



## NEMZETI NÉPEGÉSZSÉGÜGYI KÖZPONT

Iktatószám: 59596-2/2020/KTEF  
Ügyintéző: Dr. Dávidovits Zsuzsanna,  
+36 1 476 1100 / 2396

Tárgy: Nyilvántartásba vétel, Viega Technology GmbH & Co. KG, „VIEGA PROFIPRESS” elnevezésű préselt fitting-rendszer

Hivatkozási szám: -

Ügyintézőjük: Mucsi László

*Kérem, hogy válaszában a fenti számra hivatkozzon!*

Melléklet: Használati utasítás (2 oldal)

### HATÁROZAT

A Viega Magyarország Kft. (1024 Budapest, Lövház u. 30.) kérelmére a Viega Technology GmbH & Co. KG (Attendorn, Viega Platz 1., 57439, Németország; továbbiakban: Forgalmazó) által forgalmazott és a Viega Supply Chain GmbH & Co. KG (Attendorn-Ennest, Dieselstrasse 8. 57439, Németország) által gyártott „VIEGA PROFIPRESS” elnevezésű préselt fitting-rendszert ivóvíz-, és használati melegvíz-ellátás (max. 70°C) területén történő alkalmazása céljából - mint bejelentés köteles termékcsoporthoz - közegészségügyi szempontból

**nyilvántartásba veszem az alábbi alkalmazási feltételekkel:**

- 1.) A bejelentés nyilvántartási száma: 59596-2/2020/KTEF
- 2.) A Termék neve: „VIEGA PROFIPRESS” elnevezésű préselt fitting-rendszer
- 3.) A Termék forgalmazójának neve: Viega Technology GmbH & Co. KG (Attendorn, Viega Platz 1., 57439, Németország)
- 4.) A Termék gyártójának neve: Viega Supply Chain GmbH & Co. KG (Attendorn-Ennest, Dieselstrasse 8. 57439, Németország)
- 5.) A Termék alkalmazási területe: ivóvíz-, és használati melegvíz-ellátás (max. 70°C)
- 6.) A Termék mérettartománya: Közegészségügyi szempontból nincs korlátozás
- 7.) A Termék nyilvántartásba vételének időpontja: 2020. december 04.
- 8.) A nyilvántartásba vétel kizárólag a Nemzeti Népegészségügyi Központ Közegészségügyi Laboratóriumi Főosztálya által 2020. november 10-én kiadott 49636/2020/LAB. számú, közegészségügyi vonatkozású szakvéleményével véleményezett, a Viega Supply Chain GmbH & Co. KG által gyártott „VIEGA PROFIPRESS” elnevezésű préselt fitting-rendszerre vonatkozik.
- 9.) A nyilvántartásba vétel a „VIEGA PROFIPRESS” elnevezésű préselt fitting-rendszer Nemzeti Népegészségügyi Központban előzetesen benyújtott dokumentációban foglaltak

Közegészségügyi Főosztály

Cím: 1097 Budapest Albert Flórián út 2-6. Tel: + 36 1 476 1220,

e-mail: [kozegeszseg@nnk.gov.hu](mailto:kozegeszseg@nnk.gov.hu)

Hivatali kapu KRID azonosító: 355530977

szerinti összetételű, felépítésű, azzal megegyező minőségű alap- és segédanyagaira vonatkozik:

Termék összetevői	Anyag / típus	Anyag gyártó	Külföldi higiénés minősítések
Idomtest	Vörösöntvény / Bronze CC499K	Viega Supply Chain GmbH & Co. KG, Németország	WRAS: 1906080, 85°C
	Szilícium bronz / CC 246E (CuSi4Zn9MnP-C)		
	Szilícium bronz / CuSi4Zn9MnP		
Cső	Vörösréz / CW024A (Cu-DHP)	HME Copper Germany GmbH, Németország	KIWA: K6301, melegvízre, 2019
O-gyűrű	EPDM / B1-4771	Bode GmbH	KIWA: K14551/09, 110°C, 2016 HY (W 270): W-274656e-16- SI/Krü, 2016 WRAS: 1903504, 85°C, 2019

A termék rendelkezik külföldi higiénés minősítéssel (Eurofins ACS: 16 ACC NY 111, 2016).

10.) A „VIEGA PROFIPRESS” elnevezésű préselt fitting-rendszerhez a műszaki leírás mellé a Forgalmazó köteles a határozat mellékletét képező használati útmutatót mellékelni, amelyben tájékoztatja a fogyasztót az alkalmazás feltételeiről, a tisztítási és fertőtlenítési utasításról. A tisztítási, illetve fertőtlenítési utasítást (beleértve az alkalmas fertőtlenítőszer megnevezését is) a Gyártónak, illetve a Forgalmazónak egyértelműen a vásárló tudomására kell hoznia. A terméket kizárólag a felsorolt feltételek betartása mellett szabad alkalmazni.

A termékek tisztítása/fertőtlenítése során használt vegyszerek bejelentésére, nyilvántartásba vételére, illetve engedélyeztetésére vonatkozóan az ivóvíz minőségi követelményeiről és az ellenőrzés rendjéről szóló 201/2001 (X. 25.) Korm. rendeletben (a továbbiakban: Korm. rendelet), illetve a biocid termékek előállításának és forgalomba hozatalának feltételeiről szóló 38/2003. (VII. 7.) ESzCsM-FVM-KvVM együttes rendeletben leírtak a mérvadóak.

11.) A használati útmutatóban rögzíteni szükséges, hogy a terméket tartalmazó vízhálózati szakaszt legalább 1 napra használati melegvízzel fel kell tölteni. Az öblítővizet a csatornába kell engedni, azt háztartási célra felhasználni nem szabad. Csak ezután lehet megkezdeni a terméket tartalmazó vízhálózati szakasz rendeltetésszerű használatát. A termék alkalmazását követő első hétben fém kioldódásra lehet számítani. Ez a jelenség átmeneti, gyakoribb vízcserével, átöblítéssel csökkenthető.

12.) A nyilvántartásba vett „VIEGA PROFIPRESS” elnevezésű préselt fitting-rendszer közegészségügyi felülvizsgálatát a Korm. rendelet 5. számú melléklet III. pontjában foglalt követelmények szerint, a bejelentőnek ötévente a Nemzeti Népegészségügyi Központnál kell kérelmezni.

13.) A „VIEGA PROFIPRESS” elnevezésű préselt fitting-rendszerre, továbbá az ivóvízre és használati melegvízre vonatkozó előírásokat, valamint termékszabványokat és azok változásait a Forgalmazó, illetve a továbbforgalmazó köteles nyomon követni.

14.) A nyilvántartás adatainak módosítása csak a bejelentő adataiban bekövetkező változás miatt lehetséges.

15.) A felülvizsgálat elmulasztása, vagy a felülvizsgálat során a nyilvántartásba vételkor fennálló feltételek megváltozása és ennek bejelentésének elmulasztása, a bebizonyosodott nem megfelelés a nyilvántartásba vétel visszavonását vonja maga után.

17.) A Forgalmazónak tájékoztatási kötelezettsége van továbbforgalmazáskor a nyilvántartásba vett termékek felhasználási feltételeire vonatkozóan.

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

Jelen határozatom elválaszthatatlan részét képezi a „VIEGA PROFIPRESS” elnevezésű préselt fitting-rendszer használati útmutatója.

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

**Határozatom annak közlésével végleges.**

A határozatot sérelmező ügyfél jogsérelemre hivatkozva, a határozat közlésétől számított 30 napon belül közigazgatási pert indíthat, keresetlevél benyújtásával. A keresetlevelet a Fővárosi Törvényszékhez címezve, a Nemzeti Népegészségügyi Központhoz kell benyújtani. A jogi képviselővel eljáró fél, valamint a gazdálkodó szervezet a keresetlevelet kizárólag elektronikus úton nyújthatja be.

A végleges határozatot a törvényszék az ügyfél kérelmére - az ügy érdemi elbírálására lényegesen ki nem ható eljárási szabályszegés kivételével - jogsértés megállapítása esetén megváltoztatja, megsemmisíti vagy hatályon kívül helyezi, és ha szükséges, a hatóságot új eljárás lefolytatására utasítja. Jogsértés hiányában a törvényszék a keresetet elutasítja.

A keresetlevél benyújtásának a döntés hatályosulására halasztó hatálya nincs.

A törvényszék a közigazgatási pert tárgyaláson kívül bírálja el, a felek bármelyikének kérelmére azonban tárgyalást tart. Tárgyalás tartását a felperes ügyfél a keresetlevélben kérheti. Ennek elmulasztása miatt igazolási kérelemnek nincs helye. A peres eljárás illetékköteles, melyet a törvényszék döntése szerint kell megfizetni.

## INDOKOLÁS

A Forgalmazó meghatalmazottja, a Viega Magyarország Kft. (1024 Budapest, Lövőház u. 30.; a továbbiakban: Kérelmező) kérelmet adott be 2020. december 01. napján a Nemzeti Népegészségügyi Központhoz (a továbbiakban: NNK), melyben a Viega Technology GmbH & Co. KG által forgalmazott és a Viega Supply Chain GmbH & Co. KG által gyártott „VIEGA PROFIPRESS” elnevezésű préselt fitting-rendszer (a továbbiakban: Termék) ivóvíz-, és használati melegvíz-ellátás (max. 70°C) területén történő alkalmazása céljából - mint bejelentés köteles termékcsoporthoz - közegészségügyi szempontból nyilvántartásba vegye.

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

A 2020. november 10-én kiadott 49636/2020/LAB. számú előzetes szakvéleményben az NNK a Termék nyilvántartásba vételét alkalmazási feltételek előírásával javasolta.

Az NNK Közegészségügyi Laboratóriumi Főosztályának a 49636/2020/LAB. számú előzetes szakvéleményében megállapította, hogy a Kérelmező által benyújtott dokumentumok alapján

a Termék laboratóriumi vizsgálatát jelenleg nem tartják szükségesnek, annak az ivóvíz- és használati melegvíz-ellátás (max. 70°C) területén történő alkalmazásának - szakvéleményük 1-3. pontjaiban megfogalmazottak betartása mellett - közegészségügyi szempontból akadálya nincs.

A 49636/2020/LAB. számú előzetes szakvélemény felhívta a figyelmet a megadott alkalmazási feltételek betartására, valamint a Termék mellé a használati útmutató kötelező biztosítására, amelyben a Forgalmazó a fogyasztót tájékoztatja az alkalmazás feltételeiről.

A Korm. rendelet 8/A. § (1) bekezdése szerint:

*„Az első hazai forgalmazást megelőzően a forgalmazónak az 5. számú melléklet I. pont A) alpontjában felsorolt, az ivó- és használati melegvíz-ellátásban vízzel közvetlenül érintkező anyagokat, termékeket az NNK felé be kell jelenteni, az 5. számú melléklet II. pontjában előírt követelményeknek megfelelően. A bejelentés során az NNK az előzetesen kiadott szakvéleménye alapján figyelembe veszi a vízzel érintkező anyagból kioldódó szennyező anyagok jelenlétét, vizsgálja, hogy a technológia alkalmazása nem eredményezi-e a mikrobiológiai minőség romlását, továbbá kellemetlen íz- és szaganyagok ivóvízbe kerülését. A bejelentésre nem köteles termékcsoportok felsorolását az 5. számú melléklet I. pont B) alpontja tartalmazza.”*

A Korm. rendelet 8/A. § (2) bekezdése szerint:

*„A bejelentés tudomásulvételét az NNK az (1) bekezdésben jelzett követelményeknek maradéktalanul megfelelő bejelentés beérkezésétől számított 8 napon belül visszaigazolja és a használat feltételeit meghatározza.”*

A Korm. rendelet 8/A. § (3) bekezdése szerint: *„A bejelentőnek és továbbforgalmazás esetén a továbbforgalmazónak is tájékoztatási kötelezettsége van az ivó- és használati melegvíz-ellátásban vízzel közvetlenül érintkező anyagok, termékek forgalmazáskor, illetve továbbforgalmazáskor a nyilvántartott anyag, termék felhasználási feltételeire vonatkozóan.”*

A Korm. rendelet 8/A. § (4) bekezdése szerint: *„A nyilvántartásba vett anyagok, termékek közegészségügyi felülvizsgálatát a bejelentőnek öt évente az NNK-nál kell kérelmezni, ha az NNK ettől eltérő időt nem határoz meg.”*

A Korm. rendelet 8/A. § (5) bekezdése szerint: *„A felülvizsgálati kérelem tartalmi követelményeit az 5. számú melléklet III. pontja tartalmazza.”*

A Korm. rendelet 8/A. § (6) bekezdése szerint: *„A nyilvántartásba vételkor fennálló feltételek, adatok megváltozása bejelentésének elmulasztása, a bebizonyosodott nem megfelelés, valamint a kötelező felülvizsgálat 3 hónapon túli elmulasztása a nyilvántartásból való törlést vonja maga után. A nyilvántartásból törölt elemeket a törlés indoklásával együtt az NNK a honlapján közzéteszi.”*

A Korm. rendelet 8/A. § (7) bekezdése szerint: *„A nyilvántartás adatainak módosítása - a bejelentő adataiban bekövetkező változások kivételével - nem lehetséges”.*

A Korm. rendelet 8/A. § (8) bekezdése szerint: *„Az (1)-(7) bekezdésben foglalt előírásoknak az ivóvízellátáson kívül a közösségi használatra szánt használati melegvízzel és medencés fürdővizekkel érintkezésbe kerülő termékekre, anyagokra vonatkozóan is teljesülniük kell.”*

A Kérelmező kérelmére indított eljárásban - a benyújtott dokumentumok, valamint az NNK előzetes szakvéleménye alapján - megállapítottam, hogy a Termék ivóvíz-, és használati melegvíz-ellátás (max. 70°C) területén történő felhasználásra a rendelkező részben foglalt alkalmazási feltételek betartása mellett megfelel a Korm. rendelet előírásainak.

Az NNK a rendelkező részben meghatározott alkalmazási feltételeket - NNK az előzetesen kiadott szakvéleménye alapján és a Korm. rendelet 8/A. § (2) bekezdésére tekintettel - ivóvízbiztonsági szempontból írta elő annak érdekében, hogy a Termék alkalmazása ne eredményezze az ivóvíz mikrobiológiai minőségének romlását, továbbá a kellemetlen íz és szaganyagok ivóvízbe kerülését.

A Termék közegészségügyi felülvizsgálatára vonatkozó rendelkezést a Korm. rendelet 8/A. § (4) bekezdése szerint állapítottam meg.

A nyilvántartásba vétel visszavonásának esetéről a Korm. rendelet 8/A. § (6) bekezdése alapján adtam tájékoztatást.

A Forgalmazó tájékoztatási kötelezettsége a Korm. rendelet 8/A. § (3) bekezdésére tekintettel került előírásra.

A nyilvántartás adatainak módosításaira vonatkozóan a Korm. rendelet 8/A. § (7) bekezdése alapján adtam tájékoztatást.

Tekintettel arra, hogy a Kérelmező által benyújtott kérelem és mellékletei megfeleltek a jogszabályban foglalt követelményeknek, valamint a hatóság rendelkezésére álló adatok alapján a tényállás tisztázott volt, továbbá arra, hogy az eljárásban nincs ellenérdekű ügyfél, a kérelemre indult eljárást az *általános közigazgatási rendtartásról* szóló 2016. évi CL. törvény (továbbiakban: Ákr.) 41. § (1) bekezdése alapján sommás eljárásként folytattam le és az ügyet lezáró érdemi döntést 8 napon belül meghoztam.

*Az Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálat egyes közigazgatási eljárásaiért és igazgatási jellegű szolgáltatásaiért fizetendő díjakról* szóló 1/2009. (I. 30.) EüM rendelet 1. számú mellékletének IV. 8. pontjában előírt igazgatási szolgáltatási díjat (96.000,- Ft) a Forgalmazó megfizette.

Fentiekre tekintettel a rendelkező részben foglaltak szerint döntöttem.

A teljesítés elmaradásának jogkövetkezményére, egészségügyi bírság kiszabásának lehetőségére történő figyelmeztetést az *egészségügyi hatósági és igazgatási tevékenységről* szóló 1991. évi XI. törvény (a továbbiakban: Ehi) 13/A § (1) bekezdés a) pontja alapján tettem meg, mely szerint: „*Ha az egészségügyi államigazgatási szerv a hatáskörében eljárva megállapítja, hogy az ivóvíz minőségére, a gyógy- és ásványvizek egészségkárosítás nélküli fogyaszthatóságára, felhasználására, forgalomba hozatalára vonatkozó jogszabályi rendelkezésekben foglaltakat megsértették, egészségügyi bírságot szab ki.*”

Az Ehi 13/A § (1b) bekezdése alapján: „*Egészségügyi bírság kiszabásának van helye továbbá, ha az egészségügyi államigazgatási szerv által kiadott engedély előírásait az engedély jogosultja nem tartja be vagy engedélyköteles tevékenységet engedély nélkül folytat.*”

Az Ehi 13/A. § (3) bekezdése szerint: „*Egészségügyi bírság abban az esetben szabható ki, ha külön jogszabály az egészségügyi államigazgatási szerv eljárásával összefüggésben szabálysértési vagy közigazgatási – kivéve eljárási – bírságot nem helyez kilátásba.*”

Az Ehi 13/A. § (4) bekezdése szerint: „*Az egészségügyi bírság természetes személlyel, jogi személlyel vagy jogi személyiség nélküli jogalannal szemben szabható ki.*”

Az Ehi 13/A. § (5) bekezdése szerint: „*Az egészségügyi bírság összege 30 ezer forinttól 5 millió forintig terjedhet.*”

Az Ehi 13/A. § (10) bekezdés szerint: „*A bírság többszörös jogsértés esetén ismételten is kiszabható.*”

A határozat annak közlésével egyidejűleg az Ákr. 82. § (1) bekezdésének rendelkezése alapján végleges.

Döntésemet a hivatkozott jogszabály helyek alapján hoztam meg.

Döntésemet a Korm. rendelet 8/A. § (1) bekezdésében biztosított hatáskörben, a fővárosi és megyei kormányhivatal, valamint a járási (fővárosi kerületi) hivatal népegészségügyi feladatai ellátásáról, továbbá az egészségügyi államigazgatási szerv kijelöléséről szóló 385/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 13. § (3) bekezdése szerinti országos illetékességgel eljárva hoztam meg.

A jogorvoslat lehetőségét az Ákr. 114. § (1) bekezdése alapján biztosítottam, szabályait a közigazgatási perrendtartásról szóló 2017. évi I. törvény (a továbbiakban: Kp.) állapítja meg. A Fővárosi Törvényszék hatáskörét és illetékességét a Kp. 12. § (1) bekezdése, a Kp. 13. § (4) bekezdése, valamint a bíróságok elnevezéséről, székhelyéről és illetékességi területének meghatározásáról szóló 2010. évi CLXXXIV. törvény 4. melléklet 1. pontja alapján határoztam meg.

A kiadmányozási jog gyakorlása az Országos Tisztifőorvos Kiadmányozásról szóló 44/2019. (XI. 20.) utasítása alapján történt.

Felhívom a figyelmet, hogy az elektronikus ügyintézés és a bizalmi szolgáltatások általános szabályairól szóló 2015. évi CCXXII. törvény szerint az NNK-val elektronikus úton szükséges kapcsolatot tartani (E-papír esetében a szervezetnév: Nemzeti Népegészségügyi Központ (OKI)).

Budapest, 2020. december „4”.

**Dr. Müller Cecília**  
országos tisztifőorvos  
nevében és megbízásából

*Belláné Apostol Mária*  
**Belláné Apostol Mária**  
főosztályvezető



**Határozatot kapják:**

- Viega Technology GmbH & Co. KG (Attendorn, Viega Platz 1., 57439, Németország; [Laszlo.Mucsi@viega.hu](mailto:Laszlo.Mucsi@viega.hu))
- Nemzeti Népegészségügyi Központ, Közegészségügyi Laboratóriumi Főosztály (Tárhely)
- Irattár



## Használati Útmutató

### Viega Profipress

#### Általános rendelkezések

A termékkel érintkező emberi felhasználásra szánt víz hőmérséklete közegészségügyi szempontból a 70°C-ot nem haladhatja meg.

A termék alkalmazási területe: ivóvíz- és használati melegvíz-ellátás.

#### Fertőtlenítés

Az ivóvíz-szerelésekben lévő elemek, pl. csövek és összekötők élettartama normál használat mellett több mint 50 év. Ez alatt az idő alatt az ivóvíztartományban a fémeknél, elasztomereknél és műanyagoknál elkerülhetetlenül lezajló folyamatok "öregedést" okoznak anélkül, hogy károk keletkeznének. A pl. töménen adagolt fertőtlenítőszer okozta oxidációs igénybevétel azonban felgyorsíthatja ezt a folyamatot, és akár a termék meghibásodását is okozhatja.

Szerencsére az ilyen tömény fertőtlenítőszer-adagolás csak veszély esetén és így csak ritkán fordul elő. A tartósan kifogástalan vízminőség érdekében azonban mindig meg kell állapítani a problémák okait és meg kell szüntetni őket. A fertőtlenítés tartós sikerének elmaradása mindig biztosan utal arra, hogy nem találták meg és nem iktatták ki a fertőzés forrását. Ezért az alábbiak mindig érvényesek.

- A tömítőelemekhez használt elasztomer alkatrész nagy felületen történő érintkezése esetén figyelembe kell venni a gyártó előírásait és követelményeit.
- A túl hosszú hatáside elleni védelem érdekében minden fertőtlenítés után mindaddig öblíteni kell a szerelt rendszert, amíg a vízminőség ismét meg nem felel a nem fertőtlenített ivóvíz minőségének.
- Minden intézkedést dokumentálni kell, és a dokumentációt az üzemeltetőnek archiválnia kell
- A fenti keretfeltételek betartása esetén az ivóvíz-szerelés elemei fertőtlenítés esetén is megfelelően tartósak maradnak.

Amennyiben a meglévő vízminőség mikrobiológiai szempontból nem kifogástalan, a Viega csővezeték-rendszerekben lévő víz a megadott időközönként fertőtleníthető az ivóvízrendelet szerint megengedett fertőtlenítési eljárásokkal (alap- vagy lökésszerű fertőtlenítés). Ezt követően mindig öblítést kell végezni addig, míg a fertőtlenítő anyagok koncentrációja újból el nem éri a tartós fertőtlenítéshez megengedett koncentrációkat. Ajánlatos minden fertőtlenítési intézkedést szakképzett és tapasztalt szakemberekkel végeztetni.

Javasolt a hidrogén-peroxid (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) és a klór-dioxid fertőtlenítő szerek használata, mivel az alapanyagokkal való nagyobb fokú összeegyeztethetőségük kedvezőbb.

A termék tisztítása/fertőtlenítése során használt vegyszerek bejelentésére, nyilvántartásba vételére vonatkozóan a 201/2001. (X.25.) Kormányrendeletben, illetve a 38/2003. (VII.7) ESzCsM-FVMKvVM együttes rendeletben leírtak a mérvadóak.

## Használati Útmutató

### Viega Profipress

A termékek termikus fertőtlenítése történhet az alkalmazási hőmérséklettől eltérően időközönként a nemzetközi ajánlásoknak megfelelően 70°C-os vízzel, 1 órán keresztül 70°C-os vízzel történő érintkezéssel. A fertőtlenítő víz emberi felhasználásra nem kerülhet, azt háztartási célra felhasználni nem szabad.

A terméket tartalmazó vízhálózati szakaszt használatbavétel előtt legalább egy napra ivóvízzel, ill. használati melegvízzel fel kell tölteni. Az öblítővizet a csatornába kell engedni, azt háztartási célra felhasználni nem szabad. Csak ezután szabad megkezdeni a terméket tartalmazó vízhálózati szakasz rendeltetésszerű használatát!

A termék alkalmazását követő első hétben fém kioldódására lehet számítani. Az a jelenség átmeneti, gyakoribb vízcserével, átöblítéssel csökkenthető.

#### Az üzembehelyezésre vonatkozó alapvető szabályok

- A szerelt rendszert csak akkor töltsék fel, ha az üzemelés kezdete közel van. Ha elhúzódik az üzembehelyezés, akkor átöblítést kell alkalmazni, és azt dokumentálni kell.
- Jegyzőkönyvezni kell a tömörség-ellenőrzést, az öblítést, az üzembehelyezést valamint az oktatást, és a jegyzőkönyveket dokumentációként át kell adni az üzemeltetőnek.
- Az üzemeltetőnek el kell magyarázni a karbantartási szerződés előnyeit.
- Utalni kell a rendszeres és teljes vízcserre szükségességére – minden vízvételi helyen kb. hetente háromszor.