



NEMZETI NÉPEGÉSZSÉGÜGYI ÉS GYÓGYSZERÉSZETI KÖZPONT

KÖZEGÉSZSÉGÜGYI FŐOSZTÁLY

Település-egészségügyi, Klímaváltozás és Környezeti Egészséghatás Elemző Osztály hatósági tevékenysége

Elsőfokú hatósági feladatkör

1. Az ivóvíz minőségének ellenőrzése során mérendő egyes jellemzők vizsgálati számcsökkentésének engedélyezése

Az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről szóló 5/2023. (I.12.) Korm. rendelet 2. számú melléklete B) rész 2.3.2. pontja értelmében az alumínium, az arzén, a benzol, a benz(a)pirén, a bór, a cianid, a cisz-1,2-diklór-etilén, az 1,2-diklór-etán, a fluorid, a peszticidek, a tetraklór-etilén, a triklór-etilén, a policiklusos aromás szénhidrogének, a higany, a szelén, kadmium, klorid, szulfát, nátrium, urán, THM, PFA, trícium, radon, indikatív dózis továbbá a 4. § (5) bekezdése szerinti paraméterekre a vizsgálati szám ivóvízellátó rendszerenként az országos tisztifőorvos engedélyével egy vizsgálatra csökkenthető az ivóvízellátó rendszerbe betáplálási ponton.

Az első engedély kiadásának együttes feltételei:

- a komponensek nem voltak kimutathatók az alsó méréshatárt vagy a határérték 30%-át meghaladó koncentrációban legalább a kérelem beadását megelőző hároméves időszak alatt a rendszeres időközönként a teljes ivóvízellátási körzetre reprezentatív mintavételi helyen vett mintából, és
- az ivóvízbiztonsági tervben elvégzett, a vízbázis ellenőrzésére is kiterjedő veszélyelemzés és a 6. § (1) bekezdése szerinti kockázatértékelés, valamint a rendelkezésre álló, közegészségügyi szempontból releváns összes információ megerősíti, hogy nincs olyan ésszerűen várható tényező, amely az ivóvíz minőségének romlását okozná vagy az emberi egészséget veszélyeztetné.

Az engedély határozatlan időre szól, de 6 évente felülvizsgálat-köteles.

2. Az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő termékek nyilvántartásba vétele, engedélyezése és a kiadott bejelentések, engedélyek megújítása

Az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről szóló 5/2023 (I.12.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Korm. rendelet) 12. § (1) bekezdése alapján az 5. melléklet 2. pontjában felsorolt termékeket az első hazai forgalmazást megelőzően a forgalomba hozó (a továbbiakban: engedélyes) kérelmére a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ (a továbbiakban: 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.

Ameddig az ivó- és használati melegvíz-ellátásban vízzel közvetlenül érintkező termékek vizsgálatára és értékelésére vonatkozóan nincs érvényes magyar szabványként bevezetett európai termékszabvány, addig az 5/2023 (I.12.) Korm. rendelet 5. melléklet 1. pont 1.3-1.5 alpontjaiban felsorolt termékekre a 2. pont 2.4-2.6. alpontjai szerint, ivóvízbiztonsági engedélyezési eljárás lefolytatása szükséges.

Az NNGYK az engedélyezési eljárás során, az előzetesen kiadott szakvéleménye alapján 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.

Az ivóvízbiztonsági engedély öt évig hatályos. Az ivóvízbiztonsági engedély megújítását az engedélyes az engedély lejártát megelőzően kérelmezheti.

3. Az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő szűrőanyag és ivóvízkezelő vegyszer nyilvántartásba vétele, és a kiadott bejelentések megújítása

Az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről szóló 5/2023 (I.12.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Korm. rendelet) 13. § (1) bekezdése alapján az első hazai forgalmazást megelőzően a forgalmazó (a továbbiakban: bejelentő) minden, az ivó- és használati melegvíz-ellátásban vízzel közvetlenül érintkező szűrőanyagot és ivóvízkezelő vegyszert (a továbbiakban: szűrőanyag/ivóvízkezelő vegyszer) bejelent a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központnak (a továbbiakban: NNGYK) az 5. melléklet 3. pontja szerinti követelményeknek megfelelően.

A bejelentés alapján az NNGYK az előzetesen kiadott szakvéleménye alapján vizsgálja a szűrőanyagokra/ivóvízkezelő vegyszerekre vonatkozó higiénés minimumkövetelményeknek való megfelelést a Korm. rendelet 10. § (1) és (4) bekezdése figyelembevételével.

A nyilvántartásba vett szűrőanyag/ivóvízkezelő vegyszer közegészségügyi szempontú felülvizsgálatát a bejelentő évente az NNGYK-nál kérelmezheti

4. Az ivóvízzel és használati melegvízzel érintkezésbe kerülő termékek, vízkezelő vegyszerek és szűrőanyagok nyilvántartásba vételének, a termékek ivóvízbiztonsági engedély meglétének, az alkalmazási feltételek és a tájékoztatási kötelezettség betartásának ellenőrzése, piacfelügyeleti feladatok ellátása

Az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről szóló 5/2023 (I.12) Korm. rendelet 10. § (9) bekezdése alapján 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 Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ ellenőrzi.

A piacfelügyeleti tevékenység részletes szabályairól szóló 6/2013. (I. 18.) Korm. rendelet (a továbbiakban: 6/2013. Korm. rendelet) 2. § (1) bekezdés a) pontja szerint az országos tisztifőorvos piacfelügyeleti hatóság.

A 6/2013. Korm. rendelet 5. § (1) bekezdése alapján: „A jogszabályban meghatározott forgalomba hozatali engedélyezési, a forgalomba hozatalt megelőző megfelelőségértékelési, nyilvántartásba vételi, teljesítménynyilatkozat tételi kötelezettség

alá eső termékek esetében, amennyiben azokat forgalomba szánták, forgalomba hozzák, illetve forgalmazzák, a piacfelügyeleti hatóság jogosult ellenőrizni, hogy a termék

a) rendelkezik-e hatósági engedéllyel vagy jogszabály alapján kijelölt, a termék megfelelőségét vizsgáló, ellenőrző és tanúsító szervezet vagy nyilvántartásba vételt végző szervezet által kiadott tanúsítvánnyal, szakvéleménnyel, nyilvántartásba vételt igazoló okirattal, illetve a gyártó által kiadott teljesítménynyilatkozattal, megfelelőségi nyilatkozattal,

b) megfelel-e a hatósági engedélyben, tanúsítványban, szakvéleményben, teljesítménynyilatkozatban vagy a megfelelőségi nyilatkozatban foglaltaknak.”

5. Fürdővízzel közvetlenül érintkező anyagok, termékek nyilvántartásba vétele, és a kiadott bejelentések felülvizsgálata, fürdési célú létesítmény vízellátásában alkalmazni kívánt technológiák engedélyezése, a kiadott engedélyek felülvizsgálata

A közhasználatú fürdők létesítéséről és üzemeltetéséről szóló 510/2023. (XI. 20.) Korm. rendelet (a továbbiakban: 510/2023. Korm. rendelet) 16. § (1) bekezdése alapján az első hazai forgalmazást megelőzően a forgalomba hozónak a 8. melléklet 1. pont 1.1. alpontjában foglalt, a fürdővízzel közvetlenül érintkező anyagokat, termékeket a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ (a továbbiakban: NNGYK) felé be kell jelenteni. Az 510/2023. Korm. rendelet 17. § (1) bekezdése alapján a 8. melléklet 1. pont 1.3. alpontjában felsorolt, fürdési célú létesítmény vízellátásában alkalmazni kívánt technológiákat az NNGYK-nál engedélyeztetni szükséges.

Nyilvántartásba vett anyagok, termékek, engedélyezett technológiák közegészségügyi felülvizsgálatát a kérelmezőnek ötévente az NNGYK-nál kell kérelmezni, kivéve ha az NNGYK a nyilvántartásba vétel, engedélyezés során az emelkedett közegészségügyi kockázat miatt rövidebb egy-, kettő vagy hároméves időt nem határoz meg.

6. Fürdővízzel közvetlenül érintkező anyagok, termékek bejelentésének, a technológiák fürdővízbiztonsági engedély meglétének, az engedélyben foglalt előírások teljesülésének, a tájékoztatási kötelezettség betartásának ellenőrzése, piacfelügyeleti feladatok ellátása

A közhasználatú fürdők létesítéséről és üzemeltetéséről szóló 510/2023. (XI. 20.) Korm. rendelet 15. § (4) bekezdése alapján a fürdővízzel közvetlenül érintkező anyagok, termékek bejelentésének, a technológiák fürdővízbiztonsági engedélyének meglétét, az engedélyben foglalt előírások teljesülését, a tájékoztatási kötelezettség betartását a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ ellenőrzi.

A piacfelügyeleti tevékenység részletes szabályairól szóló 6/2013. (I. 18.) Korm. rendelet (a továbbiakban: 6/2013. Korm. rendelet) 2. § (1) bekezdés a) pontja szerint az országos tisztifőorvos piacfelügyeleti hatóság.

A 6/2013. Korm. rendelet 5. § (1) bekezdése alapján: *„A jogszabályban meghatározott forgalomba hozatali engedélyezési, a forgalomba hozatalt megelőző megfelelőségértékelési, nyilvántartásba vételi, teljesítménynyilatkozat tételi kötelezettség alá eső termékek esetében, amennyiben azokat forgalomba szánták, forgalomba hozzák, illetve forgalmazzák, a piacfelügyeleti hatóság jogosult ellenőrizni, hogy a termék*

a) rendelkezik-e hatósági engedéllyel vagy jogszabály alapján kijelölt, a termék megfelelőségét vizsgáló, ellenőrző és tanúsító szervezet vagy nyilvántartásba vételt végző szervezet által kiadott tanúsítvánnyal, szakvéleménnyel, nyilvántartásba vételt igazoló

okirattal, illetve a gyártó által kiadott teljesítménynyilatkozattal, megfelelőségi nyilatkozattal,

b) megfelel-e a hatósági engedélyben, tanúsítványban, szakvéleményben, teljesítménynyilatkozatban vagy a megfelelőségi nyilatkozatban foglaltaknak.”

7. A vegyes hulladék lebomlását, illetve szagtalanítását elősegítő vegyi anyag vagy mikroorganizmus, továbbá a komposztálás gyorsítására vagy hatékonyságának növelésére szolgáló mikrobiológiai preparátumok és enzimkeverékek forgalmazásának nyilvántartásba vétele

A hulladékgazdálkodási közszolgáltatás körébe tartozó hulladékkal kapcsolatos közegészségügyi követelményekről szóló 13/2017. (VI. 12.) EMMI rendelet 8. § (1) bekezdése értelmében a vegyes hulladék lebomlását, illetve szagtalanítását elősegítő vegyi anyag vagy mikroorganizmus, továbbá a komposztálás gyorsítására vagy hatékonyságának növelésére szolgáló mikrobiológiai preparátumok és enzimkeverékek (a továbbiakban: Készítmény) forgalmazását az országos tisztifőorvos részére be kell jelenteni.

A készítmény forgalmazási bejelentéséről kiállított határozat érvényességi ideje a kiállítási dátumától számított 10 év.

8. Az új dohánytermék-kategóriákba tartozó dohánytermék használatának nyilvántartásba vétele

A dohánytermékek előállításáról, forgalomba hozataláról és ellenőrzéséről, a kombinált figyelmeztetésekről, valamint az egészségvédelmi bírság alkalmazásának részletes szabályairól szóló 39/2013. (II. 14.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Korm. rendelet) 18/B. § (1) bekezdése értelmében az új dohánytermék-kategóriákba tartozó dohányterméket be kell jelenteni hat hónappal a tervezett forgalomba hozatalt megelőzően a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ (a továbbiakban: NNGYK) részére.

Az egészségügyért felelős miniszter a szolgáltatott adatok és információk alapján megítéli, hogy szükséges-e a termék betiltása.

9. Az új adalékanyag dohánytermék gyártásában történő alkalmazásának bejelentése

A dohánytermékek előállításáról, forgalomba hozataláról és ellenőrzéséről, a kombinált figyelmeztetésekről, valamint az egészségvédelmi bírság alkalmazásának részletes szabályairól szóló 39/2013. (II. 14.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Korm. rendelet) 4. § (6) bekezdése értelmében az új adalékanyagoknak a dohánytermék gyártásában való felhasználását a felhasználás tervezett kezdő időpontját 6 hónappal megelőzően, de legkésőbb a felhasználás tervezett időpontját 30 nappal megelőzően be kell jelentenie a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ (a továbbiakban: NNGYK) részére.

Az NNGYK a bejelentéstől számított 30 napon belül a bejelentés alapján megvizsgálja, hogy a felhasználni tervezett adalékanyag szerepel-e az e rendeletben tiltott adalékanyagok között. Amennyiben a vizsgálat során az NNGYK megállapítja, hogy a felhasználni tervezett adalékanyag használatát jogszabály nem tiltja, úgy a bejelentést tudomásul veszi, és erről tájékoztatja a bejelentőt. Az NNGYK a bejelentésről tájékoztatja a fogyasztóvédelemért felelős minisztert. Ha az NNGYK a 30 nap elteltével nem nyilatkozik, a bejelentett adalékanyag felhasználható.

10. A dohánytermék gyártásában előzetesen bejelentett adalékanyagokra vonatkozó tanulmányok értékelése

A dohánytermékek előállításáról, forgalomba hozataláról és ellenőrzéséről, a kombinált figyelmeztetésekről, valamint az egészségvédelmi bírság alkalmazásának részletes szabályairól szóló 39/2013. (II. 14.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Korm. rendelet) 4. § (9) bekezdése értelmében az előzetesen bejelentett adalékanyagokra vonatkozó tanulmányokat a felhasználás megkezdésétől számított 2 év elteltével a bejelentőnek meg kell küldenie a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ (a továbbiakban: NNGYK) részére.

Az egészségügyért felelős miniszter által vezetett minisztérium a benyújtott dokumentáció alapján a benyújtástól számított 6 hónapon belül megvizsgálja, hogy a dokumentáció nem indokolja-e az adalékanyagok a 4. melléklet szerinti tiltott adalékanyagok listáján történő szerepeltetését.

11. Elektronikus cigaretta, az utántöltő flakon és patron, a dohányzást imitáló elektronikus eszköz, a nikotinmentes utántöltő flakon, nikotinmentes patron és dohányzást helyettesítő nikotintartalmú termék, dohányzási célú gyógynövénytermék nyilvántartásba vétele és piacfelügyelete

A nemdohányzók védelméről és a dohánytermékek fogyasztásának, forgalmazásának egyes szabályairól szóló 1999. évi XLII. törvény (a továbbiakban: Nvt.) 7/D. § (1) bekezdése alapján az elektronikus cigaretta, az utántöltő flakon és patron, a dohányzást imitáló elektronikus eszköz, a nikotinmentes utántöltő flakon, nikotinmentes patron gyártói, importőrei és a magyarországi forgalmazók a forgalomba hozatal előtt hat hónappal bejelentést tesznek az egészségügyi államigazgatási szervnek minden olyan termékről, amelyet Magyarországon forgalomba kívánnak hozni.

A dohánytermékek előállításáról, forgalomba hozataláról és ellenőrzéséről, a kombinált figyelmeztetésekről, valamint az egészségvédelmi bírság alkalmazásának részletes szabályairól szóló 39/2013. (II. 14.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Korm. rendelet) 19/A. § (1) bekezdése szerint a bejelentést a Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ (a továbbiakban: NNGYK) részére a 2015/2183 bizottsági végrehajtási határozat szerinti közös adatbeviteli kapun, az EU-CEG-en keresztül kell benyújtani magyar vagy angol nyelven, a 2015/2183 bizottsági végrehajtási határozat szerinti adattartalommal.

Az NNGYK a bejelentési kötelezettség teljesítéséről, valamint a bejelentett termék 19/A. és 19/B. §-nak való megfeleléséről a hiánytalan bejelentés beérkezésétől – beleértve az igazgatási szolgáltatási díj beérkezését is – számított 60 napon belül igazolást állít ki.

A Korm. rendelet 17. § (1) bekezdés c) pontja alapján az elektronikus cigaretta, a dohányzást imitáló elektronikus eszköz és az utántöltő flakon esetében a jogszabályban foglaltak betartását az NNGYK ellenőrzi és hatáskörében eljár a Korm. rendeletben foglaltak megsértése esetén.

12. Dohányzást helyettesítő nikotintartalmú termék nyilvántartásba vétele és piacfelügyelete

A nemdohányzók védelméről és a dohánytermékek fogyasztásának, forgalmazásának egyes szabályairól szóló 1999. évi XLII. törvény (a továbbiakban: Nvt.) 7/C. és 7/D. §-a, valamint *a dohánytermékek előállításáról, forgalomba hozataláról és ellenőrzéséről, a kombinált figyelmeztetésekről, valamint az egészségvédelmi bírság alkalmazásának részletes szabályairól* szóló 39/2013. (II. 14.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Korm. rendelet) 19/F.

§ (3) bekezdése értelmében a dohányzást helyettesítő nikotintartalmú terméket hat hónappal a tervezett forgalomba hozatalt megelőzően be kell jelenteni az országos tisztifőorvosnak. Az országos tisztifőorvos a dohányzást helyettesítő nikotintartalmú termékekre vonatkozó bejelentések vizsgálatát követően – amennyiben a termék betiltása nem szükséges – a benyújtást követő 60 napon belül igazolást állít ki. Ha az országos tisztifőorvos 60 napon belül nem nyilatkozik, úgy a bejelentett termék forgalomba hozható és forgalmazható.

A Korm. rendelet 17. § (1) bekezdés a) pontja alapján dohányzást helyettesítő nikotintartalmú termék esetében a jogszabályban foglaltak betartását az NNGYK ellenőrzi és hatáskörében eljár a Korm. rendeletben foglaltak megsértése esetén.

13. Dohányzási célú gyógynövénytermék nyilvántartásba vétele

A dohánytermékek előállításáról, forgalomba hozataláról és ellenőrzéséről, a kombinált figyelmeztetésekről, valamint az egészségvédelmi bírság alkalmazásának részletes szabályairól szóló 39/2013. (II. 14.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Korm. rendelet) 18/C. § (3) bekezdése értelmében dohányzási célú gyógynövényterméket hat hónappal a tervezett forgalomba hozatalt megelőzően be kell jelenteni az országos tisztifőorvos részére.

A dohányzási célú gyógynövénytermékekre vonatkozó bejelentések vizsgálata során az országos tisztifőorvos a fiatalok dohányzásának visszaszorításáról és a dohánytermékek kiskereskedelméről szóló törvényben foglaltak figyelembevételével, a szolgáltatott adatok és információk alapján megítéli, hogy szükséges-e a termék betiltása. Az országos tisztifőorvos a dohányzási célú gyógynövénytermékekre vonatkozó bejelentések vizsgálatát követően – amennyiben a termék betiltása nem szükséges – a benyújtást követő 60 napon belül igazolást állít ki. Ha az országos tisztifőorvos 60 napon belül nem nyilatkozik, úgy a bejelentett termék forgalomba hozható és forgalmazható.

14. Országos hatáskörű szerv által kidolgozott programok véleményezése

Egyes tervek, illetve programok környezeti vizsgálatáról szóló 2/2005. (I. 11.) Korm. rendelet 3. számú melléklet I.1. pont b) alpontja alapján országos hatáskörű szerv által kidolgozott terv, illetve program esetén az országos tisztifőorvos vizsgálja a terv, illetve program megvalósítása során várható környezeti hatásának jelentőségét a környezet- és település-egészségügyre kiterjedően

Szakhatósági feladatok

1. Gyógyhely megnevezés engedélyezése

Az egyes közérdeken alapuló kényszerítő indok alapján eljáró szakhatóságok kijelöléséről szóló 531/2017. (XII. 29.) Korm. rendelet 1. § (1) bekezdése és 1. melléklet 13. „Népegészségügyi ügyek” pontjának 18. alpontja alapján Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ minden esetben szakhatóságként vizsgálja a környezetegészségügyi szempontú feltételeket a gyógyhely megnevezés használatának engedélyezési eljárásában.

2. Elismert ásványvíz, gyógyvíz, gyógyhatású víz, gyógyiszap és egyéb természetes gyógytényezők megnevezés engedélyezése

- *Az egyes közérdeken alapuló kényszerítő indok alapján eljáró szakhatóságok kijelöléséről* szóló 531/2017. (XII. 29.) Korm. rendelet 1. § (1) bekezdése és 1. melléklet 13. „Népegészségügyi ügyek” pontjának 20. alpontja alapján Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ minden esetben szakhatóságként vizsgálja az elismert ásványvíz, gyógyvíz, gyógyhatású víz, gyógyiszap és egyéb

természetes gyógytényezők megmegnevezés használatának engedélyezési eljárásában a gyógytényező felhasználhatósága formáját, azaz külsőleg vagy belsőleg történő felhasználásának, feltételeit, a korlátozással fogyasztható vizek fogyasztási előírásait, valamint az esetlegesvíz- és iszapkezelési technológiai eljárásokat.

- *Az egyes közérdeken alapuló kényszerítő indok alapján eljáró szakhatóságok kijelöléséről* szóló 531/2017. (XII. 29.) Korm. rendelet 1. § (1) bekezdése és 1. melléklet 13. „Népegészségügyi ügyek” pontjának 21. alpontja alapján Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ minden esetben szakhatóságként vizsgálja az elismert ásványvíz, gyógyvíz, gyógyhatású víz, gyógyiszap és egyéb természetes gyógytényezők megmegnevezés használatának engedélyezési eljárásában, hogy a vizet adó kút vagy forrás egy, már korábban gyógyvíz minősítést kapott kút vagyforrás védőterületén, védőidomán belül van, azonos vízáradó rétegből kapja a vizet, és a két víz kémiai összetétele a természetes ingadozás határain (maximum 20% változás) belül megegyezik.

3. Szűrő-forgató rendszer üzemeltetése alóli felmentés

Az egyes közérdeken alapuló kényszerítő indok alapján eljáró szakhatóságok kijelöléséről szóló 531/2017. (XII. 29.) Korm. rendelet 1. § (1) bekezdése és 1. melléklet 13. „Népegészségügyi ügyek” pontjának 23. alpontja alapján Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ minden esetben szakhatóságként vizsgálja a szűrő-forgató rendszer üzemeltetése alóli felmentési eljárásban, hogy a gyógyvíz minősége alapján a felmentés feltételei teljesülnek-e, továbbá, hogy a gyógyvíz gyógyászati szempontból értékes, biológiailag aktív alkotórészeit a vízforgatás károsítja-e.

4. Közhasználatú fürdők közegészségügyi-technológiai szabályzatának jóváhagyása

- *Az egyes közérdeken alapuló kényszerítő indok alapján eljáró szakhatóságok kijelöléséről* szóló 531/2017. (XII. 29.) Korm. rendelet 1. § (1) bekezdése és 1. melléklet 13. „Népegészségügyi ügyek” pontjának 25. alpontja alapján Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ minden esetben szakhatóságként vizsgálja a közhasználatú fürdők közegészségügyi-technológiai szabályzatának jóváhagyására irányuló eljárásban egyedi kút vizének és egyéb vizek fürdési célú létesítmény tápvizeként történő felhasználásra való alkalmasságát.
- *Az egyes közérdeken alapuló kényszerítő indok alapján eljáró szakhatóságok kijelöléséről* szóló 531/2017. (XII. 29.) Korm. rendelet 1. § (1) bekezdése és 1. melléklet 13. „Népegészségügyi ügyek” pontjának 26. alpontja alapján Nemzeti Népegészségügyi és Gyógyszerészeti Központ minden esetben szakhatóságként vizsgálja a közhasználatú fürdők közegészségügyi-technológiai szabályzatának jóváhagyására irányuló eljárásban a fürdési célú létesítményben elismert ásvány- és gyógyvíz, vagy egyedi összetételű tápvíz felhasználása esetén a kémiai paraméterek tekintetében a medencevízre vonatkozó előírásoktól való eltérés lehetőségét.

AZ EGYES ÜGYEKHEZ TARTOZÓ ÜGYFÉL TÁJÉKOZTATÓK AZ ALÁBBI LINKEN ÉRHETŐK EL:

<https://www.nnk.gov.hu/index.php/kozegeszsegujgi-hatosagi-ugyek/telepules-egeszsegujgi-klimavaltozas-es-kornyezeti-egeszseghatas-elemzo-osztaly/jogszabalyok-utmutatok.html>