



2020. június 22

NEMZETI NÉPEGÉSZSÉGÜGYI KÖZPONT

Iktatószám: 24940-7/2020/KTEF
Ügyintéző: Dr. Beregszászi Tímea,
+36 1 476 1278

Tárgy: Nyilvántartásba vétel, Pipelife Hungária
Műanyagipari Kft., PE-RT/Al/PE-RT cső
Hivatkozási szám: MI/075/2020.
Ügyintézőjük: Ádám Teréz
Melléklet: Használati útmutató (2 oldal)

Kérem, hogy válaszában a fenti számra hivatkozzon!

HATÁROZAT

A Pipelife Hungária Műanyagipari Kft. (4031 Debrecen, Kishegyesi út 263., a továbbiakban: Forgalmazó) kérelmére az általa forgalmazott és gyártott **Dowlex 2388 alapanyagból gyártott, fehér színű „RADOPRESS PE-RT/Al/PE-RT” ötrétegű polietilén csövek** ivó- és használati melegvíz ellátás (max. 65°C) területén történő alkalmazását - mint bejelentés köteles termékcsoportot - közegészségügyi szempontból

nyilvántartásba veszem az alábbi alkalmazási feltételekkel:

- 1.) A bejelentés nyilvántartási száma: 24940-7/2020/KTEF
- 2.) A Termék neve: Dowlex 2388 alapanyagból gyártott, fehér színű „RADOPRESS PE-RT/Al/PE-RT” ötrétegű polietilén csövek
- 3.) A Termék forgalmazójának neve: Pipelife Hungária Műanyagipari Kft. (4031 Debrecen, Kishegyesi út 263.)
- 4.) A Termék gyártójának neve: Pipelife Hungária Műanyagipari Kft. (4031 Debrecen, Kishegyesi út 263.)
- 5.) A Termék alkalmazási területe: csövek Ivó- és használati melegvíz ellátás (max. 65°C)
- 6.) A Termék mérettartománya: Közegészségügyi szempontból nincs korlátozás
- 7.) A Termék nyilvántartásba vételének időpontja: 2020. június 16.
- 8.) A nyilvántartásba vétel kizárólag a Nemzeti Népegészségügyi Központ Közegészségügyi Laboratóriumi Főosztálya által 2020. április 6-án kiadott 8961/2020/LAB. számú, közegészségügyi vonatkozású szakvéleményével véleményezett Pipelife Hungária Műanyagipari Kft. által gyártott **Dowlex 2388 alapanyagból gyártott, fehér színű „RADOPRESS PE-RT/Al/PE-RT” ötrétegű polietilén csövekre** vonatkozik.
- 9.) A nyilvántartásba vétel a **Dowlex 2388 alapanyagból gyártott, fehér színű „RADOPRESS PE-RT/Al/PE-RT” ötrétegű polietilén csövek** Nemzeti Népegészségügyi

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

Központhoz előzetesen benyújtott dokumentációval megegyező összetételű és minőségű alapanyagaira és segédanyagaira vonatkozik:

Termék vízzel érintkező alkotórésze	Alapanyagok és segédanyagok	Anyag gyártó
Csőanyag	PE / Dowlex 2388 színezék: korom	Dow Olefinverbund GmbH, Németország

10.) A Dowlex 2388 alapanyagból gyártott, fehér színű „RADOPRESS PE-RT/Al/PE-RT” ötrétegű polietilén csövek 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.

11.) A terméket tartalmazó vízhálózati szakaszt legalább 1 napra használati melegvízzel fel kell tölteni. Az öblítővizet a csatornába kell engedni, azt háztartási célra felhasználni nem szabad. Csak ezután lehet megkezdeni a terméket tartalmazó vízhálózati szakasz rendeltetésszerű használatát.

A termék alkalmazását követő első hétben szerves anyag kioldódásra lehet számítani, ami íz és szag problémákat okozhat. Ez a jelenség átmeneti, gyakoribb vízcserevel csökkenthető.

12.) A nyilvántartásba vett Dowlex 2388 alapanyagból gyártott, fehér színű „RADOPRESS PE-RT/Al/PE-RT” ötrétegű polietilén csövek közegészségügyi felülvizsgálatát a Korm. rendelet 5. számú melléklet III. pontjában foglalt követelmények szerint, a bejelentőnek ötévente a Nemzeti Népegészségügyi Központnál kell kérelmezni.

13.) A Dowlex 2388 alapanyagból gyártott, fehér színű „RADOPRESS PE-RT/Al/PE-RT” ötrétegű polietilén csövekre és az ivóvízre vonatkozó előírásokat, valamint termékszabványokat és azok változásait a Forgalmazó, illetve a továbbforgalmazó köteles nyomon követni.

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

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.

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

Jelen határozatom elválaszthatatlan részét képezi a Dowlex 2388 alapanyagból gyártott, fehér színű „RADOPRESS PE-RT/Al/PE-RT” ötrétegű polietilén csövek használati útmutatója.

A Forgalmazó az eljárási cselekmény kapcsán a 96.000,- Ft igazgatási szolgáltatási díjat megfizette, egyéb eljárási költség nem merült fel.

Határozatom annak közzétételével végleges.

A határozatot sérelmező ügyfél jogsérelemre hivatkozva, a határozat közzétételétől számított 30 napon belül közigazgatási pert indíthat, keresetlevél benyújtásával. A keresetlevelet a Debreceni Törvényszékhez címezve, a Nemzeti Népegészségügyi Központba 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 Forgalmazó 2020. május 19-én kérelemmel fordult a Nemzeti Népegészségügyi Központba (a továbbiakban: NNK), melyben az általa forgalmazott és gyártott **Dowlex 2388 alapanyagból gyártott, fehér színű „RADOPRESS PE-RT/Al/PE-RT” ötrétegű polietilén csövek** (a továbbiakban: Termék) ivó- és használati melegvíz ellátás (max. 65°C) területén történő alkalmazása céljából – mint bejelentés köteles termék – közegészségügyi szempontból történő nyilvántartásba vételének felülvizsgálatát kérte.

Az iratok áttekintése után megállapítottam, hogy a Forgalmazó a KEF-21757-5/2014 iktatószámú igazolásban és a Korm. rendelet 8/A. § (6) bekezdésében előírt, a Termékre vonatkozó közegészségügyi felülvizsgálatot az engedély kiadásától számított öt éven belül nem kérte, mely a Termék nyilvántartásból való törlését vonta maga után. Így a Terméket a Korm. rendelet 8/A. § (1) bekezdése alapján újra be kell jelenteni az NNK felé, melynek díja 96.000 Ft. A Forgalmazó viszont 48.000 Ft díj befizetését igazolta. Továbbá a kérelemmel együtt benyújtott használati útmutató nem tartalmazta a 8961/2020/LAB. számú előzetes szakvélemény 5. és 7. pontjában előírt, a termék konkrét tisztítási, fertőtlenítési utasításait és a szerves anyag kioldódásra vonatkozó alkalmazási feltételt, melyről a felhasználót tájékoztatni szükséges.

Fenti indokok alapján az NNK a 24940-2/2020/KTEF. iktatószámú végzésében a fennmaradó igazgatási szolgáltatási díj megfizetésére és a használati útmutató kiegészítésére szólította fel a Forgalmazót.

A Forgalmazó a fenti hiánypótlásban előírt 48.000 Ft-ot megfizette, így az *Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálat egyes közigazgatási eljárásaiért és igazgatási jellegű szolgáltatásaiért fizetendő díjakról* szóló 1/2009. (I. 30.) EüM rendelet 1. számú mellékletének IV.8. pontjában előírt igazgatási szolgáltatási díjat (96.000,- Ft) leróta, illetve a használati útmutatót kiegészítette.

A kérelem benyújtása előtt a Forgalmazó beszerezte az NNK Közegészségügyi Laboratóriumi Főosztálya által kiadott előzetes szakvéleményt.

A 2020. április 6-án kiadott 8961/2020/LAB. számú előzetes szakvéleményben az NNK a Termék nyilvántartásba vételét alkalmazási feltételek előírásával javasolta.

Az NNK Közegészségügyi Laboratóriumi Főosztálya a 8961/2020/LAB. számú előzetes szakvéleményében megállapította, hogy a Forgalmazó által benyújtott dokumentumok és a Termék mintadarabjának (2 cm átmérőjű, fehér színű csövek) laboratóriumi vizsgálata alapján, annak ivó- és használati melegvíz ellátás (max. 65°C) területén történő alkalmazásának - szakvéleményük 1-2. pontjaiban megfogalmazottak betartása mellett - közegészségügyi szempontból akadálya nincs.

A 8961/2020/LAB. számú előzetes szakvélemény felhívta a figyelmet a megadott közegészségügyi 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 melegvíz-ellátásban 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 Forgalmazó kérelmére indított eljárásban - a benyújtott dokumentumok, valamint az NNK előzetes szakvéleménye alapján - megállapítottam, hogy a Termék ivó- és használati melegvíz ellátás (max. 65°C) területén történő felhasználásra 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 és a használati melegvíz 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.

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 eljárási – 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 az általános közigazgatási rendtartásról szóló 2016. évi CL. törvény (továbbiakban: Ákr.) 82. § (1) bekezdésének rendelkezése alapján végleges.

Döntésemet a hivatkozott jogszabály helyek alapján hoztam meg.

Döntésemet a Korm. rendelet 8/A. § (1) 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.

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 Debreceni Törvényszék hatáskörét és illetékességét a Kp. 12. § (1) bekezdése, a Kp. 13. § (1) bekezdés b) pontja, valamint a *bíróságok elnevezéséről, székhelyéről és illetékességi területének meghatározásáról* szóló 2010. évi CLXXXIV. törvény 4. melléklet 3. pontja alapján határoztam meg.

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. június „6.”.

Dr. Müller Cecília
országos tisztifőorvos
nevében és megbízásából



Belláné Apostol Mária
főosztályvezető

16.

Határozatot kapják:

- Pipelife Hungária Műanyagipari Kft. (4031 Debrecen, Kishegyesi út 263.)
- Nemzeti Népegészségügyi Központ, Közegészségügyi Laboratóriumi Főosztály (kozeglab@nnk.gov.hu)
- Irattár



Nemzeti Népegészségügyi Központ
1097 Budapest, Albert Flórián út 2-8.
1437 Budapest, Pósfalók 777.
10.

MI/112/2020

Termék használatának közegészségügyi szempontú alkalmazási feltételei

A Pipelife Hungária Műanyagipari Kft-vel gyártott, forgalmazott Dowlex 2388 alapanyagú, fehér színű "RADOPRESS PE-RT/Al/PE-RT" ötrétegű polietilén csövek ivóvíz- és használati melegvíz-ellátás területén (max. 65°C) történő alkalmazásánál figyelembe kell venni az alábbi feltételeket:

1. A csővel érintkező, emberi felhasználásra szánt víz hőmérséklete közegészségügyi szempontból a 65°C-ot nem haladhatja meg.
2. A termék alkalmazási területe: ivóvíz- és használati melegvíz-ellátás
3. A tisztítási, fertőtlenítési utasítást (beleértve az alkalmas fertőtlenítőszer megnevezését is) a gyártónak, ill. forgalmazónak egyértelműen a vásárló tudomására kell hoznia.
4. A terméket használatbavétel előtt legalább 1 napra ivóvízzel és használati melegvízzel fel kell tölteni. Az öblítővizet a csatornába kell engedni, azt emberi fogyasztásra, háztartási célra felhasználni nem szabad. Csak ezután szabad megkezdeni a rendszer rendeltetésszerű használatát.
5. A termék alkalmazását első hétben szerves anyag kioldódásra lehet számítani, ami íz és szag problémát okozhat. Ez a jelenség átmeneti, gyakoribb vízcserével csökkenthető.
6. Olyan területen, ahol a talaj olajos, benzines vagy oldószeres szennyezettsége valószínű (üzemanyagtöltő állomás, szerelőműhely, vegyi üzem stb.) a terméket nem szabad használni.

Debrecen, 2020. június 12.


Szemán Attila
TE és IR vezető


PIPELIFE
HUNGÁRIA KFT.
Asz.: 10411377-2-09
6.


Serényiné Kuszka Nóra
minőségbiztosítási mérnök

IVÓ- ÉS HASZNÁLATI MELEGVÍZ ELLÁTÁS TERÜLETÉN ALKALMAZOTT VÍZVEZETÉKEK TISZTÍTÁSI, FERTŐTLENÍTÉSI UTASÍTÁSA

Az emberi felhasználásra szánt víz szállítására épülő csővezetékeket – függetlenül a csővezeték anyagától – az első üzembe helyezést és a használatba vételt megelőzően tisztítani és fertőtleníteni kell, a vonatkozó jogszabályok, szabványok, a közegészségügyi hatóság és a rendszer üzemeltetőjének előírása alapján. A tisztítást, fertőtlenítést – a Felek megállapodása függvényében – a kivitelező és/vagy a rendszer üzemeltetője végzi.

A fertőtlenítés célja, hogy a vezetékben szállított víz minősége bakteriológiai szempontból is megfeleljen a **201/2001. (X. 25.) Korm. rendelet az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről** c. jogszabály követelményeinek.

A **316/2013. (VIII.28.) Korm. Rendelet** értelmében, a fertőtlenítés során kizárólag az országos tisztifőorvos által kiadott engedéllyel rendelkező fertőtlenítőszer alkalmazható. Az alkalmas fertőtlenítőszer(ek) kiválasztása az előzetes vízminőségi paraméterek – kórokozók – függvényében szakember feladatát képezi!

A fertőtlenítés szükségességéről, folyamatáról az alábbi, Magyarországon hatályos szabványok adnak útmutatást:

- **MSZ EN 805 Vízellátás. Az épületen kívül lévő rendszerek és elemek követelményei**
- **MSZ 15286 Ivóvízellátás. Csővezetékek tisztítása és fertőtlenítése**

A vezeték fertőtlenítését e szabványokban rögzített elvek szerint kell lefolytatni, összhangban az **ISO/TR 10358 Plastics pipes and fittings – Combined chemical-resistance classification table**-lel, amely a műanyag csövek kémiai ellenálló képességéről ad információt.

A csővezeték használatbavétel előtt négy napra naponta váltott ivóvízzel, illetve használati melegvízzel fel kell tölteni, az öblítővizet a csatornába kell engedni. A vezeték tisztítása során felhasznált vizet emberi fogyasztásra, háztartási célra tilos felhasználni! Csak ezután szabad megkezdeni a termék rendeltetészerű használatát.

A vezeték további üzemeltetési szakaszában szükséges tisztításról, fertőtlenítésről a rendszer üzemeltetője illetve a közegészségügyi hatóság illetékes döntést hozni.


Debrecen, 2020. június 02.



Vajda László
Ügyvezető igazgató



PIPELIFE
HUNGÁRIA KFT.
Asz.: 104 11377-2-09
6.



Szemán Attila
TE és IR vezető