



NEMZETI NÉPEGÉSZSÉGÜGYI KÖZPONT

Iktatószám: 7042/2021/LAB

Témafelelős: Kunné Orsovai Ágnes,
1/476-1100 /2905

Melléklet: 1 db szakvélemény

Kérem, hogy válaszában a fenti számra hivatkozzon!

Tárgy: szakvélemény

Hiv. szám: -

Ügyintézőjük: Stier Tamás

Stier Innovatech Kft.

Törökbálint

Tó u. 3.

2045

Tárgy: Szakvélemény az InterApp – Valcom S.A. (Spanyolország) által gyártott „Desponia” elnevezésű pillangószelepek közegészségügyi szempontú alkalmazhatóságáról

Tisztelt Stier Tamás!

Mellékelten szíves felhasználásra megküldjük a fenti tárgyban írt szakvéleményünk.

Budapest, 2021. 01.26.

Üdvözlettel:

Kapják:

1. sz. pld: Címzett
2. sz. pld: Irattár



Dr. Pándics Tamás
főosztályvezető

Közegészségügyi Laboratóriumi Főosztály
Cím: 1097 Budapest Albert Flórián út 2-6. Tel: + 36 1 476 1100,
e-mail: kozeglab@nnk.gov.hu
Hivatali kapu KRID azonosító: 355530977



NEMZETI NÉPEGÉSZSÉGÜGYI KÖZPONT
KÖZEGÉSZSÉGÜGYI LABORATÓRIUMI FŐOSZTÁLY

Cím: 1097 Budapest Albert Flórián út 2-6. Tel: + 36 1 476 1100, Fax: + 36 1 476 6401, e-mail: kozeglab@nnk.gov.hu

SZAKVÉLEMÉNY

az InterApp – Valcom S.A. (Spanyolország) által gyártott „Desponia” elnevezésű pillangószelepek ivóvíz-ellátásban (max. 30°C) történő közegészségügyi szempontú alkalmazhatóságáról

Iktatószám: 7042/2021/LAB

2021. január 26.

A Stier Innovatech Kft. (továbbiakban: Kérelmező) a Nemzeti Népegészségügyi Központ (továbbiakban: NNK) véleményét kérte az általa forgalmazni kívánt, az InterApp – Valcom S.A. (Spanyolország) által gyártott „Desponia” elnevezésű pillangószelepek ivóvíz-ellátásban (max. 30°C) történő közegészségügyi szempontú alkalmazhatóságával kapcsolatban.

A termék főbb adatait az 1. táblázat tartalmazza a benyújtott dokumentumok alapján.

1. táblázat

Kérelmező és forgalmazó neve, címe:	Stier Innovatech Kft. 2045 Törökbálint, Tó u.3.
Gyártó:	InterApp – Valcom S.A. Calle Almenara s/n. Carretera Nacional A-1, KM 31.1 (Salida 30) (Polígono Industrial Sur) 28750 San Agustín de Guadalix, Madrid, <u>Spanyolország</u>
Termék(ek) megnevezése:	„Desponia” elnevezésű pillangószelepek Típusai: D1 (Wafer - karimák közé) D3 (LUG - rögzítő fülekkel) D4 (U-section – U alakú házas)
Alkalmazási terület:	Ivóvíz-ellátás (max. 30°C)
Mérettartomány:	Közegészségügyi szempontból nincs korlátozva
Korábbi hazai minősítések:	KEF-14932-2/2015, OKI 6114/2015, 60°C-ra vonatkozóan KEF-2010-2/2015, OKI 6716/2014, 30°C-ra vonatkozóan

A szakvélemény kizárólag közegészségügyi szempontú, nem jelenti a termék egyéb (műszaki, gazdasági) szempontból történő elbírálását és engedélyezését. A benyújtott szakmai dokumentáció valóságtartalmáért a beküldő felel!

I. Benyújtott dokumentumok és értékelésük

A kérelmező benyújtotta az ivóvízzel érintkező anyagokra vonatkozó dokumentációt (pl.: adatlapok, higiénés tanúsítványok, termékismertető) a közegészségügyi értékeléshez. A korábban és jelenleg beküldött dokumentumok alapján a termék alapanyagait a 2. számú táblázat tartalmazza.

2. táblázat

Termék vízzel érintkező alkatrész	Vízzel érintkező anyagok	Anyag gyártó	Higiénés minősítések
Tányér	gömbgrafitos öntöttvas / GGG-40, GG-25	BETSAIDE, S.A.L, Spanyolország	-
		FUNDICIONES DE ELORIO S.L., Spanyolország	-
Bevonat	Poliamid / Rilsan/Rilsan T Gray 5161 MAC primer PRIMGREEN LAT 12035	ARKEMA, Franciaország	WRAS: 1910523, 60°C, 2019; TZW: KA 0179/17, 23°C, 2017; TZW (W 270): MO 182/17, 2018
Mandzsetta	EPDM / Sunaflex Z8165/EPDM-18	Cauchos Castilla S.L., Spanyolország	WRAS: 1804527, 23°C, 2019; TZW: KA 0092/20, 23°C, 2020; TZW (W 270): MO 042/18, 2018

Megjegyzés: A vízzel érintkező anyagok alkalmazhatósága, közegészségügyi szempontú megfelelése a benyújtott dokumentumok, vízvizsgálatok alapján ebben a konkrét termékben került értékelésre. Az elfogadás nem jelenti 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.

A termék rendelkezik korábbi szakvéleményekkel és nyilvántartásba vétellel az 1. táblázatban megadottak szerint.

A termékben felhasznált fém alapanyag megfelel az általunk alkalmazott minősítési elveknek, azaz a „Procedure for the Acceptance of Metallic Materials Used for Products in Contact with Drinking Water” kiadványban megadott elfogadható anyagoknak.

A termék gyártója rendelkezik ISO 9001:2015 minősítéssel (TÜV Rheinland, tanúsítvány száma: 01 100 028031, érvényes: 2023.11.30-ig).

II. A szakvéleményezési eljárás során elvégzett laboratóriumi vizsgálatok leírása, eredményeinek összefoglalása

A benyújtott dokumentumok alapján a termék ellenőrző laboratóriumi vizsgálatait jelenleg nem tartottuk szükségesnek elvégezni.

III. A termékek közegészségügyi szempontú értékelése, az alkalmazási feltételek meghatározása

A benyújtott dokumentumok alapján a termék alkalmazásának közegészségügyi szempontból nem látjuk akadályát a megadott alkalmazási feltételek (1) - 8) betartása mellett.

A termékek nyilvántartásba vételét alábbi feltételek betartása mellett javasoljuk:

- 1) Az InterApp – Valcom S.A. (Spanyolország) által gyártott „Desponia” elnevezésű pillangószelepek az NNK-hoz benyújtott dokumentációval megegyező összetételűnek (felhasznált alapanyagok és segédanyagok tekintetében) és minőségűnek kell lenniük.
- 2) Szakvéleményünk kizárólag közegészségügyi vonatkozású, nem jelenti a termék, illetve technológia egyéb (műszaki, gazdasági) szempontból történő elbírálását és engedélyezését, ill. a benyújtott dokumentumok egyéb jogszabályoknak való megfelelését (pl.: biztonsági adatlap CLP és GHS megfelelés).
- 3) A terméket kizárólag a felsorolt feltételek betartása mellett szabad alkalmazni, a termékek mellé a forgalmazó köteles használati útmutatót mellékelni, amelyben tájékoztatja a felhasználót az alkalmazás feltételeiről, a tisztítási és fertőtlenítési utasításról (beleértve az alkalmazott vegyszereket).

A magyar nyelvű használati útmutatóban rögzítve a felhasználót is tájékoztatni kell az alábbiakról:

- 4) A termékkel érintkező emberi felhasználásra szánt víz hőmérséklete közegészségügyi szempontból a 30°C-ot nem haladhatja meg.
- 5) A termék alkalmazási területe: ivóvíz-ellátás.
- 6) A tisztítási, ill. fertőtlenítési utasítást (beleértve az alkalmas fertőtlenítőszer megnevezését is) a gyártónak, ill. forgalmazónak egyértelműen a vásárló tudomására kell hoznia!
A termék tisztítása/fertőtlenítése során használt vegyszerek bejelentésére/ nyilvántartásba vételére vonatkozóan a 201/2001. (X.25.) Kormányrendeletben, illetve a 38/2003. (VII.7) ESzCsM-FVM-KvVM együttes rendeletben leírtak a mérvadók.
- 7) A terméket tartalmazó vízhálózati szakaszt legalább 1 napra ivóvízzel 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.
- 8) A termék alkalmazását követő első hetekben fém és szerves anyag kioldódásra lehet számítani, amely íz- és szagproblémákat, baktériumok túlzott elszaporodását és nagyobb klórigényt okozhat. Ez a jelenség átmeneti, gyakoribb vízcserevel, átöblítéssel csökkenthető.

Az NNK Közegészségügyi Laboratóriumi Főosztálya által előzetesen kiadott szakvélemény nem jelenti a termék közegészségügyi szempontú nyilvántartásba vételét, bejelentését. Szakvéleményünk alapján a nyilvántartásba vételt – az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről szóló 201/2001. (X.25.) Korm. rendelet alapján – külön eljárásban a Nemzeti Népegészségügyi Központtól, mint illetékes, hatáskörrel rendelkező hatóságtól kell kérniük, a szakvélemény kiadásától számított egy éven belül.

A szakvéleményt kizárólag teljes terjedelmében szabad felhasználni, illetve lemásolni!


Dr. Oravecz Orsolya
munkacsoport-vezető


Sebestyén Ágnes
szakmai ellenőrzés


Kunné Orsovai Ágnes
témafelelős