

ZAKON

z dne

o spremembi zakona o varovanju zdravja pred posledicami uživanja tobaka in tobačnih izdelkov¹⁾

Člen 1. Zakon z dne 9. novembra 1995 o varovanju zdravja pred posledicami uživanja tobaka in tobačnih izdelkov (Uradni list [Dziennik Ustaw] iz leta 2024, postavka 1162, in iz leta 2025, postavki 427 in 799) se spremeni:

- 1) V členu 2 se za pododstavkom 20a vstavi naslednji pododstavek 20b:
- 2) „20b) elektronska cigareta za enkratno uporabo – elektronska cigareta, ki ni elektronska cigareta za ponovno polnjenje s pomočjo posodice za ponovno polnjenje ali rezervoarja, ali pa se lahko napolnijo s polnili za enkratno uporabo;“;
v členu 3a(2):
 - a) uvod v naštevanje se nadomesti z naslednjim besedilom:

„Če ni mogoče opraviti vročitve na naslov za elektronsko vročanje v smislu člena 2(1) zakona z dne 18. novembra 2020 o elektronskem vročanju (Uradni list iz leta 2026, postavka 3), se dostava proizvajalcu ali uvozniku opravi:“;
 - b) točka 2 se glasi:

„2) obvestila iz odstavka 5 in člena 7d(3) in (4), člena 8aa(6) in (8), člena 8ab(5), člena 10(7)(1) in (8), člena 11b(7) in (9), člena 11e(5), člena 11f(1d)(1) in (1e) ter člena 11ha(6)“;
- 3) členu 7 se doda naslednji odstavek 3:

„3. Dajanje elektronskih cigaret za enkratno uporabo na trg je prepovedano.“;
- 4) za členom 7a se vstavi člen 7aa, ki se glasi:

„Člen 7aa. 1. Dajanje na trg izdelkov, ki vsebujejo nikotin in niso tobačni izdelki ali povezani izdelki, je prepovedano.

2. Določbe odstavka 1 se ne uporabljajo za:

¹⁾ Ta uredba je bila priglašena Evropski komisiji dne [...] pod št. [...] v skladu z oddelkom 4 Uredbe Sveta ministrov dne 23. decembra 2002 o načinu delovanja državnega sistema obveščanja o standardih in pravnih aktih (Uradni list, postavka 2039, in Uradni list iz leta 2004, postavka 597), ki izvaja določbe Direktive (EU) 2015/1535 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 9. septembra 2015 o določitvi postopka za zbiranje informacij na področju tehničnih predpisov in pravil za storitve informacijske družbe (kodificirano besedilo) (UL L 241, 17.9.2015, str. 1).

- 1) medicinske izdelke, katerih dajanje na trg je odobreno v skladu z zakonom z dne 6. septembra 2001 – Farmaceutski zakon (Uradni list iz leta 2025, postavke 750, 905, 924, 1416, 1537 in 1795);
- 2) medicinske pripomočke v smislu člena 2(1) Uredbe (EU) 2017/745 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 5. aprila 2017 o medicinskih pripomočkih, spremembi Direktive 2001/83/ES, Uredbe (ES) št. 178/2002 in Uredbe (ES) št. 1223/2009 ter razveljavitvi direktiv Sveta 90/385/EGS in 93/42/EGS (UL L 117, 5.5.2017, str. 1, kakor je bila spremenjena²⁾) ter medicinske pripomočke iz člena 2(2) Uredbe (EU) 2017/746 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 5. aprila 2017 o in vitro diagnostičnih medicinskih pripomočkih ter razveljavitvi Direktive 98/79/ES in Sklepa Komisije 2010/227/EU (UL L 117, 5.5.2017, str. 176, kakor je bila spremenjena³⁾);
- 3) živila v smislu člena 2 Uredbe (ES) št. 178/2002 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 28. januarja 2002 o določitvi splošnih načel in zahtevah živilske zakonodaje, ustanovitvi Evropske agencije za varnost hrane in postopkih, ki zadevajo varnost hrane (UL L 31, 1.2.2002, str. 1, kakor je bila spremenjena⁴⁾ – Uradni list EU, posebna izdaja v poljščini, poglavje 15, zvezek 6, str. 463), in krmo v smislu člena 3(4) navedene uredbe.“;
- 5) v členu 11c,
 - a. odstavek 1:
 - b. — se točka 1 nadomesti:
 - i. „1) Tekočine, ki vsebujejo nikotin, in tekočine, ki ne vsebujejo nikotina, se smejo polniti le v posebej za to namenjene posodice za polnjenje ali polnila za enkratno uporabo;“,
 - c. — za točko 1 se doda naslednja točka 1a:

„1a) prostornina posodic za ponovno polnjenje ne sme presegati 10 ml, prostornina polnil ali rezervoarjev za enkratno uporabo pa ne sme presegati 2 ml;“;
- b) za odstavkom 1 se dodata odstavka 1a in 1b:

²⁾ Spremembe navedene uredbe so bile objavljene v UL L 117, 3.5.2019, str. 9, UL L 334, 27.12.2019, str. 165, UL L 130, 24.4.2020, str. 18, UL L 241, 8.7.2021, str. 7, UL L 311, 2.12.2022, str. 94, UL L 70, 8.3.2023, str. 1, UL L 80, 20.3.2023, str. 24, UL L 2023/2197, 20.10.2023, UL L 2024/568, 14.2.2024, UL L 2024/1860, 9.7.2024, UL L 2025/1920, 23.9.2025 in UL L 2025/2457, 12.12.2025.

³⁾ Spremembe navedene uredbe so bile objavljene v UL L 117, 3.5.2019, str. 11, UL L 334, 27.12.2019, str. 167, UL L 233, 1.7.2021, str. 9, UL L 19, 28.1.2022, str. 3, UL L 70, 8.3.2023, str. 3, UL L 80, 20.3.2023, str. 24, in UL L 2024/1860, 9.7.2024.

⁴⁾ Spremembe uredbe so bile objavljene v UL L 245, 29.9.2003, str. 4 – Uradni list EU, poljska posebna izdaja, poglavje 15, zvezek 7, str. 614, UL L 100, 8.4.2006, str. 3, UL L 179, 7.7.2007, str. 59, UL L 60, 5.3.2008, str. 17, UL L 188, 18.7.2009, str. 14, UL L 189, 27.6.2014, str. 1, UL L 327, 12.11.2014, str. 9, UL L 37, 13.2.2015, str. 24, UL L 35, 10.2.2017, str. 10, UL L 117, 5.5.2017, str. 1, UL L 198, 25.7.2019, str. 241, UL L 231, 6.9.2019, str. 1, UL L 2024/908, 20.3.2024, in UL L 2025/2457, 12.12.2025.

1a.,1a. Preskuse za preverjanje, ali elektronske cigarete ali posodice za ponovno polnjenje, ki so trenutno na trgu, izpolnjujejo zahteve iz odstavka 1, lahko izvajajo pristojni organi Državnega sanitarnega inšpektorata in Trgovinskega inšpektorata v laboratoriju Državnega sanitarnega inšpektorata, Farmacevtskega inšpektorata, Trgovinskega inšpektorata ali Nacionalnega inštituta za javno zdravje – Nacionalnega raziskovalnega inštituta.

1b. Če organi iz odstavka 1a ugotovijo, da elektronske cigarete ali posodice za ponovno polnjenje, ki so trenutno na trgu, ne izpolnjujejo zahtev iz odstavka 1, te informacije posredujejo Trgovinskemu inšpektoratu za namen izvajanja inšpekcijskega pregleda v skladu s členom 11j.“;

c) odstavek 3 se nadomesti z naslednjim:

1a.,3. Na zavojčku in kakršni koli zunanji embalaži elektronskih cigaret in posodic za ponovno polnjenje so navedeni seznam vseh sestavin izdelka v padajočem vrstnem redu po teži, informacije o vsebnosti nikotina v izdelku in količini nikotina na odmerek, identifikator elektronske cigarete (EP-ID) v smislu Izvedbenega sklepa Komisije (EU) 2015/2183, serijska številka in opozorila za zaščito otrok, zavojčku elektronskih cigaret in posodic za ponovno polnjenje pa je priloženo navodilo za uporabo v poljščini.“;

6) v členu 11f se za odstavkom 1 dodajo naslednji odstavki 1a do 1e:

„1a. Za namene ugotavljanja, ali elektronske cigarete ali posodice za ponovno polnjenje ali določena vrsta elektronskih cigaret ali posodic za ponovno polnjenje iz odstavka 1 lahko predstavljajo resno grožnjo za zdravje ljudi, lahko predsednik Urada zahteva, da se opravi laboratorijski preskus sestave ali emisij teh izdelkov. Stroške laboratorijskega preskusa nosi proizvajalec, uvoznik ali distributer elektronskih cigaret ali polnilnih posod, iz katerih je bil odvzet vzorec izdelka, kot je navedeno v odstavku 1d.

1b. Preskus iz odstavka 1a se opravi v laboratoriju Državnega sanitarnega inšpektorata, Farmacevtskega inšpektorata, Trgovinskega inšpektorata ali Nacionalnega inštituta za javno zdravje – Nacionalnega raziskovalnega inštituta.

1c. Na zahtevo predsednika Urada pristojni organ Državnega sanitarnega inšpektorata odvzame vzorec elektronskih cigaret, ki se lahko uporabljajo za vdihavanje hlapov, ki vsebujejo nikotin, ali polnilnih posodic s tekočino, ki vsebuje nikotin, da se omogoči izvedba preskusa iz odstavka 1a.

1d. Proizvajalec, uvoznik ali distributer elektronskih cigaret, ki se uporabljajo za vdihavanje hlapov, ki vsebujejo nikotin, ali polnilnih posodic s tekočino, ki vsebuje nikotin, je dolžan:

- 1) na zahtevo predsednika Urada imenovanemu laboratoriju predložiti vzorec tega izdelka, da se omogoči preskus iz odstavka 1a, v 14 dneh od datuma prejema zahteve;
- 2) na zahtevo pristojnega organa Državnega sanitarnega inšpektorata dovoliti odvzem vzorca navedenega izdelka, da se omogoči izvedba preskusa iz odstavka 1a.

1e. Za preskus iz odstavka 1a se zaračuna enkratna pristojbina v višini dvakratnika povprečne mesečne plače v podjetniškem sektorju, brez bonusov, povezanih z dobičkom, za preteklo leto, kot jo objavi predsednik Centralnega statističnega urada. Pristojbina je prihodek državnega proračuna. „Pristojbino plača proizvajalec, uvoznik ali distributer elektronskih cigaret ali posodic za ponovno polnjenje, iz katerih je bil odvzet vzorec na način, določen v odstavku 1d, na bančni račun, ki ga določi predsednik Urada, v 14 dneh od dneva prejema zahteve za plačilo pristojbine.“;

7) v členu 11hb:

- (a) v odstavku 1 se za točko 1 doda točka 1a:

„1a) Nikotinska vrečka ne sme vsebovati nobenih sestavin, ki dajejo vonj ali okus, ki nista vonj in okus, značilna za tobak“;

- b) za odstavkom 1 se doda odstavek 1a:

„1a. Na zavojčku in zunanji embalaži nikotinskih vrečk se navede seznam vseh sestavin izdelka v padajočem vrstnem redu glede na težo ter identifikator tobačnega izdelka (TP-ID) v smislu Izvedbenega sklepa Komisije (EU) 2015/2186.“;

- (c) odstavek 6 se nadomesti z naslednjim:

„6. Zavojčki in kakršna koli zunanja embalaža nikotinskih vrečk ne smeta vsebovati elementov ali lastnosti iz člena 8(4) do (6), z izjemo člena 8(4), točka 1, glede informacij o vsebnosti nikotina.“;

8) v členu 11i se odstavek 1 nadomesti z naslednjim:

„1. Neplačane, delno plačane ali neplačane proračunske dajatve, ki izhajajo iz pristojbin, ki predstavljajo prihodek državnega proračuna iz člena 7d(4), člena 8aa(8), člena 8ab(5), člena 10(8), člena 11f(1e) in člena 11ha(6), se izterjajo v skladu z določbami o upravnem izvršilnem postopku.“;

9) v členu 12:

- (a) za točko 1 se doda naslednja točka 1a:

„1a daje na trg izdelke, ki vsebujejo nikotin in niso tobačni izdelki ali povezani izdelki, kar je v nasprotju s prepovedjo iz člena 7aa(1),“;

(b) za točko 5 se doda naslednja točka 5a:

„5a) daje na trg elektronske cigarete za enkratno uporabo v nasprotju s prepovedjo iz člena 7(3),“;

10) v členu 15a se v odstavku 1 za točko 6 doda naslednja točka 6a:

„6a) ne izpolnjuje obveznosti iz člena 11f(1d),“.

Člen 2. 1. Po šestih mesecih po začetku veljavnosti tega zakona postane uradno obvestilo iz člena 11b(1) in (16) zakona, spremenjenega v členu 1, v zvezi z elektronskimi cigaretami za enkratno uporabo, brezpredmetno.

2. Po šestih mesecih po začetku veljavnosti tega zakona se ne začnejo postopki iz člena 11b(11) (1) in (2) zakona, spremenjenega s členom 1, že začeti postopki pa se ustavijo, če je iz dokumentacije razvidno, da se nanašajo na elektronske cigarete za enkratno uporabo.

3. Določbe zakona, kakor je bil spremenjen s tem zakonom, se uporabljajo za postopke iz člena 11f(1) in (3) zakona, spremenjenega s členom 1, ki so se začeli, vendar niso bili zaključeni pred datumom začetka veljavnosti tega zakona.

Člen 3. Elektronske cigarete za enkratno uporabo, ki so bile dane na trg pred datumom začetka veljavnosti tega zakona, lahko ostanejo na trgu največ šest mesecev od datuma začetka veljavnosti tega zakona.

Člen 4. Elektronske cigarete za enkratno uporabo in posodice za ponovno polnjenje, ki ne izpolnjujejo zahtev iz člena 11hb zakona, spremenjenega s členom 1, lahko v skladu z besedilom tega zakona ostanejo na trgu največ šest mesecev od dneva začetka njegove veljavnosti.

Člen 5. Nikotinske vrečke, ki ne izpolnjujejo zahtev iz člena 11hb(1)(1a), (1a) in (6) zakona, spremenjenega s členom 1, lahko v skladu z besedilom tega zakona ostanejo na trgu največ šest mesecev od dneva začetka njegove veljavnosti.

Člen 6. Zakon začne veljati 6 mesecev po dnevu objave.