



## NEMZETI NÉPEGÉSZSÉGÜGYI KÖZPONT

### KÖRNYEZET- ÉS TÁPLÁLKOZÁS-EGÉSZSÉGÜGYI FŐOSZTÁLY

Iktatószám: 44781-1/2018/KORTAP  
Előiratszám: 9043/2017/KORTAP

Ügyintéző: Bacsó János  
Tárgy: A Sikkens Rubbol WP177(BPD)  
biocid termék engedélyének  
adminisztratív változtatása  
Telefon: +36 1 476 1100 /2200  
Mellékletek:  
1. sz. mell. – SPC (8 oldal)  
2. sz. mell. – Teljes összetétel (2 oldal)

*Válaszadás esetén kérem, a fenti  
iktatószámra hivatkozni szíveskedjék!*

### HATÁROZAT

A Nemzeti Népegészségügyi Központ (1097 Budapest, Albert Flórián út 2-6., továbbiakban: NNK) az **Akzo Nobel Deco GmbH** (Vitalisstrasse 198–226., 50827 Köln, Németország) kérelmére indult kölcsönös elismerési eljárásban az Országos Tisztifőorvosi Hivatal által kiadott **KEF-3953-6/2013** számú határozatát az **Akzo Nobel Industrial Coatings AB** (Staffanstorpsvägen 50., 20517 Malmö, Svédország) módosítási kérelmének megfelelően

#### **módosítja,**

egyúttal a **KEF-3953-6/2013** számú határozatot a módosításokkal együtt egységes szerkezetbe foglalja:

Az **Akzo Nobel Industrial Coatings AB** (Staffanstorpsvägen 50., 20517 Malmö, Svédország; a továbbiakban: Kérelmező) kérelmére a **Sikkens Rubbol WP 177 (BPD)** faanyagvédő biocid termék Dán Királyságban BPD-reg. nr. 695-5 engedélyszámon, MST-671-01664 ügyiratszámon kiállított forgalomba hozatali engedélyt elismerem és részére a termék **forgalomba hozatalát és felhasználását Magyarországon HU-2013-MA-08-00025-0000** engedélyezési számon az alábbi feltétekkel

#### **engedélyezem:**

1. A készítmény a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló 38/2003. (VII. 7.) ESzCsM-FVM-KvVM együttes rendelet (továbbiakban Rendelet) 5. számú melléklete szerint a 2. Főcsoport 8. terméktípusába tartozó kékülés megelőzésére alkalmazható fakonzerváló szer ipari felhasználására, 2. és 3. felhasználási osztályba tartozó fából készült tárgyak kezelésére.
2. A készítmény forgalmazása és felhasználása során az engedélyben előírt feltételek teljesítését folyamatosan biztosítani kell az engedély 1. számú mellékletében foglaltak betartásával.
3. Az engedély 2. számú mellékleteként szereplő „Sikkens Rubbol WP 177 (BPD) faanyagvédő teljes összetétele” c. táblázatban megadott információk bizalmas adatnak minősülnek.



4. Az engedély jogosultja köteles minden egyes kiszerelési egységen az engedély 1. számú melléklet 6. pontja szerinti címkefeliratot elhelyezni.
5. Amennyiben a termék jelen határozat alapjául szolgáló forgalmazási, felhasználási feltételei módosulnak, az engedély jogosultjának az engedély módosítását kell kezdeményeznie.
6. Amennyiben a termék forgalomba hozatala és felhasználása az engedély érvényességi idején belül véglegesen megszűnik, az engedély jogosultja ezt a tényt az indokolással együtt az NNK felé köteles bejelenteni.
7. Jelen határozat 2020. június 30-ig érvényes.

**A Pest Megyei Kormányhivatal jogelődje, az Országos Környezetvédelmi, Természetvédelmi és Vízügyi Főfelügyelőség 14/2912-5/2012 számú szakhatósági állásfoglalásában a következő feltételeket írta elő:**

1. *„A termékek, illetve a termékekkel kezelt faanyagok nem használhatók vízi környezetben, illetve annak közvetlen közelében.*
2. *A termékekkel kezelt faanyagot fedőréteggel kell bevonni, melyet rendszeresen karban kell tartani.*
3. *Az ipari felhasználásra engedélyezett termékek címkéjén és biztonsági adatlapján fel kell tüntetni azt, hogy a kezelt faárut a kezelést követően fedett helyen vagy vízzáró felületen kell tárolni a talajba és a vízbe jutás elkerülése, illetve az esetlegesen kifolyt faanyagvédő szer összegyűjtésének lehetővé tétele érdekében.*
4. *Az emberek, egyéb nem célzott élőlények és a környezet elsődleges és másodlagos expozícióját az összes szükséges és rendelkezésre álló kockázatsökkentő intézkedés figyelembevétele és alkalmazása révén minimalizálni szükséges.*
5. *A készítmény a jogosulatlan felnyitás ellen védett, biztonságos helyen tárolandó.”*

A **KEF-3953-6/2013** számú határozatot visszavonom.

Határozatom ellen államigazgatási úton további jogorvoslatnak nincs helye, annak felülvizsgálatát – jogszabálysértésre hivatkozással – az országos tisztifőorvoshoz 3 példányban benyújtott, de a Fővárosi Közigazgatási és Munkaügyi Bírósághoz címzett keresettel lehet kérni. A keresetlevelet a közléstől számított 30 napon belül kell az elsőfokú hatóságnál beadni, vagy ajánlott küldeményként postára adni.

Ha egyik fél sem kérte tárgyalás tartását, és azt a bíróság sem tartja szükségesnek, a bíróság az ügy érdemében tárgyaláson kívül határoz.

## INDOKOLÁS

Az **Akzo Nobel Deco GmbH** (továbbiakban: kérelmező) 2010. június 26-án az OTH-hoz benyújtott szándéknyilatkozatában a Rendelet 30. § (7) bekezdésnek megfelelően jelezte igényét a **Sikkens Rubbol WP 177<sup>BPD</sup>** más uniós tagállamban kiadandó termékengedélyének Magyarországon történő elismertetésére. 2012. január 30-án beérkezett kérelmében kezdeményezte a Dán Környezetvédelmi Minisztérium Környezetvédelmi Igazgatósága 2011. november 18-án BPD-reg. nr. 695-5 engedélyszámon, MST-671-01664 ügyiratszámom kiadott **Sikkens Rubbol WP 177<sup>BPD</sup>** terméknévre szóló engedélyének elismerését, és forgalmazásának engedélyezését Magyarországon.

A kérelmező az Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálat egyes közigazgatási eljárásaiért és igazgatási jellegű szolgáltatásaiért fizetendő díjakról szóló 1/2009. (I. 30.) EüM rendelet (a továbbiakban: Igszolg. díj rendelet) 1. melléklet VI. 16. pontja alapján meghatározott 500 000 Ft igazgatási szolgáltatási díjat befizette.

A Rendelet 26. § (1) bekezdése alapján a biocid termékek forgalomba hozatalának engedélyezésére, regisztrálására, ezek elismerésére, megújítására, módosítására, visszavonására, a biocid hatóanyagok közösségi jegyzékbe történő felvételének, illetőleg a jegyzékbe vétel módosításának, illetve törlésének kezdeményezésére Magyarországon az OTH az illetékes hatóság.



A Rendelet 3. § (1) bekezdése szerinti biocid termék a Rendeletben előírt, az OTH által kiadott engedély alapján, kis kockázattal járó biocid termék a termék regisztrációját követően *hozható forgalomba és használható fel.*

A Rendelet 4. § (1) bekezdése alapján az OTH a valamely más tagállamban már kiadott engedélyt elismeri és a biocid terméket engedélyezi.

A 8. terméktípusba tartozó biocid termékek engedélyezési eljárásában a Rendelet 8/A. § (1) bekezdés a) pontjának megfelelően koordináló szervként az Országos Kémiai Biztonsági Intézet (a továbbiakban: OKBI) járt el.

A Rendelet 8/A. § (2) és (3) bekezdése szerint a biocid termékek engedélyezési eljárásában külön jogszabály szerinti feladatkörében közreműködött az Országos Környezetegészségügyi Intézet, és az Országos Környezetvédelmi, Természetvédelmi és Vízügyi Főfelügyelőség (továbbiakban: OKTVF).

Az OKTVF-re vonatkozó külön jogszabály az Állami Népegészségügyi és Tisztifőorvosi Szolgálatról, a népegészségügyi szakigazgatási feladatok ellátásáról, valamint a gyógyszerészeti államigazgatási szerv kijelöléséről szóló 323/2010. (XII.27.) Korm. rendelet, mely szerint:

„23. § (6) *A Kormány*

*b) a biocid termék forgalomba hozatalához és felhasználásához szükséges engedély és a regisztráció megújítása és elismerése iránti eljárásban, a biocid termék és hatóanyaga, valamint a nem hatóanyag anyagainak a nem cél élő szervezetekre gyakorolt ökotoxikológiai hatásának vizsgálata, továbbá az anyagok környezeti sorsának és viselkedésének vizsgálata kérdésében az Országos Környezetvédelmi, Természetvédelmi és Vízügyi Főfelügyelőséget szakhatóságként jelöli ki.”*

**Az OKTVF a fenti jogszabályi előírásoknak megfelelően 14/2912-5/2012 iktatószám alatt 2012. szeptember 25-én az alábbi indokolással adta meg szakhatósági állásfoglalását:**

„Az Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálat Országos Tisztifőorvosi Hivatal (továbbiakban: Országos Tisztifőorvosi Hivatal ) KEF:3576-3/2012., KEF: 3581-3/2012. KEF:3192-3/2012.iktatószámú ügyiratában azzal kereste meg az Országos Környezetvédelmi, Természetvédelmi és Vízügyi Főfelügyelőséget (továbbiakban: Főfelügyelőség ), hogy adjon szakhatósági állásfoglalást az Akzo Nobel Deca GmbH (50795 Köln, Vitalisstrasse 198-226, Németország, továbbiakban: Kérelmező) kérelmére indult, 8. terméktípusba tartozó Supralux Xylamon impregnáló Sadolin Base HP és Sikkens Rubbol WP 177 faanyagvédő biocid termékek forgalomba hozatali engedélyének kölcsönös elismerési eljárásában. A Kérelmező nyilatkozata alapján a TWP 077 minden tekintetben azonos a fenti két termékkel, ezért a kérelem elbírálása a TWP 077 termékdossziéján kell alapuljon.

**A biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeit az erről szóló 38/2003. (VII. 7.) ESzCsM-FVM-KvVM együttes rendelet (a továbbiakban: ER.) határozza meg. Az ER. 8/A. § (2) és (3) bekezdései alapján a Főfelügyelőség az ott nevesített eljárásokban a külön jogszabály szerinti feladatkörében közreműködik.**

*A Kormány a Főfelügyelőséget az Állami Népegészségügyi és Tisztifőorvosi Szolgálatról, a népegészségügyi szakigazgatási feladatok ellátásáról, valamint a gyógyszerészeti államigazgatási szerv kijelöléséről szóló 323/2010. (XII. 27.) Korm. rendelet 23.§ (6) bekezdése alapján a szakhatóságként jelöli ki – egyebek mellett – a biocid termék forgalomba hozatalához és felhasználásához szükséges engedély és a regisztráció megújítása és elismerése iránti eljárásban a biocid termék és hatóanyaga, valamint a nem hatóanyag anyagainak a nem cél élő szervezetekre gyakorolt ökotoxikológiai hatásának vizsgálata, továbbá az anyagok környezeti sorsának és viselkedésének vizsgálata kérdésében.*



**A biocid termék és hatóanyaga, valamint a nem hatóanyag anyagának a nem cél élő szervezetekre gyakorolt ökotoxikológiai hatásának vonatkozásában, az alábbi megállapítások tehetők:**

Az **ER.** hatálya kiterjed a 2. § a) pontjában meghatározott, a Kbtv. hatálya alá tartozó, valamint nem veszélyes anyagnak minősülő hatóanyagot, illetve biológiai eredetű hatóanyagot tartalmazó, a (2) bekezdésben nem említett biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának a Kbtv.-ben nem szabályozott feltételeire.

Az **ER 2. §-a** szerint e rendelet alkalmazásában

a) **biocid termék:** hatóanyag, illetve egy vagy több hatóanyagot tartalmazó készítmény, a felhasználóknak szánt kiserelési formákban, melynek az a célja, hogy valamely kártékony biológiai szervezetet kémiai vagy biológiai eszközökkel elpusztítson, elriasszon, ártalmatlanítsa, károkozásában akadályozzon, illetőleg valamilyen más módon korlátozó hatást gyakoroljon rá, és besorolható az **5. számú melléklet** szerinti valamely terméktípusba;

b) **kis kockázattal járó biocid termék:** olyan biocid termék, amely az 1/a) számú mellékletben felsorolt anyagon kívül más potenciálisan veszélyes anyagot nem tartalmaz. Felhasználási körülményei között az ilyen biocid termék az emberre, az állatokra és a környezetre csak kis kockázatot jelent;

c) **alapanyag:** az 1/b) számú mellékletben felsorolt, elsősorban közvetlenül nem biocidkénti használatra forgalmazott anyag, amelyet kis mértékben biocidként is alkalmaznak, akár önmagában, akár egyszerű hígítóból álló termékben, és amely önmagában nem tartozik az e) pont szerinti anyagok közé;

d) **hatóanyag:** anyag, mikroorganizmus, ideértve a vírusokat és gombákat is, amely általános vagy meghatározott hatást gyakorol a kártékony biológiai szervezetekre vagy azok ellen;

e) **egyéb káros anyag:** bármely olyan veszélyes anyag a hatóanyagon kívül, amelynek belső tulajdonsága, hogy az emberre, az állatokra vagy a környezetre káros hatást gyakorolhat, és amely a biocid termékben a káros hatás kifejtéséhez szükséges koncentrációban jelen van, illetve képződik;

f) **kártékony biológiai szervezet (célszervezet):** bármely biológiai szervezet, amelynek jelenléte nemkívánatos vagy káros hatást gyakorol az emberre, az emberi tevékenységre vagy az általa használt, illetőleg előállított termékekre, továbbá az állatokra vagy a környezetre;

g) **szermaradékok:** a biocid termék felhasználása után visszamaradó anyag vagy anyagok maradékai, ideértve ezeknek az anyagoknak és termékeknek az anyagcsere-, bomlás- vagy reakció termékeit is;

Megállapítjuk, hogy a Supralux Xylamon ipregnáló Sadolin Base HP és Sikkens Rubbol WP 177 az **ER. 5. melléklet 2. főcsoportjának 8. terméktípusához (faanyagvédő szerek)** tartozik, tehát **biocid termékeknek** számítanak.

Az **ER. 4. § (1) bekezdése** szerint a 12. §-ra figyelemmel a valamely tagállamban már kiadott engedélyt, illetve regisztrációt az OTH elismeri és a biocid terméket engedélyezi, illetve regisztrálja, feltéve, hogy a biocid termék **hatóanyaga szerepel az 1. vagy az 1/a) számú mellékletben.** Az engedély elismerésére irányuló kérelemnek tartalmaznia kell a dokumentációnak a 8. § (2) bekezdés a) pontjában és a 2/b) számú melléklet X. fejezetében előírtak szerinti összefoglalását és a tagállamban kiadott érvényes engedély hitelesített másolatát.



A Supralux Xylamon impregnáló, Sadolin Base HP és Sikkens Rubbol wp 177 hatóanyagai azok veszélyességi besorolásával:

### Supralux Xylamon impregnáló, Sadolin Base HP

w/w %	<u>vegyület neve</u>	<u>veszélyesség szerinti osztályozás</u>
0,75	3-jodo-2-propinil-butylkarbamát (IPBC)	R21, R22, R37, R38, R41, R43, R40, R50, R51/53, R65, R66
0,24	propikonazol	R22, R43, R50-53

### Sikkens Rubbol WP 177

w/w %	<u>vegyület neve</u>	<u>veszélyesség szerinti osztályozás</u>
0,60	3-jodo-2-propinil-butylkarbamát (IPBC)	R21, R22, R37, R38, R41, R43, R40, R50, R51/53, R65, R66

#### Jelmagyarázat:

R21: Bőrrel érintkezve ártalmas.

R22: Lenyelve ártalmas.

R41: Súlyos szemkárosodást okozhat.

R43: Bőrrel érintkezve túlérzékenységet okozhat (szenzibilizáló hatású lehet).

R37: Izgatja a légutakat.

R38: Bőrizgató hatású.

R40: A rákkeltő hatás korlátozott mértékben bizonyított.

R50: Nagyon mérgező a vízi szervezetekre.

R51/53: Mérgező a vízi szervezetekre, a vízi környezetben hosszantartó károsodást okozhat.

R65: Lenyelve ártalmas, aspiráció esetén tüdőkárosodást okozhat.

R66: Ismételt expozíció a bőr kiszáradását vagy megrepedezését okozhatja.

Az **ER**. 1. melléklete tartalmazza a biocid termékekben felhasználható hatóanyagok jegyzékét, melyben a **propikonazol** 8-as, az **IPBC** 9-es számmal szerepel. A melléklet az alábbi egyedi rendelkezéseket hozza az egyes hatóanyagok felhasználhatóságára:

#### **Propikonazol:**

8.1. Engedély a következő feltételekkel adható ki:

A kockázatértékelés során tett megállapítások fényében az ipari és/vagy foglalkozásszerű felhasználásra engedélyezett termékeket megfelelő egyéni védőeszközzel kell használni, kivéve, ha a termék engedélyezése iránti kérelem alapján bizonyított, hogy az ipari és/vagy foglalkozásszerű felhasználókat fenyegető kockázatok más módon is elfogadható szintre csökkenthetők.

8.2. A talaj és a víz vonatkozásában megállapított kockázatok fényében megfelelő **kockázatcsökkentő intézkedéseket kell hozni e környezeti elemek védelmére.**

Az ipari felhasználásra engedélyezett termék címkéjén és/vagy biztonsági adatlapján fel kell tüntetni azt, hogy a kezelt faárut a kezelést követően **fedett helyen vagy kemény, nem áteresztő helyen kell tárolni** a talajba vagy vízbe irányuló közvetlen veszteségek elkerülése és a veszteségek újrahasználatra vagy ártalmatlanításra való összegyűjtésének lehetővé tétele céljából.



8.3. A termék **nem engedélyezhető kültéri felhasználásra szánt fa kezelése céljából vagy az időjárásnak kitett fa kezelésére**, kivéve, ha a benyújtott adatok bizonyítják, hogy a termék megfelel az 5. § és a 6. számú melléklet követelményeinek, szükség esetén a megfelelő kockázatcsökkentő intézkedések megtételével.

### **IPBC:**

9.1. Engedély a következő feltételekkel adható ki:

A kockázatértékelés során tett megállapítások fényében az ipari és/vagy foglalkozásszerű felhasználásra engedélyezett termékeket megfelelő egyéni védőeszközökkel kell használni, kivéve, ha a termék engedélyezése iránti kérelem alapján bizonyított, hogy az ipari és/vagy foglalkozásszerű felhasználókat fenyegető kockázatok más módon is elfogadható szintre csökkenthetők.

9.2. A talaj és a víz vonatkozásában megállapított kockázatok fényében megfelelő kockázatcsökkentő intézkedéseket kell hozni e környezeti elemek védelmére.

Az ipari felhasználásra engedélyezett termék címkéjén és/vagy biztonsági adatlapján fel kell tüntetni azt, hogy a kezelt faárut a kezelést követően fedett helyen vagy kemény, nem áteresztő tartón kell tárolni, hogy így közvetlenül a talajba vagy vízbe ne kerülhessen belőle anyag, és a kiváló anyagrészeket újrahasználat vagy ártalmatlanítás céljából össze kell gyűjteni.

Az **ER. 8. § (2)** bekezdése szerint a biocid termék engedélyezése iránti kérelemhez be kell nyújtani

a) a **biocid termékre** vonatkozó **dokumentációt** vagy hozzáférési felhatalmazást, azzal, hogy a dokumentációnak meg kell felelnie a tudományos és technikai ismeretek mindenkori állása szerint a **2/b)** számú mellékletben, valamint - ha az ott meghatározottak szerint szükséges - a **3/b)**, illetve a **4/b)** számú melléklet vonatkozó részeiben meghatározott követelményeknek, és  
b) a biocid termékben lévő minden egyes **hatóanyagra** vonatkozó **dokumentációt**, illetőleg hozzáférési felhatalmazást azzal, hogy a dokumentációnak meg kell felelnie a tudományos és technikai ismeretek mindenkori állása szerint a **2/a)** számú mellékletben, valamint amennyiben az ott meghatározottak szerint szükséges - a **3/a)**, illetve a **4/a)** számú melléklet vonatkozó rendelkezéseiben foglalt követelményeknek.

Az **ER. 2/b)** mellékletének VII. és VIII. fejezete jelöli meg a dokumentációnak a **biocid termékre** vonatkozó környezet- és természetvédelmi szempontból lényeges kritériumait:

### **VII. Ökotoxikológiai vizsgálatok**

7.1. A környezetbe jutás várható útvai a tervezett felhasználás alapján

7.2. Információ a termékben lévő hatóanyag ökotoxikológiájáról, amennyiben arra nem lehet a hatóanyagra vonatkozó információkból következtetni

7.3. Rendelkezésre álló ökotoxikológiai információ az ökotoxikológiailag jelentős nem-hatóanyagokról (vagyis a potenciálisan veszélyes anyagokról), pl. biztonsági adatlapokból vett információ

### **VIII. Az ember, az állatok és a környezet védelmét szolgáló intézkedések**

8.1. Kezelésre, alkalmazásra, tárolásra, szállításra és tűz esetére javasolt módszerek és óvintézkedések

8.2. Speciális ellátás baleset vagy mérgezés esetén, pl. elsősegélynyújtás, ellenmérgek és orvosi kezelés, ha van, sürgősségi intézkedések a környezet védelmére, amennyiben a **2/a)** számú melléklet 8.3. pontja erre nem terjed ki

8.3. A felhasználáshoz alkalmazott berendezés tisztítására vonatkozó eljárások, ha vannak

8.4. Tűz esetén keletkező égéstermékek azonosítása

8.5. A biocid termék és csomagolási eszközének hulladékkezelési eljárásai ipar vagy foglalkozásszerű felhasználóknál és a lakosságnál (nem foglalkozásszerű felhasználók); pl.



hasznosítás, vagy újrafeldolgozás feltételei, semlegesítés, ellenőrzött kibocsátás és elégetés

8.6. A lebontás és dekontaminálás lehetősége, ha az anyag:

a) a levegőbe

b) vízbe, beleértve az ivóvizet is

c) talajba került

8.7. Megfigyelések nem kívánt vagy nem szándékosan előidézett mellékhatásokról, pl. hasznos és egyéb nem célszervezetekre

8.8. Fel kell sorolni a készítményben lévő riasztószert vagy más mérgezés elleni intézkedést, amely a nem célszervezetek elleni hatás megelőzésére irányul

Az alábbiak állapíthatók meg az ER. 2/b) mellékletének természetvédelmi szempontból lényeges pontjai vonatkozásában:

7.1. A tervezett felhasználás (a megfelelő kockázatcsökkentő intézkedésekkel) a környezetbe jutás esélye elhanyagolható.

7.2. A termékekről megállapítható, hogy a vízi szervezetekre mérgezőek, a vízi környezetben hosszantartó károsodást okozhatnak. A talaj és a víz vonatkozásában megállapított kockázatok fényében megfelelő kockázatcsökkentő intézkedéseket kell hozni e környezeti elemek védelmére.

7.3. Nafta (ásványolaj): bioakkumulatív, biológiailag lebontható, könnyű eltávolítani a vízi szervezetekből.

8.1. A vízi szervezetek védelme érdekében a kezelt faanyag nem használható vízi környezetben (folyók, tavak stb.) vagy annak közvetlen közelében. A kezelt fát fedőréteggel, például festékekkel kell bevonni. A fedőréteget rendszeresen karban kell tartani. Az ipari felhasználásra engedélyezett termékek címkéjén és/vagy biztonsági adatlapján fel kell tüntetni azt, hogy a kezelt faanyagot a kezelést követően fedett helyen vagy vízzáró felületen kell tárolni a talajba és a vízbe jutás elkerülése, illetve az esetlegesen kifolyt faanyagvédő szer összegyűjtése érdekében.

8.7. A hatóanyag a vízi szervezetekre nagyon mérgező, a vízi környezetben hosszantartó károsodást okozhat; valamint a vízi szervezetekre ártalmas, a vízi környezetben hosszantartó károsodást okozhat.

8.8. A faanyagvédő szereknél a nem célszervezetek elsődleges mérgezése kizárható.

**Az anyagok környezeti sorsának és viselkedésének vizsgálata kérdésében az alábbi megállapítások tehetők:**

Az engedélyezni kívánt termékek védik a fafelületet és a kezelt területet a fát károsító és elszínező kék gombától.

A biocid termékek forgalomba hozatalával kapcsolatos keretszabályokat „AZ EURÓPAI PARLAMENT ÉS A TANÁCS 1998. február 16-i 98/8/EK IRÁNYELVE a biocid termékek forgalomba hozataláról” irányelv határozza meg, mellyel az ER. összeegyeztetett szabályokat tartalmaz.

A kölcsönös elismerési eljárást az Akzo Nobel Deco GmbH faanyagvédő biocid készítmények tekintetében kérelmezte. A készítmény azonosító adatai a biztonsági adatlap alapján:

A készítmények nevei:

Supralux Xylamon impregnáló

SADOLIN Base HP

Sikkens Rubbol WP 177

A készítmények felhasználása:

faanyagvédő szerek



A Sikkens Rubbol WP 177  
gyártója / forgalmazója:

Akzo Nobel Deco GmbH.  
Vitalisstrasse 198 226,  
50827 Köln  
Deutschland  
Tel.: +49 (0) 221 / 5881 - 0  
Fax: +49 (0) 221 / 5881 335

A Supralux Xylamon impregnáló  
és a SADOLIN Base HP gyártója:

Akzo Nobel Decorative Paints Sp. z.o.o.  
Rijksstratweg 31 / 2171 AJ  
Postbus 3  
2170 BA Sassenheim  
The Netherlands  
Tel.: +31 (0)71 308 3400  
Fax: +31 (0)71 308 3273  
Internet: www.sikkens.nl

A Supralux Xylamon impregnáló  
és a SADOLIN Base HP  
forgalmazója:

AKZO NOBEL COATINGS Zrt.  
1134, Budapest, Váci út 45/c 7. em  
Tel. / Fax: 00 36 1 430 3969

e-mail cím:

info.akzonobel@akzonobel.com

Sürgősségi telefon:

Egészségügyi Toxikológiai Tájékoztató Szolgálat (ETTSZ)  
1096 Budapest, Nagyvárad tér 2.: (1) 476-6464,  
06 (80) 201-199

Supralux Xylamon impregnáló és  
a SADOLIN Base HP  
hatóanyagai:

- 7,6 g/L IPBC (0,75 %)
- 2,4 g/L propikonazol (0,24%).

Sikkens Rubbol WP 177  
hatóanyaga:

- 0,60 % IPBC

A termék hatóanyagai (IPBC, propikonazol) szerepelnek az ER. 1. sz. mellékletében a 8. és a 9. sorszám alatt.

Az IPCB és a propikonazol hatóanyagokra, a talaj és a víz vonatkozásában megállapított kockázatok fényében megfelelő kockázatcsökkentő intézkedéseket kell hozni e környezeti elemek védelmére. Az ipari felhasználásra engedélyezett termék címkéjén és/vagy biztonsági adatlapján fel kell tüntetni azt, hogy a kezelt faárut a kezelést követően fedett helyen vagy kemény, nem áteresztő helyen kell tárolni a talajba vagy vízbe irányuló közvetlen veszteségek elkerülése és a veszteségek újrahasználatra vagy ártalmatlanításra való összegyűjtésének lehetővé tétele céljából (ld. 8.2 és 9.2.). A hatóanyagok nagyon mérgezőek a vízi szervezetekre, a vízi környezetben hosszantartó károsodást okozhatnak. (ld. R50/53).

Fentiekre tekintettel a felhasználási feltételek meghatározásakor a legfontosabb szempont a felszín alatti és felszíni vizekbe, valamint talajba jutás megakadályozása.

A környezeti hatások becslése és jellemzése során tekintetbe kell venni a PNEC (predicted no effect concentration) értékeket. Az uniós előírások szerint a PEC/PNEC <1, ha ez nem teljesül, akkor a következő kikötések mellett engedélyezhetőek a készítmények: nem használhatóak ezek a termékek vízfelület közelében, a kezelt faárut a kezelést követően fedett helyen vagy vízárró felületen kell tárolni a talajba és a vízbe jutás elkerülése, illetve az esetlegesen kifolyt faanyagvédő szer összegyűjtésének lehetővé tétele érdekében.



Az ER. 2/b. mellékletében meghatározott szempontokkal kapcsolatban a benyújtott dokumentáció alapján az alábbi észrevételek, megállapítások tehetők a környezet védelme szempontjából.

A környezet védelméről szóló 1995. évi LIII. törvény (továbbiakban: Ktv.) célkitűzéseivel összhangban biztosítani szükséges a környezet egészségének, valamint elemeinek és folyamatainak magas szintű, összehangolt védelmét, különösen a környezet igénybevételének, terhelésének és szennyezésének csökkentését, károsodásának megelőzését, a károsodott környezet javítását, helyreállítását, az emberi egészség védelmét, az életminőség környezeti feltételeinek javítását; a természeti erőforrások megőrzését.

A hulladékgazdálkodásról szóló 2000. évi XLIII. törvénnyel (továbbiakban:Hgt.) összhangban az emberi egészség védelme, a természeti és az épített környezet megóvása, a fenntartható fejlődés biztosítása érdekében meg kell valósítani különösen a következőket: a környezet hulladék által okozott terhelésének minimalizálása, szennyezésének elkerülése érdekében a hulladékeletkezés megelőzése, a képződő hulladék mennyiségének és veszélyességének csökkentése, vissza nem forgatható hulladék környezetkímélő ártalmatlanítása.

8.1. Kezelésre, alkalmazásra, tárolásra, szállításra és tűz esetére javasolt módszerek és óvintézkedések

A készítmények/termékek kizárólag favédő anyagként és csak a használati utasításban foglaltaknak megfelelően használhatóak fel.

A készítmények alkalmazása során be kell tartani a hatályos jogszabályi előírásokat, így különösen a veszélyes anyagokra (pl. 2000. évi XXV. törvény, 44/2000. (XII. 27.) EüM rendelet), munkavédelemre, hulladékokra (pl. 2000. évi LXIII. törvény, 98/2001. (VI. 15.) Korm. rendelet, 16/2001. (VII. 18.) KöM rendelet, 213/2001. (XI. 14.) Korm. rendelet) és biocidokra (ER.) vonatkozó szabályokat.

Meg kell akadályozni a készítmény, maradványai és csomagolóanyagainak felszíni vízbe, csatornába történő jutását.

Az esőnek kitett kezelt fára fedőréteget kell felvinni az adott termékhez adott felhasználási javaslatnak megfelelően.

A termékek maradékai, a hulladék tekintetében a hatályos jogi szabályozásnak megfelelően kell eljárni (ld. különösen a veszélyes hulladékkal kapcsolatos tevékenységek végzésének feltételeiről szóló 98/2001. (VI. 15.) Korm. rendelet előírásait). A fel nem használt, vagy lejárt szavatosságú készítmény jogszabályi előírásoknak megfelelő ártalmatlanításáról és/vagy ártalmatlanításra történő átadásáról (pl. veszélyes hulladék gyűjtőhelyen) gondoskodni kell.

Biztosítani kell, hogy a készítményhez, a készítmény által esetlegesen elhullott állati tetemekhez háziállatok és egyéb élőlények ne férhessenek hozzá.

A készítmény hőtől, szikrától, nyílt lángtól védve, jól szellőző helyen tárolandó, kerülendő az 5 °C alatti és 30 °C feletti hőmérséklet. Tárolása eredeti, zárt csomagolásban, száraz, hűvös, sötét, jól szellőző helyen kell történnjen.

A veszélyes áruk nemzetközi szállítására vonatkozó előírásokat be kell tartani, amennyiben releváns.

A tűz oltására erős vízsugár nem alkalmas, helyette szén-dioxid, oltóhab, oltópor, homok ajánlott. Az oltóvíz nem kerülhet csatornába, vagy természetes vizekbe.

A tűz helyszínén lévő tartályok vízzel hűtendőek és amennyiben lehetséges a veszélyzónából eltávolítandóak.

8.2. Speciális ellátás baleset vagy mérgezés esetén, pl. elsősegélynyújtás, ellenmérgek és orvosi kezelés, ha van, sürgősségi intézkedések a környezet védelmére, amennyiben a 2/a) számú melléklet 8.3. pontja erre nem terjed ki.

A környezetbe jutott anyagot, illetve a képződött hulladékot a hatályos környezetvédelmi előírásoknak megfelelően kell kezelni.

A szabadba jutott anyagot kis mennyiség esetén fel kell törölni száraz ronggyal, nagyobb mennyiség esetén nedvszívó anyaggal fel kell itatni, vagy fel kell szivattyúzni, majd az összegyűjtött hulladékot a jogszabályoknak megfelelően eltávolításig/ártalmatlanításig megfelelő, címkével ellátott, zárható



veszélyes hulladék gyűjtőtartályba helyezve kell tárolni. A hulladék összegyűjtése, elhelyezése, ártalmatlanítása közben megfelelő egyéni védőeszköz használata szükséges.

A tűzoltás során visszamaradó égéstermékek és oltóvíz előírásoknak megfelelő ártalmatlanításáról gondoskodni kell.

Az illetékes hatóságot tájékoztatni kell, amennyiben a termék környezetszennyezést okozott (csatornák, vízfolyások, talaj vagy levegő).

8.3. A felhasználáshoz alkalmazott berendezés tisztítására vonatkozó eljárások, ha vannak  
A berendezés tisztításakor ügyelni kell arra, hogy a mosóvíz ne jusson a vizekbe, talajba, csatornába.

8.4. Tűz esetén keletkező égéstermékek azonosítása

A bomlástermékek között a következő anyagok lehetnek: szén-dioxid, szénmonoxid, nitrogén oxidok, illetve a Sikkens Rubbol WP 177 esetén füst.

8.5. A biocid termék és csomagolási eszközének hulladékkezelési eljárásai ipar vagy foglalkozásszerű felhasználóknál és a lakosságnál (nem foglalkozásszerű felhasználók); pl. hasznosítás, vagy újrafeldolgozás feltételei, semlegesítés, ellenőrzött kibocsátás és elégetés

A hulladék vonatkozásában a hatályos jogszabályi előírások, így különösen a Hgt-ben, a veszélyes hulladékkal kapcsolatos tevékenységek végzésének feltételeire vonatkozó 98/2001. (VI. 15.) Korm. rendelet és a települési hulladékkal kapcsolatos tevékenységek végzésének feltételeiről szóló 213/2001. (XI. 14.) Korm. rendeletben foglaltak az irányadók, azok betartása kötelező.

A hulladékok jegyzékéről szóló 16/2001. (VII. 18.) KöM rendelet a biocidokat nevesíti, ld. különösen:

06 13 01\* szerves növényvédő szerek, faanyagvédő szerek és egyéb biocidok

07 04 szerves növényvédő szerek (kivéve 02 01 08 és 02 01 09), faanyagvédő szerek (kivéve 03 02) és biocidok termeléséből, kissereléséből, forgalmazásából és felhasználásából származó hulladékok

20 01 19\* növényvédő szerek

A hulladékká vált csomagolóanyagok tekintetében ld.:

15 01 10\* veszélyes anyagokat maradékként tartalmazó vagy azokkal szennyezett csomagolási hulladékok

A (\*)-gal megjelölt kódszámok veszélyes hulladékot jelölnek.

A hulladék tárolása, gyűjtése, ártalmatlanítása és/vagy ártalmatlanításra történő átadása a hatályos jogszabályi előírásoknak megfelelően kell történnjen.

A „Biztonsági adatlap” 13. Ártalmatlanítási útmutató ajánlásait és megjegyzéseit figyelembe kell venni.

8.6. A lebontás és dekontaminálás lehetősége, ha az anyag: a levegőbe; vízbe, beleértve az ivóvizet is; talajba került

A készítmény normál tárolási körülmények között stabil.

8.7. Megfigyelések nem kívánt vagy nem szándékosan előidézett mellékhatásokról, pl. hasznos és egyéb nem célszervezetekre

A hatóanyagok nagyon mérgezőek a vízi szervezetekre, a vízi környezetben hosszantartó károsodást okozhatnak.

Fentiek alapján a termékek forgalomba hozatala a rendelkező rész 1-5. pontjaiban rögzített természet- és környezetvédelmi szempontú feltételekkel engedélyezhető.

Fentiekre tekintettel a rendelkező részben foglaltaknak megfelelően döntöttem .

Szakhatósági állásfoglalásomat a közigazgatási hatósági eljárás és szolgáltatás általános szabályairól szóló 2004. évi CXL. törvény (továbbiakban: Ket.) 44. § (1) bekezdése, a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló 38/2003. (VII.7.) ESzCsM-FVM-KvVM együttes rendelet 8/A. § (2) és (3) bekezdése, az Állami Népegészségügyi és



*Tisztiorvosi Szolgálatról, a népegészségügyi szakigazgatási feladatok ellátásáról, valamint a gyógyszerészeti államigazgatási szerv kijelöléséről* szóló 323/2010. (XII. 27.) Korm. rendelet 23. § (6) alapján hoztam meg.

*Szakhatósági állásfoglalással szemben az önálló jogorvoslat lehetőségét a Ket. 44. § (9) bekezdése zárja ki.*”

Megállapítást nyert, hogy a kérelemhez mellékelt dokumentáció a Rendelet 4. §. (1) bekezdésben előírt követelményeknek megfelel, ezért az OKBI **KBSzF-2875-6/2013.** iktatószámú, a közreműködő intézetekkel egyeztetett szakvéleményében a termék forgalomba hozatalának és felhasználásának engedélyezését a hozzá mellékelt engedélyezési lap szerint javasolta.

A Rendelet 3. § (3) bekezdése szerint az OTH az engedélyezésről a megfelelő határozat kiadása mellett a 7/a) számú melléklet szerinti engedélyokiratot állított ki az engedélyezési lap és az OKTVF állásfoglalásának figyelembevételével. Az engedélyokirat a **KEF-3953-6/2013** iktatószámú engedély 1. számú mellékletét képezte.

A Rendelet 3. § (2) bekezdésének megfelelően az OTH az engedélyt a terméktípus hatóanyagának a Rendelet 1. számú mellékletébe való felvételétől vagy az újrafelvételétől számított legfeljebb 10 évre adta ki, a hatóanyagra az 1. vagy az 1/a) számú mellékletben megadott határidő figyelembevételével úgy, hogy több hatóanyag esetén a korábban lejáró határidőt veszi figyelembe. A **Sikkens Rubbol WP 177<sup>BPD</sup>** faanyagvédő biocid hatóanyagként IPBC-t (3-jód-2-propinil-butilkarbamát) tartalmaz. A Rendelet 1. számú melléklete az IPBC felvételének lejáratát határidejeként 2020. június 30-át jelölte meg. A **KEF-3953-6/2013** iktatószámú határozat rendelkező része 7. pontjában megjelölt érvényességi határidőt fentiekre figyelemmel állapította meg.

A Rendelet 19. § (1) bekezdése lehetőséget adott az eljárás kezdeményezőjének, hogy megjelölje azokat az adatokat, amelyeket méltányolható ipari vagy kereskedelmi szempontjai figyelembevételével nem kíván nyilvánosságra hozni. A kérelmező a Dán Királyság Kompetens Hatóságának (a továbbiakban: Hatóság) benyújtott első termékengedély kérelmében a termék teljes összetételére vonatkozó adatokat ekként jelölte meg. A Hatóság az engedélyt a bizalmas adatkezelés iránti kérelem figyelembe vételével adta meg, az OTH a kölcsönös elismerési eljárás során szintén elfogadta a kérelmező erre vonatkozó igényét, a bizalmasan kezelt adatokat a **KEF-3953-6/2013** iktatószámú engedély 2. számú melléklete tartalmazta.

A Rendelet 20. § (3) bekezdése rendelkezéseinek megfelelő címketervet az engedély 3. számú melléklete tartalmazta.

A fenti indokok alapján **KEF-3953-6/2013** számon a közigazgatási hatósági eljárás és szolgáltatás általános szabályairól szóló 2004. évi CXL. törvény (a továbbiakban: Ket.) 72. §, valamint a Rendelet 3. § (1) bekezdése, a 4. § (1) bekezdése és a 30. § (7)-(8) bekezdései alapján az OTH az **Akzo Nobel Deco GmbH** (Vitalisstrasse 198–226., 50827 Köln, Németország) részre az engedélyt megadta.

Az **Akzo Nobel Industrial Coatings AB** (Staffanstorpsvägen 50., 20517 Malmö, Svédország) 2016. szeptember 29-én a *biocid termékek forgalmazásáról és felhasználásáról* szóló 528/2012/EU rendelet (a továbbiakban: EU rendelet) 71. cikk (1) bekezdésben meghatározott biocid termékek nyilvántartása elnevezésű (R4BP) információs rendszeren keresztül BC-WC027230-56 ügyszám alatt benyújtotta a **Sikkens Rubbol WP 177 (BPD)** biocid termék **HU-2013-MA-08-00025-0000** számon kiadott forgalomba hozatali engedélyének adminisztratív módosítása iránti kérelmét.

A Kérelmező kérelmezte az engedély átadását az **Akzo Nobel Deco GmbH**-től (Vitalisstrasse 198–226., 50827 Köln, Németország) az **Akzo Nobel Industrial Coatings AB** (Staffanstorpsvägen 50., 20517 Malmö, Svédország) részére, illetve az Európai Parlament és a Tanács 1272/2008/EK rendeletében előírt osztályozási és címkézési kötelezettségeinek eleget téve módosította a termék besorolását és címkéjét.

Az Európai Parlament és a Tanács 528/2012/EU rendeletének megfelelően engedélyezett biocid termékekkel kapcsolatos változtatásokról szóló 354/2013/EU rendelet (a továbbiakban: 354/2013/EU rendelet) mellékletének 1. cím 2. szakasz 11. pontja, illetve az 1. cím 1. szakasz 3.



pontja értelmében a kérelmezett változtatások a termékkel kapcsolatosak, a végrehajtást követően bejelenthető adminisztratív változtatásnak minősül. Az igazgatási szolgáltatási díj mértékét ennek alapján az Igyszolg. díj rendelet 1. sz. melléklet VI. 16. pontja szerint állapította meg.

A Kérelmező az Igyszolg. díj rendelet 1. sz. melléklet VI. 16. pontja alapján meghatározott 25 000 Ft igazgatási szolgáltatási díjat befizette.

Tekintettel arra, hogy az adminisztratív módosítás kapcsán szakkérdés nem merült fel és a Pest Megyei Kormányhivatal jogelődje, az Országos Környezetvédelmi és Természetvédelmi Főfelügyelőség szakhatósági állásfoglalását a **Sikkens Rubbol 177 (BPD)** kölcsönös elismerési eljárásának keretében már megadta, a Pest Megyei Kormányhivatal megkeresésétől eltekintettem.

„A biocid termék jellemzőinek összefoglalója” című mellékletnek az R4BP rendszeren keresztüli közlését a Rendelet 71. cikk (6) bekezdése írja elő:

*(6) Az illetékes hatóságok és a Bizottság a biocid termékek nyilvántartását használják a biocid termékek engedélyezésével kapcsolatban általuk hozott határozatok rögzítésére és közlésére, és e határozatok meghozatalával egyidejűleg frissítik a nyilvántartás adatait. Az illetékes hatóságok kiemelt feladata, hogy a biocid termékek nyilvántartásában frissítsék az olyan biocid termékekkel kapcsolatos információkat, amelyekre a területükön engedélyt adtak ki, vagy amelyekre vonatkozóan nemzeti engedélyt tagadtak meg, módosítottak, újítottak meg vagy vontak vissza, vagy amely vonatkozásában párhuzamos kereskedelmi engedélyt adtak ki, tagadtak meg vagy vontak vissza. A Bizottság frissíti különösen az Unióban engedélyezett biocid termékekkel kapcsolatos információkat, illetve az olyan biocid termékekkel kapcsolatos információkat, amelyekre vonatkozóan az uniós engedélyt megtagadták, módosították, megújították vagy visszavonták.*

*A biocid termékek nyilvántartásába felveendő információk adott esetben az alábbiakat tartalmazzák:*

*a) az engedélyre vonatkozó kikötések és feltételek;*

**b) a biocid termék jellemzőinek a 22. cikk (2) bekezdésében említett összefoglalója;**

*c) a biocid termékre vonatkozó értékelési jelentés.*

*Az e bekezdésben említett információkat a biocid termékek nyilvántartásán keresztül a kérelmező számára is hozzáférhetővé kell tenni.”*

A **KEF-3953-6/2013** számú határozat 1. számú mellékleteként szereplő „Engedélyokirat a biocid termék más uniós tagállamban kiadott forgalomba hozatali engedélyének kölcsönös elismeréséhez” című dokumentum a határozat 1. számú mellékleteként szereplő „Biocid termék jellemzőinek összefoglalója” című dokumentumával (SPC) a fenti előírásnak való megfelelés érdekében lecserélésre került.

A **KEF-3953-6/2013** számú határozat 3. számú melléklete (címketerv) visszavonásra kerül, mivel a címként feltüntetendő adatokat jelen határozat 1. mellékletének 6. pontja tartalmazza. Mivel a módosítási kérelem nem érinteti a **KEF-3953-6/2013** számú határozat 2. számú mellékletét (teljes összetétel), ezért az változatlan tartalommal jelen határozat 2. számú mellékleteként szerepel.

A termék engedélyezett felhasználói kategóriái a *biocid termékek engedélyezésének és forgalomba hozatalának egyes szabályairól* szóló 316/2013. (VIII. 28.) Korm. rendelet (a továbbiakban: Kormányrendelet) 1/A. § (a), (c) és (d) pontja alapján kerültek meghatározásra.

A tagállamok biocid kompetens hatóságai által elfogadott ajánlás szerint a kölcsönös elismerési eljárás során kiadott engedélyk lejáratát ideje az eljárás alapját képező nemzeti engedély lejáratát idejével megegyezően került meghatározásra, ezért a határozat időbeli hatálya a jelen határozat rendelkező része 7. pontjában a fentiekre figyelemmel került megállapításra.

A fenti indokok alapján a **KEF-3953-6/2013** számú határozatot módosítom, egyúttal a módosítás és az alaphatározat egységes szerkezetbe foglalása mellett döntöttem. Tekintettel a fentiekre a **KEF-3953-6/2013** számú határozatot visszavonom.

Fenti indokok alapján az *általános közigazgatási rendtartásról* szóló 2016. évi CL. törvény (a továbbiakban: Ákr.) 81. §-a, valamint a 354/2013/EU rendelet II. fejezet 6. cikke és melléklete



1. cím 1. szakasz 3. pontja, az EU rendelet 50. cikke és a Kormányrendelet 18. § (1) bekezdése alapján a rendelkező részben foglaltak szerint döntöttem.

Döntésemet a Kormányrendelet 18. § (1) bekezdése szerinti hatáskörömben és a fővárosi és megyei kormányhivatal, valamint a járási (fővárosi kerületi) hivatal népegészségügyi feladatai ellátásáról, továbbá az egészségügyi államigazgatási szerv kijelöléséről szóló 385/2016. Korm. rendelet 13. § (3) bekezdése szerinti országos illetékességgel eljárva hoztam meg.

Felhívom a figyelmet, hogy az EU Rendelet 47. cikke értelmében:

*„(1) Amennyiben az engedélyes az engedélyezett biocid termékkel vagy az abban található hatóanyaggal (hatóanyagokkal) kapcsolatos, az engedélyt befolyásoló információkról szerez tudomást, késelem nélkül bejelentést tesz a nemzeti engedélyt kiadó illetékes hatóságnak és az Ügynökségnek, vagy uniós engedély esetében a Bizottságnak és az Ügynökségnek.”*

Felhívom a figyelmet továbbá, hogy az EMMI az EU rendelet 48. cikke alapján a termék engedélyét visszavonhatja, vagy módosíthatja, ha:

*„a) a 19. cikkben vagy – amennyiben alkalmazandó – a 25. cikkben említett feltételek nem teljesülnek;*

*b) az engedély megadására hamis vagy félrevezető információk alapján került sor; vagy*

*c) az engedélyes nem tett eleget az engedély vagy az e rendelet szerinti kötelezettségeinek.”*

Amennyiben a termék jelen határozat alapjául szolgáló forgalmazási, felhasználási feltételei módosulnak, az engedély jogosultjának az engedély módosítását kell kezdeményeznie.

Határozatom bírósági felülvizsgálatának lehetőségét az Ákr. 114. § (1) bekezdése biztosítja, a Fővárosi Közigazgatási és Munkaügyi Bíróság illetékességét a közigazgatási perrendtartásról szóló 2017. évi I. törvény (a továbbiakban: Kp.) 13. § (2) bekezdése e) pontja alapján állapítottam meg. A keresetlevél benyújtásának helyét és idejét a Kp. 39. § (1) bekezdése határozza meg.

A tárgyalás tartása iránti kérelem lehetőségéről való tájékoztatást a Kp. 77. §-a alapján adtam.

Budapest, 2018. december „18.”

országos tisztifőorvos  
nevében kiadmányozza

  
**Dr. Kovács Márta**  
főosztályvezető

Kapják:

1. Akzo Nobel Industrial Coatings AB, Staffanstorpsvägen 50., 20517 Malmö, Svédország
2. Pest Megyei Kormányhivatal, 1016 Budapest, Mészáros u. 58/a
3. Járványügyi és Infekciókontroll Főosztály, [jarvanyugyifoosztaly@emmi.gov.hu](mailto:jarvanyugyifoosztaly@emmi.gov.hu)
4. Irattár