



BUDAPEST FŐVÁROS
KORMÁNYHIVATALA

NÉPEGÉSZSÉGÜGYI FŐOSZTÁLY

Iktatószám: BP/FNEF-TKI/07744-5/2019.
Ügyintéző: Szlávik Attila György
Telefonszám: +36 (1) 465-3866
E-mail: kozeg1@nfo.bfkh.gov.hu
Tárgy: HERZ Armatura Hungária Kft. által forgalmazott termékek bejelentése tudomásulvételének ivóvízbiztonsági szempontú visszaigazolása.

I G A Z O L Á S

az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről szóló 201/2001. (X. 25.) Korm. rendelet (továbbiakban: 201/2001. Korm. rendelet) szerinti, az ivó- és használati melegvíz-ellátásban a vízzel közvetlenül érintkező termékek bejelentésének tudomásul vételéről.

A HERZ Armatura Hungária Kft. (székhelye: 1172 Budapest, Rétifarkas u. 10.; a továbbiakban: Forgalmazó) kérelme és annak mellékletei alapján – az általa forgalmazott *HERZ szerelvénycsoport* (a továbbiakban: Termékek) forgalmazására vonatkozó, a Termékek ivó- és használati melegvíz-ellátásban történő alkalmazása céljából – tett bejelentését a népegészségügyi feladatkörében eljáró Budapest Főváros Kormányhivatala (a továbbiakban: BFKH) az alábbi adatokkal és használati feltételekkel

tudomásul veszi:

1.) A bejelentés nyilvántartási száma: BP/FNEF-TKI/07744-5/2019.

2.) A Termékek nevei: HERZ HMV átadóállomás, HERZ nyomáscsökkentő, HERZ visszafolyás gátló, HERZ ivóvízes osztó, HERZ vízszűrő, HERZ ivóvízes biztonsági szelep, HERZ Legiofix, HERZ HMV keverőszelep, HERZ cirkulációs szelep, HERZ Strömax, HERZ golyóscsap ivóvízhez, HERZ vízóracsatlakozó szerelvény

3.) A Termékek rendeltetése: szerelvények

4.) A Termékek forgalmazójának neve: HERZ Armatura Hungária Kft.
1172 Budapest, Rétifarkas u. 10.

5.) A Termékek gyártójának neve: HERZ Armaturen GmbH
1230 Bécs, Richard-Strauss-Straße 22.; Ausztria

6.) A Termékek alkalmazási területe: ivó- és használati melegvíz-ellátás (max. 65 °C)

7.) A Termékek nyilvántartásba vételének időpontja: 2019. november 05.

Népegészségügyi Osztály 1.

A bejelentést a BFKH - az egészségügyi hatósági és igazgatási tevékenységről szóló 1991. évi XI. törvény (a továbbiakban: Ehi. tv.) 7. § (1) és (2) bekezdései szerint - **nyilvántartásba veszi**.

A Termékek felhasználási feltételeit a BFKH a következők szerint határozza meg:

1.) A Termékek a Nemzeti Népegészségügyi Központ Közegészségügyi Laboratóriumi Főosztály 47956/2019/LAB iktatószámú, 2019. október 7-én kelt szakvéleményében foglalt feltételek betartásával, és az annak megfelelő, a jelen igazolás elválaszthatatlan részét képező melléklete szerinti, a felhasználási feltételeket (közegészségügyi szempontú alkalmazási feltételek) is tartalmazó használati útmutatóval együtt forgalmazható.

2.) A Termékek alkalmazása során - a közegészségügyi kockázatok csökkentése érdekében - be kell tartani a használati útmutatóban foglaltakat.

A BFKH felhívja a Forgalmazó figyelmét az alábbiakra:

1.) A Termékek közegészségügyi felülvizsgálatát a Forgalmazónak jelen igazolás kiadásától számított öt éven belül az illetékes megyei kormányhivatalnál kell kérelmeznie.

2.) 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.

3.) A Forgalmazónak és továbbforgalmazás esetén a továbbforgalmazónak is tájékoztatási kötelezettsége van az ivó- és használati melegvíz-ellátásban a vízzel közvetlenül érintkező anyagok, termékek forgalmazásakor, illetve továbbforgalmazásakor a nyilvántartott anyagok, termékek felhasználására vonatkozóan.

A Forgalmazó az eljárásért fizetendő, az *Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálat egyes közigazgatási eljárásaiért és igazgatási jellegű szolgáltatásaiért fizetendő díjakról* szóló 1/2009. (I. 30.) EüM rendelet 1. sz. mellékletének IV.8. pontja szerinti igazgatási szolgáltatási díjat megfizette.

A BFKH jelen igazolást a 201/2001. Korm. rendelet 8/A. § (2) bekezdése, 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 3. § (1) bekezdése alapján adta ki, és a Termékeket az *általános közigazgatási rendtartásról* szóló 2016. évi CL. törvény 97. § (1) bekezdésének, valamint az Ehi. tv. 7. § (1) bekezdésének figyelembevételével vette nyilvántartásba.

A BFKH jelen igazolást az *elektronikus ügyintézés és a bizalmi szolgáltatások általános szabályairól* szóló 2015. évi CCXXII. törvény 9. § (1) bekezdésére tekintettel elektronikus úton küldi meg. A BFKH felhívja a Forgalmazó figyelmét arra, hogy a BFKH-val elektronikus úton szükséges kapcsolatot tartani (szervezetnév: BFKHNSZSZ, KRID azonosítókód: 427094958).

Budapest, - dátum a digitális aláírás szerint

dr. György István
kormány megbízott megbízásából

Dr. Vass Csaba
helyettes fővárosi és megyei tisztifőorvos

Népegészségügyi Osztály 1.

Melléklet: 1 db használati útmutató

Az igazolást kapják:

1. HERZ Armatúra Hungária Kft. - Céghkapu
2. Irattár

Az igazolásról értesül:

1. Nemzeti Népegészségügyi Központ - Hivatali Kapu