

93 Uradni list RS, št. 93/2007
z dne 12. 10. 2007

4603. Zakon o omejevanju uporabe toba nih izdelkov (uradno pre iš eno besedilo) (ZOUTI-UPB3), Stran 12483.

Na podlagi 153. lena Poslovnika državnega zbora je Državni zbor Republike Slovenije na seji 27. septembra 2007 potrdil uradno pre iš eno besedilo Zakona o omejevanju uporabe toba nih izdelkov, ki obsega:

- Zakon o omejevanju uporabe toba nih izdelkov – ZOUTI (Uradni list RS, št. 57/96 z dne 19. 10. 1996),
- Zakon o spremembah in dopolnitvah Zakona o omejevanju uporabe toba nih izdelkov – ZOUTI-A (Uradni list RS, št. 119/02 z dne 30. 12. 2002),
- Zakon o spremembah in dopolnitvah Zakona o omejevanju uporabe toba nih izdelkov – ZOUTI-B (Uradni list RS, št. 101/05 z dne 11. 11. 2005) in
- Zakon o spremembah in dopolnitvah Zakona o omejevanju uporabe toba nih izdelkov – ZOUTI-C (Uradni list RS, št. 60/07 z dne 6. 7. 2007).

Št. 543-03/92-3/41

Ljubljana, dne 27. septembra 2007

EPA 1551-IV

Predsednik
Državnega zbora
Republike Slovenije
France Cukjati, dr. med., l.r.

Z A K O N

O OMEJEVANJU UPORABE TOBA NIH IZDELKOV uradno pre iš eno besedilo (ZOUTI-UPB3)

I. SPLOŠNE DOLO BE

1. len

Ta zakon v skladu z Direktivo 2001/37/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 5. junija 2001 o približevanju zakonov in drugih predpisov držav lanic o izdelavi, predstavitvi in prodaji toba nih izdelkov (UL L št. 194 z dne 18. 7. 2001, str. 26) in Direktivo 2003/33/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 26. maja 2003 o približevanju zakonov in drugih predpisov držav lanic o oglaševanju in sponzorstvu toba nih izdelkov (UL L št. 152 z dne 20. 6. 2003, str. 16) dolo a ukrepe za omejevanje uporabe toba nih izdelkov in ukrepe za prepre evanje njihovih škodljivih vplivov na zdravje.

2. len

Posamezni pojmi, uporabljeni v tem zakonu, imajo naslednji pomen:

1. Toba ni izdelki so izdelki, ki vsebujejo tobak, ki je lahko tudi gensko spremenjen, in so namenjeni za kajenje, njuhanje, sesanje ali žvečenje.
2. Katran je suh, nerazredčen, breznikotinski kondenzat dima, ki nastaja pri kajenju.
3. Nikotin pomeni nikotinske alkaloide.
4. Oglikov monoksid je sestavni del plinske faze kadilskega dima in nastaja pri nepopolnem izgorevanju tobaka in drugih organskih sestavin tobanih izdelkov.
5. Tobak za oralno uporabo so vsi tobani izdelki za oralno uporabo, razen za kajenje in žvečenje, ki so delno ali v celoti izdelani iz tobaka v prahu ali drobcih ali kakršnikoli kombinaciji prahu in drobcev, ki so lahko pakirani v vrečkah ali v kakršnikoli drugi embalaži, ali so podobni živilskemu izdelku.
6. Sestavina je vsaka snov ali sestavni del, ki se uporablja pri izdelavi ali pripravi tobane izdelka, razen tobanih listov in drugih naravnih ali nepredelanih delov rastline tobaka, in je v končnem izdelku še vedno prisotna, tudi v spremenjeni obliki, vključno s papirjem, filtrom, tiskarskimi rnilni in lepili.
7. Oglaševanje in promocija tobaka in tobanih izdelkov je vsakršno posredno ali neposredno komercialno sporočilo, priporo ali dejanje s ciljem, uinkom ali mogočim uinkom promocije tobanih izdelkov ali uporabe tobaka.
8. Sponzoriranje dogodka, dejavnosti ali posameznika je kakršnakoli posredna ali neposredna oblika prispevka za kakršenkoli dogodek, dejavnost ali posameznika s ciljem, uinkom ali mogočim uinkom promocije tobanih izdelkov ali uporabe tobaka.
9. Storitve informacijske družbe pomeni storitev v smislu 35. člena Zakona o elektronskih komunikacijah (Uradni list RS, št. 43/04).
10. Kadilnica pomeni tisti zaprt prostor, ki je fizično ločen od drugih zaprtih prostorov in posebej urejen izključno za kajenje.

3. člen

Javni prostori po tem zakonu so prostori, namenjeni dejavnostim na področju zdravstva, otroškega varstva, vzgoje in izobraževanja, socialnega varstva, prometa, javnega prevoza, trgovine, gostinstva in turizma, športa in rekreacije ter kulture.

Javni prostori iz prejšnjega odstavka so zlasti kopalnice, sejne sobe, kino dvorane, gledališča, zdravstveni, vzgojno varstveni, izobraževalni, socialni zavodi, gostinski prostori in trgovine, športne dvorane, javna prometna sredstva, dvigala, kabinske žarnice, javna stranišča in drugi prostori, kjer so nekadilci proti svoji volji lahko izpostavljeni cigaretnemu dimu.

4. člen

Delovni prostor po tem zakonu je vsak zaprt prostor, ki je pod nadzorom delodajalca in kjer se zanj opravljajo dela in storitve.

5. člen

Za uresničevanje celovite družbene skrbi za varstvo zdravja prebivalcev pred škodljivimi vplivi tobanih izdelkov skrbi Svet za zdravje pri Vladi Republike Slovenije, ki ima na tem področju zlasti naslednje naloge:

- spremlja vpliv uporabe tobanih izdelkov na zdravje prebivalcev in predlaga ustrezne ukrepe, ki zahtevajo medresorsko reševanje,
- predlaga ukrepe za omejevanje uporabe tobanih izdelkov,
- spremlja izvajanje celovitega programa preprečevanja uporabe tobanih izdelkov in ukrepov za preprečevanje škodljivih posledic,
- opravlja druge naloge s področja omejevanja uporabe tobanih izdelkov in preprečevanja škodljivih posledic uporabe tobanih

izdelkov.

Ministrstvo, pristojno za zdravje, v sodelovanju s pristojnimi ministrstvi, institucijami, strokovnjaki in nevladnimi organizacijami pripravi dveletne programe omejevanja uporabe toba nih izdelkov in zmanjševanja škodljivih posledic uporabe toba nih izdelkov (v nadaljnjem besedilu: programi), ki vklju ujejo ukrepe iz 5.a lena tega zakona.

Programi iz prejšnjega odstavka na predlog ministrstva, pristojnega za zdravje, sprejme Vlada Republike Slovenije.

5.a len

Med ukrepe za prepre evanje škodljivih vplivov uporabe toba nih izdelkov se štejejo:

- spremljanje uporabe toba nih izdelkov in obsega škodljivih vplivov njihove uporabe za zdravje;
- informiranje, izobraževanje in osveš anje javnosti in posameznih skupin prebivalstva o škodljivih vplivih uporabe toba nih izdelkov;
- usklajevanje aktivnosti za vklju evanje v programe opuš anja kajenja in uporabe toba nih izdelkov;
- usklajevanje, spremljanje in vrednotenje preventivnih programov za posamezne skupine prebivalstva;
- priprava in izvajanje programov za spodbujanje zdravega življenjskega sloga med različnimi starostnimi in družbenimi skupinami prebivalstva ter njihovo vrednotenje;
- strokovno svetovanje in podpora institucijam, združenjem, nevladnim organizacijam, lokalnim skupnostim in posameznikom pri izvajanju preventivnih programov na podro ju omejevanja kajenja.

Za izvrševanje v tem lenu dolo enih ukrepov je pooblaš en Inštitut za varovanje zdravja Republike Slovenije skupaj z obmo nimi zavodi za zdravstveno varstvo, ki v skladu s tem lenom in Nacionalnim programom zdravstvenega varstva Republike Slovenije neposredno opravljajo naloge, povezane z navedenimi ukrepi.

II. DOVOLJENA VSEBNOST ŠKODLJIVIH SESTAVIN

6. len

Od 1. januarja 1997 je prepovedana proizvodnja in prodaja cigaret, ki vsebujejo več kot 15 mg katrana na cigareto.

Od 1. julija 1998 dalje je prepovedana proizvodnja in prodaja cigaret, ki vsebujejo več kot 12 mg katrana na cigareto.

Od 1. januarja 2004 je za Republiko Slovenijo in države članice Evropske unije, od 1. januarja 2007 pa tudi za izvoz v druge države, prepovedana proizvodnja in prodaja cigaret, ki vsebujejo več kot:

- 10 mg katrana na cigareto;
- 1 mg nikotina na cigareto;
- 10 mg ogljikovega monoksida na cigareto.

Minister za zdravje podrobneje dolo i pogoje, ki jih morajo glede zdravstvene ustreznosti izpolnjevati toba ni izdelki.

7. len

Vsebnost katrana, nikotina in ogljikovega monoksida v cigaretah se ugotavlja po metodi, ki ustreza naslednjim standardom:

- ISO 4387 za katran;
- ISO 10315 za nikotin;
- ISO 8454 za ogljikov monoksid.

To nost natisnjenega podatka o vsebnosti katrana in nikotina na škatli oziroma drugem posami nem pakiranju (v nadaljnjem besedilu: embalaža) se ugotavlja po metodi ISO 8243.

III. UKREPI ZA ZMANJŠEVANJE UPORABE TOBA NIH IZDELKOV

8. len

Prepovedana je proizvodnja in prodaja cigaret, ki na embalaži nimajo natisnjenih podatkov o tem, koliko miligramov katrana, nikotina in ogljikovega monoksida vsebuje posamezna cigareta.

Podatki iz prejšnjega odstavka morajo obsegati najmanj 10% površine bo ne strani embalaže.

9. len

Prepovedana je proizvodnja in prodaja toba nih izdelkov, razen toba nih izdelkov za žve enje in za njuhanje, ki nimajo na embalaži in zunanji embalaži, ki se uporablja pri prodaji izdelka na drobno (v nadaljnjem besedilu: zunanja embalaža), natisnjenega enega od naslednjih opozoril:

»Kajenje ubija. Opustite kajenje: tel. št. xxxxxxxx.«

»Kajenje resno škoduje vam in ljudem okoli vas. Opustite kajenje: tel. št. xxxxxxxx.«

Opozorilo iz prejšnjega odstavka mora biti natisnjeno na prednji strani embalaže in zunanje embalaže, razen na dodatnih prozornih ovojih, ki se uporabljajo za prodajo izdelka na drobno. Opozorilo mora obsegati najmanj 30% površine zunanjega dela prednje strani embalaže in zunanje embalaže, na kateri je to opozorilo natisnjeno.

Opozorili iz prvega odstavka tega lena se morata redno menjavati, in sicer tako, da se vsako opozorilo pojavi na enaki koli ini proizvedenih oziroma prodajanih toba nih izdelkov v teko em letu.

Prepovedana je proizvodnja in prodaja toba nih izdelkov, razen toba nih izdelkov za žve enje in za njuhanje, ki poleg opozorila iz prvega odstavka tega lena nimajo natisnjenega še enega od naslednjih opozoril:

1. »Kadilci umirajo mlajši.«
2. »Kajenje maši žile in povzro a sr ni infarkt in možgansko kap.«
3. »Kajenje povzro a smrt zaradi plju nega raka.«
4. »Kajenje med nose nostjo škoduje vašemu otroku.«
5. »Varujte otroke pred vdihavanjem vašega cigaretnega dima.«
6. »Vaš zdravnik ali farmacevt vam lahko pomaga opustiti kajenje.«
7. »Kajenje povzro a hudo zasvojenost, zato ne za nite kaditi.«
8. »Opustitev kajenja zmanjša tveganje za smrt zaradi bolezni srca in plju .«
9. »Kajenje lahko povzro i po asno in bole e umiranje.«
10. »Poiš ite pomo pri opuš anju kajenja: posvetujte se z zdravnikom.«
11. »Kajenje lahko zmanjša pretok krvi in povzro i impotenco.«
12. »Kajenje povzro a staranje kože.«
13. »Kajenje lahko škoduje spermi in zmanjša plodnost.«
14. »Cigaretni dim vsebuje benzen, nitrosamine, formaldehid in vodikov cianid.«

Opozorilo iz prejšnjega odstavka mora biti natisnjeno na zadnji strani embalaže in zunanje embalaže, razen na dodatnih prozornih ovojih, ki se uporabljajo za prodajo izdelka na drobno. Opozorilo mora obsegati najmanj 40% površine zunanjega dela zadnje strani embalaže in zunanje embalaže, na kateri je to opozorilo natisnjeno.

Opozorila iz 9. četrtega odstavka tega člena se morajo redno menjavati, in sicer tako, da se vsako opozorilo pojavi na enaki količini proizvedenih oziroma prodajanih tobakovih izdelkov v tekočem letu.

Minister, pristojen za zdravje, dolo tudi telefonsko številko iz prvega odstavka tega člena in pogoje za delovanje službe na navedeni številki.

9.a člen

Prepovedana je prodaja tobakovih izdelkov za žvečenje in za njuhanje, ki nimajo na najbolj vidni površini embalaže in zunanje embalaže, razen na dodatnih prozornih ovojih, ki se uporabljajo za prodajo izdelkov na drobno, navedenega naslednjega opozorila: »Ta tobakov izdelek lahko škoduje vašemu zdravju in povzroča zasvojenost.«

Opozorilo iz prejšnjega odstavka mora obsegati najmanj 30% zunanje površine embalaže in zunanje embalaže, na kateri je opozorilo natisnjeno.

9.b člen

Embalaža tobakovih izdelkov, razen cigaret in tobakovih izdelkov za žvečenje in za njuhanje, katere najbolj vidna površina presega 75 cm², mora vsebovati opozorila iz prvega in 9. četrtega odstavka 9. člena tega zakona najmanj v obsegu 22,5 cm² na prednji in 22,5 cm² na zadnji strani embalaže.

9.c člen

Podatki iz prvega odstavka 8. člena tega zakona ter opozorila iz prvega in 9. četrtega odstavka 9. člena tega zakona in prvega odstavka 9.a člena tega zakona morajo biti:

- natisnjeni v črnem odebeljenem tisku na beli podlagi, v pisavi Helvetica in v velikosti črke, ki zavzema največji možni del površine, predvidene za opozorilo in podatke;
- natisnjeni v malih črkah, razen prve črke in kjer tako zahtevajo slovnice na pravila;
- natisnjeni osredotočeno v delu, na katerem mora biti besedilo natisnjeno in vzporedno z zgornjim robom embalaže;
- obrobljeni s črnim okvirjem, širokim najmanj 3 mm in največ 4 mm, ki ne sme posegati v besedilo opozorila oziroma podatkov, razen opozorila iz prvega odstavka 9.a člena tega zakona;
- natisnjeni v slovenskem jeziku;
- natisnjeni tako, da jih ni mogoče odstraniti ali uničiti, in ne smejo biti zakriti, potemnjeni ali prekinjeni z drugim napisom ali simbolom ali z odpiranjem embalaže.

Podatki iz prvega odstavka 8. člena tega zakona ter opozorila iz prvega in 9. četrtega odstavka 9. člena tega zakona in prvega odstavka 9.a člena tega zakona ne smejo biti na tobakovih znamkah, nalepljeni na embalaži tobakovnega izdelka.

Podatki iz prvega odstavka 8. člena tega zakona ter opozorila iz prvega in 9. četrtega odstavka 9. člena tega zakona in prvega odstavka 9.a člena tega zakona so lahko, razen na embalaži in zunanji embalaži cigaret, pritrjeni z nalepko, pod pogojem, da se ta nalepka ne more odstraniti.

Na embalaži tobakovnega izdelka mora biti označena serijska številka ali ekvivalent, ki omogoča določitev kraja in datuma proizvodnje tobakovnega izdelka.

Na embalaži in zunanji embalaži tobakovnih izdelkov je prepovedana uporaba besedila, imena, blagovne znamke in simbola ali drugega znaka, ki napeljujejo na to, da je določen tobakovni izdelek manj škodljiv, z izrazi, kot so na primer: lahki, mild, nizka vsebnost nikotina in katrana, super lahki, ultra lahki in podobno.

10. člen

Prepovedano je vsako sponzoriranje dogodka, dejavnosti ali posameznika ter kakršnokoli neposredno in posredno oglaševanje in promocija tobaka in toba nih izdelkov, vklju no prek storitev informacijske družbe.

Za posredno oglaševanje tobaka in toba nih izdelkov iz prejšnjega odstavka se šteje prikazovanje logotipov in drugih znakov za ozna evanje tobaka in toba nih izdelkov na predmetih, ki po tem zakonu niso toba ni izdelki. Za posredno oglaševanje se šteje tudi brezpla no ponujanje toba nih izdelkov na javnem mestu in v javnih prostorih.

Prepovedano je oglaševanje izdelkov, ki ne sodijo med tobak in toba ne izdelke, vendar s svojim videzom in namenom uporabe neposredno vzpodbujajo k potrošnji tobaka in toba nih izdelkov.

Objavljanje podatkov o kakovosti in drugih lastnostih tobaka in toba nih izdelkov v strokovnih knjigah ter revijah in publikacijah, ki so namenjene obveš anju proizvajalcev in prodajalcev teh izdelkov, se ne šteje za oglaševanje po dolo bah tega lena.

11. len

Ne glede na dolo be prejšnjega lena je oglaševanje tobaka in toba nih izdelkov dovoljeno v obliki in podobi zaš itene blagovne znamke:

- na priboru za kajenje;
- v in na poslovnih prostorih gospodarskih družb, ki se ukvarjajo s proizvodnjo, distribucijo in prodajo toba nih izdelkov na debelo v skupni površini do 7 m²;
- na zunanjih in notranjih izveskih prodajaln toba nih izdelkov v skupni površini do 7 m².

Oglaševanje toba nih izdelkov iz prejšnjega odstavka je dovoljeno le v obliki znaka, ki je zaš iten in ki ne omenja in ne prikazuje toba nega izdelka, njegove embalaže ali njegove uporabe.

12. len

(rtan)

13. len

(rtan)

14. len

Prepovedana je prodaja toba nih izdelkov osebam, mlajšim od 18 let. Toba nih izdelkov ne smejo prodajati osebe, mlajše od 18 let.

Prepovedana je prodaja toba nih izdelkov iz avtomatskih naprav.

Prepovedana je prodaja posameznih cigaret oziroma drugih toba nih izdelkov izven izvorne embalaže proizvajalca.

Prepovedana je prodaja tobaka za oralno uporabo.

Prepoved prodaje toba nih izdelkov osebam, mlajšim od 18 let, mora biti v prodajalni toba nih izdelkov objavljena na vidnem mestu.

15. len

Prodajalec sme od vsake osebe, ki kupuje toba ne izdelke in za katero domneva, da še ni stara 18 let, zahtevati, da izkaže svojo starost z javno listino. e oseba to odkloni, se ji toba nega izdelka ne sme prodati.

16. len

Prepovedano je kajenje v vseh zaprtih javnih in delovnih prostorih. Za zaprt javni ali delovni prostor se šteje prostor, ki ima streho in popolnoma zaprto ve kot polovico površine pripadajo ih sten. Kajenje je prepovedano tudi v prostorih, ki se po tem zakonu ne štejejo za zaprte prostore, e so del pripadajo ih funkcionalnih zemljiš prostorov, kjer se opravlja dejavnost vzgoje in izobraževanja.

Ne glede na prejšnji odstavek, je kajenje dovoljeno:

- v posebej za kadilce dolo enih prostorih nastanitvenih obratov in drugih ponudnikov no itev,
- v domovih za ostarele in zaporih v prostorih, ki niso namenjeni skupni rabi, kadar v njih bivajo samo kadilci,
- v posebej za kadilce dolo enih prostorih v psihiatri nih bolnišnicah in v posebej za kadilce dolo enih prostorih drugih izvajalcev zdravstvene obravnave duševnih bolnikov,
- v kadilnicah.

Kadilnice niso dovoljene v prostorih, kjer se opravlja zdravstvena in vzgojno-izobraževalna dejavnost.

Spoštovanje prepovedi kajenja so dolžni zagotoviti lastnik, najemnik ali upravitelj prostorov, kjer je kajenje prepovedano.

17. len

Kadilnica mora izpolnjevati naslednje pogoje:

- prostor mora biti urejen tako, da iz njega ni mogo pretok s toba nim dimom onesnaženega zraka v drug prostor,
- prostor ne sme biti namenjen prehodu v druge prostore in ne sme presegati ve kot 20 odstotkov skupne površine javnega in/ali delovnega prostora,
- prostor mora biti namenjen izklju no kajenju, strežba v prostoru ni dovoljena,
- v prostoru se ne sme uživati hrane in pija e.

Podrobnejše pogoje, ki jih mora izpolnjevati kadilnica, dolo i minister, pristojen za zdravje.

18. len

(rtan)

III.a INFORMIRANJE O TOBA NIH IZDELKIH

18.a len

Za vse cigarete, ki so na trgu v Republiki Sloveniji, mora proizvajalec oziroma uvoznik cigaret najmanj enkrat letno opraviti meritve vsebnosti snovi iz 7. lena tega zakona.

Meritve iz prejšnjega odstavka opravljajo laboratoriji, ki izpolnjujejo pogoje glede kadrovske, strokovne in tehni ne usposobljenosti in imajo pooblastilo ministra, pristojnega za zdravje.

Pogoje glede kadrovske, strokovne in tehni ne usposobljenosti, ki jih mora izpolnjevati laboratorij iz prejšnjega odstavka, dolo i minister, pristojen za zdravje.

Stroške meritev iz prvega odstavka tega lena nosi proizvajalec oziroma uvoznik cigaret.

Laboratorij iz drugega odstavka tega lena opravlja tudi meritve na zahtevo zdravstvenega inšpektorata.

O rezultatih opravljenih meritev laboratorij iz drugega odstavka tega lena obvesti:

- proizvajalca oziroma uvoznika cigaret v primeru meritev na podlagi prvega odstavka tega lena;
- Inštitut za varovanje zdravja Republike Slovenije.

18.b len

Posamezni proizvajalci in uvozniki toba nih izdelkov so dolžni enkrat letno javnemu zavodu Inštitutu za varovanje zdravja Republike Slovenije posredovati naslednjo dokumentacijo:

- seznam sestavin in koli ine sestavin, uporabljenih pri proizvodnji toba nih izdelkov, in sicer po znamkah in vrstah, ki mora biti sestavljen glede na težo posameznih sestavin v toba nem izdelku, za enši z najtežjo;
- izjavo o razlogih za vklju itev sestavin z navedbo o njihovem delovanju in vrsti;
- toksikološke podatke, ki jih imajo proizvajalci in uvozniki v zvezi s sestavinami v zgoreli oziroma nezgoreli obliki, kakor je primerno, ki se zlasti nanašajo na njihove vplive na zdravje, upoštevajo med drugim kakršnekoli u inke odvisnosti.

18.c len

Inštitut za varovanje zdravja Republike Slovenije mora redno letno obveš ati ministrstvo, pristojno za zdravje, javnost ter z dnem pristopa k Evropski uniji tudi Evropsko komisijo o:

- rezultatih opravljenih meritev za vse cigarete, ki so v proizvodnji in prodaji v Republiki Sloveniji;
- ugotovljenih kršitvah v zvezi s tretjim odstavkom 6. lena tega zakona;
- podatkih, ki jih pridobi na podlagi predložene dokumentacije iz prejšnjega lena, pri emer mora upoštevati varovanje podatkov v zvezi s specifi no formulo toba nega izdelka, ki je del poslovne skrivnosti.

Roke in na in obveš anja iz prejšnjega odstavka dolo i minister, pristojen za zdravje.

Za podatke v zvezi s specifi no formulo iz tretje alineje prvega odstavka tega lena se ne štejejo podatki o vsebnosti katrana, nikotina in ogljikovega monoksida.

IV. SREDSTVA

19. len

Za uresni evanje nalog Sveta za zdravje iz 5. lena tega zakona in za uresni evanje nalog Inštituta za varovanje zdravja Republike Slovenije iz 18.c lena se sredstva zagotavljajo v državnem prora unu.

Za izvajanje programov iz 5. lena in ukrepov iz 5.a lena tega zakona se sredstva zagotavljajo v državnem prora unu. Višina sredstev se dolo a z letnim prora unom v sorazmerju s predvidenim obsegom potreb in prihodkov iz naslova trošarin za toba ne izdelke.

V. NADZOR

20. len

Nadzor nad izvajanjem zakona opravljajo Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije, Inšpektorat Republike Slovenije za delo, Tržni inšpektorat Republike Slovenije in Carinska uprava Republike Slovenije.

Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije opravlja nadzor nad:

- vsebnostjo katrana, nikotina in ogljikovega monoksida v cigaretah (6. len);
- zagotavljanjem in spoštovanjem prepovedi kajenja v javnih prostorih iz 16. lena tega zakona;
- posamezniki, ki ne spoštujejo prepovedi kajenja v javnih prostorih iz 16. lena tega zakona;
- pogoji, ki jih morajo izpolnjevati kadilnice v zaprtih javnih prostorih (17. len).

e Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije ugotovi, da se toba ni izdelki proizvajajo in prodajajo v nasprotju s 6. lenom tega zakona, z odlo bo prepove proizvodnjo in prodajo toba nih izdelkov ter odredi njihovo odstranitev iz proizvodnje in prodaje. Pritožba zoper odlo bo ne zadrži njene izvršitve.

Inšpektorat Republike Slovenije za delo opravlja nadzor nad:

- zagotavljanjem in spoštovanjem prepovedi kajenja v delovnih prostorih iz 16. lena tega zakona;
- nad posamezniki, ki ne spoštujejo prepovedi kajenja v delovnih prostorih iz 16. lena tega zakona;
- pogoji, ki jih morajo izpolnjevati kadilnice v delovnih prostorih (17. len).

Tržni inšpektorat Republike Slovenije opravlja nadzor nad:

- pogoji, ki jih morajo izpolnjevati tobak in toba ni izdelki (8., 9., 9.a, 9.b in 9.c len);
- prepovedjo sponzoriranja in oglaševanja tobaka in toba nih izdelkov (10. len);
- oglaševanjem tobaka in toba nih izdelkov v obliki in podobi zaš itene blagovne znamke (11. len);
- prepovedjo prodaje toba nih izdelkov osebam, mlajšim od 18 let, ter prepovedjo, da osebe, mlajše od 18 let, prodajajo toba ne izdelke (prvi odstavek 14. lena);
- objavo prepovedi prodaje toba nih izdelkov osebam, mlajšim od 18 let (drugi odstavek 14. lena).

e pristojni inšpekcijski organ ugotovi, da se toba ni izdelki prodajajo in proizvajajo v nasprotju z 8., 9., 9.a, 9.b in 9.c lenom tega zakona, z odlo bo prepove prodajo in proizvodnjo toba nih izdelkov ter odredi njihovo odstranitev iz proizvodnje in prodaje. Pritožba zoper odlo bo ne zadrži njene izvršitve.

e pristojni inšpekcijski organ ugotovi, da se tobak in toba ni izdelki sponzorirajo in oglašujejo v nasprotju z 10. lenom tega zakona, tako sponzoriranje ali oglaševanje z odlo bo prepove. Za izvršitev odlo be pristojni inšpekcijski organ odredi takojšnjo odstranitev oglasnega materiala na stroške pravne osebe oziroma posameznika, ki stori prekršek v zvezi z 10. lenom tega zakona. Pritožba zoper odlo bo ne zadrži njene izvršitve.

e pristojni inšpekcijski organ ugotovi, da kadilnica ne izpolnjuje pogojev iz 17. lena tega zakona, z odlo bo prepove uporabo kadilnice do odprave kršitve. Pritožba zoper odlo bo ne zadrži njene izvršitve.

Carinska uprava Republike Slovenije opravlja nadzor nad pogoji, ki jih morajo izpolnjevati tobak in toba ni izdelki (8. in 9. len).

VI. KAZENSKÉ DOLO BE

21. len

Z globo od 2.000 do 33.000 evrov se kaznuje za prekršek pravna oseba:

1. e proizvaja ali prodaja cigarete, ki vsebujejo ve kot 12 mg katrana na cigareto (drugi odstavek 6. lena);
2. e od 1. januarja 2004 proizvaja ali prodaja cigarete za Republiko Slovenijo in države lanice Evropske unije, od 1. januarja 2007 pa tudi za izvoz v druge države, ki vsebujejo ve kot 10 mg katrana na cigareto, 1 mg nikotina na cigareto in 10 mg

ogljikovega monoksida na cigareto (tretji odstavek 6. lena);

3. e proizvaja ali prodaja cigarete, ki nimajo na bo ni strani embalaže natisnjenih podatkov o tem, koliko miligramov katrana, nikotina in ogljikovega monoksida vsebuje posamezna cigareta (8. len), na na in, kot ga dolo a prvi odstavek 9.c lena tega zakona, oziroma imajo natisnjene napa ne podatke;

4. e proizvaja ali prodaja toba ne izdelke, ki nimajo na prednji strani embalaže in zunanje embalaže natisnjenega enega od opozoril iz prvega odstavka 9. lena tega zakona, na na in, kot ga dolo ata drugi in tretji odstavek 9. lena tega zakona ter prvi odstavek 9.c lena tega zakona;

5. e proizvaja ali prodaja toba ne izdelke, ki nimajo na zadnji strani embalaže in zunanje embalaže natisnjenega enega od opozoril iz etrtega odstavka 9. lena tega zakona, na na in, kot to dolo ata peti in šesti odstavek 9. lena tega zakona ter prvi odstavek 9.c lena tega zakona;

6. e prodaja toba ne izdelke za žve enje in za njuhanje, ki nimajo na najbolj vidni površini embalaže in zunanje embalaže, razen na dodatnih prozornih ovojih, ki se uporabljajo za prodajo na drobno, natisnjenega opozorila iz prvega odstavka 9.a lena tega zakona, na na in iz drugega odstavka 9.a lena tega zakona in prvega odstavka 9.c lena tega zakona;

7. e prodaja toba ne izdelke, razen cigaret in toba nih izdelkov za žve enje in za njuhanje, v embalaži, katere najbolj vidna površina presega 75 cm², in nima na prednji in zadnji strani embalaže v obsegu najmanj 22,5 cm² natisnjenega opozorila iz prvega in etrtega odstavka 9. lena tega zakona na na in, kot ga dolo a prvi odstavek 9.c lena tega zakona;

8. e prodaja toba ne izdelke, ki imajo podatke iz prvega odstavka 8. lena tega zakona ter opozorila iz prvega in etrtega odstavka 9. lena tega zakona in prvega odstavka 9.a lena tega zakona natisnjene na toba ni znamki, nalepljeni na embalaži (drugi odstavek 9.c lena);

9. e prodaja toba ne izdelke v nasprotju s tretjim odstavkom 9.c lena tega zakona;

10. e prodaja toba ne izdelke brez ozna be serijske številke ali ekvivalenta (etrti odstavek 9.c lena tega zakona);

11. e prodaja toba ne izdelke, ki imajo na embalaži in zunanji embalaži uporabljena besedila, imena, blagovne znamke, simbole oziroma druge znake, ki napeljujejo na to, da je dolo en toba ni izdelek manj škodljiv (peti odstavek 9.c lena tega zakona);

12. e sponzorira ali oglašuje tobak in toba ne izdelke (prvi odstavek 10. lena);

13. e oglašuje izdelke, ki ne sodijo med tobak in toba ne izdelke, vendar s svojim videzom in namenom uporabe neposredno vzpodbujajo k potrošnji tobaka in toba nih izdelkov (tretji odstavek 10. lena);

14. e oglašuje tobak in toba ne izdelke v nasprotju z 11. lenom tega zakona;

15. e prodaja toba ne izdelke osebam, mlajšim od 18 let, ali e prepovedi prodaje ne objavi na vidnem mestu ali e prodaja toba ne izdelke oseba, mlajša od 18 let (14. len);

16. e prodaja toba ne izdelke iz avtomatskih naprav (drugi odstavek 14. lena);

17. e prodaja cigarete in druge toba ne izdelke izven izvorne embalaže proizvajalca (tretji odstavek 14. lena);

18. e prodaja tobak za oralno uporabo (etrti odstavek 14. lena);

19. e ne zagotovi spoštovanja prepovedi kajenja v javnih ali delovnih prostorih (16. len);

20. e kafilnice ne ustrezajo pogojem iz 17. lena tega zakona;

21. e se ne ravna po dolo bi 18.a lena in dolo bi 18.b lena tega zakona;

22. e se ne ravna po odlo bi iz 20. lena tega zakona.

Z globo od 400 do 1.000 evrov se kaznuje odgovorna oseba pravne osebe, ki stori prekršek iz prejšnjega odstavka.

Z globo od 800 do 4.000 evrov se kaznuje samostojni podjetnik posameznik, ki stori prekršek iz prvega odstavka tega lena.

Za prekrške iz 1. do 12., 17. in 18. to ke prvega odstavka tega lena se poleg globe izre e tudi varstveni ukrep obveznega odvzema toba nih izdelkov, ki so predmet prekrška, za prekršek iz 16. to ke prvega odstavka tega lena pa tudi odvzem avtomatskih naprav.

Z globo 125 eurov se kaznuje posameznik:

- e brezpla no ponuja toba ne izdelke na javnem mestu in v javnih prostorih (drugi odstavek 10. lena);
- e kadi v javnem ali delovnem prostoru, kjer je kajenje prepovedano (16. len).

Zakon o omejevanju uporabe toba nih izdelkov – ZOUTI (Uradni list RS, št. 57/96) vsebuje naslednje prehodne in kon ne dolo be:

VII. PREHODNE IN KON NE DOLO BE

23. len

Natis podatkov iz 8. lena in opozorilo iz 9. lena tega zakona morajo izdelovalci in uvozniki toba nih izdelkov zagotoviti najkasneje v šestih mesecih po uveljavitvi tega zakona.

24. len

Z dnem uveljavitve tega zakona preneha veljati 45. len Zakona o varstvu pri delu (Uradni list SRS, št. 32/74, 16/80, 25/86 in 47/86).

25. len

Ta zakon za ne veljati trideseti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Zakon o spremembah in dopolnitvah Zakona o omejevanju uporabe toba nih izdelkov – ZOUTI-A (Uradni list RS, št. 119/02) vsebuje naslednje prehodne in kon ne dolo be:

19. len

Dolo ilo iz petega odstavka 9.c lena zakona o omejevanju uporabe toba nih izdelkov se za ne uporabljati 1. januarja 2004.

Cigarete, ki niso ozna ene v skladu z dolo bami zakona, se lahko proizvajajo, uvažajo in prodajajo najkasneje do 1. januarja 2004. Vsi drugi toba ni izdelki, ki niso ozna eni v skladu z dolo bami tega zakona, se lahko prodajajo najkasneje do 30. septembra 2004.

Prepoved prodaje tobaka za oralno uporabo za ne veljati 30. junija 2003.

20. len

Minister, pristojen za zdravje, izda predpis iz tretjega odstavka 18.a lena zakona, imenuje laboratorij iz drugega odstavka 18.a lena zakona in dolo i roke in na in obveš anja iz drugega odstavka 18.c lena zakona v treh mesecih od uveljavitve tega zakona.

21. len

Ta zakon za ne veljati trideseti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Zakon o spremembah in dopolnitvah Zakona o omejevanju uporabe tobaknih izdelkov – ZOUTI-B (Uradni list RS, št. 101/05) vsebuje naslednje konne določbe:

11. člen

Ta zakon za ne veljati naslednji dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Zakon o spremembah in dopolnitvah Zakona o omejevanju uporabe tobaknih izdelkov – ZOUTI-C (Uradni list RS, št. 60/07) vsebuje naslednje prehodne in konne določbe:

12. člen

Minister, pristojen za zdravje, izda predpis iz sedmega odstavka 9. člena zakona v 30 dneh od uveljavitve tega zakona.

Natis podatkov iz prvega odstavka 9. člena zakona morajo izdelovalci in uvozniki tobaknih izdelkov zagotoviti najpozneje v osmih mesecih po uveljavitvi tega zakona.

Od izteka roka iz drugega odstavka tega člena ni dovoljena proizvodnja ali uvoz tobaknih izdelkov, ki nimajo natisnjenih podatkov iz prvega odstavka 9. člena zakona, dovoljuje pa se odprodaja tobaknih izdelkov, ki so do navedenega roka že dani na trg, pri čemer rok dovoljene odprodaje ne sme presegati enega leta od izteka roka iz drugega odstavka tega člena.

13. člen

Minister, pristojen za zdravje, izda predpis iz drugega odstavka 17. člena zakona v 30 dneh od njegove uveljavitve.

14. člen

Ta zakon za ne veljati trideseti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Na vrh

[<< Nazaj](#)