

Na temelju članka 10. Zakona o općoj sigurnosti proizvoda («Narodne novine» broj 30/09) Vlada Republike Hrvatske je na sjednici _____ godine, donijela

**UREDBU
O SUSTAVU BRZE RAZMJENE SLUŽBENIH OBAVIJESTI O
PROIZVODIMA KOJI PREDSTAVLJAJU RIZIK ZA ZDRAVLJE I
SIGURNOST POTROŠAČA (RAPEX)**

I. OPĆE ODREDBE

Članak 1.

- (1) Ovom Uredbom propisuje se postupak i sadržaj brze razmjene službenih obavijesti o mjerama i radnjama glede proizvoda koji predstavljaju ozbiljan rizik za zdravlje i sigurnost potrošača.
- (2) Osim postupka opisanog u stavku 1. ovoga članka, ova Uredba uređuje i postupak brze razmjene službenih obavijesti o mjerama i radnjama glede proizvoda koji ne predstavljaju ozbiljan rizik za zdravlje i sigurnost potrošača.
- (3) Mjere i radnje iz stavka 1. i 2. ovoga članka odnose se na mjere i radnje iz članka 11. Zakona o općoj sigurnosti proizvoda.

Članak 2.

- (1) »Kontaktna točka« je mjesto za kontakt s Europskom komisijom (u daljnjem tekstu: Komisija) kojoj šalje i od koje prima sve službene obavijesti koje se razmjenjuju putem RAPEX-a.
- (2) »Kontaktne mjesta« jesu mreža državnih tijela koja kontaktnoj točki šalju i koja od kontaktne točke primaju službene obavijesti.
- (3) »RAPEX« je sustav brze razmjene službenih obavijesti o mjerama i radnjama glede proizvoda koji predstavljaju ozbiljan rizik za zdravlje i sigurnost potrošača, ukoliko u zakonodavstvu Europske unije ne postoje poseban propis s istim ciljem.

Članak 3.

- (1) Kontaktna točka iz članka 2. stavka 1. ove Uredbe je u sjedištu Državnog inspektorata.
- (2) Kontaktna mjesta iz članka 2. stavka 2. ove Uredbe jesu:
- Područne jedinice Državnog inspektorata,
 - Ministarstvo nadležno za poslove gospodarstva,
 - Ministarstvo nadležno za poslove zdravstva,
 - Ministarstvo nadležno za poslove mora, prometa i infrastrukture,
 - Ministarstvo nadležno za unutarnje poslove,
 - Ministarstvo financija - Carinska uprava.

Članak 4.

Kontaktna točka:

- zaprima i šalje službenu obavijest o proizvodu koji predstavlja rizik Komisiji i kontaktnim mjestima na engleskom jeziku ili na nekom drugom službenom jeziku Europske unije, a koji je radni jezik za RAPEX sustav.
- mora biti dostupna Komisiji i kontaktnim mjestima u hitnim slučajevima tokom cijele godine 24 sata na dan, uključujući vikende, blagdane i ostale neradne dane.

Članak 5.

Iz sustava RAPEX isključeni su:

- hrana i hrana za životinje, materijali i predmeti koji dolaze u neposredan dodir s hranom, lijekovi i medicinski proizvodi,
- mjere i radnje vezane uz rizik proizvoda čiji učinci ne prelaze, odnosno ne mogu prijeći granice teritorija Republike Hrvatske, osim ako postoji vjerojatnost da bi te mjere i radnje interesirale nadležna tijela za provedbu propisa drugih država članica.

Članak 6.

Postupci razmjene službenih obavijesti kad postoji ozbiljan rizik kao i postupci razmjene službenih obavijesti kad ne postoji ozbiljan rizik provode se na način i pod uvjetima sukladno propisima kojima se uređuje upravljanje sustavom brze razmjene obavijesti Europske unije i za službeno obavješćivanje sukladno Direktivi o općoj sigurnosti proizvoda, a objavljuju se u Službenom listu Europske unije.

PRIJELAZNE I ZAVRŠNE ODREDBE

Članak 7.

Danom stupanja na snagu ove Uredbe prestaje važiti Uredba o sustavu razmjene obavijesti u pogledu proizvoda koji predstavljaju rizik za zdravlje i sigurnost potrošača („Narodne novine” broj 39/09).

Članak 8.

Ova Uredba se objavljuje u »Narodnim novinama«, a stupa na snagu danom pristupanja Republike Hrvatske u Europsku uniju.

Klasa:
Urbroj:
Zagreb,

OBRAZLOŽENJE

Sigurnost proizvoda pitanje je od visokog prioriteta u Europskoj uniji. Direktiva 2001/95/EZ koja se odnosi na opću sigurnost proizvoda obuhvaća sigurnosne uvjete vezano uz potrošačke proizvode čija sigurnost nije uređena sektorskim propisima Europske unije.

Predmetna Direktiva u članku 12. uspostavlja sustav brze razmjene obavijesti (RAPEX) između država članica Europske unije i Komisije o mjerama i radnjama u pogledu proizvoda koji predstavljaju ozbiljan rizik za zdravlje i sigurnost potrošača, ukoliko ne postoje konkretne odredbe s istim ciljem. Nadalje, postupak službenog obavješćivanja iz članka 11. predmetne Direktive namijenjen je razmjeni informacija između država članica i Komisije o mjerama i radnjama u pogledu proizvoda koji ne predstavljaju ozbiljan rizik za zdravlje i sigurnost potrošača.

Cilj sustava RAPEX je sprječavanje opskrbe potrošača proizvodima koji predstavljaju ozbiljan rizik po njihovo zdravlje i sigurnost, te ako je potrebno, njihovo povlačenje s tržišta, odnosno povrat od potrošača. Nadalje, ovim sustavom olakšava se praćenje učinkovitosti i dosljednosti aktivnosti nadzora nad tržištem te pridonosi dosljednoj provedbi zahtjeva u pogledu sigurnosti proizvoda i ispravnom funkcioniranju internog tržišta.

Temeljem Zakona o općoj sigurnosti proizvoda iz 2009. godine, Vlada Republike Hrvatske donijela je Uredbu o sustavu razmjene obavijesti u pogledu proizvoda koji predstavljaju rizik za zdravlje i sigurnost potrošača („Narodne novine” 39/09).

Obzirom na učestale izmjene smjernica za upravljanje Sustavom Europske unije za brzu razmjenu informacija „RAPEX“, preporuka je Europske komisije da se njihov sadržaj ne implementira kroz Uredbu, već da se u propiše upućujuća odredba na propise kojima se uređuje upravljanje sustavom brze razmjene obavijesti Europske unije.

Članak 1.

Ovim člankom je propisan predmet uređenja ove Uredbe.

Članak 2.

Ovim člankom uređeno je značenje pojmova koji se koriste u ovoj Uredbi, kao što su pojam kontaktna točka, kontaktna mjesta i sustav „RAPEX“.

Članak 3.

Ovim člankom određuje se pozicioniranje kontaktne točke i kontaktnih mjesta.

Članak 4.

Ovim člankom se propisuju se obveze kontaktne točke, te radni jezik koji se koristi u sustavu RAPEX i obveza stalne dostupnosti kontaktne točke Komisiji.

Članak 5.

Ovim člankom propisuje se koji su proizvodi isključeni iz sustava RAPEX.

Članak 6.

Ovim člankom se propisuje da se postupci brze razmjene službenih obavijesti kad postoji opasan proizvod provode sukladno propisima kojima se uređuje upravljanje sustavom brze razmjene obavijesti Europske unije i za službeno obavješćivanje sukladno Direktivi o općoj sigurnosti proizvoda, a objavljuju se u Službenom listu Europske unije.

Članak 7. – 8.

Ovim člancima propisane su prijelazne i završne odredbe.