

**REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO ZDRAVLJA**

NACRT

**PRIJEDLOG ZAKONA O IZMJENAMA ZAKONA O PROVEDBI UREDBE (EU)
BROJ 528/2012
EUROPSKOGA PARLAMENTA I VIJEĆA U VEZI SA STAVLJANJEM NA
RASPOLAGANJE NA TRŽIŠTU I UPORABI BIOCIDNIH PROIZVODA, S
KONAČNIM PRIJEDLOGOM ZAKONA**

Zagreb, ožujak 2014.

**PRIJEDLOG ZAKONA O IZMJENAMA ZAKONA O PROVEDBI
UREDBE (EU) BROJ 528/2012 EUROPSKOGA PARLAMENTA I VIJEĆA U VEZI
SA STAVLJANJEM NA RASPOLAGANJE NA TRŽIŠTU I UPORABI BIOCIDNIH
PROIZVODA**

I. USTAVNA OSNOVA ZA DONOŠENJE ZAKONA

Ustavna osnova za donošenje ovoga Zakona sadržana je u članku 2. stavku 4. podstavku 1. Ustava Republike Hrvatske („Narodne novine“, broj 85/2010 - pročišćeni tekst i 5/2014 - Odluka Ustavnog suda Republike Hrvatske).

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

Zakon o provedbi Uredbe (EU) broj 528/2012 Europskoga parlamenta i Vijeća u vezi sa stavljanjem na raspolaganje na tržištu i uporabi biocidnih proizvoda donesen je radi usklađivanja nacionalnog zakonodavstva u području biocidnih proizvoda s pravnom stečevinom Europske unije kojim se i utvrđuje okvir za provedbu pojedinih odredbi akata Europske unije.

Zakonom o izmjenama i dopunama Zakona o ustrojstvu i djelokrugu ministarstava i drugih središnjih tijela državne uprave („Narodne novine“, broj 148/2013) prestao je s radom Državni inspektorat te su poslovi istog preuzeti od strane Ministarstva financija, Ministarstva gospodarstva, Ministarstva rada i mirovinskog sustava, Ministarstvo poljoprivrede i Ministarstva turizma u okviru djelokruga rada.

Stoga je ovom izmjenom Zakona provedeno usklađivanje sa Zakonom o izmjenama i dopunama Zakona o ustrojstvu i djelokrugu ministarstava i drugih središnjih tijela državne uprave.

III. OCJENA SREDSTAVA POTREBNIH ZA PROVOĐENJE ZAKONA

Provođenje ovoga Zakona neće imati financijskih učinaka na državni proračun Republike Hrvatske.

IV. PRIJEDLOG ZA DONOŠENJE ZAKONA PO HITNOM POSTUPKU

Zbog potrebe usklađivanja s novim odredbama Zakona o ustrojstvu i djelokrugu ministarstava i drugih središnjih tijela državne uprave („Narodne novine“, broj 150/2011, 22/2012, 39/2013, 125/2013 i 148/2013), sukladno članku 204. Poslovnika Hrvatskoga sabora predlaže se donošenje ovoga zakona po hitnom postupku.

Zbog ukidanja Državnog inspektorata od 01.01.2014. u cilju izbjegavanja pojave pravnih praznina osobito je opravdani razlog za donošenje ovoga Zakona po hitnom postupku. Iz istog razloga predlaže se stupanje na snagu ovoga Zakona prvog dana od dana objave u „Narodnim novinama“.

**KONAČNI PRIJEDLOG ZAKONA
O IZMJENAMA ZAKONA O PROVEDBI UREDBE (EU) BROJ 528/2012
EUROPSKOGA PARLAMENTA I VIJEĆA U VEZI SA STAVLJANJEM NA
RASPOLAGANJE NA TRŽIŠTU I UPORABI BIOCIDNIH PROIZVODA**

Članak 1.

U Zakonu o provedbi Uredbe (EU) broj 528/2012 Europskoga parlamenta i Vijeća u vezi sa stavljanjem na raspolaganje na tržištu i uporabi biocidnih proizvoda („Narodne novine“, broj 39/2013), članak 3. stavak 3. mijenja se i glasi:

„(3) Pri provedbi ovoga Zakona Ministarstvo surađuje sa središnjim tijelima državne uprave nadležnima za poslove poljoprivrede, gospodarstva i zaštite okoliša i prirode.“.

Članak 2.

U članku 4. točki 9. riječi: „u suradnji s Državnim inspektoratom,“ brišu se.

Članak 3.

U članku 5. stavak 2. briše se.

Dosadašnji stavci 3. 4. i 5. postaju stavci 2. 3. i 4.

Članak 4.

Ovaj Zakon stupa na snagu prvoga dana od dana objave u „Narodnim novinama“.

OBRAZLOŽENJE

Uz članak 1. – 3.

Odredbe članka 1. – 3. usklađuju se sa Zakonom o izmjenama i dopunama Zakona o ustrojstvu i djelokrugu ministarstava i drugih središnjih tijela državne uprave („Narodne novine“, broj 148/2013) kojim se ukida Državni inspektorat.

Uz članak 4.

Ovim člankom utvrđuje se dan stupanja na snagu ovoga Zakona.

TEKST ODREDBI VAŽEĆEG ZAKONA KOJE SE MIJENJANJU**II. NADLEŽNO TIJELO I NJEGOVE ZADAĆE***Nadležno tijelo***Članak 3.**

(1) Nadležno tijelo za provedbu Uredbe (EU) br. 528/2012 i ovoga Zakona je ministarstvo nadležno za zdravlje (u daljnjem tekstu: Ministarstvo).

(2) Za provedbu posebnih stručnih poslova i savjetovanja Ministarstva, ministar nadležan za zdravlje (u daljnjem tekstu: ministar) može ovlastiti pravne osobe s javnim ovlastima i druge javne ustanove.

(3) Pri provedbi ovoga Zakona Ministarstvo surađuje sa središnjim tijelima državne uprave nadležnima za poslove poljoprivrede, zaštite okoliša i prirode, gospodarstva i Državnim inspektoratom.

(4) Pri provedbi Uredbe (EU) br. 528/2012 i ovoga Zakona Ministarstvo surađuje s Institutom za medicinska istraživanja i medicinu rada, Hrvatskim zavodom za toksikologiju i antidoping, Hrvatskim centrom za poljoprivredu, hranu i selo, Hrvatskim zavodom za javno zdravstvo i Državnim zavodom za zaštitu prirode.

(5) Ministar je ovlašten donijeti pravilnike, naredbe i napatke za provedbu pravno obvezujućih akata Europske unije donesenih na temelju Uredbe (EU) br. 528/2012.

*Zadaci nadležnoga tijela***Članak 4.**

Ministarstvo za potrebe provedbe Uredbe (EU) br. 528/2012 i ovoga Zakona obavlja sljedeće poslove:

1. pruža službeni pomoć korisnicima, sukladno članku 81. stavku 2. podstavku 1. Uredbe (EU) br. 528/2012,

2. sudjeluje u radu stručnih odbora za biocidne proizvode u sastavu Europske agencije za kemikalije (u daljnjem tekstu: Agencija),

3. sudjeluje u postupku komparativnog ocjenjivanja kao dijela ocjenjivanja zahtjeva za obnovu odobrenja Europske unije za biocidni proizvod koji sadrži aktivnu tvar koja je potencijalna tvar za zamjenu,

4. sudjeluje u postupku izdavanja odobrenja Europske unije za biocidni proizvod te u postupku poništenja, pregleda i izmjene odobrenja Europske unije za biocidni proizvod sukladno Uredbi (EU) br. 528/2012,
5. provodi postupak izdavanja nacionalnog odobrenja za biocidni proizvod, postupak obnove nacionalnog odobrenja i postupak ukidanja, preispitivanja i izmjene nacionalnog odobrenja sukladno Uredbi (EU) br. 528/2012,
6. provodi i sudjeluje u postupku međusobnog priznavanja odobrenja za biocidne proizvode,
7. provodi postupak izdavanja nacionalnog odobrenja za paralelnu trgovinu biocidnim proizvodom koji je odobren u drugoj državi članici Europske unije (»država članica podrijetla«),
8. u roku propisanom člankom 56. stavkom 2. podstavkom 1. Uredbe (EU) br. 528/2012 izrađuje i dostavlja podnositelju priopćenja mišljenja o uporabi aktivnih tvari u biocidnim proizvodima i biocidnih proizvoda u svrhu istraživanja i razvoja,
9. provodi praćenje (monitoring) biocidnih proizvoda i tretiranih proizvoda koji se stavljaju na tržište Republike Hrvatske u suradnji s Državnim inspektoratom,
10. upućuje obavijesti podnositelju zahtjeva za izdavanje odobrenja Europske unije i nacionalnog odobrenja za biocidni proizvod, nadležnim tijelima država članica Europske unije, Europskoj komisiji, odnosno Agenciji u slučajevima propisanim Uredbom (EU) br. 528/2012.

III. NADZOR

Inspekcijski, carinski i upravni nadzor

Članak 5.

- (1) Inspekcijski nadzor nad provedbom Uredbe (EU) br. 528/2012 i ovoga Zakona obavljaju sanitarni inspektori sukladno propisima kojima je uređen djelokrug i ovlasti sanitarne inspekcije te nadzor nad kemikalijama.
- (2) Inspekcijski nadzor nad provedbom Uredbe (EU) br. 528/2012 i ovoga Zakona u odnosu na stavljanje na tržište tretiranih proizvoda obavljaju gospodarski inspektori Državnog inspektorata.
- (3) Upravni nadzor nad provedbom Uredbe (EU) br. 528/2012 i ovoga Zakona obavlja Ministarstvo.
- (4) Ako određeni biocidni proizvod koji je odobren sukladno Uredbi (EU) br. 528/2012 predstavlja rizik za zdravlje ljudi, životinja i okoliša, nadležni inspektor ovlašten je privremeno zabraniti stavljanje na raspolaganje na tržištu tog biocidnog proizvoda na području Republike Hrvatske, narediti povlačenje tog proizvoda s tržišta Republike Hrvatske, njegov povrat od potrošača ili ograničiti njegovu dostupnost na tržištu Republike Hrvatske.

(5) Ako nadležni inspektor u obavljanju inspekcijskoga nadzora utvrdi da biocidni proizvod ne ispunjava zahtjeve iz Uredbe (EU) br. 528/2012, obvezan je narediti povlačenje biocidnog proizvoda s tržišta Republike Hrvatske ili njegov povrat od potrošača određujući rok u kojem se nepravilnost mora otkloniti.