



NEMZETI NÉPEGÉSZSÉGÜGYI ÉS GYÓGYSZERÉSZETI KÖZPONT
KÖZEGÉSZSÉGÜGYI LABORATÓRIUMI ÉS MÓDSZERTANI FŐOSZTÁLY

Cím: 1097 Budapest Albert Flórián út 2-6. Tel: + 36 1 476 1100, Fax: + 36 1 476 6401, e-mail: kozezlab@nngyk.gov.hu

Tájékoztató

Ivó- és használati melegvíz-ellátás területén alkalmazni kívánt
csaptelepek közegészségügyi szempontú vizsgálatairól, szakvéleményezéséről

Az ivóvízbiztonsági engedélyezési folyamat két lépcsős:

- I) A Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ, **Közegészségügyi Laboratóriumi és Módszertani Főosztálya** a termékről **előzetesen közegészségügyi szempontú szakvéleményt** készít. Értékeli, hogy a benyújtott dokumentáció, illetve laboratóriumi ellenőrző vizsgálatok (migrációs teszt) az adott termék alkalmazása nem okoz-e az ivóvízben a fogyasztó egészségére kockázatos minőségi változásokat.
- II) Az **ivóvízbiztonsági engedélyt** pozitív elbírálású szakvéleménnyel rendelkező termékek esetén külön kérelemre indult hatósági eljárásban a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ, **Közegészségügyi Főosztálya** végzi.

Magyarország területén kizárólag olyan emberi felhasználásra szánt vízzel érintkezésbe kerülő anyagok kerülhetnek alkalmazásra közegészségügyi szempontból, amelyek az *ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről* szóló 5/2023 (I.12.) Kormányrendelet (továbbiakban: Kormányrendelet) előírásainak megfelelnek. Emellett az építési termékek minősülő anyagok esetén Nemzeti Műszaki Értékelés is szükséges lehet. Ennek részleteivel kapcsolatban javasoljuk az ÉMI Építészeti Minőségellenőrző Innovációs Nonprofit Kft. illetékes munkatársaival felvenni a kapcsolatot: www.emi.hu

Az ivó- és használati melegvízzel érintkező anyagok engedélyezésére az Európai Unióban egy egységes eljárás kidolgozása kezdődött meg. A folyamat lezárultát követően az Európai Unióban azonos higiénés követelményeknek megfelelő, azonos vizsgálati és értékelési módszerek alapján ellenőrzött termékek hozhatók csak forgalomba. A közös rendszer kidolgozása három lépcsős, és a követelmények fokozatosan kerülnek bevezetésre:

- Kizárólag olyan ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő termékek hozhatók forgalomba, amelynek vízzel érintkező végleges anyagai előállításához felhasznált kiindulási anyagok, anyagösszetételek és összetevőik szerepelnek az Európai Vegyianyag Ügynökség (ECHA) által összeállított, az ivóvízzel érintkező anyagok vagy termékek gyártása során felhasználásra engedélyezett valamennyi anyagcsoport - nevezetesen a szerves, cement típusú, fém, zománc, valamint kerámia vagy más szerves anyagok - kiindulási anyagai, anyagösszetételei vagy összetevői tekintetében létrehozott európai pozitív listákon (a továbbiakban: európai pozitív listák).
- Kizárólag olyan, ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő termék hozható forgalomba, amelyben a felhasznált vízzel érintkező végleges anyagok

megfelelnek az ivóvízzel érintkező termékekre vonatkozó, az Európai Bizottság által elfogadott, vizsgálatra és elfogadásra szolgáló eljárások és módszertanok alapján végzett egységes értékelésnek.

- A termékek minősítése és az értékelési szempontjai meg kell feleljenek a termékminősítésre vonatkozó kidolgozott, és hazai szabványként is bevezetett szabványok előírásainak.

Az európai pozitív listák megjelenése, a vizsgálatra és elfogadásra szolgáló eljárások és módszertanok, valamint a vonatkozó termékszabványok fokozatos kidolgozása esetén az NNGYK a szakvéleményezési tájékoztatóiban aktualizálja a vonatkozó eljárást és követelményeket.

I. Szakvéleményezés menete

Az adott termék szakvéleményezéséhez elsőként egy hivatalos megrendelő levelet és egy dokumentum-csomagot kell a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ (továbbiakban: NNGYK), Közegészségügyi Laboratóriumi és Módszertani Főosztályhoz benyújtaniuk.

1. Általános tudnivalók a szakvéleményezésről

Az ivó- és használati melegvíz-ellátás területén alkalmazni kívánt csövek, tartályok, víztárolók, bevonatok, burkoló fóliák/lemezek (továbbiakban: termékek) közegészségügyi szempontú szakvéleményezése a Kormányrendelet 10-12.§, illetve az 5. számú melléklete alapján történik. Magyarország területén kizárólag olyan emberi felhasználásra szánt termékek kerülhetnek alkalmazásra közegészségügyi szempontból, amelyek a Kormányrendelet előírásainak megfelelnek, rendelkeznek ivóvízbiztonsági engedéllyel.

2. A szakvélemény megrendelő levél elvárásai

A megrendelő levél fejléces, aláírt, hivatalos formában, valamint szerkeszthető formában is kerüljön beküldésre.

Címzés: Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ, Közegészségügyi Laboratóriumi és Módszertani Főosztály 1097 Budapest, Albert Flórián út 2-6.

Szerepeljen benne:

- a termék/termékcsalád neve (mely néven forgalmazni szeretnék); termékcsalád esetén a termékcsaládba tartozó típusok tételes felsorolása
- tervezett alkalmazási területe, maximális alkalmazási hőmérséklet
- a Kérelmező neve, címe, számlázási adatai
- kapcsolattartó és elérhetőségei
- a Gyártó megnevezése és címe
- a Hazai forgalmazó megnevezése és címe
- a kérelemhez benyújtott dokumentumok felsorolása

A megrendelő levél benyújtásával a Kérelmező vállalja a szakvéleményezési díj megfizetési kötelezettséget az NNGYK felé.

A megrendelő levélhez használható sablon szerkeszthető formában elérhető az NNGYK honlapján.

3. A szakvéleményezéshez benyújtandó dokumentumok

A dokumentum-csomagnak az alábbi információkat, valamint **az azokat igazoló dokumentumokat** kell tartalmaznia:

- 1) A vízzel érintkező alkatrészek adatainak felsorolása táblázatos, szerkeszthető formában (Word vagy Excel fájl) az alábbiak szerint:

Vízzel érintkező alkatrészek	Típusa	Vízzel érintkező anyagok és pontos összetételük	Vízzel érintkező anyagok típusa	Gyártó	Vízzel érintkező felület (cm ²)	Az alkatrészre vagy anyagra vonatkozó külföldi és hazai minősítések	Megjegyzés

A fenti táblázat gyártó által hitelesített (aláírt és lepecsételt) változata fogadható el.

A vízzel érintkező anyagok dokumentációját kizárólag ebben a formában tudjuk elfogadni.

A vízzel érintkező anyagok listájának megadása a szakvéleményezési eljárás során a közegészségügyi szempontú értékeléshez mindenképpen szükséges.

A vízzel érintkező anyagok listájának megadása a szakvéleményezési eljárás során a közegészségügyi szempontú értékeléshez mindenképpen szükséges. Emellett a vízzel érintkezésbe kerülő anyagok ill. nyersanyagok biztonsági vagy technikai adatlapjait is be kell nyújtani, illetve ennek hiányában a fenti táblázat gyártó által hitelesített (aláírt és lepecsételt) változata is elfogadható.

- 2) Az anyagokra külföldi vagy hazai vízhygiénés minősítések (engedély, laboratóriumi vizsgálatok) a megfelelő hőmérséklet esetén nem elegendő a számra hivatkozni, hanem a minősítés benyújtása is szükséges az értékeléshez. Példa az általunk elfogadott külföldi minősítésekre: WRAS, DVGW, TZW, KIWA stb.
- 3) Termékismertető
- 4) **Perlátorra, aerátorra, sugárszabályozóra, egyéb aeroszolképző alkatrészeire vonatkozó információk, dokumentumok.** Az aeroszol-képződést előidéző aerátorral/perlátorral, sugárszabályzóval ellátott csaptelepek a *Legionella* szempontjából kockázatot jelentenek, így alkalmazásuk bizonyos területeken korlátozásra kerül a szakvéleményben. Amennyiben megfelelő dokumentációval igazolható, hogy a csaptelepben található (vagy önmagában forgalmazott) perlátor/aerátor, sugárszabályzó nem képez a *Legionella* kockázat szempontból kockázatot jelentő méretű aeroszolt, ez a korlátozás elhagyható.
- 5) A csaptelepek mellé kizárólag közegészségügyi szempontból nyilvántartásba vett flexibilis bekötőcsövek forgalmazhatóak és alkalmazhatóak. A flexibilis bekötőcsövek szakvéleményezése és nyilvántartásba vétele külön eljárásban történik.
- 6) A termék magyar nyelvű használati útmutatója (amit forgalmazáskor átadnak a felhasználónak)

Tartalmaznia kell: az alkalmazási területeket, a maximális használati hőmérsékletet, felhasználás módját, körülményeit, késztermék tisztítási, fertőtlenítési utasításait, alkalmazható tisztítószer ill., fertőtlenítő megnevezéseket, ajánlásokat, illetve beüzemelés, hosszabb üzemszünetek utáni teendőket, karbantartási igényeket.

(A termékek tisztítására, fertőtlenítésére kizárólag csak érvényes nyilvántartással rendelkező vegyszer alkalmazható. Amennyiben az jelenleg nem rendelkezik érvényes nyilvántartással, a

forgalmazónak azt külön eljárás keretében a 38/2003. (VII.7) ESzCsM-FVM-KvVM együttes rendelet alapján engedélyeztetnie kell.)

- 7) Gyártói minőségbiztosítás (gyártástechnológiára vonatkozóan) pl. ISO 9001 vagy más annak megfelelő tanúsítvány
- 8) A termékcsaládba tartozó típusok tételes felsorolása.
- 9) Hazai és/vagy külföldi **higiéniai** megfelelésre vonatkozó engedélyek, vizsgálati eredmények (migrációs tesztek eredményei) (pl.: TZW, HY, DVGW, WRAS, KIWA, CARSO, NSF 61...) – ha rendelkezésre állnak. A külföldi vagy hazai vízhygiénés minősítések (engedély, laboratóriumi vizsgálatok) esetén nem elegendő annak meglétére vagy számára hivatkozni, hanem a minősítés, laboratóriumi vizsgálati jegyzőkönyvek benyújtása is szükséges az értékeléshez. Hivatkozási link nem elfogadható.
- 10) A termékcsaládba tartozó konkrét típusok tételes felsorolása a típusok közti eltérések megadásával, szerkeszthető formában.

A megrendelő levél és a szakvéleményezéshez szükséges dokumentáció postai úton és elektronikus úton nyújtható be. Elektronikus benyújtás a vizosztaly@ngyk.gov.hu címen történhet. Az elektronikus küldemények fogadása a csatolmányok mérete szempontjából korlátozott, illetve bizonyos tömörítő programokkal (pl. zip fájlok) tömörített fájlok fogadása nem megengedett, ezért elektronikus adatszolgáltatás esetén mindenképp javasolt visszajelzést kérni a dokumentáció beérkezéséről.

A kérelemhez benyújtott dokumentumok magyar vagy angol nyelvűek lehetnek. Egyéb idegen nyelv esetén angol vagy magyar nyelvű fordítás (nem szükséges hiteles fordítás) és az eredeti anyag másolata is mellékelendő. A termékismertető, használati útmutató, egyéb vásárlónak átadásra kerülő dokumentumok **magyar nyelven** is szükségesek.

A szakvéleményeket termékenként adjuk ki, egy terméknek számít egy adott gyártó adott alapanyagokból összeállított terméke (tehát két különböző gyártó által előállított termék abban az esetben sem lehet azonos, ha azonos alapanyagokból kerül előállításra). Amennyiben több típusú termék közegészségügyi szempontú minősítését kéri, mindegyik típushoz külön kell benyújtani az összetételi dokumentum-csomagot. Lehetőség van termékcsaládként történő szakvéleményezésre is. Ebben az esetben igazolni szükséges, hogy a termékcsalád tagjainak gyártója, minősége, valamint vízzel érintkező anyagait teljes mértékben megegyeznek egymással (anyag, pontos összetétel, minőség, gyártó). A termékcsaládba tartozó termékek listáját (mérettartomány, elnevezés vagy típusok) minden esetben meg kell adni a szakvéleményezéshez. Termékcsaládok esetén általában a termékcsalád egy tagjának laboratóriumi vizsgálata elegendő az értékeléshez.

A dokumentumok átnézése után, amennyiben indokolt, további dokumentumok bekérésére kerülhet sor hiánypótlás keretében. Amennyiben a benyújtott dokumentáció nem megfelelő és a hiánypótlás, illetve a dokumentumok helyesbítése az írásos, e-mailben küldött hiánypótlási felhívás dátumától számítva 30 napon belül nem érkezik be, az ügyet lezárjuk.

Alapesetben a termék azonosításához szükséges főbb adatok bekerülnek a szakvéleménybe. Bizonyos adatok esetén kérhető, hogy a szakvéleményben ne kerüljenek feltüntetésre, ezt előzetesen, a Megrendelő levélben szükséges jelezni, jelezve, hogy mely adatokat nem szeretnék megjeleníteni. A szakvéleményben a termék egyértelmű azonosíthatósága érdekében az alábbi adatok mindenképpen feltüntetésre kerülnek:

- A termék/termékcsalád neve, a típusok felsorolása; és
- A Kérelmező, a termék gyártója, forgalmazója; és
- A termék vízzel érintkező alkatrészek alapanyaga(i) és annak típusa.

Teljeskörű dokumentáció benyújtását és átnézését követően tudjuk eldönteni, hogy szükséges-e az adott termék laboratóriumi vizsgálatainak elvégzése a szakmai vélemény megadásához. A laboratóriumi vizsgálatokat kizárólag hiánytalan dokumentáció benyújtását követően kezdjük el.

4. Speciális tudnivalók

A vizsgálatokhoz szükségünk van a csaptelep egy mintapéldányára. Ennek NNGYK-ba való behozataláról, a laboratóriumban történő felszereléséről, beüzemeléséről a megrendelőnek vagy annak megbízottjának kell gondoskodni.

A termékek kezdeti és rendszeres karbantartása, fertőtlenítése során kizárólag olyan vegyszer alkalmazható, amely megfelel az 5/2023 (I.12.) Kormányrendelet, illetve a 38/2003. (VII.7) ESzCsM-FVM-KvVM együttes rendeletben leírtaknak.

5. Laboratóriumi ellenőrző vizsgálatok új termék esetén

A beüzemelés után levett mintával ellenőrizzük a csaptelep kezdeti tisztaságát, a szerves és szervetlen anyagok beoldódási mennyiségét (0. nap). A csaptelepek vizsgálata során három alkalommal veszünk mintát folytatott (minimum 3 órás folytatás után) és stagnáló üzemmódban (1 napos üzemszünet) azonnal, illetve további 1 liter víz kifolytatása után. A csaptelepen átfolyt vízminták eredményeit az aznap vizsgált tesztvíz eredményeivel hasonlítjuk össze az értékelésnél (a laboratórium egy másik csaptelepén átfolyt budapesti csapvíz). A vizsgálatokat hideg és meleg víz átfolytatásával is elvégezzük.

Vizsgált paraméterek:

- organoleptikus tulajdonságok (szag)
- bakteriológiai vizsgálatok:
 - összes baktériumszám 22°C –on, és *Pseudomonas aeruginosa* szám
- pH
- fajlagos elektromos vezetőképesség
- összes szerves szén tartalom (TOC)
- egyes fémkomponensek kioldódási vizsgálata (nikkel, króm, ólom, réz stb. – a vízzel érintkező szerkezeti anyagok minősége szerint)
- műanyag csapok esetén az összetételtől függően történik a vizsgált paraméterek meghatározása.

A termék vizsgálatra behozott mintapéldánya a vizsgálatok lezárulta után, előzetes egyeztetést követően elvihető. Amennyiben erre a Kérelmező nem tart igényt, vagy az elszállítást nem oldja meg vizsgálatok lezárultától számított 1 hónapon belül, a vizsgálatra behozott mintapéldány minden külön értesítés nélkül kidobásra kerül.

6. A közegészségügyi értékelés általános szempontjai

A 2. és 3. pontban felsorolt adatok, dokumentumok hiánytalan benyújtása alapfeltétele a támogató szakvélemény kiadásának.

A vizsgálati eredmények értékelése alapján a csaptelepek alkalmazása esetenként nem javasolt, vagy korlátozható, vagy soron kívüli ellenőrző laboratóriumi vizsgálata rendelhető el.

Egy csaptelep alkalmazása nem javasolható:

- Folyamatos üzem esetén a biztosított víz valamilyen paraméter (nehézfémek) tekintetében nem felel meg az 5/2023 (I.12.) Kormányrendeletben leírtaknak,

vagy egészségügyi szempontból kockázatosnak ítélt növekményt tapasztalunk egyéb paraméter tekintetében (TOC).

- Amennyiben a hideg folytatott minták többségében határérték feletti nehézfém koncentráció detektálható. Amely csaptelep esetén a folytatott melegvíz minták többségében határérték feletti nehézfém koncentráció detektálható, annak alkalmazása kizárólag hidegvíz esetén javasolható. Amennyiben a 0. napos minták nehézfém tartalma határérték feletti, a beüzemelés után, az átfolyt víz fogyasztása előtt bizonyos folyatási időt javasolunk. Ha a stagnáló mintákban határérték feletti nehézfém koncentráció mutatható ki, a csaptelepen átfolyt víz fogyasztása előtt folyatást javasolunk. A beüzemelésre vonatkozó előírásokról, a folytatás szükségességéről, illetve a javasolt kifolytatott vízmennyiségről a forgalmazó köteles tájékoztatni a fogyasztót.
- Ha a csaptelep laboratóriumi vizsgálata során *Pseudomonas aeruginosa* baktérium jelenléte kimutatható a Kérelmező soron kívül, írásban rendelkezhet, hogy az általa vagy megbízottja által elvégzett fertőtlenítési eljárás, illetve egyéb vízminőséget javító beavatkozás után a vizsgálatokat - az alapidíjon felüli vizsgálati díj térítése ellenében – folytassuk-e. A fertőtlenítési eljárás menetére (módja, felhasznált vízkezelő anyagok stb.), illetve a vízminőséget javító beavatkozásra vonatkozó információt Intézetünk felé be kell nyújtani

7. Szakvéleményezési eljárás várható díja

120.000 Ft + ÁFA alapidíj + a laboratóriumi mintavételek és vizsgálatok díja az NNGYK Környezetegészségügyi Vizsgáló Laboratórium aktuális listaára alapján.

A szakvélemény a számla befizetése és annak igazolása után adható ki.

8. Szakvéleményezési eljárás várható hossza, a szakvélemény kiadása

A hiánytalan dokumentáció beérkezése után, illetve amennyiben a termék vizsgálata is szükséges a vizsgálatok lezárulása után 30 munkanap, illetve indokolt esetben maximum 60 munkanap (ez esetben az ügyfelet írásban értesítjük).

A szakvéleményt és vizsgálati jegyzőkönyveket postai és elektronikus úton juttatjuk el, illetve személyesen vehetik át, ha igényüket jelzik.

9. Speciális tudnivalók felülvizsgálathoz, módosításához szükséges szakvéleményezési eljárás esetén

A felülvizsgálati szakvéleményhez benyújtandó dokumentumok:

- 1) Megrendelő levél, amelyben fel kell tüntetni a korábbi nyilvántartásba vétel(ek) és szakvélemény(ek) iktatószámát.
- 2) Gyártói igazolás a termék(ek) változatlanságáról, azaz nem változott a termék gyártója, a gyártási eljárás, valamint minden vízzel érintkező alkatrész összetétele, gyártója, minősége és a 3. rész 1) pontban meghatározott alap- és segédanyaglista aktuális dátummal, aláírással igazoltan,
 - a. Amennyiben változás történt a termékben, meg kell adni a változásokat (mely anyag mire lett kicserélve). Az új anyagra vonatkozóan be kell nyújtani biztonsági vagy technikai adatlapot is, valamint annak külföldi vagy hazai minősítését. Ez alapján dönthető el, hogy a módosítás alapján szükséges-e a terméket új termékként kezelni, a módosítás indokol-e további laboratóriumi vizsgálatokat.

- b. Amennyiben változott a gyártó vagy annak megnevezése, címe, igazolni szükséges a két gyártó kapcsolatát, valamint azt, hogy a módosítás a gyártási eljárást és annak minőségét nem érint. Ez alapján dönthető el, hogy a módosítás alapján szükséges-e a terméket új termékként kezelni, a módosítás indokol-e további laboratóriumi vizsgálatokat.
- 3) Aktuális gyártásra vonatkozó minőségbiztosítás igazolása
- 4) Az előző szakvéleményezés óta készült külföldi vagy hazai minősítések, vizsgálati jegyzőkönyvek
- 5) Magyar nyelvű használati útmutató, címketerv
- 6) Aktuális, 1 évnél nem régebbi biztonsági vagy technikai adatlap
- 7) Amennyiben változik a termék megnevezése, szükséges a termékek azonosságáról egy gyártói igazolása.
- 8) Amennyiben a termékcsaládba tartozó típusok köre bővül, szükséges egy gyártói igazolás arról, hogy az új termékek vízzel érintkező anyagai megegyeznek a korábban szakvéleményezett típusokéval, és meg kell adni az új típusok leírását, különbségeit.

A benyújtott dokumentumok, valamint a korábbi szakvéleményezési eljárások során benyújtott dokumentáció átnézését követően további dokumentumok kérhetők be.

Laboratóriumi vizsgálatok

Amennyiben szükségesnek tartjuk, de legkésőbb az utolsó hazai laboratóriumi vizsgálat több, mint 10 éve történt, elvégezzük a termék ismételt laboratóriumi vizsgálatait az 5. részben leírtaknak megfelelően.

10. A szakvéleményezéssel kapcsolatban további tájékoztatás kérhető:

NNGYK Vízhigiénés szakmai terület

Tel.: 1/476-1173, központi e-mail cím: vizosztaly@nngyk.gov.hu

II. Engedélyezés

A termék engedélyét az előzetes szakvélemény kiállításától számított egy éven belül kell kérelmezni a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központtól. Fontos, hogy az engedélyezési eljárást csak a szakvéleményezési eljárás lezárultát követően indítsák meg!

A kérelmet az anyag/termék forgalmazója vagy gyártója - természetes személy, jogi személy esetén annak képviselője, vagy jogi személynek nem minősülő gazdasági társaság esetén annak képviselője - nyújthatja be. A kérelmet írásban, cégszerű aláírással kell benyújtani E-papíron keresztül (E-papír esetében a szervezetnév: Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ (OKI)).

A kérelemhez csatolandó dokumentumok bejelentéskor

- Magyar nyelvű használati útmutató, vagy kezelési-üzemeltetési utasítás vagy gépkönyv,
- amely tartalmazza a közegészségügyi szempontú alkalmazási feltételeket.
- Igazgatási szolgáltatási díj megfizetését igazoló dokumentum.

A kérelemhez csatolandó dokumentumok felülvizsgálatkor

- Gyártói nyilatkozat a termék változatlan gyártási körülményeiről,
- Nyilatkozat a termék változatlanságáról (különös tekintettel az összetételére, a gyártás

- során felhasznált alap- és segédanyagok minőségére, a felépítésére, típusára, gyártójára),
- Igazgatási szolgáltatási díj megfizetését igazoló dokumentum,
- Magyar nyelvű használati útmutató, vagy kezelési-üzemeltetési utasítás vagy gépkönyv,
- amely tartalmazza a közegészségügyi szempontú alkalmazási feltételeket.

Felhívjuk a figyelmet arra, hogy az engedélyezésért a kérelmező igazgatás szolgáltatási díjat köteles fizetni az *Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálat egyes közigazgatási eljárásaiért és igazgatási jellegű szolgáltatásaiért fizetendő díjakról* szóló 1/2009. (I. 30.) EüM rendelet 1. számú mellékletének IV.8. pontja alapján 96 000 Ft/termék összegben.

Az engedély folytonossága céljából az engedélyben megadott felülvizsgálati dátum előtt minimum 90 nappal kérvényezni kell a termék felülvizsgálatát. (Az ivóvízbiztonsági engedély rendszeres felülvizsgálatának ideje általában 5 év, amennyiben az igazolás ettől eltérő határidőt nem tartalmaz.)

Az engedélyezés részleteivel kapcsolatban az NNGYK honlapján a <https://www.nnk.gov.hu/index.php/kozegeszsegugyi-hatosagi-ugyek/telepules-egeszsegugyi-klimavaltozas-es-kornyezeti-egeszseghatas-elemzo-osztaly/jogszabalyok-utmutatok.html> linken olvasható tájékoztatás, valamint kérdésre a Közegészségügyi Főosztály ad további felvilágosítást. Elérhetőség: kozegeszseg@nngyk.gov.hu; 06-476-1220

2024. november 15.