

1. melléklet az egyes egészségügyi és egészségbiztosítási tárgyú kormányrendeletek módosításáról szóló előterjesztéshez

A Kormány

.../2013. (...) Korm. rendelete

egyes egészségügyi és egészségbiztosítási tárgyú kormányrendeletek módosításáról

A Kormány a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (2) bekezdés e), k), l) és m) pontjában kapott felhatalmazás alapján,
a 2. alcím tekintetében a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (2) bekezdés o) pontjában kapott felhatalmazás alapján,
a 3. alcím tekintetében a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (2) bekezdés a) pontjában kapott felhatalmazás alapján,
a 4. alcím tekintetében a vízgazdálkodásról szóló 1995. évi LVII. törvény 45. § (7) bekezdés k) pontjában kapott felhatalmazás alapján,
az 5. alcím tekintetében a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. §-a (2) bekezdésének zs) pontjában kapott felhatalmazás alapján,
a 6. alcím tekintetében az egészségügyi ellátórendszer fejlesztéséről szóló 2006. évi CXXXII. törvény 16. § (14) bekezdés n) pontjában kapott felhatalmazás alapján,
a 7. alcím tekintetében a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 83. § (2) bekezdés t) pontjában kapott felhatalmazás alapján,
a 8. alcím tekintetében az önálló orvosi tevékenységről szóló 2000. évi II. törvény 3. § (9) bekezdés a) pont ab) alpontjában kapott felhatalmazás alapján,
a 9. alcím tekintetében a Rendőrségről szóló 1994. évi XXXIV. törvény 100. § (1) bekezdés d) pontjában, valamint az emberi alkalmazásra kerülő gyógyszerekről és egyéb, a gyógyszerpiacot szabályozó törvények módosításáról szóló 2005. évi XCV. törvény 32. § (4) bekezdés a), b) és e) pontjában kapott felhatalmazás alapján,
a 10. alcím tekintetében az egészségügyről szóló 1997. évi CLIV. törvény 247. § (1) bekezdés e) pontjában kapott felhatalmazás alapján,
a 11. alcím tekintetében az egészségügyről szóló 1997. évi CLIV. törvény 247. § (1) bekezdés k) pontjában kapott felhatalmazás alapján,
a 73. § tekintetében a családok támogatásáról szóló 1998. évi LXXXIV. törvény 51. § a) pontjában kapott felhatalmazás alapján,
a 74. § tekintetében az Alaptörvény 15. cikk (2) bekezdésében meghatározott eredeti jogalkotói hatáskörében eljárva,
a 75. § tekintetében a biztonságos és gazdaságos gyógyszer- és gyógyászatisegédeszköz-ellátás, valamint a gyógyszerforgalmazás általános szabályairól szóló 2006. évi XCVIII. törvény 77. § (1) bekezdés b) pontjában kapott felhatalmazás alapján,
a 76. § tekintetében a biztonságos és gazdaságos gyógyszer- és gyógyászatisegédeszköz-ellátás, valamint a gyógyszerforgalmazás általános szabályairól szóló 2006. évi XCVIII. törvény 77. § (1) bekezdés c) pontjában kapott felhatalmazás alapján,
a 77. § tekintetében az egészségügyi hatósági és igazgatási tevékenységről szóló 1991. évi XI. törvény 15. § (4) bekezdés a) pontjában kapott felhatalmazás alapján,
az Alaptörvény 15. cikk (1) bekezdésében meghatározott feladatkörében eljárva a következőket rendeli el:

**1. A kötelező egészségbiztosítási ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény
végrehajtásáról szóló 217/1997. (XII. 1.) Korm. rendelet módosítása**

1. §

(1) A kötelező egészségbiztosítási ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény végrehajtásáról szóló 217/1997. (XII. 1.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Vhr.) 1. § (2) bekezdés c)-d) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(E rendelet alkalmazásában)

„c) irányadó időszak: az ellátásra való jogosultság kezdő napján fennálló biztosítási jogviszony első napjától az ellátásra való jogosultságot megelőző napig terjed, azzal, hogy az irányadó időszak kezdő napja nem lehet korábbi az ellátásra való jogosultságot megelőző naptári év első napjánál, ha a biztosítás folyamatos,

d) számítási időszak: az irányadó időszakon belül az Ebtv. 48. § (2)-(3) bekezdésében meghatározott időszak,”

(2) A Vhr. 1. § (2) bekezdése a következő m) ponttal egészül ki:

(E rendelet alkalmazásában)

„m) baleset: balesetnek minősül az emberi szervezetet ért olyan egyszeri külső hatás, amely a sérült akaratától függetlenül, hirtelen vagy rövid idő alatt következik be, és sérülést, mérgezést vagy más (testi, lelki) egészségkárosodást, illetőleg halált okoz.”

2. §

A Vhr. 2. § (2) bekezdés b) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

[Az (1) bekezdésben nem említett járóbeteg-szakellátásokra a biztosítottat]

„b) a járóbeteg-szakellátás – ideértve az (1) bekezdés b) pontjában foglalt gondozókat és a genetikai tanácsadókat is – orvosa, az egynapos ellátást nyújtó szolgáltató orvosa,”

[(a továbbiakban együtt: beutaló orvos) utalhatja be.]

3. §

A Vhr. 3. § (4) bekezdés a) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(A biztosítottat)

„a) fekvőbeteg-gyógyintézeti ellátást kiváltó otthoni szakápolásra saját vagy kezelőorvosi kezdeményezésre a háziorvos, otthoni hospice ellátásra – a b) pont kivételével – a jogszabályban meghatározott kezelőorvos kezdeményezésére a háziorvos,”

(utalhatja be.)

4. §

A Vhr. 3/A. §-a a következő (5a) bekezdéssel egészül ki:

„(5a) Az uniós beteget ahhoz a – progresszivitási szintnek megfelelő – járóbeteg-szakellátást nyújtó szolgáltatóhoz, illetve abba a fekvőbeteg-gyógyintézetbe is be lehet utalni, amelyik ellátási területéhez a beutaló szerinti ellátás tekintetében annak a járóbeteg-szakellátást nyújtó egészségügyi szolgáltatónak a telephelye, illetve székhelye tartozik, amelynek orvosa a beutalót kiállította.”

5. §

A Vhr. 12/A. §-a a következő (16) bekezdéssel egészül ki:

„(16) Az uniós betegnek a határon átnyúló egészségügyi ellátásra való jogosultságát bármely olyan okirat igazolja, amely az Európai Unió tagállamabeli állampolgárságot vagy az egészségügyi ellátásra való jogosultságot hitelt érdemlően bizonyítja.”

6. §

(1) A Vhr. 26. § (1)-(2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) Tényleges jövedelem hiányában az ellátásra való jogosultság kezdő napján érvényes szerződés szerinti jövedelmet kell figyelembe venni. Az egyéni és társas vállalkozók ellátását tényleges jövedelem hiányában a jogosultság kezdő napján érvényes minimálbér másfélszeresének figyelembevételével kell megállapítani. A mezőgazdasági őstermelő ellátását tényleges jövedelem hiányában a Tbj. 30/A § (1)-(3) bekezdésében meghatározott járulékfizetési kötelezettsége szerint kell megállapítani.

(2) Annak, aki álláskeresői támogatás vagy vállalkozói járadék folyósításának szünetelése alatt, vagy ezek megszűnését követő 42 napon belül szül, és tényleges jövedelemmel nem rendelkezik, a terhességi-gyermekágyi segély és a gyermekgondozási díj összegét a jogosultság kezdő napján érvényes minimálbér alapján kell megállapítani, azonban a pénzbeli ellátás naptári napi alapja nem haladhatja meg az álláskeresői támogatás vagy vállalkozói járadék alapját képező átlagkereset harmincad részét.”

(2) A Vhr. 26. §-a a következő (3) bekezdéssel egészül ki:

„(3) Amennyiben a biztosított munkaszerződésében meghatározott munkabére összességében nincs, vagy részben van rögzítve, abban az esetben, szerződés szerinti jövedelemként a munkáltató által az Mt. szabályai szerint megállapított betegszabadság alapjául szolgáló jövedelmet kell figyelembe venni az ellátás összegének megállapításakor.”

7. §

A Vhr. 27/A. § (1)-(2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„27/A. § (1) Egyidejűleg fennálló biztosítási jogviszonyok esetén a megszűnt biztosítási jogviszonyból származó biztosításban töltött napokat abban a jogviszonyban kell figyelembe venni, amelyik előbb kezdődött.

(2) A megszűnt biztosítási jogviszonyban töltött biztosítási napokat egyidejűleg fennálló, egy időben kezdődő biztosítási jogviszonyok esetén annál a biztosítási jogviszonynál kell figyelembe venni, amelyikben magasabb a jövedelem, azonos jövedelem esetén a biztosított választása szerint.”

8. §

(1) A Vhr. 31. § (3) bekezdés c) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

[Az osztószám megállapításánál az Ebtv. 48. §-ának (2) bekezdésében megjelölt időszakban biztosításban töltött napok számát csökkenteni kell]

„c) a tizenkét évesnél fiatalabb beteg gyermek otthoni ápolása és – a gyermek fekvőbeteg-szakellátást nyújtó intézményben történő kezelése esetén – a fekvőbeteg-szakellátást nyújtó intézményben történő tartózkodás címén igénybe vett fizetés nélküli szabadság”

(időtartama naptári napjainak számával.)

(2) A Vhr. 31. § (7)-(8) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(7) Az Ebtv. 48. § (4) és (6b) bekezdésének alkalmazásánál a táppénz alapját képező naptári napi jövedelem a minimálbér harmincad része. A tényleges jövedelem naptári napi összegét a számítási időszakban elért jövedelemből a (2) és (4)-(6) bekezdés alkalmazásával kell kiszámítani. Amennyiben a táppénz összegének számításánál figyelembe vehető időtartam 6 munkanapnál kevesebb, úgy ezen időtartam alatt elért rendszeres jövedelmet - heti 5 napos munkarend szerint - teljes hónapra kell átszámítani, és ezen összeg egy naptári napra jutó része képezi a táppénz alapját. Tényleges jövedelem hiányában a táppénzre való jogosultság kezdő napján érvényes szerződésben megállapított jövedelem harmincad részében kell megállapítani a táppénz alapját.

(8) Az Ebtv. 48. § (4) és (6b) bekezdésének alkalmazásánál szerződés szerinti jövedelem alatt, az egyéni és társas vállalkozók esetében az ellátásra való jogosultságot megelőző hónap első napján érvényes minimálbér másfélszeresét, a mezőgazdasági őstermelő esetében a Tbj. 30/A § (1)-(3) bekezdésében meghatározott járulékfizetési kötelezettsége szerinti jövedelmet kell érteni. Egyéni és társas vállalkozói jogviszony esetén abban a jogviszonyban, ahol nem áll fenn a minimum járulékfizetési kötelezettség, a pénzbeli ellátás és a baleseti táppénz összegének alapja a tényleges jövedelem.”

9. §

A Vhr. 31. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„31. § (1) Az ellátás összegének megállapításánál a NAV-hoz bevallott jövedelemadatokat kell figyelembe venni. Ha az ellátásban részesülő biztosítottra vonatkozóan a korábban bevallott jövedelemadatok a NAV felé módosításra kerülnek, akkor a módosított

jövedelemadatokat a bevallásra kötelezett 15 napon belül írásban köteles közölni az ellátást folyósító szervvel.

(2) A táppénz alapját képező naptári napi átlagjövedelem kiszámításánál a számítási időszakban figyelembe vett jövedelmet el kell osztani az adott időszak naptári napjainak számával.

(3) Az Ebtv. 48. § (3) bekezdésének alkalmazásánál a táppénz alapját képező naptári napi jövedelem a minimálbér harmincad része. A tényleges jövedelem naptári napi összegét a számítási időszakban elért jövedelem naptári napi átlaga alapján kell kiszámítani. Amennyiben a táppénz összegének számításánál figyelembe vehető időtartam 6 munkanapnál kevesebb, úgy ezen időtartam alatt elért rendszeres jövedelmet - heti 5 napos munkarend szerint - teljes hónapra kell átszámítani, és ezen összeg egy naptári napra jutó része képezi a táppénz alapját. Tényleges jövedelem hiányában a táppénzre való jogosultság kezdő napján érvényes szerződésben megállapított jövedelem harmincad részében kell megállapítani a táppénz alapját.

(4) Az Ebtv. 48. § (3) bekezdésének alkalmazásánál szerződés szerinti jövedelem alatt, az egyéni és társas vállalkozók esetében az ellátásra való jogosultságot megelőző hónap első napján érvényes minimálbér másfélszeresét, a mezőgazdasági östermelő esetében a Tbj. 30/A. § (1)-(3) bekezdésében meghatározott járulékfizetési kötelezettsége szerinti jövedelmet kell érteni. Egyéni és társas vállalkozói jogviszony esetén abban a jogviszonyban, ahol nem áll fenn a minimum járulékfizetési kötelezettség, a pénzbeli ellátás és a baleseti táppénz összegének alapja a tényleges pénzbeli egészségbiztosítási járulékalapot képező jövedelem.

(5) Az elmebetegek adaptációs szabadsága idejére - esetenként legfeljebb 60 napra - vonatkozó keresőképtelenséget a kórház igazolja. Az adaptációs szabadság idejére járó táppénz mértékét az általános szabályok szerint - és nem a fekvőbeteg-gyógyintézeti ellátásra előírtak szerint - kell megállapítani.

(6) A biztosítási jogviszony megszűnését követően megállapított ellátások esetében az Ebtv. 42. § (3), valamint a 42/D.§ (1)-(2) bekezdésének alkalmazásakor a megszűnt biztosítási jogviszony alapjául szolgáló szerződés szerinti jövedelmet kell figyelembe venni."

10. §

A Vhr. 37/A. § (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„37/A. § (1) Az Ebtv. 63. § (1) bekezdésének alkalmazásakor a biztosított gyermekgondozási díj iránti kérelme elbírálásához a foglalkoztató igazolást állít ki, melyet a biztosított által benyújtott igazolásokkal együtt a társadalombiztosítási kifizetőhely 5 napon belül továbbít a foglalkoztató székhelye vagy telephelye szerint illetékes egészségbiztosítási pénztári szakigazgatási szervhez.”

11. §

(1) A Vhr. 38. § (1)-(2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) A biztosított a biztosítási kötelezettséggel járó jogviszony létesítésekor az "Igazolvány a biztosítási jogviszonyról és az egészségbiztosítási ellátásokról" (a továbbiakban: Igazolvány) elnevezésű nyomtatványt a foglalkoztatónak átadja. A foglalkoztató az átvett Igazolványba

három napon belül bejegyzí a biztosítási jogviszony kezdetét és az Igazolványt a jogviszony megszűnéséig megőrzi. A foglalkoztató a biztosítási jogviszony megszűnésekor az Igazolványba a megszűnést bejegyzí, és az Igazolványt a biztosítottnak az utolsó munkában töltött napon átadja, aki az átvételt igazolja. A biztosítás fennállása alatt újabb biztosítással járó jogviszony létesítése esetén az újabb foglalkoztató az Igazolványba a biztosítási adatokat az előzőek szerint bejegyzí és az Igazolványt visszajuttatja ahhoz a foglalkoztatóhoz, ahol a biztosítás előbb kezdődött. Ezen eljárás alól kivétel képez az adózás rendjéről szóló 2003. évi XCII. törvény 16. § (8) bekezdésében meghatározott alkalomszerű megbízási jogviszony.

(2) A kifizetőhellyel rendelkező foglalkoztató a biztosítási jogviszony megszüntetésekor az (1) bekezdésben említett adatokon kívül az Igazolványon feljegyzí a biztosítási jogviszony megszűnését közvetlenül megelőző két éven belül folyósított táppénz, baleseti táppénz, terhességi-gyermekágyi segély, gyermekgondozási díj időtartamát.”

(2) A Vhr. 38. § (5) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(5) Ha a biztosított az újabb biztosítási kötelezettséggel járó jogviszonyának kezdetekor az Igazolványt nem adja át, a foglalkoztató köteles a biztosítottat írásban felhívni, hogy az Igazolványt az előző foglalkoztatójától szerezzé be. Amennyiben a biztosított az igazolványt nem szerzi be, erről a tényről a biztosítottnak írásban kell nyilatkoznia. Az írásbeli felhívást és a nyilatkozatot a foglalkoztató köteles öt évig megőrizni.”

12. §

A Vhr. 38/B. § (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(2) Nem lehet papíralapú digitalizált dokumentumként az elektronikus űrlaphoz csatolni a 38. § szerint kiállított Igazolványt.”

13. §

A Vhr. 41. § (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) A táppénz megállapítása iránti kérelemben a keresőképtelenséget külön jogszabály rendelkezései szerint kiállított orvosi igazolással, a kórházi (klinikai) ápolást, valamint a szülő fekvőbeteg-ellátást nyújtó intézményben történő, gyermeke melletti tartózkodását a kórház (klinika) által kiállított igazolással kell igazolni.”

14. §

A Vhr. 50. §-a a következő (12) bekezdéssel egészül ki:

„(12) Az egyes egészségügyi és egészségbiztosítási tárgyú kormányrendeletek módosításáról szóló .../2013. (...) Korm. rendelettel megállapított 1. § (2) bekezdés c)-d) pontját, 26. § (1)-(2) bekezdését, 27/A. § (1)-(2) bekezdését és 31. § (7)-(8) bekezdését a 2013. június 30-át követően kezdődő ellátásra való jogosultság esetében kell alkalmazni, azzal, hogy a 2014. április 26-át megelőzően született gyermekekre tekintettel igényelt és megállapított terhességi-gyermekágyi segély vagy gyermekgondozási díj összege nem lehet alacsonyabb, mint ami a 2013. július 1-jét megelőzően hatályos szabályok alapján járna.”

15. §

A Vhr. a következő 52. §-sal egészül ki:

„52. § Ez a rendelet a határon átnyúló egészségügyi ellátásra vonatkozó betegjogok érvényesítéséről szóló 2011. március 9-i 2011/24/EU európai parlamenti és tanácsi irányelvnek való megfelelést szolgálja.”

16. §

A Vhr.

- a) 1. § (2) bekezdés d) pontjában a „(2)-(3)” szövegrész helyébe az „(1)-(4) és (6)” szöveg,
- b) 28. § (3) bekezdésében az „a folyamatos” szövegrész helyébe az „az Ebtv. 48/A. § (1) bekezdés szerinti folyamatos” szöveg
- c) 37. § (3) bekezdésében a „nyomtatványokkal” szövegrész helyébe a „nyomtatvánnyal” szöveg,
- d) 37. § (4) bekezdésében az „igazolások” szövegrész helyébe az „igazolást” szöveg,
- e) 38. § (3) bekezdésében a „pénzellátás folyósításának” szövegrész helyébe a „pénzbeli ellátás és a baleseti táppénz folyósításának” szöveg,
- f) 42. § (1) bekezdésében az „orvost” szövegrész helyébe az „orvost és a biztosítottat” szöveg lép.

17. §

Hatályát veszti a Vhr.

- a) 1. § (2) bekezdés b) pontjának ba) alpontja,
- b) 28. § (4) bekezdése,
- c) 31. § (1) bekezdésében a „pénzbeli egészségbiztosítási járulékalapot képező” szövegrész,
- d) 31. § (9) bekezdése,
- e) 32. § (3) bekezdése,
- f) 33. § (2) és (4)-(5) bekezdése,
- g) 33. § (3) bekezdésében a „rendszeres” szövegrész,
- h) 37. § (3) bekezdés b) pontja,
- i) 37. § (4) bekezdésében az „és a rendelkezésre álló jövedelemadatok” szövegrész,
- j) 37/A. § (2) bekezdése,
- k) 41. § (3) bekezdése,
- l) 42. § (2) bekezdésében a „, valamint a megszűnéskor kifizetett jövedelmekről és azok jogcíméről” szövegrész.

2. A térítési díj ellenében igénybe vehető egyes egészségügyi szolgáltatások térítési díjáról szóló 284/1997. (XII. 23.) Korm. rendelet módosítása

18. §

A térítési díj ellenében igénybe vehető egyes egészségügyi szolgáltatások térítési díjáról szóló 284/1997. (XII. 23.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Díjr.) 1. §-a a következő (1a) bekezdéssel egészül ki:

„(1a) A kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény (a továbbiakban: Ebtv.) szerinti uniós betegekre ugyanazt a térítési díjat kell alkalmazni, amelyet a magyar betegekre alkalmaznak.”

19. §

A Díjr. a következő 4. §-sal egészül ki:

„4. § Ez a rendelet a határon átnyúló egészségügyi ellátásra vonatkozó betegjogok érvényesítéséről szóló 2011. március 9-i 2011/24/EU európai parlamenti és tanácsi irányelvnek való megfelelést szolgálja.”

3. Az egészségügyi szolgáltatások Egészségbiztosítási Alapból történő finanszírozásának részletes szabályairól szóló 43/1999. (III. 3.) Korm. rendelet módosítása

20. §

Az egészségügyi szolgáltatások Egészségbiztosítási Alapból történő finanszírozásának részletes szabályairól szóló 43/1999. (III. 3.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Kr.) 3. § második mondata helyébe a következő rendelkezés lép:

„A finanszírozási szerződésnek a felek általános jogait és kötelezettségeit tartalmazó részének módosítása esetén – amennyiben a módosításra nem jogszabály-változás miatt kerül sor – a fentiek szerint kell eljárni.”

21. §

A Kr. 4. §-a a következő (12) bekezdéssel egészül ki:

„(12) A külföldi donor magyarországi ellátását a donor adatlapjának megküldésével egyidejűleg a szolgáltató „K” térítési kategóriában jelenti a finanszírozó részére. Az ellátás kifizetésére a finanszírozó által elvégzett ellenőrzést követően kerülhet sor. Amennyiben a finanszírozó az ellenőrzést az adatlap megküldésétől számított 60 napon belül nem végzi el, az egészségügyi szolgáltató részére ki kell fizetnie a nyújtott szolgáltatásért járó díjazást.”

22. §

A Kr. a következő 4/B. §-sal egészül ki:

„4/B. § Az OEP a szolgáltatók által az országos várólista nyilvántartásban – a várólista alapján nyújtható ellátások részletes szabályairól szóló 287/2006. (XII. 23.) Korm. rendelet szerint – regisztrált adatok és a fekvőbeteg szakellátás teljesítmény-elszámolási adatai között minden tárgyhónapot követő 20. napig (a továbbiakban: egyeztetési időpont) elszámolási egyeztetést végez. Ennek során az OEP a várólista nyilvántartási tételeket a tárgyhónap utolsó napjának vége szerinti státusz alapján vizsgálja, azzal, hogy az adatokban a tárgyhónapot követő 20. nap végéig elvégzett adathiába javításokat és adathiány pótlásokat is figyelembe kell venni az 5/A. § szerinti eljárások során.”

23. §

A Kr. a következő 5/A. és 5/B. §-sal egészül ki:

„5/A. § (1) A fekvőbeteg-szakellátás vonatkozásában adathiánynak minősül, ha az Ebtv. 20. § (1) bekezdés a) pontja alapján teljesíthető fekvőbeteg-szakellátással kapcsolatosan a várólista alapján nyújtható ellátások részletes szabályairól szóló 287/2006. (XII. 23.) Korm. rendelet 2. § h) pontja szerinti országos várólista nyilvántartásban (a továbbiakban: országos várólista nyilvántartás) az egyeztetési időpontban a hozzátartozó várólista nyilvántartási tétel hiányzik.

(2) Az (1) bekezdés szerinti hiány esetén az ellátás nem finanszírozható.

(3) Adathibás a várólista nyilvántartási tétel, ha a jelentett fekvőbeteg-szakellátáshoz tartozó várólista nyilvántartási tételről az országos várólista nyilvántartásban rögzített adatok alapján az egyeztetési időpontban megállapítható, hogy

a) az elvégzett ellátást nem vezették ki a várakozási sorból,

b) az országos várólista nyilvántartás nem tartalmazza a kötelezően nyilvántartandó adatok teljes körét,

c) az adott ellátáshoz tartozó várólista nyilvántartási tétel bármely adata az egyeztetési időpontban nem felel meg a jogszabályban, valamint a kitöltési útmutatóban foglaltaknak,

d) a várólistán hibásan közölt nyilvántartási tétel bármely adata az országos várólista nyilvántartásba történt felvételt követően nem felelt meg a jogszabályban, valamint a kitöltési útmutatóban foglaltaknak és a rendszeresen elvégzett ellenőrzés alapján küldött első hibaüzenetet követő 10 munkanapon belül sem került a várólista nyilvántartási tétel adata kijavításra az országos várólista nyilvántartásban, vagy

e) a várólista nyilvántartási tétel ellátott esetként nyilvántartott, azonban az ellátás adata vagy részjelentése az aktuális elszámolási időszak(ok)ban a teljesítmény-elszámolásra jelentett adatok között nem szerepel.

(4) Az OEP az (1) és a (3) bekezdésben meghatározott adathiány, illetve adathiba által érintett nyilvántartási tételekről valamint az érintett fekvőbeteg-szakellátásra vonatkozó adatokról listát készít.

(5) A (3) bekezdés szerinti adathiba által érintett ellátások nem finanszírozhatóak mindaddig, amíg az adathiba fennáll.

(6) A (3) bekezdés szerinti adathiba kijavításáig a szolgáltató tárgyhavi elszámolási összegét az érintett esetek számának és a mindenkori alapidj 20%-ának szorzataként meghatározott összeggel csökkenteni kell. Ha a javítás a tárgyhónapot követően sem történik meg, a hiba elhárításáig az adathibával érintett esetek számának és a mindenkori alapidj 20%-ának szorzatával egyező összeggel a szolgáltató havi finanszírozási díját csökkenteni kell.

(7) Nem kell alkalmazni a (6) bekezdésben foglaltakat a (3) bekezdés e) pontja szerinti esetben, ha a szolgáltatónál a folyamatban lévő ellátás legalább részben jelentésre került a teljesítmény-elszámolás keretében.

5/B. § (1) A teljesítményjelentések feldolgozását, illetve ehhez kapcsolódóan egyéb, a finanszírozás mértékének megállapítását érintő elháríthatatlan akadály esetén az OEP főigazgatója – az egészségügyért felelős miniszter értesítésével egyidejűleg – a betegellátás folyamatosságának biztosítása érdekében elrendelheti, hogy az akadály megszűnéséig az

érintett egészségügyi szolgáltatók részére, az akadály bekövetkezését megelőző három havi finanszírozási díj átlagának megfelelő finanszírozási díj kerüljön utalásra.

(2) Amennyiben az (1) bekezdésben meghatározott finanszírozási díj nem állapítható meg, ebben az esetben az egészségügyi szolgáltató részére az adott ellátási formára jellemző országos havi átlagos teljesítménydíj kerül megállapításra.

(3) Az elháríthatatlan akadály léte nem érinti az egészségügyi szolgáltatók e rendeletben meghatározott kötelezettségeit.

(4) Az akadály megszűnését az OEP főigazgatója állapítja meg, melyről értesíti az egészségügyért felelős minisztert. Az akadály megszűnését követően a teljesítményjelentések vonatkozásában az adathiány pótlására, hibás adat javítására nyitva álló – e rendeletben megállapított – határidők újratekintendők.

(5) Amennyiben a (1), illetve (2) bekezdés szerint utalványozott finanszírozási díj nem éri el vagy meghaladja a teljesítményjelentések visszamenőleges feldolgozása alapján megállapítható díjat, úgy a különbözetet az OEP jogosult a következő havi finanszírozási díjjal egyidejűleg utalványozni vagy abból visszatartani.”

24. §

A Kr. „II. EGÉSZSÉGÜGYI ALAPELLÁTÁS” fejezete a következő 21/D-E. §-sal és azt megelőző alcímmel egészül ki:

„Uniók beteg részére megállapított belföldi költségmérték az egészségügyi alapellátásban

21/D. § Az Ebtv. 5/B. § s) pont sa) alpontja szerinti határon átnyúló egészségügyi ellátás keretében az uniós beteg a II. fejezetben meghatározott ellátásokért – kivéve a 21. § szerinti ellátást – a tárgyévet megelőző finanszírozási évben a háziiorvosi ellátásra kifizetett finanszírozási összeg, valamint a háziiorvosi szolgálatok által lejelentett esetek számának hányadosa alapján meghatározott összeget fizeti. A díj összegét az OEP a tárgyévet megelőző év december 20-áig a honlapján közzéteszi.

21/E. § Az Ebtv. 5/B. § s) pont sa) alpontja szerinti határon átnyúló egészségügyi ellátás keretében az uniós beteg a 21. § szerinti ellátásokért a területi védőnői szolgálat által ellátott feladatok egy pontra eső tárgyhavi forintértéke és a 21. § (2) bekezdése szerinti pontszám szorzata szerinti összeget fizeti. A területi védőnői szolgálat által ellátott feladatok egy pontra eső forintértékét az OEP havonta a honlapján közzéteszi.”

25. §

A Kr. „III. FOGÁSZATI ELLÁTÁS” fejezete a következő 25/A. §-sal egészül ki:

„25/A. §. Az Ebtv. 5/B. § s) pont sa) alpontja szerinti határon átnyúló egészségügyi ellátás keretében az uniós beteg a III. fejezetben meghatározott ellátásokért az előző finanszírozási évi összes fogászati ellátásra kifizetett finanszírozási összeg, valamint az egészségügyi szolgáltató által lejelentett és a finanszírozó által elfogadott pontérték hányadosa alapján meghatározott egy pontra jutó finanszírozási érték és az elvégzett ellátás pontértékének

szorzata szerinti összeget fizeti. Az egy pontra jutó forintértéket az OEP a tárgyévet megelőző év december 20-áig a honlapján közzéteszi.”

26. §

A Kr. 28/B. §-a a következő (2a) bekezdéssel egészül ki:

„(2a) Az egészségügyi szolgáltató a 2012. december 31-ét követő intézményi integrációt megelőzően önálló egészségügyi szolgáltatóként működő telephelye után is jogosult az (1) és (2) bekezdés szerinti díjazásra, ha arra a telephely az integrációt megelőzően jogosult volt.”

27. §

A Kr. 30/A. § (1) bekezdés első mondata helyébe a következő rendelkezés lép:

„A vér- és vérkészítmények (a továbbiakban együtt: vérkészítmény) térítési díját az R. 13. melléklete tartalmazza.”

28. §

A Kr. „IV. EGÉSZSÉGÜGYI SZAKELLÁTÁS” fejezete a következő 51-54. §-sal és azt megelőző alcímmel egészül ki:

„Uniók beteg részére megállapított belföldi költségmérték az egészségügyi szakellátásban

51. § (1) Az Ebtv. 5/B. § s) pont sa) alpontja szerinti határon átnyúló egészségügyi ellátás keretében az uniós beteg a járóbeteg-szakellátásért – kivéve a (2) és (3) bekezdésben foglalt ellátásokat – a járóbeteg-szakellátás alapidíja és az elvégzett ellátások pontszámának szorzata szerinti összeget fizeti.

(2) Az Ebtv. 5/B. § s) pont sa) alpontja szerinti határon átnyúló egészségügyi ellátás keretében az uniós beteg a laboratóriumi vizsgálatokért a vizsgálat pontértéke és az alapidíj szorzata szerinti összeget fizeti.

(3) Az Ebtv. 5/B. § s) pont sa) alpontja szerinti határon átnyúló egészségügyi ellátás keretében az uniós beteg a betegszállítást a tárgyhónapot megelőző második hónap során alkalmazott, egy kilométerre jutó országos forintérték és a megtett kilométer szorzata szerinti összeget fizeti.

52. § Az Ebtv. 5/B. § s) pont sa) alpontja szerinti határon átnyúló egészségügyi ellátás keretében az uniós beteg a fekvőbeteg-szakellátásért a fekvőbeteg szakellátás alapidíja és az elvégzett ellátás HBCS-besorolás szerinti súlyszámának szorzata szerinti összeget fizeti.

53. § Az Ebtv. 5/B. § s) pont sa) alpontja szerinti határon átnyúló egészségügyi ellátás keretében az uniós beteg a dialízis ellátásokért az OEP által a tárgyhóban közzétett dialízis alapidíj forintértéke és a beteg által igénybe vett dializálási eljárás R. 11. számú melléklete alapján meghatározott súlyozási értékének szorzata szerinti összeget fizeti.

54. § Az 51-53. § szerinti díjak megállapításához szükséges adatokat az OEP a honlapján közzéteszi.”

29. §

A Kr. a következő 76. §-sal egészül ki:

„76. § Ez a rendelet a határon átnyúló egészségügyi ellátásra vonatkozó betegjogok érvényesítéséről szóló 2011. március 9-i 2011/24/EU európai parlamenti és tanácsi irányelvnek való megfelelést szolgálja.”

30. §

(1) A Kr. 6/A. számú melléklete az 1. melléklet szerint módosul.

(2) A Kr. 6/A. számú melléklete a 2. melléklet szerint módosul.

(3) A Kr. 6/B. számú melléklete a 3. melléklet szerint módosul.

(4) A Kr. 8. számú melléklete a 4. melléklet szerint módosul.

(5) A Kr. 14. számú melléklete az 5. melléklet szerint módosul.

(6) A Kr. 14. számú melléklete a 6. melléklet szerint módosul.

(7) A Kr. 14. számú melléklete a 7. melléklet szerint módosul.

(8) A Kr. 20. számú melléklete a 8. melléklet szerint módosul.

31. §

A Kr.

a) 6/A. § (1), (1a), (2) és (3) bekezdésében a „finanszírozási előleg” szövegrész helyébe a „működési költségelőleg” szöveg,

b) 6/A. § (2) bekezdésében a „finanszírozási előlegben” szövegrész helyébe a „működési költségelőlegben” szöveg,

c) 6/A. § (3) bekezdésében a „finanszírozási előleget” szövegrész helyébe a „működési költségelőleget” szöveg,

d) 6/a. § (5) bekezdésében a „finanszírozási előleget” szövegrész helyébe a „finanszírozási előleget és a működési költségelőleget” szöveg,

e) 6/B. § (1) bekezdésében a „(10)” szövegrész helyébe a „(13)” szöveg,

f) 14. § (3) bekezdés d) pont da) alpontjában a „mellékletében felsorolt település(ek)re kiterjed és a körzet lakosságszáma a 800 főt eléri, vagy” szövegrész helyébe az „alapján 2012. december 31-ig jogosult volt a fix összegű díjazás 50%-os emelésére, vagy” szöveg,

g) 35. § (3) bekezdés a) pontjában a „kezdemenyezésre, vagy” szövegrész helyébe a „kezdemenyezésre, kezelőorvosi javaslat, vagy” szöveg,

h) 40. § (11a) bekezdésében az „a 22 mozgásszervi rehabilitáció és a 09 neurológia” szövegrész helyébe az „a mozgásszervi rehabilitáció és a neurológiai rehabilitáció” szöveg,

i) 8/A. számú melléklet „Megjegyzés” megjelölésű részében az „az október 1. és szeptember 30.” szövegrész helyébe az „a november 1. és október 31.” szöveg,

j) 64. § (4) bekezdésében a „2013. június 30-áig” szövegrész helyébe a „2013. december 31-ig” szöveg, a „2013. szeptember 1-jéig” szövegrész helyébe a „2014. március 1-jéig” szöveg,
k) 64. § (5) bekezdésében a „2013. december 31-éig” szövegrész helyébe a „2014. június 30-áig” szöveg lép.

32. §

Hatályát veszti a Kr. 40. § (2) bekezdésében az „a kórházi felvétel időpontjától számított legalább 10 napon túl” szövegrész.

4. Az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről szóló 201/2001. (X. 25.) Korm. rendelet módosítása

33. §

(1) Az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről szóló 201/2001. (X. 25.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Ikr.) 1. § (1) és (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) E rendelet hatálya - a (2)-(4) bekezdésben foglaltak kivételével - az emberi fogyasztásra szánt víz (a továbbiakban: ivóvíz) minőségi követelményeire és a vízminőség-ellenőrzés rendjére terjed ki.

(2) E rendelet hatálya nem terjed ki:

- a) a természetes ásványvízre,
- b) az 1. számú mellékletben foglalt vízminőségi határértékek és a 2. számú melléklet C) táblázatában előírt vizsgálati gyakoriság kivételével a palackozott természetes vagy kezelt ivóvízre,
- c) az 1. számú mellékletben foglalt azon vízminőségi határérték kivételével, amelyet a dúsítás nem érint, és a 2. számú melléklet C) táblázatában előírt vizsgálati gyakoriság kivételével az ásványi anyaggal dúsított palackozott ivóvízre,
- d) a gyógyvízre,
- e) arra a vízre, amelyet kizárólag olyan célra használnak, amely nem jelent sem közvetlen, sem közvetett káros hatást a vízhasználók egészségére és a víz felhasználását az illetékes fővárosi és megyei kormányhivatal járási (fővárosi kerületi) hivatalának járási (fővárosi kerületi) népegészségügyi intézete, illetve a fővárosi és megyei kormányhivatal népegészségügyi szakigazgatási szerve (a továbbiakban együtt: népegészségügyi szerv) vagy annak jogelődje engedélyezte.”

(2) Az Ikr. 1. §-a a következő (2a) bekezdéssel egészül ki:

„(2a) Ezen rendeletet nem kell alkalmazni

- a) az 50 személynél kevesebbet ellátó, vagy
- b) a napi 10 m³ mennyiségnél kevesebb vizet szolgáltató egyedi vízellátásból származó ivóvízre, ha azt nem kereskedelmi vagy közszolgáltatáshoz kapcsolódó tevékenység keretében szolgáltatják.”

34. §

Az Ikr. 2. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„2. § E rendelet alkalmazásában:

a) ivóvíz:

aa) minden, eredeti állapotában vagy kezelés utáni állapotban levő, ivásra, főzésre, ételkészítésre és egyéb háztartási célokra szánt víz, függetlenül az eredetétől és attól, hogy szolgáltatása hálózatról, tartálykocsiból, palackozott formában vagy tartályokból történik-e,

ab) valamennyi víz, amelyet az európai élelmiszerjog általános elveiről és követelményeiről, az Európai Élelmiszer-biztonsági Hatóság létrehozásáról és az élelmiszer-biztonságra vonatkozó eljárások megállapításáról szóló 178/2002/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet (a továbbiakban: 178/2002/EK rendelet) 2. cikke szerint az élelmiszer-vállalkozások élelmiszer előállításához használnak fel (a továbbiakban: 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvíz), beleértve mindazon anyagoknak és termékeknek a gyártását, feldolgozását, konzerválását és forgalmazását, amelyek emberi fogyasztásra szolgálnak, kivéve, ha a fővárosi és megyei kormányhivatal népegészségügyi szakigazgatási szerve (a továbbiakban: népegészségügyi szakigazgatási szerv), illetve a megyei kormányhivatal élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatósága (a továbbiakban: Élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóság) azt állapítja meg, hogy a víz minősége nem befolyásolhatja a késztermék (élelmiszer) minőségét,

b) kifogásolt minőségű ivóvíz: olyan víz, amely az emberi egészséget veszélyeztető anyagot vagy szervezetet nem tartalmaz, de amelyben a vízfelhasználást zavaró, például esztétikai vagy egyéb panaszt okozó anyag vagy szervezet előfordul,

c) vízellátó rendszer: az ivóvíz beszerzését és szolgáltatását biztosító vízellátási intézkedések összessége,

d) vízellátó rendszer üzemeltetője (a továbbiakban: üzemeltető): a vízellátó rendszer üzemeltetésére jogszabály alapján jogosult gazdálkodó szervezet,

e) hatósági vízminőség-ellenőrző vizsgálat: a népegészségügyi szakigazgatási szerv, illetve a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvíz élelmiszer-vállalkozásoknál történő felhasználása esetén azon megfelelőségi ponttól, ahol a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvizet az élelmiszer-előállításához, illetve -kezeléshez az élelmiszer-higiénia biztosítása érdekében felhasználják, a járási állat-egészségügyi és élelmiszer-ellenőrző hivatal (a továbbiakban: járási állat-egészségügyi hivatal) által vagy a népegészségügyi szakigazgatási szerv, illetve a járási állat-egészségügyi hivatal megbízásából végzett vízminőség vizsgálat,

f) vízminőségi jellemzők: a víz minőségének leírására és értékelésére szolgáló mutatók (paraméterek),

g) házi vízelosztó rendszer: minden olyan vízvezeték, szerelvény és berendezés, amely az ellátó hálózatban szolgáltatott ivóvíz külön jogszabály szerinti átadási pontja és az emberi fogyasztáshoz használt vízvétellezési helyek között van, illetve ezekhez közvetlenül kapcsolódik,

h) ivóvízbiztonság: az ivóvízfogyasztáshoz, illetve használathoz kapcsolódó, ivóvíznyerésre szolgáló, vízkezelő és ellátó rendszerben, házi ivóvízhálózatban és vízvételre szolgáló helyeken elérhető legkisebb egészségkockázatot jelentő minőségi és működési jellemző,

i) ivóvízbiztonság hatósági ellenőrzése: az ivóvíz-szolgáltatás körülményeinek, a szolgáltató ivóvízminőséget befolyásoló tevékenységének és a vízminőség vizsgálati adatoknak az illetékes népegészségügyi szerv által végzett ellenőrzése és értékelése, illetve a vízminőség vizsgálati adatoknak a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvíz élelmiszer-vállalkozásoknál élelmiszer-előállításra történő felhasználása esetén azon megfelelőségi ponttól, ahol a

178/2002/EK rendelet szerinti ivóvizet az élelmiszer-előállításához, illetve -kezeléshez az élelmiszer-higiénia biztosítása érdekében felhasználják az élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóság, valamint a járási állat-egészségügyi hivatal által végzett ellenőrzése és értékelése,

j) *hatósági vízminta:* a népegészségügyi szakigazgatási szerv, illetve a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvíz élelmiszer-vállalkozásoknál történő felhasználása esetén azon megfelelőségi ponttól, ahol a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvizet az élelmiszer-előállításához, illetve -kezeléshez az élelmiszer-higiénia biztosítása érdekében felhasználják az élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóság, valamint a járási állat-egészségügyi hivatal által vett, megjelölt és kísérőirattal ellátott vízminta.”

35. §

Az Ikr. a következő 3/A. §-sal egészül ki:

„3/A. § Az e rendelet szerinti eljárásokban az 1000 m³/nap mennyiségnél kisebb kapacitású és 5000 főnél kevesebb állandó népességet ellátó vízellátó rendszerek esetén az illetékes fővárosi és megyei kormányhivatal járási (fővárosi kerületi) hivatalának járási (fővárosi kerületi) népegészségügyi intézete, az ennél nagyobb, illetve egy járás határán átnyúló vízellátó rendszerek esetén az illetékes népegészségügyi szakigazgatási szerv jár el.”

36. §

(1) Az Ikr. 4. § (1) bekezdés *d)* pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(A víz minőségének az alábbi pontokon kell megfelelnie a 3. §-ban foglalt előírásoknak)

„*d)* élelmiszeripari vállalkozásnál használt víz esetében azon a ponton, ahol a vizet a vállalkozás használja.”

(2) Az Ikr. 4. § (4) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(4) Közforgalmú intézmények esetében az intézmény fenntartójának kell gondoskodnia a vízbiztonság fenntartásáról annak érdekében, hogy a 3. §-ban meghatározott követelmények a vízhasználat tényleges helyén teljesüljenek.”

(3) Az Ikr. 4. § (6)-(8) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(6) A fogyasztók számára évi átlagban 1000 m³/nap mennyiségnél több vizet szolgáltató vagy 5000 főt meghaladó állandó népességet ellátó vízellátó rendszerek vízbiztonság-irányítási rendszerét ivóvízbiztonsági tervben kell rögzítenie az üzemeltetőnek.

(7) Az ivóvízbiztonsági tervet a vízszolgáltatás helye szerinti illetékes népegészségügyi szerv közegészségügyi szempontból az Országos Környezetegészségügyi Intézet (a továbbiakban: OKI) szakvéleményének kiadását követően határozatban hagyja jóvá.

(8) A jóváhagyásra irányuló kérelemhez az üzemeltető az OKI szakvéleményét, valamint az igazgatási szolgáltatási díj megfizetését igazoló dokumentumot csatolja.”

(4) Az Ikr. 4. §-a következő (10)-(13) bekezdéssel egészül ki:

„(10) Az üzemeltetőnek az ivóvízbiztonsági tervet évenként kötelezően felül kell vizsgálnia. Az ivóvízbiztonsági tervben eszközölt változásokat - különösen a kockázatértékelés, beavatkozási értékek, monitorozás gyakorisága terén - az illetékes népegészségügyi szerv felé be kell jelenteni.

(11) Új üzemeltető esetén – az üzemeltetőváltást követő 60 napon belül – új ivóvízbiztonsági tervet kell készíteni és jóváhagyni.

(12) Az üzemeltetőnek az ivóvízbiztonsági terv közegészségügyi felülvizsgálatát az aktualizált ivóvízbiztonsági terv, és az igazgatási szolgáltatási díj megfizetés igazolásának egyidejű benyújtásával, ötévente a vízszolgáltatás helye szerinti illetékes népegészségügyi szervnél kell kérelmeznie, mely felülvizsgálat legalább a következőkre terjed ki:

a) az ivóvízbiztonsági tervet jóváhagyó határozatban foglaltak teljesülése,

b) a teljes vízellátó rendszer működtetésének közegészségügyi vizsgálata, a kockázatbecslés és kockázatkezelés értékelése,

c) üzemeltetői kivizsgálás, intézkedés és a veszélykezelési eljárás módosítása rendkívüli esemény vagy határérték-túllépés esetén.

(13) A vízszolgáltatás helye szerinti illetékes népegészségügyi szerv a jóváhagyó határozatot hivatalból visszavonhatja, amennyiben a határozatban előírtak nem teljesülnek, vagy az ivóvízbiztonsági terv szerinti megelőző és veszélykezelési tevékenységet az üzemeltető nem alkalmazza.”

37. §

(1) Az Ikr. 5. § (1)-(4) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) Az üzemeltető, illetve az élelmiszer-vállalkozás köteles gondoskodni arról, hogy az ivóvíz minőségét ivóvízvizsgálatra akkreditált laboratórium a 2. számú mellékletben meghatározottak alapján az illetékes hatóság által évente jóváhagyott vizsgálati program szerint ellenőrizze. Több települést ellátó vízmű esetében minden településről évente legalább egy minta ellenőrző vizsgálatát el kell végezni. Ha az ivóvizet fertőtlenítik, az üzemeltető köteles gondoskodni az alkalmazott fertőtlenítés hatékonyságának ellenőrzéséről és biztosítani, hogy a fertőtlenítőszer melléktermékeiből származó szennyeződés az ivóvízben - a fertőtlenítő hatás veszélyeztetése nélkül - a lehető legalacsonyabb szintű legyen, az 1. számú melléklet B) részében megadott határértékeket ne lépje túl.

(2) Az (1) bekezdésben foglaltak végrehajtását az illetékes népegészségügyi szerv, illetve a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvíz élelmiszer-vállalkozásoknál élelmiszer-előállításra történő felhasználása esetén azon megfelelőségi ponttól, ahol a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvizet az élelmiszer-előállításhoz, illetve -kezeléshez az élelmiszer-higiénia biztosítása érdekében felhasználják az élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóság legalább évente ellenőrzi.

(3) A hatósági vízminőség-ellenőrző vizsgálatok mintaszáma a 2. számú melléklet B) részében megadott értékek 5%-a, azonban az 1000 m³/nap (a továbbiakban: m³/d) mennyiségnél nagyobb kapacitású vízműveknél évente legalább egy minta, a fogyasztók számára 10 000 m³/d mennyiségnél több vizet szolgáltató vízműveknél legalább 2 minta részletes vizsgálatát kell elvégezni. A hatósági vizsgálatokat a 2. számú melléklet A) része tartalmazza.

(4) Az üzemeltető az általa végzett, illetve végeztetett valamennyi fogyasztásra szánt ivóvízre vonatkozó vizsgálat eredményét az aktuális negyedév lezárultát követő 15 napon belül elektronikus úton megküldi az illetékes népegészségügyi szervnek, illetve élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóságnak a 4. számú mellékletben meghatározott tartalmi elemekkel. Ha a vizsgálatok során az 1. számú melléklet A) és B) részében

meghatározott határértékeket meghaladó érték fordul elő vagy az 1. számú melléklet C) vagy E) részében meghatározott vízminőségi jellemzők (indikátor paraméterek) szennyezést jeleznek, illetve szennyezés veszélyével járó rendkívüli esemény fordul elő, a vízellátó rendszer üzemeltetője azonnal megkezdi a közegészségügyi kockázatot jelentő paraméter(ek) csökkentése érdekében történő beavatkozást, mellyel egyidejűleg telefonon és elektronikus úton tájékoztatja az illetékes népegészségügyi szervet, illetve a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvíz élelmiszer-vállalkozásoknál élelmiszer-előállításra történő felhasználása esetén azon megfelelőségi ponttól, ahol a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvizet az élelmiszer-előállításhoz, illetve -kezeléshez az élelmiszer-higiénia biztosítása érdekében felhasználják, az élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóságot annak érdekében, hogy a 6. § (1) bekezdés szerinti intézkedést megtegye. A tájékoztatásnak ki kell terjednie a szennyezés feltételezett okára, és a tervezett vagy megkezdett helyreállító intézkedésekre. Az illetékes népegészségügyi szerv, illetve a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvíz élelmiszer-vállalkozásoknál élelmiszer-előállításra történő felhasználása esetén azon megfelelőségi ponttól, ahol a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvizet az élelmiszer-előállításhoz, illetve -kezeléshez az élelmiszer-higiénia biztosítása érdekében felhasználják, az élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóság a tájékoztatás érdekében az elérhetőségét a honlapján közzéteszi.”

(2) Az Ikr. 5. § (7)-(9) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(7) A 3. számú melléklet 1. részében meghatározottakon kívül más módszer akkor használható, ha bizonyított, hogy az így kapott eredmény legalább annyira megbízható, mint a megadott módszer szerinti eredmény. Alternatív módszer alkalmazását az az OKI szakvéleményének kiadását követően az OTH engedélyezi. A kérelemhez csatolni kell a validációs dokumentációt, valamint az azt értékelő, az OKI által kiadott szakvéleményt. A 3. számú melléklet 2. és 3. részében meghatározott vízminőségi jellemzők esetén bármely analitikai módszer alkalmazható, ha megfelel a 3. számú mellékletben előírt követelményeknek.

(8) Az illetékes népegészségügyi szerv, illetve a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvíz élelmiszer-vállalkozásoknál történő felhasználása esetén azon megfelelőségi ponttól, ahol a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvizet az élelmiszer-előállításhoz, illetve -kezeléshez az élelmiszer-higiénia biztosítása érdekében felhasználják az élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóság bármely olyan vízminőségi jellemző vizsgálatát is elrendelheti, amelyről feltételezhető, hogy olyan mennyiségben, illetőleg koncentrációban van jelen az ivóvízben, amely egészségügyi szempontból kockázatot jelenthet.

(9) A hatósági vízminőség-ellenőrző vizsgálatok költségét a népegészségügyi szakigazgatási szerv, illetve azon megfelelőségi ponttól történő ellenőrzés vizsgálati költségeit, ahol a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvizet az élelmiszer-előállításhoz, illetve -kezeléshez az élelmiszer-higiénia biztosítása érdekében felhasználják az élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóság viseli.”

38. §

(1) Az Ikr. 6. § (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) Az ivóvíz minőségére vonatkozó, üzemeltető által jelentett vagy hatóság által észlelt, a 3. §-ban meghatározott határértékek bármelyikének túllépése, illetve szennyezés veszélyével járó rendkívüli esemény esetén az illetékes népegészségügyi szerv a túllépés okát kivizsgálja,

és a szükséges vízminőség-javító intézkedéseket elrendeli. A 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvíz élelmiszer-vállalkozásoknál élelmiszer-előállításra történő felhasználása esetén azon megfelelőségi ponttól, ahol a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvizet az élelmiszer-előállításhoz, illetve -kezeléshez az élelmiszer-higiénia biztosítása érdekében felhasználják az élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóság elrendeli az élelmiszer-vállalkozás részére a szükséges vízminőség-javító intézkedéseket. A hatósági eljárás keretében elrendelt intézkedés kiterjedhet az alábbiakra:

- a) a szennyezésre vezető műszaki eljárások megváltoztatása vagy a tevékenység tilalma,
- b) a szennyező forrás eltávolítása, új vízbeszerzési forrásra történő áttérés,
- c) a szennyezés eltávolítása vízkezeléssel illetve fertőtlenítéssel,
- d) a víz kezelésére és elosztására szolgáló eljárások megfelelő módosítása,
- e) vízzel érintkező anyagok minőségi megfelelőségének biztosítása.”

(2) Az Ikr. 6. §-a a következő (2a) bekezdéssel egészül ki:

„(2a) A beavatkozás elvégzéséről és a beavatkozás eredményességét igazoló vizsgálat eredményéről az üzemeltető telefonon és elektronikus úton tájékoztatást nyújt az illetékes népegészségügyi szerv részére, majd a közegészségügyi kockázat elhárítása érdekében tett beavatkozás módját a határérték túllépés feltételezett okával együtt a központi vízhiány adatbázisba megküldi.”

(3) Az Ikr. 6. § (3) és (4) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(3) A határérték túllépés kivizsgálásával kapcsolatos hatósági vízvizsgálat költségei eljárási költségnek minősülnek.

(4) Az egészségre veszélyt jelentő ivóvíz fogyasztását, illetve felhasználását az illetékes népegészségügyi szerv, illetve a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvíz élelmiszer-vállalkozásoknál történő felhasználását az élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóság megtiltja vagy korlátozza, ha valamely vízminőségi jellemző az 1. számú melléklet A) és B) táblázatában foglalt értéket meghaladja, vagy ha egyéb, a mellékletben nem szabályozott kórokozó mikroorganizmus vagy egészségre ártalmas kémiai szennyező van jelen.”

(4) Az Ikr. 6. §-a a következő (4a) bekezdéssel egészül ki:

„(4a) A (4) bekezdés szerinti korlátozástól az illetékes népegészségügyi szerv, illetve a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvíz élelmiszer-vállalkozásoknál élelmiszer-előállításra történő felhasználása esetén azon megfelelőségi ponttól, ahol a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvizet az élelmiszer-előállításhoz, illetve -kezeléshez az élelmiszer-higiénia biztosítása érdekében felhasználják az élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóság abban az esetben tekinthet el, ha a szolgáltató vízvizsgálati eredménnyel igazoltan az egészségkockázat elhárításához szükséges intézkedéseket megtette.”

39. §

Az Ikr. 8. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„8. § (1) Az ivóvíz-szolgáltató létesítményeket üzemeltetőnek minden intézkedést meg kell tennie annak érdekében, hogy az ivóvíz előállítása (beszerzése, kezelése, tárolása, elosztása)

során a vízzel érintkezésbe kerülő anyagok, termékek, a vízkezelési eljárások ne jelentsenek veszélyt az emberi egészségre és hatásukra nem történjen vízminőség romlás.

(2) Magyarország területén csak e rendeletnek megfelelő vízzel érintkezésbe kerülő anyagok, termékek és technológiák használhatóak.

(3) Az egészségügyi hatósági és igazgatási tevékenységről szóló 1991. évi XI. törvény 7. §-a szerinti nyilvántartást az OTH a honlapján közzéteszi.

(4) A vízzel közvetlenül érintkező anyagok, termékek bejelentésének meglétét, a bejelentésben foglalt alkalmazási feltételek betartását, a technológiák ivóvízbiztonsági engedélyének meglétét, az engedélyben foglalt előírások teljesülését, a tájékoztatási kötelezettség betartását az illetékes népegészségügyi szerv ellenőrzi.

(5) Amennyiben egy már nyilvántartásban lévő anyagot, terméket vagy ivóvízbiztonsági engedéllyel rendelkező technológiát az OTH közegészségügyi szempontból kockázatosnak ítélt meg, a bejelentő vagy engedélyes további vizsgálatokra kötelezhető, vagy az OTH az anyagot, terméket a nyilvántartásból törli, vagy az ivóvízbiztonsági engedélyt visszavonja.”

40. §

Az lkr. 8/A és 8/B. §-sal egészül ki:

„8/A. § (1) Az első hazai forgalmazást megelőzően a forgalmazónak az 5. számú melléklet 1. fejezet A) pontjában felsorolt, az ivó- és használati melegvíz-ellátásban vízzel közvetlenül érintkező anyagokat, termékeket az OTH felé be kell jelenteni. A bejelentésre nem köteles termékcsoportok felsorolását az 5. számú melléklet 1. fejezet B) pontja tartalmazza.

(2) A bejelentés tudomásulvételét az OTH a formai és tartalmi követelményeknek megfelelő bejelentés beérkezésétől számított 8 napon belül visszaigazolja és a használat feltételeit meghatározza. A bejelentés tartalmi követelményeit – amelyek alapján a bejelentés tudomásulvétele megtörténik – az 5. számú melléklet 2. pontja tartalmazza.

(3) 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.

(4) A nyilvántartásba vett anyagok, termékek közegészségügyi felülvizsgálatát a bejelentőnek ötévente (ha az OTH ettől eltérő időt nem határoz meg) az OTH-nál kell kérelmezni.

(5) A felülvizsgálati kérelem tartalmi követelményeit az 5. számú melléklet 3. pontja tartalmazza.

(6) 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 OTH a honlapján közzéteszi.

(7) A nyilvántartás adatainak módosítása – a bejelentő adataiban bekövetkező változások kivételével – nem lehetséges.

8/B. § (1) Az 5. számú melléklet D) részében felsorolt ivó- és használati melegvíz-ellátásban alkalmazni kívánt technológiákat az OTH ivóvízbiztonsági szempontból engedélyezi. Az ivóvízbiztonsági engedélyezés során az OTH 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.

(2) Az ivóvízbiztonsági engedélyt az első hazai forgalmazást megelőzően a forgalmazónak kell az OTH-nál kérelmezni.

- (3) A kérelem tartalmi követelményeit az 5. számú melléklet 2. pontja tartalmazza.
- (4) Az ivóvízbiztonsági engedély határozatlan időre szól. Az engedély kérelemre történő módosítása – az engedélyes adataiban bekövetkező változás kivételével – nem lehetséges.
- (5) Az engedélyezett technológiák közegészségügyi felülvizsgálatát az engedélyesnek, ha az engedély ettől eltérő időt nem határoz meg, ötévente az OTH-nál kell kérelmezni.
- (6) A felülvizsgálati kérelem tartalmi követelményeit az 5. számú melléklet 3. fejezete tartalmazza.
- (7) A felülvizsgálat elmulasztása, vagy a felülvizsgálat során az engedélyezéskor fennálló feltételek megváltozása bejelentésének elmulasztása, a bebizonyosodott nem megfelelés az engedély visszavonását vonja maga után.
- (8) Az engedélyesnek tájékoztatási kötelezettsége van forgalmazáskor, illetve továbbforgalmazáskor az ivóvízbiztonsági engedéllyel rendelkező technológia felhasználási feltételeire vonatkozóan.
- (9) A (1) – (8) bekezdésben foglalt előírásoknak az ivóvízellátáson kívül a közösségi használatra szánt használati meleg vízzel és medencés fürdővizekkel érintkezésbe kerülő termékekre, anyagokra és technológiákra vonatkozóan is teljesülniük kell.
- (10) A közösségi használatra szánt vizekben alkalmazott – beleértve az ivóvizet, a használati meleg vizet és a medencés fürdővizet – fertőtlenítőszerekre külön jogszabály előírásai vonatkoznak.”

41. §

Az Ikr. 9. § (2) és (3) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(2) A fővárosi és megyei kormányhivatal népegészségügyi szakigazgatási szerve (a továbbiakban: megyei népegészségügyi szakigazgatási szerv) az 5. §-ban előírt vizsgálatok és adatgyűjtés alapján - a megye ivóvíz-minőségi helyzetére vonatkozó, az önellenőrző és hatósági vizsgálatok eredményére vonatkozó adatokat az aktuális negyedév lezárultát követő 21 napon belül elektronikus formában összesíti és megküldi az OTH-nak, továbbá évente írásos jelentést készít a megye ivóvíz-minőségi helyzetéről, amelyről tájékoztatja a vízszolgáltatókat, a felügyelőségeket és a Nemzeti Környezetügyi Intézet területi kirendeltségeit. Az OTH az éves településsoros ivóvíz-minőségi adatokat elektronikus formában átadja a Központi Statisztikai Hivatal részére. Az 5. §-ban előírt vizsgálatok és adatgyűjtés alapján az élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóságok az élelmiszer-vállalkozások ivóvíz-minőségi helyzetére vonatkozó adatokat az aktuális negyedév lezárultát követő 21 napon belül összesítik és megküldik a NÉBIH-nek, aki ezen adatokat az OTH-nak megküldi.

(3) Az OKI az OTH-tól kapott adatok alapján évente értékeli az ivóvízminőség országos helyzetét, erről évente összefoglalót készít, és azt az éves településsoros ivóvíz-minőségi adatokkal, valamint az élelmiszer-vállalkozások ivóvíz-minőségi helyzetére vonatkozó adatokkal együtt az OTH honlapján közzéteszi.”

42. §

(1) Az Ikr. 10. § (13a)-(13c) bekezdéssel egészül ki:

„(13a) A 2009. április 1. napján hatályos, határozott időtartamú engedélyek határozatlan időre kiadott engedélynek tekintendők. Ezen engedélyek 8/A. § (5) és 8/B. § (5) bekezdése szerinti

felülvizsgálatát 2009. április 1-jétől számított öt éven belül kell kezdeményezni.

(13ab) Az egyes egészségügyi tárgyú kormányrendeletek módosításáról szóló .../2013. (...) Korm. rendelet (a továbbiakban: Módr.) hatálybalépését megelőzően kiadott alkalmazási engedélyek felülvizsgálatakor a 8. § szerinti bejelentést meg kell tenni, vagy ivóvízbiztonsági engedélyt kell kérni.

(13c) A Módr. hatálybalépését megelőzően e rendelet szerinti azon hagyományos anyagokra vonatkozóan, amelyek nem voltak alkalmazási engedély kötelesek, azonban a Módr. hatálybalépését követően bejelentési kötelezettség vonatkozik rájuk, a bejelentést legkésőbb 2014. december 31-ig meg kell tenni.”

43. §

(1) Az Ikr. 1. számú melléklete a 9. melléklet szerint módosul.

(2) Az Ikr. 2. számú melléklete helyébe a 10. melléklet lép.

(3) Az Ikr. 4. számú melléklete a 11. melléklet szerint módosul.

(4) Az Ikr. 5. számú melléklete helyébe a 12. melléklet lép.

44. §

Az Ikr.

a) 1. § (3) bekezdésében a „(2) bekezdés f) pontja” szövegrész helyébe a „(2a) bekezdés” szöveg,

b) 3. § (3) bekezdésében a „C), D) és/vagy E)” szövegrész helyébe a „C), illetve E)” szöveg,

c) 4. § (1) bekezdés c) pontjában „ballon” szövegrész helyébe a „ballon, palack” szöveg,

d) 6. § (5) bekezdésében a „felügyelőséget” szövegrész helyébe a „környezetvédelmi, természetvédelmi és vízügyi felügyelőséget” szöveg,

e) 6. § (6) bekezdésében az „elhanyagolható” szövegrész helyébe az „elhanyagolható vagy nem jelent közegészségügyi kockázatot” szöveg,

f) 6. § (6) bekezdésében a „szűrőberendezéssel” szövegrész helyébe a „vízkezelő szűrőberendezéssel” szöveg,

g) 6. § (12) bekezdésében az „és” szövegrész helyébe az „, illetve” szöveg,

h) 10. § (10) bekezdésében az „eredményesen” szövegrész helyébe az „évente és megfelelő eredménnyel” szöveg,

i) 10. § (13) bekezdésében az „OTH-hoz” szövegrész helyébe az „illetékes népegészségügyi szervhez” szöveg,

j) 10. § (15) bekezdésében az „Egészségügyi Minisztérium” szövegrész helyébe az „egészségügyért felelős miniszter által vezetett minisztérium” szöveg lép.

45. §

Hatályát veszti az Ikr.

a) 3. § (4) bekezdése,

b) 4. § (2) bekezdése,

c) 5. § (5) bekezdése,

d) 5. § (10) bekezdésében a „megyei” szövegrész,

e) 6. § (11) bekezdése,

f) 7. § (6) bekezdésében az „ezt” szöveg,

- g) 10. § (12) bekezdése,
- h) 1. számú melléklet B) részben foglalt táblázathoz tartozó „Megjegyzések” 7. pontja,
- i) 1. számú melléklet C) részben foglalt táblázat „Ammónium” sorában az „1. megjegyzés” szövegrész,
- j) 1. számú melléklet C) részben foglalt táblázat „Klorid” sorában az „1. és” szövegrész,
- k) 1. számú melléklet C) részben foglalt táblázat „Permanganát index (KOIps)” sorában az „1. megjegyzés” szövegrész,
- l) 1. számú melléklet C) részben foglalt táblázat „Fenolindex” és „Olajszármazékok” sorai,
- m) 1. számú melléklet C) részben foglalt táblázathoz tartozó „Megjegyzések” 1. pontja,
- n) 1. számú melléklet D) részét képező címsor és táblázat,

5. A várólista alapján nyújtható ellátások részletes szabályairól szóló 287/2006. (XII. 23.) Korm. rendelet módosítása

46. §

A várólista alapján nyújtható ellátások részletes szabályairól szóló 287/2006. (XII. 23.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Vr.) 2. § c) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„c) *szervriadó*: az az eseménysorozat, amelynek időtartama a potenciális donor kijelölésétől az adott szerv beültetésének kezdetéig, vagy a szerv ártalmatlanításáig tart,”

47. §

(1) A Vr. 3. § (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) A központi várólistát az Országos Vérellátó Szolgálat Központja (a továbbiakban: OVSZK) működteti azzal, hogy a transzplantációs várólista működtetéséhez a (2) bekezdésben meghatározott egészségügyi ellátások szerinti Transzplantációs Bizottságok közreműködését veszi igénybe. A transzplantációs várólista – a csontvelő transzplantációra vonatkozó lista kivételével – az állami vérellátó szolgálat által megkötött megállapodásban részes szervcsere szervezet (a továbbiakban: szervcsere szervezet) által vezetett nemzetközi várólista részét képezi.”

(2) A Vr. 3. § (4) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(4) A transzplantációs várólistára történő felkerüléssel, az átmeneti alkalmatlansággal és a törléssel kapcsolatos döntést a transzplantáció típusa szerint illetékes Transzplantációs Bizottság hozza meg a várólista-sorrend kialakításának szakmai feltételeiről szóló jogszabályban, valamint szervátültetések esetében az (1) bekezdés szerinti, a szervcsere szervezettel kötött megállapodásban foglaltak szerint.”

48. §

A Vr. 4. § (4) és (5) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(4) A transzplantációra való alkalmasság megállapítása esetén a Transzplantációs Bizottság a beteget transzplantációs várólistára helyezi. Az OVSZK meghatározza a beteg Ebtv. 20/A. § (5) bekezdése szerinti azonosítóját (a továbbiakban: egyedi azonosító), amelyet zárt borítékban, személyesen vagy a kezelőorvos útján kell közölni a beteggel. Az egyedi azonosítót az OVSZK a központi várólista keretében közzéteszi és a beteg állapotában bekövetkezett változást 24 órán belül aktualizálja.

(5) Az illetékes Transzplantációs Bizottság a várólistára történő felvételtől, törléstől és minden egyéb, a várólistával kapcsolatban a beteget érintő döntéstől a beteget és kezelőorvosát, valamint az OVSZK-t írásban tájékoztatja.”

49. §

A Vr. 5. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„5. § (1) Szervriadó esetén az adott szerv transzplantációjához megfelelő beteg kiválasztását a szervcsere szervezet végzi. Az OVSZK minden szervriadó esetén továbbítja a donor adatokat a szervcsere szervezet felé. A 2. § (1) bekezdés szerinti megállapodás alapján magyar betegnek érkező szervfelajánlást az OVSZK fogadja és továbbítja az illetékes Transzplantációs Központ felé.

(2) A szervriadó kimeneteléről a beavatkozást végző egészségügyi szolgáltató a beavatkozást követő 24 órán belül értesíti az OVSZK-t. Az OVSZK az értesítés alapján haladéktalanul tájékoztatja a szervcsere szervezetet.”

50. §

Hatályát veszti a Vr.

a) 3. § (2) bekezdés d) pontjában az „Országos Vese Transzplantációs Bizottság” szövegrész,

b) 7. § (2) bekezdésének utolsó mondata,

c) 9. § (1), (2) és (3) bekezdése.

6. Az egészségügyi ellátórendszer fejlesztéséről szóló 2006. évi CXXXII. törvény végrehajtásáról szóló 337/2008. (XII. 30.) Korm. rendelet módosítása

51. §

Az egészségügyi ellátórendszer fejlesztéséről szóló 2006. évi CXXXII. törvény végrehajtásáról szóló 337/2008. (XII. 30.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Eftv. Vhr.) 1. §-a a következő (4a) bekezdéssel egészül ki:

„(4a) Ha az 1. számú melléklet szerinti eszköz befogadása, illetve cseréje az (1) bekezdés a) pontja szerinti többletkapacitás iránti igényel is jár, az eszköz befogadásáról, illetve cseréjéről az (1) bekezdés a) pontja szerinti többletkapacitás befogadására irányuló eljárásban kell döntenie és az (1) bekezdés f) pontja szerinti eljárást nem kell lefolytatni.”

52. §

Az Eftv. Vhr. 5/B. § (6a) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(6a) Abban az esetben, ha jogszabályi változás érinti a Tv. 5/A. § (8b) bekezdés d) pontjában, illetve a (8c) bekezdés d) pontjában meghatározott adatokat, a változást – a kapacitás-nyilvántartásnak a (3), illetve az (5) bekezdés szerinti módosulásáig – az egészségbiztosításért felelős miniszter által vezetett minisztérium honlapján közzétett tájékoztatóban meghatározottak szerint kell figyelembe venni azzal, hogy ennek tényét – a tájékoztató elérhetőségének biztosításával egyidejűleg – a kapacitás-nyilvántartásban is közölni kell.”

53. §

Az Eftv. Vhr. 15. § (3) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(3) A TBB létszáma 8 fő, amelyből 3 főt az egészségügyért felelős miniszter, 1 főt az államháztartásért felelős miniszter, 2 főt az OEP főigazgatója, 1 főt az országos tisztifőorvos és 1 főt a GYEMSZI főigazgatója jelöl ki. A TBB elnökét – a tagok közül – az OEP főigazgatója jelöli ki.”

54. §

Az Eftv. Vhr. 15/A. § (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) Az 1. § (1) bekezdés c), d) és f)–j) pontja, valamint az 1. § (1a) bekezdése szerinti többletkapacitás a 13–15. §-ban foglaltaktól eltérően az e § szerinti eljárás során is befogadásra kerülhet.”

55. §

(1) Az Eftv. Vhr. 8. § (9a) bekezdés h) pontjában az „ellátási kötelezettség” szövegrész helyébe „a Tv. 1. § (2) bekezdés l) pontja szerinti egészségügyi szakellátási intézményműködtetési kötelezettség, a Tv. 1. § (2) bekezdés o) pontja szerinti egészségügyi szakellátási feladat, illetve a Tv. 1. § (2) bekezdés p) pontja szerinti egészségügyi szakellátási kötelezettség” szöveg lép.

(2) Hatályát veszti az Eftv. Vhr. 5/B. § (2), (2a), (4) és (6) bekezdése.

7. Az egészségügyi technológiák egészségbiztosítási finanszírozásba történő befogadásának alapelveiről, feltételrendszeréről és részletes szabályairól, valamint a már befogadott technológiák körének felülvizsgálatáról és módosításáról szóló 180/2010. (V. 13.) Korm. rendelet módosítása

56. §

Az egészségügyi technológiák egészségbiztosítási finanszírozásba történő befogadásának alapelveiről, feltételrendszeréről és részletes szabályairól, valamint a már befogadott technológiák körének felülvizsgálatáról és módosításáról szóló 180/2010. (V. 13.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Tr.) 4. § (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(2) Ha a befogadási kérelem új gyógyszert igénylő új technológia befogadására irányul, az OEP a kérelemben foglaltakat elkülöníti és a technológiai befogadásra vonatkozó eljárást az R1. szerinti eljárással egyidejűleg lefolytatja, azzal, hogy a kérelemben foglaltakról egy határozatban dönt.”

57. §

A Tr. 5. §-a helyébe a következő rendelkezés lép:

„5. § (1) A 4. § (1) bekezdése szerinti kérelmet a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló 1997. évi LXXXIII. törvény 19/A. § (1a) bekezdésében meghatározott formában, az 1. melléklet szerinti adattartalommal az OEP-hez kell benyújtani.

(2) A kérelemhez csatolni kell

a) a gyógyító-megelőző eljárások során alkalmazott egészségügyi technológiák egészségbiztosítási finanszírozásba történő befogadásához kapcsolódó egyes eljárásokért fizetendő igazgatási szolgáltatási díjakról szóló miniszteri rendeletben meghatározott igazgatási szolgáltatási díj befizetéséről szóló igazolást,

b) amennyiben nem a cégjegyzésre jogosult képviselő jár el, úgy az eljáró személy részére adott írásbeli meghatalmazását,

c) a beküldött elektronikus adathordozón szereplő és a papír alapú adatok azonosságáról szóló nyilatkozatot, és

d) új eszközt igénylő kérelem esetében a befogadási kérelem tárgyát képező új eszköz és a kérelemhez csatolt CE-tanúsítványban szereplő eszköz azonosságáról szóló nyilatkozatot, valamint amennyiben a kérelmező nem a termék gyártója, úgy az eljáró személy/szerv részére adott írásbeli meghatalmazást.

(3) A kérelmező a kérelmet vagy személyét érintő adataiban bekövetkezett változásokról haladéktalanul értesíti az OEP-et.”

58. §

(1) A Tr. 6. § (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) Az OEP az Egészségügyi Tudományos Tanács, valamint az Egészségügyi Engedélyezési és Közigazgatási Hivatal szakhatósági állásfoglalásának kézhezvételét követő nyolc napon belül a kérelmet véleményezés céljából megküldi a Gyógyszerészeti és Egészségügyi Minőség- és Szervezetfejlesztési Intézetnek (a továbbiakban: GYEMSZI), valamint az Egészségügyi Szakmai Kollégium illetékes tagozatának (a továbbiakban: tagozat).”

(2) A Tr. 6. §-a a következő (3a) bekezdéssel egészül ki:

„(3a) Amennyiben a befogadási kérelem több tagozatot is érint, úgy az OEP az (1) bekezdés szerinti állásfoglalásokat az Egészségügyi Szakmai Kollégium elnökének küldi meg véleményezésre, amely alapján az Egészségügyi Szakmai Kollégium elnöke a (2) bekezdésben foglaltak szerint jár el.”

(3) A Tr. 6. § (5) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(5) Az OEP a beérkezett vélemények alapján a (2) bekezdés szerinti határidő lejártát követő harminc napon belül az új gyógyszert érintő előzetes befogadási kérelmek tekintetében kikéri az R1. szerinti Egészségügyi Technológia-értékelő Bizottság véleményét, amelyet követően 15 napon belül értékeli, és a gyógyító-megelőző eljárások során alkalmazott egészségügyi technológiák egészségbiztosítási finanszírozásba történő befogadásához kapcsolódó eljárás során alkalmazandó szakmai szempontrendszerrel és szakmapolitikai prioritásokról szóló miniszteri rendeletben (a továbbiakban: R3.) meghatározott szakmai szempontrendszer alapján pontozza a kérelmet.”

59. §

(1) A Tr. 11. § (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) A miniszter a határozatok alapján a Magyarország központi költségvetéséről szóló törvény soron következő kihirdetését követően és annak figyelembevételével, a társadalombiztosítási finanszírozásra vonatkozó miniszteri rendeletek módosításával fogadhatja be a technológiákat.”

(2) A Tr. 11. § (3) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(3) Ha a határozatban a 6. § (6) bekezdése alapján megállapításra került, hogy a technológia életmentő és finanszírozott alternatívával nem rendelkezik, vagy az E. Alap számára megtakarítással jár, akkor a miniszter az (1) bekezdéstől eltérő időpontban is befogadhatja a technológiát.”

60. §

A Tr.

- a) 6. § (2) bekezdésében az „az illetékes szakmai kollégiumnak (kollégiumoknak)” szövegrész helyébe az „a tagozatnak” szöveg,
- b) 6. § (3) bekezdésében az „Az illetékes szakmai kollégium (kollégiumok) a véleményüket” szövegrész helyébe az „A tagozat a véleményét” szöveg,
- c) 2. mellékletében az „A szakmai kollégiumok” szövegrész helyébe az „Az Egészségügyi Szakmai Kollégium, illetve annak tagozata” szöveg lép.

61. §

Hatályát veszti a Tr. 7. és 14. §-a.

8. Az önálló orvosi tevékenységről szóló 2000. évi II. törvény végrehajtásáról szóló 313/2011. (XII. 23.) Korm. rendelet módosítása

62. §

Az önálló orvosi tevékenységről szóló 2000. évi II. törvény végrehajtásáról szóló 313/2011. (XII. 23.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Öotv. vhr.) 12. § (2) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(2) A praxiskezelő az Öotv. 2/C. § b) pontja szerinti feladatkörében nyilvántartja az eladott praxisjoggal érintett körzet ellátási területének megnevezését, kódját, típusát, valamint az átadás időpontját.”

9. A kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal, valamint az új pszichoaktív anyagokkal végezhető tevékenységekről, valamint ezen anyagok jegyzékre vételéről és jegyzékeinek módosításáról szóló 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelet módosítása

63. §

A kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal, valamint az új pszichoaktív anyagokkal végezhető tevékenységekről, valamint ezen anyagok jegyzékre vételéről és jegyzékeinek módosításáról szóló 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelet (a továbbiakban: KábszR.) 4. §-a a következő (8) bekezdéssel egészül ki:

„(8) Amennyiben az e rendelet szerint kiadott engedéllyel rendelkező gazdálkodó szervezet olyan tevékenységet is folytat, amelyhez kizárólag nyilvántartásba vétele szükséges, nyilvántartásba vett adatait az e rendelet szerint kiadott engedélyében kell feltüntetni.”

64. §

A KábszR. 19. § (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) Az 1. melléklet szerinti kábítószereket és pszichotróp anyagokat, valamint az új pszichoaktív anyagokat – a (2) bekezdésben meghatározott gyógyszerek kivételével – minden más anyagtól térben elkülönítve,

a) minden oldalról erős fallal körülzárt, megfelelő megvilágítású, biztonsági zárral és vasráccsal vagy ezzel azonos védelmi szintet biztosító biztonsági redőnnyel valamint elektronikus védelmi berendezéssel ellátott raktárhelyiségben, vagy

b) biztonsági zárral ellátott, rögzített lemez- vagy páncélszekrényben, melyet K1 és K2 jegyzéken szereplő kábítószer 1000 g-ot meghaladó összesített mennyisége esetén elektronikus védelmi berendezéssel ellátott helyiségben kell elhelyezni.”

65. §

A KábszR. 20. § (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) Az engedélyes vagy e rendelet szerint nyilvántartásba vett gazdálkodó szervezet kábítószer, pszichotróp anyagot, valamint új pszichoaktív anyagot – a (2) bekezdésben foglaltak és az egészségügyi szolgáltatóknak történő értékesítés és átadás, továbbá a szállítás céljára történő átadás kivételével – kizárólag más engedélyesnek vagy e rendelet szerint nyilvántartásba vett gazdálkodó szervezetnek értékesíthet vagy adhat át.”

66. §

A KábszR. a következő 36. §-sal egészül ki:

„36. § Ez a rendelet a 4-metilamfetamin ellenőrzési intézkedéseknek történő alávetéséről szóló 2013. március 7-i 2013/129/EU tanácsi határozat végrehajtásához szükséges rendelkezéseket állapít meg.”

67. §

(1) A KábszR. 1. melléklete a 13. melléklet szerint módosul.

(2) A KábszR. 9. melléklete a 14. melléklet szerint módosul.

68. §

A KábszR.

a) 3. § (3) bekezdésében a „(2) bekezdés szerinti adatokat” szövegrész helyébe a „(2) bekezdés a)-c) és e)-f) pontok szerinti adatokat” szöveg,

b) 3. § (5) bekezdésében az „a (4) bekezdés szerinti adatokat nyilvántartásba veszi, és” szövegrész helyébe az „a Gytv. 15. § (12) bekezdése szerinti nyilvántartás alapján” szöveg,

c) 3. § (7) bekezdésében az „a (6) bekezdés szerinti adatokat nyilvántartásba veszi, és” szövegrész helyébe az „a Gytv. 15. § (15) bekezdése szerinti nyilvántartás alapján” szöveg lép.

10. A katasztrófa-egészségügyi ellátásról szóló 139/2012. (VI. 29.) Korm. rendelet módosítása

69. §

A katasztrófa-egészségügyi ellátásról szóló 139/2012. (VI. 29.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Kat.r.) 20. § a) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

[Az Eütv. 230. § (5) bekezdésében meghatározott térítést a központi költségvetés az egészségügyért felelős miniszter által vezetett minisztérium fejezeti költségvetésén belül]

„a) a működési kiadások tekintetében a Gyógyszerészeti és Egészségügyi Minőség- és Szervezetfejlesztési Intézet,”

(költségvetésében biztosítja.)

70. §

Hatályát veszti a Kat.r. 21. § b) pontjában az „önálló” szövegrész.

11. Az Országos Betegjogi, Ellátottjogi, Gyermekjogi és Dokumentációs Központról szóló 214/2012. (VII. 30.) Korm. rendelet módosítása

71. §

(1) Az Országos Betegjogi, Ellátottjogi, Gyermekjogi és Dokumentációs Központról szóló 214/2012. (VII. 30.) Korm. rendelet (a továbbiakban: 214/2012. Korm. rendelet) 20. § (2) bekezdése felvezető szövege helyébe a következő rendelkezés lép:

„(2) A kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló törvény szerinti határon átnyúló egészségügyi ellátáshoz való jogok érvényesítése érdekében az OBDK tájékoztatást nyújt a betegek és az egészségügyi szakemberek számára”

(2) A 214/2012. Korm. rendelet 20. §-a a következő (4)-(7) bekezdéssel egészül ki:

„(4) Az OBDK a (2) bekezdésben meghatározott feladatainak ellátása érdekében – a fogyatékkal élők számára akadálymentesen is elérhető – tájékoztató honlapot működtet és adattartalmának frissítéséről szükség szerint, de legalább 30 naponta gondoskodik.

(5) Az OBDK a (4) bekezdés szerinti honlap működtetése és a (2) bekezdés szerinti feladatok ellátása érdekében történő adatszolgáltatásra vonatkozóan megállapodást köt az Országos Tisztifőorvosi Hivatallal, az Országos Egészségbiztosítási Pénztárral, a Gyógyszerészeti és Egészségügyi, Minőség-és Szervezetfejlesztési Intézettel, továbbá az Egészségügyi Engedélyezési és Közigazgatási Hivatallal.

(6) A megállapodásban meg kell határozni a honlap működtetéséhez és a (2) bekezdés szerinti tájékoztatás megadásához szükséges, továbbítandó adatköröket és az adatszolgáltatás rendjét.

(7) Az OBDK közreműködik a kötelező egészségbiztosítás ellátásairól szóló törvény szerinti határon átnyúló egészségügyi ellátásokkal kapcsolatos számlák tartalmára vonatkozó megkeresések kezelésében.”

72. §

A 214/2012. Korm. rendelet 7. § (4) bekezdésében „a gyermek valamint a szolgáltató közötti” szövegrész helyébe „a gyermek jogait és érdekeit képviselve, az érintett és a szolgáltató közötti” szöveg lép.

12. Egyéb, az egészségüggyel összefüggő kormányrendeletek módosítása

73. §

A családok támogatásáról szóló 1998. évi LXXXIV. törvény végrehajtásáról szóló 223/1998. (XII. 30.) Korm. rendelet 24. § (2) bekezdés *a*) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

[(2) A kérelemhez csatolni kell]

„*a*) a Cst. 29. § (1) bekezdésének *a*) pontjában megjelölt esetben a várandósgondozást végző személy igazolásának másolatát arról, hogy a szülő nő – a várandósgondozási könyvben rögzítettek tanúsága szerint – a szükséges alkalommal részt vett a várandósgondozáson;”

74. §

Az egészségbiztosítási szervekről szóló 319/2010. (XII. 27.) Korm. rendelet 4. § (1) bekezdése a következő *y*) ponttal egészül ki:

(Az OEP ellátja a jogszabályokban meghatározott feladatait, ennek keretében)

„*y*) működteti és vezeti az implantátum beültetésével, kivételével és cseréjével kapcsolatos beavatkozásokon átesett érintetteknek az egészségügyről szóló 1997. évi CLIV. törvény 101/C. § (1) bekezdése szerinti, az egészségügyi szolgáltatói nyilvántartáshoz kapcsolódó informatikai felületet és az egészségügyi és a hozzájuk kapcsolódó személyes adatok kezeléséről és védelméről szóló 1997. évi XLVII. törvény 22/B. §. szerinti központi implantátumregisztert.”

75. §

A járóbeteg-ellátás keretében rendelt gyógyszerek, gyógyászati segédeszközök és gyógyfürdőellátások árához nyújtott támogatások elszámolásáról és folyósításáról szóló 134/1999. (VIII. 31.) Korm. rendelet 6/C. § (2) bekezdésében a „Gyftv. 40. § b) pontjában” szövegrész helyébe a „Gyftv. 41. § (1) bekezdésében” szöveg lép.

76. §

(1) A gyógyszerek és a gyógyászati segédeszközök ismertetésével kapcsolatban kiszabott bírság pénzügyi teljesítésének feltételeiről és felhasználásáról szóló 338/2008. (XII. 30.) Korm. rendelet 2. § (1) bekezdése helyébe a következő rendelkezés lép:

„(1) A gyógyszerek és gyógyászati segédeszközök ismertetésével kapcsolatban eljáró hatóság által a biztonságos és gazdaságos gyógyszer- és gyógyászatisegédeszköz-ellátás, valamint a gyógyszerforgalmazás általános szabályairól szóló 2006. évi XCVIII. törvény 19. § (2) bekezdés d) pontja szerint kiszabott bírságot a Gyógyszerészeti és Egészségügyi Minőség- és Szervezetfejlesztési Intézetnek (a továbbiakban: GYEMSZI) a Magyar Államkincstárnál vezetett számlájára - a (2) bekezdésben megjelölt időpontig - kell megfizetni, amelyet a GYEMSZI az államháztartásról szóló 2011. évi CXCV. törvény 14. § (4) bekezdés d) pontja szerinti fejezeti számlára utal.”

(2) Hatályát veszti a gyógyszerek és a gyógyászati segédeszközök ismertetésével kapcsolatban kiszabott bírság pénzügyi teljesítésének feltételeiről és felhasználásáról szóló 338/2008. (XII. 30.) Korm. rendelet 3.-4. §-a és 4/A. §-a.

77. §

Az Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálatról, a népegészségügyi szakigazgatási feladatok ellátásáról, valamint a gyógyszerészeti államigazgatási szerv kijelöléséről szóló 323/2010. (XII. 27.) Korm. rendelet 12. § (4) bekezdés g) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

(A Kormány egészségügyi államigazgatási szervként az OTH-t jelöli ki)

„g) a humánagenetikai adatok védelméről, a humánagenetikai vizsgálatok és kutatások, valamint a biobankok működésének szabályairól szóló 2008. évi XXI. törvény

- ga) 12. § (1) bekezdése,
- gb) 22. § (1) bekezdése,
- gc) 25. § (3) bekezdés d) pontja,
- gd) 25. § (4) bekezdése,
- ge) 26. § (2a) bekezdése,
- gf) 26. § (6) bekezdése,
- gg) 26. § (7) bekezdése,
- gh) 27. § (5) bekezdése,
- gi) 28. § (5) bekezdése,”

(szerinti feladatok ellátására.)

Záró rendelkezések

78. §

(1) Ez a rendelet – a (2)-(6) bekezdésben foglalt kivétellel – a kihirdetését követő napon lép hatályba.

(2) Az 1-3. §, a 6. § (1) bekezdése, a 7-8. §, a 11-13. §, a 16. § *b)-f)* pontja, a 17. § *a)-e)* pontja, a 17. § *h)-l)* pontja, a 20-21. §, a 26-27. §, a 30. § (4) és (6) bekezdése, a 31. § *a)-i)* pontja, a 32-70. §, a 72. §, a 73. §, 75. §, a 76. §, a 77. §, a 4., a 6. melléklet és a 9. -14. mellékletek 2013. július 1-jén lép hatályba.

(3) A 4-5. §, a 15. §, a 18-19. §, a 24-25. §, a 28. §, a 29. §, a 30. § (1), (3), (5) és (8) bekezdése, a 71. §, az 1., a 3., az 5. és a 8. melléklet 2013. október 25-én lép hatályba.

(4) A 22-23. § 2013. november 1-jén lép hatályba.

(5) A 30. § (2) és (7) bekezdése, a 74. §, a 2. és a 7. melléklet 2014. január 1-jén lép hatályba.

(6) A 6. § (2) bekezdése, a 9-10. §, a 16. § *a)* pontja, a 17. § *f)-g)* pontja 2015. január 1-jén lép hatályba.

79. §

(1) Ez a rendelet a határon átnyúló egészségügyi ellátásra vonatkozó betegjogok érvényesítéséről szóló 2011. március 9-i 2011/24/EU európai parlamenti és tanácsi irányelvnek való megfelelést szolgálja.

(2) Ez a rendelet a 4-metilamfetamin ellenőrzési intézkedéseknek történő alávetéséről szóló 2013. március 7-i 2013/129/EU tanácsi határozat végrehajtásához szükséges rendelkezéseket állapít meg.

(3) A rendelet tervezet 63-68. §-ának és 13-14. mellékletének a műszaki szabványok és szabályok terén történő információszolgáltatási eljárás megállapításáról és az információs társadalom szolgáltatásaira vonatkozó szabályok megállapításáról szóló 1998. június 22-i 98/34/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv 8–10. cikke szerinti előzetes bejelentése megtörtént.

1. melléklet a .../2013. (...) Korm. rendelethez

A Kr. 6/A. számú melléklet „Kitöltési útmutató” rész 10. pontja az „O” megjelölésű sort követően a következő sorral egészül ki:

„U = uniós beteg ellátása”

2. melléklet a .../2013. (...) Korm. rendelethez

1. A Kr. 6/A. számú mellékletben foglalt táblázat 24. pontjában a „Baleset minősítése **.” szövegrész helyébe „Sérülés minősítése **.” szöveg lép .

2. A Kr. 6/A. számú melléklet „Kitöltési útmutató” rész 24. pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„24. Sérülés minősítése

00 = Nem sérülés, nem foglalkozási betegség

51 = Fizetett munkavégzés során közúton (beleértve a kerékpárutat és a járdát) történt sérülés

52 = Fizetett munkavégzés során oktatási intézményben (beleértve épületen kívüli részeit) történt sérülés

53 = Fizetett munkavégzés során otthonában (beleértve a kertet) történt sérülés

54 = Fizetett munkavégzés során más ismert helyszínen történt sérülés

55 = Fizetett munkavégzés során ismeretlen helyszínen történt sérülés

61 = Sportolás során közúton (beleértve a kerékpárutat és a járdát) történt sérülés

62 = Sportolás során oktatási intézményben (beleértve épületen kívüli részeit) történt sérülés

63 = Sportolás során otthonában (beleértve a kertet) történt sérülés

64 = Sportolás során más ismert helyszínen történt sérülés

65 = Sportolás során ismeretlen helyszínen történt sérülés

71 = Más ismert tevékenység során közúton (beleértve a kerékpárutat és a járdát) történt sérülés

72 = Más ismert tevékenység során oktatási intézményben (beleértve épületen kívüli részeit) történt sérülés

73 = Más ismert tevékenység során otthonában (beleértve a kertet) történt sérülés

74 = Más ismert tevékenység során más ismert helyszínen történt sérülés

75 = Más ismert tevékenység során ismeretlen helyszínen történt sérülés

81 = Ismeretlen tevékenység során közúton (beleértve a kerékpárutat és a járdát) történt sérülés

82 = Ismeretlen tevékenység során oktatási intézményben (beleértve épületen kívüli részeit) történt sérülés

83 = Ismeretlen tevékenység során otthonában (beleértve a kertet) történt sérülés

84 = Ismeretlen tevékenység során más ismert helyszínen történt sérülés

85 = Ismeretlen tevékenység során ismeretlen helyszínen történt sérülés”

3. melléklet a .../2013. (...) Korm. rendelethez

A Kr. 6/B. számú melléklet „Térítési kategóriák.” része az „O” megjelölésű sort követően a következő sorral egészül ki:

„U = uniós beteg ellátása”

4. melléklet a .../2013. (...) Korm. rendelethez

1. A Kr. 8. számú mellékletében foglalt táblázat a „00027” megjelölésű sort követően a következő sorral egészül ki:

	Gyermekek és ifjak addiktológiai, pszichiátriai rehabilitációs ellátása	1,8
--	-------------------------------------------------------------------------	-----

2. A Kr. 8. számú mellékletében foglalt táblázat „00025” megjelölésű sorában az „1,8” szövegrész helyébe a „3,8” szöveg lép.

5. melléklet a .../2013. (...) Korm. rendelethez

A Kr. 14. számú melléklet „Kitöltési útmutató” rész 4. pontja az „O.” megjelölésű sort követően a következő sorral egészül ki:

„U. uniós beteg ellátása”

6. melléklet a .../2013. (...) Korm. rendelethez

1. A Kr. 14. számú melléklet „Kitöltési útmutató” rész 23. pontja az „N.” megjelölésű sort követően a következő sorral egészül ki:

„P. kemoterápiás protokollváltás történt”

2. A Kr. 14. számú melléklet „Kitöltési útmutató” rész 23. pont „T” megjelölésű sorában a „parentális” szövegrész helyébe a „parenterális” szöveg lép.

3. A Kr. 14. számú melléklet „Kitöltési útmutató” rész 26. pontja az „N.” megjelölésű sort követően a következő sorral egészül ki:

„R. rehabilitációt igénylő diagnózis”

1. A Kr. 14. számú mellékletében foglalt táblázat 30. pontjában a „Baleset minősítése” szövegrész helyébe a „Sérülés minősítése” szöveg lép.

2. A Kr. 14. számú melléklet „Kitöltési útmutató” rész 30. pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„30. Sérülés minősítése

00 = Nem sérülés, nem foglalkozási betegség

51 = Fizetett munkavégzés során közúton (beleértve a kerékpárutat és a járdát) történt sérülés

52 = Fizetett munkavégzés során oktatási intézményben (beleértve épületen kívüli részeit) történt sérülés

53 = Fizetett munkavégzés során otthonában (beleértve a kertet) történt sérülés

54 = Fizetett munkavégzés során más ismert helyszínen történt sérülés

55 = Fizetett munkavégzés során ismeretlen helyszínen történt sérülés

61 = Sportolás során közúton (beleértve a kerékpárutat és a járdát) történt sérülés

62 = Sportolás során oktatási intézményben (beleértve épületen kívüli részeit) történt sérülés

63 = Sportolás során otthonában (beleértve a kertet) történt sérülés

64 = Sportolás során más ismert helyszínen történt sérülés

65 = Sportolás során ismeretlen helyszínen történt sérülés

71 = Más ismert tevékenység során közúton (beleértve a kerékpárutat és a járdát) történt sérülés

72 = Más ismert tevékenység során oktatási intézményben (beleértve épületen kívüli részeit) történt sérülés

73 = Más ismert tevékenység során otthonában (beleértve a kertet) történt sérülés

74 = Más ismert tevékenység során más ismert helyszínen történt sérülés

75 = Más ismert tevékenység során ismeretlen helyszínen történt sérülés

81 = Ismeretlen tevékenység során közúton (beleértve a kerékpárutat és a járdát) történt sérülés

82 = Ismeretlen tevékenység során oktatási intézményben (beleértve épületen kívüli részeit) történt sérülés

83 = Ismeretlen tevékenység során otthonában (beleértve a kertet) történt sérülés

84 = Ismeretlen tevékenység során más ismert helyszínen történt sérülés

85 = Ismeretlen tevékenység során ismeretlen helyszínen történt sérülés”

8. melléklet a .../2013. (...) Korm. rendelethez

A Kr. 20. számú melléklet „Térítési kategória” része az „S” megjelölésű sort követően a következő sorral egészül ki:

„U = uniós beteg ellátása”

1. Az Ikr. 1. számú melléklet C) részében foglalt táblázathoz tartozó „Megjegyzések” 6. pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„6. A megyei népegészségügyi szakigazgatási szerv vízműre, illetve mintavételi pontra; azon megfelelőségi ponttól, ahol a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvizet az élelmiszer-előállításához, illetve -kezeléshez az élelmiszer-higiénia biztosítása érdekében felhasználják, a fővárosi és megyei kormányhivatal élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatósága mintavételi pontra – a vízműre, illetve a mintavételi pontra jellemző szokásos érték figyelembe vételével – határértéket szabhat meg, amelyet 90%-os gyakorisággal kell betartani; az eseti túllépés e határértéknek legfeljebb a négyszerese lehet. A 37 °C-os telepszámot csak a 2. számú melléklet szerinti esetekben kell meghatározni.”

2. Az Ikr. 1. számú melléklet E) része helyébe a következő rendelkezés lép:

„E) Biológiai vízminőségi jellemzők és határértékek

Vízminőségi jellemzők	Határértékek	Egység	Megjegyzés
üledék	0,10	ml/l	1.
véglények	0	szám/l	2.
fonálférges (Nematoda)	0	szám/l	3.
egyéb férgek	0	szám/l	4.
szennyezettség jelző			
baktériumok	0	szám/l	1.
gombák	0	szám/l	1.
vas- és mangánbaktériumok	2x10 ⁴	szám/l	5.
kénbaktériumok	10 ²	szám/l	6.
algák és cianobaktériumok	5x10 ³	szám/l	7.
magasabb rendű szervezetek	0	szám/l	8.

Megjegyzések:

1. Legalább 1 liter vízmintából 0,45 µm-es membránszűrőn kiszűrt, lemosott, majd centrifugálva tömörített anyagként mérve.

Ez az üledék sem tartalmazhat

- háztartási, ipari vagy mezőgazdasági eredetű anyagokat;
- natív készítményben meghatározható, szennyezettséget jelző baktériumokat (pl. Spirillum, Spirochaeta, Sarcina, Zooglea, Beggiatoa), baktériumtelepeket, gombákat (pl. Fusarium, Leptomitum, Candida, kivéve: Alternaria, Cladosporium fajokat, melyek előfordulását az üledék minőségénél jelezzük és a szennyezés okát ki kell deríteni).

Ha az üledékben csak elpusztult szervezeteket lehet kimutatni, célszerű deklórozott mintából víztóxicológiai ellenőrző vizsgálatot is végezni.

Az üledék mennyisége a vezetékhálózatban nem emelkedhet lényegesen a betáplált vízben mért értékhez képest.

A betáplált vízben levő szervezetektől eltérő élőlények a vízfogyasztás helyén nem válhatnak jellemzővé.

2. Szennyezettséget jelző indikátor szervezetek: Flagelláták, Ciliáták, Rhizopodák különös tekintettel a patogénekre, a fakultatív patogénekre és cisztákra. (kivéve a házzal vagy héjjal rendelkező fajokat, pl. Centropyxis, Diffugia, Euglypha, stb., melyek határértéke 5 szám/l, de előfordulásuk okát ki kell deríteni).

3. Nematoda fajok: a csoportba kizárólag a kifejlett Nematoda egyedek tartoznak. Mivel a petéik egyértelműen nem különíthetők el más férgek petéitől, azokat az egyéb férgek kategóriába kell sorolni. Nematoda kimutatása esetén, csökkentésük érdekében a szolgáltatónak be kell avatkoznia.
4. Oligochaeta-, Ascarida-, Gastrotricha-, Rotatoria-fajok és minden egyéb, feltehetően féregtől származó pete, coccon és egyéb kitartó képlet.
5. Telepes baktériumok esetén a határérték a megadott határérték századrésze.
6. Kivéve a Beggiatoa fajokat, melyek a szennyezettségjelző baktériumok csoportjába sorolandóak.
7. Felszíni vízből nyert ivóvíz esetén, partiszűrés esetén a határérték a megadott határérték tizedrésze, minden más esetben a határérték a megadott határérték ötvened része
8. Magasabb rendű szervezetek (pl. ízeltlábúak, medveállatkák és egyéb többsejtű szervezetek) ivóvízben való előfordulása esetén ivóvíztisztítási technológiát érintő beavatkozásra van szükség.”

Vízminőség-ellenőrzési követelmények

A) Vizsgálandó vízminőségi jellemzők

1. Ellenőrző vizsgálatok

Az ellenőrző vizsgálat célja az, hogy rendszeresen tájékoztasson az emberi fogyasztásra szolgáló ivóvíz organoleptikus és mikrobiológiai minőségéről, egyes kémiai vízminőségi jellemzőkről, a vízminőség esetleges változásáról, a vízkezelés hatékonyságáról (különösen a fertőtlenítéséről) annak érdekében, hogy ahol ilyen kezelést végeznek, megállapítható legyen, hogy az ivóvíz minősége megfelel-e a jelen rendeletben előírt határértékeknek.

1.1. Minden alkalommal vizsgálandó ellenőrző paraméterek:

Szín
Szag
Íz
Zavarosság
pH
vezetőképesség
Ammónium
Nitrit
Permanganát-index (KOIps)
Vas
Escherichia coli
Coliform baktériumok
Telepszám 22 °C

1.2 Az alábbi hozzáfűzött feltételek fennállása esetén minden alkalommal vizsgálandó ellenőrző paraméterek:

Mangán:

ahol - a korábbi vizsgálatok szerint - jelenléte várható ($>0,03$ mg/l), továbbá ott, ahol a vízkezelés során mangánvegyületet adagolnak.

Alumínium:

ahol flokkulálószerként alumínium vegyületet használnak.

Clostridium perfringens (spórákkal):

felszíni vízből és felszíni víz befolyás alatt álló vízből nyert víznél.

Pseudomonas aeruginosa

Telepszám 37 °C: tartályban és palackban forgalmazott víznél és minden olyan vízműnél, ahol a hálózatra táplált víz hőmérséklete a 20 °C-ot meghaladja.

Klorit:

ahol klór-dioxidos fertőtlenítés történik.

Szabad és kötött aktív klór:
ahol klórozzák a vizet.

1.3 A mintavételek 25%-ában vizsgálandó ellenőrző paraméterek:

Keménység
Szulfát
Klorid
Nitrát
Összes szerves szén (TOC)
Enterococcus

1.4 Kétévente a mintavételek 5 %-ában, de legalább két alkalommal vizsgálandó ellenőrző paraméterek: Mikroszkópos biológiai paraméterek.

1.5 Az alábbi hozzáfűzött feltételek fennállása esetén a mintavételek 25 %-ában, csökkentett gyakorisággal vizsgálandó ellenőrző paraméterek:

Arzén
Bór

Fluorid:

ahol a szolgáltatott ivóvízben - a korábbi vizsgálatok szerint - a határérték felét meghaladó érték előfordulhat vagy a mentesítő technológia teljesítményének ellenőrzésére, ahol ilyen működik.

Összes trihalometánok:
ahol klórozzák a vizet.

Bromát:
ahol ózonos vízkezelés történik

1.6 Pangó vagy rossz műszaki állapotban lévő hálózat esetében e hibák kiküszöböléséig, illetve az esetleges biológiai kifogásoltság megszűnéséig a mintavételek 20%-ában vizsgálandó paraméter:

Mikroszkópos biológiai paraméterek

1.7 Az alábbi hozzáfűzött feltételek fennállása esetén a mintavételek 10%-ában, csökkentett gyakorisággal, de évente legalább egyszer, 5000 m³/d-nál több ivóvizet szolgáltató vízműveknél kétszer vizsgálandó:

Mikroszkópos biológiai paraméterek
másodlagos biológiai szennyezés kialakulásának lehetősége esetén [ahol a hálózatba táplált víz hőmérséklete a 20 °C-ot és/vagy ammóniumtartalma a 0,5 mg/l-t és/vagy szerves anyag tartalma az 5,0 mg/l KO₂ps-t vagy 2,0 mg/l TOC-ot meghaladja].

1.8 Az alábbi hozzáfűzött feltételek fennállása esetén soron kívüli mintavétel alkalmával vizsgálandó paraméterek

Clostridium perfringens (spórákkal)

Enterococcus:

ha akut szennyezésre van gyanú, vagy a bakteriológiai vízminőségi jellemzők megelőző vizsgálati eredményei erre utalnak.

Pseudomonas aeruginosa

Telepszám 37 °C:

ha a bakteriológiai vízminőségi jellemzők megelőző vizsgálati eredményei a jelenlétét valószínűsítő (biofilm proliferációra utaló) szennyezést jeleztek.

Mikroszkópos biológiai paraméterek:

akut szennyezés, vagy ennek gyanúja esetén, feltehetően biológiai szennyezésre visszavezethető eredetű (íz és szag) panaszok esetén.

2. Részletes vizsgálatok

A részletes vizsgálatok célja annak megállapítása, hogy az ivóvíz minősége megfelel-e a jelen rendeletben foglalt valamennyi követelménynek. A részletes vizsgálat során - a 3. § (4) bekezdésével összhangban - minden vízminőségi jellemzőt mérni kell, kivéve, ha az OTH, illetve azon megfelelőségi ponttól, ahol a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvizet az élelmiszer-előállításához, illetve -kezeléshez az élelmiszer-higiénia biztosítása érdekében felhasználják a NÉBIH az OTH-val egyeztetve az üzemeltető kérésére meghatározott időre felmentést ad abban az esetben, ha a kérdéses vízminőségi jellemző mérési eredményekkel igazolhatóan nincs jelen az adott vízellátó rendszerben olyan koncentrációban, amely a határérték túllépésének veszélyével járna. A radioaktivitásra vonatkozó határértékekre az 1. számú melléklet C) részében található 13., 14. és 15. megjegyzés az irányadó.

Felszín alatti vízbázisok vize esetében a peszticidek, benzol, 1,2-diklór-etán, tetraklór-etilén, triklór-etilén, cisz-1,2-diklór-etilén és – nem klórozott vizek esetében – a trihalometánok csak az első felméréskor, és, ha nem voltak kimutathatók az alsó méréshatárt, illetve a határérték 10%-át meghaladó koncentrációban, akkor utána csak 3 évenként egyszer, illetve vízszennyezés gyanúja esetén mérendők. Benz(a)pirént és policiklusos aromás szénhidrogéneket felszín alatti vízbázisok vize esetében ugyanilyen gyakorisággal kell mérni, feltéve, hogy a permanganát index (KOI_{ps}) értéke a 3,5 mg/l-t (a TOC a 2,0 mg/l-t) nem haladja meg.

A részletes vizsgálat során mérendő egyéb vízminőségi jellemzők rendszeres mérése alól az első felmérés eredményétől függően, vagy a vízbiztonsági terv alapján lehet felmentést kérni, de a vizsgálati gyakoriság nem lehet kevesebb, mint 3 évente 1 mérés.

B) Minimális mintavételi és vizsgálati gyakoriság vízellátó hálózat vagy élelmiszer előállításra használt ivóvíz esetében

A vízmintavételi helyeket a vízellátó rendszer üzemeltetője (élelmiszert előállító, feldolgozó stb. üzemben maga az üzem) a 4. § (1) bekezdés a)-c) pontjai szerinti pontokon az illetékes népegészségügyi szakigazgatási szervvel; a 4. § (1) bekezdés d) pontja szerinti ponton az illetékes népegészségügyi szakigazgatás szervvel és megyei kormányhivatal élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóságával egyeztetve jelöli ki.

A víznyerő helyek (kutak), a vízkezelési technológia, a vízellátó rendszerbe betáplálás vagy más hálózati pont (pl. tárolók) mintázása is célszerű, azonban az itt vett minták az alábbi követelmény teljesítése szempontjából nem vehetők figyelembe.

1. Az üzemeltető által végzett (vagy végeztetett) vízkémiai vizsgálatok minimális mintaszáma

Naponta termelt (szolgáltatott) ivóvíz mennyisége egy körzeten belül (1. és 2. megjegyzés) m ³	Ellenőrző vizsgálatra évente vett minták száma (3., 4. és 5. megjegyzés)	Részletes vizsgálatra évente vett minták száma (3. és 5. megjegyzés)
<10	(6. megjegyzés)	(6. megjegyzés)
10–100	4 minta	
100–1000	3 minta, + 1 minta minden megkezdett 100 m ³ /d mennyiségre	2 minta
1000–10 000	10 minta, + 5 minta minden megkezdett 500 m ³ /d mennyiségre	1 minta, + 1 minta minden megkezdett 3300 m ³ /d mennyiségre
10 000–100 000	100 minta, + 5 minta minden megkezdett 1000 m ³ /d mennyiségre	3 minta, + 1 minta minden megkezdett 10 000 m ³ /d mennyiségre
>100 000	200 minta, + 3 minta minden megkezdett 1000 m ³ /d mennyiségre	10 minta, + 1 minta minden megkezdett 25 000 m ³ /d mennyiségre

Megjegyzések:

1. Az ellátási körzet olyan földrajzilag meghatározott terület, amelyen belül az ivóvíz egy vagy több forrásból származik, és a vízminőség hozzávetőlegesen azonosnak tekinthető.

2. A vízmennyiséget a naptári év átlagában kell számolni. A minimális gyakoriság víztérfogat helyett az ellátási zónába eső lakosságszám segítségével is meghatározható, 120 l/nap/fő vízfogyasztást feltételezve.

3. Rendkívüli esetben (pl. üzemzavar miatti tartályos ellátás) a vizsgálatok gyakoriságát és a vizsgált vízminőségi jellemzőket az illetékes hatóság a táblázatban foglaltaktól eltérően határozhatja meg.

4. Az 1. számú melléklet szerinti egyes vízminőségi jellemzők esetében az üzemeltető kérésére az illetékes hatóság engedélyével csökkenthető a táblázatban megadott mintaszám, ha

a) legalább két egymást követő éven keresztül vett minták vizsgálati eredménye állandó, és lényegesen jobb, mint az 1. számú mellékletben megadott határérték, valamint

b) valószínűsíthető, hogy nincs olyan tényező, amely vízminőség romlást okozna.

A legkisebb alkalmazott gyakoriság sem lehet kisebb, mint a táblázatban megadott mintaszám 50%-a.

5. A mintavételeket időben és térben lehetőleg egyenletesen kell elosztani.

6. A gyakoriságot, illetve a mintaszámot az illetékes hatóság határozza meg.

A fenti táblázat ellenőrző vizsgálatokra vonatkozó mintaszáma a jelen melléklet A) részében felsorolt kémiai vízminőségi jellemzőkre vonatkozik; a bakteriológiai vizsgálatok mintaszáma a táblázatban szereplő értékek kétszerese.

2. Az előírt mintázási gyakoriság biológiai vizsgálat esetében

Biológiai vizsgálatot (az 1. számú melléklet E) rész) - az akut szennyezés vagy annak gyanúja esetén kívül - az alábbi esetben kell rendszeresen végezni:

- másodlagos biológiai szennyezés kialakulásának lehetősége esetén [$>20\text{ }^{\circ}\text{C}$, és a nyersvíz sok ammóniumot ($>0,5\text{ mg/l}$) vagy szerves anyagot ($>5,0\text{ mg/l KOIps}$ vagy $2,0\text{ mg/l TOC}$) tartalmaz].

Ebben az esetben az 1. pontban szereplő táblázat szerinti mintaszám kb. 10%-át (de évente legalább egyszer; 5000 m³/d-nál nagyobb kapacitású vízműveknél kétszer) kell vizsgálni.

Egyéb esetekben két évente, az 1. pont táblázata szerinti mintaszám kb. 5%-át, de vízművenként legalább 2 mintát kell vizsgálni.

Szennyezés vagy ennek gyanúja esetén, feltehetően biológiai szennyezésre visszavezethető eredetű (íz és szag) panaszok esetén soron kívül el kell végezni a vizsgálatot.

Pangó vagy rossz műszaki állapotban lévő hálózat esetében e hibák kiküszöböléséig, illetve a biológiai kifogásoltság megszűnéséig a fentiekben meghatározott gyakoriság kétszeresével kell a vizsgálatokat elvégezni.

C) Minimális mintavételi és vizsgálati gyakoriság tartályban forgalomba hozott vízre

Tartályba töltött vízmennyiség naponta ¹ m ³	Ellenőrző vizsgálat céljából évente vett minták száma ²	Részletes vizsgálat céljából évente vett minták száma
≤10	3	1
10–60	24	2
>60	2, minden megkezdett 5 m ³ -re	2, minden megkezdett 100 m ³ -re

Megjegyzések:

¹A térfogatot a naptári év átlagaként kell kiszámítani.

²A vízkémiai vizsgálatok mintaszáma. Ellenőrző vízbakteriológiai vizsgálat esetén háromszor ennyi mintát kell venni.

A vizsgálatot az üzemeltetőnek kell elvégeznie vagy elvégeztetnie.”

Az Ikr. 4. számú mellékletében foglalt táblázatot követő „Kitöltési útmutató” helyébe a következő rendelkezés lép:

„KITÖLTÉSI ÚTMUTATÓ

Jelentésre kötelezett az 50-nél több főt ellátó vízellátó rendszer üzemeltetője. „Egységnyi” jelentésre kötelezett ivóvízellátó rendszer a vízgazdálkodásról szóló 1995. évi LVII. törvény 1. számú melléklet fogalommeghatározása szerint olyan közműves ivóvízellátó víziközmű, amely lehet a 14. pont szerinti regionális víziközmű is, függetlenül a 25. pont szerinti vízellátási létesítmények számától.

A jelentés az illetékes népegészségügyi szervhez, illetve a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvíz élelmiszer-vállalkozásoknál élelmiszer-előállításra történő felhasználása esetén azon megfelelőségi ponttól, ahol a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvizet az élelmiszer-előállításához, illetve -kezeléshez az élelmiszer-higiénia biztosítása érdekében felhasználják az élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatósághoz továbbítandó a rendeletben meghatározott gyakorisággal és határidővel. A továbbítás történhet elektronikus úton (interneten keresztül, e-mail útján). Ez utóbbi eljárás végrehajtásához szükséges üres formanyomtatványt KEIV0001 néven az Országos Tisztifőorvosi Hivatal othls.antsz-oth.hu ftp helyéről letölthető. A jelentésre kötelezett a letöltött és kitöltött jelentést a megyei népegészségügyi szakigazgatási szervnek elektronikus levél formájában is megküldheti (a címet a küldő egyezteti a népegészségügyi szakigazgatási szervvel).

Sem a papír alapon, sem az elektronikus úton történő jelentés továbbításánál a formátumok nem változtathatók.

A kézi kitöltésnél nyomtatott betűk használata kötelező.

Útmutató az egyes adatmezők kitöltéséhez (hivatkozás a felső indexben lévő számok szerint)

1-6 Az az illetékes népegészségügyi szerv, illetve a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvíz élelmiszer-vállalkozásoknál élelmiszer-előállításra történő felhasználása esetén azon megfelelőségi ponttól, ahol ahol a 178/2002/EK rendelet szerinti ivóvizet az élelmiszer-előállításához, illetve -kezeléshez az élelmiszer-higiénia biztosítása érdekében felhasználják az élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóság tölti ki, a 6 sorszámu rovat utólag kerül kitöltésre, a többi a bizonylat kialakításakor.

7 Törzsszám: az üzemeltető adószámának és a statisztikai számjelenek első 8 számjegye, amennyiben az üzemeltető több vagy több tagból áll, az illetékes hatóság felé kapcsolattartásra kijelölt szervezet törzsszáma.

8 A jelentés összeállításának dátuma, a dátum formátuma (minden esetben: évszám 4 számjeggyel, hónap, nap 2-2 számjeggyel).

9 Annak a jelentőnek a címe, akinek a törzsszáma került kitöltésre.

10 Azon időszak kezdő és vég dátuma, amelyek a jelentési időszakot behatárolják.

11, 12 A népesség számát, a vízmennyiséget a vonatkozási (jelentési) időszakra vonatkoztatva kell megadni.

13 A %-os megoszlások összegének egyenlőnek kell lennie a 100%-kal, %-ok egész értékűek.

14 A mennyiség a vonatkozási időszakra határozandó meg, az arányok %-os meghatározása mint a 13-nál.”

„5. melléklet a 201/2001. (X. 25.) Korm. rendelethez

1. Ivóvízellátásban a vízzel közvetlenül érintkező anyagok, termékek bejelentésének és a technológiák ivóvízbiztonsági engedélyezésének feltételei

A) Bejelentés-köteles termékcsoporthok

1. Ivóvízkezelésben használatos olyan vegyszerek (oxidáló, flokkuláló, koaguláló, stb.), amelyek minőségi követelményeire vonatkozóan nincs MSZ EN szabvány.
2. Ivóvíz kezelésére használatos termékek: fizikai kezelésére szolgáló szűrő, adszorbens, ioncserélő gyanta, membrán, szűrőanyag, helyszíni klór-, klórdioxid-fejlesztő, desztilláló-, dializáló- és fordított ozmózis, UV sugárzó berendezés.
3. Műanyag csövek és tartályok (polietilén PE, polipropilén PP, polivinilklorid PVC, akrilnitril-butadién-sztirén kopolimer ABS, polietilén-tereftalát PET, üvegszál erősítésű műanyag GRP stb.), műanyag bevonattal ellátott fém csövek.
4. Fém csövek és tartályok (beleértve a rozsdamentes acél termékeket is), kerámia és zománc bevonatok.
5. Csövekhez és tartályokhoz kapcsolódó szerelvények, javító és tömítő anyagok.
6. Beton, habarcs és adalékanyagok, helyszínen készített in-situ PE javító és lamináló bevonat, epoxi, poliuretán bázisú műanyag bevonat, korrózióvédelmi bevonat, bevonatrendszerek.

B) Bejelentésre nem kötelezett termékcsoporthok

1. Ivóvízkezelésben használatos olyan vegyszerek (oxidáló, flokkuláló, koaguláló), amelyek minőségi követelményeire vonatkozó MSZ EN szabványnak a termékminőség megfelel. A szabványszámot a termék címkézésén fel kell tüntetni.
2. Ivóvízkezelésben használatos természetes ásványi és szerves segédanyag, szűrőanyagok, amelyek minőségi követelményeire vonatkozóan van MSZ EN, MSZ EN ISO szabvány.
3. Közüemi ivóvízkezelő eljárás, amely az A. pont szerinti elemeket nem tartalmazza, vagy amelyről az OKI azt megállapítja.
4. Amennyiben az OKI szakvéleményében megállapította, hogy az alkalmazás közegészségügyi és vízbiztonsági kockázata a fogyasztóra nézve elhanyagolható.

C) Bejelentés közösségi használatra szánt használati melegvízzel és medencés fürdővízzel érintkező termékcsoporthok esetében

A 8. § (9) bekezdésében foglalt előírás alapján a közösségi használatra szánt használati meleg vízzel és medencés fürdővizekkel érintkezésbe kerülő anyagok, termékek tekintetében az A. és B. pont szerinti előírást kell alkalmazni.

D) Ivóvízbiztonsági engedély köteles technológiák

1. Hálózati víz-utókezelő és/vagy vízadagoló, ballonos vízadagoló kisberendezés
2. Újonnan létesülő közüemi ivóvízkezelő eljárás, amely az alábbi vízkezelő eljárások egyikét alkalmazza:

- klóroxidációval történő ammónium eltávolítás,
- a fordított ozmózis vízkezelés,
- kémiai katalitikus folyamaton alapuló víztisztítási eljárások (ami nem tartozik az 5. sz. melléklet B részének 4. pontjába)
- biológiai, biotechnológiai vízkezelés,
- felszíni vízből közvetlenül történő ivóvíz előállítás.

2. Az OTH-hoz benyújtandó kérelem tartalmi követelményei

1. Minden esetben be kell nyújtani az 1.1-1.8. pontokban felsoroltakat.
 - 1.1. Az anyag megnevezése, kémiai összetétele (szerkezete), fizikai, kémiai tulajdonságai (szín, szag, sűrűség stb.).
 - 1.2. Az előállításához felhasznált anyagok jegyzéke (kémiai elnevezések).
 - 1.3. A gyártó cég neve, telephelye.
 - 1.4. A termék előállításának technológiája, beleértve az esetleges utókezelést.
 - 1.5. A gyártásra vonatkozó minőségbiztosítás.
 - 1.6. A nemkívánatos, nem reagált monomerek és egyéb maradékok, szennyezőanyagok, melléktermékek kimutatására szolgáló analitikai módszerek leírása és határértékek (minőségi bizonyítvány).
 - 1.7. A termék felhasználási területe (részletezve).
 - 1.8. Az OKI által kiadott pozitív elbírálású szakvélemény.
2. A külön jogszabály hatálya alá nem tartozó, vízkezelésben használt vegyszer esetében az 1.1-1.8. pontokban felsoroltakon kívül:
 - 2.1. Az adagolható mennyisége - normál, maximális dózis.
 - 2.2. Az adagolás módja és ennek ellenőrzése.
 - 2.3. A termék ivóvízben lévő koncentrációja meghatározásának módszere.
 - 2.4. Egy évnél nem régebbi biztonsági adatlap (CAS és EINC számokkal).
 - 2.5. A keletkező hulladék elhelyezésének terve.
3. Szerkezeti anyag, bevonat (rendszer) esetében az 1.1-1.8. pontokban felsoroltakon kívül:
 - 3.1. Az anyag beépítési módjára vonatkozó leírás (utasítás).
 - 3.2. Az anyag karbantartására, tisztítására, fertőtlenítésére vonatkozó utasítás.
4. Vízkezelő eljárás esetében olyan leírás és adatok szükségesek, amelyek alapján a kezelés eredményessége, hatásai közegészségügyi és vízbiztonsági szempontból megítélhetők.
5. A kérelemhez benyújtott dokumentumok, referenciák magyar vagy angol nyelvűek lehetnek. Egyéb nyelvek esetén magyar fordítást és az eredeti szakmai anyag másolatát kell mellékelni.
6. Igazgatási szolgáltatási díj megfizetését igazoló dokumentum.

3. Az OTH-hoz benyújtandó felülvizsgálati kérelem tartalmi követelményei

1. A felülvizsgálatról szóló OKI által kiadott pozitív elbírálású szakvélemény.
2. Gyártói nyilatkozat a termék változatlan gyártási körülményeiről.
3. Nyilatkozat a termék változatlanságáról (különös tekintettel az összetételére a gyártás során felhasznált alap- és segédanyagok minőségére, a felépítésére, típusára, gyártójára).
4. Igazolás, nyilatkozat arról, hogy a hatósági igazolásban foglalt feltételek teljesülnek.
5. Igazgatási szolgáltatási díj megfizetését igazoló dokumentum.

4. Szempontok a vízellátásban használni kívánt szerkezeti anyagok vizsgálatához

A vízkioldási vizsgálatok arra terjednek ki, hogy az engedélyezni kért termékből milyen mértékben oldódnak ki anyagok, amelyek a víz ízét, szagát, színét megváltoztatják, illetve szerves anyagok, amelyek mikroorganizmusok szaporodását, megtelepedését elősegítik, vagy esetleg toxikus anyagok, amelyek a víz felhasználását kockázatosná tehetik.

Vízellátás területén alkalmazni kívánt termékek esetében az áztatást 23 ± 2 °C-on végzik az ISO 8795 és EN 852-1 figyelembevételével.

Használati melegvízellátás területén történő engedélyeztetés esetén általában 60 ± 2 °C-on vagy 80 ± 2 °C-on történik az áztatás.

A csövek vizsgálatához egyik oldalon saját anyagával vagy semleges (pl. PTFE) anyaggal lezárt csövek kerülnek felhasználásra.

Egyéb anyagnál (korróziógátló bevonatrendszer, beton adalékanyagok, tömítő anyagok stb.) olyan próbatestek kerülnek áztatásra, ahol a próbatest teljes felületét borítja a minősítésre váró termék. Az áztatott felületet és az áztató víz mennyiségét a vizsgáló laboratórium határozza meg.

A vizsgálandó anyagokat a vizsgálat előtt az áztatási hőmérsékleten egynapi előáztatásnak vetik alá. Ezt a vizet elöntik, és utána a mintát, illetve a próbatesteket a vizsgálatok elvégzéséhez naponta váltott vízzel tovább áztatják.

A kioldási vizsgálat során általában az 1., 2. és 6. napos áztató vizeket vizsgálják. Kedvezőtlen eredmény esetén az áztatást folytatják, és a kritikus komponenseket a 7., 8. és 9. nap után is mérik.

A vizsgálat során kioldódó anyagok mennyiségét felületegységre átszámítva értékelik attól is függően, hogy milyen a felhasználás módja. Műanyagok esetén a kioldódó összes szerves széntartalmat (TOC) minden esetben mérni és értékelni kell.”

1. A KábszR. 1. melléklet „B) PSZICHOTRÓP ANYAGOK JEGYZÉKE” rész „Pszichotróp anyagok 1. jegyzéke (P1)” című táblázata a következő 55. sorral egészül ki:

55	4- MA, 4- methylamphetamine (4-metilamfetamin)	1-(4-methylphenyl)propan-2-amine
----	---------------------------------------------------	----------------------------------

2. A KábszR. 1. melléklet „C) ÚJ PSZICHOAKTÍV ANYAGOK JEGYZÉKE” rész 1. pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„1. Azok

- 1.1 az indolil-naftil-ke-ton (1*H*-indol-3-il(naftalin-1-il)metanon, 1*H*-indol-3-il(naftalin-2-il)metanon) vagy
- 1.2 a fenil-indolil-ke-ton (fenil(1*H*-indol-3-il)metanon) vagy
- 1.3 a benzil-indolil-ke-ton (2-fenil-1-(1*H*-indol-3-il)etanon) vagy
- 1.4 az indazolil-naftil-ke-ton (1*H*-indazol-3-il(naftalin-1-il)metanon, 1*H*-indazol-3-il(naftalin-2-il)metanon) vagy
- 1.5 a fenil-indazolil-ke-ton (fenil(1*H*-indazol-3-il)metanon) vagy
- 1.6 a benzil-indazolil-ke-ton (2-fenil-1-(1*H*-indazol-3-il)etanon) vagy
- 1.7 a naftil-pirrolil-ke-ton (naftalin-1-il(1*H*-pirrol-3-il)metanon, naftalin-2-il(1*H*-pirrol-3-il)metanon) vagy
- 1.8 a (ciklusos alkil)-indolil-ke-ton (mono- vagy policikloalkil(1*H*-indol-3-il)metanon) vagy
- 1.9 a (ciklusos alkil)-indazolil-ke-ton (mono- vagy policikloalkil(1*H*-indazol-3-il)metanon) vagy
- 1.10 a (ciklusos alkil)-pirrolil-ke-ton (mono- vagy policikloalkil(1*H*-pirrol-3-il)metanon) vagy
- 1.11 az indol-3-karboxilát (1*H*-indol-3-karbonsav észterszármazék) vagy
- 1.12 az indol-3-karboxamid (1*H*-indol-3-karboxamid) vagy
- 1.13 az indazol-3-karboxilát(1*H*-indazol-3-karbonsav észterszármazék) vagy
- 1.14 az indazol-3-karboxamid (1*H*-indazol-3-karboxamid)
szerkezeti részt tartalmazó vegyületek, amelyekben
- 1.15 az indol-, indazol- illetve pirrolváz 1-es helyzetű nitrogénatomjához
 - 1.15.1 legfeljebb 7 szénatomos alkil-, alkenil- vagy alkinilcsoport, illetve
 - 1.15.2 az 1.15.1 szerinti csoport ciano-, hidroxil-, alkoxi-, alkilszulfanil-, cikloalkil-, halogénezett cikloalkil-, cikloalkenil-, fenil-, (halogénfenil)-, tetrahidrofuranil-, tetrahidropirranil-, morfolinil-, *N*-metilpirrolidinil- vagy *N*-metilpiperidinilcsoportot, vagy egy, illetve több halogénatomot tartalmazó származéka kapcsolódik
- 1.16 az indolváz
 - 1.16.1 2-es helyzetben lévő szénatomja metil- vagy etilcsoportot tartalmazhat, illetve
 - 1.16.2 4-es, 5-ös, 6-os illetve 7-es helyzetben lévő szénatomjai – tetszőleges kombinációban – halogénatomot, metil-, metoxi- vagy nitrocsoportot tartalmazhatnak.
- 1.17 a pirrolváz a 2-es, 4-es, illetve 5-ös helyzetű szénatomjához kapcsolódóan, tetszőleges kombinációban egy vagy több
 - 1.17.1 halogénatomot vagy
 - 1.17.2 fenil-, (halogénfenil)-, naftil- vagy 1-2 szénatomos alkilcsoportot tartalmazhat.

1.18 az 1.11 és az 1.13 szerinti karboxilátok oxigénatomjához, illetve az 1.12 és az 1.14 szerinti karboxamidok nitrogénatomjához

1.18.1 (ciklusos alkil)-, fenil-, benzil-, naftil- vagy kinolincsoport kapcsolódik.

1.19 az 1.1–1.7 szerinti fenil- és naftilcsoport, illetve az 1.18.1 szerinti fenil-, benzil-, naftil- és kinolincsoport

1.19.1 1–4 szénatomos alkilcsoportot vagy

1.19.2 metoxi- vagy etoxicssoportot vagy

1.19.3 azido-, dimetilamino-, fenil-, hidroxil-, hidroximetil-, nitro- vagy cianocsoportot, vagy egy, illetve több halogénatomot tartalmazhat

1.20 az 1.12 és 1.14 szerinti karboxamidok nitrogénatomja tagja lehet

1.20.1 egy olyan piperazingyűrűnek, amely egy vagy több metil- illetve etilcsoportot tartalmaz, vagy

1.20.2 egy olyan részlegesen vagy teljesen telített biciklusos gyűrűrendszernek, amely 7-10 szénatomból és egy vagy két nitrogénatomból áll.

1.21 az 1.8, 1.9, 1.10 és 1.18.1 szerinti (ciklusos alkil)-csoport egy vagy több 3-10 szénatomos gyűrűből áll és egy vagy több 1-3 szénatomos alkilcsoportot vagy halogénatomot tartalmazhat.”

3. A KábszR. 1. melléklet „C) ÚJ PSZICHOAKTÍV ANYAGOK JEGYZÉKE” rész 4. pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

„4. Azok a fenetilamin (2-feniletánamin) szerkezeti részt tartalmazó vegyületek – ideértve a 2-feniletánamint is – , amelyekben

4.1 az aminocsoport egy vagy – tetszőleges kombinációban – több

4.1.1 legfeljebb 4 szénatomos alkil-, alkenil-, cikloalkil-, halogénalkil-, hidroxialkil-, cianoalkil- vagy metoxialkil-csoportot

4.1.2 acetil-, hidroxil-, metoxi-, ciklopropilmetil-, benzil-, metoxibenzil- vagy furilmetil-csoportot tartalmazhat.

4.2 az aminocsoport azetidín, pirrolidín vagy piperidín gyűrű tagja lehet

4.3 az etánamin szerkezeti rész 1-es helyzetű szénatomja

4.3.1 legfeljebb 4 szénatomos alkilcsoportot tartalmazhat

4.4 a fenilcsoport egy vagy – tetszőleges kombinációban – több

4.4.1 legfeljebb 5 szénatomos alkil-, (cikloalkil)alkil-, alkoxi-, (cikloalkil)alkoxi-, (alkoxi)alkil-, alkilszulfanil-, alkilamino-, halogénalkil-csoportot, illetve

4.4.2 halogénatomot, benzil-, benziloxi-, amino-, ciano-, nitro-, trimetilén-, metiléndioxi-, etiléndioxi-, etilénoxi-, etendiiloxi-, etilénimino-, etendiilimino-csoportot tartalmazhat.”

4. A KábszR. 1. melléklet „C) ÚJ PSZICHOAKTÍV ANYAGOK JEGYZÉKE” rész táblázata a következő 49-51. sorral egészül ki:

49.	3-MeO-PCP	1-[1-(3-methoxyphenyl)cyclohexyl]-piperidine
50.	Homoamphetamine	3-amino-1-phenyl-butane
51.	URB-754	6-methyl-2-[(4-methylphenyl)amino]-1-benzoxazin-4-one

5. Hatályát veszti a KábszR. 1. melléklet „C) ÚJ PSZICHOAKTÍV ANYAGOK JEGYZÉKE” rész táblázat 23., és 45-48. sora.

14. melléklet a .../2013. (...) Korm. rendelethez

A KábszR. 9. melléklet 9/a rész „Becsült kábítószer felhasználás (1)” című táblázata helyébe a következő rendelkezés lép:

„9/a táblázat: Kábítószer becslés a 20... évre

Becsült kábítószer felhasználás (1)

Kábítószer megnevezése	1		2		3		4		5						6	
	Import		Export		Nagykeres- kedelmi értékesítés		Kiskereskede- lmi értékesítés és tudományos felhaszná- lás		Gyártáshoz felhasználni kívánt mennyiség					 XII. 31-i tervezett készle	
									Más kábitószer előállításár a		K3 jegyzék szerinti készítmény- hez		Nem ellenőrzöt t készítmén y- hez			
	függetlenül attól, hogy a gyártás célja hazai felhasználás vagy export															
kg	g	kg	g	kg	g	kg	g	kg	g	kg	g	kg	g	kg	g	

2. melléklet az egyes egészségügyi és egészségbiztosítási tárgyú kormányrendeletek módosításáról szóló előterjesztéshez

A Kormány

...../ 2013. (....) Korm. rendelete

a kozmetikai termékekről

A Kormány az egészségügyi hatósági és igazgatási tevékenységről szóló 1991. évi XI. törvény 15. § (12) bekezdése *d)* pontjában kapott felhatalmazás alapján, az Alaptörvény 15. cikk (1) bekezdésében meghatározott feladatkörében eljárva a következőket rendeli el:

Címkezés

1. §

A nem előre csomagolt kozmetikai termékek, valamint azon termékek esetében, amelyeket a vevő kérésére a vásárláskor csomagolnak be, vagy azonnali eladásra előre csomagolnak, a csomagoláson vagy tárolóedényen letörölhetetlen, könnyen olvasható és jól látható formában fel kell tüntetni az 1223/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 19. cikk (1) bekezdése *a)*, *c)*, *d)*, *f)* és *g)* pontjában foglalt információkat.

2. §

Az 1223/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 19. cikk (1) bekezdés *b)*, *c)*, *d)* és *f)* pontjában foglaltakat, valamint a (2)–(4) bekezdésben említett tájékoztatón foglaltakat magyar nyelven kell feltüntetni.

Nemzeti hatóság

3. §

A Kormány az 1223/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 34. cikke szerinti nemzeti hatósággént az Országos Élelmezés-és Táplálkozástudományi Intézetet jelöli ki (a továbbiakban: nemzeti hatóság).

Piacfelügyelet

4. §

Az 1223/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletben, valamint az e rendeletben foglalt szabályok betartásának hatósági ellenőrzését

a) a járási hivatal (fővárosi kerületi) népegészségügyi intézetei (a továbbiakban: járási népegészségügyi intézet),

b) az Országos Tisztifőorvosi Hivatal (a továbbiakban: OTH),

c) a Nemzeti Fogyasztóvédelmi Hatóság, valamint a fővárosi és megyei kormányhivatalok fogyasztóvédelmi felügyelőségei (a továbbiakban: fogyasztóvédelmi hatóság),

d) az 1223/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 20. cikk (3) bekezdése tekintetében a fogyasztókkal szembeni tisztességtelen kereskedelmi gyakorlat tilalmáról szóló 2008. évi XLVII. törvényben (a továbbiakban: Fttv.) meghatározott hatóság az Fttv.-ben meghatározott szabályok szerint végzi, és hatáskörében eljár a rendelkezések megsértése esetén (a továbbiakban együtt: piacfelügyeleti hatóságok).

5. §

Abban az esetben, ha a kozmetikai termék termékinformációs dokumentációja Magyarországon található, úgy annak szakmai ellenőrzését – jogszabályban meghatározott igazgatási szolgáltatási díj ellenében – a nemzeti hatóság végzi. A nemzeti hatóság, amennyiben a termékinformációs dokumentáció nem felel meg az 1223/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet előírásainak, hatósági intézkedés céljából értesíti az OTH-t.

6. §

A felügyeleti tevékenységnek az 1223/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 22. cikk negyedik albekezdése szerinti felülvizsgálatát és értékelését a nemzeti hatóság végzi.

Kozmetikai méregellenőrző központ

7. §

A nemzeti hatóság kozmetikai méregellenőrző központot működtet, amelynek feladata a kozmetikai termékek használata során felmerülő nemkívánatos és súlyos nemkívánatos hatás esetén a gyors és megfelelő orvosi ellátás érdekében szükséges információ megadása.

8. §

(1) A kozmetikai méregellenőrző központ a 12. § (2) bekezdésben megjelölt feladatát napi 24 órás telefonos ügyelet formájában látja el.

(2) Az információk csak orvos kérésére, megelőző és gyógyító célú intézkedések érdekében használhatók fel. A kozmetikai méregellenőrző központ az adatokat más célra nem adja ki és az adatszolgáltatásról naplót vezet, melyben feltüntetésre kerül az információt kérő személy neve, az érintett termék neve, valamint a válaszadó neve.

(3) Az információt kérő orvos a 15. § (2) bekezdésben megjelölt esetről való tudomásszerzést követő 2 munkanapon belül elektronikus úton a nemzeti hatóság honlapján közzétett formanyomtatványon hivatalosan is bejelentést tesz.

(4) A kozmetikai méregellenőrző központ a bejelentett esetekről nyilvántartást vezet, továbbá a bejelentéseket központilag, elektronikus kezelőfelület útján továbbítja a Bizottság részére.

(5) A nyilvántartás az alábbi adatokat tartalmazza:

- a) a beteg kora,
- b) a beteg neve,
- c) észlelt tünetek,
- d) a vélhetően a tüneteket okozó kozmetikai termék következő adatai
 - da) neve,
 - db) rendeltetése,
 - dc) felelős személy,
 - dd) forgalmazó,
 - de) gyártási tételszám,
 - df) minőség-megőrzési idő,
 - dg) import termék esetén származási ország,
- e) a termék beszerzésének helye és ideje,
- f) a bejelentés alapját képező ellátást nyújtó egészségügyi szolgáltató megnevezése, címe,
- g) alkalmazott terápia,
- h) a bejelentéssel kapcsolatos további, egészségügyi szempontból jelentős tény vagy körülmény.

(6) Hazai gyártású termék esetén a kozmetikai méregellenőrző központ a bejelentett esetről értesíti a felelős személy címe, vagy a gyártás helye szerint területileg illetékes járási népegészségügyi intézetet.

9. §

A nemzeti hatóság a kozmetikai méregellenőrző központ elérhetőségét a honlapján közlésezi.

Tájékoztatás a súlyos nemkívánatos hatásokról

10. §

Az 1223/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet 23. cikke szerinti értesítést a nemzeti hatóság felé kell megtenni a nemzeti hatóság és az OTH honlapján közzétett formanyomtatványon.

Záró és átmeneti rendelkezések

11. §

(1) Ez a rendelet – a (2) bekezdésben foglalt kivétellel – 2013. július 11. napján lép hatályba.

(2) A 13. § és az 1. melléklet 2013. szeptember 1-jén lép hatályba.

(3) Ez a rendelet a kozmetikai termékekről szóló 2009. november 30-i 1223/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet végrehajtásához szükséges rendelkezéseket állapít meg.

(4) Ez a rendelet a kozmetikai termékekről szóló 76/768/EGK tanácsi irányelv II. és III. mellékletének a műszaki fejlődéshez való hozzáigazítása céljából történő módosításáról szóló 2012. augusztus 2-i 2012/21/EU bizottsági végrehajtási irányelvnek való megfelelést szolgálja.

12. §

(1) Az 1223/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet végrehajtásakor – az 1223/2009/EK rendelet vonatkozó mellékletének módosításáig – az 1. mellékletben foglalt korlátozásokat is alkalmazni kell.


(2) Tilos kozmetikai termék előállításához az 1. mellékletben foglalt anyagot felhasználni. Ezen anyagok bármelyikének nyomokban való jelenléte akkor fogadható el, ha az a jó gyártási gyakorlat során technikailag elkerülhetetlen és a termék eleget tesz a (3) bekezdésben foglalt követelménynek.

(3) A kozmetikai termék hosszabb időn keresztül történő rendszeres, rendeltetésszerű vagy előreláthatóan ésszerű használata nem veszélyeztetheti és nem károsíthatja a felhasználó egészségét, figyelembe véve különösen a termék külső megjelenítését, címkézését, használati útmutatójának tartalmát, valamint a gyártó, illetve a forgalmazó által közölt egyéb megjegyzést, információt is. Az ilyen figyelemfelhívó információ megadása a gyártót, illetve forgalmazót nem mentesíti a jogszabályban meghatározott, az áru biztonságosságával kapcsolatos kötelezettségei alól.

1. Kozmetikai termék gyártásához fel nem használható anyagok, vegyületek:


1.1. N-(2-Nitro-4-aminofenil)-allilamin (HC Red No. 16) és sói (CAS-szám: 160219-76-1)


2. Kozmetikai termékben a következő hatóanyagok csak a megadott határértéken belül, az előírt feltételek betartása mellett, illetve a meghatározott időpontig használhatók fel.

	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>	<i>d</i>	<i>e</i>	<i>f</i>
1.	<i>Referencia szám</i>	<i>Hatóanyag neve</i>		<i>Korlátozások</i>		<i>Címkére felirandó felhasználási feltételek és figyelmeztetések</i>
2.			<i>alkalmazási terület és/vagy felhasználás</i>	<i>maximálisan megengedett koncentráció a végtermékben</i>	<i>egyéb korlátozások és követelmények</i>	
3.	16.	1-Naftalinol 1-Naphthol CAS-szám: 90-15-3 EK-szám: 201-969-4	Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg a 2,0 %-ot	<p>a) A keverési arányt fel kell tüntetni a címkén.</p>  <p>A hajfestékek/haj színezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki. Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat! Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták. Az ideiglenes „fekete henna” tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét.</p>


						<p>Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha:</p> <ul style="list-style-type: none"> – Arcán kiütés van vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült. – Hajfestés után bármikor is bármilyen reakciót észlelt. – Korábban, ideiglenes „fekete henna” tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.
4.	22.	<p>1,3-Benzoldiol Resorcinol CAS-szám: 108-46-3 EK-szám: 203-585-2</p>	<p>a) Oxidáló hajfestékek összetevőjeként 1. általános használatra</p> <p>2. szakipari használatra</p>		<p>a) Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg az 1,25 %-ot</p>	<p>a) 1. Resorcinolt tartalmaz. Használata után a haját alaposan öblítsük le.</p> <p>Szempilla és szemöldök festésére nem használható. Szembe kerülése esetén azonnal öblítsük ki.</p> <p>2. Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban</p> <p>Csak szakipari használatra.</p> <p>Szembe kerülése esetén azonnal öblítsük ki.</p> <p>Lásd a 16 hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban.</p>


5.			b) Hajvizek és samponok	b) 0,5 %		b) Resorcinolt tartalmaz.”
6.	253.	2,2'-[(4-Amino-fenil)imino]bisz (etanol)-szulfát N,N-bis(2-Hydroxyethyl)- p-Phenylenediamine Sulfate CAS-szám: 54381-16-7 EK-szám: 259-134-5	Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg a 2,5 %-ot (szulfátként számítva) — Nitrozáló anyagokkal nem használható — Maximális nitrozamin-koncentráció: 50 µg/kg — Nitritmentes tárolóedényben tárolandó.	Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban.
7.	253.	2,2'-[(4-Amino-fenil)imino]bisz (etanol)-szulfát N,N-bis(2-Hydroxyethyl)- p-Phenylenediamine Sulfate CAS-szám: 54381-16-7 EK-szám: 259-134-5	Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg a 2,5 %-ot (szulfátként számítva) — Nitrozáló anyagokkal nem használható — Maximális nitrozamin-koncentráció: 50 µg/kg — Nitritmentes tárolóedényben tárolandó.	Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban.
8.	254.	1,3-Benzoldiol, 4-klór- 4-Chlororesorcinol CAS-szám: 95-88-5 EK-szám: 202-462-0)	Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg a 2,5 %-ot	Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban.
9.	255.	2,4,5,6-Tetraamino-pirimidin- szulfát Tetraaminopyrimidine Sulfate CAS-szám: 5392-28-9 EK-szám: 226-393-	a) Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		a) Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció	a) Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban.


		0			nem haladhatja meg a 3,4 %-ot (szulfátként számítva)	
10.			b) Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként	b) 3,4 % (szulfátként számítva)		
11.	256.	3-(2-Hidroxi-etil)-p-fenilén-diammónium-szulfát Hydroxyethyl-p-Phenylenediamine Sulfate CAS-szám: 93841-25-9 EK-szám: 298-995-1	Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg a 2,0 %-ot (szulfátként számítva)	Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban.
12.	257.	1H-Indol-5,6-diol Dihydroxyindole CAS-szám: 3131-52-0 EK-szám: 412-130-9	a) Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		a) Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg a 0,5 %-ot	a) Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban.
13.			b) Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként	b) 0,5 %		b)  <p>A hajfestékek/ hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki. Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat! Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták. Az ideiglenes 'fekete henna' tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét. Ne használjon hajfestéket/ hajszínezőt, ha: – arcán kiütés van, vagy fejbőre</p>

						érzékeny, irritált és sérült, – hajfestés után bármikor bármilyen reakciót észlelt, – korábban ideiglenes 'fekete henna' tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.
14.	258.	5-Amino-4-klór-2- metil-fenol- hidroklorid 5- Amino-4-Chloro-o- Cresol HCl CAS-szám: 110102-85-7	Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg a 1,5 %-ot (hidrokloridként számítva)	Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban.
15.	259.	1H-Indol-6-ol 6- Hydroxyindole CAS-szám: 2380- 86-1 EK-szám: 417-020- 4	Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg a 0,5 %-ot	Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban.
16.	260.	1H-Indol-2,3-dion Isatin CAS-szám: 91-56-5 EK-szám: 202-077-8	Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként	1,6 %		 <p>A hajfestékek/ hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki. Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat! Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták. Az ideiglenes 'fekete henna' tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét. Ne használjon hajfestéket/</p>

						hajszínezőt, ha: – arcán kiütés van, vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült, – hajfestés után bármikor bármilyen reakciót észlelt, – korábban ideiglenes ‘fekete henna’ tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.
17.	261.	2-Amino-piridin-3-ol 2-Amino-3-Hydroxypyridine CAS-szám: 16867-03-1 EK-szám: 240-886-8	Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg az 1,0 %-ot	Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban.
18.	262.	2-Metil-1-naftil-acetát 1-Acetoxy-2-Methylnaphthalene CAS-szám: 5697-02-9 EK-szám: 454-690-7	Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg a 2,0 %-ot (amennyiben a 2-methyl-1-naphthol és az 1-acetoxy-2-methylnaphthalene is megtalálható a keverékben, a 2-methyl-1-naphthol maximális koncentrációja a fejbőrön nem haladhatja meg a 2,0 %-ot)	Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban
19.	263.	1-Hidroxi-2-metil-naftalin 2-Methyl-1-Naphthol CAS-szám: 7469-77-4 EK-szám: 231-265-2	Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg a 2,0 %-ot (amennyiben a 2-methyl-1-	Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban

					naphthol és az 1-acetoxy-2-methylnaphthalene is megtalálható a keverékben, a 2-methyl-1-naphthol maximális koncentrációja a fejbőrön nem haladhatja meg a 2,0 %-ot)	
20.	264.	Dinátrium-5,7-dinitro-8-oxido-2-naftalin-szulfonát Acid Yellow 1 CAS-szám: 846-70-8 EK-szám: 212-690-2 CI 10316	a) Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		a) Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg az 1,0 %-ot	a) Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban
			b) Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként	b) 0,2 %		<p>b)</p>  <p>A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki. Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat! Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták. Az ideiglenes 'fekete henna' tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét. Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha: – arcán kiütés van, vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült, – hajfestés után bármikor</p>

						bármilyen reakciót észlelt, – korábban ideiglenes ‘fekete henna’ tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.
21.	265.	4-Nitro-1,2-feniléndiamin 4-Nitro-o-Phenylenediamine CAS-szám: 99-56-9 EK-szám: 202-766-3	Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg a 0,5 %-ot	Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban
22.	266.	2-(4-Amino-3-nitro-anilino)etanol HC Red No. 7 CAS-szám: 24905-87-1 EK-szám: 246-521-9	Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként	1,0 %	- Nitrozáló anyagokkal nem használható - Maximális nitrozamin-koncentráció: 50 µg/kg - Nitritmentes tárolóedényben tárolandó	 <p>A hajfestékek/hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki. Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat! Ezt a terméket nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták. Az ideiglenes ‘fekete henna’ tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét. Ne használjon hajfestéket/hajszínezőt, ha: – arcán kiütés van, vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült, – hajfestés után bármikor bármilyen reakciót észlelt, – korábban ideiglenes ‘fekete henna’ tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.</p>

23.	267.	2-[bisz(2-Hidroxi- etil)amino]-5- nitro- fenol HC Yellow No. 4 CAS-szám: 59820- 43-8 EK-szám: 428-840- 7	Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként	1,5 %	- Nitrozáló anyagokkal nem használható - Maximális nitrozamin- koncentráció: 50 µg/kg - Nitritmentes tárolóedényben tárolandó	
24.	268.	2-[(2-Nitro- fenil)amino] etanol HC Yellow No. 2 CAS-szám: 4926- 55-0 EK-szám: 225-555- 8	a) Oxidáló hajfestékek összetevőjeként		a) Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg a 0,75 %-ot - Nitrozáló anyagokkal nem használható - Maximális nitrozamin- koncentráció: 50 µg/kg - Nitritmentes tárolóedényben tárolandó	a) Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban
			b) Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként	b) 1,0 %	- Nitrozáló anyagokkal nem használható - Maximális nitrozamin- koncentráció: 50 µg/kg - Nitritmentes tárolóedényben tárolandó	
25.	269.	4-[(2-Nitro- fenil)amino]fenol HC Orange No. 1 CAS-szám: 54381- 08-7 EK-szám: 259-132- 4	Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként	1,0 %		
26.	270.	2-Nitro-N1-fenil- benzol-1,4- diamin HC Red No. 1 CAS-szám: 2784- 89-6 EK-szám: 220-494- 3	Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként	1,0 %		 <p>A hajfestékek/ hajszínezők súlyos allergiás reakciót válthatnak ki. Kérjük, olvassa el és kövesse az utasításokat! Ezt a terméket</p>

						nem 16 éven aluli személyeknél való alkalmazásra szánták. Az ideiglenes 'fekete henna' tetoválás növelheti az allergia kialakulásának veszélyét. Ne használjon hajfestéket/ hajszínezőt, ha: – arcán kiütés van, vagy fejbőre érzékeny, irritált és sérült, – hajfestés után bármikor bármilyen reakciót észlelt, – korábban ideiglenes 'fekete henna' tetoválás során valamilyen reakciót észlelt.
27.	271.	1-Metoxi-3-(β-amino-etil) amino-4-nitro-benzol, hidroklorid HC Yellow No. 9 CAS-szám: 86419-69-4 EK-szám: 415-480-1	Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként	0,5 % (hidrokloridként számítva)	- Nitrozáló anyagokkal nem használható - Maximális nitrozamin-koncentráció: 50 µg/kg - Nitritmentes tárolóedényben tárolandó	
28.	272.	1-(4'-Amino-fenil-azo)-2-metil-4-(bisz-2-hidroxi-etil)- amino-benzol HC Yellow No. 7 CAS-szám: 104226-21-3 EK-szám: 146-420-6	Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként	0,25 %		
29.	273.	N-(2-Hidroxi-etil)-2-nitro-4-trifluor-metil-anilin HC Yellow No. 13 CAS-szám: 10442-83-8 EK-szám: 443-760-2	a) Oxidáló hajfestékek összetevőjeként	b) 2,5 %	Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg a 2,5 %-ot	a) Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban

					- Nitrozáló anyagokkal nem használható - Maximális nitrozamin-koncentráció: 50 µg/kg - Nitritmentes tárolóedényben tárolandó	
30.			b) Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként		- Nitrozáló anyagokkal nem használható - Maximális nitrozamin-koncentráció: 50 µg/kg - Nitritmentes tárolóedényben tárolandó	
31.	274.	Benzolaminium, 3-[(4,5-dihidro-3-metil-5-oxo-1-fenil-1H-pirazol-4-il)azo]-N,N,N-trimetil-, klorid Basic Yellow 57 CAS-szám: 68391-31-1 EK-szám: 269-943-5	Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként	2,0 %		
32.	275.	Etanol, 2,2'-[[4-[(4-amino-fenil)azo]fenil]imino]bis z- Disperse Black 9 CAS-szám: 20721-50-0 EK-szám: 243-987-5	Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként	0,3 % (2,2'-[4-(4-amino-fenil-azo)fenilimin o]dietanol és lignoszulfát 1:1 arányú keveréke esetében)		
33.	276.	9,10-Antracéndion, 1,4-bisz [(2,3-dihidroxi-propil)amino]- HC Blue No.14 CAS-szám: 99788-75-7 EK-szám: 421-470-7	Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként	0,3 %	- Nitrozáló anyagokkal nem használható - Maximális nitrozamin-koncentráció: 50 µg/kg - Nitritmentes tárolóedényben tárolandó	
34.	277.	2-(4-Metil-2-nitro-anilino)etanol Hydroxyethyl-2-Nitro-p-Toluidine CAS-szám: 100418-33-5 EK-szám: 408-090-7	a) Oxidáló hajfestékek összetevőjeként	b) 1,0 %	Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg az 1,0 %-ot	a) Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban

					<ul style="list-style-type: none"> - Nitrozáló anyagokkal nem használható - Maximális nitrozamin-koncentráció: 50 µg/kg - Nitritmentes tárolóedényben tárolandó 	
35.			b) Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként		<ul style="list-style-type: none"> - Nitrozáló anyagokkal nem használható - Maximális nitrozamin-koncentráció: 50 µg/kg - Nitritmentes tárolóedényben tárolandó 	
36.	278.	1-Amino-2-nitro-4-(2',3'- dihidroxi-propil)amino-5-klór-benzol + 1,4-bisz-(2',3'- dihidroxi-propil)amino-2-nitro- 5-klór-benzol HC Red No. 10 + HC Red No. 11 CAS-szám: 95576-89-9 és 95576- 92-4	a) Oxidáló hajfestékek összetevőjeként	b) 2,0 %	<p>Oxidatív körülmények között összekeverve a hajra felvitt maximális koncentráció nem haladhatja meg az 1,0 %-ot</p> <ul style="list-style-type: none"> - Nitrozáló anyagokkal nem használható - Maximális nitrozamin-koncentráció: 50 µg/kg - Nitritmentes tárolóedényben tárolandó 	a) Lásd a 16. hivatkozási szám alatt, az f oszlopban, az a) pontban
37.			b) Nem oxidáló hajfestékek összetevőjeként		<ul style="list-style-type: none"> - Nitrozáló anyagokkal nem használható - Maximális nitrozamin-koncentráció: 50 µg/kg - Nitritmentes tárolóedényben tárolandó 	

3. melléklet az egyes egészségügyi és egészségbiztosítási tárgyú kormányrendeletek módosításáról szóló előterjesztéshez

A Kormány

.../2013. (.....) Korm. rendelete

a természetes fürdővizek minőségi követelményeiről, valamint a természetes fürdőhelyek kijelöléséről és üzemeltetéséről

A Kormány a vízgazdálkodásról szóló 1995. évi LVII. törvény 45. § (7) bekezdés *b)* és *k)* pontjában, valamint a közigazgatási hatósági eljárás és szolgáltatás általános szabályairól szóló 2004. évi CXL. törvény 174/A. § *a)* pontjában kapott felhatalmazás alapján, az Alaptörvény 15. cikk (1) bekezdésében meghatározott feladatkörében eljárva következőket rendeli el:

1. Általános rendelkezések

1. §

(1) E rendelet hatálya – a (2) bekezdésben meghatározott kivétellel – a természetes fürdővizekre, valamint a kijelölt fürdőhelyekre terjed ki.

(2) E rendelet hatálya nem terjed ki a medencés közfürdőre, a gyógyfürdőre, valamint olyan mesterségesen létesített vízterekre, amelyek nincsenek összeköttetésben sem felszíni, sem felszín alatti vizekkel.

2. §

E rendelet alkalmazásában

1. *természetes fürdővíz*: a felszíni vizek minden olyan eleme, amelyek használatát a fővárosi és megyei kormányhivatal járási (fővárosi kerületi) hivatalának járási (fővárosi kerületi) népegészségügyi intézete (a továbbiakban: egészségügyi államigazgatási szerv) fürdőzési célra engedélyezte (a továbbiakban: fürdővíz), és amelyre nem áll fenn a fürdés állandó hatósági tilalma,
2. *fürdőhely*: fürdőzési célra engedélyezett víz és a hozzá tartozó vízparti terület,
3. *fürdőhely üzemeltetője*: a fürdőhely tulajdonosa, a fürdőhely használati jogával rendelkező, vagy akire a tulajdonos az e rendeletben meghatározott kötelezettségek teljesítését írásbeli megállapodásban átruházta,
4. *védőterület*: a fürdőhely területét övező, a víz minőségének megóvása érdekében meghatározott szárazföldi terület és vízfelszín,
5. *fürdőzési időny*: az egészségügyi államigazgatási szerv határozatában
 - a) megállapított, az év azon két napja közötti legalább 8 hétig tartó egybefüggő olyan időszak, amikor napi átlagban legalább 100 fő fürdőzőre lehet számítani, vagy
 - b) a fürdőhely üzemeltetőjének kérelmére az átlagos napi fürdőzőszámra tekintet nélkül megállapított időszak,
6. *szennyezés*: az 1. melléklet A) része szerinti táblázat A oszlopában meghatározott mikrobiológiai szennyező anyag vagy más olyan élőlény vagy hulladék jelenléte, amely kihat a fürdővizek minőségére és veszélyezteti a fürdőzők egészségét,
7. *rövid távú szennyezés*: az 1. melléklet A) része szerinti táblázat A oszlopában meghatározott mikrobiológiai szennyezés, amelynek egyértelműen azonosítható okai

vannak és amely a fürdővíz minőségét a szennyezés bekövetkeztétől számított legfeljebb 72 óránál tovább nem befolyásolja, valamint amelynek az előrejelzésére és kezelésére a 13. és 14. §-ban foglaltak vonatkoznak,

8. *rendkívüli helyzet*: átlagosan négyévenként egynél többször nem várható olyan esemény vagy események kombinációja, amelyek az adott helyen károsan hatnak ki a fürdővíz minőségére,
9. *fürdővízprofil*: a fürdővíz olyan jellemzése, amely a fürdővízzel kapcsolatos egészségkárosító hatást előidézhető szennyezési forrásokra és szennyezési okokra, valamint ezek értékelésére terjed ki,
10. *cianobaktérium burjánzás*: a cianobaktériumok vízvirágzása, vízszíneződés vagy hab formájában való felszaporodása.

2. Fürdővízzé nyilvánítás

3. §

(1) Az egészségügyi államigazgatási szerv hivatalból indított hatósági eljárás keretében a felszíni vizek egyes elemeinek fürdővízzé nyilvánításáról a tárgyév május 31-éig határozatban rendelkezik.

(2) A fürdővízzé nyilvánítást megelőzően az egészségügyi államigazgatási szerv helyszíni szemlét tart az Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálatról, a népegészségügyi szakigazgatási feladatok ellátásáról, valamint a gyógyszerészeti államigazgatási szerv kijelöléséről szóló rendeletben meghatározott szakhatóság (a továbbiakban: szakhatóság) részvételével. A szemlén a fürdővíz fekvése szerint területileg illetékes települési önkormányzat jegyzője (a továbbiakban: jegyző) véleményező szervként vesz részt. A jegyző a fürdővízzé nyilvánítással kapcsolatos véleményét, a szakhatóság az állásfoglalását a helyszíni szemlét követő 2 munkanapon belül adja meg.

(3) A fürdővízzé nyilvánításkor vizsgálni kell, hogy jellemző módon az adott fürdővízben rendszeresen nagyszámú fürdőző fürdik-e, valamint a monitoring rendszer alapján a fürdővíz minőségére tekintettel nem áll-e fenn fürdőzési tilalom vagy ellenjavallat.

(4) Az egészségügyi államigazgatási szerv által kiadott fürdővízzé nyilvánításról szóló határozat időbeli hatálya határozatlan időre szól.

(5) Az egészségügyi államigazgatási szerv az (1) bekezdés alapján kiadott határozatokról nyilvántartást vezet.

(6) Az egészségügyi államigazgatási szerv az általa vezetett nyilvántartásról évente május 31-éig jelentést küld a megyei népegészségügyi szakigazgatási szervnek (a továbbiakban: szakigazgatási szerv) a 21. § (1) bekezdése szerint.

4. §

(1) Az egészségügyi államigazgatási szerv évente felülvizsgálja az azonosított fürdővizeket és szükség esetén visszavonja vagy módosítja a korábban kiadott határozatot, illetve dönt új fürdővízzé nyilvánításról.

(2) Az egészségügyi államigazgatási szerv az általa kiadott határozat időszakos felülvizsgálatához a 2. mellékletet veszi alapul. A jegyző a 2. melléklet szerinti tájékoztatást az egészségügyi államigazgatási szervnek minden év május 1-jéig megküldi.

(3) Az egészségügyi államigazgatási szerv a határozatot visszavonja, ha

a) az adott fürdővízre állandó fürdőzési tilalmat állapított meg,

b) a fürdőzésre való lehetőség megszűnt,

c) az a fürdővíz nyilvánosság általi igénybevehetőségének fizikai akadály vagy a fürdőzők biztonságának a fürdővíz megközelítésével vagy a fürdőzéssel összefüggő elfogadhatatlan kockázata miatt indokolt.

(4) Az egészségügyi államigazgatási szerv a fürdővízzé nyilvánított fürdővíz minőségellenőrzését a határozat visszavonásáig végezheti.

(5) Ha a fürdővízzé nyilvánított felszíni vízen nincs kijelölt fürdőhely, a jegyző gondoskodik a 3. melléklet szerinti táblák kihelyezéséről ott, ahol jellemző a fürdőzők rendszeres előfordulása.

5. §

A fürdővízzé nyilvánított fürdővíz minőségét az Országos Környezetegészségügyi Intézet (a továbbiakban: OKI) monitorozza. Az OKI a fürdővíz minőségének a fürdőzési szezonban történő ellenőrzését szolgáló mintavételek ütemtervét a 11. § (2) és (3) bekezdése alapján határozza meg.

3. Fürdőhely kijelölése

6. §

(1) Az egészségügyi államigazgatási szerv a vízparti terület üzemeltetőjének kérelmére vagy üzemeltetővel nem rendelkező vízparti terület esetén hivatalból indított eljárás keretében a vízparti területet fürdőhellyé jelöli ki, ha

a) a fürdővíz minősége legalább tűrhető osztályba tartozó vagy új fürdővíz esetén a 11. § (3) bekezdés szerinti ütemezéssel vett vízmintákban

aa) a fekális enterococcusok száma nem haladja meg a 330/100 ml-t és az E. coli száma nem haladja meg a 900/100 ml-t, valamint

ab) nem észlelhetők a cianobaktérium kockázat 1. melléklet B) része szerinti mutatói,

b) a fürdőhely az üzemeltetésre vonatkozó 4. mellékletben meghatározott közegészségügyi előírásoknak megfelel,

c) megfelel a szakhatóság által megállapított egyéb feltételeknek,

d) fürdőzési tilalmat hatóság nem rendelt el.

(2) A kijelölés visszavonásig hatályos.

7. §

(1) A fürdőhely üzemeltetője a fürdőhely kijelölési eljárás iránti kérelmét a fürdőhely tervezett megnyitása előtt legalább 30 nappal nyújthatja be az egészségügyi államigazgatási szervnek.

(2) A kérelemhez csatolni kell

a) a fürdőhely szakszerű és biztonságos üzemeltetésével kapcsolatos részletes műszaki, technológiai, biztonságtechnikai, környezetvédelmi és egészségügyi előírásokat tartalmazó, a 4. melléklet alapján elkészített üzemeltetési szabályzatot, valamint

b) – ha a fürdőhelyen a víz nincs fürdővízzé nyilvánítva – legkorábban a tárgyév májusában természetes fürdővízvizsgálatra akkreditációval rendelkező független laboratórium által végzett, legalább 3 nap különbséggel vett két vízminta vizsgálati eredményét.

(3) A fürdőhely kijelölését megelőzően az egészségügyi államigazgatási szerv helyszíni szemlét tart a szakhatóság részvételével. A szemlén a jegyző véleményező szervként vesz részt. A jegyző a fürdőhely kijelölésével kapcsolatos véleményét, a szakhatóság az állásfoglalását a helyszíni szemlét követő 2 munkanapon belül adja meg.

(4) A helyszíni szemle során vizsgálni kell a terület alkalmasságát, és meg kell állapítani

a) a fürdőhely határait, valamint a megjelölésükre szolgáló eszközök számát és elhelyezésük módját,

b) a minőségellenőrzés céljára szolgáló, mintavételi pontot,

c) a mély víz megjelölésére szolgáló eszközök számát,

d) azt a vízállástartományt, amelynél a fürdőhely üzemeltethető.

(5) Az egészségügyi államigazgatási szerv a kijelölési eljárás keretében a fürdővíz minőségének figyelembe vételével

a) dönt az üzemeltetni kívánt fürdőhely kijelöléséről,

b) új fürdőhely kijelölésekor, ha az nem nyilvántartott fürdővízhez kapcsolódik, hivatalból elvégzi a fürdővízzé nyilvánítást, erről értesíti az OKI-t, aki meghatározza a fürdővíz minőségének ellenőrzését szolgáló mintavételi ütemtervet,

c) megállapítja a védőterület határait.

(6) A kérelemre indult eljárás során a fürdőhely kijelölésének és a fürdővízzé nyilvánításnak nem szükséges feltétele a nagy számú fürdőzőszám várható teljesülése bármely fürdésre kedvező időszakban.

8. §

(1) A fürdőhely üzemeltetője évente a tervezett nyitást megelőzően legalább három héttel az egészségügyi államigazgatási szervet értesíti a fürdőhely nyitásáról vagy a fürdőhely üzemeltetésével való felhagyásáról.

(2) Az egészségügyi államigazgatási szerv a fürdőhely üzemeltetőjének részvételével minden évben a tervezett nyitást megelőzően, illetve a szezonkezdet előtt 20 napon belül helyszíni szemlét tart, amely során ellenőrzi, hogy a kijelölt fürdőhely megfelel-e a kijelölési engedélyben foglaltaknak.

(3) A fürdőhely üzemeltetésének ideje (nyitása és zárása) eltérhet a fürdőzési szezontól, de ennek ideje alatt is meg kell felelnie a 7. §(4) bekezdés szerinti feltételeknek.

9. §

(1) Fürdőhely üzemeltetésére csak a kijelölési engedély jogerőre emelkedését követően kerülhet sor.

(2) A védőterületen előforduló szennyeződést vagy annak veszélyét a fürdőhely üzemeltetője haladéktalanul köteles bejelenteni a fürdővíz fekvése szerint területileg illetékes környezetvédelmi, természetvédelmi és vízügyi hatóságnak (a továbbiakban: KTVF) és egyidejűleg az egészségügyi államigazgatási szervnek.

(3) A fürdővíz, illetve a fürdőhely megjelölésére szolgáló, valamint a fürdözést tiltó táblák, eszközök leírását az 5. *melléklet* tartalmazza.

(4) A fürdözést tiltó, valamint a fürdőhely megjelölésére, a fürdővíz minőségére, a fürdőzők tájékoztatására szolgáló táblákat a fürdőhely üzemeltetőjének kell biztosítani.

(5) A fürdőhely üzemeltetője az 5. *mellékletben* meghatározottak szerint köteles a védőterület határait megjelölni.

4. Fürdővízprofil

10. §

(1) A szakigazgatási szerv – hivatalból indított eljárásban – a fürdővíz profilját a 6. *mellékletben* meghatározottak szerint állapítja meg, és azt rendszeresen felülvizsgálja és frissíti. Egy fürdővízprofil vonatkozhat egy vagy több összefüggő fürdővízre.

(2) A fürdővízprofilok elkészítése, felülvizsgálata és frissítése során fel kell használni az adott felszíni vízre vonatkozó, jogszabály alapján elvégzett ellenőrzések és értékelések e rendelet teljesítése szempontjából érdemi adatait is.

(3) Ha a fürdővízprofil a vízminőség hosszabb távú romlási trendjét vagy makroalgák, cianobaktériumok, illetve magasabbrendű vízinövények elszaporodási tendenciáját mutatja, a megyei tisztí főorvos – a jegyző, az egészségügyi államigazgatási szerv és a KTVF bevonásával intézkedik az okok feltárása és megszüntetése, valamint a nyilvánosság tájékoztatása iránt.

(4) Újonnan fürdővízzé nyilvánított fürdővíz profilját a fürdővízzé nyilvánítást követő 60 napon belül kell elkészíteni. Az első felülvizsgálatot a fürdővíz első osztályba sorolását követően, annak naptári évében kell elvégezni.

5. Mintavétel és laboratóriumi vizsgálat

11. §

(1) A fürdővíz minőségellenőrzését szolgáló mintavételi ütemtervhez tartozó mintavételek és laboratóriumi vizsgálatok elvégzéséről az OKI gondoskodik.

(2) A fürdővíz mintavételeket az OKI az általa meghatározott minőségellenőrzési ütemterv szerint végzi. Az OKI a fürdővíz minőségellenőrzési ütemtervet az egészségügyi államigazgatási szerv részére elérhetővé teszi.

(3) Az egyes mintavételeket legkésőbb az ütemtervben meghatározott időpontot követő 4 napon belül kell elvégezni. Az első mintavételre legfeljebb 15 nappal a fürdőzési idény kezdete előtt sort kell keríteni, majd további legalább 3 mintát kell venni a fürdőzési idény folyamán úgy, hogy az egyes mintavételek között nem telhet el 30 napnál hosszabb idő.

Olyan fürdővíz esetében, amelynél a fürdőzési idő nem hosszabb 8 hétnél, elegendő összesen 3 mintát venni.

(4) A mintákat az átlagosan legnagyobb fürdőzési forgalom helyén vagy a 10. § szerinti fürdővízprofil alapján várható legnagyobb szennyezési veszély helyén, legalább 1 méteres vízmélységnél, a vízfelület alatt 30 cm-rel kell venni. A minták vizsgálatának legalább az *1. melléklet A)* része szerinti táblázat 2. és 3. sora szerinti paraméterekre kell kiterjednie.

(5) A rövid távú szennyezések fennállása alatt vett minták figyelmen kívül hagyhatók. Ilyen esetben további mintát kell venni annak megerősítésére, hogy az esemény lezajlott. Ez a minta nem képezi részét a fürdővíz minőségi adatsorának. Ha a figyelmen kívül hagyott minta helyett egy másikra van szükség, pótmintát kell venni 7 nappal a rövid távú szennyezés befejeződését követően.

(6) Rendkívüli helyzet fennállása alatt a minőségellenőrzési ütemterv végrehajtása felfüggeszthető. A minőségellenőrzési ütemterv végrehajtását a rendkívüli helyzet megszűnését követő legrövidebb időn belül folytatni kell. A rendkívüli helyzet miatt hiányzó minták pótlására, annak megszűnését követő legrövidebb időn belül új mintát kell venni.

(7) A fürdővíz minőségére vonatkozó minták kezelése és vizsgálata az *1. mellékletben* meghatározott módszerekkel a *7. melléklet* szerint történik. Ezekről eltérő módszerek is alkalmazhatók, ha az így nyert eredmények egyenértékűek az *1. mellékletben* meghatározott módszerekkel, illetve a *7. mellékletben* meghatározott szabályok alkalmazásával kapott eredményekkel. Az eltérő módszer alkalmazását az OKI véleményének kikérését követően az Országos Tisztifőorvosi Hivatal (a továbbiakban: OTH) engedélyezi.

(8) Ha valamely helyszíni mintavétel vagy laboratóriumi vizsgálat eredménye alapján a fürdővíz jelentős vagy tartós minőségromlása vagy ennek lehetősége megállapítható, az egészségügyi államigazgatási szerv további vizsgálat elvégzését kezdeményezi.

12. §

(1) Az e rendelet szerinti minőség-ellenőrzés célját szolgáló mintavételnek ki kell terjednie a kátránymaradék, üveg, műanyag, gumi vagy egyéb hulladék előfordulásának, valamint magasabbrendű vízinövények és vízben lebegő alacsonyrendű növényi szervezetek összessége burjánzásának megállapítására is, amelyet vizsgálati jegyzőkönyvben rögzíteni kell.

(2) Ha a korábbi tapasztalatok vagy a fürdővíz-profil cianobaktérium burjánzás lehetőségét jelzi, a helyszíni szemle kiterjed a cianobaktérium burjánzás helyszíni vizsgálatára is. A mintavétel során a cianobaktérium kockázatértékelését az *1. melléklet* szerint kell elvégezni.

(3) A mintavétel során a cianobaktérium-burjánzás *1. melléklet B)* rész I. pontja szerinti elsőfokú jeleit észlelő laboratórium az egészségügyi államigazgatási szervet haladéktalanul értesíti, és intézkedik a cianobaktérium-burjánzás kimutatására irányuló mikroszkópos vizsgálatok elvégzése iránt. A vizsgálatra legkésőbb 36 órán belül sort kell keríteni.

(4) Ha a (3) bekezdés szerint elrendelt vizsgálatok eredménye a cianobaktérium burjánzás másodfokú jeleinek megállapítását eredményezi, és a cianobaktérium fajösszetétele alapján a cianotoxin-termelés valószínűsíthető, a mintából el kell végezni vagy végeztetni az *1.*

melléklet B) rész III. pontja szerinti harmadfokú jel vizsgálatát és ennek megállapítása, valamint microcystin-termelő cianobaktériumok dominanciája esetén az *1. melléklet B)* rész IV. pontja szerinti negyedfokú jel megállapítására irányuló vizsgálatot is.

(5) Az OKI haladéktalanul, de legkésőbb a vizsgálatok befejezését követő 2 munkanapon belül a mintavétel jegyzőkönyvéhez és a vizsgálatok eredményéhez az egészségügyi államigazgatási szervnek hozzáférést biztosít.

(6) Az (1) bekezdésben meghatározott vízszennyező anyagok jelenlétének észlelése esetén az egészségügyi államigazgatási szerv az ezt rögzítő jegyzőkönyv kézhezvételét követően a szakigazgatási szerv és a KTVF bevonásával – azonnal intézkedik, beleértve a jegyző és a nyilvánosság tájékoztatását is.

6. A fürdővízminőség értékelése és a fürdővizek osztályozása

13. §

(1) A 11. § és a 12. § alapján elvégzett fürdővíz vizsgálatok eredményeit az OKI minden fürdővízre, minden fürdőzési idényt követően értékeli az *1. melléklet A)* rész szerinti táblázat A:2 és A:3 mezője szerinti paramétereknek az aktuális, és a három megelőző fürdőzési idény során elvégzett vizsgálatán alapuló fürdővíz minőségi adatsor felhasználásával.

(2) A fürdővíz minőségének értékelése keretében meg kell állapítani a cianobaktérium burjánzással összefüggő egészségügyi kockázatnak az utolsó fürdőzési idény során észlelt mértékét.

(3) A fürdővizek minőségének értékeléséhez használt adatsoroknak legalább 16 mintára, illetve a 11. § (3) bekezdése szerinti fürdővizek esetében legalább 12 mintára kell kiterjedniük.

(4) Négynél kevesebb fürdőzési idény vizsgálati adatsorával is értékelhető a fürdővíz minősége, ha

a) a fürdővízre a (3) bekezdésben meghatározott követelmény teljesül vagy

b) a fürdőzési idény nem haladja meg a 8 hetet és legalább 8 mintára kiterjedő adatsor áll rendelkezésre,

ba) az újonnan azonosított fürdővíz esetében vagy

bb) a fürdővíz osztályba sorolását valószínűsíthetően befolyásoló változások bekövetkezése esetén.

(5) A (4) bekezdés *b)* pont *bb)* alpontja szerinti esetben az értékelést csak a változásokat követően vett mintákra vonatkozóan az *1. és 4. melléklet* szerinti adatsorokból kell elvégezni.

14. §

(1) A fürdővizet minőségének megfelelően – a 13. § szerinti értékelés eredményeként – az OKI a következő osztályokba sorolja be:

a) kifogásolt,

b) tűrhető,

c) jó,

d) kiváló.

(2) A fürdővizet a kifogásolt osztályba kell sorolni, ha

a) a fürdővíz értékelési időszakára vonatkozó minőségi adatsorában az *1. melléklet A)* része szerinti táblázat 2. vagy 3. sora szerinti paraméterre vonatkozó meghatározások percentilis értékei meghaladták a tűrhető osztály D oszlopa szerinti értékeit vagy

b) az adott szezonban előfordultak a cianobaktérium burjánzás *1. melléklet B)* része szerinti harmad- vagy negyedfokú jelei.

(3) A fürdővizet a tűrhető osztályba kell sorolni, ha

a) a fürdővíz értékelési időszakára vonatkozó minőségi adatsorában az *1. melléklet A)* része szerinti táblázat 2. és 3. sora szerinti paraméterre vonatkozó meghatározások percentilis értékei megfelelnek a D oszlopban a tűrhető minőségre meghatározott értékeknek vagy kisebbek azoknál,

b) ha az adott szezonban előfordultak a cianobaktérium burjánzás *1. melléklet B)* része szerinti másodfokú jelei, de nem fordultak elő annak harmadfokú jelei, és

c) ha a fürdővíz ki van téve rövid távú szennyezésnek,

ca) megfelelő intézkedések történtek (ideértve a felügyeletet, a korai előrejelző rendszert és a minőség-ellenőrzést) annak érdekében, hogy a fürdőzők a figyelmeztetés, illetve szükség esetén a tiltás révén ne legyenek a szennyezésnek kitéve,

cb) megfelelő intézkedések vannak folyamatban a szennyezés okainak megelőzése, csökkentése vagy megszüntetése érdekében, és

cc) az értékelési időszakban a rövid távú szennyezés miatt a 11. § (5) bekezdése szerint figyelmen kívül hagyott minták száma nem haladja meg az erre az időszakra kidolgozott ellenőrzési ütemterv szerinti összes mintaszám 15%-a, vagy a fürdőzési időnyenkénti egy minta közül a nagyobb számértéket.

(4) A fürdővizet a jó osztályba kell sorolni, ha

a) a fürdővíz értékelési időszakára vonatkozó minőségi adatsorában az *1. melléklet A)* része szerinti táblázat 2. és 3. sora szerinti paraméterre vonatkozó meghatározások percentilis értékei megfelelnek a C oszlopban a jó minőségre megadott értékeknek vagy kisebbek azoknál, és

b) a (3) bekezdés c) pontjában meghatározott feltételek fennállnak.

(5) A fürdővizet a kiváló osztályba kell sorolni, ha

a) az értékelési időszakra vonatkozó fürdővíz minőségi adatsorban az *1. melléklet A)* része szerinti táblázat 2. és 3. sora szerinti paraméterre vonatkozó meghatározások percentilis értékei megfelelnek a B oszlopban megadott kiváló minőség értékeinek és az adott szezonban nem fordultak elő a cianobaktérium burjánzás *1. melléklet B)* része szerinti jelei, és

b) a (3) bekezdés c) pontjában meghatározott feltételek fennállnak.

(6) Ha a 12. § (2) bekezdése alapján nem merült fel az emelkedett cianobaktérium burjánzással összefüggő egészségügyi kockázat, a fürdővíz ebből a szempontból kiváló minősítést kap. Egyéb esetben a kockázat értékelésének alapját az *1. melléklet A)* rész szerinti táblázat 3. paraméter értékeinek a táblázatban megadott határértékekhez viszonyított nagysága képezi.

(7) Az egészségügyi államigazgatási szerv a vízminőségi értékelés alapján

a) a fürdővizet hivatalból, illetve a kijelölt fürdőhelyeket a fürdőhely üzemeltetőjének kérelmére feloszthatja, vagy

b) az egymással szomszédos, összefüggő fürdővizeket hivatalból, illetve az egymással szomszédos, összefüggő kijelölt fürdőhelyeket a fürdőhely üzemeltetőjének kérelmére összevonhatja, ha

ba) az (5) bekezdés szerinti értékelésük az azt megelőző 4 évben azonos eredményre vezetett, és

bb) a fürdővízprofiljuk közös kockázati tényezőket vagy azok közös hiányát mutatja.

7. Fürdőzési tilalom vagy ellenjavallat

15. §

(1) A kifogásolt osztályba tartozó fürdővíz esetében, az ilyen osztályozást követő első fürdőzési idénytől kezdődően az egészségügyi államigazgatási szerv a következő intézkedéseket fogantatosíthatja:

a) fürdőzési tilalmat rendel el,

b) fürdőzési ellenjavallatot állapít meg és

c) a szennyezés okainak megelőzését, csökkentését vagy megszüntetését célzó intézkedéseket fogantatosít.

(2) Az egészségügyi államigazgatási szerv fürdőzési ellenjavallatot akkor állapít meg, ha – a minősítéshez felhasznált minták közül – a megelőző négy évben maximum két, nem azonos szezonban lévő fürdővízmintában meghaladta

a) a fekális enterococcusok száma a 330/100 ml-t, vagy

b) az *Escherichia coli* száma a 900/100 ml-t.

(3) Az egészségügyi államigazgatási szerv az általa megtett intézkedések fogantatosításáról tájékoztatja a fürdőhely üzemeltetőjét és kötelezi a 3. melléklet (4.a) szerinti tábla kihelyezésével a nyilvánosság tájékoztatására. Ha az adott fürdővízzel nyilvánított felszíni víz nincs fürdőhelyként kijelölve, az egészségügyi államigazgatási szerv tájékoztatja a jegyzőt, aki gondoskodik az 5. melléklet (4.a) szerinti tábla kihelyezésével a nyilvánosság tájékoztatásáról, ahol nagyszámú fürdőző van jelen.

(4) A több évre visszamenőleg kifogásolt osztályba sorolt fürdővíz és az ehhez kapcsolódó fürdőhelyek esetében az egészségügyi államigazgatási szerv a fürdővízzel nyilvánító határozatot legkésőbb az első ilyen besorolást követő öt év elteltével visszavonja és állandó fürdőzési tilalmat állapít meg.

(5) A (4) bekezdés szerinti visszavonó és állandó fürdőzési tilalmat kimondó határozatra hivatalból, ill. a 7. § (1) bekezdése szerinti eljárásban meghozott határozattal kijelölt fürdőhely esetén pedig kérelemre sor kerülhet az ötéves időszak letelte előtt is, ha nem biztosítható a legalább tűrhető vízminőség vagy annak költségei aránytalanul nagyok.

16. §

(1) Ha – a rövid távú szennyezés fennállása alatt vett figyelmen kívül hagyható mintákat kivéve – bármely fürdővízmintában

a) a fekális enterococcusok száma meghaladja az 500/100 ml-t,

b) az *Escherichia coli* száma meghaladja az 1500/100 ml-t vagy

c) a cianobaktérium burjánzás egészségügyi kockázatának az 1. melléklet B) része szerinti másodfokú jelei mutathatók ki,

a fürdőzést egészségügyi szempontból feltételesen kockázatosnak kell tekinteni. Az egészségügyi államigazgatási szerv haladéktalanul tájékoztatja a fürdőhely üzemeltetőjét a vízminőségi kifogásról és intézkedik a vizsgálat megismétléséről.

(2) Ha a megismételt vizsgálat eredménye az (1) bekezdés szerint szintén kedvezőtlen, az egészségügyi államigazgatási szerv megállapítja, hogy a fürdővízben a fürdőzés vízminőségi kifogás miatt ellenjavallt, és a 15. § (3) bekezdését alkalmazza.

(3) Az egészségügyi államigazgatási szerv által megállapított fürdőzési ellenjavallat a fürdőzési szezon végéig vagy addig áll fenn, amíg újabb vízminőségi vizsgálatot követően az egészségügyi államigazgatási szerv megállapítja, hogy a vízminőség megfelelővé vált

a) az OKI által vett soron következő, ütemterv szerinti vizsgálat, vagy

b) a fürdőhely üzemeltetője saját költségén, akkreditált laboratórium által végzett vizsgálat eredménye alapján.

(4) A vízminőségi okokból elrendelt fürdőzési ellenjavallat mindaddig fennáll, amíg az ellenőrző vízmintában a fekális enterococcusok száma meghaladja a 330/100 ml-t és az E. coli száma meghaladja a 900/100 ml-t.

(5) Ha a fürdőzési ellenjavallatot a cianobaktérium burjánzás egészségügyi kockázatának másodfokú jelei miatt rendelték el, annak feloldása akkor lehetséges, ha az *1. melléklet B)* része szerinti másodfokú jelek hiányoznak.

(6) Megfelelő vízvizsgálati eredmény esetén az egészségügyi államigazgatási szerv értesíti a fürdőhely üzemeltetőjét, hogy a fürdőzési ellenjavallat már nem áll fenn.

(7) Az (1)-(6) bekezdést nem kell alkalmazni, ha az (1) bekezdés szerinti nem megfelelés olyan fürdővízmintánál fordul elő, amelyre az egészségügyi államigazgatási szerv korábban fürdőzési tilalmat rendelt el kifogásolt osztályba sorolás miatt, ám annak monitorozása az 5. § alapján folyamatosan megtörténik.

17. §

(1) Ha az egészségügyi államigazgatási szerv olyan rendkívüli eseményről szerez tudomást, amely a fürdőzők egészségét ténylegesen vagy várhatóan veszélyezteti

a) – az *1. melléklet B)* része szerinti harmad és negyed fokú cianobaktérium burjánzás esetén – fürdőzési tilalmat rendel el,

b) fürdőzési tilalmatállapít meg vagy

c) – a hatáskörében eljáró szakigazgatási szervvel, a jegyzővel, a KTVF-fel és a 20. § (2) bekezdése szerinti bizottsággal együttműködve – a rendkívüli esemény következményeinek elhárítását és a megfelelő vízminőség elérését célzó intézkedéseket tesz.

(2) Az egészségügyi államigazgatási szerv az (1) bekezdés a) és b) pontjának alkalmazása esetén a 15. § (3) bekezdését alkalmazza.

(3) Ha a fürdőzési ellenjavallatot a cianobaktérium burjánzás egészségügyi kockázatának harmad és negyed fokú jelei miatt rendelték el, annak feloldása akkor lehetséges, ha az *1. melléklet B)* része szerinti harmad és negyed fokú jelek hiányoznak.

8. A nyilvánosság bevonása és tájékoztatása

18. §

(1) A jegyző az egészségügyi államigazgatási szerv tájékoztatása alapján a lakosságot a helyben szokásos módon

a) minden évben a szezon kezdetekor tájékoztatja

aa) a nyilvántartott fürdővizekről,

ab) a kijelölt fürdőhelyekről,

ac) a fürdőzési tilalom elrendeléséről, valamint

b) soron kívül tájékoztatja a rendkívüli esemény kapcsán elrendelt fürdőzési tilalomról.

(2) A fürdőhely üzemeltetője minden fürdővízre vonatkozóan évente a fürdőzési idény teljes időtartama alatt, illetve az információ aktualitásának megfelelő időben a fürdővizek 300 méteres körzetén belül, a fürdőzők számára jól megközelíthető és látható módon hozzáférhetővé teszi

a) a fürdővíz aktuálisan érvényes osztályba sorolását,

b) az esetleges fürdőzési tilalmat vagy ellenjavallatot világos és egyszerű jelzés vagy jelkép segítségével,

c) a fürdővíz általános, műszaki szakkifejezésektől mentes leírását a *6. melléklet* alapján elkészített fürdővíz-profil alapján,

d) a rövid távú szennyezésnek kitett fürdővizek esetében

da) tájékoztatást arról, hogy a fürdővíz rövid távú szennyezésnek van kitéve,

db) azon napok számának megjelölését, amelyeken az előző fürdőzési idény alatt, a rövid távú szennyezés miatt a fürdőzés meg volt tiltva,

dc) az ilyen szennyezés valószínűsíthető vagy tényleges bekövetkezésére vonatkozó figyelmeztetést,

e) rendkívüli helyzet előfordulása esetén tájékoztatást annak jellegéről és várható időtartamáról,

f) a fürdőzés fokozott kockázata, ellenjavallata vagy tiltása esetén a fürdőzők erről szóló tájékoztatását az indokok megjelölésével,

g) a fürdővízzel kapcsolatos teljes körű információ hozzáféréseinek módját.

(3) Állandó fürdőzési tilalom bevezetése esetén, ha az adott fürdővízzé nyilvánított felszíni víz nincs fürdőhelyként kijelölve, a jegyző gondoskodik a *3. melléklet* (4.a) szerinti tábla kihelyezésével a nyilvánosság tájékoztatásáról. A jegyző – ha a terület a nyilvánosság számára hozzáférhető – a fürdőzési idény teljes időtartama alatt a fürdővíz 300 méteres körzetén belül, a nyilvánosság számára jól megközelíthető és látható módon a visszaminősítés indokainak megjelölésével közzéteszi, hogy a felszíni víz többé nem minősül fürdővíznek.

(4) A szakigazgatási szerv illetékességi területéről a honlapján – indokolt esetben több nyelven is – minden évben közzéteszi

a) a nyilvántartott fürdővizek listáját,

b) minden egyes fürdővíz osztályozását és fürdővíz-profilját ideértve az utolsó osztályozást követően végzett minőségellenőrzés eredményeit,

c) a kifogásolt osztályba sorolt fürdővizek esetén a szennyezés okainak megszüntetésére és a fürdőzők szennyezéssel összefüggő egészségügyi kockázatának megakadályozására, valamint a szennyezés elhárítására tett – a 15. § (1) bekezdése szerinti – intézkedéseket,

d) rövid távú szennyezésnek kitett fürdővizek esetén általános tájékoztatást

da) azokról a körülményekről, amelyek feltehetőleg rövid távú szennyezéshez vezetnek,

db) a szennyezés előfordulásának valószínűségéről és valószínűsíthető időtartamáról,

dc) a szennyezés okairól,

dd) a fürdőzők szennyezéssel összefüggő egészségügyi kockázatának megakadályozására tett intézkedésekről,

de) a szennyezés okainak elhárítására tett intézkedésekről.

(5) A szakigazgatási szerv a (4) bekezdés *a)* pontja szerinti közzétételi kötelezettségének május 31-éig, a (4) bekezdés *b)-d)* pontja szerinti közzétételi kötelezettségének december 15-éig tesz eleget.

(6) Az OTH minden fürdőzési idény kezdete előtt legkésőbb június 15-éig a honlapján közzéteszi a nyilvántartott fürdővizek és kijelölt fürdőhelyek, valamint a fürdőzési tilalom alá eső fürdővizek listáját, illetve a fürdővizek minősítését.

(7) Az egészségügyi államigazgatási szerv, a szakigazgatási szerv és az OTH honlapján keresztül közérthető módon tájékoztatja a nyilvánosságot

a) az emelkedett cianobaktérium-burjánzással összefüggő egészségügyi kockázatról és a cianobaktériumra különösen érzékeny személyek magatartására vonatkozó ajánlásokról,

b) a makroalgák elszaporodásának tendenciájáról és az ezzel összefüggő egészségügyi kockázatról,

c) a kátránymaradék, az üveg-, a műanyag-, a gumi- és egyéb hulladék okozta szennyezések előfordulásáról és egészségügyi kockázatáról.

19. §

(1) Az egészségügyi államigazgatási szerv a nyilvánosság számára lehetőséget biztosít az e rendelet végrehajtásában való részvételre javaslatok, észrevételek és panaszok megtétele útján. Az egészségügyi államigazgatási szerv a nyilvánosság észrevételeinek, javaslatainak fogadását minden elérhetőségén, valamint a személyes megtétel lehetőségén keresztül biztosítja. Az egészségügyi államigazgatási szerv tájékoztatja a nyilvánosságot arról, hogy e rendelet végrehajtásában milyen módon vehet részt.

(2) Az egészségügyi államigazgatási szerv e rendelet végrehajtásakor köteles a nyilvánosságtól megszerzett információt megfelelően figyelembe venni.

(3) Az egészségügyi államigazgatási szerv minden szezont követően, de legkésőbb október 15-éig jelenti a szakigazgatási szervnek a nyilvánosság bevonásával és tájékoztatásával kapcsolatos tapasztalatait és intézkedéseit.

(4) A szakigazgatási szerv minden év november 15-éig összesített jelentést küld az OTH-nak az egészségügyi államigazgatási szervek jelentései és a szakigazgatási szerv saját, a nyilvánosság tájékoztatásával és bevonásával kapcsolatos tapasztalatairól és intézkedéseiről.

9. Fürdővízminőség felügyelet és jelentések

20. §

(1) A fürdővizek és fürdőhelyek minőségfelügyeleti feladatainak végrehajtásáról a fürdővíz fekvése szerint területileg illetékes megyei tisztí főorvos gondoskodik.

(2) Az (1) bekezdés szerinti feladatának végrehajtásában a megyei tisztí főorvost megyei fürdővíz-minőségügyi bizottság (a továbbiakban: Bizottság) tanácsadó szervként segíti. A

Bizottságot szükség szerint a megyei tiszti főorvos hívja össze és vezeti. A Bizottság tagjai a KTVF igazgatói vagy az általuk kijelölt szakértők.

(3) A megyei tiszti főorvos a tárgyalat ügyektől függően tanácskozási joggal a megyei önkormányzat, a rendőrség, a vízrendészet és a Regionális Idegenforgalmi Bizottság képviselőjét és további résztvevőket hívhat meg a bizottság ülésére.

(4) A Bizottság minden fürdőzési szezont követően legkésőbb február 28-ig áttekinti a fürdővízminőség helyzetét, megvizsgálja a kifogásolt minősítésre vezető okokat, és szükség szerint intézkedik annak érdekében, hogy a kifogásolt fürdővizek minősége legkésőbb 2015. évi fürdőzési szezon kezdetére elérje legalább a tűrhető minősítést, kivéve, ha ennek költségei aránytalanul nagyok.

(5) A Bizottság intézkedési javaslatot tesz annak érdekében, hogy a lehetőségek szerinti mértékben nőjön a jó osztályba és a kiváló osztályba tartozó fürdővizek aránya.

(6) A határon átnyúló hatások által érintett fürdővizek minőségének ellenőrzése az érintett tagállamok, illetve az Európai Unió tagjai közé nem tartozó szomszédos államok közös felügyeletével történik.

21. §

(1) Az egészségügyi államigazgatási szerv minden fürdőzési idény kezdete előtt, de legkésőbb május 31-éig tájékoztatja a szakigazgatási szervet

a) az illetékességi területéhez tartozó

aa) nyilvántartott fürdővizek és kijelölt fürdőhelyek listájáról,

ab) állandó és időszakos fürdőzési tilalom alá eső fürdővizek listájáról,

b) az e rendelet szerintitől eltérően megállapított fürdőzési idény első és utolsó napjáról,

c) a rövid távú szennyezés kockázatának kitett fürdőhelyek listájáról.

(2) Az egészségügyi államigazgatási szerv a fürdőzési idény folyamán gondoskodik arról, hogy

a) a fürdővíz jelentős vagy tartós minőségromlására vagy ennek lehetőségére, különösen a fürdőzők egészségi kockázatának növekedésével kapcsolatos bármely rendkívüli helyzetre vonatkozó információ az erről való tudomásszerzést követő 3 órán belül,

b) a 11. § (5) bekezdése szerinti rövid távú szennyezés miatt figyelmen kívül hagyható mintákról szükséges tájékoztatás, az erre vonatkozó döntést követő 24 órán belül

a szakigazgatási szerv, az OTH és az OKI részére továbbításra kerüljön.

(3) Az egészségügyi államigazgatási szerv a fürdőzési idény végén, de legkésőbb szeptember 20-ig tájékoztatja a szakigazgatási szervet az (1) bekezdésben szereplő adattartalommal a fürdőzési idényről.

(4) Az Országos Meteorológiai Szolgálat (a továbbiakban: OMSZ) gondoskodik a csapadék eseményekhez kapcsolódó rövid távú szennyezések előrejelzéséről a fürdőzési szezonban az ilyen veszélynek kitett fürdővizeken. Az OMSZ az előrejelzést az egészségügyi államigazgatási szervnek küldi meg. Az egészségügyi államigazgatási szerv a rövid távú szennyezési veszélynek kitett fürdővizek listájáról az OMSZ-ot, az OTH-t és az OKI-t tájékoztatja.

(5) Az egészségügyi államigazgatási szerv intézkedik arról, hogy a rövid távú szennyezésnek kitett fürdőhely üzemeltetőjéhez eljusson az OMSZ előrejelzése annak érdekében, hogy a fürdőhely üzemeltetője a fürdőzők tájékoztatásának eleget tegyen.

(6) Az egészségügyi államigazgatási szerv a KTVF együttműködésében

a) meghozza a fürdővizek jelentős vagy tartós minőségromlásával vagy ennek lehetőségével, különösen a fürdőzők egészségi kockázatának növekedésével kapcsolatos bármely rendkívüli helyzet kezeléséhez szükséges intézkedéseket,

b) biztosítja a rendkívüli helyszíni szemlék, mintavételek és vizsgálatok megszervezését és a kialakult helyzet kezeléséhez szükséges egyéb intézmények és érdekelt szervezetek bevonását és tájékoztatását.

(7) A szakigazgatási szerv az (1) bekezdés szerinti információkat összesíti, és legkésőbb minden év június 5-ig megküldi az OKI-ba és az OTH-ba.

(8) A szakigazgatási szerv a (3) bekezdés szerinti információkat összesíti, és legkésőbb minden év október 1-ig megküldi az OKI-ba és az OTH-ba.

10. Záró rendelkezések

22. §

Ez a rendelet a kihirdetését követő 5. napon lép hatályba.

23. §

Az e rendelet hatálybalépését megelőzően kiadott, visszavonásig hatályos fürdővíz kijelölési határozatok 2014. december 31-ig hatályosak.

24. §

(1) A 18. § (3) bekezdésében meghatározott közzétételi kötelezettségnek első alkalommal legkésőbb 2014. március 31-ig kell eleget tenni.

(2) A 18. § (4) bekezdés b)-d) pontjában meghatározott közzétételi kötelezettségnek első alkalommal legkésőbb a 2013. évi fürdőzési idényt követően kell eleget tenni.

25. §

(1) Az OTH tájékoztatja az Európai Bizottságot

a) minden fürdőzési idény kezdete előtt a fürdővízként azonosított felszíni vizekről és az előző évhez képest bekövetkezett változásokról, valamint azok okairól,

b) minden fürdőzési idényt követően legkésőbb december 31-éig

ba) minden egyes fürdővíz minőségének értékeléséről,

bb) a vízminőség felügyelet terén hozott jelentősebb intézkedésekről,

bc) a vízminőség ellenőrzési ütemterv felfüggesztéséről a felfüggesztés indokainak megjelölésével.

(2) Az OTH a 12. § (7) bekezdése szerint kiadott eltérési engedélyekről a kiadást követő 30 napon belül tájékoztatja az Európai Bizottságot.

26. §

Hatályát veszti a természetes fürdővizek minőségi követelményeiről, valamint a természetes fürdőhelyek kijelöléséről és üzemeltetéséről szóló 78/2008. (IV. 3.) Korm. rendelet.

27. §

Ez a rendelet a fürdővizek minőségéről és a 76/160/EGK irányelv hatályon kívül helyezéséről szóló 2006. február 15-i 2006/7/EK európai parlamenti és tanácsi irányelvnek való megfelelést szolgálja.

A természetes fürdővíz vízminőségi követelményei

A) A fekális szennyezés mutatói

B)

	A	B	C	D	E
1	Paraméter	Kiváló minőség	Jó minőség	Tűrhető minőség	Elemzési referenciamódszerek
2	Fekális Enterococcus (100 ml-ben)	200*	400*	330**	ISO 7899-1 vagy ISO 7899-2
3	Escherichia coli (100 ml-ben)	500*	1000*	900**	ISO 9308-3 vagy ISO 9308-1

* 95-percentilis értékelés alapján

** 90-percentilis értékelés alapján.

A fürdővízből nyert mikrobiológiai adatok log10 normális eloszlás sűrűségfüggvényének percentilis értékelése alapján a percentilis értéke az alábbi módon nyerhető:

1. Az értékelendő adatsor összes baktériumszámának log10 értékét vesszük. (Nulla helyett a módszer kimutatási határának log10 értékét használjuk.)
2. Számítuk ki a log10 értékek számtani középértékét (μ).
3. Számítuk ki a log10 értékek szórását (σ).

Az adatok valószínűségi sűrűségfüggvényének felső 90 percentilis pontja az alábbi egyenlettel kapható meg: felső 90 percentilis = antilog ($\mu + 1,282 \sigma$).

Az adatok valószínűségi sűrűségfüggvényének felső 95 percentilis pontja az alábbi egyenlettel nyerhető: felső 95 percentilis = antilog ($\mu + 1,65 \sigma$).

B) A cianobaktérium-kockázat mutatói

I. Első fokú jelek

1. Az átlátszóság jelentős csökkenése: 15%-ot elérő vagy azt meghaladó csökkenés az MSZ EN ISO 7027:2000 szabvány szerint értékelve,
2. a szokásostól eltérő szín észlelése (a helyszíni szemlét végző személy szubjektív megítélése alapján),
3. zöldes színű hab megjelenése a víz felszínén.

II. Másodfokú jelek

1. cianobaktérium-dominancia a vízminta mikroszkópos vizsgálata alapján (MSZ EN 15204:2006)
2. 100.000/ml-t meghaladó cianobaktérium-sejtszám (MSZ EN 15204:2006)

III. Harmadfokú jel

thamnotox teszt LC50 értéke <1 mg/ml (MSZ 20359:2003)

IV. Negyedfokú jel

microcystin LR equivalens toxin tartalom >20 µg/l. ISO 20179:2005

A fürdővízzé nyilvánító határozatok időszakos felülvizsgálatának szempontjai

1. A települési önkormányzat jegyzőjének tájékoztatása a fürdővíz igénybevételéről, a fürdőzők jellemző létszámáról hétközben és hétvégén.
2. A települési önkormányzat jegyzőjének tájékoztatása a nyilvánosságtól érkezett észrevételekről a fürdővízzé nyilvánítással kapcsolatos kérdésekről.
3. A népegészségügyi szervekhez a nyilvánosságtól érkezett észrevételek.
4. Más hatóságoktól származó információk, észrevételek.

A fürdővíz és fürdőhely határainak megjelölésére szolgáló eszközök

1. A fürdővíz, illetve fürdőhely határát a parton 60x30 cm méretű, fehér alapú, kék hullámzó vízben fekete felsőtestet ábrázoló táblával, a vízben vörös-fehér függőlegesen csíkozott, henger alakú, legalább 50x50 cm-es bójákkal kell megjelölni.
2. A fürdővíz, illetve fürdőhely határát jelző táblán meg kell jeleníteni a fürdővíz aktuálisan érvényes osztályba sorolását az 5. pont alapján.
3. A fürdővíz, illetve fürdőhely határát jelző táblán kék mezőben fehér nyíllal és a távolság (méter, kilométer) feltüntetésével kell a fürdőhely hosszát jelölni. A 120 cm-nél mélyebb víz határát tavakon és állandó vízszintű vízterületeken 120 cm feliratú, folyókon mély víz feliratú táblával kell jelölni.
4. A fürdőzési tilalmat (4.a ábra) és a fürdőzési ellenjavallatot (4.b ábra) 60x30 cm méretű, piros körben, fehér alapon kék hullámzó vízben fekete felsőtestet ábrázoló és átlósan 3 cm széles piros csíkkal áthúzott táblával kell jelölni. A táblán kék mezőben fehér színű nyíllal és a távolság (méter, kilométer) feltüntetésével kell jelölni a tiltott terület hosszát és irányát. A tiltó táblákat a tiltási határon is el kell helyezni.

4.a ábra Fürödni tilos!



FÜRÖDNI TILOS!

4.b Fürdőzési ellenjavallat



**FÜRÖDNI
NEM AJÁNLOTT!**

5. A fürdővíz osztályba sorolását jelző táblák

5.a Kiváló minőségű fürdővíz



Kiváló minőségű
fürdővíz



Kiváló
Jó
Tűrhető
Kifogásolt

5.b. Jó minőségű fürdővíz



Jó minőségű
fürdővíz



Kiváló
Jó
Tűrhető
Kifogásolt

5.c. Túrhető minőségű fürdővíz



Túrhető minőségű
fürdővíz



5.d. Kifogásolt minőségű fürdővíz



Kifogásolt minőségű
fürdővíz



A fürdőhely üzemeltetésének közegészségügyi szabályai

1. Gondoskodni kell fürdőhely területén megfelelő minőségű ivóvíz ingyenes hozzáférhetőségéről vagy ennek hiányában a folyadékpótlásra alkalmas egyéb lehetőségéről.
2. Gondoskodni kell a fürdőhely megfelelő tisztántartásáról, a hulladékok megfelelő rendszerességgű összegyűjtéséről és elszállításáról.
3. A vízparttól 100 m távolságon belül ingyenesen igénybe vehető illemhelyet és kézmosási lehetőséget kell biztosítani.
4. A védőterületen az ott keletkezett szennyvizet kizárólag közcSATornára kötött vagy zárt rendszerű szennyvízgyűjtőben szabad elhelyezni.
5. Fürdőhelynél a várható legnagyobb vendégszámra vonatkozóan egy főre számítva 10 m² pihenést szolgáló területet kell biztosítani. A terület – erre alkalmas részének legalább felét – füvesíteni, parkosítani kell, fák, bokrok ültetésével árnyas pihenőrészt kell kialakítani.
6. A gépjárművek számára jogszabályban meghatározott nagyságú és kiképzésű parkolóhelyet kell létrehozni.
7. A sportolási lehetőség elősegítésére alkalmas területrészt biztosítani kell úgy, hogy az a vendégek nyugalmaát ne zavarja és ne legyen balesetveszélyes. A vízi sporteszközök tárolására a fürdőhely elkülönített területén vagy annak közelében alkalmas területet kell kijelölni.
8. A pihenő-, sport- és egyéb területet állandóan tisztán és rendben kell tartani. A terület nagyságához és a vendégek számához viszonyítva megfelelő számú, méretű és elhelyezésű hulladékgyűjtő edényről kell gondoskodni. A hulladékgyűjtőket naponta, illetve szükség szerint üríteni kell, és a hulladékot zárt szállító járművel engedélyezett ártalmatlanító helyre kell elszállítani.
9. Naponta gondoskodni kell a fürdésre igénybe vett vízfelület, a vízpart tisztán tartásáról. Az építményeket – szükség szerint – a fürdőzési idény kezdete előtt kell felújítani, valamint folyamatosan karbantartani. Az építmények helyiségeit naponta, illetve szükség szerint nagyobb gyakorisággal takarítani és az üzemeltetési szabályzatban meghatározott módon és engedélyezett fertőtlenítő szerek felhasználásával fertőtleníteni kell. Gondoskodni kell a helyiségek és a terület rovar- és rágcsálóirtásáról.
10. Gondoskodni kell megfelelő számú öltözési (vetkőzési) lehetőségéről. A várható legnagyobb vendégszám figyelembevételével nemenként elkülönített, kézmosási lehetőséggel felszerelt, díjmentesen igénybe vehető, a vízparttól 100 m távolságon belül elhelyezett illemhelyet jogszabályban meghatározottak szerint kell létesíteni. Ha a szennyvíz elvezetése közcSATornába nem lehetséges, akkor az illemhelyekhez csak zárt rendszerű szennyvízgyűjtőt szabad telepíteni. A zárt rendszerű szennyvízgyűjtőben összegyűlt szennyvíz elszállításáról vagy ártalommentes elhelyezéséről a fürdőhely üzemeltetőjének kell gondoskodnia.
11. Állatot a fürdőhely területére bevinni – az egészségügyi államigazgatási szerv által engedélyezett őrkutyás biztonsági szolgálat, illetve a vakvezető kutya kivételével – tilos. A fürdőhely területén a fürdőzési szezonban horgászni nem szabad.
12. Gondoskodni kell a fürdőközönség számára zuhanyozási lehetőségéről. 1000 főnél nagyobb vendégszám esetén 200 fő/l db, de legkevesebb 4 db zuhanyállást kell biztosítani.
13. A fürdőhely üzemeltetőjének a vendégek tájékoztatására szolgáló e rendelet szerinti kötelezettségnek meg kell felelnie.
14. A fürdőhely üzemeltetője köteles elsősegélynyújtó felszerelést és kötszereket tartani a helyszínen bármikor elérhető helyen, és gondoskodni a felszerelések, gyógy- és kötszerek pótlásáról.

15. A fürdőzési idényben 300 főt elérő vagy meghaladó átlagos napi vendéglétszámot meghaladó fürdőhely üzemeltetője köteles
- a) a nyitva tartás időtartama alatt biztosítani:
 - aa) vízi mentésben jártas úszómesteri ügyeletet,
 - ab) 500 fő/nap átlagos vendégszám esetén elsősegélynyújtó helyet, és legalább egy elsősegélynyújtásra kiképzett (mentőszervezet vagy polgári védelmi szervezet részéről kiállított bizonyítvánnyal rendelkező) személy jelenlétét,
 - b) az ügyeleti helyet feltűnő jelzéssel a fürdőzők tudomására hozni,
 - c) üzemeltetési naplót vezetni a vendégforgalom napi adatairól, balesetekről, a vízminőséggel összefüggő változásokról és egyéb rendkívüli eseményekről.
16. A 15. pont alatt felsorolt kötelezettségek a fürdőzési idényre eső munkaszüneti- és ünnepnapokra korlátozva vonatkoznak a fürdőhely üzemeltetőjére, ha a fürdőzők átlagos létszáma az ilyen napokon eléri vagy meghaladja az 500 főt.
17. A fürdőhely üzemeltetője a balesetek megelőzése céljából vizsgálni köteles kötél, lánc végighúzásával a meder víz alatti részét az első üzembe helyezés előtt, minden évben a fürdőzési szezon előtt, valamint balesetveszély gyanúja esetén. A vizsgálat eredményét az üzemeltetési naplóban fel kell jegyezni.
18. Úszómesterként vagy mentőörként alkalmazni kizárólag azt a személyt lehet, aki a vízi mentésben való jártasságáról érvényes igazolással rendelkezik és egészségügyi alkalmasságát az orvos igazolja.
19. A mentőört el kell látni a segélykéréshez szükséges hírközlő eszközzel, továbbá a jogszabályi előírásoknak megfelelő mentőcsónakkal, és azt 40x40 cm nagyságú, fehér alapú, 30x30 cm szármagasságú, 10 cm széles vörös kereszttel ellátott zászlóval kell felszerelni. A csónakban kizárólag mentőőri szolgálatot ellátó személy tartózkodhat, és az csak mentési feladatok ellátásához használható.
20. A mentőőr szolgálati ideje alatt köteles a csónakban vagy a csónak 50 méteres körzetében tartózkodni, olyan helyen, ahonnan a fürdésre kijelölt vízfelület belátható.

A természetes fürdővíz és fürdőhely védőterülete

1. Tavakban és holtágakban a fürdőhely területének határától a vízfelületen minden irányban 100-100 m kiterjedésű, a vízparton pedig – az igénybe vett területen kívül – legalább 10 m szélességű védőterületet kell kijelölni.
2. A Duna, a Tisza és a Dráva folyóknál az 1. pont szerinti védőterületet csak a fürdőhellyel azonos oldali folyóparton kell kijelölni.
3. A 2. pontban fel nem sorolt folyóvizek partján létesített fürdőhelynél a vízfolyás irányával ellenkező irányban (felső folyószakasz) a folyó mindkét partján 100 m hosszúságú, a vízfolyás irányába (alsó folyószakasz) 10 m hosszúságú, a vízparton pedig – az igénybe vett területen kívül – legalább 10 m szélességű védőterületet kell kijelölni.
4. Ha a kijelölendő védőterületek határai magántulajdonú területre esnek, vagy más ok miatt akadályba ütközik a megjelölés, a védőterület kijelölésétől el lehet tekinteni.
5. Folyóvizeknél – a fürdőhely folyásirány szerinti felső határa feletti szakaszán, a fürdőzési időnyben előforduló legkisebb vízhozam mellett – betartandó szennyvíz-bevezetési távolságok:
 - a) 500-szorosnál nagyobb hígulás esetén a fürdőhely feletti folyószakaszon legalább 5 km,
 - b) 200-500-szoros hígulás esetén a fürdő feletti folyószakaszon legalább 15 km,
 - c) 200-szoros hígulás esetén a fürdő feletti folyószakaszon legalább 25 km.
6. Fokozottan veszélyes szennyvízbevezetés (különösen fertőzőbeteg-ellátó intézmény, elhullott állati terméket feldolgozó üzem, radioaktív szennyvizet kibocsátó létesítmény esetében) 25 km-es távolságon túl is csak abban az esetben fordulhat elő, ha a megfelelő vízminőséget a kijelölni kívánt fürdőhelynél 5 év vízminőség-ellenőrzési adatsora alátámasztja, és a vízminőséget kedvezőtlenül befolyásoló rendkívüli esemény nem fordult elő.

A fürdővizek profilja

1. A fürdővízprofil a következőket tartalmazza:

- a) a fürdővíz, továbbá az érintett fürdővíz vízgyűjtő területére eső egyéb felszíni vizek olyan fizikai, földrajzi és hidrológiai jellemzőinek leírása, amelyek esetleges szennyezés forrását képezhetik, és amelyek e rendelet, valamint a vízvédelmi politika terén a közösségi fellépés kereteinek meghatározásáról szóló 2000/60/EK európai parlamenti és tanácsi irányelvben meghatározottak szerint lényegesnek minősülnek,
- b) azon szennyezési okok meghatározása és értékelése, amelyek a fürdővizekre hatással lehetnek és károsíthatják a fürdőzők egészségét,
- c) a cianobaktériumok szaporodási potenciáljának értékelése,
- d) a magasabbrendű vízinövények, illetve a vízben lebegő alacsonyrendű növényi szervezetek összessége szaporodási potenciáljának értékelése,
- e) ha a b) pont szerinti értékelés azt mutatja ki, hogy rövid távú szennyezés veszélye áll fenn, a következő információt:
 - ea) a rövid távú szennyezés előrelátható természetét, gyakoriságát és lefolyásának időtartamát,
 - eb) a fennmaradó bármely szennyezési ok részletezését, beleértve a fogatosított ellenintézkedéseket és a felszámolásukra vonatkozó ütemtervet,
 - ec) a rövid távú szennyezési esemény alatt fogatosított minőségfelügyeleti intézkedéseket, és az ilyen tevékenységekért felelős testületeknek az azonosító és részletes kapcsolatfelvételi adatait,
- f) az ellenőrzési pont elhelyezkedését.

2. Ha a fürdővíz osztályozása jó, tűrhető vagy kifogásolt, a fürdővíz profilját rendszeresen felül kell vizsgálni, és ki kell értékelni, hogy az 1. pontban felsorolt szempontok közül megváltozott-e valamelyik. Szükség esetén ezt frissíteni kell. A felülvizsgálat tárgyát és gyakoriságát a szennyezés természete és súlyossága alapján kell meghatározni. Ezek tartalmának és gyakoriságának legalább a következő táblázatban meghatározottaknak kell megfelelnie.

	A	B	C	D
1	A fürdővizek osztályozása	Jó	Tűrhető	Kifogásolt
2	Felülvizsgálatokat kell tartani legalább	4 évente	3 évente	2 évente
3	A felülvizsgálandó szempontok (az 1. pont és alpontjai)	a)-f)	a)-f)	a)-f)

Ha a fürdővizet előzetesen a kiváló osztályba sorolták, a fürdővíz profilját csak akkor kell felülvizsgálni, és ha szükséges, frissíteni, ha az osztályozás jó, tűrhető vagy kifogásolt minősítésre változik. A felülvizsgálatnak le kell fednie az 1. pontban meghatározott valamennyi szempontot.

3. Ha a fürdővíz területén vagy annak közelében jelentős építési munka folyik, vagy az infrastruktúra jelentősen megváltozik, a fürdővíz profilját frissíteni kell a következő fürdőzési idény kezdete előtt.

4. Az 1. pont *a)* és *b)* alpontja szerinti információt részletes térképen megjelenítve kell rendelkezésre bocsátani.
5. Az összeállításban részt vevő szervezet döntése szerint egyéb fontos információ is csatolható vagy belefoglalható a leírásba.

A mikrobiológiai elemzésre szánt minták kezelési szabályai

1. Mintavételi hely

Ahol lehetséges, a mintát a víz felszíne alatt 30 cm mélyről kell venni, olyan vízben, amely legalább 1 méter mély.

2. A mintavételi palack sterilizálása

A mintavételi palackokat:

- a) autoklávban kell sterilizálni legalább 15 percig 121 °C-on,
- b) szárazon kell sterilizálni legalább 1 óra hosszat 160 °C és 170 °C között, vagy
- c) besugárzott mintavevő tartályokat kell beszerezni közvetlenül a gyártótól.

3. Mintavétel

A mintavevő palack/tartály űrtartalma függ attól, hogy mennyi vízmintára van szükség az egyes paraméterek vizsgálatához. A minimális űrtartalom 250 ml.

A mintavevő tartályoknak színtelen és átlátszó anyagból kell készülniük (üveg, polietilén vagy polipropilén).

A minta véletlen elfertőződésének megelőzése céljából a mintavételhez aseptikus technikát kell alkalmazni a mintavevő palackok sterilizálásának megőrzése érdekében. Ennek megfelelő elvégzése esetén nincs szükség további steril berendezésre (mint például steril sebészeti kesztyűre, mintavevő nyelvekre vagy rúdra).

A mintát kitorölhetetlen tintával, világos azonosító jellel kell ellátni a mintán és a mintakísérő íven egyaránt.

4. A minták tárolása és szállítása elemzés előtt

A vízmintákat fénytől, különösen a közvetlen napfénytől védeni kell a szállítás minden fázisában.

A mintát a laboratóriumba érkezéséig kb. 4 °C hőmérsékleten kell tárolni, hűtődobozban vagy hűtőszekrényben (az éghajlattól függően). Ha a szállítás a laboratóriumig várhatóan 4 óránál tovább tart, a szállítást hűtőszekrényben kell elvégezni.

A mintavétel és az elemzés között eltelt időt a lehető legrövidebbre kell fogni. A mintákat még ugyanazon a munkanapon elemezni. Ha erre gyakorlati okok miatt nincs lehetőség, a mintákat legfeljebb 24 órán belül kell feldolgozni. A feldolgozásig a mintákat sötét helyen, 4 °C ± 3 °C-os hőmérsékleten kell tárolni.

4. melléklet a az egyes egészségügyi és egészségbiztosítási tárgyú kormányrendeletek módosításáról szóló előterjesztéshez

A Kormány

...../ 2013. (....) Korm. rendelete

a biocid termékek engedélyezésének és forgalomba hozatalának egyes szabályairól

A Kormány

a kémiai biztonságról szóló 2000. évi XXV. törvény 34. § (3) bekezdés *f)* és *g)* pontjában kapott felhatalmazás alapján,
a 34. § tekintetében a kémiai biztonságról szóló 2000. évi XXV. törvény 34. § (3) bekezdés *b)* pontjában kapott felhatalmazás alapján
az Alaptörvény 15. cikk (1) bekezdésében meghatározott feladatkörében eljárva a következőket rendeli el:

A rendelet hatálya

1. §

E rendelet hatálya kiterjed az 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet 3. cikk (1) bekezdés *a)* pontjában meghatározott, a kémiai biztonságról szóló törvény (a továbbiakban: Kbtv.) hatálya alá tartozó, valamint nem veszélyes anyagnak minősülő hatóanyagot, illetve biológiai eredetű hatóanyagot tartalmazó biocid termékek engedélyezésének és forgalomba hozatalának a Kbtv.-ben nem szabályozott feltételeire.

Hatóanyagok jóváhagyása

2. §

(1) A hatóanyagok jóváhagyására vagy a hatóanyag jóváhagyási feltételeinek utólagos módosítására vonatkozó eljárásban az értékelő illetékes hatóság az Országos Tisztifőorvosi Hivatal (a továbbiakban: OTH).

(2) Az OTH az értékelés során a dokumentáció vizsgálatára szakértőt vehet igénybe.

Hatóanyagok jóváhagyásának megújítása

3. §

(1) A hatóanyagok jóváhagyásának megújítására vonatkozó eljárásban az értékelő illetékes hatóság az OTH.

(2) Az OTH az értékelés során a dokumentáció vizsgálatára szakértőt vehet igénybe.

A biocid termékek nemzeti engedélyezése

4. §

(1) Uniós engedéllyel nem rendelkező egyedi biocid termék vagy biocid termékcsalád Magyarországon, vagy annak bizonyos részén nemzeti engedély birtokában hozható forgalomba és használható fel.

(2) A nemzeti engedély iránti kérelmet átvevő illetékes hatóság az OTH.

5. §

(1) A nemzeti engedély iránti kérelmet az nyújtja be, aki a biocid terméket Magyarországon felhasználni, illetve forgalomba hozni kívánja.

(2) A kérelmezőnek a kérelem benyújtásához valamely tagállamban székhellyel, lakóhellyel, telephellyel vagy állandó képvisellel kell rendelkeznie.

6. §

(1) A nemzeti engedély iránti kérelmet, valamint a dokumentációt magyar vagy angol nyelven, elektronikus adathordozón kell benyújtani.

(2) A dokumentációval együtt szükséges a biocid termék tájékoztatója - így különösen a címke, a biztonsági adatlap, a termékismertető és a használati utasítás - tervének benyújtása magyar nyelven.

7. §

Az OTH az engedélyezésről a megfelelő határozat kiadása mellett az 1. melléklet szerinti tartalmú engedélyokiratot állít ki, melyben a forgalmazás és felhasználás egyes feltételeit meghatározhatja.

8. §

Az OTH az engedélyezési eljárás során a dokumentáció vizsgálatára szakértőt vehet igénybe.

9. §

(1) Az eljárásban feladatkörében eljárva – az Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálatról, a népegészségügyi szakigazgatási feladatok ellátásáról, valamint a gyógyszerészeti államigazgatási szerv kijelöléséről szóló rendeletben (a továbbiakban: Kr.) meghatározott szakkérdésében – szakhatóságként közreműködik az Országos Környezetvédelmi, Természetvédelmi és Vízügyi Főfelügyelőség (a továbbiakban: OKTVF).

(2) Az OKTVF szakhatósági állásfoglalását a megkeresés beérkezését követő naptól számított negyvenöt napon belül köteles megadni.

10. §

Az OTH a készítményből a kérelmezőtől mintát kérhet. A minta rendelkezésre bocsátásának költségei a kérelmezőt terhelik.

11. §

A nemzeti engedély megújítására irányuló eljárásban a 6-11. § rendelkezéseit kell alkalmazni.

Az egyszerűsített engedélyezési eljárás

12. §

Az 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet 25. cikkében foglalt feltételeknek megfelelő biocid termék engedélyezésére vonatkozó eljárásban az értékelő illetékes hatóság az OTH.

13. §

Az OTH az értékelés során szakértőt is felkérhet.

14. §

(1) Az eljárásban feladatkörében eljárva – a Kr.-ben meghatározott szakkérdésében – szakhatóságként közreműködik az OKTVF.

(2) Ha az engedélyezési eljárásban - ellenérdekű ügyfél hiányában – a külön jogszabály szerint eljáró szakhatóság az előírt határidőn belül nem ad állásfoglalást, a hozzájárulását megadottnak kell tekinteni.

Kölcsönös elismerési eljárás

15. §

A nemzeti engedély kölcsönös elismerése iránti kérelmeket az OTH-hoz az egymást követő kölcsönös elismerési eljárás szabályai, a még egyetlen tagállamban sem engedélyezett biocid termék egyszerre több tagállamban történő engedélyezése iránti kérelmeket a párhuzamos kölcsönös elismerési eljárások szabályai szerint lehet benyújtani.

16. §

(1) A kölcsönös elismerési eljárásban és a párhuzamos elismerési eljárásban feladatkörében eljárva – a Kr.-ben meghatározott szakkérdésében – szakhatóságként közreműködik az OKTVF.

(2) A párhuzamos elismerési eljárásban részt vevő szakhatóság szakhatósági állásfoglalását a megkeresés beérkezését követő naptól számított negyvenöt napon belül köteles megadni.

(3) Ha az engedélyezési eljárásban - ellenérdekű ügyfél hiányában – a külön jogszabály szerint eljáró szakhatóság az előírt határidőn belül nem ad állásfoglalást, a hozzájárulását

megadottnak kell tekinteni.

17. §

A kölcsönös elismerési eljárásokhoz kapcsolódóan létrehozott koordinációs csoportban résztvevő tag kijelölésére az OTH jogosult.

A biocid termékek uniós engedélyezése

18. §

Biocid termék uniós engedélyezésére vonatkozó kérelem értékelésére irányuló eljárásban az értékelő illetékes hatóság az OTH.

19. §

Az OTH az értékelés során szakértőt is felkérhet.

Az engedélyek visszavonása, felülvizsgálata és módosítása

20. §

Az engedélyezett biocid termék forgalmazásának megtiltása esetén az OTH a meglévő készlet ártalmatlanítására, raktározására, forgalmazására és felhasználására határidőt állapíthat meg, amelynek hosszát az elrendelt tilalom okára tekintettel, azzal összhangban határozza meg.

21. §

(1) Az OTH a tudományos és technikai ismeretek fejlődése alapján, az egészség és a környezet védelme érdekében felhívhatja az engedélyes figyelmét az engedélyezett biocid termék forgalmazási, felhasználási feltételei, különösen a felhasználás módja vagy a felhasználható mennyiség módosításának szükségességére.

(2) Amennyiben a forgalmazás, felhasználás feltételeinek módosítása azok korlátozása érdekében szükséges, az OTH az új feltételek szerinti engedély iránti kérelem benyújtására legalább 30 napos, legfeljebb 90 napos határidőt állapít meg.

(3) Ha a felhívás szerinti kérelem benyújtására határidőben nem kerül sor, az OTH a termék további forgalmazását megtiltja.

22. §

Az OTH eljárása során szakértőt is felkérhet.

23. §

(1) Az engedély visszavonására és módosítására irányuló eljárásban feladatkörében eljárva – a

Kr.-ben meghatározott szakkérdésében – szakhatóságként közreműködik az OKTVF.

(2) Az engedélyt jelentősen megváltoztató eljárásban részt vevő szakhatóság szakhatósági állásfoglalását a megkeresés beérkezését követő naptól számított negyvenöt napon belül köteles megadni. E rendelkezés alkalmazásában az engedélyt jelentősen megváltoztató az eljárás, ha az a termék összetételét, forgalmazási vagy felhasználási feltételeit akként érinti, hogy módosítás hiányában az engedély visszavonásáról kellene határozni.

A biocid termékkel végzett tevékenységek és a biocid termék összetételének rendszeres ellenőrzése

24. §

(1) A biocid termékek 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendeletnek megfelelő forgalmazása, illetőleg a forgalomba hozott biocid termékek egységes nyilvántartása érdekében a közigazgatási hatósági eljárás és szolgáltatás általános szabályairól szóló 2004. évi CXL. törvény 19. § (4) bekezdése felhatalmazása szerint hatáskörmegosztás alapján a fővárosi és megyei kormányhivatal népegészségügyi szakigazgatási szervének járási, illetve fővárosi kerületi intézete (a továbbiakban: járási népegészségügyi intézet) ellenőrzi, hogy a biocid termék gyártása, kiszerelése, ipari alkalmazása, a biocidok osztályozása, csomagolása, feliratozása, címkézése, raktározása, forgalmazása, árusítása, valamint a biocid termékkel végzett foglalkozásszerű tevékenység megfelel-e az 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendeletben meghatározott követelményeknek, valamint ellenőrzi a forgalomba hozott biocid termék engedélyében foglaltak betartását.

(2) A biocid termék mintáját a járási népegészségügyi intézet a bejelentés közlésével, a biocid termék biztonsági adatlapjával együtt, eredeti csomagolásban a biocid termék vizsgálatára feljogosított akkreditált laboratóriumba (a továbbiakban: laboratórium) küldi. Az eredményről a laboratórium értesíti az OTH-t, amely az eredmény ismeretében jogszabálysértés esetében megteszi a szükséges intézkedéseket a termék forgalomból történő kivonása, valamint a megfelelő szankció alkalmazása érdekében, továbbá azonnal értesíti a tagállamok illetékes hatóságait és a Bizottságot,

(3) Az (1) bekezdésben foglaltaktól eltérően az állat-egészségügyben felhasználásra kerülő biocid termék felhasználását – annak valamennyi hatóanyaga közösségi jegyzékbe történő felvételéig – a fővárosi és megyei kormányhivatal élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatósága (a továbbiakban: élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóság) ellenőrzi. Az ellenőrzés eredményéről az élelmiszerlánc-biztonsági és állat-egészségügyi igazgatóság az ellenőrzési jegyzőkönyv 30 napon belüli megküldésével tájékoztatja a járási népegészségügyi intézetet.

A biocid termékekkel foglalkozó bizottság

25. §

(1) A biocid termékkel foglalkozó bizottságban részt vevő tagot az országos tisztifőorvos jelöli ki az OTH vagy irányítása alá tartozó költségvetési szerv foglalkoztatottjai közül.

(2) A tag feladatellátásához szükséges feltételeket az OTH biztosítja.

Információs szolgálat

26. §

Az OTH a honlapján elérhetővé teszi a biocid termékek engedélyezésének és forgalomba hozatalának szabályaira vonatkozó információkat, valamint információs szolgálatot működtet.

Biocid termékek előállításának, forgalmazásának és engedélyezésének átmeneti rendszere

27. §

(1) Az 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet 89. cikk (2) bekezdése alapján, az 1451/2007/EK bizottsági rendelet alapján már értékelt vagy értékelés alatt álló, azonban a szóban forgó terméktípus vonatkozásában még nem jóváhagyott, létező hatóanyagokat tartalmazó biocid termékek Magyarország területén történő forgalmazására a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló rendeletben foglaltak alkalmazandóak.

(2) Az 1451/2007/EK bizottsági rendelet szerint az adott terméktípus vonatkozásában jóváhagyott hatóanyagokat tartalmazó biocid termékre kiadott engedély a jóváhagyást követő 2 éven belül csak értékelést nem igényelő változások esetén módosítható.

(3) Az 1451/2007/EK bizottsági rendelet alapján már értékelt vagy értékelés alatt álló, azonban az adott terméktípus vonatkozásában még nem jóváhagyott, létező hatóanyagokat tartalmazó biocid termékre kiadott engedély a jóváhagyást megelőzően legalább három hónappal, értékelést igénylő változás esetén is módosítható.

Záró rendelkezések

28. §

Ez a rendelet 2013. szeptember 1. napján lép hatályba.

29. §

Ez a rendelet

a) a biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról szóló 2012. május 22-i 528/2012/EU európai parlamenti és a tanácsi rendelet

b) a biocid termékek forgalomba hozataláról szóló 98/8/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv 16. cikkének (2) bekezdésében említett 10 éves munkaprogram második szakaszáról szóló 2007. december 4-i 1451/2007/EK bizottsági rendelet végrehajtásához szükséges rendelkezéseket állapít meg.

Módosító rendelkezések

30. §

(1) A kémiai terhelési bírság alkalmazásának részletes szabályairól szóló 224/2008. (IX. 9.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Ktb.R.) 1. § (1) bekezdése a következő f) ponttal egészül ki:

[Aki]

„f) az 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendeletben”

[meghatározott kötelezettségét elmulasztja, megszegi, vagy más módon megsérti (a továbbiakban együtt: kötelezettségszegés), – a (2) és (3) bekezdésben foglalt eltérésekkel – 50 000–5 000 000 forintig terjedő bírsággal sújtható.]

(2) A Ktb.R. 1. § (3) bekezdés c) pontja helyébe a következő rendelkezés lép:

[100 000–10 000 000 forintig terjedő bírság szabható ki, ha a természetes személy, jogi személy vagy jogi személyiséggel nem rendelkező szervezet]

„c) a 528/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendeletben, a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló rendeletben, vagy a biocid termékek engedélyezésének és forgalomba hozatalának egyes szabályairól szóló rendeletben meghatározott, az engedéllyel történő forgalomba hozatalra és felhasználásra vonatkozó előírásokat megsérti;”

(3) A Ktb.R. 5. § (5) bekezdése a következő d) ponttal egészül ki:

[Ez a rendelet]

„d) a biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról szóló 2012. május 22-i 528/2012/EU európai parlamenti és a tanácsi rendelet”

[végrehajtásához szükséges rendelkezéseket állapítja meg.]

(4) Hatályát veszti a Ktb.R. 4. §-a.

Engedélyokirat tartalma:

1. A termék neve:
2. Az engedély adatai
 - 2.1. engedély száma
 - 2.2. OTH iktatószám
 - 2.3. engedély lejáratának időpontja
 - 2.4. első engedély száma / iktatószáma / kiállítója,
 - 2.5. a termék neve az első engedélyen
3. Az engedélyes adatai
 - 3.1. neve
 - 3.2. címe,
 - 3.3. telefonszáma,
 - 3.4. e-mail címe
4. A gyártó adatai
 - 4.1. neve
 - 4.2. címe
 - 4.3. telefonszáma
5. A termék általános jellemzői:
6. A termék hatóanyagának megnevezése, koncentrációja, gyártója, tisztasága:
7. A termék osztályozása és címkézése:
8. Forgalmazási kategória:
9. Egyéb felhasználási előírások:
10. Csomagolás:
11. Használati utasítás:
12. Figyelmeztetés:
13. Elsősegélynyújtás:
14. Eltarthatóság és tárolás:
15. Hulladékkezelés:
16. Jóváhagyott címke szövege:
17. Szakvélemény, szakhatósági állásfoglalás száma:

A termék teljes összetétele bizalmas adat. A teljes összetételt az engedélyokirat melléklete tartalmazza.

Dátum, pecsét, aláírás

5. melléklet az egyes egészségügyi és egészségbiztosítási tárgyú kormányrendeletek módosításáról szóló előterjesztéshez

A Kormány

...../ 2013. (....) Korm. rendelete

az Egészségügyi Világszervezet Nemzetközi Egészségügyi Rendszabályai végrehajtásának egyes kérdéseiről

A Kormány az Egészségügyi Világszervezet Nemzetközi Egészségügyi Rendszabályainak kihirdetéséről szóló 2009. évi XCI. törvény 3. § (2) bekezdésében kapott felhatalmazás alapján, az Alaptörvény 15. cikk (1) bekezdésében meghatározott feladatkörében eljárva a következőket rendeli el:

Fogalmak

1. §

E rendelet alkalmazása során

a) az Egészségügyi Világszervezet Nemzetközi Egészségügyi Rendszabályainak kihirdetéséről szóló 2009. évi XCI. törvénnyel kihirdetett Nemzetközi Egészségügyi Rendszabályokban (a továbbiakban: NER), valamint

b) az egészségügyről szóló törvényben meghatározott fogalmak irányadóak.

Nemzeti NER Tájékoztatási Központ

2. §

(1) A Nemzeti NER Tájékoztatási Központ az Országos Tisztifőorvosi Hivatal keretében működik.

(2) A Nemzeti NER Tájékoztatási Központ ellátja a NER-ben foglalt feladatait, különösen:

- a)* folyamatos kapcsolatot tart fenn az Egészségügyi Világszervezettel (a továbbiakban: EVSZ),
- b)* folyamatos kapcsolatot tart fenn a NER végrehajtásában érintett hatóságokkal és más szervezetekkel,
- c)* folyamatosan tájékoztatja a NER végrehajtásában érintett hatóságokat és szervezeteket az EVSZ-től illetve a tagállamoktól a NER tájékoztatási rendszerén keresztül vagy más úton érkezett információkról,
- d)* közreműködik az események értékelésében, e feladat ellátása érdekében szükség esetén szakmai segítséget kér a NER végrehajtásában érintett társszervezetektől,
- e)* az egészségügyért felelős miniszter jóváhagyása alapján tájékoztatja az EVSZ-t a NER hatálya alá tartozó vagy potenciálisan az alá tartozó eseményekről,

- f) információs weboldalt üzemeltet a hatáskörükben érintett szervek és egyéb érdeklődők számára.

A NER végrehajtásában közreműködő hatóságok, hivatalok és szervek

3. §

(1) A NER előírásainak végrehajtásában az alábbi szervezetek alapfeladatuk ellátásával vesznek részt:

- a) Állami Népegészségügyi és Tisztifőorvosi Szolgálat,
- b) a honvédelemről szóló CXII. törvény 25. §-a szerinti Megyei Védelmi Bizottságok,
- c) Bevándorlási és Állampolgársági Hivatal,
- d) BM Országos Katasztrófavédelmi Főigazgatóság,
- e) megyei és fővárosi kormányhivatalok, valamint azok járási és fővárosi kerületi hivatalai és szakigazgatási szervei,
- f) Nemzeti Élelmiszerlánc-biztonsági Hivatal,
- g) Nemzeti Fogyasztóvédelmi Hatóság,
- h) Nemzeti Adó- és Vámhivatal,
- i) Országos Atomenergia Hivatal
- j) Rendőrség.

(2) A NER végrehajtásában résztvevő (1) bekezdés szerinti szervezetek a folyamatos kapcsolattartás érdekében a NER-kapcsolattartásért felelős személyt, szervezetet jelölnék ki. A kapcsolattartó adatait, elérhetőségét az (1) bekezdés szerinti szervek megküldik a NER Tájékoztatási Központ részére. A kapcsolattartási adatokban beállott változásokat a NER Tájékoztatási Központ részére haladéktalanul meg kell küldeni.

(3) A NER végrehajtásában résztvevő (1) bekezdés szerinti, valamint a NER végrehajtásában közvetve részt vevő más hatóságok és szervezetek – a hatáskörükbe tartozó események tekintetében – minden a NER-ben foglalt vagy az EVSZ-szel kapcsolatos kommunikációs, bejelentési, információs és együttműködési kötelezettségnek a Nemzeti NER Tájékoztatási Központon keresztül tesznek eleget.

(4) A NER szerinti – különösen a felderítési, mentesítési, dekontaminálási és fertőtlenítési – feladatok végrehajtásában az illetékes hatóság kérésére a BM Országos Katasztrófavédelmi Főigazgatóság, a Nemzeti Adó- és Vámhivatal és a Rendőrség területi szervei is részt vesznek.

A NER szerinti események értékelése és együttműködés a NER végrehajtása érdekében

4. §

(1) A Magyarországon bekövetkező események értékelése, és az esemény NER hatálya alá tartozásának vizsgálata a 3. § (1) bekezdése szerinti, saját hatáskörében eljáró hatóság feladata.

(2) Az (1) bekezdés szerinti értékelésben a hatóság megkeresésére közreműködik a NER Tájékoztatási Központ, valamint az Állami Népegészségügyi és Tisztifőorvosi Szolgálat, továbbá a megyei és a járási népegészségügyi intézet.

(3) A NER hatálya alá tartozó eseményről az érintett hatóság jelentést készít, és azt az esemény észlelésétől, illetve a hatóság tudomására jutásától számított 12 órán belül eljuttatja a Nemzeti NER Tájékoztatási Központnak. A jelentésben vagy azon kívül a NER Tájékoztatási Központot tájékoztatni kell a megtett NER-szerinti, valamint egyéb intézkedésekről.

(4) A NER-ben előírt bejelentést az értékelés után 3 órán belül juttatja el az illetékes hatóság a Nemzeti NER Tájékoztatási Központnak;

(5) A NER szerinti eseménnyel összefüggő, az EVSZ-szel történő konzultációba, egyeztetésbe az érintett hatóság bevonja a Nemzeti NER Tájékoztatási Központot.

5. §

Amennyiben az EVSZ Magyarországot érintően nemzetközi horderejű közegészségügyi-járványügyi szükséghelyzetté való minősítésről szóló döntést hozott, a Nemzeti NER Tájékoztatási Központ haladéktalanul tájékoztatja az egészségügyért felelős minisztert az egészségügyről szóló 1997. évi CLIV. törvény (a továbbiakban : Eütv.) 228. § (2) bekezdés a) pontja szerinti egészségügyi veszélyhelyzet beálltáról.

NER belépési pontok kijelölése

6. §

(1) A Kormány azon határátkelőhelyeket, amelyeken a NER értelmében biztosítani kell a nemzetközi horderejű közegészségügyi-járványügyi szükséghelyzet felderítésére és az arra történő reagálásra alkalmas alapvető fontosságú képességeket, az 1. melléklet szerint jelöli ki.

(2) Az (1) bekezdés szerinti kijelölés alapján a NER szerinti nemzetközi horderejű közegészségügyi-járványügyi veszélyhelyzet fennállása esetén, amennyiben ezt az EVSZ is javasolja, és figyelemmel a schengeni vívmányok végrehajtására, alkalmazására és fejlesztésére irányuló tagállami kötelezettségekre, a Kormány az 1. mellékletben foglalt határátkelőkre korlátozhatja a határforgalmat, valamint megerősített határellenőrzést rendelhet el, ide értve az egészségügyi ellenőrzést is.

(3) A (2) bekezdés szerinti egészségügyi ellenőrzés során az EVSZ ajánlásaira figyelemmel kell eljárni. Közegészségügyi-járványügyi érdekből ezzel összefüggésben természetes személyeket az Eütv. III. Fejezetének 6. címe szerinti intézkedések hatálya alá lehet vonni.

(4) Az (1) bekezdésben foglaltaktól eltérően, az EVSZ jelezése alapján vizsgálat rendelhető el egy adott közlekedési eszköz vagy érintett desztináció utasai tekintetében az 1. mellékletben

kijelölt határátkelőhelyeken kívül is, abban az esetben is, ha a Kormány még nem döntött a megerősített határellenőrzésről.

Záró rendelkezés

7. §

Ez a rendelet 2013. július 1. napján lép hatályba.

1. NER veszélyhelyzeti ellenőrzési pontok

	A	B	C	D	E
1.	Határszakasz	Vasúti	Közúti	Vízi	Légi
2.	Ausztria	Hegyeshalom	Hegyeshalom		
3.	Horvátország	Gyékényes	Udvar		
4.			Letenye		
5.	Románia	Lökösháza	Ártánd		
6.			Nyírábrány		
7.	Szerbia	Kelebia	Röszke		
8.	Szlovákia	Rajka	Rajka		
9.		Hidasnémeti	Tornyosnémeti		
10.	Szlovénia	Bajánsenye	Rédics		
11.	Ukrajna	Záhony	Záhony		
12.			Beregsurány		
13.	Nemzetközi			Mohács	Budapest Liszt Ferenc Nemzetközi Repülőtér

2. Állat- és növény-egészségügyi ellenőrzési pontok

Az állat- és növény-egészségügyi ellenőrzések a már meglévő, az Európai Unió által minősített pontokon keresztül történnek.