

SPLOŠNA ZAKONODAJA

ZAKON O SPREMEMBAH IN DOPOLNITVAH ZAKONA O PREPREČEVANJU PRANJA DENARJA IN FINANCIRANJA TERORIZMA

V Uradnem listu RS, št. 17/14, je objavljen **Zakon o spremembah in dopolnitvah Zakona o preprečevanju pranja denarja in financiranja terorizma. Spremembe zakona začnejo veljati 1. 4. 2014.**

Sprememba zakona se nanaša na spremembo obstoječega 37. člena, ki določa **omejitev gotovinskega poslovanja**. Tako **osebe, ki opravljajo dejavnost prodaje blaga ali opravljajo storitve v Republiki Sloveniji, od stranke ali nekoga tretjega pri prodaji posameznega blaga ali opravljanju posamezne storitve, ne smejo sprejeti plačila v gotovini, če to plačilo presega vrednost 5.000 evrov.** Med osebe, ki opravljajo dejavnost prodaje blaga, se štejejo tudi pravne in fizične osebe, ki organizirajo ali izvajajo dražbe, trgujejo z umetninami, se ukvarjajo s prometom plemenitih kovin in dragih kamnov ter izdelkov iz le-teh ter druge pravne in fizične osebe, ki pri pro-

TISKOVINA • Poština plačana pri pošti 1102 Ljubljana



daji blaga sprejemajo plačila v gotovini. Med osebe, ki opravljajo storitve, se štejejo tudi pravne in fizične osebe, ki opravljajo dejavnost davčnega svetovanja, posredovanja pri sklepanju kreditnih in posojilnih poslov, računovodskih storitev, fiduciarnih storitev, pravnega zastopanja ter druge pravne in fizične osebe, ki pri opravljanju storitev sprejemajo plačila v gotovini. **Omejitev sprejemanja gotovinskih plačil velja tudi, če se plačilo za prodano blago ali opravljeno storitev opravi v več med seboj povezanih gotovinskih transakcijah, ki skupaj presegajo vrednost 5.000 eurov.**

Davčna uprava Republike Slovenije v skladu s svojimi pooblastili opravlja nadzor nad izvajanjem prepovedi sprejemanja plačil za blago ali opravljene storitve v gotovini, ki presega vrednost 5.000 eurov.

M. S., B. G.

NACIONALNI SVET ZA PLAČILA PRI BANKI SLOVENIJE

Nacionalni svet za plačila (v nadaljevanju: Svet) je 2. julija 2013 s Sklepom o vzpostavitvi Nacionalnega sveta za plačila ustanovil Svet Banke Slovenije. Z zaključkom migracije na vseevropske sheme kreditnih plačil in direktnih obremenitev se faza projekta SEPA zaključuje, v nadaljevanju in ob izvajanju SEPA **pa se predvideva tudi večja vključenost uporabniške strani**, na kar opozarja tudi EU. Trgovinska zbornica Slovenije se je vabilu Banke Slovenije za sodelovanje v članstvu Sveta pozitivno odzvala v okviru aktivnosti Komisije TZS za davčno, finančno in računovodsko področje.

Kot izhaja iz predstavitvene spletne strani Sveta, je cilj Sveta podpirati uravnotežen in trajnosten razvoj trga varnih in učinkovitih plačilnih storitev v Sloveniji ter zagotoviti njegove prilagoditve spremembam v mednarodnem okolju in ustrezno mesto znotraj enotnega območja plačil v evrih (SEPA). Ob vzpostavitvi Sveta je Banka Slovenije upoštevala najboljše prakse obravnave vprašanj, povezanih s plačevanjem, v državah članicah Evropske unije, še posebej pa specifične in potrebe slovenskega trga. Tako je Svet v svoji osnovi strateško, posvetovalno in komunikacijsko telo, njegove odločitve pa služijo kot osnova za

delo sodelujočih v Svetu na področju plačil in plačevanja. Način dela Sveta podrobneje ureja Poslovnik Nacionalnega sveta za plačila.

Znotraj platforme, ki jo omogoča Svet, se srečujeta stran ponudbe in povpraševanja na trgu plačilnih storitev, usklajujeta interese, določata prednostne naloge ter razrešujeta morebitna nesoglasja. Banka Slovenije in drugi organi javnih oblasti, po drugi strani, znotraj Sveta izražajo svoja stališča in usmerjajo delovanje trga plačilnih storitev, ob tem pa pridobivajo informacije, ki lahko služijo oblikovanju njihovih lastnih politik ter zastopanju slovenskega trga plačilnih storitev v organih Evropskega sistema centralnih bank in Evropske unije. Široka udeležba v Svetu je nujno potrebna, ker omogoča spodbujanje skupnega razumevanja vprašanj in obravnavo vprašanj, ki ne morejo biti razrešena le s strani enega samega subjekta ali skupine deležnikov. Svet deluje na naslednjih področjih:

- kreditna plačila SEPA;
- direktne obremenitve SEPA;
- kartična plačila;
- e- in m-plačila;

- inovacije na področju plačevanja in
- vprašanja, povezana s plačili (npr. standardi, zlorabe in varnost).

Svet se ne ukvarja z vprašanji in ne prevzema nalog, ki sodijo izključno v domeno določene skupine deležnikov na trgu plačilnih storitev oziroma jih je mogoče učinkoviteje izvajati znotraj ene skupine deležnikov na trgu plačilnih storitev in ne zahtevajo dialoga in usklajevanja med različnimi skupinami deležnikov (npr. vprašanje medbančnega procesiranja plačil).

Rezultate dela Sveta bo Banka Slovenije lahko upoštevala pri oblikovanju in izvajanju svoje politike na področju plačil in plačevanja, ne bodo pa z njeno vlogo v Svetu v nobenem oziru okrnjeni ali omejeni njena avtonomija, pristojnost in odgovornost na področju plačil in plačevanja, ki izvirajo iz zakonskih podlag njenega delo-

vanja. Nasprotno, vzpostavitev Sveta in predsedovanje njemu, ji omogočata olajšano posvetovanje glede lastnih ukrepov s trgov plačilnih storitev.

Da bi Svet lahko dosegal cilje svojega delovanja, je bilo ob njegovi vzpostavitvi in bo ob njegovem delovanju upoštevanih pet načel, in sicer široke udeležbe, odprtosti in transparentnosti dela, odgovornosti, učinkovitosti ter skladnosti aktivnosti. Upoštevač namen vzpostavitve, cilje delovanja Sveta in načela delovanja, Svet odloča s konsenzom.

Vir: Spletna stran Banke Slovenije <https://www.bsi.si/svet-placila.asp?Mapald=1636>.

M. S.

EVROPSKA KOMISIJA DOSEGLA ZNIŽANJE VEČSTRANSKIH MEDBANČNIH PROVIZIJ VISE

Kot izhaja iz sporočila za javnost, objavljenega dne 26. 2. 2014 na spletni strani Evropske komisije, je **Evropska komisija kot zavezujoče sprejela zaveze družbe Visa Europe za znižanje medbančnih provizij**. Po novem naj bi tako večstranske medbančne provizije za plačila s kreditnimi karticami znašale **0,3 % vrednosti transakcije**, kar predstavlja znižanje za 40–60 %. Največji svetovni izdajatelj kreditnih kartic Visa bo večstranske medfranšizne provizije zmanjšal potem, ko je Evropska komisija proti njemu uvedla protimonopolni postopek zaradi omejevanja konkurence.

Plačevanje s kreditnimi karticami je bistvenega pomena za notranji trg tako za nakupe doma in čezmejne nakupe kot plačila prek interneta. Evropski potrošniki in podjetja izvedejo vsako leto več kot 40 % negotovinskih plačil s plačilnimi karticami. Medbančne provizije navadno plačajo banke, ki imajo s prodajnim mestom sklenjeno pogodbo za sprejem plačilnih kartic, tistim bankam, ki take kartice izdajo. Provizije plačil s karticami krijejo prodajalci na drobno, znižanje provizij naj bi zato koristilo prodajalcem, kot tudi potrošnikom. Odgovore na pogosto zastavljena vprašanja v zvezi s to tematiko lahko najdete v dokumentu, objavljenem na spletni strani Komisije: Antitrust: Commission makes Visa Europe's commitments binding – frequently asked questions, MEMO/14/138, 26. 2. 2014.

Dodajamo informacijo v zvezi s sprejemanjem paketa na ravni EU, v katerem sta nova direktiva o plačilnih storitvah in predlog uredbe o medbančnih provizijah pri plačilnih transakcijah s kartico. Odbor Evropskega parlamenta za ekonomske in monetarne zadeve je na seji dne 20. 2. 2014 odločil, da naj bodo medbančne provizije s strani bank omejene, in sicer za transakcije s kreditnimi karticami na 0,3 % vrednosti transakcije in za transakcije z debetnimi karticami na 0,2 % vrednosti transakcije oziroma 7 centov EUR (karkoli izmed tega je nižje v konkretnem primeru). Te omejitve naj bi, v kolikor bo direktiva po zakonodajnem postopku sprejeta v tej vsebini, veljale tako za čezmejne, kot tudi za domače transakcije na področju EU, in naj bi glede na predlog stopile v veljavo 1 leto po sprejemu paketa. O nadaljnjih postopkih sprejema paketa zakonodaje EU v zvezi s plačilnimi storitvami in medbančnimi provizijami boste člani obveščeni preko T-Informacij in spletni strani TZS.

Viri: http://europa.eu/rapid/press-release_IP-14-197_en.htm, http://europa.eu/rapid/press-release_MEMO-14-138_en.htm, http://ec.europa.eu/slovenija/novinarsko_sredisce/sporocila_zo_medije/index_sl.htm, 12. 3. 2014.

M. S., U. B.

OKOLJE - UREDBA O SPREMENBAH UREDBE O RAVNANJU Z EMBALAŽO IN ODPADNO EMBALAŽO

V Uradnem listu RS, št. 18/14, je objavljena **Uredba o spremembah Uredbe o ravnanju z embalažo in odpadno embalažo. Uredba je začela veljati 29. 3. 2014.** Uredba se nanaša le na

uskladitev z evropsko zakonodajo in v skladu z navedenim na novo uvaja Prilogo 1, ki je sestavni del uredbe.

M. S, B. G.

UREDBA O SPREMENBI UREDBE O DOLOČITVI ZNESKA TROŠARINE ZA DROBNO REZANI TOBAK IN PREOSTALI TOBAK ZA KAJENJE

V Uradnem listu RS, št. 18/14 je objavljena **Uredba o spremembi Uredbe o določitvi zneska trošarine za drobno rezani tobak in preostali tobak za kajenje**. Sprememba uredbe začne veljati **1. aprila 2014**.

Z uredbo se na podlagi pooblastila vladi iz prvega odstavka 66. člena Zakona o trošarinah zviša znesek trošarine za drobno rezani tobak, določen v 2. točki osmega odstavka 51. člena Zakona o trošarinah.

Po veljavni ureditvi, določeni z Uredbo o določitvi zneska trošarine za drobno rezani tobak in preostali tobak za kajenje, znaša **trošarina za drobno rezani tobak za zvijanje cigaret 67,5 evra/kg, s spremembo uredbe pa se trošarina zviša na 75 evra/kg**. Namen zvišanja obdavčitve drobno rezanega tobaka za zvijanje cigaret je, da bi se približala obdavčitvi cigaret.

M. L., B. K.

SEKTOR ZA ŽIVILA

ZAKON O ZDRAVILIH

V Uradnem listu RS, št. 17/14, je objavljen **nov Zakon o zdravilih** (v nadaljevanju: zakon). Poslanci so sprejeli zakon po ponovnem glasovanju, saj je Državni svet predhodno vložil veto na njegov sprejem.

POMEMBNO!

Zakon je stopil v veljavo **22. marca 2014**.

Pri tem **posebej opozarjamo na prehodne in končne določbe zakona (členi 194 do 211)**, ki določajo prehodno uporabo podzakonskih aktov in druga prehodna obdobja glede opravljanja dejavnosti in potekov postopkov.

V postopku sprejema novega zakona je ves čas, od oblikovanja osnutka zakona dalje, **aktivno sodelovala tudi TZS – Sekcija veletrgovcev z zdravili**. Čeprav je bil prvotni namen pripravljavca predloga zakona, da se prodaja zdravil omeji izključno na lekarnе, zakon ohranja do sedaj veljavno ureditev, ki omogoča prodajo določenih zdravil brez recepta tudi v specializiranih prodajalnah, poleg tega pa na novo omogoča, da specializirane prodajalne lahko, pod pogoji, ki jih določa zakon, prodajajo ta zdravila tudi prek medmrežja.

Širše smo ključne novosti, ki jih prinaša nov zakon, predstavili v glasilu T-Informacije številka 31/13, z dne 2. 11. 2013, zato v nadaljevanju **povzemamo določbe zakona, ki se nanašajo na promet z zdravili na drobno**.

I. Promet z zdravili na drobno in izdaja zdravil preko medmrežja (126. člen)

Promet z zdravili za uporabo v humani medicini na drobno, ki ga spremlja ustrezna strokovna podpora s svetovanjem ter promet na drobno z zdravili za uporabo v humani medicini, ki se uporabljajo za zdravljenje živali, se izvaja **v lekarnah in specializiranih prodajalnah**, promet na drobno z zdravili za uporabo v veterinarski medicini pa tudi v veterinarskih organizacijah in drugih organizacijah, ki po predpisih o veterini, opravljajo veterinarsko dejavnost, ob storitvi za živali, ki jih imajo te organizacije v svoji evidenci oziroma, če pri lastniku ali skrbniku živali opravljajo veterinarske preventivne ali terapevtske posege na živalih.

Ne glede na navedeno, so lahko v prometu z zdravili na drobno **v specializiranih prodajalnah** zdravila, za katera **ni potreben zdravniški ali veterinarski recept**, in sicer samo tista, **za katera tako odloči JAZMP v dovoljenju za promet z zdravilom**. JAZMP na svoji spletni strani objavi seznam zdravil, ki se lahko izdajajo v specializiranih prodajalnah.

V specializirani prodajalni **lahko prodaja zdravila usposobljena oseba** iz 1. točke prvega odstavka 127. člena tega zakona, ki kupca seznanja z načinom uporabe zdravila, morebitnimi previdnostnimi ukrepi, neželenimi učinki in drugimi pomembnimi podatki o zdravilu.

V specializiranih prodajalnah se zdravila lahko prodajajo **samo polnoletnim osebam**.

V primeru **zahtevnejših zdravstvenih težav pacienta** usposobljena oseba v specializirani prodajalni z zdravili pacienta **obvezno napoti k zdravniku ali magistru farmacije v lekarni**. **Način in mesto izdaje zdravila** sta določena **v dovoljenju za promet z zdravilom**.

Homeopatska zdravila se lahko izdajajo le v lekarnah, homeopatska zdravila za uporabo v veterinarski medicini pa tudi pri izvajalcu veterinarske dejavnosti ob storitvi za živali, ki jih ima izvajalec veterinarske dejavnosti v svoji evidenci oziroma,

če izvajalec veterinarske dejavnosti pri lastniku ali skrbniku živali opravlja veterinarske preventivne ali terapevtske posege na živalih.

V prometu z zdravili na drobno so **prepovedane komercialne spodbude**, ki končnega uporabnika usmerjajo v nepotreben ali prekomeren nakup ali uporabo zdravil.

II. Izdaja zdravil prek medmrežja (126. člen)

Zdravila, ki se ne izdajajo na podlagi zdravniškega ali veterinarskega recepta, se **smejo z dovoljenjem ministra, izdajati prek medmrežja**.

Izdaja zdravila prek medmrežja je prodaja zdravila na drobno, vključno z ustrežno in strokovno neodvisno podporo s svetovanjem o uporabi zdravila in transportom ter vročitvijo zdravila, ki zagotavljata kakovost in varnost uporabe zdravila.

Izdaja zdravil prek medmrežja se **opravlja v lekarnah in specializiranih prodajalnah** za zdravila. V **specializiranih prodajalnah** se izdajajo prek medmrežja **le zdravila, ki se lahko prodajajo v specializiranih prodajalnah za zdravila**.

Lekarna ali specializirana prodajalna za zdravila mora za opravljanje izdajanja zdravil prek medmrežja **izpolnjevati naslednje pogoje**:

- ima urejeno medmrežno prodajo v skladu s predpisi, ki urejajo elektronsko poslovanje in varstvo potrošnikov glede prodaje prek medmrežja,
- zagotavlja varnost pri ustvarjanju, pošiljanju, prejemanju, shranjevanju ali drugi obdelavi podatkov, v skladu z zakonom, ki ureja varstvo osebnih podatkov,
- zagotavlja sistem kakovosti, ki smiselno upošteva načela in smernice dobre distribucijske prakse za zdravila glede sledljivosti, transporta in dostave zdravil na mesto vročanja,
- zagotavlja strokovno svetovanje o posameznem zdravilu.

Lekarna ali specializirana prodajalna za zdravila na svoji spletni strani uporablja **skupni logotip, ki ga določi Evropska komisija na podlagi Direktive 2011/62/EU**, in vključuje **varno povezavo** na seznam ponudnikov izdaje zdravil prek medmrežja pri ministrstvu, pristojnem za zdravje. Skupni logotip se navede **na vsaki strani spletnega mesta** lekarnе ali specializirane prodajalne za zdravila.

Ministrstvo, pristojno za zdravje, vzpostavi spletno mesto, ki vsebuje informacije o:

- nacionalni zakonodaji, ki ureja izdajo zdravil prek medmrežja,
- skupnem logotipu iz prejšnjega odstavka,
- seznamu ponudnikov izdaje zdravil prek medmrežja in njihovih spletnih naslovih,
- tveganih, povezanih z zdravili, ki se javnosti nezakonito prodajajo prek medmrežja,
- povezavi na spletno stran EMA, ki vsebuje informacijo o veljavni zakonodaji Evropske unije o ponarejenih zdravilih in povezavo do spletnih strani pristojnih organov držav članic glede informacij iz prve, druge, tretje in četrte alineje tega odstavka.

Spletno mesto ponudnika izdaje zdravil prek medmrežja **vsebuje naslednje podatke**:

- ime in sedež lekarnе z navedbo organizacijske enote, v kateri se izdaja zdravila prek medmrežja ali specializirane prodajalne za zdravila, ki opravlja izdajo zdravil prek medmrežja,
- odgovorno osebo za izdajo zdravil prek medmrežja,
- kontaktne podatke ministrstva, pristojnega za zdravje,
- povezavo na spletno mesto ministrstva, pristojnega za zdravje, iz sedemnajstega odstavka tega člena.

Lekarna ali specializirana prodajalna za zdravila vloži vlogo za do-

voljenje za izdajo zdravil prek medmrežja pri ministrstvu, pristojnem za zdravje. **Vloga vsebuje naslednje podatke:**

- ime in sedež lekarne z navedbo organizacijske enote, v kateri se bodo izdajala zdravila prek medmrežja ali specializirane prodajalne za zdravila z navedbo lokacije, na kateri se bodo izdajala zdravila prek medmrežja,
- številko in datum dokazila o izpolnjevanju pogojev za opravljanje lekarniške dejavnosti ali številko in datum dovoljenja za opravljanje prometa z zdravili na drobno v specializirani prodajalni, ki bo izdajala zdravila prek medmrežja,
- dokazila o izpolnjevanju pogojev iz petnajstega odstavka tega člena,
- datum začetka opravljanja izdaje zdravil prek medmrežja,
- naslov spletnega mesta oziroma druge informacije, ki so potrebne za prepoznavo spletnega mesta, ki izdaja zdravila.

Ministrstvo, pristojno za zdravje, **odvzame dovoljenje za izdajo zdravil prek medmrežja:**

- če farmacevtski inšpektor odredi prepoved opravljanja izdaje zdravil prek medmrežja, ker lekarna ali specializirana prodajalna za zdravila ne izpolnjuje več pogojev iz petnajstega odstavka 126. člena,
- na zahtevo lekarne ali specializirane prodajalne za zdravila, ki opravlja izdajo zdravil prek medmrežja.

Poleg odgovornosti medmrežnega vira zdravila, ki vključuje odgovornost proizvajalca, imetnika dovoljenja za promet z zdravilom ali lekarne ali specializirane prodajalne za zdravila, ki je dala zdravilo v promet, in poslovnih subjektov, ki opravljajo promet z zdravili na debelo in drobno, je za tveganja ali škodo, ki nastane zaradi uporabe zdravil, pridobljenih iz nesledljivih medmrežnih virov, ali virov, ki ne ustrezajo zahtevam iz tega člena, odgovoren tudi končni uporabnik oziroma kupec zdravila.

Promet zdravil na drobno prek medmrežja, za katera je potreben zdravniški oziroma veterinarski recept, ni dovoljen. Nadzor nad prometom s temi zdravili prek medmrežja opravlja organ, pristojen za carinske zadeve, v skladu s carinskimi predpisi.

Podrobnejši način izdaje zdravil in z izdajo povezanega razvrščanja zdravil, natančnejše pogoje za oblikovanje in uporabo skupnega logotipa ter natančnejši postopek izdaje in odvzema dovoljenja za izdajo zdravil prek medmrežja določi minister, pristojen za zdravje.

III. Pogoji, ki jih morajo izpolnjevati specializirane prodajalne za zdravila (127. člen)

Promet z zdravili na drobno v specializirani prodajalni lahko opravljajo **poslovni subjekti, ki imajo dovoljenje JAZMP** za opravljanje te dejavnosti in ki, **poleg splošnih pogojev za opravljanje dejavnosti trgovine na drobno, izpolnjujejo naslednje pogoje:**

1. imajo zaposleno najmanj eno usposobljeno osebo z najmanj srednjo strokovno izobrazbo farmacevtske smeri oziroma veterinarske smeri za zdravila za uporabo v veterinarski medicini z opravljenim strokovnim izpitom in dokazili o rednem strokovnem izpopolnjevanju na usposabljanjih in drugih ustreznih neodvisnih strokovnih izobraževanjih, ki so obvezna tudi za farmacevtske oziroma veterinarske tehnike, dodatnem izobraževanju strokovnega organa, ki izvaja lekarniško dejavnost, in ki je odgovorna za nabavo, skladiščenje in prodajo zdravil ter vodenje dokumentacije;
2. usposobljena oseba iz prejšnje točke je prisotna ves obratovalni čas specializirane prodajalne;
3. imajo potrebno opremo in ustrezne prostore, v katerih so zdravila oziroma dejavnost prometa z zdravili na drobno prostorsko oziroma drugače ustrezno fizično ločena od drugih izdelkov oziroma drugih dejavnosti ter primerno označena;
4. vodijo ustrezno dokumentacijo na način, ki omogoča takojšen odpoklic zdravila in reševanje reklamacij;
5. imajo ustrezno označeno specializirano prodajalno.

Postopek za izdajo dovoljenja za opravljanje prometa z zdravili na drobno v specializirani prodajalni se začne na predlog poslovnega subjekta s sedežem v Republiki Sloveniji. JAZMP izda dovoljenje za opravljanje prometa z zdravili na drobno v specializirani prodajalni v 90 dneh od dneva prejema popolne vloge na podlagi mnenja strokovne komisije za ugotavljanje izpolnjevanja pogojev za opravljanje prometa z zdravili na drobno. Dovoljenje se lahko izda tudi za določen čas ali pogojno, če strokovna komisija ugotovi, da imetnik dovoljenja za opravljanje dejavnosti prometa z zdravili na drobno v specializirani prodajalni ne izpolnjuje predpisanih pogojev.

Dovoljenje se lahko začasno odvzame ali odvzame, če farmacevtski inšpektor ugotovi, da imetnik dovoljenja za promet z zdravili na drobno v specializirani prodajalni ne izpolnjuje predpisanih pogojev in odredi prepoved opravljanja dejavnosti. Dovoljenje za opravljanje prometa z zdravili na drobno v specializirani prodajalni se odvzame tudi na predlog imetnika dovoljenja.

Če JAZMP po vpogledu v Poslovni register Slovenije ugotovi, da je bil poslovni subjekt, ki mu je bilo izdano dovoljenje za opravljanje prometa z zdravili na drobno v specializirani prodajalni, izbrisan iz tega registra, po uradni dolžnosti ugotovi, da je dovoljenje prenehalo veljati, odvzame dovoljenje za opravljanje prometa z zdravili na drobno in o tem izda odločbo.

Podrobnejše pogoje, ki jih izpolnjujejo specializirane prodajalne za promet z zdravili na drobno, ter postopek in način ugotavljanja teh pogojev, določi minister, pristojen za zdravje.

M. L., B. K.

SEKTOR ZA NEŽIVILA

POZIV EVROPSKE KOMISIJE ZA POSREDOVANJE INFORMACIJ O BIOCIDNIH AKTIVNIH SNOVEH, KI NASTAJAJO NA KRAJU UPORABE »IN-SITU«

Evropska komisija za namene izvajanja 93. člena Uredbe št. 528/2012/EU o dostopnosti na trgu in uporabi biocidnih proizvodov **poziva vsa podjetja**, ki omogočajo dostopnost na trgu ali uporabo kemijskih snovi, naprav, opreme ali sistemov za različno dezinfekcijo, oziroma, ki omogočajo dostopnost na trgu in uporabo kemijskih snovi, ki ustrezajo opredelitvi biocidnih proizvodov, **da ji pošljejo informacijo o in-situ nastalih biocidnih aktivnih snoveh** (biocidnih aktivnih snoveh, ki nastanejo na kraju

uporabe samem) **in kemijskih snoveh** (t.i. prekurzorjih), **ki se lahko uporabijo za njihov nastanek.**

Več o tem si preberite v: <http://www.uk.gov.si/si/splosno/cns/novica/article/10909/5390/55d4fc2fdd169c40f4ddd2425e41d4bc/>.

Vir: *Spletna stran Ministrstva za zdravje - Urad za kemikalije, februar 2014.*

M. L., B. G.

POJASNILO UPRAVE RS ZA VARNO HRANO, VETERINARSTVO IN VARSTVO RASTLIN - PRODAJA FITOFARMACEVTSKIH SREDSTEV V PRODAJALNAH Z IZKLJUČNO NEŽIVILSKIM BLAGOM

V nadaljevanju navajamo pojasnilo Uprave RS za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin glede izvajanja 13. člena Zakona o fitofarmacevtskih sredstvih v celoti.

»Prodaja fitofarmacevtskih sredstev (v nadaljnjem besedilu: FFS) v prodajalnah z izključno neživilskim blagom je določena v 13. členu Zakona o FFS (Uradni list RS, št. 83/12), ki določa zahteve, ki jih morajo izpolnjevati takšne prodajalne.

Pogoji, ki jih takšne prodajalne morajo izpolnjevati, so naslednji:

- prodajalne lahko prodajajo samo tista FFS, ki so namenjena za neprofesionalno uporabo in ki niso razvrščena in označena z nobenim od grafičnih znakov za opozarjanje na nevarnost ter nobenim od standardnih opozoril R za označevanje nevarnih pripravkov FFS v skladu s predpisi, ki urejajo razvrščanje in označevanje FFS, in so pakirana v embalažo z že pripravljeno škropilno mešanico za neposredno uporabo (npr. v razpršilkah), ali so v obliki gotovih pripravkov (npr. vabe) (seznam FFS je objavljen na spletni strani Uprave: <http://spletni2.furs.gov.si/FFS/REGSR/index.htm>),
- prodajalne morajo biti vpisane v register distributerjev pri Upravi na podlagi zahtev iz 13. člena Zakona o FFS in

• morajo pri prodaji FFS nuditi strankam splošne informacije glede tveganj za okolje in zdravje ljudi pri uporabi FFS (informacije pridobijo pri Upravi). Kot je določeno v Zakonu o FFS, lahko prodajo takšnih FFS izvajajo samo prodajalne z izključno neživilskim blagom; pri tem je potrebno poudariti, da se kot prodajalne z izključno neživilskim blagom smatra prodajalne, ki prodajajo tehnično blago in blago splošne rabe, ne prodajajo pa živil. Če tovrstne prodajalne prodajajo tudi pijače v hladilnikih ali zaprtih omarah, sladke prigrizke in podobne pakirane izdelke, ki so zloženi neposredno ob blagajnah, se ne smatrajo kot prodajalne z živilom glede na to, da so ti izdelki pakirani in locirani na način, da je onemogočen njihov stik s FFS. Prihodek iz naslova prodaje pijač in pakiranih prigrizkov je za tovrstne prodajalne neznatnega pomena. V kolikor prodajalna prodaja živila, ki lahko na prodajnem mestu pridejo v neposredni stik s FFS, se taka prodajalna smatra kot prodajalna z živilskim blagom in v njej prodaja FFS ni dovoljena.«

Vir: Pojasnilo Ministrstva za kmetijstvo in okolje, Uprava RS za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin, 10. marec 2014.

M. S., B. G.

UREDBA O IZVAJANJU UREDB (EU) O DOSTOPNOSTI BIOCIDNIH PROIZVODOV NA TRGU IN NJIHOVI UPORABI

V Uradnem listu RS, št. 20/14, je objavljena **Uredba o izvajanju uredb (EU) o dostopnosti biocidnih proizvodov na trgu in njihovi uporabi. Uredba je začela veljati 22. 3. 2014.** S to uredbo se določajo pristojni organ, nadzor in kazenske določbe za izvajanje Uredbe (EU) št. 528/2012 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 22. maja 2012 o dostopnosti na trgu in uporabi biocidnih proizvodov. V skladu z navedeno uredbo je organ, pristojen za izvajanje Uredbe 528/2012/EU in te uredbe, Urad Republike Slovenije za kemikalije. V skladu s 4. členom Uredbe se za pridobitev dovoljenja za dostopnost biocidnega proizvoda na trgu in njegovo uporabo vložijo v slovenskem jeziku, dokumentacija, ki je priložena vlogi pa je lahko v slovenskem ali angleškem jeziku, izjemoma pa tudi v drugem uradnem jeziku EU. Ne glede na zgoraj navedeno, mora vlagatelj dovoljenja predložiti v slovenskem jeziku tudi osnutek etikete z navodilom za uporabo in povzetek karakteristik biocidnega proizvoda. Vloga za izdajo dovoljenja za vzporedno trgovanje v skladu s 53.

členom Uredbe 528/2012/EU, vloga za izdajo dovoljenja za primere v skladu s prvim odstavkom 55. člena Uredbe 528/2012/EU in vloga za prigrizke biocidnega proizvoda iz 6. člena te uredbe, se vložijo na obrazcih za posamezne vrste dovoljenj, ki so objavljeni na spletni strani urada: <http://www.uk.gov.si>. Na podlagi 6. člena uredbe mora vlagatelj, ki namerava v RS dati na trg biocidni proizvod, ki vsebuje obstoječo aktivno snov, ki je že bila ocenjena za to vrsto proizvoda ali pa je v postopku ocenjevanja za vključitev na seznam odobrenih snovi EU, prigrizke ta proizvod pri Uradu za kemikalije. Dajanje na trg po tej uredbi pomeni ravnanje, s katerim je izdelek prvič dostopen na trgu RS. Postopek prigrizke je natančno določen v 6. členu uredbe. Nadzor nad izvajanjem Uredbe 528/12/ES in navedene uredbe izvajajo inšpektorji za kemikalije. Z dnem uveljavitve nove uredbe preneha veljati Uredba o stroških postopkov dajanja biocidnih proizvodov v promet (UL RS, št. 9/09).

M. S., B. G.

PRAVILNIK O SPREMEMBI PRAVILNIKA O RAZVRŠČANJU, PAKIRANJU IN OZNAČEVANJU NEVARNIH SNOVI

V Uradnem listu RS, št. 6/14, je objavljen **Pravilnik o spremembi Pravilnika o razvrščanju, pakiranju in označevanju nevarnih snovi. Ta pravilnik je začel veljati 25. 1. 2014.** Pravilnik v skladu z Direktivo Sveta z dne 27. junija 1967 o približevanju zakonov in drugih predpisov v zvezi z razvrščanjem, pakiranjem in označevanjem nevarnih snovi do-

loča razvrščanje, pakiranje in označevanje nevarnih snovi in snovi, ki po določbah 6., 7. in 8. člena tega pravilnika sicer niso nevarne, vendar pa lahko v določenih primerih predstavljajo nevarnost za uporabnika. **Pravilnik se prilagaja vstopu Hrvaške v EU.**

M. S., B. G.

PRAVILNIK O SPREMEMBI PRAVILNIKA O RAZVRŠČANJU, PAKIRANJU IN OZNAČEVANJU NEVARNIH PRIPRAVKOV

Pravilnik ureja razvrščanje, pakiranje in označevanje nevarnih pripravkov, vključno s fitofarmacevtskimi sredstvi (v na-

daljšem besedilu: FFS), ki se dajejo v promet v Republiki Sloveniji, v skladu z Direktivo 1999/45/ES Evropskega parla-

menta in Sveta z dne 31. maja 1999 o približevanju zakonov in drugih predpisov držav članic v zvezi z razvrščanjem, pakiranjem in označevanjem nevarnih pripravkov. **Pravilnik se**

spreminja zaradi vstopa Hrvaške v EU in velja od 25. 1. 2014 dalje.

M. S., B. G.

PRAVILNIK O SPREMENBI PRAVILNIKA O OMEJEVANJU UPORABE DOLOČENIH NEVARNIH SNOVI V ELEKTRIČNI IN ELEKTRONSKI OPREMI

V Uradnem listu RS, št. 20/14, je objavljen **Pravilnik o spremembi Pravilnika o omejevanju uporabe določenih nevarnih snovi v električni in elektronski opremi**. Spremembe Pravilnika se nanašajo na določbe Direktive 2011/65/ES Evropskega parlamenta in Sveta z dne 8. junija 2011 o

omejevanju uporabe nekaterih nevarnih snovi v električni in elektronski opremi ter na njeni podlagi sprejetimi delegiranimi Direktivami. **Spremembe pravilnika začnejo veljati 5. 4. 2014.**

M. S., B. G.

ELEKTROMAGNETNA ZDRUŽLJIVOST – NOV SEZNAM HARMONIZIRANIH STANDARDOV

Ministrstvo za gospodarski razvoj in tehnologijo je na svoji spletni strani objavilo »nov« seznam harmoniziranih standardov, katerih uporaba ustvari domnevo o skladnosti proizvoda z zahtevami **Pravilnika o elektromagnetni združljivosti** (Uradni list RS, št. 132/2006 in 17/11-ZTZPUS-1). Navedeni seznam je istoveten seznamu harmoniziranih evropskih standardov, ki je

bil objavljen v Uradnem listu Evropskih skupnosti C 53, dne 25. februarja 2014. Seznam je dosegljiv preko naslova: http://www.mgrt.gov.si/fileadmin/mgrt.gov.si/pageuploads/DNT/SPBR/novi_pristop/EMC-elektromagnetna_kompatibilnost/Seznam_har._standardov_za EMC__OJ_C_53_-_25.2.2014_.pdf.

M. S.

OSEBNA VAROVALNA OPREMA - POPRAVEK V SEZNAMU HARMONIZIRANIH STANDARDOV

Ministrstvo za gospodarski razvoj in tehnologijo (MGRT) je na spletni strani, kjer so na voljo informacije povezane z osebno varovano opremo, objavilo popravek v Seznamu harmoniziranih standardov. **Pri standardu EN ISO 12312-1:2013 Varovanje oči in obraza – Sončna očala in sorodna oprema za varovanje oči – 1. del: Sončna očala za splošno uporabo se je spremenil datum (letnica)**, po katerem uporaba nadomeščenega standarda več ne ustvarja domneve

o skladnosti, in **sicer iz 28. 2. 2014 na 28. 2. 2015**. Popravek je bil objavljen v Uradnem listu Evropskih skupnosti C 57 (stran 7) dne, 28. 2. 2014 in je dosegljiv na: http://www.mgrt.gov.si/fileadmin/mgrt.gov.si/pageuploads/DNT/SPBR/novi_pristop/OVO-osebna_varovalna_oprema/Popravek_datuma_veljavnosti_EN_ISO_12312-1_2013__28.2.2013_.pdf.

M. S.

PRAVILNIK O SPREMENBAH IN DOPOLNITVAH PRAVILNIKA O REGISTRACIJI MOTORNIH IN PRIKLOPNIH VOZIL

V Uradnem listu RS, št. 20/14, je objavljen **Pravilnik o spremembah in dopolnitvah Pravilnika o registraciji motornih in priklopnih vozil**. Sprememba se nanaša na novo prilogo III,

ki določa novo obliko vzorca prometnega dovoljenja v RS. **Spremembe pravilnika začnejo veljati 5. 4. 2014.**

M. S., B. G.

MEDNARODNO POSLOVANJE

VABILO NA INDIVIDUALNE POSLOVNE RAZGOVORE MED SLOVENSKIMI IN ITALIJANSKIMI PODJETJI

Združenje trgovcev in MSP iz Gorice (Confcommercio Gorizia) in Slovensko deželno gospodarsko združenje (SDGZ – URES) v sodelovanju z Javno Agencijo SPIRIT Slovenija organizira **individualne poslovne razgovore med slovenskimi in italijanskimi podjetji**, ki bodo potekali v ponedeljek, **7. aprila 2014** v Domu gospodarstva, Dimičeva 13, Ljubljana, v dvoranah E in F s pričetkom ob 10.30 uri. Namen foruma je povečanje poslovnega sodelovanja med slovenskimi in italijanskimi podjetji, predvsem iz Furlanije-Juljske Krajine ter

predstavitev poslovnih ter investicijskih možnosti v Sloveniji. Na razgovorih bo sodelovalo 28 podjetij iz Furlanije Juljske Krajine, ob prijavi na dogodek pa bodo slovenska podjetja imela možnost, da sama izberejo podjetja, s katerimi bi želeli imeti bilateralne razgovore. Vabilo, seznam italijanskih podjetij in prijavnica so na voljo na naslednji povezavi: <http://www.podjetniski-portal.si/index.php?t=Event&id=1890>.

M. L., A. T.

IZOBRAŽEVANJE

SODELOVANJE PREDSTAVNIKOV TZS NA ZAKLJUČNIH IZPITIH

Trgovinska zbornica Slovenije (TZS) ima v skladu s Pravilnikom o zaključnem izpitu (UL RS, št. 56/2008, s spremembami) možnost podati predlog seznama članov iz vrst delodajalcev za sodelovanje v komisijah za zaključne izpite v nižjem in srednjem poklicnem izobraževanju. S strani Državne komisije za zaključni izpit smo bili obveščeni, da je **seznam predstavnikov trgovcev, ki bi želeli sodelovati v šolskih komisijah na zaključnih izpiti pri izobraževalnem programu Trgovec/trgovka, oblikovan v letu 2013, potrjen in relevanten tudi za šolsko leto 2013/14.** Seznam je objavljen na spletni strani http://www.ric.si/zakljucni_izpiti/socialni_partnerji/. Obenem **odatno pozivamo** morebitne zainteresirane osebe, ki še niso uvrščene na potrjen seznam in bi želele kot predstavniki

trgovcev sodelovati v šolskih komisijah na zaključnih izpiti pri izobraževalnem programu Trgovec/trgovka, da se **prijavite s kratkim elektronskim dopisom na TZS**, kjer navedete svoje podatke:

- ime in priimek, naslov, telefon, e-pošta
- delovne izkušnje (skupaj št. let in razporeditev po letih, zaželeno je pripisati tudi v par stavkih opis delovnih izkušenj - področje: izobraževanje, kadri),
- izobrazbo ter
- naslov organizacije zaposlitve.

Prijave sprejemamo do torka, 15. aprila 2014, na naslov: info@tzslo.si.

M. S., U. B.

AKADEMIJA TZS

A. VABLJENI NA PREDSTAVITEV »EVROGOTOVINA IN PRAVOČASNE PRIPRAVE ZA TRGOVCE NA UVEDBO NOVEGA BANKOVCA ZA 10 EUR SERIJE EVROPA V SEPTEMBRU 2014«, Ljubljana 9. april 2014

Predstavitve bo izvedena v sodelovanju z Banko Slovenije, in sicer bo potekala v sredo, 9. aprila 2014, od 9.00 – 11.00 ure v Ljubljani, dvorana F (medetaža), Dom gospodarstva, Dimičeva 13, Ljubljana; parkirišče za obiskovalce: I. klet.

Trgovski subjekti so pomembni uporabniki evro gotovine, zato želimo v okviru Trgovinske zbornice Slovenije s predstavitvijo, ki jo izvajamo v sodelovanju z Banko Slovenije – Oddelkom za gotovinsko poslovanje, pozitivno prispevati k dobri informiranosti trgovskih subjektov o vseh novostih na tem področju. V letošnjem letu, ko je v septembru pred nami uvedba novega bankovca za 10 EUR Serije Evropa, pa si prizadevamo tudi k čim bolj nemotnemu prehodu na vključevanje novega bankovca v obtok tako za podjetja in posledično tudi za potrošnike.

Predstavitve je namenjena osebam, ki so v podjetjih zadolžene za organizacijo prehoda na nov bankovec in za seznanjanje zaposlenih z ustreznimi informacijami na področju gotovinskega poslovanja in rokovanja z gotovino. Na predstavitvi bodo podane tudi informacije, ki se nanašajo na priprave opreme ter možnosti testiranja novega bankovca na opremi za bankovce, kot tudi zanimive in aktualne informacije s področja evrogotovine. Kotizacije ni!

Predavatelj:

Mag. Gregor Miklavčič, direktor gotovinskega poslovanja v Banki Slovenije in ga. Nives Kupic, Banka Slovenije.

Vsebina in potek

8.45 – 9.00 Prijava

9.00 – 11.00

- Vzroki za uvedbo novega bankovca za 10 EUR
- Priprave na uvedbo novih bankovcev, s poudarkom na področjih, pomembnih za trgovske subjekte tudi glede na izkušnje v letu 2013 z bankovcem Serije Evropa za 5 EUR
- Predstavitve časovnice uvedbe novega bankovca letos
- Predstavitve novega bankovca za 10 EUR in njegovih zaščitnih elementov
- Predstavitve možnosti izposoje novega bankovca za 10 EUR pri Banki Slovenije
- Kje lahko dobimo ustrezne informacije ter izobraževalna gradiva za zaposlene na blagajnah
- Kako ravnamo v primeru, da naletimo na ponarejen bankovec – priporočila
- Razprava z udeleženci

B. VABLJENI NA SEMINAR »IZVAJANJE ZAKONODAJE O FITOFARMACEVTSKIH SREDSTVIH«, Ljubljana, 10. april 2014

Seminar bo potekal v četrtek, 10. aprila 2014 od 9.00 do 11.30 ure, v prostorih Doma gospodarstva, dvorana F (medetaža), Dimičeva 13, Ljubljana (parkirišče za udeležence: I. klet). Seminar je namenjen trgovskim subjektom na vsem področju Republike Slovenije in ga izvajamo v sodelovanju z Upravo RS za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin pri Ministrstvu za kmetijstvo in okolje. S seminarjem želimo prispevati k dobri informiranosti subjektov, ki poslujejo s FFS v RS ter k dobri urejenosti trga na tem področju.

Program seminarja:

8.45 – 9.00 Registracija udeležencev

9.00 – 9.30 Ureditev FFS na evropski ravni ter izvajanje Na-

cionalnega akcijskega programa za doseganje trajne rabe FFS

9.30 – 10.15

Izvajanje Zakona o fitofarmaceutskih sredstvih poudarkom na obveznostih, ki jih imajo trgovci kot distributerji FFS (promet s FFS na debelo in drobno, vnos FFS na EU trg, itd...) - 1. del

10.15 – 10.30 Odmor

10.30 – 11.00

Izvajanje Zakona o fitofarmaceutskih sredstvih poudarkom na obveznostih, ki jih imajo trgovci kot distributerji FFS (promet s FFS na debelo in drobno, vnos FFS na EU trg, itd...) - 2. del

11.00 - 11.30

Težave/ nejasnosti pri izvajanju Zakona fitofar-

macevtskih sredstvih v praksi; informacije o najpogostejših kršitvah in ukrepih za njihovo odpravo
Razprava med udeleženci

Sektorja za fitofarmacevtska sredstva iz Uprave RS za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin pri Ministrstvu za kmetijstvo in okolje.

Predavatelj: izobraževanje bo vodil **dr. Jernej Drofenik**, vodja

Kotizacije ni!



A. PRIJAVNICA ZA SEMINAR

»Evrogotovina in pravočasne priprave za trgovce na uvedbo novega bankovca za 10 EUR serije Evropa v septembru 2014«,

ki bo potekal v sredo, 9. aprila 2014 od 9.00 – 11.00 uri, dvorana F (medetaža), Dom gospodarstva, Dimičeva 13, Ljubljana (parkirišče za obiskovalce: I. klet)

Naziv in naslov podjetja: _____

Davčna številka: _____

Matična številka: _____

Telefon: _____

E-naslov (OBVEZNO*): _____

Ime in priimek udeležencev: _____

1. _____

E-Naslov: _____

2. _____

E-naslov: _____

3. _____

E-naslov: _____

Datum: _____

Podpis odgovorne osebe: _____

Kotizacije ni! Prijavnico nam lahko pošljete po faksu: 01/5898 219, po pošti: TZS, Dimičeva 13, 1000 Ljubljana ali na e-naslov: info@tzslo.si.

M. S., B. G.



B. PRIJAVNICA NA SEMINAR

»Izvajanje zakonodaje o fitofarmacevtskih sredstvih«,

ki bo potekal v četrtek, 10. aprila 2014 od 9.00 do 11.30 ure, v prostorih Doma gospodarstva, dvorana F (medetaža), Dimičeva 13, Ljubljana (parkirišče za udeležence: I. klet)

Naziv in naslov podjetja: _____

Davčna številka: _____

Matična številka: _____

Telefon: _____

E-naslov (OBVEZNO*): _____

Ime in priimek udeležencev: _____

1. _____

E-Naslov: _____

2. _____

E-naslov: _____

3. _____

E-naslov: _____

Datum: _____

Podpis odgovorne osebe: _____

Kotizacije ni! Prijavnico nam lahko pošljete po faksu: 01/5898 219, po pošti: TZS, Dimičeva 13, 1000 Ljubljana ali na e-naslov: info@tzslo.si.

M. S., B. G.



»T-Informacije« so pripravili: Mija Lapornik, Marjanca Simsič, Barbara Gnilšak, Barbara Krivic, Andrej Trdina in Urška Brglez. Uporaba in objava podatkov (delno ali v celoti) je dovoljena le z navedbo vira. Odgovorna urednica: Mija Lapornik. Lektoriranje: Mija Lapornik. Izdajatelj »T-Informacij« je Trgovinska zbornica Slovenije, Dimičeva 13, Ljubljana, tel.: 01 5898 212 ali 01 5898 213, e-naslov: info@tzslo.si, spletna stran: www.tzslo.si, TRR TZS: SI03138-1000518803. V skladu z Zakonom o davku na dodano vrednost (UL RS, št. 117/06) se za to publikacijo plačuje 9,5 % davek na dodano vrednost.