



NEMZETI NÉPEGÉSZSÉGÜGYI ÉS GYÓGYSZERÉSZETI KÖZPONT

Iktatószám: NNGYK/60982-5/2026

Ügyintéző: Rudnai Tamás

Telefon: +36 1 476 1100/30246

Kérem, hogy válaszában a fenti számra hivatkozzon!

Tárgy: Ivóvízbiztonsági engedély és fürdővízbiztonsági nyilvántartásba vétel, RACCORDERIE METALLICHE S.P.A., INOXPRES elnevezésű rozsdamentes csövek (alapanyag: AISI 316L vagy AISI 444)

Hivatkozási szám: -

Ügyintézőjük: Kovács György

Mellékletek: Használati útmutató (12 oldal)

HATÁROZAT

A **RACCORDERIE METALLICHE S.P.A.** (46010 Campitello di Marcaria, Strada Sabbionettana 59., Olaszország, a továbbiakban: Engedélyes) meghatalmazottja, **Kovács György** (1967.10.14., adószám: 8368102553., a továbbiakban: Meghatalmazott) kérelmére a **Szatmári Kft.** (5100 Jászberény, Jászteleki út 73.), **Gienger Hungária Kft.** (1225 Budapest, Dülő utca 31-35/Hauk Antal sétány), **Komfort Épületgépészeti Kft.** (8200 Veszprém, Házgyári út 7.), **Mesterház Kft.** (1047 Budapest, Tinódi utca 2-16.), **Sebők és Társa Kft.** (2045 Törökbálint, Kinizsi utca 28.) által forgalmazott és az Engedélyes által gyártott **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes csövek (alapanyag: AISI 316L vagy AISI 444)** (a továbbiakban: Termék), – mint engedély és bejelentés köteles terméket ivóvíz-, használati melegvíz- és fürdővíz-ellátás (max. 80°C) területén történő **alkalmazását ivóvízbiztonsági- és fürdővízbiztonsági szempontból az alábbi**

feltételekkel engedélyezem és nyilvántartásba veszem:

1.) Az ivóvízbiztonsági engedély és a fürdővízbiztonság területén a nyilvántartásba vétel száma: NNGYK/60982-5/2026

2.) A Termék neve: INOXPRES elnevezésű rozsdamentes csövek (alapanyag: AISI 316L vagy AISI 444)

3.) A Termék forgalmazóinak neve:

Szatmári Kft. (5100 Jászberény, Jászteleki út 73.)

Gienger Hungária Kft. (1225 Budapest, Dülő utca 31-35/Hauk Antal sétány)

Komfort Épületgépészeti Kft. (8200 Veszprém, Házgyári út 7.)

Mesterház Kft. (1047 Budapest, Tinódi utca 2-16.)

Sebők és Társa Kft. (2045 Törökbálint, Kinizsi utca 28.)

4.) A Termék gyártójának neve: RACCORDERIE METALLICHE S.P.A. (46010 Campitello di Marcaria, Strada Sabbionettana 59., Olaszország)

5.) A Termék alkalmazási területe: ivóvíz-, használati melegvíz- és fürdővíz-ellátás (max. 80°C).

6.) A Termék mérettartománya: Közegészségügyi szempontból nincs korlátozás.

KÖZEGÉSZSÉGÜGYI FŐOSZTÁLY

Cím: 1097 Budapest Albert Flórián út 2-6. Tel: + 36 1 476 1220

e-mail: kozegeszseg@nngyk.gov.hu

Hivatali kapu NNKKOZEG, KRID azonosító: 369732197

7.) A Termék típusai:

15 mm, 18 mm, 22 mm, 28 mm, 35 mm, 42 mm, 54 mm, 76 mm, 89, 108 mm, 139 mm, 168 mm

A Termék típusait részletesen a határozat mellékletét képező használati útmutató tartalmazza.

8.) A Termék ivóvízbiztonsági engedélyének és fürdővízbiztonsági nyilvántartásba vételének érvényességi ideje: 2031. augusztus 26.

9.) Az engedély és a bejelentés kizárólag az Engedélyes kérelmében ismertetett és a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ Közegészségügyi Laboratóriumi és Módszertani Főosztálya NNGYK/10906-1/2026 iktatószámú, 2026. július 07-én kelt előzetes szakvéleményével véleményezett, az Engedélyes által gyártott **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes csövekre (alapanyag: AISI 316L vagy AISI 444)** vonatkozik.

10.) Az engedély és a bejelentés kizárólag az Engedélyes által gyártott **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes csövek (alapanyag: AISI 316L vagy AISI 444)** hatóságomhoz benyújtott dokumentáció szerinti, azzal megegyező minőségű (felépítés, vízzel érintkező szerkezeti anyagok) Termékre vonatkozik, a Termék beszereléséhez szükséges egyéb alkatrészekre nem:

1. táblázat

<i>Vízzel érintkező alkatrészek</i>	<i>Anyag / Típus</i>	<i>Arány</i>	<i>Gyártó</i>
alapanyag	rozsdamentes acél / AISI 316L*	100 %	Marcegaglia Steel S.P.A
	rozsdamentes acél / AISI 444*	100 %	

A*= A típusok alternatívái egymásnak

Termék gyártója rendelkezik a gyártási folyamatra vonatkozó ISO 9001 minőségbiztosítási tanúsítvánnyal (tanúsítvány jegyzékszám: 84/2003/01, érvényes: 2027. január 28.)

A vízzel érintkező anyagok alkalmazhatósága, közegészségügyi szempontú megfelelése a benyújtott dokumentumok, vízvizsgálatok alapján ebben a konkrét Termékben került értékelésre. Az elfogadás nem jelenti az 1. táblázatban szereplő a szerkezeti anyagok önálló alkalmazhatóságának közegészségügyi szempontú értékelését, a vízzel érintkező anyagok önálló alkalmazása, illetve más termékbe való beépítése esetén a szerkezeti anyagra vonatkozó nyilvántartásba vételi eljárást külön kell lefolytatni. Az 1. táblázatban részletezett alkatrészek önállóan kizárólag az **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes csövek (alapanyag: AISI 316L vagy AISI 444)** cserealkatrészeként forgalmazhatók.

11.) Az engedély és a bejelentés kizárólag közegészségügyi vonatkozású, nem jelenti a Termék, illetve a technológia egyéb (műszaki, gazdasági) szempontból történő elbírálását és engedélyezését, illetve a benyújtott dokumentumok egyéb jogszabályoknak való megfeleléségét (pl.: biztonsági adatlap CLP és GHS megfeleléségét).

12.) A Termék beszerelésére kizárólag olyan vízzel érintkező alkatrészek használhatók, amelyek megfelelnek az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről szóló 5/2023. (I. 12.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Korm. rendelet) és a közhasználatú fürdők létesítéséről és üzemeltetéséről szóló 510/2023. (XI. 20.) Kormányrendelet (a továbbiakban: 510/2023. Korm. rendelet) előírásainak.

13.) A Terméket kizárólag a Közegészségügyi Laboratóriumi és Módszertani Főosztály által meghatározott közegészségügyi alkalmazási feltételek betartása mellett szabad használni, tisztítása/fertőtlenítése során használt vegyszerek bejelentésére, nyilvántartásba vételére, illetve

engedélyeztetésére vonatkozóan a Korm. rendeletben, az 510/2023. Korm. rendeletben, *a biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról* szóló 528/2012/EU rendeletben (a továbbiakban: EU rendelet), valamint *a biocid termékek engedélyezésének és forgalomba hozatalának egyes szabályairól* szóló 316/2013. (VIII. 28.) Korm. rendeletben (a továbbiakban: 316/2013. Korm. rendelet) leírtak a mérvadók.

14.) Az INOXPRES elnevezésű rozsdamentes csövek (alapanyag: AISI 316L vagy AISI 444) mellé az Engedélyes köteles a határozat mellékletét képező, magyar nyelvű használati útmutatót csatolni, amelyben rögzíteni szükséges a Termék neve és típusai mellett az engedély számát a Közegészségügyi Laboratóriumi és Módszertani Főosztály NNGYK/10906-1/2026 iktatószámú szakvélemény felhasználói útmutatóra vonatkozó, 4-8. pontjaiban meghatározott közegészségügyi alkalmazási feltételeket, biztonsági előírásokat:

- a) A Termékkel érintkező, emberi felhasználásra szánt víz hőmérséklete a 80°C-ot nem haladhatja meg. Közegészségügyi szempontból nincs akadálya, hogy termikus fertőtlenítés céljából nagyobb hőmérsékletű vizet használjanak, amennyiben a termikus fertőtlenítésre használt víz nem kerül emberi felhasználásra.
- b) Alkalmazási terület: ivóvíz-ellátás, használati melegvíz-ellátás, fürdővíz-ellátás; a mérettartományra közegészségügyi szempontból nincs korlátozás.
- c) A Termék tisztítása/fertőtlenítése során használt vegyszerek bejelentésére/nyilvántartásba vételére vonatkozóan a Korm. rendeletben, az 510/2023. Korm. rendeletben, illetve a 316/2013. Korm. rendeletben és az EU rendeletben leírtak a mérvadók.
- d) A Terméket tartalmazó vízhálózati szakaszt legalább 1 napra ivóvízzel, használati melegvízzel vagy fürdővízzel fel kell tölteni. Az öblítővizet a csatornába kell engedni, azt háztartási célra felhasználni nem szabad. Csak ezután szabad megkezdeni a terméket tartalmazó vízhálózati szakasz rendeltetésszerű használatát.
- e) A Termék alkalmazását követő első napokban fém kioldódásra lehet számítani, amely íz- és szagproblémákat okozhat. Ez a jelenség átmeneti, gyakoribb vízcserével, átöblítéssel csökkenteni szükséges.

15.) Az Engedélyesnek és továbbforgalmazás esetén a továbbforgalmazónak is tájékoztatási kötelezettsége van a fogyasztók felé a Termék forgalmazásakor, illetve továbbforgalmazásakor a közegészségügyi felhasználási feltételekre vonatkozóan.

16.) A Termék csomagolását egy jól látható, tisztán olvasható és eltávolíthatatlan jelöléssel kell ellátni, amely igazolja, hogy az adott Termék megfelel a Korm. rendelet előírásainak. A jelölés mellett fel kell tüntetni az engedély és nyilvántartásba vétel számát.

17.) Az ivóvízbiztonsági engedély és a nyilvántartásba vétel öt évig érvényes. Az engedélyezett és nyilvántartásba vett **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes csövek (alapanyag: AISI 316L vagy AISI 444) engedélyének megújítását, illetve nyilvántartásba vételének felülvizsgálatát** az Engedélyes **az engedély és nyilvántartásba vétel lejártát megelőzően** Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központnál (a továbbiakban: NNGYK) **kérelmezheti**. A megújítás és felülvizsgálat kérelemének tartalmi követelményeit és a benyújtandó dokumentumok listáját a Korm. rendelet 5. mellékletének 4. pontja és az 510/2023. Korm. rendelet 8. számú melléklet 3. pontja tartalmazza.

18.) A jelen határozatban engedélyezett **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes csöveknek (alapanyag: AISI 316L vagy AISI 444)** a mindenkor EU és a hazai vízhygiénés követelményeknek és a vonatkozó MSZ EN termékszabványok előírásainak meg kell felelnie. A Termékre, az ivóvízre, a használati melegvízre, valamint fürdővízre vonatkozó előírásokat,

valamint termékszabványokat és azok változásait az Engedélyes, illetve a továbbforgalmazó köteles nyomon követni.

19.) Az engedély és bejelentés kérelemre történő módosítása az engedélyben és bejelentésben szereplő, értékelést nem igénylő adatokban bekövetkező változás miatt lehetséges.

20.) Az ivóvízbiztonsági engedélyt az NNGYK visszavonja, illetve a Terméket a nyilvántartásból törli, ha az engedélyezéskor, továbbá nyilvántartásba vételkor fennálló feltételek megváltozását az Engedélyes nem jelenti be, vagy az az engedélyezési, illetve bejelentési eljárás során vizsgált higiénés minimumkövetelményeknek a Termék már nem felel meg vagy az Engedélyes a Termék megújítását, illetve felülvizsgálatát nem kérelmezi.

Jelen döntés véglegessé válását követően a fenti adatokat *az egészségügyi hatósági és igazgatási tevékenységről* szóló 1991. évi XI. törvény (a továbbiakban: Ehi) 7. § (1) bekezdése szerint az NNGYK nyilvántartásba veszi és az Ehi 7. § (5) bekezdése szerint a nyilvántartást a honlapján közzéteszi.

Felhívom az Engedélyes figyelmét, hogy az engedély és bejelentés előírásainak be nem tartása esetén egészségügyi bírság kiszabásának van helye.

Jelen határozatom elválaszthatatlan részét képezi az **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes csövek (alapanyag: AISI 316L vagy AISI 444)** használati útmutatója.

Az eljárásért fizetendő eljárási költséget, 129.600 Ft igazgatási szolgáltatási díjat az Engedélyes megfizette, más eljárási költség nem merült fel, így arról nem rendelkezttem.

Határozatom annak közlésével végleges.

A határozatot sérelmező ügyfél jogsérelemre hivatkozva, a határozat közlésétől számított 30 napon belül közigazgatási pert indíthat, keresetlevél benyújtásával. A keresetlevelet a Fővárosi Törvényszékhez címezve, az NNGYK-hoz kell benyújtani. A jogi képviselővel eljáró fél, valamint a gazdálkodó szervezet a keresetlevelet kizárólag elektronikus úton nyújthatja be.

A végleges határozatot a törvényszék az ügyfél kérelmére - az ügy érdemi elbírálására lényegesen ki nem ható eljárási szabályszegés kivételével - jogsértés megállapítása esetén megváltoztatja, megsemmisíti vagy hatályon kívül helyezi, és ha szükséges, a hatóságot új eljárás lefolytatására utasítja. Jogsértés hiányában a törvényszék a keresetet elutasítja.

A keresetlevél benyújtásának a döntés hatályosulására halasztó hatálya nincs.

A törvényszék a közigazgatási pert tárgyaláson kívül bírálja el, a felek bármelyikének kérelmére azonban tárgyalást tart. Tárgyalás tartását a felperes ügyfél a keresetlevélben kérheti. Ennek elmulasztása miatt igazolási kérelemnek nincs helye. A peres eljárás illetékköteles, melyet a törvényszék döntése szerint kell megfizetni.

INDOKOLÁS

A Meghatalmazott 2026. július 29. napján a Szatmári Kft. (5100 Jászberény, Jászteleki út 73.), Gienger Hungária Kft. (1225 Budapest, Dűlő utca 31-35/Hauk Antal sétány), Komfort Épületgépészeti Kft. 8200 Veszprém, Házgyári út 7.), Mesterház Kft. (1047 Budapest, Tinódi utca 2-16.), Sebők és Társa Kft. (2045 Törökbálint, Kinizsi utca 28.) által forgalmazott és az Engedélyes által gyártott **Termék**, a Nemzeti Népegészségügyi Központ által 42518-5/2021/KTEF számon kiadott nyilvántartásba vételének megújítása iránt kérelmet nyújtott be az NNGYK-hoz.

A Meghatalmazott által benyújtott dokumentumokat megvizsgáltam és a vizsgálat eredményeként megállapítottam, hogy a Termék 42518-5/2021/KTEF iktatószámú nyilvántartásba vételének érvényessége 2026. július 28-án lejárt, ezért új ivóvízbiztonsági engedélyezési és fürdővízbiztonsági nyilvántartásba vételi eljárás lefolytatására volt szükség.

Megállapítottam, hogy a Meghatalmazott által benyújtott dokumentumok *az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről* szóló 5/2023. (I. 12.) Korm. rendelet (a továbbiakban: 5/2023. Korm. rendelet) 5. számú mellékletének 3. pontjában, valamint *a közhasználatú fürdők létesítéséről és üzemeltetéséről* szóló 510/2023. (XI. 20.) Korm. rendelet (a továbbiakban: 510/2023. Korm. rendelet) 8. mellékletének 2. pontjában előírtakat nem a teljes pontossággal tartalmazta.

Nem került benyújtásra magyar nyelvű, hiteles bélyegzőlenyomattal ellátott kérelem, amelynek tartalmaznia kell a Termék NNGYK/10906-1/2026 iktatószámú szakvélemény szerinti nevét, a hazai forgalmazó cégek nevét, adószámát, telephelyeit, a gyártó cég nevét, telephelyét, gyártási helyeket, és a Termék szakvélemény (NNGYK/10906-1/2026) szerinti alkalmazási területét, ezért pótolni kellett. Nem került benyújtásra részletes típuslista cikkszámokkal együtt, pótlása szükséges volt. A benyújtásra került használati útmutatót módosítani kellett úgy, hogy csak a Termékre vonatkozzon és más terméket ne tartalmazzon. Pontosan kellett szerepelni benne (az NNGYK/10906-1/2026 iktatószámú szakvélemény szerint) a Termék megnevezésének, az összes típusnak cikkszámokkal együtt és valamennyi közegészségügyi alkalmazási feltételnek (NNGYK/10906-1/2026 iktatószámú szakvélemény 4-8 pontjai). A benyújtásra került kézbesítési meghatalmazás nem tartalmazta a Meghatalmazottra vonatkozó címet ezért módosítani kellett.

Továbbá megállapítottam, hogy a Meghatalmazott *az Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálat egyes közigazgatási eljárásaiért és igazgatási jellegű szolgáltatásaiért fizetendő díjakról* szóló 1/2009. (I. 30.) EüM rendelet (továbbiakban: EüM rendelet) 1. sz. melléklete IV.8. pontja szerint megállapított, a közigazgatási eljárásért fizetendő igazgatási díj megfizetését a kérelem benyújtásával egyidejűleg nem nyújtotta be, 129 600 Ft igazgatási szolgáltatási díj befizetése vált szükségessé.

Fentiekre tekintettel az NNGYK/60982-2/2026 iktatószámú végzésemben kérelem, átdolgozott használati útmutató, meghatalmazás, típuslista valamint az igazgatási szolgáltatási díj befizetéséről szóló igazolás megküldésére szólítottam fel a Meghatalmazottat.

A Meghatalmazott a fenti hiánypótlásban előírt dokumentumokat a megadott határidőre megküldte, az igazgatási szolgáltatási díjat befizette.

A kérelem benyújtása előtt a Meghatalmazott beszerezte a Korm. rendelet, illetve az 510/2023. Korm. rendelet szerint előírt előzetes szakvéleményt.

A 2026. július 07-én kiadott, NNGYK/10906-1/2026 számú előzetes szakvéleményben a Közegészségügyi Laboratóriumi és Módszertani Főosztály a Termék ivóvízbiztonsági engedély, illetve fürdővízbiztonsági nyilvántartásba vétel megadását alkalmazási feltételek előírásával javasolta.

Megállapították, hogy a jelenlegi eljárás során benyújtott dokumentumok alapján a Termék laboratóriumi vizsgálatait nem tartják szükségesnek elvégezni. A Termék közegészségügyi értékelését a jelenleg beküldött dokumentumok és a korábbi szakvéleményezési eljárás során elvégzett laboratóriumi vizsgálatok alapján megállapították, hogy a Termék ivóvíz-, használati melegvíz- és fürdővíz-ellátás (max. 80°C) területén történő alkalmazásának - szakvéleményük 1-3. pontjaiban megfogalmazottak betartása mellett, közegészségügyi szempontból akadálya nincs.

Az NNGYK/10906-1/2026 számú előzetes szakvélemény felhívta a figyelmet a 4-8. pontokban megadott közegészségügyi alkalmazási feltételek betartására, valamint a Termék mellé a használati útmutató kötelező biztosítására, amelyben az Engedélyes a fogyasztót tájékoztatja az alkalmazás feltételeiről.

A Korm. rendelet 10. § (1) bekezdése alapján:

„10. § (1) Kizárólag az e rendeletnek megfelelő, ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő termékek, vízkezelő vegyszerek és szűrőanyagok hozhatók forgalomba, amelyek:

a) rendeltetésszerű alkalmazásuk során sem közvetlenül, sem közvetve nem veszélyeztetik az emberi egészséget és az élelmiszerbiztonságot,

b) nem befolyásolják kedvezőtlenül az ivóvíz és a használati melegvíz színét, szagát vagy ízét,

c) nem segítik elő a mikroorganizmusok szaporodását, továbbá

d) nem oldanak ki szennyező anyagokat az ivóvízbe és a használati melegvízbe az anyag rendeltetési célja alapján szükségesnél nagyobb mennyiségben.”

A Korm. rendelet 10. § (7) – (9) bekezdése előírja, hogy:

„10. § (7) A bejelentőnek, az engedélyesnek és továbbforgalmazás esetén a továbbforgalmazónak is tájékoztatási kötelezettsége van a fogyasztók felé az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő termékek, vízkezelő vegyszerek és szűrőanyagok forgalmazásakor, illetve továbbforgalmazásakor a közegészségügyi felhasználási feltételekre vonatkozóan.

(8) Az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő termékeket, vízkezelő vegyszerek és szűrőanyagok csomagolását egy jól látható, tisztán olvasható és eltávolíthatatlan jelöléssel kell ellátni, amely igazolja, hogy az adott termék megfelel e rendelet előírásainak. Az alkalmazandó jelölésre vonatkozó előírásokat az országos tisztifőorvos a honlapján közzéteszi, szükség esetén az Európai Unióban egységesen alkalmazott előírások alapján módosítja. A jelölés mellett fel kell tüntetni a nyilvántartásba vétel vagy az engedély számát.

(9) Az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő termékek, vízkezelő vegyszerek és szűrőanyagok nyilvántartásba vételének vagy a termékek ivóvízbiztonsági engedélyének meglétét, az alkalmazási feltételek és a tájékoztatási kötelezettség betartását a népegészségügyi szerv és az NNGYK ellenőrzi.”

A Korm. rendelet 12. § (1) bekezdése alapján:

„12. § (1) Az 5. melléklet 2. pontjában felsorolt termékeket az első hazai forgalmazást megelőzően a forgalomba hozó (a továbbiakban: engedélyes) kérelmére az NNGYK ivóvízbiztonsági szempontból engedélyezi úgy, hogy az alkalmazási mód és a felhasznált anyagok figyelembevételével alkalmazási feltételeket határoz meg a fogyasztóra gyakorolt egészségkockázat elkerülése, csökkentése érdekében. Az NNGYK az engedélyezési eljárás során vizsgálja az ivóvízzel és a használati melegvízzel érintkezésbe kerülő anyagokra vonatkozó higiénés minimumkövetelményeknek való megfelelést a 10. § (1), (2) és (4) bekezdése figyelembevételével. Az ivóvízbiztonsági engedélyben előírt, a termék biztonságos, egészséget nem veszélyeztető használatát biztosító közegészségügyi alkalmazási feltételekről az engedélyes a felhasználókat a termék használati útmutatójában tájékoztatja.”

A Korm. rendelet 12. § (2) és (3) bekezdése szerint:

„12. § (2) Az ivóvízbiztonsági engedély öt évig hatályos.

(3) Az ivóvízbiztonsági engedély megújítását az engedélyes az engedély lejártát megelőzően kérelmezheti. A megújítási kérelem tartalmi követelményeit és a benyújtandó dokumentumok listáját az 5. melléklet 4. pontja tartalmazza.”

A Korm. rendelet 12. § (4) és (5) bekezdése alapján:

„12. § (4) Az ivóvízbiztonsági engedélyt az NNGYK visszavonja

*a) ha az engedélyezéskor fennálló feltételek megváltozását az engedélyes nem jelenti be, vagy
b) az (1) bekezdésben meghatározott higiénés minimumkövetelményeknek a termék már nem felel meg.*

(5) Az ivóvízbiztonsági engedély módosítását az engedélyes kérelmezheti

a) az engedélyben szereplő, értékelést nem igénylő adatokban bekövetkező változás esetén.”

A Korm. rendelet 19. § (11) bekezdése alapján:

„19. § (11) Az első magyarországi forgalomba hozó a termékek piacfelügyeletéről szóló 2012. évi LXXXVIII. törvényben meghatározottak alapján az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő termékekhez, vízkezelő vegyszerekhez és szűrőanyagokhoz magyar nyelven köteles mellékelni a fogyasztók és más végfelhasználók számára a használati és kezelési útmutatót, valamint a biztonságot érintő figyelmeztetéseket, amelynek tartalmaznia kell a víztisztításra vonatkozó tájékoztatást is. A használati és kezelési útmutatónak közérthetőnek és egyértelműnek kell lennie. A forgalmazás során fel kell tüntetni a termék megnevezése mellett a bejelentés vagy az engedély számát.”

Az 510/2023. Korm. rendelet 15. § (1) – (8) bekezdése alapján:

„15. § (1) A közhasználatú fürdő üzemeltetője intézkedik, hogy a fürdővíz előállítása során a vízzel érintkezésbe kerülő anyagok, termékek, a vízkezelési eljárások ne veszélyeztessék az emberi egészséget és a víz minőségét.

(2) Magyarország területén csak e rendeletnek megfelelő, fürdővízzel érintkezésbe kerülő anyagok, termékek és technológiák, valamint a biocid termékek engedélyezésének és forgalomba hozatalának egyes szabályairól szóló kormányrendelet alapján engedélyezett felület- és víz-fertőtlenítőszeresek hozhatók forgalomba és használhatók.

(3) A fürdővízzel közvetlenül érintkező anyagok, termékek bejelentéséről és a fürdővíz kezelésére alkalmazni kívánt technológiák vízbiztonsági engedélyéről az NNGYK nyilvántartást vezet, és azt a honlapján közzéteszi.

(4) A fürdővízzel közvetlenül érintkező anyagok, termékek bejelentésének, a technológiák fürdővízbiztonsági engedélyének meglétét, az engedélyben foglalt előírások teljesülését, a tájékoztatási kötelezettség betartását a területileg illetékes egészségügyi államigazgatási szerv és az NNGYK ellenőrzi.

(5) Ha egy már nyilvántartásban lévő anyagot, terméket vagy fürdővízbiztonsági engedéllyel rendelkező technológiát az NNGYK közegészségügyi szempontból kockázatosnak ítél meg, a fürdővízzel érintkező anyagból kioldódó szennyező anyagok jelenléte, mikrobiológiai minőségromlás, továbbá kellemetlen szaganyagok és szennyező anyagok fürdővízbe kerülése miatt a bejelentőt vagy engedélyest további vizsgálatokra kötelezi ennek megállapítása céljából.

(6) Az NNGYK az anyagot, terméket a nyilvántartásból törli, vagy a fürdővízbiztonsági engedélyt visszavonja, ha az (5) bekezdés szerinti további vizsgálatok eredménye indokolja.

(7) Az (5) bekezdésben foglaltaktól eltérően az NNGYK további vizsgálatok elrendelése nélkül, haladéktalanul visszavonja a fürdővízbiztonsági engedélyt, és törli az anyagot, terméket a nyilvántartásból, ha a közegészségügyi kockázat olyan magas, hogy a kockázatcsökkenés lehetősége a további vizsgálatok eredményétől sem várható.

(8) Az NNGYK által nyilvántartásba vett termékek, fürdővízbiztonsági engedéllyel rendelkező technológiák esetében kiadott határozatok tartalmazzák a létesítés, a tápvízválasztás, a vízhasználat és az üzemeltetés feltételeit.”

Az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (3) bekezdése szerint:

„16. § (3) A kérelmezőnek és továbbforgalmazás esetén a továbbforgalmazónak is tájékoztatási kötelezettsége van a fürdési célú létesítmények vízellátásában vízzel közvetlenül érintkező anyagok, termékek forgalmazáskor, továbbforgalmazáskor a nyilvántartott anyag, termék közegészségügyi felhasználási feltételeire vonatkozóan.”

Az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (4) – (6) bekezdései alapján:

„16. § (4) A nyilvántartásba vett anyagok, termékek közegészségügyi felülvizsgálatát a kérelmezőnek ötévente az NNGYK-nál kell kérelmezni, kivéve ha az NNGYK a nyilvántartásba vétel során emelkedett közegészségügyi kockázat miatt rövidebb egy-, kettő vagy hároméves időt nem határoz meg.

(5) A felülvizsgálati kérelem tartalmi követelményeit a 8. melléklet 3. pontja tartalmazza.

(6) A nyilvántartásba vételkor fennálló feltételek, adatok megváltozása miatt a nyilvántartás adattartamának módosítása kérelmezésének elmulasztása, a bebizonyosodott nemmegfelelőség, valamint a kötelező felülvizsgálat elmulasztása a nyilvántartásból való törlést vonja maga után. A nyilvántartásból törölt elemeket a törlés indoklásával együtt az NNGYK a honlapján közzéteszi.”

Az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (7) bekezdése alapján:

„16. § (7) A nyilvántartás adatainak módosítását a kérelmező kérelmezheti

a) a kérelemben szereplő, értékelést nem igénylő adatokban bekövetkező változás esetén vagy”

A Meghatalmazott kérelmére indított eljárásban - a benyújtott dokumentumok, valamint az NNGYK előzetes szakvéleménye alapján - megállapítottam, hogy a Termék ivóvíz-, használati melegvíz- és fürdővíz-ellátás (max. 80°C) területén történő alkalmazása a rendelkező részben foglalt alkalmazási feltételek betartása mellett megfelel a Korm. rendelet 10. § (1) bekezdése előírásainak és az 510/2023. Korm. rendelet 15. § (1) bekezdése előírásainak.

Az NNGYK a rendelkező részben meghatározott alkalmazási feltételeket - az előzetesen kiadott szakvéleménye alapján és a Korm. rendelet 12. § (1) bekezdésére tekintettel, továbbá az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (1) bekezdésének figyelembevételével – ivóvízbiztonsági és fürdővízbiztonsági szempontból írta elő a fogyasztóra gyakorolt egészségkockázat elkerülése, csökkentése érdekében, hogy a Termék alkalmazása ne eredményezze az ivóvíz, használati melegvíz és a fürdővíz mikrobiológiai minőségének romlását, továbbá a kellemetlen szín, íz- és szaganyagok, illetve szennyező anyagok vízbe kerülését.

Az Engedélyes tájékoztatási kötelezettsége a Korm. rendelet 10. § (7), 12. § (1) és 19. § (11) bekezdésének, továbbá az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (3) bekezdésének figyelembevételével került előírásra.

A Termék csomagolására vonatkozó rendelkezéseket a Korm. rendelet 10. § (8) bekezdése írja elő.

Az engedély és bejelentés hatályára és megújítására vonatkozó rendelkezést ivóvízbiztonsági szempontból a Korm. rendelet 12. § (2) és (3) bekezdése, továbbá fürdővízbiztonsági szempontból a bejelentés felülvizsgálatra vonatkozó rendelkezését az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (4) – (5) bekezdése tartalmazza.

Az ivóvízbiztonsági engedély és a fürdővízbiztonsági nyilvántartásba vétel visszavonásának esetéről a Korm. rendelet 12. § (4) bekezdése, valamint az 510/2023. Korm. rendelet 15. § (6) és (7) bekezdése és a 16. § (6) bekezdése alapján adtam tájékoztatást.

Az engedély és a bejelentés módosítására vonatkozó előírásokat a Korm. rendelet 12. § (5) bekezdése és az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (7) bekezdése tartalmazza.

A Termék használati útmutatójára vonatkozó rendelkezések a Korm. rendelet 19. § (11) bekezdésére tekintettel kerültek előírásra.

Az általános közigazgatási rendtartásról szóló 2016. évi CL. törvény (a továbbiakban: Ákr.) 39. § szerint:

„[Az eljárás fajtái] A kérelem automatikus döntéshozatali eljárásban, sommás vagy teljes eljárásban bírálható el. Törvény egyes ügyekben kizárhatja a sommás eljárás alkalmazását.”

Az Ehi 14/B. § (9) bekezdése alapján az az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő közegészségügyi szempontú nyilvántartásba vételhez kötött termékek, vízkezelő vegyszerek és szűrőanyagok bejelentésével, az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő, ivóvíz-biztonsági engedély alapján forgalomba hozható termékek, vízkezelésére szolgáló berendezések ivóvíz-biztonsági engedélyezésével, valamint a fürdővízzel közvetlenül érintkezésbe kerülő bejelentésköteles anyagok, termékek bejelentésével és a fürdővíz-biztonsági engedélyhez kötött fürdővíz- vízkezelési eljárások engedélyezésével kapcsolatos hatósági ügyekben nincs helye sommás eljárásnak.

Fenti jogszabályi rendelkezés alapján az ivóvízbiztonsági engedélyezést és fürdővízbiztonsági nyilvántartásba vételt teljes eljárásban folytattam le.

Az EüM rendelet 1. számú mellékletének IV. 8. pontjában előírt igazgatási szolgáltatási díjat (129.600,- Ft) az Engedélyes megfizette.

A teljesítés elmaradásának jogkövetkezményére, egészségügyi bírság kiszabásának lehetőségére történő figyelmeztetést az Ehi 13/A. § (1) bekezdés a) pontja alapján tettem meg, mely szerint: *„Ha az egészségügyi államigazgatási szerv a hatáskörében eljárva megállapítja, hogy az ivóvíz minőségére, a gyógy- és ásványvizek egészségkárosítás nélküli fogyaszthatóságára, felhasználására, forgalomba hozatalára vonatkozó jogszabályi rendelkezésekben foglaltakat megsértették, egészségügyi bírságot szab ki.”*

Az Ehi 13/A. § (1b) bekezdése alapján: *„Egészségügyi bírság kiszabásának van helye továbbá, ha az egészségügyi államigazgatási szerv által kiadott engedély előírásait az engedély jogosultja nem tartja be vagy engedélyköteles tevékenységet engedély nélkül folytat.”*

Az Ehi 13/A. § (3) bekezdése szerint: *„Egészségügyi bírság abban az esetben szabható ki, ha külön jogszabály az egészségügyi államigazgatási szerv eljárásával összefüggésben szabálysértési bírságot nem helyez kilátásba.”*

Az Ehi 13/A. § (4) bekezdése szerint: *„Az egészségügyi bírság természetes személlyel, jogi személlyel vagy jogi személyiség nélküli jogalannyal szemben szabható ki.”*

Az Ehi 13/A. § (5) bekezdése szerint: *„Az egészségügyi bírság összege 30 ezer forinttól 5 millió forintig terjedhet.”*

Az Ehi 13/A. § (10) bekezdés szerint: „*A bírság többszörös jogsértés esetén ismételten is kiszabható.*”

A határozat annak közlésével egyidejűleg Ákr. 82. § (1) bekezdésének rendelkezése alapján végleges.

Döntésemet a hivatkozott jogszabályhelyek alapján hoztam meg.

Döntésemet a Korm. rendelet 12. § (1) bekezdésében és az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (1) bekezdésében biztosított hatáskörben, *a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ*ról szóló 333/2023. (VII. 20.) Korm. rendelet 3. § szerinti országos illetékességgel eljárva hoztam meg.

A jogorvoslat lehetőségét az Ákr. 114. § (1) bekezdése alapján biztosítottam, szabályait *a közigazgatási perrendtartásról* szóló 2017. évi I. törvény (a továbbiakban: Kp.) állapítja meg.

A Fővárosi Törvényszék hatáskörét és illetékességét a Kp. 12. § (1) bekezdése, a Kp. 13. § (1) bekezdés e) pontjára, valamint *a bíróságok elnevezéséről, székhelyéről és illetékességi területének meghatározásáról* szóló 2010. évi CLXXXIV. törvény 5. melléklet 1. pontja alapján határoztam meg.

A kiadmányozási jog gyakorlása *a kiadmányozási szabályzatról* szóló 6/2026. (III. 13.) Tisztifőorvosi Utasítás alapján történt.

Felhívom a figyelmet, hogy a digitális államról és a digitális szolgáltatások nyújtásának egyes szabályairól szóló 2023. évi CIII. törvény szerint az NNGYK-val elektronikus úton szükséges kapcsolatot tartani.

Budapest, elektronikus időbélyegző szerint.

Dr. Oroszi Beatrix
országos tisztifőorvos
nevében és megbízásából

Belláné Apostol Mária
főosztályvezető

Határozatot kapják:

- Kovács György (E -papír és általa a RACCORDERIE METALLICHE S.P.A. (46010 Campitello di Marcaria, Strada Sabbionettana 59., Olaszország)
- Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ, Közegészségügyi Laboratóriumi és Módszertani Főosztály (tárhely)
- Irattár



NEMZETI NÉPEGÉSZSÉGÜGYI ÉS GYÓGYSZERÉSZETI KÖZPONT

Iktatószám: NNGYK/60985-5/2026

Ügyintéző: Rudnai Tamás

Telefon: +36 1 476 1100/30246

Tárgy: Ivóvízbiztonsági engedély és fürdővízbiztonsági nyilvántartásba vétel, RACCORDERIE METALLICHE S.P.A., INOXPRES elnevezésű rozsdamentes idomok

Hivatkozási szám: -

Ügyintézőjük: Kovács György

Mellékletek: Használati útmutató (26 oldal)

Kérem, hogy válaszában a fenti számra hivatkozzon!

HATÁROZAT

A **RACCORDERIE METALLICHE S.P.A.** (46010 Campitello di Marcaria, Strada Sabbionetana 59., Olaszország, a továbbiakban: Engedélyes) meghatalmazottja, **Kovács György** (1967.10.14., adószám: 8368102553., a továbbiakban: Meghatalmazott) kérelmére a **Szalmári Kft.** (5100 Jászberény, Jászteleki út 73.), **Gienger Hungária Kft.** (1225 Budapest, Dűlő utca 31-35/Hauk Antal sétány), **Komfort Épületgépészeti Kft.** (8200 Veszprém, Házgyári út 7.), **Mesterház Kft.** (1047 Budapest, Tinódi utca 2-16.), **Sebők és Társa Kft.** (2045 Törökbálint, Kinizsi utca 28.) által forgalmazott és az Engedélyes által gyártott **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes idomok** (a továbbiakban: Termék), – mint engedély és bejelentés köteles terméket ivóvíz-, használati melegvíz- és fürdővíz-ellátás (max. 80°C) területén történő alkalmazását ivóvízbiztonsági- és fürdővízbiztonsági szempontból az alábbi

feltételekkel engedélyezem és nyilvántartásba veszem:

1.) Az ivóvízbiztonsági engedély és a fürdővízbiztonság területén a nyilvántartásba vétel száma: NNGYK/60985-5/2026

2.) A Termék neve: INOXPRES elnevezésű rozsdamentes idomok

3.) A Termék forgalmazóinak neve:

Szalmári Kft. (5100 Jászberény, Jászteleki út 73.)

Gienger Hungária Kft. (1225 Budapest, Dűlő utca 31-35/Hauk Antal sétány)

Komfort Épületgépészeti Kft. (8200 Veszprém, Házgyári út 7.)

Mesterház Kft. (1047 Budapest, Tinódi utca 2-16.)

Sebők és Társa Kft. (2045 Törökbálint, Kinizsi utca 28.)

4.) A Termék gyártójának neve: RACCORDERIE METALLICHE S.P.A. (46010 Campitello di Marcaria, Strada Sabbionetana 59., Olaszország)

5.) A Termék alkalmazási területe: ivóvíz-, használati melegvíz- és fürdővíz-ellátás (max. 80°C).

6.) A Termék mérettartománya: Közegészségügyi szempontból nincs korlátozás.

7.) A Termék típusai:

KÖZEGÉSZSÉGÜGYI FŐOSZTÁLY

Cím: 1097 Budapest Albert Flórián út 2-6. Tel: + 36 1 476 1220

e-mail: kozegeszseg@nngyk.gov.hu

Hivatali kapu NNKKOZEG, KRID azonosító: 369732197

könyök (15° BB, 15° KB, 30° BB, 30° KB, 45° BB, 45° KB, 60° BB, 60° KB, 90° BB, 90° KB, 90° külső menetes, 90° belső menetes, hatlapfejű), T-idom, T-idom (belső menettel KB véggel, belső menettel, szűkített), karmantyú, áttoló karmantyú, hollandis átmeneti idom, csatlakozó (hordó, hegeszthető, külső menetes átmeneti, belső menetes átmeneti, hollandis kúpos, párasító, multifunkciós), zárósapka, fali csatlakozókönyök (belső menetes, KB, BK, sarok belső menetes), hegeszthető karmantyú, szűkítő, kerülő, illesztő, csatlakozó adapter, válaszfal átvezetés, nyomószorító gyűrű, gömbcsap (2 állású, 3 állású), visszacsapó szelep, kompenzátor, flexibilis cső

A Termék típusait részletesen a határozat mellékletét képező használati útmutató tartalmazza.

8.) A Termék ivóvízbiztonsági engedélyének és fürdővízbiztonsági nyilvántartásba vételének érvényességi ideje: 2031. augusztus 26.

9.) Az engedély és a bejelentés kizárólag az Engedélyes kérelmében ismertetett és a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ Közegészségügyi Laboratóriumi és Módszertani Főosztálya NNGYK/10906-2/2026 iktatószámú, 2026. július 07-én kelt előzetes szakvéleményével véleményezett, az Engedélyes által gyártott **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes idomokra** vonatkozik.

10.) Az engedély és a bejelentés kizárólag az Engedélyes által gyártott **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes idomok** hatóságomhoz benyújtott dokumentáció szerinti, azzal megegyező minőségű (felépítés, vízzel érintkező szerkezeti anyagok) Termékre vonatkozik, a Termék beszereléséhez szükséges egyéb alkatrészekre nem:

1. táblázat

<i>Vízzel érintkező alkatrészek</i>	<i>Anyag / Típus</i>	<i>Gyártó</i>	<i>Külföldi higiénés minősítés (minősítés hőmérséklete)</i>
idomtest	rozsdamentes acél / AISI 316L	Marcegaglia	4MS
	rozsdamentes acél / AISI 316L	Raccorderie	4MS
O-gyűrű	EPDM / 01/U70EP	LAV.EL. GOMMA S.r.l.	DVGW HW-0804DP0376 (max. 85°C)
	EPDM / TIMO 7 NC-70	Tecnogomma	DVGW HW-0804DO0309 (max. 85°C)

4MS: „Procedure for the Acceptance of Metallic Materials Used for Products in Contact with Drinking Water” kiadványban megadott, elfogadható ötvözetek.

A Termék gyártója rendelkezik a gyártási folyamatra vonatkozó ISO 9001 minőségbiztosítási tanúsítvánnyal (tanúsítvány jegyzékszám: 84/2003/01, érvényes: 2027. január 28.)

A vízzel érintkező anyagok alkalmazhatósága, közegészségügyi szempontú megfelelése a benyújtott dokumentumok, vízvizsgálatok alapján ebben a konkrét Termékben került értékelésre. Az elfogadás nem jelenti az 1. táblázatban szereplő a szerkezeti anyagok önálló alkalmazhatóságának közegészségügyi szempontú értékelését, a vízzel érintkező anyagok önálló alkalmazása, illetve más termékbe való beépítése esetén a szerkezeti anyagra vonatkozó nyilvántartásba vételi eljárást külön kell lefolytatni. Az 1. táblázatban részletezett alkatrészek önállóan kizárólag az **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes idomok** cserealkatrészeként forgalmazhatók.

11.) Az engedély és a bejelentés kizárólag közegészségügyi vonatkozású, nem jelenti a Termék, illetve a technológia egyéb (műszaki, gazdasági) szempontból történő elbírálását és

engedélyezését, illetve a benyújtott dokumentumok egyéb jogszabályoknak való megfelelését (pl.: biztonsági adatlap CLP és GHS megfelelését).

12.) A Termék beszerelésére kizárólag olyan vízzel érintkező alkatrészek használhatók, amelyek megfelelnek *az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről* szóló 5/2023. (I. 12.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Korm. rendelet) és *a közhasználatú fürdők létesítéséről és üzemeltetéséről* szóló 510/2023. (XI. 20.) Kormányrendelet (a továbbiakban: 510/2023. Korm. rendelet) előírásainak.

13.) A Terméket kizárólag a Közegészségügyi Laboratóriumi és Módszertani Főosztály által meghatározott közegészségügyi alkalmazási feltételek betartása mellett szabad használni, tisztítása/fertőtlenítése során használt vegyszerek bejelentésére, nyilvántartásba vételére, illetve engedélyeztetésére vonatkozóan a Korm. rendeletben, az 510/2023. Korm. rendeletben, *a biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról* szóló 528/2012/EU rendeletben (a továbbiakban: EU rendelet), valamint *a biocid termékek engedélyezésének és forgalomba hozatalának egyes szabályairól* szóló 316/2013. (VIII. 28.) Korm. rendeletben (a továbbiakban: 316/2013. Korm. rendelet) leírtak a mérvadók.

14.) Az **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes idomok** mellé az Engedélyes köteles a határozat mellékletét képező, magyar nyelvű használati útmutatót csatolni, amelyben rögzíteni szükséges a Termék neve és típusai mellett az engedély számát a Közegészségügyi Laboratóriumi és Módszertani Főosztály NNGYK/10906-2/2026 iktatószámú szakvélemény felhasználói útmutatóra vonatkozó, 4-8. pontjaiban meghatározott közegészségügyi alkalmazási feltételeket, biztonsági előírásokat:

- a) A Termékkel érintkező, emberi felhasználásra szánt víz hőmérséklete a 80°C-ot nem haladhatja meg. Közegészségügyi szempontból nincs akadálya, hogy termikus fertőtlenítés céljából nagyobb hőmérsékletű vizet használjanak, amennyiben a termikus fertőtlenítésre használt víz nem kerül emberi felhasználásra.
- b) Alkalmazási terület: ivóvíz-ellátás, használati melegvíz-ellátás, fürdővíz-ellátás; a mérettartományra közegészségügyi szempontból nincs korlátozás.
- c) A Termék tisztítása/fertőtlenítése során használt vegyszerek bejelentésére/nyilvántartásba vételére vonatkozóan a Korm. rendeletben, az 510/2023. Korm. rendeletben, illetve a 316/2013. Korm. rendeletben és az EU rendeletben leírtak a mérvadók.
- d) A Terméket tartalmazó vízhálózati szakaszt legalább 1 napra ivóvízzel, használati melegvízzel vagy fürdővízzel fel kell tölteni. Az öblítővizet a csatornába kell engedni, azt háztartási célra felhasználni nem szabad. Csak ezután szabad megkezdeni a terméket tartalmazó vízhálózati szakasz rendeltetésszerű használatát.
- e) A Termék alkalmazását követő első napokban fém és szerves anyag kioldódásra lehet számítani, amely íz- és szagproblémákat okozhat. Ez a jelenség átmeneti, gyakoribb vízcserével, átöblítéssel csökkenteni szükséges.

15.) Az Engedélyesnek és továbbforgalmazás esetén a továbbforgalmazónak is tájékoztatási kötelezettsége van a fogyasztók felé a Termék forgalmazásakor, illetve továbbforgalmazásakor a közegészségügyi felhasználási feltételekre vonatkozóan.

16.) A Termék csomagolását egy jól látható, tisztán olvasható és eltávolíthatatlan jelöléssel kell ellátni, amely igazolja, hogy az adott Termék megfelel a Korm. rendelet előírásainak. A jelölés mellett fel kell tüntetni az engedély és nyilvántartásba vétel számát.

17.) Az **ivóvízbiztonsági engedély és a nyilvántartásba vétel öt évig érvényes**. Az engedélyezett és nyilvántartásba vett **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes idomok**

engedélyének megújítását, illetve nyilvántartásba vételének felülvizsgálatát az Engedélyes az engedély és nyilvántartásba vétel lejártát megelőzően Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központnál (a továbbiakban: NNGYK) kérelmezheti. A megújítás és felülvizsgálat kérelemének tartalmi követelményeit és a benyújtandó dokumentumok listáját a Korm. rendelet 5. mellékletének 4. pontja és az 510/2023. Korm. rendelet 8. számú melléklet 3. pontja tartalmazza.

18.) A jelen határozatban engedélyezett **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes idomoknak** a mindenkor EU és a hazai vízhygiénés követelményeknek és a vonatkozó MSZ EN termékszabványok előírásainak meg kell felelnie. A Termékre, az ivóvízre, a használati melegvízre, valamint fürdővízre vonatkozó előírásokat, valamint termékszabványokat és azok változásait az Engedélyes, illetve a továbbforgalmazó köteles nyomon követni.

19.) Az engedély és bejelentés kérelemre történő módosítása az engedélyben és bejelentésben szereplő, értékelést nem igénylő adatokban bekövetkező változás miatt lehetséges.

20.) Az ivóvízbiztonsági engedélyt az NNGYK visszavonja, illetve a Terméket a nyilvántartásból törli, ha az engedélyezéskor, továbbá nyilvántartásba vételkor fennálló feltételek megváltozását az Engedélyes nem jelenti be, vagy az az engedélyezési, illetve bejelentési eljárás során vizsgált hygiénés minimumkövetelményeknek a Termék már nem felel meg vagy az Engedélyes a Termék megújítását, illetve felülvizsgálatát nem kérelmezi.

Jelen döntés véglegessé válását követően a fenti adatokat *az egészségügyi hatósági és igazgatási tevékenységről* szóló 1991. évi XI. törvény (a továbbiakban: Ehi) 7. § (1) bekezdése szerint az NNGYK nyilvántartásba veszi és az Ehi 7. § (5) bekezdése szerint a nyilvántartást a honlapján közzéteszi.

Felhívom az Engedélyes figyelmét, hogy az engedély és bejelentés előírásainak be nem tartása esetén egészségügyi bírság kiszabásának van helye.

Jelen határozatom elválaszthatatlan részét képezi az **INOXPRES elnevezésű rozsdamentes idomok** használati útmutatója.

Az eljárásért fizetendő eljárási költséget, 129.600 Ft igazgatási szolgáltatási díjat az Engedélyes megfizette, más eljárási költség nem merült fel, így arról nem rendelkezttem.

Határozatom annak közlésével végleges.

A határozatot sérelmező ügyfél jogsérelemre hivatkozva, a határozat közlésétől számított 30 napon belül közigazgatási pert indíthat, keresetlevél benyújtásával. A keresetlevelet a Fővárosi Törvényszékhez címezve, az NNGYK-hoz kell benyújtani. A jogi képviselővel eljáró fél, valamint a gazdálkodó szervezet a keresetlevelet kizárólag elektronikus úton nyújthatja be.

A végleges határozatot a törvényszék az ügyfél kérelmére - az ügy érdemi elbírálására lényegesen ki nem ható eljárási szabályszegés kivételével - jogsértés megállapítása esetén megváltoztatja, megsemmisíti vagy hatályon kívül helyezi, és ha szükséges, a hatóságot új eljárás lefolytatására utasítja. Jogsértés hiányában a törvényszék a keresetet elutasítja.

A keresetlevél benyújtásának a döntés hatályosulására halasztó hatálya nincs.

A törvényszék a közigazgatási pert tárgyaláson kívül bírálja el, a felek bármelyikének kérelmére azonban tárgyalást tart. Tárgyalás tartását a felperes ügyfél a keresetlevélben kérheti. Ennek elmulasztása miatt igazolási kérelemnek nincs helye. A peres eljárás illetékköteles, melyet a törvényszék döntése szerint kell megfizetni.

INDOKOLÁS

A Meghatalmazott 2026. július 29. napján a Szatmári Kft. (5100 Jászberény, Jászteleki út 73.), Gienger Hungária Kft. (1225 Budapest, Dülő utca 31-35/Hauk Antal sétány), Komfort Épületgépészeti Kft. 8200 Veszprém, Házgyári út 7.), Mesterház Kft. (1047 Budapest, Tinódi utca 2-16.), Sebők és Társa Kft. (2045 Törökbálint, Kinizsi utca 28.) által forgalmazott és az Engedélyes által gyártott **Termék**, a Nemzeti Népegészségügyi Központ által 42519-4/2021/KTEF számon kiadott nyilvántartásba vételének megújítása iránt kérelmet nyújtott be az NNGYK-hoz.

A Meghatalmazott által benyújtott dokumentumokat megvizsgáltam és a vizsgálat eredményeként megállapítottam, hogy a Termék 42519-4/2021/KTEF iktatószámú nyilvántartásba vételének érvényessége 2026. július 28-án lejárt, ezért új ivóvízbiztonsági engedélyezési és fürdővízbiztonsági nyilvántartásba vételi eljárás lefolytatására volt szükség.

Megállapítottam, hogy a Meghatalmazott által benyújtott dokumentumok az *ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről* szóló 5/2023. (I. 12.) Korm. rendelet (a továbbiakban: 5/2023. Korm. rendelet) 5. számú mellékletének 3. pontjában, valamint a *közhasználatú fürdők létesítéséről és üzemeltetéséről* szóló 510/2023. (XI. 20.) Korm. rendelet (a továbbiakban: 510/2023. Korm. rendelet) 8. mellékletének 2. pontjában előírtakat nem a teljes pontossággal tartalmazta.

Nem került benyújtásra magyar nyelvű, hiteles bélyegzőlenyomattal ellátott kérelem, amelynek tartalmaznia kell a Termék NNGYK/10906-2/2026 iktatószámú szakvélemény szerinti nevét, a hazai forgalmazó cégek nevét, adószámát, telephelyeit, a gyártó cég nevét, telephelyét, gyártási helyeket, és a Termék szakvélemény (NNGYK/10906-2/2026) szerinti alkalmazási területét, ezért pótolni kellett. Nem került benyújtásra részletes típuslista cikkszámokkal együtt, pótlása szükséges volt. A benyújtásra került használati útmutatót módosítani kellett úgy, hogy csak a Termékre vonatkozzon és más terméket ne tartalmazzon. Pontosan kellett szerepelni benne (az NNGYK/10906-2/2026 iktatószámú szakvélemény szerint) a Termék megnevezésének, az összes típusnak cikkszámokkal együtt és valamennyi közegészségügyi alkalmazási feltételnek (NNGYK/10906-2/2026 iktatószámú szakvélemény 4-8 pontjai). A benyújtásra került kézbesítési meghatalmazás nem tartalmazta a Meghatalmazottra vonatkozó címet ezért módosítani kellett.

Továbbá megállapítottam, hogy a Meghatalmazott az *Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálat egyes közigazgatási eljárásaiért és igazgatási jellegű szolgáltatásaiért fizetendő díjakról* szóló 1/2009. (I. 30.) EüM rendelet (továbbiakban: EüM rendelet) 1. sz. melléklete IV.8. pontja szerint megállapított, a közigazgatási eljárásért fizetendő igazgatási díj megfizetését a kérelem benyújtásával egyidejűleg nem nyújtotta be, 129 600 Ft igazgatási szolgáltatási díj befizetése vált szükségessé.

Fentiekre tekintettel az NNGYK/60985-2/2026 iktatószámú végzésemben kérelem, átdolgozott használati útmutató, meghatalmazás, típuslista valamint az igazgatási szolgáltatási díj befizetéséről szóló igazolás megküldésére szólítottam fel a Meghatalmazottat.

A Meghatalmazott a fenti hiánypótlásban előírt dokumentumokat a megadott határidőre megküldte, az igazgatási szolgáltatási díjat befizette.

A kérelem benyújtása előtt a Meghatalmazott beszerezte a Korm. rendelet, illetve az 510/2023. Korm. rendelet szerint előírt előzetes szakvéleményt.

A 2026. július 07-én kiadott, NNGYK/10906-2/2026 számú előzetes szakvéleményben a Közegészségügyi Laboratóriumi és Módszertani Főosztály a Termék ivóvízbiztonsági

engedély, illetve fürdővízbiztonsági nyilvántartásba vétel megadását alkalmazási feltételek előírásával javasolta.

Megállapították, hogy a jelenlegi eljárás során benyújtott dokumentumok alapján a Termék laboratóriumi vizsgálatait nem tartják szükségesnek elvégezni. A Termék közegészségügyi értékelését a jelenleg beküldött dokumentumok és a külföldi higiénés minősítések alapján megállapították, hogy a Termék ivóvíz-, használati melegvíz- és fürdővíz-ellátás (max. 80°C) területén történő alkalmazásának - szakvéleményük 1-3. pontjaiban megfogalmazottak betartása mellett, közegészségügyi szempontból akadály nincs.

Az NNGYK/10906-2/2026 számú előzetes szakvélemény felhívta a figyelmet a 4-8. pontokban megadott közegészségügyi alkalmazási feltételek betartására, valamint a Termék mellé a használati útmutató kötelező biztosítására, amelyben az Engedélyes a fogyasztót tájékoztatja az alkalmazás feltételeiről.

A Korm. rendelet 10. § (1) bekezdése alapján:

„10. § (1) Kizárólag az e rendeletnek megfelelő, ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő termékek, vízkezelő vegyszerek és szűrőanyagok hozhatók forgalomba, amelyek:

a) rendeltetésszerű alkalmazásuk során sem közvetlenül, sem közvetve nem veszélyeztetik az emberi egészséget és az élelmiszerbiztonságot,

b) nem befolyásolják kedvezőtlenül az ivóvíz és a használati melegvíz színét, szagát vagy ízét,

c) nem segítik elő a mikroorganizmusok szaporodását, továbbá

d) nem oldanak ki szennyező anyagokat az ivóvízbe és a használati melegvízbe az anyag rendeltetési célja alapján szükségesnél nagyobb mennyiségben.”

A Korm. rendelet 10. § (7) – (9) bekezdése előírja, hogy:

„10. § (7) A bejelentőnek, az engedélyesnek és továbbforgalmazás esetén a továbbforgalmazónak is tájékoztatási kötelezettsége van a fogyasztók felé az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő termékek, vízkezelő vegyszerek és szűrőanyagok forgalmazásakor, illetve továbbforgalmazásakor a közegészségügyi felhasználási feltételekre vonatkozóan.

(8) Az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő termékeket, vízkezelő vegyszerek és szűrőanyagok csomagolását egy jól látható, tisztán olvasható és eltávolíthatatlan jelöléssel kell ellátni, amely igazolja, hogy az adott termék megfelel e rendelet előírásainak. Az alkalmazandó jelölésre vonatkozó előírásokat az országos tisztifőorvos a honlapján közzéteszi, szükség esetén az Európai Unióban egységesen alkalmazott előírások alapján módosítja. A jelölés mellett fel kell tüntetni a nyilvántartásba vétel vagy az engedély számát.

(9) Az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő termékek, vízkezelő vegyszerek és szűrőanyagok nyilvántartásba vételének vagy a termékek ivóvízbiztonsági engedélyének meglétét, az alkalmazási feltételek és a tájékoztatási kötelezettség betartását a népegészségügyi szerv és az NNGYK ellenőrzi.”

A Korm. rendelet 12. § (1) bekezdése alapján:

„12. § (1) Az 5. melléklet 2. pontjában felsorolt termékeket az első hazai forgalmazást megelőzően a forgalomba hozó (a továbbiakban: engedélyes) kérelmére az NNGYK ivóvízbiztonsági szempontból engedélyezi úgy, hogy az alkalmazási mód és a felhasznált anyagok figyelembevételével alkalmazási feltételeket határoz meg a fogyasztóra gyakorolt egészségkockázat elkerülése, csökkentése érdekében. Az NNGYK az engedélyezési eljárás során

vizsgálja az ivóvízzel és a használati melegvízzel érintkezésbe kerülő anyagokra vonatkozó higiénés minimumkövetelményeknek való megfelelést a 10. § (1), (2) és (4) bekezdése figyelembevételével. Az ivóvízbiztonsági engedélyben előírt, a termék biztonságos, egészséget nem veszélyeztető használatát biztosító közegészségügyi alkalmazási feltételekről az engedélyes a felhasználókat a termék használati útmutatójában tájékoztatja.”

A Korm. rendelet 12. § (2) és (3) bekezdése szerint:

„12. § (2) Az ivóvízbiztonsági engedély öt évig hatályos.

(3) Az ivóvízbiztonsági engedély megújítását az engedélyes az engedély lejártát megelőzően kérelmezheti. A megújítási kérelem tartalmi követelményeit és a benyújtandó dokumentumok listáját az 5. melléklet 4. pontja tartalmazza.”

A Korm. rendelet 12. § (4) és (5) bekezdése alapján:

„12. § (4) Az ivóvízbiztonsági engedélyt az NNGYK visszavonja

*a) ha az engedélyezéskor fennálló feltételek megváltozását az engedélyes nem jelenti be, vagy
b) az (1) bekezdésben meghatározott higiénés minimumkövetelményeknek a termék már nem felel meg.*

(5) Az ivóvízbiztonsági engedély módosítását az engedélyes kérelmezheti

a) az engedélyben szereplő, értékelést nem igénylő adatokban bekövetkező változás esetén.”

A Korm. rendelet 19. § (11) bekezdése alapján:

„19. § (11) Az első magyarországi forgalomba hozó a termékek piacfelügyeletéről szóló 2012. évi LXXXVIII. törvényben meghatározottak alapján az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő termékekhez, vízkezelő vegyszerekhez és szűrőanyagokhoz magyar nyelven köteles mellékelni a fogyasztók és más végfelhasználók számára a használati és kezelési útmutatót, valamint a biztonságot érintő figyelmeztetéseket, amelynek tartalmaznia kell a víztisztításra vonatkozó tájékoztatást is. A használati és kezelési útmutatónak közérthetőnek és egyértelműnek kell lennie. A forgalmazás során fel kell tüntetni a termék megnevezése mellett a bejelentés vagy az engedély számát.”

Az 510/2023. Korm. rendelet 15. § (1) – (8) bekezdése alapján:

„15. § (1) A közhasználatú fürdő üzemeltetője intézkedik, hogy a fürdővíz előállításánál a vízzel érintkezésbe kerülő anyagok, termékek, a vízkezelési eljárások ne veszélyeztessék az emberi egészséget és a víz minőségét.

(2) Magyarország területén csak e rendeletnek megfelelő, fürdővízzel érintkezésbe kerülő anyagok, termékek és technológiák, valamint a biocid termékek engedélyezésének és forgalomba hozatalának egyes szabályairól szóló kormányrendelet alapján engedélyezett felület- és víz-fertőtlenítőszerrel hozhatók forgalomba és használhatók.

(3) A fürdővízzel közvetlenül érintkező anyagok, termékek bejelentéséről és a fürdővíz kezelésére alkalmazni kívánt technológiák vízbiztonsági engedélyéről az NNGYK nyilvántartást vezet, és azt a honlapján közzéteszi.

(4) A fürdővízzel közvetlenül érintkező anyagok, termékek bejelentésének, a technológiák fürdővízbiztonsági engedélyének meglétét, az engedélyben foglalt előírások teljesülését, a tájékoztatási kötelezettség betartását a területileg illetékes egészségügyi államigazgatási szerv és az NNGYK ellenőrzi.

(5) Ha egy már nyilvántartásban lévő anyagot, terméket vagy fürdővízbiztonsági engedéllyel rendelkező technológiát az NNGYK közegészségügyi szempontból kockázatosnak ítél meg, a

fürdővízzel érintkező anyagból kioldódó szennyező anyagok jelenléte, mikrobiológiai minőségromlás, továbbá kellemetlen szaganyagok és szennyező anyagok fürdővízbe kerülése miatt a bejelentőt vagy engedélyest további vizsgálatokra kötelezi ennek megállapítása céljából.

(6) Az NNGYK az anyagot, terméket a nyilvántartásból törli, vagy a fürdővízbiztonsági engedélyt visszavonja, ha az (5) bekezdés szerinti további vizsgálatok eredménye indokolja.

(7) Az (5) bekezdésben foglaltaktól eltérően az NNGYK további vizsgálatok elrendelése nélkül, haladéktalanul visszavonja a fürdővízbiztonsági engedélyt, és törli az anyagot, terméket a nyilvántartásból, ha a közegészségügyi kockázat olyan magas, hogy a kockázatcsökkenés lehetősége a további vizsgálatok eredményétől sem várható.

(8) Az NNGYK által nyilvántartásba vett termékek, fürdővízbiztonsági engedéllyel rendelkező technológiák esetében kiadott határozatok tartalmazzák a létesítés, a tápvízválasztás, a vízhasználat és az üzemeltetés feltételeit.”

Az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (3) bekezdése szerint:

„16. § (3) A kérelmezőnek és továbbforgalmazás esetén a továbbforgalmazónak is tájékoztatási kötelezettsége van a fürdési célú létesítmények vízellátásában vízzel közvetlenül érintkező anyagok, termékek forgalmazáskor, továbbforgalmazáskor a nyilvántartott anyag, termék közegészségügyi felhasználási feltételeire vonatkozóan.”

Az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (4) – (6) bekezdései alapján:

„16. § (4) A nyilvántartásba vett anyagok, termékek közegészségügyi felülvizsgálatát a kérelmezőnek ötévente az NNGYK-nál kell kérelmezni, kivéve ha az NNGYK a nyilvántartásba vétel során emelkedett közegészségügyi kockázat miatt rövidebb egy-, kettő vagy hároméves időt nem határoz meg.

(5) A felülvizsgálati kérelem tartalmi követelményeit a 8. melléklet 3. pontja tartalmazza.

(6) A nyilvántartásba vételkor fennálló feltételek, adatok megváltozása miatt a nyilvántartás adattartamának módosítása kérelmezésének elmulasztása, a bebizonyosodott nemmegfelelőség, valamint a kötelező felülvizsgálat elmulasztása a nyilvántartásból való törlést vonja maga után. A nyilvántartásból törölt elemeket a törlés indoklásával együtt az NNGYK a honlapján közzéteszi.”

Az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (7) bekezdése alapján:

„16. § (7) A nyilvántartás adatainak módosítását a kérelmező kérelmezheti

a) a kérelemben szereplő, értékelést nem igénylő adatokban bekövetkező változás esetén vagy”

A Meghatalmazott kérelmére indított eljárásban - a benyújtott dokumentumok, valamint az NNGYK előzetes szakvéleménye alapján - megállapítottam, hogy a Termék ivóvíz-, használati melegvíz- és fürdővíz-ellátás (max. 80°C) területén történő alkalmazása a rendelkező részben foglalt alkalmazási feltételek betartása mellett megfelel a Korm. rendelet 10. § (1) bekezdése előírásainak és az 510/2023. Korm. rendelet 15. § (1) bekezdése előírásainak.

Az NNGYK a rendelkező részben meghatározott alkalmazási feltételeket - az előzetesen kiadott szakvéleménye alapján és a Korm. rendelet 12. § (1) bekezdésére tekintettel, továbbá az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (1) bekezdésének figyelembevételével – ivóvízbiztonsági és fürdővízbiztonsági szempontból írta elő a fogyasztóra gyakorolt egészségkockázat elkerülése, csökkentése érdekében, hogy a Termék alkalmazása ne eredményezze az ivóvíz, használati melegvíz és a fürdővíz mikrobiológiai minőségének romlását, továbbá a kellemetlen szín, íz- és szaganyagok, illetve szennyező anyagok vízbe kerülését.

Az Engedélyes tájékoztatási kötelezettsége a Korm. rendelet 10. § (7), 12. § (1) és 19. § (11) bekezdésének, továbbá az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (3) bekezdésének figyelembevételével került előírásra.

A Termék csomagolására vonatkozó rendelkezéseket a Korm. rendelet 10. § (8) bekezdése írja elő.

Az engedély és bejelentés hatályára és megújítására vonatkozó rendelkezést ivóvízbiztonsági szempontból a Korm. rendelet 12. § (2) és (3) bekezdése, továbbá fürdővízbiztonsági szempontból a bejelentés felülvizsgálatra vonatkozó rendelkezését az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (4) – (5) bekezdése tartalmazza.

Az ivóvízbiztonsági engedély és a fürdővízbiztonsági nyilvántartásba vétel visszavonásának esetéről a Korm. rendelet 12. § (4) bekezdése, valamint az 510/2023. Korm. rendelet 15. § (6) és (7) bekezdése és a 16. § (6) bekezdése alapján adtam tájékoztatást.

Az engedély és a bejelentés módosítására vonatkozó előírásokat a Korm. rendelet 12. § (5) bekezdése és az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (7) bekezdése tartalmazza.

A Termék használati útmutatójára vonatkozó rendelkezések a Korm. rendelet 19. § (11) bekezdésére tekintettel kerültek előírásra.

Az általános közigazgatási rendtartásról szóló 2016. évi CL. törvény (a továbbiakban: Ákr.) 39. § szerint:

„[Az eljárás fajtái] A kérelem automatikus döntéshozatali eljárásban, sommás vagy teljes eljárásban bírálható el. Törvény egyes ügyekben kizárhatja a sommás eljárás alkalmazását.”

Az Ehi 14/B. § (9) bekezdése alapján az az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő közegészségügyi szempontú nyilvántartásba vételhez kötött termékek, vízkezelő vegyszerek és szűrőanyagok bejelentésével, az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő, ivóvíz-biztonsági engedély alapján forgalomba hozható termékek, vízkezelésére szolgáló berendezések ivóvíz-biztonsági engedélyezésével, valamint a fürdővízzel közvetlenül érintkezésbe kerülő bejelentésköteles anyagok, termékek bejelentésével és a fürdővíz-biztonsági engedélyhez kötött fürdővíz- vízkezelési eljárások engedélyezésével kapcsolatos hatósági ügyekben nincs helye sommás eljárásnak.

Fenti jogszabályi rendelkezés alapján az ivóvízbiztonsági engedélyezést és fürdővízbiztonsági nyilvántartásba vételt teljes eljárásban folytattam le.

Az EüM rendelet 1. számú mellékletének IV. 8. pontjában előírt igazgatási szolgáltatási díjat (129.600,- Ft) az Engedélyes megfizette.

A teljesítés elmaradásának jogkövetkezményére, egészségügyi bírság kiszabásának lehetőségére történő figyelmeztetést az Ehi 13/A. § (1) bekezdés a) pontja alapján tettem meg, mely szerint: *„Ha az egészségügyi államigazgatási szerv a hatáskörében eljárva megállapítja, hogy az ivóvíz minőségére, a gyógy- és ásványvizek egészségkárosítás nélküli fogyaszthatóságára, felhasználására, forgalomba hozatalára vonatkozó jogszabályi rendelkezésekben foglaltakat megsértették, egészségügyi bírságot szab ki.”*

Az Ehi 13/A. § (1b) bekezdése alapján: *„Egészségügyi bírság kiszabásának van helye továbbá, ha az egészségügyi államigazgatási szerv által kiadott engedély előírásait az engedély jogosultja nem tartja be vagy engedélyköteles tevékenységet engedély nélkül folytat.”*

Az Ehi 13/A. § (3) bekezdése szerint: *„Egészségügyi bírság abban az esetben szabható ki, ha külön jogszabály az egészségügyi államigazgatási szerv eljárásával összefüggésben szabálysértési bírságot nem helyez kilátásba.”*

Az Ehi 13/A. § (4) bekezdése szerint: „Az egészségügyi bírság természetes személlyel, jogi személlyel vagy jogi személyiség nélküli jogalannal szemben szabható ki.”

Az Ehi 13/A. § (5) bekezdése szerint: „Az egészségügyi bírság összege 30 ezer forinttól 5 millió forintig terjedhet.”

Az Ehi 13/A. § (10) bekezdés szerint: „A bírság többszörös jogsértés esetén ismételten is kiszabható.”

A határozat annak közlésével egyidejűleg Ákr. 82. § (1) bekezdésének rendelkezése alapján végleges.

Döntésemet a hivatkozott jogszabályhelyek alapján hoztam meg.

Döntésemet a Korm. rendelet 12. § (1) bekezdésében és az 510/2023. Korm. rendelet 16. § (1) bekezdésében biztosított hatáskörben, a *Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ*ról szóló 333/2023. (VII. 20.) Korm. rendelet 3. § szerinti országos illetékességgel eljárva hoztam meg.

A jogorvoslat lehetőségét az Ákr. 114. § (1) bekezdése alapján biztosítottam, szabályait a *közigazgatási perrendtartásról* szóló 2017. évi I. törvény (a továbbiakban: Kp.) állapítja meg.

A Fővárosi Törvényszék hatáskörét és illetékességét a Kp. 12. § (1) bekezdése, a Kp. 13. § (1) bekezdés e) pontjára, valamint a *bíróságok elnevezéséről, székhelyéről és illetékességi területének meghatározásáról* szóló 2010. évi CLXXXIV. törvény 5. melléklet 1. pontja alapján határoztam meg.

A kiadmányozási jog gyakorlása a *kiadmányozási szabályzatról* szóló 6/2026. (III. 13.) Tisztifőorvosi Utasítás alapján történt.

Felhívom a figyelmet, hogy a digitális államról és a digitális szolgáltatások nyújtásának egyes szabályairól szóló 2023. évi CIII. törvény szerint az NNGYK-val elektronikus úton szükséges kapcsolatot tartani.

Budapest, elektronikus időbélyegző szerint.

Dr. Oroszi Beatrix
országos tisztifőorvos
nevében és megbízásából

Belláné Apostol Mária
főosztályvezető

Határozatot kapják:

- Kovács György (E -papír és általa a RACCORDERIE METALLICHE S.P.A. (46010 Campitello di Marcaria, Strada Sabbionettana 59., Olaszország)
- Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ, Közegészségügyi Laboratóriumi és Módszertani Főosztály (tárhely)
- Irattár