



NEMZETI NÉPEGÉSZSÉGÜGYI KÖZPONT

Iktatószám: 8027-5/2020/KTEF
Ügyintéző: Dr. Dávidovits Zsuzsanna
+36 1 476 1100/2396

Kérem, hogy válaszában a fenti számra hivatkozzon!

Tárgy: Nyilvántartásba vétel felülvizsgálata, Texor Műanyagipari Kft., PE80 Polietilén ivóvíz nyomócső
Hivatkozási szám: -
Ügyintézőjük: -
Mellékletek: „Gyártói tájékoztató” (3 oldal)
„Ivóvíz rendszerek fertőtlenítése – I”
(5 oldal)

HATÁROZAT

A **Texor Műanyagipari Kereskedelmi és Szolgáltató Kft.** (4002 Debrecen-Apafa, HRSZ:2635; továbbiakban: Forgalmazó) kérelmére az általa gyártott „**PE80 polietilén ivóvíz nyomócső**” termék **ivóvízellátás területén** történő alkalmazásának - mint bejelentés köteles termékcsoporthoz - közegészségügyi szempontú felülvizsgálatát elvégeztem

és továbbra is nyilvántartásba veszem az alábbi alkalmazási feltételekkel:

- 1.) A bejelentés ismételt nyilvántartási száma: **8027-5/2020/KTEF**
- 2.) Előzetes nyilvántartási száma: **KEF-5566-2/2015.**
- 3.) A Termék neve: **„PE80 polietilén ivóvíz nyomócső”**
- 4.) A Termék forgalmazójának neve: **Texor Műanyagipari Kereskedelmi és Szolgáltató Kft.** (4002 Debrecen-Apafa, HRSZ:2635)
- 5.) A Termék gyártójának neve: **Texor Műanyagipari Kereskedelmi és Szolgáltató Kft.** (4002 Debrecen-Apafa, HRSZ:2635)
- 6.) A Termék alkalmazási területe: **Ivóvíz ellátás (maximum: 30°C)**
- 7.) A Termék mérettartománya: **Közegészségügyi szempontból nincs korlátozás**
- 8.) A Termék ismételt nyilvántartásba vételének időpontja: **2020. február 13.**
- 9.) A nyilvántartásba vétel kizárólag a Nemzeti Népegészségügyi Központ (a továbbiakban: NNK) Közegészségügyi Laboratóriumi Főosztálya által 2020. február 12-én kiadott 2795-3/2020/LAB. számú, közegészségügyi vonatkozású szakvéleményével véleményezett a Texor Műanyagipari Kereskedelmi és Szolgáltató Kft. által gyártott „**PE80 polietilén ivóvíz nyomócső**” elnevezésű termékekre vonatkozik.

Közegészségügyi Főosztály
Cím: 1097 Budapest Albert Flórián út 2-6. Tel: + 36 1 476 1220,
e-mail: kozegeszseg@nnk.gov.hu
Hivatali kapu KRID azonosító: 355530977

10.) A nyilvántartásba vétel a „PE80 polietilén ivóvíz nyomócső” elnevezésű termék NNK-hoz előzetesen benyújtott dokumentációban foglaltak szerinti összetételű, azzal megegyező minőségű alapanyagaira és segédanyagaira vonatkozik:

Alapanyag/Típus	Alapanyag gyártó
Polietilén / Liten PL 10	Unipetrol, Csehország

11.) A „PE80 polietilén ivóvíz nyomócső” elnevezésű termék mellé a Forgalmazó köteles használati útmutatót mellékelni, amelyben tájékoztatja a fogyasztót az alkalmazás feltételeiről, a tisztítási és fertőtlenítési utasításról. A tisztítási, illetve fertőtlenítési utasítást (beleértve az alkalmas fertőtlenítőszer megnevezését is) a Gyártónak, illetve a Forgalmazónak egyértelműen a vásárló tudomására kell hoznia.

A termékek tisztítása/fertőtlenítése során használt vegyszerek bejelentésére, nyilvántartásba vételére, illetve engedélyeztetésére vonatkozóan az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről szóló 201/2001 (X. 25.) Korm. rendeletben (a továbbiakban: Korm. rendelet), illetve a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló 38/2003. (VII. 7.) ESzCsM-FVM-KvVM együttes rendeletben leírtak a mérvadóak.

12.) A csővezetékrendszert első használatbavétel előtt 3 napra naponta váltott átfolyó ivóvízzel alaposan át kell mosni. A csővezetékrendszert ezután legalább 1 napra ivóvízzel fel kell tölteni. Az öblítővizet háztartási célra felhasználni nem szabad, azt csatornába kell engedni. A rendeltetésszerű használat csak ezután kezdhető meg.

13.) A nyilvántartásba vett „PE80 polietilén ivóvíz nyomócső” elnevezésű termék közegészségügyi felülvizsgálatát a Korm. rendelet 5. számú melléklet III. pontjában foglalt követelmények szerint, a bejelentőnek ötévente a NNK-nál kell kérelmezni.

14.) A „PE80 polietilén ivóvíz nyomócső” elnevezésű termékekre és az ivóvízre vonatkozó előírásokat, valamint termékszabványokat és azok változásait a Forgalmazó, illetve a továbbforgalmazó köteles nyomon követni.

15.) A nyilvántartás adatainak módosítása csak a bejelentő adataiban bekövetkező változás miatt lehetséges.

16.) A felülvizsgálat elmulasztása, vagy a felülvizsgálat során a nyilvántartásba vételkor fennálló feltételek megváltozása és ennek bejelentésének elmulasztása, a bebizonyosodott nem megfelelés a nyilvántartásba vétel visszavonását vonja maga után.

17.) A Forgalmazónak tájékoztatási kötelezettsége van továbbforgalmazáskor a nyilvántartásba vett termék felhasználási feltételeire vonatkozóan.

Felhívom továbbá a Forgalmazó figyelmét, hogy az alkalmazási feltételek be nem tartása esetén egészségügyi bírság kiszabásának van helye.

Jelen határozatom elválaszthatatlan részét képezi a „PE80 polietilén ivóvíz nyomócső” elnevezésű termék használati útmutatója.

A Forgalmazó az eljárási cselekmény kapcsán a 48.000,- Ft igazgatási szolgáltatási díjat megfizette, egyéb eljárási költség nem merült fel.

Határozatom ellen államigazgatási úton további jogorvoslatnak nincs helye, annak felülvizsgálatát - jogszabálysértésre hivatkozással - az országos tisztifőorvoshoz 3 példányban benyújtott, de a Debreceni Közigazgatási és Munkaügyi Bírósághoz címzett keresettel lehet kérni. A keresetlevelet a közléstől számított 30 napon belül kell az NNK-nál beadni. A keresetlevelet az *elektronikus ügyintézés és a bizalmi szolgáltatások általános szabályairól* szóló 2015. évi. CCXXII. törvény 9. § (1) bekezdése szerinti felperes és jogi képviselő kizárólag elektronikus úton, a jogszabályban meghatározott módon terjesztheti elő.

A közigazgatási per illetéke 30.000,- Ft, amely vonatkozásában a feleket jövedelmi és vagyoni viszonyaikra tekintet nélkül illetékfeljegyzési jog illeti meg.

INDOKOLÁS

A Forgalmazó 2020. február 06. napján felülvizsgálatra irányuló kérelemmel fordult a Nemzeti Népegészségügyi Központhoz (a továbbiakban: NNK), melyben az általa forgalmazott „**PE80 polietilén ivóvíz nyomócső**” elnevezésű termék (a továbbiakban: Termék) ivóvízellátás területén (max. 30 °C) történő alkalmazása céljából - mint bejelentés köteles termékcsoport - közegészségügyi szempontból szükséges 5 évenkénti felülvizsgálatát kérelmezte.

A kérelem benyújtásához tartozóan a Forgalmazó beszerezte az NNK Közegészségügyi Laboratóriumi Főosztálya által kiadott előzetes szakvéleményt.

A 2020. február 12-én kiadott 2795-3/2020/LAB. számú előzetes szakvéleményben az NNK a Termék ismételt nyilvántartásba vételét alkalmazási feltételek előírásával javasolta.

A Termék korábban már rendelkezett KEF-5566-2/2015. számon nyilvántartásba vételi számmal, illetve 6677/2014 OKI. és 6677-2/2014 OKI. számú szakvéleményekkel, melyek alapján a szükséges laboratóriumi vizsgálatok megtörténtek.

Az NNK Közegészségügyi Laboratóriumi Főosztálya a 2795-3/2020/LAB. számú előzetes szakvéleményében megállapította, hogy a Forgalmazó által benyújtott dokumentumok alapján, a „**PE80 polietilén ivóvíz nyomócső**” laboratóriumi vizsgálatát jelenleg nem tartják szükségesnek, annak az ivóvízellátásban történő alkalmazásának - szakvéleményük 1. és 2. pontjaiban megfogalmazottak betartása mellett - közegészségügyi szempontból akadálya nincs.

A 2795-3/2020/LAB. számú előzetes szakvélemény felhívta a figyelmet a megadott alkalmazási feltételek betartására, valamint a Termék mellé a használati útmutató kötelező biztosítására, amelyben a Forgalmazó a fogyasztót tájékoztatja az alkalmazás feltételeiről.

A Korm. rendelet 8/A. § (1) bekezdése szerint:

„Az első hazai forgalmazást megelőzően a forgalmazónak az 5. számú melléklet I. pont A) alpontjában felsorolt, az ivó- és használati melegvíz-ellátásban vízzel közvetlenül érintkező anyagokat, termékeket az NNK felé be kell jelenteni, az 5. számú melléklet II. pontjában előírt követelményeknek megfelelően. A bejelentés során az NNK az előzetesen kiadott szakvéleménye alapján figyelembe veszi a vízzel érintkező anyagból kioldódó szennyező anyagok jelenlétét, vizsgálja, hogy a technológia alkalmazása nem eredményezi-e a mikrobiológiai minőség romlását, továbbá kellemetlen íz- és szaganyagok ivóvízbe kerülését. A bejelentésre nem köteles termékcsoportok felsorolását az 5. számú melléklet I. pont B) alpontja tartalmazza.”

A Korm. rendelet 8/A. § (2) bekezdése szerint:

„A bejelentés tudomásulvételét az NNK az (1) bekezdésben jelzett követelményeknek maradéktalanul megfelelő bejelentés beérkezésétől számított 8 napon belül visszaigazolja és a használat feltételeit meghatározza.”

A Korm. rendelet 8/A. § (3) bekezdése szerint: *„A bejelentőnek és továbbforgalmazás esetén a továbbforgalmazónak is tájékoztatási kötelezettsége van az ivó- és használati melegvízellátásban vízzel közvetlenül érintkező anyagok, termékek forgalmazáskor, illetve továbbforgalmazáskor a nyilvántartott anyag, termék felhasználási feltételeire vonatkozóan.”*

A Korm. rendelet 8/A. § (4) bekezdése szerint: *„A nyilvántartásba vett anyagok, termékek közegészségügyi felülvizsgálatát a bejelentőnek ötévente az NNK-nál kell kérelmezni, ha az NNK ettől eltérő időt nem határoz meg.”*

A Korm. rendelet 8/A. § (5) bekezdése szerint: *„A felülvizsgálati kérelem tartalmi követelményeit az 5. számú melléklet III. pontja tartalmazza.”*

A Korm. rendelet 8/A. § (6) bekezdése szerint: *„A nyilvántartásba vételkor fennálló feltételek, adatok megváltozása bejelentésének elmulasztása, a bebizonyosodott nem megfelelés, valamint a kötelező felülvizsgálat 3 hónapon túli elmulasztása a nyilvántartásból való törlést vonja maga után. A nyilvántartásból törölt elemeket a törlés indoklásával együtt az NNK a honlapján közzéteszi.”*

A Korm. rendelet 8/A. § (7) bekezdése szerint: *„A nyilvántartás adatainak módosítása - a bejelentő adataiban bekövetkező változások kivételével - nem lehetséges”.*

A Korm. rendelet 8/A. § (8) bekezdése szerint: *„Az (1)-(7) bekezdésben foglalt előírásoknak az ivóvízellátáson kívül a közösségi használatra szánt használati melegvízzel és medencés fürdővizekkel érintkezésbe kerülő termékekre, anyagokra vonatkozóan is teljesülniük kell. A bejelentés tudomásulvételét az NNK az (1) bekezdésben jelzett követelményeknek maradéktalanul megfelelő bejelentés beérkezésétől számított 8 napon belül visszaigazolja és a használat feltételeit meghatározza.”*

A Forgalmazó kérelmére indított felülvizsgálati eljárásban - a benyújtott dokumentumok, valamint az NNK előzetes szakvéleménye alapján - megállapítottam, hogy a Termék ivóvízellátás területén történő felhasználásra (max. 30°C) a rendelkező részben foglalt alkalmazási feltételek betartása mellett megfelel a Korm. rendelet előírásainak.

Az NNK a rendelkező részben meghatározott alkalmazási feltételeket - NNK az előzetesen kiadott szakvéleménye alapján és a Korm. rendelet 8/A. § (2) bekezdésére tekintettel - ivóvízbiztonsági szempontból írta elő annak érdekében, hogy a Termék alkalmazása ne eredményezze az ivóvíz mikrobiológiai minőségének romlását, továbbá a kellemetlen íz- és szaganyagok ivóvízbe kerülését.

A Termék közegészségügyi felülvizsgálatára vonatkozó rendelkezést a Korm. rendelet 8/A. § (4) bekezdése szerint állapítottam meg.

A nyilvántartásba vétel visszavonásának esetéről a Korm. rendelet 8/A. § (6) bekezdése alapján adtam tájékoztatást.

A Forgalmazó tájékoztatási kötelezettsége a Korm. rendelet 8/A. § (3) bekezdésére tekintettel került előírásra.

A nyilvántartás adatainak módosításaira vonatkozóan a Korm. rendelet 8/A. § (7) bekezdése alapján adtam tájékoztatást.

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. 16. pontjában előírt igazgatási szolgáltatási díjat (48.000,- Ft) a Forgalmazó megfizette.

Fentiekre tekintettel a rendelkező részben foglaltak szerint döntöttem.

A teljesítés elmaradásának jogkövetkezményére, egészségügyi bírság kiszabásának lehetőségére történő figyelmeztetést az *egészségügyi hatósági és igazgatási tevékenységről* szóló 1991. évi XI. törvény (a továbbiakban: 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 vagy közigazgatási – kivéve eljárési – 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 az Ákr. 82. § (1) bekezdésének rendelkezése alapján végleges.

Döntésemet a hivatkozott jogszabály helyek alapján hoztam meg.

Döntésemet a Korm. rendelet 8/A. § (1) és (4) bekezdésében biztosított hatáskörben, a *fővárosi és megyei kormányhivatal, valamint a járási (fővárosi kerületi) hivatal népegészségügyi feladatai ellátásáról, továbbá az egészségügyi államigazgatási szerv kijelöléséről* szóló 385/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 13. § (3) bekezdése szerinti országos illetékességgel eljárva hoztam meg.

Határozatom ellen a fellebbezés lehetőségét az Ákr. 116. § (1)-(2), valamint (4) bekezdése zárja ki. Határozatom bírósági felülvizsgálatának lehetőségét az Ákr. 114. § (1) bekezdése biztosítja, a Debreceni Közigazgatási és Munkaügyi Bíróság illetékességét a közigazgatási perrendtartásról szóló 2017. évi I. törvény (a továbbiakban: Kp.) 12. § (1) bekezdése és 13. § (2) bekezdés b) pontja és a 13. § (3) bekezdés c) pontja határozza meg. A jogorvoslati kérelem benyújtásának helyéről és idejéről a Kp. 39. § (1) bekezdése szerint adtam tájékoztatást.

Az illeték mértékét az illetékekről szóló 1990. évi XCIII. törvény (továbbiakban: Itv.) 45/A. § (1) bekezdése határozza meg. Az illetékfeljegyzési jogról az Itv. 62. § (1) bekezdés h) pontja rendelkezik.

A kiadmányozási jog gyakorlása az *Országos Tisztifőorvos Kiadmányozásról* szóló 44/2019. (XI. 20.) utasítása alapján történt.

Felhívom a figyelmet, hogy az *elektronikus ügyintézés és a bizalmi szolgáltatások általános szabályairól* szóló 2015. évi CCXXII. törvény szerint az NNK-val elektronikus úton szükséges kapcsolatot tartani (E-papír esetében a szervezetnév: Nemzeti Népegészségügyi Központ (OKI)).

Budapest, 2020. február „13.”.

Dr. Müller Cecília
országos tisztifőorvos
névében és megbízásából



Belláné Apostol Mária
főosztályvezető

Határozatot kapják:

- Texor Műanyagipari Kereskedelmi és Szolgáltató Kft. (4002 Debrecen-Apafa, HRSZ:2635
- Nemzeti Népegészségügyi Központ, Közegészségügyi Laboratóriumi Főosztály (kozeqlab@nnk.gov.hu)
- Irattár

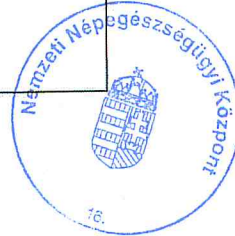


AVDH Bélyegző

TEXOR
Műanyagipari, Kereskedelmi és
Szolgáltató Kft.

GYÁRTÓI TAJÉKOZTATÓ
Poliétilén alapanyagú (Liten)
ivóvízcsövek felhasználási,
beüzemelési feltételei


Oldal: 1/3



Készítette:


Buzásné Fucskó Katalin
minőségirányítási vezető

Ellenőrizte és jóváhagyta:


Vajda Sándor
ügyvezető igazgató

TEXOR
MŰANYAGIPARI KERESKEDELMI
ÉS SZOLGÁLTATÓ KFT.
4002 Debrecen-Apafa, hrsz 2635
Adószám: 11550231-2-09
(1.)

Debrecen – Apafa, 2015. február 24.

TEXOR

Műanyagipari, Kereskedelmi és Szolgáltató Kft.

GYÁRTÓI TÁJÉKOZTATÓ

Polietilén alapanyagú (Liten) ivóvízcsövek felhasználási, beüzemelési feltételei

Oldal: 2/3

A gyártói tájékoztató a TEXOR Kft. által Liten polietilén alapanyagból gyártott, ivóvíz csövekre vonatkozik.

A tájékoztatóban leírt feltételek betartása az ivóvízszállító csővezetékek biztonságos, egészséget nem veszélyeztető üzemeltetésének alapvető követelményei.

- Az ivóvíz felhasználási célú csövekben a szállított víz hőmérséklete nem haladhatja meg a 30°C-ot.
- A termék nem használható kiskeménységű vizek esetén (100 mg CaO/L összes keménység alatt).
- Az elkészült csővezeték rendszert első használatbavétel előtt 3 napra naponta váltott átfolyó ivóvízzel alaposan át kell mosni (ezen művelet célja a csövek tárolása, anyagmozgatása, csővezetékrendszer összeállítása folyamán a csövek belsejébe került szennyeződések eltávolítása).
A csővezetékrendszert ez után legalább 1 napra ivóvízzel fel kell tölteni. Az öblítővizet háztartási célra felhasználni nem szabad, azt csatornába kell engedni. A rendeltetésszerű használat csak ez után kezdhető meg.
- A polietilén alapanyagú csövek szénhidrogén származékot tartalmazó anyagokkal szemben kevésbé ellenállóak. Ezért olyan területen, ahol a talaj olajos, benzines vagy oldószer szennyezettsége valószínű, a polietilén alapanyagú csövek ivóvíz szállítására szánt vezetékek építésére nem alkalmazható.
- A polietilén alapanyagú csövek vegyi anyagokkal szembeni ellenálló képessége széles tartományú, amelyet a vegyi anyag koncentrációja és hőmérséklete azonban jelentősen befolyásolhat.
A TEXOR Kft. által gyártott ivóvízcsövek ellenállóak a hazai gyakorlatban víztisztításra, illetve fertőtlenítésre engedélyezett és alkalmazott anyagokkal szemben az emberi szervezetet nem károsító koncentrációban.
A tisztítás, fertőtlenítés során használt vegyszereknek rendelkeznie kell az ÁNTSZ OTH engedélyével víztisztítási célra. Ezeknek az anyagoknak a listája az ÁNTSZ honlapján ellenőrizhető.

TEXOR
Műanyagipari, Kereskedelmi és
Szolgáltató Kft.

GYÁRTÓI TÁJÉKOZTATÓ
Polietilén alapanyagú (Liten)
ivóvízcsövek felhasználási,
beüzemelési feltételei

Oldal: 3/3

Tisztításra, illetve fertőtlenítésre alkalmazott vegyi anyagok a gyártó által megadott biztonsági előírások betartása mellett az egészséget nem veszélyeztető koncentrációban és gyakorisággal alkalmazhatóak.

- Az ivóvízcsövek mechanikus tisztítását a csövek belső falát nem sértő eszközzel javasoljuk, gondot fordítva arra, hogy használat után a csővezetékben eltávolításra kerüljön.
A csövek tisztításakor keletkezett szennyezett víz háztartási célra nem engedélyezett, azt csatornarendszerbe kell engedni.



AVDH Bélyegző
Texor Műanyagipari Kft

4002 Debrecen - Apafa, Hrsz.: 2635
4014 Debrecen - Pallag Pf. 6
Cégjegyzékszám: 09-09-004733
Tel.: (36) 52 348-214
Tel. / Fax.: (36) 52 316-420, (36) 52 315-929
www.texor.hu texor@texor.hu

A DOKUMENTUMOT DIGITÁLIS
ALÁÍRÁSSAL LÁTTA EL:



IVÓVÍZ RENDSZEREK FERTŐTLENÍTÉSE - I Közmű rendszerek

Háttér



Az új építésű csővezetékek létesítésének utolsó fázisa a tisztítás – nyomáspróbázás – fertőtlenítés.
E hármas technológiai egységet külön-külön lépésben kell elvégezni.

1. Tisztítás: A csővezeték rendszer tisztítására több módszer áll rendelkezésre: - átöblítés

- mechanikai tisztítás (csőgörénnyel), stb.

Az alkalmazandó módszerről a csővezeték szennyezettségének, anyagának, stb. függvényében kell dönteni.

Figyelem! A csővezeték tisztításához és az ezt követő valamennyi további technológiai lépéshez ivóvizet kell használni.

2. Nyomáspróba:

- - A megfelelően megtisztított csőrendszert a szabványokban (pl.: MSZ EN 805), és a tervező, valamint az üzemeltető által előírt módon nyomáspróbának kell alávetni.
Figyelem! A nyomáspróba mikéntje nagymértékben függ a csőrendszer alapanyagától!
- - Amennyiben a nyomáspróba sikertelen és a csőrendszeren javítást kell végezni, az újabb nyomáspróba előtt a vezetéket ismételten át kell öblíteni. 3. Fertőtlenítés:

3.1.

Új csőrendszer, vagy csőszakasz esetén:

A sikeres nyomáspróba után a rendszert üzemi nyomáson kell hagyni legalább egy napig, majd mikrobiológiai vizsgálatokhoz mintát kell venni az üzemeltető által meghatározott módszerrel.

Az üzemeltető szakembere (kémikus/biológus) és/vagy a közegészségügyi ellenőr a mikrobiológiai vizsgálat eredménye alapján határozza meg, hogy szükség van e fertőtlenítésre, és ha igen akkor milyen fertőtlenítőszerrel, milyen időtartamban és milyen egyéb feltételekkel.

Az elkészült, emberi fogyasztásra szánt vizet (ivóvizet) szállító (közmű, illetve tágabb értelemben véve a nagy méretű elosztó, épületen kívüli) csővezeték rendszereket a használatba vétel előtt tisztítani, nyomáspróbázni és szükség szerint fertőtleníteni kell.

A vezeték használata során fellépő véletlen fertőződés után ugyancsak fertőtleníteni kell a rendszert.

A fertőtlenítés célja, hogy a vezetékbe táplált ivóvíz minősége a fogyasztó vízvételi helyén (csaptelep) is megfeleljen a 201/2001. (X. 25.) Korm. rendelet az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről c. jogszabály követelményeinek.

Figyelem! Nem keverendő össze az új építésű, valamint az esetlegesen (törés, átépítés stb., miatt) fertőződött csőrendszer használatba vétel előtti, egyszeri fertőtlenítése az ivóvíznek a vízművek által folyamatosan adagolt fertőtlenítőszeres kezelésével.

3.2.

A fertőtlenítés után a rendszert le kell üríteni, vigyázva arra, hogy a fertőtlenítőszeres víz ártalmatlanítás után kerüljön a csatornába vagy a természetbe.

A fertőtlenítés után a csőrendszert ismételten át kell öblíteni, majd ivóvízzel feltölteni és üzemi nyomáson tartani a szakember által előírt ideig. Az előírt időtartam után a csővezetékéből vízmintát kell venni és ismételten mikrobiológiai vizsgálat alá kell vetni. Negatív vizsgálati eredmény esetén az új csőszakaszt össze kell nyitni a meglévő vezetékrendszerrel és vagy önálló egységként használatba lehet venni.

Pozitív eredmény esetén a fertőtlenítést meg kell ismételni.

Üzemelő csőrendszer esetén:

Amennyiben csőtörés, rákötés, javítás miatt a csőrendszer mikrobiológiai fertőzést szenved, a meghatározott, veszélyeztetett csővezeték szakaszt a teljes rendszerről le kell választani majd a leválasztott szakaszon a 3.1. pont alatti eljárást kell lefolytatni.

A fertőtlenítés alapjaival az MSz EN 805 szabvány 12. pontja foglalkozik. A választható fertőtlenítő szereket a szabvány A mellékletének A28-as pontja sorolja fel az A3 táblázatban.

Részlet a szabványból:

Valamennyi felsorolt fertőtlenítőszer raktározása, kezelése és használata veszélyes lehet. A gyártó utasításait be kell tartani.

MSz EN 805 A3. táblázat: Vízelosztórendszerek fertőtlenítésére javasolt vegyszerek részletezése

Fertőtlenítőszer (oldatban)

Klórgáz (Cl_2) Nátrium-hipoclorit (NaClO) Kalcium-hipoklorit [$\text{Ca}(\text{ClO})_2$]
Kálium-permanganát (KMnO_4)

Hidrogén-peroxid (H_2O_2) Klór-dioxid (ClO_2)

Javasolt legnagyobb koncentráció mg/l

50 (klórban)

50 (klórban)

50 (klórban)

150 peroxidban)

50 (klórban)

Semlegesítő hatóanyag

Kén-dioxid (SO_2) Nátrium-tioszulfát ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$) Kén-dioxid (SO_2) Nátrium-tioszulfát ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$) Kén-dioxid (SO_2) Nátrium-tioszulfát ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$) Kén-dioxid (SO_2) Nátrium-tioszulfát ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$) Vas-szulfát (FeSO_4) Nátrium-tioszulfát ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$) Nátrium-szulfit (Na_2SO_3) Kalcium-szulfit (CaSO_3) Nátrium-tioszulfát ($\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3$)

50 permanganátban)

(kálium- (hidrogén-

Figyelem! Az ivóvíz csővezetékek fertőtlenítésére csak olyan fertőtlenítőszer használható fel, amelyeket az Országos Tisztiorvosi Hivatal, illetve a Kormányhivatal erre a célra nyilvántartásba vett.

5

A műanyag csővezetékek rendszerekhez a fertőtlenítőszer kiválasztásához figyelembe kell venni az **MSz EN 805 Vízellátás. Az épületen kívül lévő rendszerek és elemek követelményei** jelzetű és című európai szabvány ajánlását. Az MSz EN 805-ben nem listázott fertőtlenítőszer a műanyag csővezetékekhez nem használható.

A csővezetékekre alkalmazott fertőtlenítési eljárás tervezése során célszerű figyelembe venni az **MSZ 15286 Ivóvízellátás. Csővezetékek tisztítása és fertőtlenítése** című magyar szabványt is (amelynek frissítése időszerű).

2017

TEXOR KFT

A 8027-5/2020/KTEF
születés napján.

h. *kereslet* *csővezeték*
Nemzeti Népegészségügyi Központ
1067 Budapest, Albert Flórián út 2-6.
1037 Budapest, Postafőek 777.
10.
Buda/ Arvel



