

REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO ZDRAVSTVA I SOCIJALNE SKRBI

**PRIJEDLOG ZAKONA O IZMJENAMA ZAKONA O PREDMETIMA OPĆE
UPORABE S KONAČNIM PRIJEDLOGOM ZAKONA**

Zagreb, ožujak 2010.

PRIJEDLOG ZAKONA O IZMJENAMA ZAKONA O PREDMETIMA OPĆE UPORABE

I. USTAVNA OSNOVA ZA DONOŠENJE ZAKONA

Ustavna osnova za donošenje Zakona izmjenama Zakona o predmetima opće uporabe sadržana je u članku 2. stavku 4. podstavku 1. Ustava Republike Hrvatske.

II. OCJENA STANJA I OSNOVNA PITANJA KOJA SE UREĐUJU PREDLOŽENIM ZAKONOM TE POSLJEDICE KOJE ĆE DONOŠENJEM ZAKONA PROISTEĆI

Hrvatski sabor je na sjednici 13. srpnja 2006. godine donio Zakon o predmetima opće uporabe (Narodne novine, broj 85/06). Ovim se Zakonom u cilju zaštite zdravlja pučanstva uređuje pojam predmeta opće uporabe, uvjeti koje glede zdravstvene ispravnosti moraju ispunjavati predmeti opće uporabe, opći uvjeti za proizvodnju i stavljanje na tržište predmeta opće uporabe, sustav kontrole predmeta opće uporabe, sustavno laboratorijsko ispitivanje radi praćenja zdravstvene ispravnosti predmeta opće uporabe, prava, dužnosti i ovlasti nadležnih tijela u vezi s predmetima opće uporabe proizvedenim u Republici Hrvatskoj ili uvezenim i stavljenim na tržište Republike Hrvatske. Odredbe ovoga Zakona odnose se i na sirovine i aditive za proizvodnju predmeta opće uporabe.

Navedeni Zakon je u cijelosti prihvatio nove zahtjeve u pogledu standarda kvalitete i sigurnosti predmeta opće uporabe kako bi se osigurala visoka razina zaštite ljudskoga zdravlja.

Navedeni Zakon noveliran je 2009. godine radi usklađivanja zakonodavstva Republike Hrvatske s odredbama članaka 28., 29. i 30. Ugovora o Europskoj zajednici i načelom uzajamnog priznavanja koje proizlazi iz sudske prakse Europskog suda pravde.

Potpuno usklađivanje zakonodavstva u ovome dijelu utvrđeno je kao preduvjet za privremeno zatvaranje pregovora s Europskom unijom u poglavlju 1. Sloboda kretanja roba.

Uzimajući u obzir komentare Europske komisije u odnosu na propisivanje uvjeta koje moraju ispunjavati predmeti opće uporabe, posebno u odnosu na deterdžente i igračke, odredbe važećeg Zakona potrebno je uskladiti s pojmovima koji se koriste u važećoj pravnoj stečevini Europske unije kojom su uređeni deterdženti i sigurnost igračaka, s obzirom da pravna stečevina Europske unije ne poznaje pojam „zdravstvene ispravnosti deterdženata i igračaka”.

Predloženi zakon o izmjenama Zakona o predmetima opće uporabe uvažava posebnost vremena i procesa pristupanja Republike Hrvatske Europskoj uniji te omogućava fleksibilnu prilagodbu nacionalnog zakonodavstva zakonodavstvu Europske unije.

III. OCJENA SREDSTAVA POTREBNIH ZA PROVEDBU PREDLOŽENOG ZAKONA

Provedba predloženog zakona neće iziskivati dodatna sredstva iz državnog proračuna.

IV. PRIJEDLOG ZA DONOŠENJE ZAKONA O IZMJENAMA ZAKONA O PREDMETIMA OPĆE UPORABE PO HITNOM POSTUPKU

S obzirom da se predloženim zakonom domaće zakonodavstvo usklađuje s propisima Europske unije, predlaže se njegovo donošenje po hitnom postupku u smislu odredbe članka 161. Poslovnika Hrvatskoga sabora.

KONAČNI PRIJEDLOG ZAKONA O IZMJENAMA ZAKONA O PREDMETIMA OPĆE UPORABE

Članak 1.

U Zakonu o predmetima opće uporabe (Narodne novine, br. 85/06 i 75/09), u članku 7. stavku 3. riječi: „zdravstvenoj ispravnosti i“ brišu se.

U stavku 4. riječi: „zdravstvenoj ispravnosti i sigurnosti deterdženata“ zamjenjuju se riječju: „deterdžentima“.

Članak 2.

U članku 17. stavak 3. mijenja se i glasi:

„Pravilnik o potrebnom obimu i učestalosti ispitivanja predmeta opće uporabe donosi ministar nadležan za zdravstvo.“

Članak 3.

Ministar nadležan za zdravstvo donijet će pravilnike za čije je donošenje ovlašten ovim Zakonom u roku od jedne godine od dana stupanja na snagu ovoga Zakona.

Članak 4.

Do dana stupanja na snagu pravilnika iz članka 3. ovoga Zakona primjenjuju se Pravilnik o zdravstvenoj ispravnosti i sigurnosti igračaka (Narodne novine, broj 115/08), Pravilnik o zdravstvenoj ispravnosti i sigurnosti deterdženata (Narodne novine, br. 77/07 i 148/08) i Pravilnik o opsegu, uvjetima i načinu ispitivanja namirnica i predmeta opće uporabe u tijeku proizvodnje i načinu vođenja evidencije o izvršenim ispitivanjima proizvoda (Narodne novine, br. 80/99, 152/03 i 105/09).

Članak 5.

Danom pristupanja Republike Hrvatske Europskoj uniji prestaju važiti odredbe članka 3. točke 4., članaka 19. i 24. Pravilnika o zdravstvenoj ispravnosti predmeta široke potrošnje (Narodne novine, broj 125/09) u dijelu u kojem se odnose na kozmetiku s posebnom namjenom, te glava IV. „GRANIČNI PROIZVODI IZMEĐU KOZMETIKE I MEDICINSKIH PROIZVODA“ i Prilog XII. „DOPUŠTENE BILJNE VRSTE ZA KOZMETIKU S POSEBNOM NAMJENOM (INCI nazivlje) istoga Pravilnika.

Članak 6.

Ovaj Zakon stupa na snagu osmoga dana od dana objave u Narodnim novinama.

OBRAZLOŽENJE

Uz članak 1.

S obzirom da pravna stečevina Europske unije ne poznaje pojam „zdravstvene ispravnosti deterdženata i igračaka”, člankom 1. predloženog zakona uređuje se da će ministar nadležan za zdravstvo donijeti pravilnik kojim se uređuje sigurnost igračaka te pravilnik o deterdžentima.

Uz članak 2.

Izmjenom stavka 3. članka 17. važećega Zakona uređuje se da ministar nadležan za zdravstvo donosi pravilnik o potrebnom obimu i učestalosti ispitivanja predmeta opće uporabe umjesto pravilnika o ispitivanjima zdravstvene ispravnosti predmeta opće uporabe kako je uređeno važećim Zakonom.

Uz članke 3. - 5.

Navedeni članci sadrže prijelazne odredbe.

Uz članak 6.

Uređuje se dan stupanja na snagu zakona.

ODREDBE VAŽEĆEG ZAKONA KOJE SE MIJENJAJU

Članak 7.

Pravilnik o zdravstvenoj ispravnosti materijala i predmeta koji dolaze u neposredan dodir s hranom donosi ministar nadležan za zdravstvo uz suglasnost ministra nadležnog za poljoprivredu.

Pravilnik o zdravstvenoj ispravnosti predmeta široke potrošnje donosi ministar nadležan za zdravstvo uz prethodno pribavljeno mišljenje ministra nadležnog za gospodarstvo.

Pravilnik o zdravstvenoj ispravnosti i sigurnosti igračaka donosi ministar nadležan za zdravstvo uz prethodno pribavljeno mišljenje ministra nadležnog za gospodarstvo.

Pravilnik o zdravstvenoj ispravnosti i sigurnosti deterdženata donosi ministar nadležan za zdravstvo uz prethodno pribavljeno mišljenje ministra nadležnog za zaštitu okoliša, ministra nadležnog za gospodarstvo i ministra nadležnog za vodno gospodarstvo.

Članak 17.

Subjekt u poslovanju s predmetima opće uporabe, koji proizvodi ili uvozi predmete opće uporabe, obavezan je obavljati laboratorijsko ispitivanje proizvoda i voditi zapise o obavljenim ispitivanjima.

Subjekt u poslovanju s predmetima opće uporabe koji proizvodi kozmetičke proizvode i dužan je ispitivati mikrobiološku čistoću u proizvodnji.

Pravilnik o ispitivanjima zdravstvene ispravnosti predmeta opće uporabe donosi ministar nadležan za zdravstvo.