****

**POROČILO O DELU**

**ZDRAVSTVENEGA INŠPEKTORATA**

**REPUBLIKE SLOVENIJE**

**2024**



Ljubljana, april 2025

Kazalo vsebine

[1. UVOD 5](#_Toc195685622)

[2. predstavitev inšpektorata 6](#_Toc195685623)

[2.1 Pristojnosti 6](#_Toc195685624)

[2.2 Organiziranost, sistem vodenja in kadri 7](#_Toc195685625)

[Organiziranost in sistem vodenja 7](#_Toc195685626)

[Kadri…….. 8](#_Toc195685628)

[3. IZOBRAŽEVANJE, IZPOPOLNJEVANJE IN USPOSABLJANJE 9](#_Toc195685629)

[4. INFORMACIJSKA PODPORA INŠPEKCIJSKEMU NADZORU 9](#_Toc195685630)

[5. PRORAČUN 10](#_Toc195685631)

[6. IZVAJANJE INŠPEKCIJSKEGA NADZORA leta 2024 11](#_Toc195685632)

[6.1 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU ZDRAVSTVENE DEJAVNOSTI 13](#_Toc195685633)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 14](#_Toc195685634)

[6.2 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU PACIENTOVIH PRAVIC 16](#_Toc195685636)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 16](#_Toc195685637)

[6.3 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU ZDRAVNIŠKE SLUŽBE 21](#_Toc195685639)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 21](#_Toc195685640)

[6.4 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU DUŠEVNEGA ZDRAVJA 23](#_Toc195685642)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 23](#_Toc195685643)

[6.5 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU PRESADITEV DELOV TELESA ZARADI ZDRAVLJENJA 24](#_Toc195685644)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 24](#_Toc195685645)

[6.6 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU ODPADKOV, KI NASTANEJO PRI OPRAVLJANJU ZDRAVSTVENIH DEJAVNOSTI 25](#_Toc195685646)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 25](#_Toc195685647)

[6.7 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU NALEZLJIVIH BOLEZNI 26](#_Toc195685649)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 26](#_Toc195685650)

[6.8 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU MINIMALNIH SANITARNO ZDRAVSTVENIH POGOJEV 28](#_Toc195685652)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega v leta 2024 28](#_Toc195685653)

[6.9 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU ZDRAVILSTVA 31](#_Toc195685655)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 31](#_Toc195685656)

[6.10 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU KOPALIŠČ in KOPALNIH VOD 32](#_Toc195685657)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 33](#_Toc195685658)

[6.11 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU PITNE VODE 34](#_Toc195685661)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 35](#_Toc195685662)

[6.12 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU VARNOSTI NA SMUČIŠČIH 38](#_Toc195685664)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 38](#_Toc195685665)

[6.13 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU SPLOŠNE VARNOSTI PROIZVODOV 39](#_Toc195685667)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 39](#_Toc195685668)

[6.14 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU KOZMETIČNIH PROIZVODOV 41](#_Toc195685670)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 41](#_Toc195685671)

[6.15 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU IGRAČ 43](#_Toc195685673)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 43](#_Toc195685674)

[6.16 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU materialov ter izdelkov, namenjenih za stik z živili; njihove uporabe v postopkih proizvodnje in distribucije prehranskih dopolnil ter živil, namenjenim dojenčkom in majhnim otrokom, živil za posebne zdravstvene namene ter popolnih prehranskih nadomestkov za nadzor nad telesno težo 46](#_Toc195685676)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 46](#_Toc195685677)

[6.17 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU prehranskih dopolnil; živil, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom; živil za posebne zdravstvene namene ter popolnih prehranskih nadomestkov za nadzor nad telesno težo 48](#_Toc195685679)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 48](#_Toc195685680)

[6.18 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU OMEJEVANJA PORABE ALKOHOLA 51](#_Toc195685682)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 51](#_Toc195685683)

[6.19 INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU OMEJEVANJA UPORABE TOBAČNIH IN POVEZANIH IZDELKOV 53](#_Toc195685685)

[Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024 54](#_Toc195685686)

[6.20 AKTIVNOSTI INŠPEKTORATA NA PODROČJU PREPREČEVANJA DELA IN ZAPOSLOVANJA NA ČRNO 56](#_Toc195685688)

[6.21 IZVAJANJE PROGRAMOV VZORČENJA 57](#_Toc195685689)

[a) Program vzorčenja na področju splošne varnosti proizvodov 57](#_Toc195685690)

[b) Program vzorčenja na področju kozmetičnih proizvodov 59](#_Toc195685691)

[c) Program vzorčenja na področju igrač 62](#_Toc195685692)

[d) Program vzorčenja na področju materialov in izdelkov, namenjenih za stik z živili 65](#_Toc195685693)

[e) Program vzorčenja na področju prehranskih dopolnil in živil za posebne skupine 69](#_Toc195685694)

[f) Program vzorčenja na področju kopalnih vod 75](#_Toc195685695)

[g) Program vzorčenja na področju pitne vod 77](#_Toc195685696)

[6.22 VRAČILO GLOB PO ZAKONU O UREDITVI NEKATERIH VPRAŠANJ V ZVEZI Z DOLOČENIMI PREKRŠKI, STORJENIMI V ČASU VELJAVNOSTI UKREPOV ZARADI PREPREČEVANJA ŠIRJENJA NALEZLJIVE BOLEZNI COVID-19 80](#_Toc195685697)

[7. OBVEŠČANJE IN SODELOVANJE 81](#_Toc195685698)

[7.1 Obveščanje javnosti in članic Evropske unije o nevarnih izdelkih 81](#_Toc195685699)

[7.2 Sistem hitrega obveščanja za živila in krmo - RASFF 81](#_Toc195685700)

[7.3 Evropski sistem upravne pomoči in sodelovanja v skladu z Uredbo (EU) 2017/625 – AAC in ff 82](#_Toc195685701)

[7.4 Evropski sistem izmenjave informacij – Safety GATE RAPEX 82](#_Toc195685702)

[7.5 SPLETNE STRANI INŠPEKTORATA 83](#_Toc195685703)

[7.6 Sodelovanje pri pripravi predpisov 83](#_Toc195685704)

[7.7 Sodelovanje z drugimi institucijami, službami in organi 84](#_Toc195685705)

[7.8 Sodelovanje z organi Evropske unije in tretjimi državami 85](#_Toc195685706)

[7.9 Sodelovanje z javnostmi 85](#_Toc195685707)

[8. ZAKONODAJA IN PREDPISI V PRISTOJNOSTI ZDRAVSTVENEGA INŠPEKTORATA 87](#_Toc195685708)

[8.1 Splošni predpisi 87](#_Toc195685709)

[8.2 Zdravstvena dejavnost 87](#_Toc195685710)

[8.3 Pacientove pravice 88](#_Toc195685711)

[8.4 Zdravniška služba 88](#_Toc195685712)

[8.5 Duševno zdravje 88](#_Toc195685713)

[8.6 Presaditev delov telesa zaradi zdravljenja 88](#_Toc195685714)

[8.7 Ravnanje z odpadki, ki nastanejo pri opravljanju zdravstvenih dejavnosti 89](#_Toc195685715)

[8.8 Nalezljive bolezni 89](#_Toc195685716)

[8.9 Minimalni sanitarno zdravstveni pogoji 89](#_Toc195685717)

[Javni zdravstveni in socialni zavodi 89](#_Toc195685718)

[Higienska nega 89](#_Toc195685719)

[Dejavnost otroškega varstva, vzgoje in izobraževanja 90](#_Toc195685720)

[Nastanitveni in javni objekti 90](#_Toc195685721)

[8.10 Zdravilstvo 90](#_Toc195685722)

[8.11 KOPALIŠČA IN KOPALNE VODE 90](#_Toc195685723)

[8.12 pitnA vodA 90](#_Toc195685724)

[8.13 Varnost na smučiščih 91](#_Toc195685725)

[8.14 Splošna varnost proizvodov 91](#_Toc195685726)

[8.15 Kozmetični proizvodi 91](#_Toc195685727)

[8.16 Igrače 92](#_Toc195685728)

[8.17 Materiali in izdelki, namenjeni za stik z živili 93](#_Toc195685729)

[8.18 PREHRANSKa DOPOLNILa; ŽIVILa, NAMENJENa DOJENČKOM IN MAJHNIM OTROKOM; ŽIVILa ZA POSEBNE ZDRAVSTVENE NAMENE TER POPOLNI PREHRANSKI NADOMESTKi ZA NADZOR NAD TELESNO TEŽO 93](#_Toc195685730)

[8.19 Omejevanje porabe alkohola 98](#_Toc195685731)

[8.20 Omejevanje uporabe tobačnih in povezanih izdelkov 98](#_Toc195685732)

[8.21 Delo in zaposlovanje na črno 99](#_Toc195685733)

[8.22 VRAČILO GLOB PO ZUVPNB 99](#_Toc195685734)

**Kazalo slike:**

[Slika 1 – Organigram Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije za leto 2024 8](#_Toc133321733)

**Kazalo preglednic**:

[Preglednica 1 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 14](#_Toc195685829)

[Preglednica 2 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 17](#_Toc195685830)

[Preglednica 3 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 21](#_Toc195685831)

[Preglednica 4 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 25](#_Toc195685832)

[Preglednica 5 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 27](#_Toc195685833)

[Preglednica 6 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 28](#_Toc195685834)

[Preglednica 7 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 33](#_Toc195685835)

[Preglednica 8 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 36](#_Toc195685836)

[Preglednica 9 - Inšpekcijski pregledi in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 38](#_Toc195685837)

[Preglednica 10 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 39](#_Toc195685838)

[Preglednica 11 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 41](#_Toc195685839)

[Preglednica 12 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 43](#_Toc195685840)

[Preglednica 13 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 46](#_Toc195685841)

[Preglednica 14 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 49](#_Toc195685842)

[Preglednica 15 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 51](#_Toc195685843)

[Preglednica 16 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora 54](#_Toc195685844)

**Kazalo grafov:**

[Graf 1 - Program vzorčenja glede na tip izdelka 57](#_Toc195685856)

[Graf 2 - Pregled vzorcev glede na neskladne parametre 58](#_Toc195685857)

[Graf 3 - Pregled parametrov po skupinah izdelkov, kjer so bile ugotovljene neskladnosti 58](#_Toc195685858)

[Graf 4 - Program vzorčenja glede na tip izdelka 59](#_Toc195685859)

[Graf 5 - Neskladni vzorci glede na parameter 60](#_Toc195685860)

[Graf 6 - Pregled parametrov po skupinah izdelkov, kjer so bile ugotovljene neskladnosti 61](#_Toc195685861)

[Graf 7 – Pregled vzorcev glede na tip igrače 62](#_Toc195685862)

[Graf 8 - Pregled parametrov, kjer so bile ugotovljene neskladnosti 64](#_Toc195685863)

[Graf 9 - Pregled parametrov po skupinah izdelkov, kjer so bile ugotovljene neskladnosti 64](#_Toc195685864)

[Graf 10 - Vzorci glede na vrsto materiala 65](#_Toc195685865)

[Graf 11 - Delež analiziranih vzorcev po poreklu 65](#_Toc195685866)

[Graf 12 - Število odvzetih vzorcev po skupinah in povodu vzorčenja 66](#_Toc195685867)

[Graf 13 - Število vzorcev po skupinah materialov in skupinah preskušanj 67](#_Toc195685868)

[Graf 14 - Delež neskladnih vzorcev glede na celotno število odvzetih vzorcev 67](#_Toc195685869)

[Graf 15 - Število in delež neskladnih vzorcev glede na skupine materialov 68](#_Toc195685870)

[Graf 16 - Vzorci po skupinah živil 69](#_Toc195685871)

[Graf 17 - Število/delež vzorcev glede na povod vzorčenja 69](#_Toc195685872)

[Graf 18 - Število/delež vzorcev glede na poreklo vzorcev 69](#_Toc195685873)

[Graf 19 - Delež vzorcev živil glede na oceno varnosti/skladnosti 70](#_Toc195685874)

[Graf 20 - Število/delež vzorcev po skupinah živil glede na oceno skladnosti/varnosti 70](#_Toc195685875)

[Graf 21 - Deleži vzorcev posameznih skupin živil, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom 71](#_Toc195685876)

[Graf 22 - Deleži vzorcev posameznih skupin živil za posebne zdravstvene namene 71](#_Toc195685877)

[Graf 23 - Število vzorcev po skupinah živil in parametrih preskušanja 71](#_Toc195685878)

[Graf 24 - Število vzorcev po skupinah živil in oceni skladnosti/varnosti\* 72](#_Toc195685879)

[Graf 25 - Deleži preskušanih vzorcev prehranskih dopolnil glede na sestavo/namen 72](#_Toc195685880)

[Graf 26 - Število vzorcev prehranskih dopolnil glede na skupine vzorcev in skupine preskušanj 73](#_Toc195685881)

[Graf 27 - Pregled števila/deleža vzorcev glede na oceno skladnosti/varnosti po posameznih skupinah prehranskih dopolnil 74](#_Toc195685882)

[Graf 28 - Pregled števila/deleža vzorcev glede na oceno skladnosti po posameznih skupinah preskušanj 74](#_Toc195685883)

[Graf 29 - Število in delež skladnih in neskladnih vzorcev kopalne vode 76](#_Toc195685884)

[Graf 30 - Število neskaldnih vzorcev kopalne vode z ugotovljenimi neskladnostmi in deleži neskladnosti 76](#_Toc195685885)

[Graf 31 - Presežene vrednosti trihalometanov v vzorcih kopalne vode 77](#_Toc195685886)

[Graf 32 - Število in delež neskladnih vzorcev pitne vode 78](#_Toc195685887)

[Graf 33 - Število neskladnih vzorcev pitne vode in ugotovljene neskladnosti v vzorcih 79](#_Toc195685888)

1. **UVOD**

Zdravstveni inšpektorata Republike Slovenije je organ v sestavi Ministrstva za zdravje, ki svojo zavezanost k varovanju javnega zdravja učinkovito uresničuje s strokovnostjo in neodvisnostjo. Varovanje javnega zdravja prebivalstva Republike Slovenije je poglavitno poslanstvo inšpektorata. Pristojnosti izvajanja poslanstva inšpektorata so določene z Zakonom o zdravstveni inšpekciji, delokrog inšpektorata pa je obsežen in pester. Področja, na katerih inšpektorat opravlja svoje naloge, zahtevajo pri nadzoru različne pristope, zato namenjamo posebno pozornost kompetencam zaposlenih, organizaciji in digitalizaciji dela.

Izvedba zastavljenih ciljev in preseganje letnega plana za leto 2024 je bila možna na osnovi dobre organizacije in izvedbe dela, za kar so zaslužni odgovorni, motivirani in zavzeti zaposleni.

Zaradi zdravniške stavke je prioritetno področje naših nadzorov bilo področje zdravniške službe in pacientovih pravic, kjer smo s preverjanjem spoštovanja zakonodaje strmeli k pravočasni obravnavi pacientov in spoštovanju čakalnih dob. V skladu z Zakonom o ureditvi nekaterih vprašanj v zvezi z določenimi prekrški, storjenimi v času veljavnosti ukrepov zaradi preprečevanja širjenja nalezljive bolezni COVID-19 smo z namenom vrnitve izrečenih glob vodili 5.636 postopkov. Po izdanih in pravnomočnih informativnih izračunih oziroma odločb o izplačilu je bilo upravičencem izplačano vračilo zneskov globe, stroškov postopka o prekršku in drugih stroškov v skupni vrednosti 813.871 EUR.

Posebno pozornost smo namenili področju prehranskih dopolnil, živilom za posebne skupine, igračam in kozmetiki. Poleg rednih nalog smo izvajali še nujne naloge inšpektorata, in sicer: izredne inšpekcijske nadzore po prijavah, nadzore na področju pitne vode, delovanje kontaktnih točk RASFF in RAPEX ter nadzor pošiljk na področju materialov in izdelkov, namenjenih za stik z živili in področju prehranskih dopolnil; živil, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom; živil za posebne zdravstvene namene ter popolnih prehranskih nadomestkov za nadzor nad telesno težo.

Tudi ob povečanem obsegu nalog je delo potekalo skladno s temeljnimi načeli inšpekcijskega nadzora in postopkovnimi ter materialnimi predpisi. Zagotovljena je bila tudi dostopnost do podatkov o našem delu širši javnosti.

V poročilu za leto 2024 predstavljamo podatke o delu inšpektorata na posameznih področjih in o najpogostejši problematiki, ki smo jo zasledili. Hkrati podajamo tudi oris poteka drugih aktivnosti inšpektorata, ki so bile ključnega pomena za izvedbo inšpekcijskega nadzora.

Mag. Edis Grcić

Glavni zdravstveni inšpektor RS

1. **predstavitev inšpektorata**
   1. **Pristojnosti**

Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije je inšpekcijski organ v sestavi Ministrstva za zdravje. Njegove naloge, pristojnosti in postopke delovanja določajo Zakon o državni upravi, Uredba o organih v sestavi ministrstev, Zakon o zdravstveni inšpekciji, Zakon o inšpekcijskem nadzoru, Zakon o prekrških, področna zakonodaja, Kodeks ravnanja javnih uslužbencev in interni dokumenti za delo inšpekcije. Osmo poglavje tega poročila vsebuje seznam zakonodaje in predpisov iz delokroga inšpektorata v letu 2024.

Delovanje inšpektorata je povezano z varovanjem zdravja kot javnega interesa. Svoje poslanstvo inšpektorat uresničuje z inšpekcijskim nadzorom, s katerim se preverjata izvajanje in spoštovanje zakonov in predpisov ter z vodenjem prekrškovnih postopkov.

Delokrog inšpektorata obsega področja:

* + zdravstvene dejavnosti,
  + pacientovih pravic,
  + zdravniške službe,
  + duševnega zdravja,
  + presaditev delov telesa zaradi zdravljenja,
  + ravnanja z odpadki, ki nastanejo v zdravstveni dejavnosti,
  + nalezljivih bolezni,
  + minimalnih sanitarno-zdravstvenih pogojev,
  + zdravilstva,
  + kopališč in kopalnih vod,
  + pitne vode,
  + varnosti na smučiščih,
  + splošne varnosti proizvodov,
  + kozmetičnih proizvodov,
  + varnosti igrač,
  + materialov ter izdelkov, namenjenih za stik z živili; njihove uporabe v postopkih proizvodnje in distribucije prehranskih dopolnil ter živil, namenjenim dojenčkom in majhnim otrokom, živil za posebne zdravstvene namene ter popolnih prehranskih nadomestkov za nadzor nad telesno težo,
  + prehranskih dopolnil; živil, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom; živil za posebne zdravstvene namene ter popolnih prehranskih nadomestkov za nadzor nad telesno težo,
  + omejevanja porabe alkohola in omejevanja uporabe tobačnih in povezanih izdelkov,
  + dela in zaposlovanja na črno pri izvajalcih dejavnosti, ki so pod nadzorom inšpektorata.
  1. **Organiziranost, sistem vodenja in kadri**

**Organiziranost in sistem vodenja**

Notranja organiziranost inšpektorata, ki zagotavlja izvajanje inšpekcijskega nadzora na celotnem območju Slovenije, je določena z Aktom o notranji organizaciji in sistemizaciji delovnih mest v Zdravstvenem inšpektoratu Republike Slovenije.

Inšpektorat je v letu 2024 opravljal svoje naloge v okviru devetih notranjih organizacijskih   
enot: Sektorja za strategijo in planiranje ter Službe za kakovost in podporo inšpekcijskemu delu, ki delujeta na sedežu inšpektorata, ter sedmih območnih enot (v nadaljnem besedilu: OE), in sicer OE Celje in Dravograd, OE Koper, OE Kranj, OE Ljubljana, OE Maribor in Murska Sobota, OE Nova Gorica in OE Novo mesto. V sestavi območnih enot je delovalo tudi osem inšpekcijskih pisarn, in sicer v Dravogradu, Idriji, Kočevju, Murski Soboti, Postojni, Slovenski Bistrici, Velenju in na Jesenicah. Organiziranost inšpektorata je razvidna iz organigrama na sliki 1.

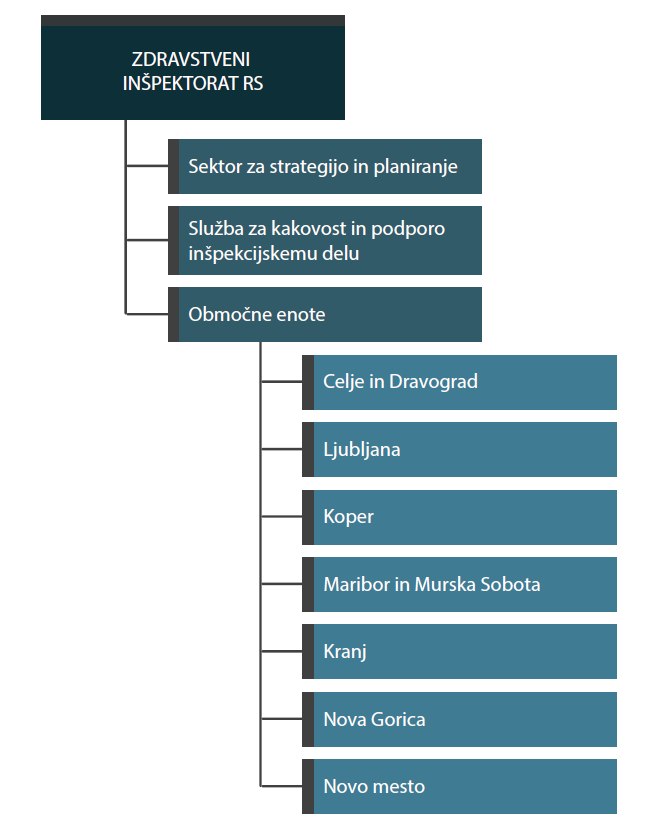
V inšpektoratu poteka poleg vertikalnega vodenja, razvidnega iz organigrama, tudi horizontalno vodenje po področjih inšpekcijskega nadzora. Vodje področij iz Sektorja za strategijo in planiranje so odgovorni za pripravo dokumentov s strokovnimi usmeritvami za izvajanje nalog na posameznih področjih. Vodje področij so zadolženi za vodenje po področjih nadzora in v okviru tega tudi za pripravo programov inšpekcijskega nadzora in sprotno spremljanje njihovega izvajanja; za pripravo in izvedbo internih izpopolnjevanj in usposabljanj ter za izvedbo različnih preventivnih aktivnosti. Vodenje področij je podprto z delom mentorjev; to so inšpektorji na območnih enotah, ki imajo na posameznem področju največ izkušenj. Mentorji so odgovorni tudi za prenos znanja na ostale inšpektorje.

Naloge inšpekcijskega nadzora in prekrškovne naloge opravljajo inšpektorji iz območnih enot ter Sektorja za strategijo in planiranje.

Služba za kakovost in podporo inšpekcijskemu delu je zadolžena za pripravo, izvajanje kadrovskih in finančnih načrtov ter zagotavljanje delovnih pogojev za izvajanje inšpekcijskega nadzora, vključno z ustrezno informacijsko podporo.

Delovanje celotnega inšpektorata je podprto z dokumentiranim sistemom vodenja, ki vključuje tudi sistem kakovosti. S tem sistemom, za katerega je inšpektorat v letu 2007 pridobil in v letu 2022 obnovil certifikat skladnosti s standardom ISO 9001, je zagotovljen procesni pristop pri načrtovanju, izvajanju in notranjem kontroliranju dejavnosti inšpektorata.

Slika 1 – Organigram Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije za leto 2024



**Kadri**

Na Zdravstvenem inšpektoratu Republike Slovenije je bilo na dan 31. 12. 2024 skupno zaposlenih 111 javnih uslužbencev, od tega 90 inšpektorjev in 21 ostalih zaposlenih javnih uslužbencev (uradniki in strokovno tehnični delavci).

Po izobrazbeni strukturi so prevladovali uslužbenci z najmanj visoko strokovno izobrazbo in s smerjo diplomirani sanitarni inženir.

Povprečna starost vseh zaposlenih javnih uslužbencev inšpektorata je konec poročevalskega obdobja znašala 49 let.

Bolniška odsotnost vseh zaposlenih javnih uslužbencev je v letu 2024 znašala 1.777 dni, od tega je bilo 76 % bolniških odsotnosti zaradi bolezni, 24 % bolniških odsotnosti pa zaradi ostalih razlogov (nega družinskega člana, spremstvo itd.).

10 javnih uslužbencev je bilo letu 2024 v daljšem bolniškem staležu in dve javni uslužbenki na materinskem oz. starševskem dopustu.

1. **IZOBRAŽEVANJE, IZPOPOLNJEVANJE IN USPOSABLJANJE**

Izobraževanje, izpopolnjevanje in usposabljanje zaposlenih na Zdravstvenem inšpektoratu Republike Slovenije je potekalo na podlagi letnega načrta izobraževanja, izpopolnjevanja in usposabljanja.

V letu 2024 so se zaposleni izpopolnjevali in usposabljali 413 dni oziroma v povprečju 3,7 dni na zaposlenega.

Interna izpopolnjevanja so potekala preko sestankov v živo in sestankov na daljavo preko aplikacije Teams, ki so jih izvajali področni vodje / mentorji. To izobraževanje se je izvajalo po vsebinah: živil za posebne skupine – sestava, označevanje in predstavljanje, materialov ter izdelkov, namenjenih za stik z živili v povezavi z zakonodajnimi določili glede reciklirane plastike, Zakona o spremembah in dopolnitvah Zakona o omejevanju uporabe tobačnih in povezanih izdelkov, pregleda Uredbe 1223/2009 o kozmetičnih izdelkih in navedb na kozmetičnih izdelkih, Zakona o pacientovih pravicah – čakalni seznami, pitne vode v povezavi z Uredbo o pitni vodi in načrtom preprečevanja legioneloz, IS MUZA – razvojnega pogovora, kompetenc in kompetenčnega modela.

Vsebine eksternih izpopolnjevanj so zajemale: spletno dostopnost, kemijsko varnost, kibernetsko varnost, digitalizacijo, javna naročila, izpopolnjevanja s področja ZIN in ZP-1, sistema vodenja kakovosti ISO 9001, umetne inteligence, dezinformacij, varstva osebnih podatkov, zdravja in varnosti pri delu ter prenove plačnega sistema v javnem sektorju.

1. **INFORMACIJSKA PODPORA INŠPEKCIJSKEMU NADZORU**

Delo na področjih inšpekcijskega nadzora podpira informacijski sistem z dvema moduloma. Vsi postopki inšpekcijskega nadzora na posameznem področju so sproti dokumentirani.

V okviru modula za nadzor objektov je vzpostavljen register objektov, v katerem se vodijo podatki o objektih pod nadzorom inšpektorata, inšpekcijskih pregledih (rednih, izrednih, kontrolnih), o vzorcih, ugotovitvah nadzora in ukrepih. Register objektov z ukrepi in informacijski sistem za vodenje prekrškovnih postopkov sta podlaga za postavitev ocene tveganja. Sistem omogoča prenos podatkov o vzorcih in rezultatih laboratorijskih analiz med inšpektoratom in laboratoriji, ki opravljajo analize.

V okviru modula za nadzor uvoza na področjih materialov ter izdelkov, namenjenih za stik z živili, prehranskih dopolnil; živil, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom; živil za posebne zdravstvene namene ter popolnih prehranskih nadomestkov za nadzor nad telesno težo, je vzpostavljen sistem za sprejem elektronskih vlog za pregled pošiljk (oddaja preko spletne strani) in zbiranje podatkov o pošiljkah, ki se uvažajo (osnovni podatki o uvoznikih, vrsti in količini blaga, ki se uvaža).

Pri vodenju prekrškovnih postopkov inšpektorat uporablja informacijski sistem, ki omogoča procesno vodenje in spremljanje prekrškovnih zadev, spremljanje plačil glob in sodnih taks. Navedeni sistem omogoča prenos izvršb v sistem e-Izvršbe.

Zadeve in dokumenti se evidentirajo v sistemu SPIS.

Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije vzdržuje svoj intranet, imenovan Portal ZIRS, s pomočjo katerega se obvladujejo dokumenti, ki podpirajo vse poslovne procese (poslovnik, opisi procesov, navodila in obrazci - vzorci pravnih aktov itd.) skladno z zahtevami standarda ISO 9001. Na Portalu ZIRS so poleg dokumentov notranjega izvora objavljene povezave do dokumentov zunanjega izvora (predpisov), zapisi o korektivnih oziroma preventivnih ukrepih in možnostih za izboljšavo, pooblastila zaposlenih, knjižnice s strokovnimi mnenji in poročila ter evidence, ki so potrebne za spremljanje delovanja procesov.

1. **PRORAČUN**

Veljavni proračun za leto 2024 je za Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije znašal 5.754.511 EUR. Porabljena so bila sredstva v višini 5.710.340 EUR.

Poraba sredstev za delo inšpektorata je evidentirana na proračunskih postavkah: 2915 Investicije, 4530 Materialni stroški, 5993 Plače, 6136 Analize vzorcev, in 7683 Izobraževanje, izpopolnjevanje in usposabljanje.

**Investicije (proračunska postavka 2915)**

Poraba sredstev za investicije in investicijsko vzdrževanje je evidentirana na proračunski postavki 2915. V letu 2024 so bila sredstva na tej postavki porabljena za nakup službenih vozil, računalniške programske opreme, posodobitev informacijskih sistemov ter nakup pisarniške opreme.

V letu 2024 se je za investicije porabilo 245.534 EUR.

**Materialni stroški (proračunska postavka 4530)**

Sredstva na proračunski postavki 4530 so namenjena za pokrivanje stroškov obratovanja organa v poslovnih prostorih na lokacijah, kjer inšpektorat deluje; opravljanje nalog zaposlenih v organu; servisiranje, vzdrževanje in zavarovanje službenih vozil ter izvajanje nalog na podlagi Zakona o varnosti in zdravja pri delu (naloge pooblaščenega zdravnika in izvajalca za opravljanje strokovnih nalog organiziranja in zagotavljanja varnosti pri delu).

Za pokrivanje materialnih stroškov v letu 2024 je bilo porabljeno 446.104 EUR.

**Plače zaposlenih (proračunska postavka 5993)**

Sredstva za plače zaposlenih so evidentirana na proračunski postavki 5993.

Poraba sredstev na tej postavki je bila v letu 2024 realizirana v višini 4.779.126 EUR.

**Analize vzorcev (proračunska postavka 6136)**

Za laboratorijske analize vzorcev različnih proizvodov oziroma materialov, odvzetih v okviru inšpekcijskega nadzora, vključno z zagotavljanjem njihovega pravilnega transporta do laboratorijev pod kontroliranimi in dokumentiranimi pogoji ter pripravo potrebnih končnih ekspertiz in ocen tveganj, katerih cilj je ugotavljanje skladnosti stanj, dejavnosti oziroma proizvodov s predpisanimi zahtevami oziroma ocena njihove varnosti, so sredstva evidentirana na proračunski postavki 6136.

V letu 2024 je bilo za storitve v zvezi z vzorci porabljeno 222.798 EUR.

**Izobraževanje, izpopolnjevanje in usposabljanje (proračunska postavka 7683)**

Sredstva za izvajanje letnega načrta izobraževanja, izpopolnjevanja in usposabljanja so evidentirana na proračunski postavki 7683.

Na navedeni postavki je bilo v letu 2024 porabljeno 16.774 EUR.

1. **IZVAJANJE INŠPEKCIJSKEGA NADZORA V letU 2024**

Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije je z namenom varovanja javnega zdravja v okviru Letnega programa inšpekcijskega nadzora ZIRS 2024 opravil inšpekcijske nadzore nad izvajanjem zakonov in drugih predpisov na področjih nadzora:

* zdravstvene dejavnosti, pacientovih pravic, zdravniške službe, presaditev delov telesa zaradi zdravljenja, ravnanja z odpadki, ki nastanejo v zdravstveni dejavnosti,
* nalezljivih bolezni, minimalnih sanitarno-zdravstvenih pogojev,
* zdravilstva,
* kopališč in kopalnih vod, pitne vode ter varnosti na smučiščih,
* splošne varnosti proizvodov, kozmetičnih proizvodov, varnosti igrač,
* materialov ter izdelkov, namenjenih za stik z živili; njihove uporabe v postopkih proizvodnje in distribucije prehranskih dopolnil ter živil, namenjenim dojenčkom in majhnim otrokom, živil za posebne zdravstvene namene ter popolnih prehranskih nadomestkov za nadzor nad telesno težo, prehranskih dopolnil; živil, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom; živil za posebne zdravstvene namene ter popolnih prehranskih nadomestkov za nadzor nad telesno težo,
* omejevanja porabe alkohola in omejevanja uporabe tobačnih in povezanih izdelkov,
* dela in zaposlovanja na črno pri izvajalcih dejavnosti, ki so pod nadzorom inšpektorata.

Letni program inšpekcijskega nadzora ZIRS 2024 je obsegal redne in izredne inšpekcijske preglede ter programe vzorčenja po posameznih področjih delovanja. Znotraj rednih inšpekcijskih nazorov so bili planirani in izvedeni tudi odvzemi vzorcev različnih vrst proizvodov in materialov za laboratorijske analize na mikrobiološke in / ali kemične oziroma fizikalne parametre. Odvzem vzorcev je potekal na področjih proizvodnje oziroma prometa različnih vrst proizvodov ter pri dejavnostih, pri katerih se preverjajo sanitarno zdravstveni pogoji.

Druge redne naloge oziroma inšpekcijski nadzori, ki jih je inšpektorat opravljal v letu 2024, so bili:

* sodelovanje pri izmenjavi informacij o nevarnih in neskladnih prehranskih dopolnilih, živilih, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom, živilih za posebne zdravstvene namene ter popolnih prehranskih nadomestkih za nadzor nad telesno težo ter materialih in izdelkih, namenjenih za stik z živili, preko EU mreže za opozarjanje in sodelovanje, ki jo sestavljajo mreža RASFF, mreža AAC in mreža proti goljufijam (FF) in
* sodelovanje pri izmenjavi informacij in ukrepov v zvezi z nevarnimi in neskladnimi izdelki na področjih varnosti igrač, kozmetičnih izdelkov, splošne varnosti proizvodov in povezanih izdelkov (e-cigaret), preko sistemov ICSMS in Safety Gate RAPEX.

Inšpektorji so skupaj opravili 25.407 inšpekcijskih pregledov; od tega je bilo na področjih, kjer je nadzor vključeval tudi vzorčenje, odvzeto 632 vzorcev različnih vrst proizvodov in materialov za laboratorijske analize.

V letu 2024 je inšpektorat skupaj izrekel 4.000 upravnih ukrepov in prekrškovnih sankcij.

2.086 ukrepov je bilo izrečenih v inšpekcijskem upravnem postopku, in sicer 246 upravnih odločb, 51[[1]](#footnote-1) odločb o prepovedi in 1.720 upravnih opozoril oziroma opozoril po Zakonu o inšpekcijskem nadzoru. Inšpektorji so izdali 69 sklepov o izrečeni denarni kazni po Zakonu o splošnem upravnem postopku, in sicer večinoma v okviru upravne izvršbe ali neodziva stranke na vabilo inšpektorja, da se o zadevi v postopku izjasni.

1.914[[2]](#footnote-2) sankcij je bilo izrečenih v prekrškovnem postopku, in sicer 239 odločb z izrekom globe, 114 plačilnih nalogov, 298 odločb z izrekom opomina, 6 obdolžilnih predlogov in 1.257 opozoril po ZP-1 za storjen prekršek.

Skupni znesek izrečenih glob je v letu 2024 znašal 654.050 EUR. Drugih terjatev, kot so upravne takse, denarne kazni je bilo izrečenih za 107.305 EUR in za 385 EUR pristojbin.

Področja, na katerih je bilo izrečenih največ ukrepov, so: področje pacientovih pravic, področje prehranskih dopolnil, področje pitne vode, področje zdravstvene dejavnosti in področje nalezljivih bolezni.

Strokovno podporo pri izvajanju inšpekcijskih pregledov je inšpektoratu zagotavljal Nacionalni inštitut za javno zdravje (v nadaljnem besedilu: NIJZ). Izvedbo analiz odvzetih vzorcev pa je zagotavljal Nacionalni laboratorij za zdravje, okolje in hrano (v nadaljnem besedilu: NLZOH).

Inšpektorji so na podlagi določil Zakona o ureditvi nekaterih vprašanj v zvezi z določenimi prekrški, storjenimi v času veljavnosti ukrepov zaradi preprečevanja širjenja nalezljive bolezni COVID-19 (v nadaljnem besedilu: ZUVPNB) vodili 5.636 ugotovitvenih postopkov, na podlagi katerih je bilo izdano 5.559 informativnih izračunov oziroma odločb o izplačilu. V 5.294 zadevah je Finančna uprava Republike Slovenije (v nadaljnem besedilu: FURS) na osnovi pravnomočnih informativnih izračunov (odločb o izplačilu) upravičencem izplačala vračilo zneskov globe, stroškov postopka o prekršku in drugih stroškov v skupni vrednosti 813.871 EUR.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU ZDRAVSTVENE DEJAVNOSTI**

Cilj Zakona o zdravstveni dejavnosti (v nadaljnjem besedilu: ZZDej) je ureditev dovoljenj za opravljanje zdravstvene dejavnosti, ureditev pravnih podlag za opravljanje zdravstvene dejavnosti za javno socialne varstvene zavode in javno vzgojno izobraževalne zavode, ureditev koncesij za izvajanje zdravstvenih storitev, dopolnitev ureditve glede dela zdravstvenih delavcev izven javnih zdravstvenih zavodov in oglaševanje zdravstvenih storitev.

ZZDej določa vrste nadzorov zdravstvene dejavnosti. Namen pravne ureditve tega področja je povečati kakovost, učinkovitost in zakonitost delovanja zdravstvenega sistema. Za zagotovitev strokovnosti dela zdravstvenih delavcev in zdravstvenih sodelavcev ter zavodov se v skladu z zakonom izvajajo interni strokovni nadzor, strokovni nadzor s svetovanjem, upravni nadzor, inšpekcijski nadzor in nadzor, ki ga izvaja Zavod za zdravstveno zavarovanje Slovenije. ZZDej ureja pristojnosti za izvajanje inšpekcijskega nadzora nad izvrševanjem določb tega zakona različnih inšpekcijskih organov, ki imajo tudi funkcijo prekrškovnega organa.

ZZDej ureja pogoje za izdajo dovoljenj za opravljanje zdravstvene dejavnosti in institut »odgovornega nosilca«, ki bo izvajal določeno zdravstveno dejavnost in bo hkrati odgovoren za celoten delovni proces izvajanja določene zdravstvene dejavnosti. Izpolnjevati mora v zakonu določene pogoje. Določa tudi razloge za odvzem dovoljenja. Zasebnim zdravstvenim delavcem se dovoljenje za opravljanje zdravstvene dejavnosti izda v obliki odločbe o vpisu v register zasebnih zdravstvenih delavcev. Z Zakonom o spremembah in dopolnitvah Zakona o zdravstveni dejavnosti (Uradni list RS, št. 64/17) so se vpisi zasebnih zdravnikov prenesli v register zasebnih zdravstvenih delavcev, ki ga vodi Ministrstvo za zdravje. ZZDej ureja vprašanje pravnih podlag za delo socialnovarstvenih zavodov in vzgojno izobraževalnih zavodov, ki oskrbovancem in varovancem zavodov omogoča celostno zdravstveno oskrbo na primarni ravni zdravstvene dejavnosti.

ZZDej ureja oglaševanje zdravstvenih storitev, in sicer ni dovoljeno oglaševanje zdravstvene dejavnosti, ki je zavajajoče, nedostojno in na način, da se podajajo informacije, za katerimi ne stoji stroka.

ZZDej ureja tudi označevanje objektov, v katerih se izvaja zdravstvena dejavnost. Objekt, v katerem se opravlja zdravstvena dejavnost, se označi z napisom z osebnim imenom oziroma firmo in naslovom izvajalca zdravstvene dejavnosti; z navedbo, ali gre za izvajalca zdravstvene dejavnosti v mreži javne zdravstvene službe ali izven nje; s strokovnim naslovom izvajalca zdravstvene dejavnosti, kadar gre za zasebnega zdravstvenega delavca oziroma zasebnega zdravnika; vrsto zdravstvene dejavnosti, ki jo izvajalec zdravstvene dejavnosti opravlja in delovnim časom izvajalca zdravstvene dejavnosti. Napis na objektu mora biti v slovenskem jeziku; na območjih občin, v katerih živita italijanska ali madžarska narodna skupnost, pa tudi v italijanskem ali madžarskem jeziku.

ZZDej med drugim določa pogoje, pod katerimi lahko zdravstveni delavci, ki so zaposleni v javnem zdravstvenem zavodu ali javnem zavodu iz 8. člena, opravljajo zdravstvene storitve pri drugem delodajalcu, in sicer zdravstveni delavec lahko zdravstvene storitve pri drugem izvajalcu zdravstvene dejavnosti ali kot izvajalec zdravstvene dejavnosti opravlja le na podlagi predhodnega pisnega soglasja delodajalca, ki ga izda direktor javnega zavoda na podlagi pisne vloge zdravstvenega delavca za največ 12 mesecev. Soglasje ima tudi zakonsko predpisane obvezne elemente. Nadalje zakon v 53. c členu določa še pogoje, pod katerimi javni zdravstveni zavod lahko za opravljanje zdravstvenih storitev sklene podjemno pogodbo z zdravstvenim delavcem. Zdravstveni delavec pred sklenitvijo podjemne pogodbe predloži veljavno soglasje za delo pri drugem javnem zdravstvenem zavodu oziroma pri drugi pravni ali fizični osebi, ki opravlja zdravstveno dejavnost. Javni zdravstveni zavod ali drug javni zavod pa mora v skladu s 53. č členom voditi evidenco izdanih soglasij in sklenjenih podjemnih pogodb z določenimi elementi.

46. člen Zakona o interventnih ukrepih na področju zdravstva, dela in sociale ter z zdravstvom povezanih vsebin (v nadaljnjem besedilu: ZIUZDS) določa, da ne glede na prvi odstavek 53.č člena ZZDej se v evidenci izdanih soglasij in sklenjenih podjemnih pogodb vodita tudi šifra in delovno mesto zdravstvenega delavca, ki mu je izdano soglasje iz 53.b člena ZZDej oziroma s katerim je sklenjena podjemna pogodba iz 53.c člena ZZDej.

Izvajalec zdravstvene dejavnosti, pri katerem zdravstveni delavec opravlja delo na podlagi podjemne pogodbe, podatke o obsegu opravljenega dela (število ur po dnevih) posreduje izvajalcu zdravstvene dejavnosti, ki je soglasje za delo tega zdravstvenega delavca izdal, in sicer do osmega v mesecu za pretekli mesec (drugi odstavek 46. člena ZIUZDS).

Z namenom omogočanja dostopa in izmenjave zdravstvenih podatkov za izvajanje zdravstvene oskrbe ter ažuriranja podatkov zdravstvene dokumentacije so izvajalci zdravstvene dejavnosti v skladu z Zakonom o zbirkah podatkov s področja zdravstvenega varstva (v nadaljnjem besedilu: ZZPPZ) dolžni obdelovati podatke in jih posredovati v Centralni register podatkov o pacientu (v nadaljnjem besedilu: CRPP). Za izvajalce zdravstvene dejavnosti v mreži javne zdravstvene službe velja obveznost posredovanja podatkov o pacientih v CRPP – povzetek podatkov o pacientu od aprila 2016.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V letu 2024 so zdravstveni inšpektorji na področju zdravstvene dejavnosti opravili skupaj 1.550 inšpekcijskih pregledov. Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 369 ukrepov, od tega 175 upravnih ukrepov (sedem upravnih odločb, 44 odločb o prepovedi,116 opozoril po ZIN in osem sklepov o denarni kazni) in 194 prekrškovnih sankcij/ukrepov (26 odločb z izrekom globe, dva plačilna naloga, 60 odločb z izrekom opomina in 106 opozoril za storjen prekršek po ZP-1).

**Preglednica 1 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | | | SKUPAJ |
| Upravna odločba | Odločba o prepovedi | Upravno opozorilo po ZIN | Sklep o denarni kazni | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Plačilni nalog | Odločba o prekršku (opomin) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 1.550 | 7 | 44[[3]](#footnote-3) | 116 | 8 | 175 | 26[[4]](#footnote-4) | 2 | 60 | 106 | 194 | 369 |

V letu 2024 je bil redni inšpekcijski nadzor na področju zdravstvene dejavnosti usmerjen v preverjanje, ali izvajalci zdravstvene dejavnosti imajo dovoljenje za opravljanje zdravstvene dejavnosti, preverjanje vpisov zdravstvenih delavcev v ustrezne registre ter izpolnjevanje pogojev zdravstvenih delavcev, ki so zaposleni v javnem zdravstvenem zavodu ali javnem zavodu iz 8. člena, za izvajanje zdravstvenih storitev pri drugem izvajalcu zdravstvene dejavnosti ali kot izvajalec zdravstvene dejavnosti (izdano soglasje, časovna omejitev, podjemna pogodba). V javnih zdravstvenih zavodih se je preverjalo tudi ustrezno vodenje evidenc izdanih soglasij in sklenjenih podjemnih pogodb po 53.č členu ZZDej in prvem odstavku 46. člena ZIUZDS.

V okviru inšpekcijskih pregledov so inšpektorji na področju opravljanja zdravstvene dejavnosti v 12 % ugotovili neskladnosti v zvezi z vodenjem evidenc soglasij in podjemnih pogodb, v 11 % so bila ugotovljena neskladja v zvezi z izpolnjevanjem pogojev za delo pri drugem izvajalcu zdravstvene dejavnosti ali kot izvajalec zdravstvene dejavnosti, v osmih odstotkih pa so se ugotovljene neskladnosti nanašale na predpisano vsebino podjemnih pogodb. V 12 % so bila ugotovljena neskladja, ki so se nanašala na poročanje delodajalcu oziroma posredovanje podatkov za evidenco po drugem odstavku 53.č člena ZZDej. V osmih odstotkih so inšpektorji ugotovili neskladnosti, ki so se nanašale na poročanje zdravstvenega delavca delodajalcu o dejanskem mesečnem obsegu ur opravljanja zdravstvenih storitev. Neskladje glede vodenja zdravstvene dokumentacije in evidenc je bilo ugotovljeno v sedmih odstotkih. Zaradi ne predaje zdravstvene dokumentacije sta bili podani dve prijavi, v obeh primerih pa je bilo ugotovljeno neskladje. V sedmih odstotkih je bilo ugotovljeno neskladje v zvezi z obstojem soglasja delodajalca zdravstvenega delavca za opravljanje zdravstvenih storitev pri drugem izvajalcu zdravstvene dejavnosti ali kot izvajalec zdravstvene dejavnosti ter v pol odstotka neskladje v zvezi s časovnimi omejitvami opravljanja zdravstvenih storitev na podlagi soglasja delodajalca. V 14 % je bilo ugotovljeno neskladje, ker zavezanci v evidenci izdanih soglasij in sklenjenih podjemnih pogodb niso vodili podatka o šifri in delovnem mestu, v 13 % pa neskladje zaradi ne poročanja drugega izvajalca zdravstvene dejavnosti o obsegu opravljenega dela delavca, ki zanj dela na podlagi soglasja delodajalca.

Pri preverjanju dovoljenj za zasebne zdravstvene delavce je bilo ugotovljeno neskladje v enem odstotku, pri nadzoru dovoljenj za opravljanje zdravstvene dejavnosti za pravne in fizične osebe pa v osmih odstotkih. V 31 primerih se je preverjalo izpolnjevanje pogoja odgovornega nosilca, pri čemer neskladja niso bila ugotovljena. Glede sporočanja sprememb MZ, povezanih z izpolnjevanjem pogoja iz četrtega in petega odstavka 3.a člena ZZDej v roku 15 dni, je bilo ugotovljeno neskladje v 13 %.

Na področju izpolnjevanja pogojev za samostojno opravljanje dela v zdravstveni dejavnosti so inšpektorji ugotovili neskladnosti v 38 %. Največ neskladnosti je bilo ugotovljenih v zvezi z neizpolnjevanjem pogoja glede vpisa v register (54 %), strokovne usposobljenosti, kvalifikacije (13 %), pri preverjanju pogoja opravljenega strokovnega izpita in pogoja veljavne licence pa neskladja niso bila ugotovljena.

Na področju oglaševanja zdravstvene dejavnosti je bilo opravljenih 30 inšpekcijskih pregledov, v okviru katerih so inšpektorji ugotovili neskladnosti v 50 %.

Pri izvajalcih zdravstvene dejavnosti na področju splošne in družinske medicine, in sicer pri zasebnih izvajalcih zdravstvene dejavnosti s koncesijo, se je v okviru inšpekcijskega pregleda preverjalo pošiljanje podatkov o kroničnih in akutnih diagnozah v CRPP v skladu z zakonom. Inšpektorji so v 11 % ugotovili neskladnosti v zvezi s posredovanjem podatkov v CRPP.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU PACIENTOVIH PRAVIC**

Osnovni cilj Zakona o pacientovih pravicah (v nadaljnjem besedilu: ZPacP) je izboljšanje razmer na področju varovanja in uresničevanja temeljnih pravic pacientov ter s tem zagotavljanje višje kakovosti sistema zdravstvenega varstva. Zakon o pacientovih pravicah določa, da imajo vsi uporabniki zdravstvenih storitev pravico do enakopravnega dostopa in obravnave pri zdravstveni in preventivni oskrbi, do primerne, kakovostne in varne zdravstvene oskrbe, do proste izbire zdravnika in izvajalca zdravstvenih storitev ter do drugega mnenja. Poleg tega imajo uporabniki zdravstvenih storitev pravico do obveščenosti in sodelovanja pri izbiri načina zdravljenja, vključno s samostojnim odločanjem o zdravljenju ter seznanitvi z zdravstveno dokumentacijo. Po drugi strani morajo izvajalci zdravstvene dejavnosti spoštovati pacientov čas, upoštevati njegovo vnaprej izraženo voljo, preprečevati in lajšati njegovo trpljenje ter zagotavljati varstvo osebnih podatkov. Pacienti imajo pravico do brezplačne pomoči, ki jim jo pri uresničevanju njihovih pravic nudijo zastopniki pacientovih pravic. Določa tudi postopke za obravnavo kršitev naštetih pacientovih pravic. Postopek za obravnavo vključuje sprotno razreševanje nesporazumov in sporov ter zahtevo za prvo obravnavo kršitve pacientove pravice pri izvajalcu zdravstvenih storitev oziroma za drugo obravnavo pred Komisijo RS za varstvo pacientovih pravic, ki ima sedež na Ministrstvu za zdravje.

Zaradi težav pri implementaciji nekaterih pacientovih pravic, opredeljenih v zakonu, se je konec leta 2017 z Zakonom o spremembah in dopolnitvah Zakona o pacientovih pravicah bolj podrobno uredila pravica do spoštovanja pacientovega časa in področje čakalnih dob, kjer se kot obveznost izvajalcev zdravstvene dejavnosti opredeljuje elektronsko vodenje čakalnih seznamov, način uvrščanja pacientov na čakalne sezname in črtanja iz seznama ter način informiranja pacientov. Med zdravstvene storitve, za katere ni potrebno voditi čakalnega seznama, so bile poleg storitev pri osebnem zdravniku splošne oz. družinske medicine in izbranem osebnem pediatru dodane še storitve pri izbranem osebnem ginekologu. Vsi ti pa morajo voditi naročilno knjigo. Za osebne izbrane zobozdravnike je bil določen manjši obseg podatkov v čakalnem seznamu. Strožje je bila opredeljena obveznost pacienta, da sporoči, če na načrtovano izvedbo zdravstvene storitve ne more priti.

Pri vodenju čakalnih seznamov in s tem povezanim spremljanjem čakalnih dob sta bili določeni vloga in odgovornost poslovodnega organa. V primeru čakalnih dob, ki so daljše od najdaljših dopustnih, mora poslovodni organ najmanj mesečno analizirati vzroke za nastanek čakalnih dob ter o izsledkih analize poročati organu upravljanja; torej svetu zavoda, ki pa mora sprejeti ukrepe v skladu s svojimi zakonskimi pristojnostmi.

Zakon o spremembah in dopolnitvah Zakona o pacientovih pravicah je uvedel inšpekcijski nadzor in dodal nove prekrškovne določbe, kar omogoča učinkovitejši nadzor nad zakonom.

S 1. 8. 2024 je stopil v veljavo nov Pravilnik o naročanju in upravljanju čakalnih seznamov ter najdaljših dopustnih čakalnih dobah, ki je glede vodenja čakalnih seznamov uvedel nekaj novosti in sprememb. Med drugim je določil, da mora izvajalec zdravstene dejavnosti zagotavljati termine za izvedbo zdravstene storitve, kadar je čakalna doba 30 dni ali manj in je za naročanje na storitev eNaročanje omogočeno. Prejšnji pravilnik je namreč določal, da izvajalec zdravstvene dejavnosti zagotavlja termine za storitve s čakalno dobo, krajšo od 120 dni. Uvedel je tudi nekaj sprememb glede načinov in postopkov naročanja na zdravstvene storitve, uvrščanja pacientov na odpovedane in dodatne termine, določil pa je tudi daljšo čakalno dobo za stopnjo nujnosti »zelo hitro« s 14 na 30 dni.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V letu 2024 so zdravstveni inšpektorji na področju pacientovih pravic opravili skupaj 1.041 inšpekcijskih pregledov.

Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 528 ukrepov, od tega 289 upravnih ukrepov (13 upravnih odločb in 276 upravnih opozoril) in 239 prekrškovnih sankcij/ukrepov (osem odločb z izrekom globe, devet odločb z izrekom opomina in 222 opozoril za storjen prekršek po ZP-1).

**Preglednica 2 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | | | SKUPAJ |
| Upravna  odločba | Upravno opozorilo po ZIN | Sklep o denarni kazni | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Plačilni nalog | Odločba o prekršku (opomin) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 1.041 | 13 | 276 | 0 | 289 | 8 | 0 | 9[[5]](#footnote-5) | 222 | 239 | 528 |

Na področju pacientovih pravic je bil tudi v letu 2024 inšpekcijski nadzor usmerjen v zagotavljanje ažurnih in resničnih podatkov o prostih terminih oziroma okvirnih terminih in številu uvrščenih na čakalni seznam ter drugih podatkov, ki jih izvajalec zdravstvene dejavnosti posreduje v zbirko eNapotnica in eNaročilo (izmenjava podatkov), saj se na podlagi ažurnih in resničnih podatkov o čakalni dobi za posamezno vrsto zdravstvene storitve (v nadaljnjem besedilu: VZS), ki so objavljene na spletni strani eZdravje, pacient odloči, pri katerem izvajalcu bo izvedel naročilo za izvedbo zdravstvene storitve.

Inšpektorat je navedeno vsebino prioritetno preverjal pri izvajalcih zdravstvene dejavnosti v javni mreži (v bolnišnicah, zdravstvenih domovih, ki izvajajo specialistične dejavnosti, in v zasebnih specialističnih ambulantah s koncesijo), ki so v skladu z ZPacP zavezanci za vodenje čakalnih seznamov in njihovo upravljanje.

ZPacP določa, da izvajalec zdravstvene dejavnosti v svojem informacijskem sistemu zagotavlja ažurne in resnične podatke o prostih terminih oziroma okvirnih terminih (proces A) in številu uvrščenih na čakalni seznam (proces B) ter druge podatke, ki jih posreduje v zbirko eNapotnica in eNaročilo. Drugi podatki so določeni v Zakonu o zbirkah podatkov s področja zdravstvenega varstva v prilogi 2: Priloga zbirk podatkov eZdravja - ime zbirke: eNapotnica in eNaročilo. Zbirka vsebuje pacientove identifikacijske in statusne podatke, podatke o napotitvi in naročilu, podatke o eNapotnici, podatke o naročilih v čakalnem seznamu, podatke o izvedbi storitve, podatke o komunikaciji (pisnih in zabeleženih ustnih sporočilih) glede napotne listine, naročila, usklajevanja glede storitve ali termina storitve (med pacientom in zdravstvenimi delavci ali med zdravstvenimi delavci).

Izvajalec zdravstvene dejavnosti v svojem informacijskem sistemu za vsakega pacienta zagotavlja vse navedene podatke, ki jih posreduje v centralni informacijski sistem in vplivajo na resničnost in ažurnost podatkov o prostih terminih oziroma okvirnih terminih in številu uvrščenih na čakalni seznam. Pomembni so zlasti podatki o naročilih v čakalnem seznamu (termin, statusi naročila in spremembe statusov, predvideni datum izvedbe storitve, dejanski datum izvedbe storitve, želje pacientov, podatki o medicinski indikaciji, spremembi stopnje nujnosti, podatki o izvedbi storitve, podatki o komunikaciji (pisnih in zabeleženih ustnih sporočilih).

Po vsebinah izmenjave podatkov je bilo opravljenih 476 pregledov in obravnavanih 10.204 VZS, ob tem je bilo obiskanih 292 zavezancev, in sicer 27 bolnišnic, 70 zdravstvenih domov, tri naravna zdravilišča in 192 zasebnih izvajalcev zdravstvene dejavnosti s koncesijo.

Ostalih 565 pregledov pa je bilo opravljenih po drugih vsebinah ZPacP (postopek prve obravnave, obvezne objave, uvrščanje na čakalni seznam, oblike in načini naročanja…).

V okviru izmenjave podatkov je bilo za vsako posamezno VZS v letu 2024 preverjenih šest vsebin:

• ali so storitve, ki jih zavezanec izvaja in za katere vodi čakalni seznam, povezane iz lokalnega v centralni informacijski sistem - povezljivost vrst zdravstvenih storitev (VZS) / proces A;

• ali so v centralni informacijski sistem povezani podatki o uvrščenih pacientih na čakalni seznam za posamezno storitev / proces B;

• resničnost in ažurnost podatkov o čakalni dobi za posamezno storitev;

• zagotavljanje termina za storitve, ki imajo čakalno dobo 120 dni (do 1. 8. 2024) oziroma 30 dni ali manj (od 1. 8. 2024 dalje) in je eNaročanje omogočeno;

• realizirana naročila/ proces C in

• VZS 9999 / nerazvrščeni pacienti na ustrezni VZS po posameznih izvajalcih – ta vsebina se je preverjala samo pri tistih izvajalcih, ki so imeli paciente razvrščene na VZS 9999.

Ugotovitve nadzora po zavezancih za leto 2024 (% neskladnih zavezancev z enim ali več VZS-ji):

• 11 % (40) zavezancev ni imelo povezanih vseh VZS (ene ali več), ki jih izvajajo in za katere se vodi čakalni seznam, povezanih iz lokalnega v centralni informacijski sistem; povezljivost vrst zdravstvenih storitev (VZS) / PROCES A;

• pri šestih odstotkih (26) zavezancev so bile ugotovljene neskladnosti v procesu B, ker proces ni bil povezan iz lokalnega v centralni informacijski sistem in posledično ni potekala komunikacija / izmenjava podatkov med sistemoma glede števila vseh čakajočih pacientov na posamezno VZS;

• pri 25 % (112) zavezancev so bile ugotovljene neskladnosti pri zagotavljanju resničnih in ažurnih podatkov o čakalni dobi za posamezno VZS;

• pri sedmih odstotkih (31) zavezancev so bile ugotovljene neskladnosti pri zagotavljanju terminov za VZS s čakalno dobo krajšo kot 120 dni oziroma 30 dni ali manj in je eNaročanje omogočeno;

• pri osmih odstotkih (29) zavezancev je bilo ugotovljeno, da v procesu C ni potekala komunikacija med lokalnim in centralnim informacijskim sistemom in posledično ni potekala izmenjava podatkov o preklicanih in realiziranih naročilih; oziroma je komunikacija potekala, ni pa bilo vidnih podatkov o realiziranih in zaključenih storitvah;

• VZS 9999 / nerazvrščeni pacienti je bil obravnavan v 422 primerih, osem odstotkov (35) zavezancev je imelo naročila pacientov v VZS 9999, kar pomeni, da izvajalec zdravstvene dejavnosti za določeno storitev ni zagotavljal resničnih in ažurnih podatkov.

Ugotovitve nadzora po neskladnih VZS za leto 2024:

• dva odstotka oziroma 185 VZS, ki jih izvajalci zdravstvene dejavnosti izvajajo in za katere vodijo čakalne sezname, ni bilo povezanih iz lokalnega v centralni informacijski sistem - povezljivost vrst zdravstvenih storitev (VZS) / proces A;

• v enem odstotku oziroma 100 VZS so bile ugotovljene neskladnosti v procesu B, ker niso bile povezane iz lokalnega v centralni informacijski sistem in posledično ni potekala komunikacija med sistemoma in izmenjava podatkov o številu vseh čakajočih pacientov na posamezno storitev;

• v petih odstotkih oziroma 494 VZS so bile ugotovljene neskladnosti pri zagotavljanju resničnih in ažurnih podatkov o čakalni dobi za posamezno storitev;

• v enem odstotku oziroma 86 VZS so bile ugotovljene neskladnosti pri zagotavljanju terminov za VZS s čakalno dobo, krajšo od 120 dni oziroma 30 dni ali manj in za katere je eNaročanje omogočeno;

• v enem odstotku oziroma 117 VZS je bilo ugotovljeno, da v procesu C ni potekala komunikacija med sistemi o preklicanih in realiziranih naročilih oziroma je komunikacija potekala, ni pa bilo vidnih podatkov o realiziranih in zaključenih storitvah.

V skladu s četrtim odstavkom 16. člena ZPacP mora izvajalec zdravstvene dejavnosti v svojem informacijskem sistemu zagotavljati ažurne in resnične podatke o prostih terminih oziroma okvirnih terminih in številu uvrščenih na čakalni seznam ter druge podatke, ki jih posreduje v zbirko eNapotnica in eNaročilo. Inšpektorat je pri nadzoru preverjal povezljivost procesov A, B in C iz lokalnega v centralni informacijski sistem eNaročanja, odstopanje med prikazano in dejansko čakalno dobo, vpisovanje vseh podatkov v čakalnem seznamu, saj pravilen vpis vpliva na resničnost in ažurnost podatkov (izvajanje triaže, želja pacienta glede izbire točno določenega izvajalca zdravstvene dejavnosti, zdravstvenega delavca ali zdravstvenega sodelavca, želja pacienta glede izbire nadomestnega termina). Navedeni podatki so se preverjali v tabeli NIJZ, na portalu eZdravja in pri izvajalcu zdravstvene dejavnosti v čakalnem seznamu.

Inšpektorat je v letu 2024 ponovno izvajal nadzor nad spoštovanjem 15/a člena ZPacP v povezavi s 4. členom Pravilnika o naročanju in upravljanju čakalnih seznamov in najdaljših dopustnih čakalnih dobah. Povod za navedene nadzore je bil visok odstotek neskladnosti spoštovanja določil ZPacP v delu, ki se nanaša na zagotavljanje oblik telefonskega naročanja in zagotavljanje obveznih objav v letu 2023, stavka zdravnikov in posledične prijave pacientov, da nekateri izvajalci zdravstvene dejavnosti ne omogočajo vseh oblik naročanja na zdravstvene storitve. V okviru inšpekcijskih nadzorov so inšpektorji preverjali zagotavljanje vseh oblik naročanja po določilih takrat veljavnega Pravilnika o naročanju in upravljanju čakalnih seznamov in najdaljših dopustnih čakalnih dobah. Izvedenih je bilo 283 pregledov pri 200 zavezancih, in sicer v 26 bolnišnicah, 78 zdravstvenih domovih in njihovih dislociranih zdravstvenih postajah ter pri 96 zasebnih izvajalcih zdravstvene dejavnosti s koncesijo.

ZPacP v drugem odstavku 15. a člena določa naslednje oblike naročanja: elektronsko, po pošti, po telefonu in osebno v ordinaciji.

V skladu s tretjim odstavkom 4. člena pravilnika se telefonsko naročanje zagotovi v okviru ordinacijskega časa, in sicer najmanj dve uri na dan, v preostalem ordinacijskim času in izven ordinacijskega časa pa z obveščanjem o terminu za naročanje in o drugih oblikah naročanja, in sicer prek avtomatskega telefonskega odzivnika. Ne glede na prejšnji stavek se telefonsko naročanje na primarni ravni zdravstvene dejavnosti zagotavlja v okviru celotnega ordinacijskega časa ambulante. V primeru nedosegljivosti v navedenem obdobju izvajalec pacientu zagotovi povratni klic še isti dan ali najpozneje naslednji delovni dan.

Elektronsko naročanje poteka prek sistema eNaročanje, elektronske pošte ali spletnih strani izvajalca, in sicer neprekinjeno ter s takojšnjo informacijo o prejemu sporočila.

Izvajalec mora zagotoviti tudi naročanje po pošti in osebno naročanje, ki poteka neposredno pri izvajalcu med ordinacijskim časom, pri čemer izvajalec zagotovi, da se čakalni čas že naročenih pacientov ne podaljšuje zaradi osebnega naročanja drugih pacientov.

V skladu s prvo alinejo prvega odstavka 15. č člena ZPacP izvajalec zdravstvene dejavnosti v mreži izvajalcev javne zdravstvene službe na svojih spletnih straneh, na vidnem mestu v čakalnici na primarni ravni in v specialistični ambulantni dejavnosti, v specialistični bolnišnični dejavnosti pa ob vhodu na oddelek ali na običajnem oglasnem mestu bolnišnice objavi oblike naročanja, morebitne časovne omejitve v sklopu posamezne oblike naročanja in kontaktne podatke izvajalca zdravstvene dejavnosti.

Pri preverjanju zagotavljanja vseh oblik naročanja so bile ugotovljene neskladnosti s področno zakonodajo. V 13 % so bile ugotovljene neskladnosti glede zagotavljanja telefonskega naročanja, v enem odstotku glede elektronskega naročanja, v šestih odstotkih glede naročanja po pošti in v treh odstotkih glede osebnega naročanja.

V primeru ugotovljenih neskladnosti so bili izrečeni upravni in prekrškovni ukrepi.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU ZDRAVNIŠKE SLUŽBE**

Cilj zakonodaje[[6]](#footnote-6) na tem področju je ustvariti pogoje za nemoteno delovanje zdravniške službe in zagotavljanje izvajanja programov obveznega zdravstvenega zavarovanja, vključno z zagotavljanjem neprekinjenega zdravstvenega varstva in nujne zdravniške pomoči za prebivalstvo.

Zakon o zdravniški službi (v nadaljnem besedilu: ZZdrS) določa pogoje za opravljanje zdravniške službe ter pravice in dolžnosti zdravnikov za kakovostno opravljanje javne in zasebne zdravniške službe.

V skladu z navedenim zakonom sme zdravnik samostojno opravljati zdravniško službo, če poleg pogojev, določenih z delovnopravnimi in drugimi predpisi, izpolnjuje še posebne pogoje, določene s tem zakonom, in sicer da ima ustrezno izobrazbo in usposobljenost (kvalifikacija), je vpisan v register zdravnikov pri Zdravniški zbornici Slovenije ter ima dovoljenje za samostojno opravljanje zdravniške službe na določenem strokovnem področju (licenca). Zdravniki zasebniki pa morajo poleg izpolnjevanja zgoraj navedenih pogojev biti vpisani še v register zasebnih zdravnikov. Ob izpolnjevanju pogojev je lahko izbrani osebni zdravnik na podlagi ocene mentorja tudi specializant s področja družinske medicine, ki opravlja četrto leto specializacije iz družinske medicine, če specializant s tem pisno soglaša. Navedeno se smiselno uporablja tudi za specializante pediatrije ter specializante ginekologije in porodništva.

Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije opravlja nadzor nad spoštovanjem in izvajanjem določb tega zakona z izjemo določb, ki se nanašajo na zaposlitev zdravnikov, saj le-te sodijo v pristojnost Inšpektorata RS za delo ter določb, ki se nanašajo na znanje in rabo slovenskega jezika, ki sodijo v pristojnost Inšpektorata RS za kulturo in medije.

Inšpektorat izvaja nadzor tudi nad določbami prvega odstavka 26. člena ter 27. in 28. členom Zakona o priznavanju poklicnih kvalifikacij zdravnik, zdravnik specialist, doktor dentalne medicine in doktor dentalne medicine specialist. Ta zakon določa pogoje, pod katerimi lahko osebe, ki so navedeno poklicno kvalifikacijo pridobile v tretjih državah, opravljajo zdravniško službo tudi v Republiki Sloveniji.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V letu 2024 so inšpektorji opravili 1.202 inšpekcijska pregleda. Na podlagi ugotovitev nadzora so bili izrečeni štirje upravni ukrepi in sicer tri upravne odločbe in ena odločba o prepovedi.

**Preglednica 3 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | | | SKUPAJ |
| Upravna  odločba | Odločba o prepovedi | Upravno opozorilo po ZIN | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Plačilni nalog | Odločba o prekršku (opomin) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 1.202 | 3 | 1[[7]](#footnote-7) | 0 | 4 | 0 | 0 | 0 | 0 | 0 | 4 |

V okviru inšpekcijskih pregledov se je preverjalo izpolnjevanje pogojev za samostojno opravljanje zdravniške službe na določenem strokovnem področju, to je dovoljenje za samostojno opravljanje zdravniške službe na določenem strokovnem področju (licenca), in sicer časovna veljavnost licenc kot tudi njihova vsebinska ustreznost.

Pri specializantih s področja družinske medicine, ki so opravljali dela kot izbrani osebni zdravniki, se je preverjalo, če jim je Zdravniška zbornica Slovenije izdala potrdilo o izpolnjevanju pogojev za opravljanje dela izbranega osebnega zdravnika. Po spremembi Pravilnika o vrstah, vsebini, trajanju in poteku specializacij zdravnikov, ki z dnem 27. 4. 2024 izdaje potrdila Zdravniške zbornice Slovenije ne predvideva več, se je preverjalo, ali ima specializant potrjen e-List zdravnika specializanta s podpisom mentorja, s katerim mentor potrjuje, da je specializant pridobil ustrezno znanje, izkušnje in veščine za samostojno opravljanje del izbranega osebnega zdravnika.

Pri eni osebi je bilo ugotovljeno, da je izvajala zdravstveno storitev brez ustrezne strokovne usposobljenosti, vpisa v register in licence, zato ji je bila izdana odločba o prepovedi.

V letu 2024 se je zaradi stavke zdravnikov preverjalo opravljanje zdravniške službe v času stavke. Opravljenih je bilo 271 inšpekcijskih pregledov, pri treh zavezancih je bilo ugotovljeno nespoštovanje 46. člena ZZdrS, izdane so jim bile ureditvene odločbe.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU DUŠEVNEGA ZDRAVJA**

Zakon o duševnem zdravju[[8]](#footnote-8) določa specifične pravice oseb na psihiatričnem zdravljenju ter opredeljuje postopke sprejema osebe na zdravljenje v oddelek pod posebnim nadzorom psihiatrične bolnišnice ter postopke, povezane z različnimi načini obravnav, s ciljem zagotavljati posamezniku dostojanstvo in pravico do samoodločanja.

Zdravstveni inšpektorji izvajajo inšpekcijski nadzor nad delom izvajalcev psihiatričnega zdravljenja; inšpekcijski nadzor nad delom izvajalcev socialno varstvenih storitev pa izvajajo inšpektorji socialne inšpekcije v okviru Inšpektorata RS za delo.

Pri izvajalcih psihiatričnega zdravljenja se izvaja nadzor tudi po Pravilniku o kadrovskih, tehničnih in prostorskih pogojih izvajalcev psihiatričnega zdravljenja ter o postopku njihove verifikacije. V okviru minimalnih sanitarno zdravstvenih pogojev se izvaja nadzor nad tehničnimi in prostorskimi pogoji za izvajanje psihiatričnega zdravljenja (vrsta prostorov, oprema, hramba zdravil, varnost prostorov).

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

Pri izvajalcih psihiatričnega zdravljenja v letu 2024 ni bilo izvedenih inšpekcijskih pregledov.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU PRESADITEV DELOV TELESA ZARADI ZDRAVLJENJA**

Presaditev delov telesa je način zdravljenja, ki se zaradi narave posega razlikuje od drugih medicinskih metod in terja poseben način urejanja. S stališča pravnega varovanja človekovih pravic je pomembno vprašanje, pod kakšnimi pogoji je dopustno odvzeti del telesa živemu dajalcu, oziroma pod kakšnimi pogoji je tak odvzem dopusten iz telesa umrle osebe.

Osnovno načelo, ki se upošteva pri darovanju organov, je načelo medicinske upravičenosti, na podlagi katerega so v zakonu točno opredeljena merila za odvzem in presaditev dela človeškega telesa. Glede na predmet urejanja sledi načelo varstva osebnosti. Slednje se odraža v zahtevi po izrecni privolitvi v poseg ob zagotovitvi anonimnosti. Ta načela veljajo tudi za umrle vključno s postmortalno zaščito in zahtevo do pietetnega ravnanja do umrle osebe, kakor tudi ustrezno spoštovanje in upoštevanje svojcev oziroma oseb, ki so bile umrlemu blizu. Zakon poudarja tudi splošno pravno načelo, ki dele človeškega telesa izloča iz pravnega prometa in je poudarjeno s prostovoljnostjo in neodplačnostjo darovanja za odvzete dele človeškega telesa. Posebno varstvo je namenjeno tudi mladoletnim osebam in osebam, ki niso sposobne odločanja. Zakon v luči navedenih načel torej ureja področje privolitve v darovanje pri umrlih osebah. Določa tudi, da dejavnost donorskih in transplantacijskih centrov lahko opravljajo zdravstveni zavodi ob izpolnjevanju kadrovskih, prostorskih, tehničnih in drugih pogojev na podlagi dovoljenja Ministrstva za zdravje.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V okviru inšpekcijskega nadzora se je v donorskih in transplantacijskih centrih preverjalo pogoje za pridobivanje in presaditev delov telesa umrlega darovalca za vse umrle darovalce in prejemnike organov za leto 2024, vodenje zbirk podatkov o darovalcih in prejemnikih organov ter sporočanje podatkov v centralni register v skladu z zakonom.

Na področju presaditev delov telesa zaradi zdravljenja so bili skupaj izvedeni štirje redni inšpekcijski pregledi, in sicer v donorskih centrih UKC Ljubljana (CIT, ONIT in KOIIM) in transplantacijskih centrih UKC Ljubljana.

V okviru izvedenih inšpekcijskih pregledov ni bilo ugotovljenih nobenih nepravilnosti.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU ODPADKOV, KI NASTANEJO PRI OPRAVLJANJU ZDRAVSTVENIH DEJAVNOSTI**

Ravnanje in odstranjevanje odpadkov je v zdravstvu specifično zaradi posebnih lastnosti odpadkov, ki nastajajo pri opravljanju te dejavnosti. Ker se s pravilnim ravnanjem lahko preprečijo možni škodljivi vplivi odpadkov iz zdravstvenih ustanov na okolje in zmanjša tveganje za okužbe in poškodbe oseb, ki prihajajo v stik z odpadki, zdravstvena zakonodaja[[9]](#footnote-9) določa, da so izvajalci zdravstvene dejavnosti dolžni izvajati načrt ravnanja s tovrstnimi odpadki.

Inšpektorji izvajajo nadzor nad ravnanjem z odpadki iz zdravstva od mesta nastanka odpadkov do začasnega skladiščenja v zbiralnici odpadkov ter vodenja evidenc o nastanku in oddaji odpadkov pooblaščenim zbiralcem odpadkov.

Od povzročiteljev odpadkov iz zdravstva predpisi zahtevajo ločeno odlaganje po vrsti odpadkov na mestu nastanka v ustrezne posode ali vreče, ustrezno označevanje posod oziroma vreč, ustrezen transport oziroma prenos odpadkov do zbiralnice odpadkov, obvezno začasno skladiščenje vseh odpadkov iz zdravstva v zbiralnici odpadkov in vodenje ustreznih evidenc o oddaji odpadkov pooblaščenemu zbiralcu. V zobozdravstveni dejavnosti, kjer nastajajo amalgamski odpadki, predpis določa obvezen način ravnanja z odpadki. Ti se morajo na mestu nastanka z uporabo filtrov ali ločevalnikov v zobozdravstvenih ordinacijah izločati iz komunalne odpadne vode.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V letu 2024 so zdravstveni inšpektorji na področju ravnanja z odpadki iz zdravstva opravili skupaj 1.301 inšpekcijski pregled.

Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 178 ukrepov, od tega 87 upravnih ukrepov (ena upravna odločba, 85 upravnih opozoril in en sklep o denarni kazni) in 91 prekrškovnih sankcij/ukrepov (dve odločbi z izrekom globe, 13 odločb z izrekom opomina in 76 opozoril po ZP-1).

**Preglednica 4 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | | | SKUPAJ |
| Upravna  odločba | Upravno opozorilo po ZIN | Sklep o denarni kazni | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Plačilni nalog | Odločba o prekršku (opomin) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 1.301 | 1 | 85 | 1 | 87 | 2 | 0 | 13[[10]](#footnote-10) | 76 | 91 | 178 |

V letu 2024 se je nadzor nad ravnanjem z odpadki izvajal v socialno varstvenih zavodih oziroma v domovih starejših občanov (v nadaljnjem besedilu: DSO), kjer se je preverjalo odlaganje odpadkov, označevanje posod in vreč, začasno skladiščenje odpadkov, odvoz s strani pooblaščenega zbiralca odpadkov in evidenčni listi o oddaji odpadkov. Pri vseh ostalih izvajalcih zdravstvene dejavnosti pa se je preverjalo odlaganje odpadkov in evidenčne liste o oddajo odpadkov.

Največ neskladnosti je bilo ugotovljenih pri začasnem skladiščenju odpadkov, in sicer v 16 %, pri odlaganju odpadkov v pet odstotkih, pri notranjem prevozu/prenosu odpadkov v treh odstotkih in pri vodenju evidenc o oddaji odpadkov pooblaščenemu zbiralcu odpadkov v dveh odstotkih.

* 1. INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU NALEZLJIVIH BOLEZNI

Cilj predpisov[[11]](#footnote-11) na področju nalezljivih bolezni je vzpostavitev enotnega sistema varstva pred nalezljivimi boleznimi. Zakon o nalezljivih boleznih (v nadaljnjem besedilu: ZNB) določa nalezljive bolezni, ki ogrožajo prebivalce Slovenije, obravnava varstvo prebivalstva pred nalezljivimi boleznimi, vključno z varstvom pred vnosom nalezljivih bolezni iz tujine in bolnišničnimi okužbami, ki nastanejo v vzročni povezavi z opravljanjem zdravstvene dejavnosti ter predpisuje ukrepe za njihovo preprečevanje in obvladovanje.

Inšpektorji izvajajo nadzor nad spoštovanjem in izvajanjem splošnih in posebnih ukrepov, določenih v Zakonu o nalezljivih boleznih.

Splošne ukrepe izvajajo fizične in pravne osebe ter nosilci javne skrbi za zdravje. Cilj izvajanja splošnih ukrepov je zagotavljanje zdravstveno ustrezne pitne vode ter ustrezne kakovosti zraka v zaprtih prostorih, sanitarno tehnično in sanitarno higiensko vzdrževanje javnih objektov, javnih površin, vključno s preventivno dezinfekcijo, dezinsekcijo in deratizacijo, ter ravnanje z odpadki na način, ki ne ogroža zdravja ljudi.

Posebne ukrepe izvajajo tiste fizične in pravne osebe, ki opravljajo zdravstveno dejavnost, oziroma v primeru zoonoz veterinarsko dejavnost. Cilj posebnih ukrepov je dosledno prijavljanje in obravnava nalezljivih bolezni in izbruhov, izvajanje cepljenja, izvajanje obveznega zdravljenja ter izolacije, prevoz in pokop posmrtnih ostankov ter izdaja posmrtnih potnih listov.

Inšpektorji izvajajo nadzor nad pripravo in izvajanjem programov preprečevanja in obvladovanja bolnišničnih okužb pri vseh izvajalcih zdravstvene dejavnosti.

Program preprečevanja in obvladovanja bolnišničnih okužb mora imeti in izvajati vsaka fizična ali pravna oseba, ki opravlja zdravstveno dejavnost. Program mora obsegati epidemiološko spremljanje bolnišničnih okužb, doktrino izvajanja vseh diagnostičnih, terapevtskih, negovalnih in ostalih postopkov, doktrino sterilizacije, dezinfekcije, čiščenja in rokovanja z odpadki, doktrino ravnanja z bolniki, zdravstvenimi delavci in sodelavci z okužbami, program zaščite zdravstvenih delavcev in zdravstvenih sodelavcev na delovnih mestih ter program usposabljanja zdravstvenih delavcev in drugih zaposlenih. Za pripravo in izvajanje programa morajo biti zagotovljeni tudi strokovni, tehnični in organizacijski pogoji, ki jih določa Pravilnik o pogojih za pripravo in izvajanje programa preprečevanja in obvladovanja bolnišničnih okužb. Pravilnik določa, da mora imeti bolnišnica komisijo, zdravnika in sestro za obvladovanje bolnišničnih okužb. Določa tudi tehnične pogoje za izvajanje programa, med katere sodi tudi zagotavljanje zdravstveno ustrezne pitne vode. Pravilnik natančno opredeljuje pisna navodila v okviru posameznih doktrin, ki jih mora izvajalec zdravstvene dejavnosti pripraviti. V letu 2011 je bil pravilnik dopolnjen z določbami, ki v bolnišnice uvajajo program smotrne rabe in spremljanje porabe protimikrobnih zdravil.

V okviru varstva prebivalstva pred vnosom nalezljivih bolezni iz tujine inšpektorji izdajajo spričevala o zdravstvenem nadzoru ladij oziroma spričevala o oprostitvi ladij iz zdravstvenega nadzora, in sicer v skladu z Mednarodnim zdravstvenim pravilnikom (IHR - International Health Regulation).

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

Leta 2024 so zdravstveni inšpektorji na področju nalezljivih bolezni skupaj opravili 2.192 inšpekcijskih pregledov.

Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 366 ukrepov, od tega 265 upravnih ukrepov (42 upravnih odločb, 173 upravnih opozoril in 50 sklepov o izrečeni denarni kazni po Zakonu o splošnem upravnem postopku) in 101 prekrškovna sankcija/ukrep (14 odločb z izrekom globe, en plačilni nalog, dve odločbi z izrekom opomina in 84 opozoril po ZP-1).

**Preglednica 5 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | | | SKUPAJ |
| Upravnih  odločba | Upravno opozorilo po ZIN | Sklep o denarni kazni | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Plačilni nalog | Odločba o prekršku (opomin) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 2.192 | 42 | 173 | 50 | 265 | 14 | 1 | 2 | 84 | 101 | 366 |

Pri izvajalcih zdravstvene dejavnosti (bolnišnice, zdravstveni domovi, zasebni izvajalci zdravstvene in zobozdravstvene dejavnosti) je bil nadzor osredotočen na izvajanje programa preprečevanja in obvladovanja bolnišničnih okužb (v nadaljnjem besedilu: program) in zagotavljanje minimalnih tehničnih pogojev za izvajanje programa, s poudarkom na preverjanju vrst izolacijskih ukrepov, sredstev, načinov in pogostosti izvajanja čiščenja in razkuževanja, sterilizacije ter zagotavljanje in uporabo osebnih varovalnih sredstev.

Največ neskladnosti je bilo ugotovljenih pri pripravi posameznih pisnih navodil, vezanih na navedene vsebine nadzora (v štirih odstotkih) in pri njihovem izvajanju (v sedmih odstotkih).

Nadzor nad izvajanjem ukrepov za preprečevanje razmnoževanja legionel v internem vodovodnem omrežju se je do 11. 5. 2024 izvajal po ZNB. Neskladnosti so bile v 20 % ugotovljene pri pripravi navodil za preprečevanje legioneloz, v sedmih odstotkih pa pri izvajanju navodil. Od 11. 5. 2024 dalje pa se je inšpekcijski nadzor izvajal na podlagi določil Uredbe o pitni vodi in Navodil za izdelavo načrta preprečevanja legioneloz[[12]](#footnote-12).

Ob inšpekcijskih nadzorih preverjanja spoštovanja določb Pravilnika o pogojih, načinu in sredstvih za izvajanje dezinfekcije, dezinsekcije in deratizacije se je preverjalo strokovne pogoje za opravljanje dejavnosti, osebna zaščitna sredstva, sredstva za zaščito prostorov in okolja ter seznanjanje naročnika pred začetkom del in potrdilo o opravljenem delu. V okviru navedenih nadzorov so bile neskladnosti ugotovljene v treh odstotkih.

Glede na zahteve Mednarodnega zdravstvenega pravilnika in z namenom obvladovanja nalezljivih bolezni v mednarodnem prometu je bilo za ladje v Luki Koper izdanih skupaj 96 spričeval.

Na podlagi ZNB in Pravilnika o prevozu in pokopu posmrtnih ostankov je bilo izdanih 400 posmrtnih potnih listov.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU MINIMALNIH SANITARNO ZDRAVSTVENIH POGOJEV[[13]](#footnote-13)**

Cilj zakonodaje[[14]](#footnote-14) na področju minimalnih sanitarno zdravstvenih pogojev je varovanje zdravja ljudi pred negativnimi vplivi iz okolja.

Inšpektorji preverjajo spoštovanje predpisov na področju minimalnih sanitarno zdravstvenih pogojev pri izvajalcih različnih dejavnosti.

Pri izvajalcih zdravstvene dejavnosti se preverja minimalne tehnične pogoje za oskrbo s sterilnim materialom, izvajanje izolacije, za izvajanje cepljenja, čiščenje in razkuževanje ter za odlaganje, transport in začasno skladiščenje odpadkov.

Pri izvajalcih higienske nege, kamor sodijo frizerska in brivska dejavnost, kozmetična dejavnost, dejavnost salonov za nego telesa, pedikura, dejavnost piercinga, tetoviranja in drugih podobnih postopkov, zdravstveni inšpektorji preverjajo, ali izvajalci izpolnjujejo zahteve splošnih in posebnih pogojev, ki jih določa Pravilnik o minimalnih sanitarno zdravstvenih pogojih za opravljanje dejavnosti higienske nege in drugih podobnih dejavnosti.

Pri izvajalcih otroškega varstva je delo inšpektorjev usmerjeno v nadzor opreme na otroškem igrišču in izvajanje ukrepov za preprečevanje razraščanja legionel v internem vodovodnem omrežju. V okviru nadzora igral se preverja, če so igrala proizvedena in nameščena v skladu z veljavnimi slovenskimi standardi, če se igrala vzdržujejo in se izvajajo redni pregledi igral, če obstajajo evidence o opravljenih pregledih in vzdrževalnih posegih na igralih oziroma igriščih, da na igrišču vrtca ni posajenih strupenih grmov in rastlin. Pregledi zajemajo tudi nadzor nad vzdrževanjem in čiščenjem prostorov, pripadajočih zunanjih površin in opreme. V osnovnih šolah se nadzira zagotavljanje minimalnih sanitarno zdravstvenih pogojev, in sicer čiščenje in vzdrževanje šolskih prostorov, ustreznost šolskih stopnišč in ograj.

V javnih in nastanitvenih objektih se preverja higiensko vzdrževanje ter zagotavljanje sanitarno tehničnih pogojev, ki omogočajo čiščenje oziroma higiensko vzdrževanje.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V letu 2024 so zdravstveni inšpektorji opravili skupaj 2.190 inšpekcijskih pregledov.

Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 336 ukrepov, od tega 322 upravnih ukrepov (64 upravnih odločb in 258 opozoril po ZIN) in 14 prekrškovnih sankcij/ukrepov (tri odločbe z izrekom globe in 11 opozoril za storjen prekršek po ZP-1).

**Preglednica 6 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | SKUPAJ |
| Odločba o prepovedi | Upravna  odločba | Upravno opozorilo po ZIN | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 2.190 | 0 | 64 | 258 | 322 | 3 | 11 | 14 | 336 |

Pri izvajalcih zdravstvene dejavnosti je bil nadzor usmerjen v prostore in opremo za izolacijo bolnikov (bolnišnice), na tehnične pogoje za izvajanje čiščenja in dezinfekcije (zdravstveni domovi in zasebni izvajalci s koncesijo in brez koncesije) ter na opremljenost delovnih mest z osebnimi zaščitnimi sredstvi (socialno varstveni zavodi).

Pri zagotavljanju prostorov in opreme za izolacijo bolnikov ter pri opremljenosti delovnih mest z osebnimi zaščitnimi sredstvi neskladja niso bila ugotovljena, glede zagotavljanja tehničnih pogojev za izvajanje čiščenja in dezinfekcije so bile neskladnosti ugotovljene v dveh odstotkih, pri oskrbi s sterilnim materialom pa v enem odstotku.

Pri nadzoru izpolnjevanja splošnih pogojev, ki jih morajo izpolnjevati vsi izvajalci higienske nege, so inšpektorji ugotovili neskladnosti, ki so se nanašale na sterilizacijo opreme in pribora v 10 % opravljenih pregledov, na zagotavljanje opreme za prvo pomoč v 10 % in pri izvajanju dobre higienske prakse v devetih odstotkih, pri namestitvi oz. zagotovitvi obvestil o zdravstvenih tveganjih in omejitvah izvajanja nege oseb, ki imajo nalezljivo okužbo kože, nohtov ali zajedavce na koži ali lasišču v 10 %, glede velikosti, razporeditve, izvedbe in opremljenosti delovnih in pomožnih prostorov, ki morajo omogočati učinkovito čiščenje in razkuževanje, učinkovito naravno ali umetno prezračevanje in preprečevati navzkrižno kontaminacijo med posameznimi postopki v osmih odstotkih in glede zagotavljanja oskrbe s toplo in hladno pitno vodo v delovnem prostoru v petih odstotkih opravljenih pregledov.

Posebne pogoje se je preverjalo v solarijih, v savnah, v frizerski in kozmetični dejavnosti, dejavnosti manikure in pedikure ter dejavnosti piercinga, tetoviranja in drugih podobnih postopkov. Največ neskladnosti je bilo ugotovljeno v dejavnosti piercinga, tetoviranja in drugih podobnih postopkov, in sicer 20 %, v solarijih 13 %, v savnah 11 %, v frizerski in kozmetični dejavnosti ter pedikuri pa v enem odstotku.

V dejavnosti piercinga, tetoviranja in drugih podobnih postopkov je bilo 50 % neskladnosti ugotovljenih glede vsebine obvestil o zdravstvenih tveganjih in omejitvah. Uporabnik mora biti seznanjen z morebitnimi tveganji za zdravje, ki izhajajo iz posega in o nadaljnji negi po tetoviranju ali drugih podobnih postopkih. V 28 % so bile ugotovljene neskladnosti pri dovoljenjih za uporabo proizvoda, v 14 % pa pri zagotavljanju sterilnega pribora.

Pri nadzoru izpolnjevanja posebnih pogojev v solarijih (nadzor je bil opravljen v šestih solarijih) so bile neskladnosti ugotovljene v 35 % zaradi odsotnosti ali pomanjkljivih obvestil o zdravstvenih tveganjih in omejitvah, v 13 % zaradi neizvedenih meritev UV sevanja, ki jih je potrebno izvesti vsaka tri leta s strani akreditiranega izvajalca meritev optičnega sevanja, pri zagotavljanju tehnično brezhibnega solarija, ki mora biti redno vzdrževan in servisiran v skladu z navodili proizvajalca, vključno z redno menjavo sijalk in o tem voditi dokumentacijo v 11 %, v 20 % pa zavezanci niso imeli nameščenih tabel s fototipi kože.

V savnah je bilo 30 % neskladnosti ugotovljenih pri opremi kabin (kabina mora imeti zagotovljeno prezračevanje, toplotni vir, higrometer, termometer, uro in stikalo za alarmiranje) in v 18 % pri namestitvi navodil za uporabe savne. V 10 % so bile neskladnosti ugotovljene pri zagotavljanju opreme za nadzor delovanja.

Na področju otroškega varstva je bil nadzor usmerjen v ustreznost igral otroškega igrišča. V okviru nadzora igral se je preverjalo, če so igrala proizvedena in nameščena v skladu z veljavnimi slovenskimi standardi, če se igrala vzdržujejo, če se izvajajo redni pregledi igral, če se vodijo evidence o opravljenih pregledih in evidence o opravljenih vzdrževalnih posegih na igralih oziroma igriščih. V okviru izvedenih nadzorov so inšpektorji največ neskladnosti ugotovili pri izvajanju rutinskih, periodičnih in letnih pregledov igral na otroškem igrišču, in sicer v sedmih odstotkih, pri vodenju evidenc o opravljenih pregledih in pri odgovorni osebi za pripravo programa pregledov igral v petih odstotkih. V treh odstotkih so bile neskladnosti ugotovljene pri izvajanju programa pregledov igral, v skladu s katerim se izvajajo pregledi in vzdrževanje igral in igrišč in vodenju evidenc o opravljenih vzdrževalnih posegih. V osmih odstotkih so bile ugotovljene neskladnosti pri zagotavljanju predpisane temperature tople vode na pipi.

V nastanitvenih objektih so inšpektorji izvajali nadzor na podlagi prijav. Neskladnosti so ugotovili glede čiščenja oziroma higienskega vzdrževanja ter zagotavljanja sanitarno tehničnih pogojev, ki omogočajo čiščenje oziroma higiensko vzdrževanje, in sicer v 35 % opravljenih pregledov. Pregledi so bili opravljeni v 17 objektih.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU ZDRAVILSTVA**

Zdravilstvo opravljajo zdravilci z namenom izboljšati zdravje uporabnikov, njihovo delovanje pa temelji na uporabi zdravilskih sistemov in metod, ki jih določa Pravilnik o opredelitvi zdravilskih sistemov in zdravilskih metod ter o postopku evidentiranja, priznavanja in nadzora zdravilskih sistemov in zdravilskih metod, ki se uvajajo v zdravilsko dejavnost.

Cilj Zakona o zdravilstvu[[15]](#footnote-15) je normativna ureditev področja zdravilstva z namenom zagotoviti varnost uporabnikov zdravilskih storitev. Zakon opredeljuje dejavnost zdravilstva, uvaja temeljne zdravilske sisteme in metode ter ureja način in pogoje za izvajanje zdravilske dejavnosti. Zakon določa pravice uporabnikov storitev, to so pravica do kakovostne in varne zdravilske obravnave ter do zasebnosti pri zdravilski obravnavi, do vpogleda v zdravilsko dokumentacijo in do pritožbe. Določena pa je tudi odgovornost zdravilca do uporabnika storitev in zavarovanje zdravilčeve odgovornosti za škodo, ki bi lahko nastala pri izvajanju zdravilstva. Zakon prepoveduje oglaševanje zdravilstva na zavajajoč način, kar pomeni, da ne sme vsebovati nejasnosti, čezmernega pretiravanja ali druge podobne sestavine o učinkih zdravilskih sistemov in zdravilskih metod, s katerimi bi bila izkoriščena neizkušenost ali neznanje uporabnika storitve v dobičkonosne namene. Zakon zahteva, da zdravilci pri izvajanju zdravilske dejavnosti uporabljajo kakovostne in varne zdravilske izdelke in pripomočke v skladu s predpisi za te izdelke. Zdravilsko dejavnost lahko opravlja na podlagi dovoljenja domača ali tuja fizična ali pravna oseba. Pogoji za pridobitev dovoljenja za opravljanje zdravilskih storitev pa so zaposlen zdravilec (razen če je samostojni podjetnik posameznik sam zdravilec) ter ustrezni prostori in oprema.

Po zakonu podeljuje, podaljšuje in odvzema licence zdravilska zbornica, ki je odgovorna tudi za vzpostavitev, vzdrževanje in vodenje registra zdravilcev, izvajanje strokovnega nadzora nad zdravilci ter izdajanje in odvzemanje dovoljenj za opravljanje zdravilske dejavnosti. Ker zdravilska zbornica ni bila ustanovljena, Ministrstvo za zdravje na podlagi zakona opravlja naloge zbornice, za katere zakon določa, da jih ta opravlja kot javno pooblastilo, to je vodenje registra ter podeljevanje, podaljševanje in odvzem licenc, izdaja in odvzem dovoljenj za opravljanje zdravilske dejavnosti in strokovni nadzor nad zdravilci.

Ministrstvo za zdravje je licence in dovoljenja začelo izdajati v prvi polovici leta 2014 in je do konca leta 2017 vzpostavilo sistem izdaje in register izdanih licenc in kasneje še sistem izdaje dovoljenj.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V letu 2024 so zdravstveni inšpektorji na podlagi prijav na področju zdravilstva opravili sedem inšpekcijskih pregledov, v okviru katerih se je preverjalo ali ima zavezanec dovoljenje za izvajanje zdravilske dejavnosti ter licence oseb, ki so izvajale zdravilsko dejavnost. Na podlagi ugotovitev nadzorov je bilo izrečenih šest odločb o prepovedi opravljanja dejavnosti do pridobitve dovoljenja Ministrstva za zdravje za izvajanje zdravilstva oziroma do pridobitve licence za izvajanje zdravilstva[[16]](#footnote-16). Izrečeni so bili tudi prekrškovni ukrepi, in sicer štiri odločbe z izrekom globe in eno opozorilo za storjen prekršek po ZP-1.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU** **KOPALIŠČ in KOPALNIH VOD**

Kopališča so bazenska ali naravna kopališča, namenjena kopanju, rekreativnemu in športnemu plavanju ter skakanju v vodo s pripadajočo opremo in infrastrukturo v javni, zdraviliški, športni, rekreativni, turistični ali gostinski uporabi. Kopališča so namenjena opravljanju kopališke dejavnosti in lahko obratujejo trajno ali sezonsko. Izpolnjevanje minimalnih higienskih zahtev na kopališčih, higiensko vzdrževanje objektov, opreme, naprav in sredstev so nujno potrebni, da se zagotovi varnost kopalcev. S kontrolo in stalnim nadzorom kopalne vode v bazenih se zagotovi varovanje zdravja uporabnikov kopališč oziroma bazenov.

Na podlagi Zakona o varstvu pred utopitvami[[17]](#footnote-17) zdravstveni inšpektorji pri upravljavcih bazenskih in naravnih kopališč preverjajo izpolnjevanje minimalnih higienskih zahtev za kopališča, opremo in sredstva za dajanje prve pomoči ter opremo in sredstva za varno obratovanje kopališč. Pri upravljavcih bazenskih kopališč in bazenov, zdravstveni inšpektorji preverjajo izpolnjevanje minimalnih higienskih zahtev za kopalno vodo.

Minimalne higienske zahteve, ki jih morajo izpolnjevati kopalne vode v konvencionalnih in bioloških bazenih in kopališčih, ter način njihovega ugotavljanja in spremljanja predpisuje Pravilnik o minimalnih higienskih zahtevah, ki jih morajo izpolnjevati kopališča in kopalna voda v bazenih. Pravilnik med drugim določa, da kopalne vode ne smejo vsebovati mikroorganizmov, parazitov ali snovi v številu in koncentracijah, ki same ali v kombinaciji z drugimi snovmi predstavljajo nevarnost za zdravje uporabnikov.

Na podlagi pravilnika inšpektorji pri upravljavcih preverjajo izvajanje ustrezne priprave kopalne vode in vzorčenja v okviru notranjega nadzora, s katerim upravljavci ugotavljajo kakovost vode, vodenje zapisov predpisanih meritev ter ali imajo vzpostavljen sistem ukrepanja v primerih, ko se z meritvami oziroma laboratorijsko analizo ugotovi neskladnost kopalne vode. Dodatno preverijo, če upravljavci bazenov in kopališč uporabnike bazenov o rezultatih analiz in meritvah ustrezno obveščajo ter na informacijskem mestu objavljajo predpisane informacije in navodila.

Predmet inšpekcijskega nadzora je tudi stanje opreme in sredstev za nudenje prve pomoči. Inšpekcijski pregled zajema tudi preverjanje skladnosti kopališč z določenimi tehničnimi zahtevami, izvajanje ukrepov in upoštevanje pravil, ki so namenjena varovanju zdravja kopalcev.

Kakovost kopalne vode v bazenih in bazenskih kopališčih spremljajo upravljavci, ki so odgovorni za zagotavljanje skladne kopalne vode. Analize vzorcev izvajajo za to usposobljeni laboratoriji, ki rezultate analiz vzorcev, odvzetih s strani upravljavcev, posredujejo tudi Nacionalnemu inštitutu za javno zdravje. Vzorčenje, ki ga izvajajo zdravstveni inšpektorji, se izvaja v podporo inšpekcijskemu nadzoru, s katerim se ugotavlja skladnost vode s Pravilnikom o minimalnih higienskih zahtevah, ki jih morajo izpolnjevati kopališča in kopalna voda v bazenih v času odvzema vzorca.

Na področju kopališč in bazenov so poleg zdravstvenih inšpektorjev za nadzor pristojni še gradbeni inšpektorji, ki nadzorujejo tehnično ustreznost bazenov in kopališč, in inšpektorji za varstvo pred naravnimi in drugimi nesrečami, ki nadzorujejo zagotavljanje pogojev za varnost kopalcev. Nadzor nad kopalno vodo v naravnih kopališčih je v pristojnosti Ministrstva za okolje in prostor; Agencija Republike Slovenije za okolje pa izvaja monitoring in rezultate objavlja na informacijskih tablah ter na svojih spletnih straneh.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V letu 2024 so zdravstveni inšpektorji pri upravljavcih bazenov in kopališč opravili 497 inšpekcijskih pregledov. Inšpektorji so odvzeli 80 vzorcev kopalnih vod za laboratorijske analize na mikrobiološke, kemične in fizikalne parametre.

Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 274 ukrepov; od tega je bilo 147 upravnih ukrepov (43 upravnih odločb in 104 upravnih opozoril) in 127 prekrškovnih sankcij/ukrepov (šest odločb z izrekom globe, dva plačilna naloga, 26 odločb z izrekom opomina in 93 opozoril za storjen prekršek).

**Preglednica 7 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO ODVZETIH VZORCEV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | | | SKUPAJ |
| Upravna  odločba | Upravno opozorilo po ZIN | Sklep o denarni kazni | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Plačilni nalog | Odločba o prekršku (opomin) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 497 | 80 | 43 | 104 | 0 | 147 | 6[[18]](#footnote-18) | 2[[19]](#footnote-19) | 26[[20]](#footnote-20) | 93 | 127 | 274 |

Na področju kopališč in zagotavljanja minimalnih higienskih zahtev za kopalne vode so bile ugotovljene neskladnosti pri 63 % nadzorovanih upravljavcev kopališč ali bazenov.

Na področju zagotavljanja minimalnih higienskih zahtev, ki jih morajo izpolnjevati kopalne vode, so inšpektorji pri izvajanju inšpekcijskega nadzora največkrat ugotavljali: da upravljalci ne vodijo evidenc obratovanja bazena ali pa so te evidence nepopolne, objavljajo manjkajoče in nepopolne podatke na informacijskih mestih, ne razpolagajo v celoti z dokumentom načrta zagotavljanja varnosti kopalne vode, ne izvajajo notranjega nadzora na podlagi načrta zagotavljanja varnosti kopalne vode in ne zagotavljajo najmanjše pogostosti vzorčenja kopalne vode. Rezultati vzorčenja pogosto niso bili skladni z zahtevami Pravilnika o minimalnih higienskih zahtevah, ki jih morajo izpolnjevati kopališča in kopalna voda, zato so morali upravljalci izvesti oceno primernosti kopalne vode za kopanje v skladu z merili, ki jih je pripravil NIJZ. Pogosto so inšpektorji ugotavljali, da upravljavci ne izvajajo ukrepov za odpravo vzrokov neskladnosti kopalne vode ter imajo neustrezno pripravo kopalne vode.

Na področju kopališč so inšpektorji ugotavljali največ neskladnosti zaradi pomanjkljive opreme in sredstev za dajanje prve pomoči in ker informacijska mesta niso vsebovala vseh prepisanih obvestil. Oprema za prvo pomoč je bila največkrat neskladna zaradi pretečenih rokov uporabe ali pa upravljavci niso zagotavljali vse predpisane opreme in sredstev za dajanje prve pomoči. Na kopališčih so pogosto inšpektorji ugotavljali neizpolnjevanje minimalnih higienskih zahtev, in sicer je bilo največ primerov neskladnosti zaradi neprimernega higienskega stanja na bazenski ploščadi, v bazenčkih za noge, sanitarnih prostorih in garderobah.

V okviru letnega programa nadzora so inšpektorji v sedmih območnih enotah skupaj odvzeli 80 vzorcev kopalne vode pri 63 zavezancih. Vzorci kopalne vode so bili odvzeti v obdobju od junija do septembra 2024. O programu vzorčenja in rezultatih analiz za kopalno vodo je podrobneje poročano v poglavju 6.21. – Program vzorčenja na področju kopalnih vod.

* 1. INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU PITNE VODE

Pitna voda je vsa voda v svojem prvotnem stanju ali po pripravi in je namenjena pitju, kuhanju, pripravi hrane ali za druge gospodinjske namene v javnih in tudi zasebnih prostorih, ne glede na njeno poreklo in ne glede na to, ali se zagotavlja iz vodovodnega omrežja ali cisterne ali je v prometu kot predpakirana pitna voda, vključno z izvirsko vodo in namizno vodo ter vsa voda, ki se uporablja za izvajanje živilske dejavnosti.

Cilj predpisov[[21]](#footnote-21) na področju zdravstvene ustreznosti in skladnosti pitne vode je varovanje zdravja ljudi pred škodljivimi vplivi vsakršnega onesnaženja vode z zagotavljanjem, da je voda, namenjena za prehrano ljudi, zdravstveno ustrezna in skladna.

V letu 2023 je začela veljati nova zakonodaja, ki ureja zdravstveno ustreznost in skladnost pitne vode in v nacionalni pravni red prenaša Direktivo (EU) 2020/2184. Uredba o pitni vodi (v nadaljnem besedilu: Uredba) je bila objavljena v Uradnem listu RS, št. 61/23 dne 2. 6. 2023 in je začela veljati dne 17. 6. 2023. Z dnem uveljavitve Uredbe je prenehal veljati Pravilnik o pitni vodi, razen določb 10., 11., 12., 13. in 14. člena pravilnika, ki se uporabljajo do 31. 12. 2028. V prehodnih in končnih določbah Uredba podrobneje določa datume začetka veljavnosti posameznih določb.

Navodilo o načinih obveščanja (Uradni list RS, št. 109/23) je bilo izdano na podlagi 12. člena Uredbe in je v veljavi od novembra 2024. Navodilo o načinih obveščanja določa načine obveščanja, če upravljavec sistema za oskrbo s pitno vodo ugotovi, da je pitna voda zdravstveno neustrezna ali neskladna, kadar izda ukrep omejitve ali prepovedi uporabe pitne vode ali kadar mu ministrstvo, pristojno za zdravje izda dovoljenje za odstopanje od mejnih vrednosti iz dela B Priloge 1 Uredbe. Prav tako navodilo določa obveščanje za lastnike oziroma upravljavce ali upravnike prednostnih prostorov. Prednostni prostori so objekti z uporabniki, ki so potencialno izpostavljeni tveganjem, povezanim s pitno vodo, kot so bolnišnice, zdravstveni zavodi, domovi za starejše, vrtci, šole, drugi vzgojno-izobraževalni zavodi, stavbe z nastanitvenimi zmogljivostmi, restavracije, bari, športni centri in ustanove za prostočasne dejavnosti in rekreacijo, zavodi za prestajanje kazni, sanitarni objekti v sklopu kampov in podobno.

Novost Uredbe je, da uvaja pristop do varne oskrbe s pitno vodo, ki temelji na oceni in upravljanju tveganja na celotni oskrbovalni poti s pitno vodo, od prispevnih območij za odvzemna mesta pitne vode prek sistemov za oskrbo s pitno vodo do interne vodovodne napeljave. Določa tudi nove parametre spremljanja in za določene parametre določa posodobljene mejne vrednosti. Prav tako določa ukrepe, ki bodo izboljšali obveščanje uporabnikov pitne vode o varni oskrbi s pitno vodo.

Za občine Uredba določa izvajanje ukrepov za izboljšanje ali ohranjanje dostopa do pitne vode.

V okviru varne oskrbe s pitno vodo, ki temelji na oceni tveganja, Uredba na novo ureja oceno tveganja pitne vode zaradi interne vodovodne napeljave. Na podlagi navodil za obvladovanje tveganj, povezanih z interno vodovodno napeljavo, bodo lastniki oziroma upravljavci ali upravniki prednostnih objektov, ki so potencialno izpostavljeni tveganjem, morali izvajati ukrepe za obvladovanje tveganj v interni vodovodni napeljavi. Lastniki oziroma upravljavci ali upravniki prednostnih objektov bodo odgovorni za program spremljanja parametrov pitne vode, ki so pomembni v interni vodovodni napeljavi. V interni vodovodni napeljavi največje tveganje predstavlja prisotnost legionel in svinca v pitni vodi. Izvajanje ukrepov na podlagi navodil za obvladovanje tveganj povezanih z interno vodovodno napeljavo stopi v veljavo s 1. 1. 2029, do takrat bodo morali lastniki, upravljavci ali upravniki prednostnih prostorov izvajati ukrepe na podlagi Navodil za izdelavo načrta preprečevanja legioneloz, ki so v veljavi od 11. 5. 2024.

Navodila za izdelavo načrta preprečevanja legioneloz zahtevajo od lastnikov oziroma upravljavcev ali upravnikov prednostnih prostorov, da izdelajo načrt preprečevanja legioneloz, izvajajo preventivne in dodatne ukrepe ter preverijo uspešnost izvajanja teh ukrepov.

Zdravstveni inšpektorji izvajajo nadzor pri vseh upravljavcih javnih vodovodov in pri upravljavcih zasebnih vodovodov, ki oskrbujejo več kot 50 uporabnikov ali pa oskrbujejo javne objekte oziroma objekte za izvajanje živilske dejavnosti. Določilo Pravilnika o pitni vodi glede izvajanja notranjega nadzora na osnovah HACCP sistema, ki omogoča prepoznavanje mikrobioloških, kemičnih in fizikalnih agensov, ki lahko predstavljajo potencialno nevarnost za zdravje ljudi, ostaja po uveljavitvi Uredbe še naprej v veljavi. Inšpektorji preverjajo tudi higienske razmere, učinkovitost dezinfekcije pitne vode, če je ta potrebna, dokumentacijo in druge spise, ki so lahko pomembni za oceno skladnosti, ter sanacijske ukrepe, ki jih upravljavci izvajajo v primerih neskladnosti, vključno z obveščanjem uporabnikov.

Z uveljavitvijo Uredbe je obvezno tudi zagotavljanje spletnih informacij o pitni vodi s strani upravljavcev vodovodov. Uredba določa katere spletne informacije mora upravljavec vodovoda zagotoviti uporabnikom pitne vode.

Uredba na novo določa izpolnjevanje zahtev glede vzorčenja in preskušanja pitne vode in ne predvideva prehodnega roka za zahteve, ki so navedene v 25. členu Uredbe. Vzorčenje in laboratorijsko preskušanje parametrov, določenih v Uredbi, lahko opravljajo laboratoriji ali pravne osebe, ki izpolnjujejo zahtevane pogoje iz 25. člena Uredbe.

Upravljavec vodovoda mora v okviru notranjega nadzora zagotavljati skladnost in zdravstveno ustreznost pitne vode na pipah oziroma mestih, kjer se voda uporablja kot pitna voda, v objektih za proizvodnjo, promet živil in pakiranje vode in v primeru oskrbe s pitno vodo s cisternami na mestu iztoka iz cistern. V primerih, ko je vzrok za neskladno pitno vodo na pipi interno vodovodno omrežje, mora upravljavec vodovoda o tem obvestiti lastnika oziroma upravljalca ali upravnika objekta in ga seznaniti s Priporočili lastnikom objektov o ukrepih za zmanjšanje ali odpravo tveganja.

V Sloveniji se izvaja sistematično preverjanje (monitoring) pitne vode, s katerim se ugotavlja, ali pitna voda izpolnjuje predpisane zahteve. Monitoring pitne vode je predpisan z Uredbo in določili Pravilnika o pitni vodi. Izvajanje monitoringa pitne vode zagotavlja Ministrstvo za zdravje, njegov nosilec pa je bil tudi v letu 2024 Nacionalni laboratorij za zdravje, okolje in hrano. Namen monitoringa je preveriti ali sprejeti ukrepi za nadzorovanje tveganja za zdravje ljudi delujejo učinkovito. Z izvajanjem monitoringa se zagotovijo informacije o kakovosti in zdravstveni ustreznosti pitne vode. Program monitoringa temelji na oceni tveganja, izdelani za vsako oskrbovalno območje. S programom zagotavljamo informacije o pitni vodi, s katerim se dokaže izpolnjevanje zahtev v skladu s predpisi za pitno vodo. V programu monitoringa so opredeljena mesta vzorčenja, pogostost vzorčenja, metodologija vzorčenja in predvidena preskušanja. Letna poročila o pitni vodi so objavljena na spletnih straneh NIJZ. Uredba določa, da s 1. 1. 2029 obveznost izdelave ocene tveganj in upravljanje tveganj sistemov za oskrbo s pitno vodo ter spremljanje parametrov pitne vode prevzamejo upravljavci vodovodov.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

Leta 2024 so zdravstveni inšpektorji na tem področju opravili 637 inšpekcijskih pregledov ter odvzeli 63 vzorcev vode, namenjene za pitje. Odvzeti vzorci so bili v podporo inšpekcijskemu nadzoru, s katerim se ugotavlja skladnost pitne vode z Uredbo o pitni vodi v času odvzema vzorca.

Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 459 ukrepov, od tega 293 upravnih ukrepov (48 upravnih odločb, 235 upravnih opozoril in 10 sklepov o izrečeni denarni kazni po Zakonu o splošnem upravnem postopku) in 166 prekrškovnih sankcij / ukrepov (osem odločb z izrekom opomina in 158 opozoril za storjen prekršek po ZP-1).

**Preglednica 8 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO ODVZETIH VZORCEV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | | | SKUPAJ |
| Upravna  odločba | Upravno opozorilo po ZIN | Sklep o denarni kazni | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Plačilni nalog | Odločba o prekršku (opomin) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 637 | 63 | 48 | 235 | 10 | 293 | 0 | 0 | 8 | 158 | 166 | 459 |

Inšpekcijski nadzori na področju pitne vode so se izvajali pri upravljavcih sistemov za oskrbo s pitno vodo in pri lastnikih oziroma upravljavcih ali upravnikih prednostnih prostorov. Pri upravljavcih sistemov za oskrbo s pitno vodo so inšpektorji preverjali izpolnjevanje zahtev za pitno vodo in sistemov za oskrbo s pitno vodo, pri lastnikih oziroma upravljavcih ali upravnikih prednostnih prostorov pa so inšpektorji preverjali izdelavo in izvajanje načrta preprečevanja legioneloz.

Inšpektorji so pri izvajanju inšpekcijskih nadzorov pri upravljavcih sistemov za oskrbo s pitno vodo (v nadaljevanju: upravljavci) največkrat ugotavljali, da upravljavci niso zagotavljali predpisanih spletnih informacij za uporabnike pitne vode in niso obveščali uporabnike javne službe in lastnike zasebnih vodovodov z letnim poročilom o pitni vodi. Ugotovljenih neskladnosti glede zagotavljanja akreditiranega vzorčenja pitne vode je bilo v preteklem letu manj. Še vedno inšpektorji ugotavljajo, da upravljavci vodovodov nimajo vzpostavljenega notranjega nadzora na osnovah HACCP sistema oz. je ta pomanjkljiv. V sklopu notranjega nadzora nimajo izdelane analize tveganja, nimajo določenih kritičnih mejnih vrednosti, niso imeli vzpostavljenih monitoringov na kritičnih kontrolnih točkah, niso izvajali korekcijskih postopkov ter tudi ne postopkov verifikacij, s katerimi bi preverjali, ali sistem HACCP pravilno deluje. Inšpektorji ugotavljajo, da upravljavci vodovodov zelo pogosto nimajo vzpostavljene in vodene dokumentacije v skladu s HACCP načrtom. Pri inšpekcijskem nadzoru so zdravstveni inšpektorji pogosto ugotavljali, da upravljavci vodovodov ne izvajajo vzorčenja skladno z notranjim nadzorom ter ne izvajajo sanacijskih ukrepov.

Inšpektorji so preverjali tudi izvajanje obveščanja, kadar pitna voda na mestu uporabe ni zdravstveno ustrezna in skladna ter kadar upravljavec vodovoda izda ukrep omejitve, prepovedi ali prekinitve pitne vode. Inšpektorji ugotavljajo, da so upravljavci v večini primerov obveščali uporabnike pitne vode v skladu z navodilom, vendar v določenih primerih obveščanja niso izvedli ali pa ga niso izvedli v celotnem predpisanem obsegu.

Največ neskladnosti je bilo ugotovljeno v manjših sistemih, število neskladnosti pa se praviloma zmanjšuje z velikostjo sistemov. Velike sisteme upravljajo javna podjetja s ciljno usposobljenim osebjem, manjše pa posamezniki ali lokalna skupnost, katere odgovorna oseba ima še veliko obveznosti iz drugih področij.

Inšpektorji ob svojih inšpekcijskih nadzorih na terenu zaznavajo različne težave upravljavcev, ki so odgovorni za zagotavljanje zdravstveno ustrezne pitne vode. Za dobro poznavanje, predvsem pa obvladovanje določenega sistema, se morajo upravljavci zavedati, da na zdravstveno ustreznost pitne vode poleg priprave pitne vode lahko pomembno vpliva tudi vir pitne vode. Medtem ko je priprava pitne vode v celoti v rokah upravljavca, na kakovost vira pogosto le-ta nima nobenega vpliva, kar še dodatno otežuje njegovo delo. Stanje na vodovarstvenih pasovih, s katerimi je pogojena kakovost vira pitne vode, v večini primerov ni ustrezno zakonsko urejeno. Poleg tega se na teh pasovih lahko izvajajo tudi določene aktivnosti (gnojenje, paša živine, uporaba pesticidov…), na kar upravljavci vodooskrbnih sistemov nimajo nobenega vpliva.

Inšpektorji so pri izvajanju inšpekcijskih nadzorov pri lastnikih oziroma upravljavcih ali upravnikih prednostnih prostorov največkrat ugotavljali neskladnosti povezane z izdelavo načrta preprečevanja legioneloz, in sicer načrta niso imeli izdelanega ali pa je bil načrt nepopoln. Prav tako so inšpektorji pogosto ugotavljali, da se v prednostnih prostorih ne izvajajo ustrezni preventivni ukrepi oziroma je bilo njihovo izvajanje nedosledno, se ne preverja učinkovitosti izvedenih ukrepov z vzorčenjem pitne vode na parameter *Legionella* sp ali pa vzorčenje ni bilo izvedeno v skladu s predpisom.

Letni program nadzora pitne vode v letu 2024 je poleg rednih nadzorov vključeval tudi vzorčenje pitne vode, s katerim se je preverjala skladnost pitne vode z Uredbo na mestih uporabe, kjer se voda uporablja kot pitna voda. Odvzem vzorcev pitne vode je zajemal vzorčenje pitne vode predvsem na mikrobiološke in fizikalno kemijske parametre. O programu vzorčenja in rezultatih analiz za pitno vodo je podrobneje poročano v poglavju 6.21. – Program vzorčenja na področju pitne vode.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU VARNOSTI NA SMUČIŠČIH**

Smučišče je prostor, ki ga sestavljajo smučarske proge in druge površine, na katerem se izvaja smučanje in je organiziran prevoz smučarjev. Na varnost smučarjev na urejenih smučiščih vplivata predvsem urejenost prog in žičniških naprav ter število smučarjev in njihovo spoštovanje smučarskih pravil.

Zakon o varnosti na smučiščih ureja temeljna pravila za uporabo smučišč z namenom zagotavljanja varnosti in reda na smučiščih, ureditev in obratovanje smučišča, reševanje na smučišču, obveznosti upravljavcev smučišč in samoodgovorno ravnanje smučarjev in smučark ter drugih oseb, ki se zadržujejo na smučišču in ne smučajo.

Zdravstveni inšpektorji v skladu z zakonom izvajajo nadzor nad ustreznostjo načrta za reševanje, številom reševalcev in njihovo usposobljenostjo, prostori za prvo pomoč in opremo za prvo pomoč ter izpolnjevanjem poročil o izvajanju reševanja na smučišču.

Za izvrševanje določil zakona je Ministrstvo za zdravje sprejelo še podzakonske dokumente, ki podrobno določajo vsebino zahtev, ki so pod nadzorom Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. Pravilnik o reševanju na smučiščih je v veljavnosti od 1. 7. 2018.

Na smučiščih so poleg zdravstvenih inšpektorjev za nadzor pristojni še inšpektorji za notranje zadeve, inšpektorji za infrastrukturo in policisti.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V letu 2024 so zdravstveni inšpektorji pri upravljavcih smučišč opravili 55 inšpekcijskih pregledov.

Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 14 ukrepov; od tega sedem upravnih ukrepov (ena upravna odločba in šest upravnih opozoril) in sedem prekrškovnih sankcij / ukrepov (sedem opozoril za storjen prekršek po ZP-1).

**Preglednica 9 - Inšpekcijski pregledi in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | | | SKUPAJ |
| Upravna odločba | Upravno opozorilo po ZIN | Sklep o denarni kazni | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Plačilni nalog | Odločba o prekršku (opomin) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 55 | 1 | 6 | 0 | 7 | 0 | 0 | 0 | 7 | 7 | 14 |

Inšpektorji so pri izvajanju inšpekcijskih nadzorov v zvezi z zagotavljanjem varnosti in reda na smučiščih v letu 2024 največkrat ugotavljali, da reševalci na smučiščih niso bili opremljeni s predpisanimi oznakami ali pa so bile te oznake neustrezne. Inšpektorji so ugotavljali neskladnosti tudi zaradi nezagotavljanja predpisane opreme reševalcev na smučišču. Na enem smučišču reševalec ni zpolnjeval predpisanih pogojev za reševalca.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU SPLOŠNE VARNOSTI PROIZVODOV**

Cilj predpisov[[22]](#footnote-22), ki urejajo področje splošne varnosti proizvodov, je zagotovitev visoke ravni varnosti in zdravja potrošnikov in drugih uporabnikov. Zakon o splošni varnosti proizvodov določa, da se smejo dati na trg samo varni proizvodi in se uporablja zlasti za proizvode, ki niso predmet posebnih predpisov, so pa za nekatere izdelke med njimi sprejeti harmonizirani standardi s podrobneje razčlenjenimi zahtevami glede njihove varnosti.

Zakonodaja na področju splošne varnosti proizvodov opredeljuje varnostne zahteve, ki jih morajo izpolnjevati proizvodi, način njihovega označevanja ter obveznosti gospodarskih subjektov. Le-ti so odgovorni za varnost oziroma spremljanje varnosti izdelkov na trgu, vključno z izvedbo preventivnih in korektivnih ukrepov, pri tem pa so dolžni sodelovati z nadzornimi organi.

Inšpekcijski pregledi na področju splošne varnosti proizvodov se izvajajo pri gospodarskih subjektih, ki opravljajo dejavnost proizvodnje, uvoza, distribucije in maloprodaje, kot tudi v objektih, kjer se proizvodi splošne varnosti uporabljajo (otroško varstvo, objekti higienske nege). Obseg inšpekcijskega pregleda je odvisen od vloge gospodarskega subjekta in lahko vključuje pregled dokumentacije, s katero zavezanci dokazujejo skladnost proizvodov z varnostnimi zahtevami (določenimi v predpisih oziroma standardih; če pa teh ni, s priporočili Evropske komisije, kodeksi uveljavljenega ravnanja itd.), pregled označevanja in vodenja registra pritožb ter pregled evidenc obveščanja gospodarskih subjektov in pristojnega inšpekcijskega organa o proizvodu, ki pomeni tveganje ter o sprejetih ukrepih (umik/odpoklic). Zdravstvena ustreznost proizvodov se ugotavlja z laboratorijskimi analizami vzorcev. Del nadzora se izvaja tudi v obliki akcij, katerih namen je preveriti stanje na trgu glede ponudbe posameznih skupin izdelkov, ponudbe na sejmih, pri specifičnih gospodarskih subjektih in podobno. Usmerjenost akcijskih pregledov se vsako leto spreminja glede na rezultate pregledov iz prejšnjih let, spremembe predpisov na področju, morebitna nova tveganja in najnovejša spoznanja stroke. Nadzor se izvaja nad določenimi proizvodi splošne varnosti, predvsem proizvodi za otroke in nego otrok.

Zaradi raznolikosti proizvodov, za katere veljajo določbe Zakona o splošni varnosti proizvodov, Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije pri nadzoru pogosto sodeluje tudi s Tržnim inšpektoratom Republike Slovenije in Uradom Republike Slovenije za kemikalije.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V letu 2024 so zdravstveni inšpektorji pri gospodarskih subjektih, ki opravljajo dejavnost proizvodnje, uvoza, distribucije, maloprodaje, kot tudi v objektih, kjer se proizvodi pod nadzorom inšpektorata uporabljajo, opravili 91 inšpekcijskih pregledov. Inšpektorji so odvzeli 10 vzorcev proizvodov za laboratorijske analize na mikrobiološke in/ali kemične oziroma fizikalne parametre.

Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 43 ukrepov, od tega 26 upravnih ukrepov (dve upravni odločbi in 24 upravnih opozoril) in 17 prekrškovnih sankcij/ukrepov (tri odločbe z izrekom opomina in 14 opozoril za storjen prekršek po ZP-1).

**Preglednica 10 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO ODVZETIH VZORCEV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | SKUPAJ |
| Upravna  odločba | Upravno opozorilo po ZIN | SKUPAJ | Odločba o prekršku (opomin) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 91 | 10 | 2 | 24 | 26 | 3 | 14 | 17 | 43 |

Inšpektorji so največ neskladnosti ugotovili pri označevanju v slovenskem jeziku glede varnostnih opozoril in navodil, in sicer v 32 % obravnav.

Inšpekcijski pregledi na področju splošne varnosti proizvodov so bili izvedeni predvsem na podlagi Safety Gate obvestil za izdelke za otroke, na podlagi prijav in v okviru ciljano usmerjenega nadzora izdelkov - akcij.

Namen inšpekcijskih pregledov v okviru akcije posteljni vložki (vzmetnice) za posteljice in zibelke je bil preveriti stanje na trgu, posvetiti pozornost prevodom opozoril ter seznaniti zavezance z varnostnimi zahtevami iz standarda, ki je relativno nov in zavezanci še niso seznanjeni z zahtevami, kar se je izkazalo v nadzoru v letu pred tem. V okviru akcije je bilo izvedenih 12 pregledov. Izdanih je bilo sedem upravnih in pet prekrškovnih ukrepov. Pri pregledih je bilo ugotovljeno neskladje s standardom, saj otroške vzmetnice niso vsebovale vseh potrebnih informacij o izdelku in potrebnih opozoril v slovenskem jeziku, trajnih označb ter navodil za čiščenje in/ali pranje. Nekateri zavezanci so umaknili izdelke iz prodaje, saj jim njihovi dobavitelji niso mogli zagotoviti zahtev iz standarda (trajne označbe,…).V sklopu akcije so bili pregledi opravljeni tudi pri spletnih ponudnikih, pri čemer je bilo v večini pregledov ugotovljeno, da potrošnik pri nakupu ni seznanjen z informacijami, ki morajo biti na voljo ob nakupu.

Pri nekaterih zavezancih so bili pregledani še ostali izdelki za nego otrok iz njihove ponudbe, in sicer dude ter pribor za hranjenje. Skupno je bilo pri šestih distributerjih pregledanih 11 izdelkov. Pri enem distributerju je bilo ugotovljeno več neskladno označenih dud različnih proizvajalcev (manjkala so navodila in opozorila v slovenskem jeziku).

Na sejmih/tržnicah sta bila izvedena dva pregleda, neskladnih izdelkov ni bilo; prevladujejo mejni izdelki privlačni za otroke, ki bi lahko bili igrače, vendar niso. Na deklaracijah je večinoma navedeno, da gre za dekorativne izdelke. Izdelkov je na sejmih in tržnicah vedno manj. Večina izdelkov pregledanih v turistični trgovini so bili dekorativni izdelki, ki so imeli majhno igralno vrednost; neskladnosti ni bilo ugotovljenih.

Letni program nadzora je poleg inšpekcijskih pregledov vključeval tudi vzorčenje. O programu vzorčenja in rezultatih analiz je podrobneje poročano v poglavju 6.21 - Program vzorčenja na področju splošne varnosti proizvodov.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU KOZMETIČNIH PROIZVODOV**

Cilj predpisov[[23]](#footnote-23) na tem področju je zagotoviti proizvodnjo in promet kozmetičnih izdelkov, ki so v običajnih in predvidljivih pogojih uporabe varni za uporabnike.

Uredba (ES) št. 1223/2009 o kozmetičnih izdelkih določa obveznosti, ki jih morajo izpolnjevati odgovorne osebe za kozmetični izdelek, ki so vpisane v evropsko bazo CPNP, in drugi gospodarski subjekti (uvozniki, distributerji). To je med drugim zagotavljanje ustrezne dokumentacije s podatki o varnosti kozmetičnih proizvodov in proizvodnjo v skladu z načeli dobre proizvodne prakse. Določa zahteve glede označevanja, predstavljanja in oglaševanja kozmetičnih proizvodov ter ureja njihovo mikrobiološko in kemijsko varnost, in sicer opredeljuje snovi, ki jih kozmetični proizvodi ne smejo vsebovati, ter sestavine, za katere veljajo posebne omejitve in pogoji, pod katerimi se kozmetični proizvodi, ki jih vsebujejo, lahko dajejo na trg.

V okviru inšpekcijskega nadzora zdravstveni inšpektorji pri odgovornih osebah pregledajo dokumentacijo in podatke o sestavi kozmetičnega proizvoda, ocene varnosti ter, v primerih navedenega delovanja oziroma učinkov kozmetičnega proizvoda, ustrezna dokazila. Pri proizvajalcih se inšpektorji prepričajo še o izvajanju elementov dobre proizvodne prakse. V maloprodaji se primarno preverja ustrezno označevanje kozmetičnih proizvodov, medtem ko se ustrezno predstavljanje oziroma oglaševanje kozmetičnih proizvodov preverjata preko spremljanja različnih medijev, predvsem spleta. Nadzor poteka tudi v objektih za higiensko nego tako nad kozmetičnimi proizvodi, ki se tržijo, kot tudi nad njihovo uporabo.

Del nadzora se izvaja tudi v obliki akcij, katerih namen je preveriti stanje na trgu glede ponudbe posameznih skupin izdelkov, ponudbe na sejmih, pri specifičnih gospodarskih subjektih in podobno. Usmerjenost akcijskih pregledov se vsako leto spreminja glede na rezultate pregledov iz prejšnjih let, spremembe predpisov na področju, morebitna nova tveganja in najnovejša spoznanja stroke.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V letu 2024 so zdravstveni inšpektorji pri gospodarskih subjektih, ki opravljajo dejavnost proizvodnje, uvoza, distribucije, maloprodaje kot tudi končne uporabe za profesionalne namene v objektih za higiensko nego opravili 333 inšpekcijskih pregledov. Inšpektorji so odvzeli 36 vzorcev kozmetičnih proizvodov za laboratorijske analize na mikrobiološke in/ali kemijske parametre.

Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 288 ukrepov, od tega 136 upravnih ukrepov (šest upravnih odločb in 130 upravnih opozoril) in 152 prekrškovnih sankcij/ukrepov (sedem odločb z izrekom globe, 15 odločb z izrekom opomina in 130 opozoril za storjen prekršek po ZP-1).

**Preglednica 11 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO ODVZETIH VZORCEV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | | | SKUPAJ |
| Upravnih  odločba | Upravno opozorilo po ZIN | Sklep o denarni kazni | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Plačilni nalog | Odločba o prekršku (opomin) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 333 | 36 | 6 | 130 | 0 | 136 | 7 | 0 | 15 | 130 | 152 | 288 |

Inšpektorji so ugotovili največ neskladnosti zaradi neskladnega označevanja seznama sestavin (v 34 % obravnav) in pripisovanja navedb o učinkih kozmetičnim izdelkom (v 32 % obravnav), bodisi s strani distributerjev in uvoznikov, kot tudi s strani odgovornih oseb.

Inšpekcijski pregledi na področju kozmetike so bili izvedeni na podlagi letnega plana nadzora gospodarskih subjektov, prijav, Safety Gate RAPEX obvestil in v okviru usmerjenih akcij: navedbe o kozmetičnih izdelkih, CMR sestavine in druge omejene sestavine v kozmetičnih izdelkih in pregled ponudbe kozmetike na sejmih ter tržnicah.

V okviru akcije navedbe o kozmetičnih izdelkih je bilo opravljenih 66 inšpekcijskih pregledov. Izdanih je bilo 37 upravnih in 32 prekrškovnih ukrepov. Večina neskladnih navedb je bila ugotovljena v spletnih trgovinah in le v manjši meri na samih izdelkih. Za različne kozmetične izdelke so bile zaznane močne zdravstvene navedbe, ki so se nanašale na zdravljenje bolezni, celjenje ran, regeneracijo tkiva, protivnetne in protibakterijske učinke, lajšanje alergijskih reakcij, anestetični učinek, zdravljenje raka,…. Zdravstvene in druge navedbe v zvezi s kozmetičnimi izdelki zavezanci najbolj pogosto navajajo posredno preko sestavin, običajno rastlinskega izvora, s trditvami, besedilom o lastnostih in učinkovitosti rastlin in posredno z izjavami uporabnikov. V nekaj primerih so bile pretirane navedbe na izdelkih oblikovane s strani distributerja, medtem ko originalne navedbe proizvajalca niso bile sporne. Glede na tip je bilo ugotovljenih največ neskladnosti v zvezi z navedbami, ki presegajo definicijo kozmetičnega izdelka in pa navedb o učinkovitosti. Največkrat kršena zakonodajna načela Uredbe (EU) št. 655/2013 o določitvi skupnih meril za utemeljitev navedb, uporabljenih v zvezi s kozmetičnimi izdelki, so bila odkritost, dokazno gradivo in skladnost z zakonodajo. Zavezanci so običajno takoj pristopili k odpravi spornih navedb o kozmetičnih izdelkih pri predstavljanju na spletnih straneh.

V okviru akcije CMR sestavine v kozmetičnih izdelkih je bilo opravljenih 104 inšpekcijskih pregledov. Izdanih je bilo 49 upravnih in 54 prekrškovnih ukrepov. Pri pregledanih kozmetičnih izdelkih ni bilo ugotovljenih prepovedanih snovi, razen v enem primeru izdelkov, najdenih v frizerskem salonu iz stare zaloge (niso bili prodani), ki so bili kupljeni preden je prepoved prisotnosti Butylphenyl methylpropional-a začela veljati. Pri poostrenem nadzoru spletnih strani so bile podobno kot v preteklem letu ugotovljene nedoslednosti pri urejanju oz. ažuriranju spletnih strani, saj so imeli zavezanci na spletnih straneh navedene stare sezname sestavin, sami izdelki pa so bili skladni, kar je bilo s strani zavezancev tekom postopka tudi izkazano. V posameznih primerih je bila uporabljena embalaža še iz stare zaloge in je vsebovala navedbo CMR sestavine, proizvajalci pa so dokazovali, da je formulacija izdelka spremenjena, skladna z zakonodajo. Inšpektorji so posamezne primere reševali glede na pridobljena dokazila. Izrečeni ukrepi so se v večji meri nanašali na ostala neskladja, vezana na označevanje izdelkov in ne na neskladno sestavo.

V okviru akcije sejmi/tržnice je bilo izvedenih šest pregledov, ukrepi niso bili izrečeni. Sejmov se udeležujejo zavezanci, ki jih imamo že pod rednim nadzorom in neskladja niso bila ugotovljena. Opaženo je bilo, da se pojavljajo tudi novi zavezanci, ki jih v okviru rednega nadzora ali spletnih trgovinah drugače ne bi našli.

Letni program nadzora je poleg inšpekcijskih pregledov vključeval tudi vzorčenje. O programu vzorčenja in rezultatih analiz je podrobneje poročano v poglavju 6.21 - Program vzorčenja na področju kozmetičnih proizvodov.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU IGRAČ**

Igrača je izdelek, ki je namenjen otrokom od rojstva pa vse do starosti 14 let in je oblikovan tako, da je namenjen igri, ki je eno izmed ključnih orodij za otrokov razvoj. Cilj predpisov na področju varnosti igrač je opredelitev zahtev za igrače z namenom zaščite otrok pred nevarnostmi, ki bi jim bili izpostavljeni zaradi uporabe igrače, ki bi imela neustrezno obliko, zgradbo, sestavo in/ali funkcijo. Osnovni predpis[[24]](#footnote-24), ki opredeljuje varnost igrač, je evropska Direktiva o varnosti igrač 2009/48/ES, ki jo v celoti vsebinsko povzema Uredba o varnosti igrač. Podrobne zahteve so opredeljene v harmoniziranih standardih.

Zakonodaja določa zahteve glede varnosti, ki jih morajo igrače izpolnjevati pred dajanjem na trg, ter opredeljuje obveznosti gospodarskih subjektov, postopke ugotavljanja skladnosti s predpisanimi zahtevami, določbe glede tehnične dokumentacije in listin, ki se prilagajo igračam ob dajanju na trg, ter obveznosti in načine označevanja igrač. Vse igrače, ki se tržijo v Evropski uniji, morajo biti opremljene z oznako skladnosti (CE), ki jo proizvajalec lahko namesti le, če igrača izpolnjuje vse varnostne zahteve.

Usmerjenost nadzora nad igračami temelji v nadzoru obvladovanja sistema zagotavljanja kakovosti proizvodnje igrač in spremljanja njihove varnosti na trgu vse do potrošnika. V okviru inšpekcijskega nadzora zdravstveni inšpektorji lahko glede na vlogo, ki jo ima gospodarski subjekt, pregledajo in ocenijo postopke zagotavljanja izpolnjevanja zahtev glede varnosti, izvedbe predpisanega postopka ugotavljanja skladnosti, izdelave in hranjenja tehnične dokumentacije v predpisanem obsegu in označevanja igrač s predpisanimi znaki skladnosti in drugimi oznakami. Poleg tega preverijo, če zavezanci obveščajo gospodarske subjekte in Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije o igračah, ki pomenijo tveganje, oziroma o sprejetih ukrepih za umik/odpoklic takih igrač s trga ter vodijo register pritožb.

Del nadzora se izvaja tudi v obliki akcij, katerih namen je preveriti stanje na trgu glede ponudbe posameznih skupin izdelkov, ponudbe na sejmih, pri specifičnih gospodarskih subjektih in podobno. Usmerjenost akcijskih pregledov se vsako leto spreminja glede na rezultate pregledov iz prejšnjih let, spremembe predpisov na področju, morebitna nova tveganja in najnovejša spoznanja stroke.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V letu 2024 so zdravstveni inšpektorji pri gospodarskih subjektih, ki opravljajo dejavnost proizvodnje, uvoza, distribucije, maloprodaje opravili 258 inšpekcijskih pregledov. Odvzeli so 57 vzorcev igrač za laboratorijske analize na relevantne kemijske, fizikalne, mehanske, mikrobiološke in/ali električne parametre.

Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 165 ukrepov, od tega 79 upravnih ukrepov (ena upravna odločba in 78 upravnih opozoril) in 86 prekrškovnih sankcij/ukrepov (štiri odločbe z izrekom globe, dva plačilna naloga in 80 opozoril za storjen prekršek po ZP-1).

**Preglednica 12 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO ODVZETIH VZORCEV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | | | SKUPAJ |
| Upravnih  odločba | Upravno opozorilo po ZIN | Sklep o denarni kazni | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Plačilni nalog | Odločba o prekršku (opomin) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 258 | 57 | 1 | 78 | 0 | 79 | 4 | 2 | 0 | 80 | 86 | 165 |

Pri proizvajalcih in uvoznikih so inšpektorji ugotavljali največ neskladnosti zaradi neizpolnjevanja zahtev zakonodaje glede vsebine zahtevane tehnične dokumentacije, zlasti v zvezi z opisom načrtovanja in proizvodnje (v 36 %), neustreznih postopkov za ugotavljanje skladnosti proizvodne serije (v 22 %) in ocene varnosti (v 20 %). Največ neskladnosti nasploh, in sicer v 40 % obravnav, predstavlja neskladno označevanje, zlasti opozoril in navodil v slovenskem jeziku.

Poleg pregledov iz letnega plana nadzora, katerih osnova je razvrstitev gospodarskih subjektov v različne kategorije, je potekal nadzor tudi v obliki usmerjenih akcij, na podlagi prijav in na slovenskem trgu najdenih izdelkov iz Safety Gate obvestil.

V okviru akcije pustne igrače je bilo izvedenih 29 pregledov, izdanih je bilo 13 upravnih in 17 prekrškovnih ukrepov. Namen akcije je bil ponovno preveriti stanje teh igrač na slovenskem trgu, s poudarkom na spletnih trgovinah in novih zavezancih. Akcija pustne igrače se izvaja že več let in zavezanci, ki tržijo tovrstne izdelke dalj časa, so seznanjeni z varnostnimi zahtevami. Pregledani so bili pustni kostumi, pustni dodatki in pustne barve za obraz in telo. Ugotovljene neskladnosti se nanašajo predvsem na trajne označbe na izdelku (glede gorljivosti kostumov in pri čeladah, da igrača ne zagotavlja zaščite) ter opozorila in navodila v slovenskem jeziku. Hkrati se ugotavlja, da nekateri zavezanci izdelujejo deklaracijo rutinsko, ne pregledujejo posameznega izdelka in nameščajo neustrezna opozorila oziroma neustrezen prevod opozoril.

Pustnih igrač (oblačil) s prostimi vrvicami v ponudbi pri večini zavezancev ni bilo najdenih (neskladnosti izdelka s standardom SIST EN 14682), razen v enem primeru. Opaženo je, da je večina proizvajalcev vrvice nadomestila z zapirali, ježki, zadrgami oziroma elastiko.

Večina izdelkov za poslikavo obraza je bilo skladno označenih po Uredbi 1223/2009 o kozmetičnih izdelkih in v primeru namestitve CE oznake tudi po Uredbi v varnosti igrač. Le v dveh primerih je bilo ugotovljeno pomanjkljivo označevanje v slovenskem jeziku in nenavajanje sestavin po Uredbi 1223/2009 o kozmetičnih izdelkih na spletni strani.

V okviru akcije nadzora igrač za uporabo v vodi ali na vodi in igralnih bazenov je bilo izvedenih 19 pregledov, izdanih je bilo 10 upravnih in devet prekrškovnih ukrepov. Pregledani so bili igralni bazeni, igrače, ki so namenjene uporabi v plitvi vodi in tiste, ki lahko nosijo otroka na vodi ali ga pri tem podpirajo: blazine in čolni do dolžine 1,20 m, napihljive živali, ki jih otrok lahko zajaha, kopalni obroči s premerom manj kot 1,20 m.

Pri večini zavezancev v fizičnih prodajalnah neskladij v zvezi z obveznimi trajnimi navedbami v slovenskem jeziku ni bilo ugotovljenih, kot tudi ne pri nespecializiranih trgovinah, ki v večini primerov tržijo uveljavljene znamke tovrstnih izdelkov. Le pri manjšem številu zavezancev je bilo ugotovljeno, da igralni bazeni in igrače za v vodo niso bili ustrezno označeni z ustreznimi opozorili, predvsem glede minimalne ali maksimalne starosti uporabnika in teže uporabnika, kakor tudi ne z opozorilom glede potrebnega nadzora odrasle osebe zaradi nevarnosti utopitve oz. ostalimi opozorili za varno uporabo.

Pri tej skupini igrač se ugotovljene neskladnosti nanašajo predvsem na označevanje oziroma predstavljanje izdelkov zlasti pri prodaji na spletu. Pregledana je bila spletna prodaja s preverjanjem zagotavljanja skladnosti glede navajanja bistvenih značilnosti izdelkov, navedbo podatkov o proizvajalcu, uvozniku/blagovni znamki, navajanju opozoril ter varnostnih navodil za uporabo glede na vrsto igrače. Ugotavljali smo pomanjkljivo predstavitev tovrstnih igrač v spletni prodaji, in sicer ni bilo jasno ali je ob nakupu izdelka potrošnik deležen vseh potrebnih informacij v fizični obliki niti ali so slednje na voljo v slovenskem jeziku.

V okviru akcije igrače za otroke pod in nad tremi leti starosti je bilo izvedenih 65 pregledov, izdanih je bilo 30 upravnih ukrepov in 28 prekrškovnih. Pregledane so bile plastične igrače, sestavljanke, igralni kompleti, preproste lesene igrače, mehke tekstilne igrače, didaktične igrače, skiro, poganjalček, barvice in drugi pripomočki za likovno ustvarjanje (krede, flomastri, voščenke,..), glasbila, aktivnostne igrače, konstrukcijske igrače, vosek za oblikovanje,… Poleg skladnosti označevanja, opozoril in navodil se je presojala njihova pravilna starostna razvrstitev glede na igralno vrednost, izgled, material, barve, podrobnosti izdelave, realističnost izdelave ter velikost delov igrače.

Obravnavne igrače so bile glede na kriterije razvrstitev pod in nad tremi leti v večini pravilno razvrščene. Ugotovljene neskladnosti se nanašajo predvsem na navodila in opozorila, ki niso prevedena v slovenski jezik. V nekaterih primerih na igračah ni oznak, ki zagotavljajo sledljivost igrače, manjkajoči so podatki o naslovu proizvajalca (na katerem je dosegljiv proizvajalec glede informacij o igrači) in uvoznika oz. ime/blagovna znamka proizvajalca. Na posameznih igračah z baterijami ni bilo predpisanih oznak, navodil in opozoril.

Neskladnosti so bile ugotovljene zlasti pri manjših zavezancih, ki sami prevajajo oznake, opozorila in deklaracijo.

Pregledana je bila tudi spletna prodaja s preverjanjem zagotavljanja skladnosti navajanja bistvenih značilnosti izdelkov, podatkov o proizvajalcu, uvozniku/blagovni znamki, navajanja opozoril ter varnostnih navodil za uporabo glede na vrsto igrače. Ugotovljeno je, da zavezanci v spletni ponudbi v mnogih primerih ne navajajo aplikabilnih opozoril in varnostnih navodil v slovenskem jeziku (glede neprimernosti za otroke pod tremi leti starosti), ni tudi navedbe imena/blagovne znamke proizvajalca.

V okviru akcije sejmi / tržnice je bilo izvedenih osem pregledov, izdan je bil en upravni in en prekrškovni ukrep. V večini primerov so bile prisotne in obravnavane lesene igrače. Ponudnikov na sejmih ni veliko, njihovo število se iz leta v leto še zmanjšuje.

Letni program nadzora je poleg inšpekcijskih pregledov vključeval tudi vzorčenje. O programu vzorčenja in rezultatih analiz je podrobneje poročano v poglavju 6.21 - Program vzorčenja na področju igrač.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU materialov ter izdelkov, namenjenih za stik z živili; njihove uporabe v postopkih proizvodnje in distribucije prehranskih dopolnil ter živil, namenjenim dojenčkom in majhnim otrokom, živil za posebne zdravstvene namene ter popolnih prehranskih nadomestkov za nadzor nad telesno težo**

Materiali in izdelki, namenjeni za stik z živili, lahko v živila sproščajo sestavine v količinah, ki lahko škodljivo vplivajo na zdravje ljudi. Namen Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 1935/2004 z dne 27. oktobra 2004 o materialih in izdelkih, namenjenih za stik z živili, in razveljavitvi direktiv 80/590/ES in 89/109/EGS[[25]](#footnote-25) je zagotoviti varnost materialov in izdelkov, namenjenih za stik z živili.

Zakonodaja zahteva, da je vsak material ali izdelek, ki prihaja z živili v neposreden ali posreden stik, dovolj inerten, da njegove sestavine ne prehajajo v živila v takih količinah, ki bi lahko ogrožale zdravje ljudi ali povzročale nesprejemljive spremembe v sestavi živil oziroma ki bi lahko poslabšale njihove organoleptične lastnosti. Poleg tega zakonodaja vsebuje določila v zvezi s sledljivostjo in označevanjem materialov in izdelkov ter daje podlago za izjavo o skladnosti, ki jo opredeljujejo nekateri vertikalni predpisi. Pri trženju je pomembno tudi določilo, da označevanje, oglaševanje in predstavitev materiala ali izdelka ne sme zavajati potrošnikov. Vsi nosilci dejavnosti, ki prvi dajejo na trg materiale in izdelke, namenjene za stik z živili, morajo upoštevati določila zakonodaje glede dobre proizvodne prakse in se morajo pri zdravstvenem inšpektoratu registrirati.

Zdravstveni inšpektorji pri nadzoru preverjajo izvajanje dokumentiranega sistema za zagotavljanje kakovosti tako, da pregledajo dokumentirane postopke, ki zagotavljajo skladnost materialov in izdelkov s predpisi ter dokazujejo varnost končnih materialov in izdelkov. Inšpektorji se tudi prepričajo o delovanju sistema sledljivosti, preverijo vsebino izjave o skladnosti, ustreznost označevanja v posameznih stopnjah distribucijske verige ter ustreznost navodil za varno uporabo, priloženih h končnemu izdelku. Izvajajo se tudi inšpekcijski pregledi pošiljk iz tretjih držav. Z laboratorijskimi analizami odvzetih vzorcev se preveri varnost materialov in izdelkov ter njihova primernost za uporabo za stik z živili.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V letu 2024 so inšpektorji opravili 8.106 inšpekcijskih pregledov, od tega je bilo 7.822 pregledov opravljenih ob uvozu pošiljk iz tretjih držav. Inšpektorji so odvzeli 220 vzorcev za laboratorijske analize na kemijske parametre, od tega 148 ob uvozu pošiljk iz tretjih držav.

Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 100 ukrepov, od tega 55 upravnih ukrepov (tri upravne odločbe in 52 upravnih opozoril) in 45 prekrškovnih sankcij/ukrepov (štiri odločbe z izrekom opomina in 41 opozoril za storjen prekršek po ZP-1).

**Preglednica 13 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO ODVZETIH VZORCEV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | | | SKUPAJ |
| Upravnih  odločba | Upravno opozorilo po ZIN | Sklep o denarni kazni | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Plačilni nalog | Odločba o prekršku (opomin) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 8.106 | 220 | 3 | 52 | 0 | 55 | 0 | 0 | 4 | 41 | 45 | 100 |

Največji delež neskladnosti so inšpektorji ugotovili v povezavi z razpoložljivostjo izjave o skladnosti pri keramičnih izdelkih (22 % obravnav), v 12 % obravnav pa izjava o skladnosti ni bila popolna. Pri izdelkih iz plastičnih mas je bila navedena neskladnost ugotovljena pri šestih odstotkih obravnav, izjava o skladnosti pa ni bila popolna v štirih odstotkih obravnav. Pomanjkljivosti pri sistemu zagotavljanja kakovosti, kot ga je potrebno vzpostaviti v okviru dobre proizvodne prakse za materiale in izdelke, namenjene za stik z živili, so bile pri nadzoru keramičnih izdelkov ugotovljene v devetih odstotkih obravnav, pri plastičnih masah v šestih odstotkih ter pri kovinah in zlitinah v petih odstotkih obravnav.

V povezavi z vlogo za registracijo podjetij, ki proizvajajo, predelujejo in prva dajejo v promet materiale in izdelke, namenjene za stik z živili, so bile neskladnosti ugotovljene pri dveh odstotkih obravnav. V štirih odstotkih obravnav so inšpektorji ugotovili neskladnosti v povezavi z opredelitvijo oziroma poznavanjem postopkov umika in odpoklica, v treh odstotkih pa neskladnosti v povezavi z izvajanjem umika in odpoklica.

Pri uvozu iz tretjih držav je bila velika večina pregledov dokumentacijskih, v 123 primerih pa so inšpektorji opravili tudi identifikacijski pregled. Zaradi ugotovljenih neskladnosti je bila ena pošiljka materialov oz. izdelkov, namenjenjih za stik z živili, s strani uvoznika uničena.

Letni program nadzora je poleg inšpekcijskih pregledov vključeval tudi vzorčenje. O programu vzorčenja in rezultatih analiz je podrobneje poročano v poglavju 6.21 - Program vzorčenja na področju materialov in izdelkov, namenjenih za stik z živili.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU** **prehranskih dopolnil; živil, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom; živil za posebne zdravstvene namene ter popolnih prehranskih nadomestkov za nadzor nad telesno težo**

Oskrba z varno hrano, ki ne ogroža zdravja potrošnikov preko kemičnih, bioloških ali drugih vrst onesnaževal, je temelj zdrave prehrane in pomemben dejavnik varovanja zdravja kot javnega interesa. Preprečevanje bolezni, povezanih z živili oziroma hrano, in varstvo interesov potrošnikov sta zato dva bistvena elementa živilske zakonodaje[[26]](#footnote-26).

Živilska zakonodaja opredeljuje splošne zahteve, biološko in kemijsko varnost živil ter nosilcem živilske dejavnosti postavlja zahteve glede označevanja, predstavljanja in oglaševanja živil, vključno z zdravstvenimi in prehranskimi trditvami na živilih.

Zdravstveni inšpektorji opravljajo inšpekcijski nadzor na področju prehranskih dopolnil in živil za posebne skupine. Živila za posebne skupine so, v skladu z določili Uredbe (EU) št. 609/2013 Evropskega parlamenta in sveta, živila, namenjena dojenčkom in majhnim otrokom (začetne formule za dojenčke in nadaljevalne formule, živila na osnovi predelanih žit in otroška hrana), živila za posebne zdravstvene namene ter popolni prehranski nadomestki za nadzor nad telesno težo.

Z inšpekcijskimi pregledi se inšpektorji prepričajo, da nosilci dejavnosti izpolnjujejo zahteve zakonodaje glede sestave in označevanja prehranskih dopolnil in živil za posebne skupine. Ustrezno predstavljanje oziroma oglaševanje se preverja s spremljanjem različnih medijev s poudarkom na spletu. V proizvodnji in pri skladiščenju inšpektorji preverijo, ali objekti izpolnjujejo higienske pogoje in so vzpostavljeni postopki, ki temeljijo na načelih HACCP. Izvajajo se tudi inšpekcijski pregledi pošiljk iz tretjih držav.

Z laboratorijskimi analizami odvzetih vzorcev se preverja zdravstvena ustreznost prehranskih dopolnil in živil za posebne skupine.

V okviru inšpekcijskih pregledov se inšpektorat srečuje tudi z izdelki, ki bi se lahko zaradi svoje sestave ali predstavljanja uvrščali med zdravila. V takih primerih se inšpektorat poveže z Javno agencijo za zdravila in medicinske pripomočke, ki je v skladu z Zakonom o zdravilih pristojna za razvrstitev takih izdelkov, in NIJZ, ki v primeru odločitve agencije, da se izdelek ne razvršča med zdravila, za inšpektorat pripravi oceno tveganja za zdravje ljudi.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V letu 2024 so zdravstveni inšpektorji opravili 1.030 inšpekcijskih pregledov, od tega je bilo 508 pregledov opravljenih ob uvozu pošiljk iz tretjih držav. Inšpektorji so odvzeli 126 vzorcev za laboratorijske analize na mikrobiološke in/ali kemijske parametre, od tega 26 vzorcev ob uvozu pošiljk iz tretjih držav.

Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 507 ukrepov, od tega 186 upravnih ukrepov (10 upravnih odločb in 176 upravnih opozoril) ter 321 prekrškovnih sankcij/ukrepov (68 odločb z izrekom globe, 48 plačilnih nalogov, 83 odločb z izrekom opomina in 122 opozoril za storjen prekršek po ZP-1).

**Preglednica 14 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO ODVZETIH VZORCEV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | | | SKUPAJ |
| Upravna  odločba | Upravno opozorilo po ZIN | Sklep o denarni kazni | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Plačilni nalog | Odločba o prekršku (opomin) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 1.030 | 126 | 10 | 176 | 0 | 186 | 68[[27]](#footnote-27) | 48[[28]](#footnote-28) | 83[[29]](#footnote-29) | 122 | 321 | 507 |

Na področju prehranskih dopolnil so bile ugotovljene neskladnosti pri spoštovanju zakonodajnih zahtev pri oglaševanju v 49 % obravnav, glede sestave pa pri petih odstotkih obravnav. V primerjavi z letom prej je opazen velik porast ugotovljenih neskladnosti pri oglaševanju prehranskih dopolnil v različnih medijih in na spletu.

Pri obravnavi prehranskih trditev na živilih so bile neskladnosti ugotovljene v 11 % obravnav. Pri obravnavi zdravstvenih trditev, ki se sklicujejo na vlogo hranil ali drugih snovi pri rasti, razvoju in telesnih funkcijah, so bile neskladnosti ugotovljene v 39 % obravnav, pri obravnavi zdravstvenih trditev v zvezi z zmanjšanjem tveganja za bolezen in trditev v zvezi z razvojem in zdravjem otrok pa v osmih odstotkih obravnav. Prepovedane trditve, ki se sklicujejo na stopnjo ali količino izgubljene teže ali na priporočila posameznih zdravnikov, so bile ugotovljene v 16 % obravnav, neskladne zdravstvene trditve, ki so še v statusu čakanja na odobritev, pa so bile ugotovljene v 13 % obravnav.

V okviru zakonodaje o označevanju živil, ki se uporablja tudi za oglaševanje in predstavljanje, je bil največji delež neskladnosti (39 % obravnav) ugotovljen zaradi pripisovanja lastnosti preprečevanja, zdravljenja ali ozdravljenja bolezni. Neskladnosti so se nanašale tudi na prakse poštenega informiranja (navajanje različnih zavajajočih informacij o živilu), napačno označevanje sestavin ter na razpoložljivost obveznih informacij o živilih pri prodaji na daljavo.

V 19 % obravnav so bile ugotovljene neskladnosti zaradi neodobrene uporabe novih živil, v 13 % obravnav pa neskladnosti zaradi različnih rastlinskih in drugih sestavin.

V okviru akcijskih pregledov so se obravnavala prehranska dopolnila, ki vsebujejo nova živila: serapeptaza, alfa-GPC, Trametes versicolor in indol 3-karbinol. Izvedenih je bilo 24 inšpekcijskih pregledov. Vsi zavezanci so po ugotovljeni neskladnosti izvedli ustrezne prostovoljne ukrepe. V sistem RASFF/AAC so bile poslane notifikacije za šest tujih zavezancev, ki so slovenskim potrošnikom preko spleta ponujali prehranska dopolnila z neodobrenimi novimi živili, in sicer štiri notifikacije na podlagi naših inšpekcijskih pregledov ter dve notifikaciji na podlagi prijave drugih zavezancev.

V povezavi z registracijo živilskih obratov so bile neskladnosti ugotovljene v 16 % obravnav, neskladnosti v zvezi z vzpostavitvijo, izvajanjem in vzdrževanjem postopkov, ki temeljijo na načelih HACCP, pa v 11 % obravnav.

Trženje prehranskih dopolnil na spletu je v porastu, veča pa se tudi število primerov, ko spletnega prodajalca ni možno identificirati. Ukrepanje inšpektorata v takih primerih ni možno, [zato preko spletne strani o spornih praksah neznanih ponudnikov potrošnike obveščamo](https://www.gov.si/novice/2023-08-17-zdravstveni-inspektorat-rs-opozarja-potrosnike-glede-nakupov-preko-tveganih-spletnih-strani/) in jim nakup odsvetujemo.

Pri uvozu iz tretjih držav je bila velika večina pregledov dokumentacijskih, v 16 primerih pa so inšpektorji opravili tudi identifikacijski pregled. Zaradi ugotovljenih neskladnosti je bilo 19 pošiljk prehranskih dopolnil s strani uvoznika uničenih oziroma vrnjenih pošiljatelju.

Letni program nadzora je poleg inšpekcijskih pregledov vključeval tudi vzorčenje. O programu vzorčenja in rezultatih analiz je podrobneje poročano v poglavju 6.21 - Program vzorčenja na področju prehranskih dopolnil in živil za posebne skupine.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU OMEJEVANJA PORABE ALKOHOLA**

Alkohol velja v mednarodnem prostoru za enega najpomembnejših vzrokov za prezgodnjo umrljivost in obolevnost. Ker se v Sloveniji, podobno kot v evropskem prostoru, beleži visoka poraba alkohola ter izražena zdravstvena in socialna problematika, ki je povezana s škodljivim pitjem alkohola, so se ukrepi za preprečevanje škodljivih posledic rabe alkohola ter ukrepi in načini omejevanja porabe alkohola opredelili z Zakonom o omejevanju porabe alkohola[[30]](#footnote-30) (v nadaljnjem besedilu: ZOPA) .

Zdravstveni inšpektorji z inšpekcijskimi pregledi v gostinskih obratih preverjajo spoštovanje prepovedi prodaje in ponudbe alkoholnih pijač in pijač, ki so jim dodane alkoholne pijače, osebam, mlajšim od 18 let; prodajo žganih pijač, ki vključuje tudi dodajanje žganih pijač brezalkoholnim pijačam in drugim napitkom, od začetka dnevnega obratovalnega časa do 10. ure dopoldan; objavo prepovedi prodaje alkoholnih pijač in časovne omejitve prodaje alkoholnih pijač ter ponudbo vsaj dveh različnih vrst brezalkoholnih pijač, ki sta cenovno enaki ali cenejši od najcenejše alkoholne pijače.

V stavbah in na pripadajočih funkcionalnih zemljiščih, kjer se opravlja dejavnost vzgoje, izobraževanja in zdravstvene dejavnosti, preverjajo spoštovanje prepovedi prodaje oziroma ponudbe alkoholnih pijač, na javnih mestih pa prepoved omogočanja pitja alkoholnih pijač osebam, mlajšim od 18 let.

Del nalog predstavlja tudi nadzor nad predpisanim označevanjem predpakiranih živil, ki vsebujejo alkohol. Ta nadzor se izvaja z inšpekcijskimi nadzori pri zavezancih, ki dajejo na trg predpakirana živila oziroma z odvzemom vzorcev za laboratorijske analize na vsebnost alkohola.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

V letu 2024 so inšpektorji opravili 2.079 inšpekcijskih pregledov in odvzeli 20 vzorcev.

Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 143 ukrepov, od tega trije upravni ukrepi (tri upravna opozorila) ter 140 prekrškovnih sankcij/ukrepov (12 odločb z izrekom globe, 17 plačilnih nalogov, 14 odločb z izrekom opomina in 97 opozoril za storjen prekršek po ZP-1).

**Preglednica 15 - Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO ODVZETIH VZORCEV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | | | | SKUPAJ |
| Upravno opozorilo po ZIN | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Plačilni nalog | Odločba o prekršku (opomin) | Opozorilo za storjen prekršek po ZP- 1 | Obdolžilni predlog | SKUPAJ |
| 2.079 | 20 | 3 | 3 | 12 | 17 | 14[[31]](#footnote-31) | 97 | 0 | 140 | 143 |

Redni inšpekcijski nadzor se je tekom leta ves čas izvajal v gostinski dejavnosti. Odzivali smo se na prijave in tudi aktivno sodelovali v organiziranih skupnih akcijah s Policijo in drugimi pristojnimi inšpektorati ob koncu in začetku šolskega leta. Poostren nadzor se je izvajal pri tistih zavezancih, pri katerih smo v preteklih letih že ugotavljali kršitve oziroma zoper katere smo prejeli prijave.

Največji delež neskladnosti pri nadzoru gostinske dejavnosti so inšpektorji ugotavljali zaradi neizpolnjevanja zahtev glede objav prepovedi nudenja, prodaje in časovne omejitve prodaje alkoholnih pijač na vidnem mestu, in sicer v petih odstotkih. Z dvema odstotkoma sledijo kršitve prepovedi prodaje žganih pijač pred 10. uro dopoldan in z enim odstotkom neskladnosti glede zagotavljanja vsaj dveh različnih vrst brezalkoholnih pijač, ki sta cenovno enaki ali cenejši od najcenejše alkoholne pijače.

Prekršek, storjen zaradi prodaje ali ponudbe alkoholnih pijač mladoletnim osebam oziroma omogočanja pitja alkoholnih pijač mlajšim od 18 let, so inšpektorji ugotovili v 13 primerih. Ugotovitev prekrška, storjenega zaradi prodaje ali ponudbe alkoholnih pijač mladoletnim osebam oziroma omogočanje pitja alkoholnih pijač mlajšim od 18 let, je odvisna od prisotnosti inšpektorja v času takšne kršitve na mestu kršitve.

Potekal je tudi redni usmerjen nadzor po 6. členu ZOPA, in sicer vzorčenje 20 predpakiranih živil, ki bi lahko vsebovala alkohol. Tri živila (ekološki proteinski toast z drožmi, fino pekovsko pecivo - mlečni kruhki s koščki mlečne čokolade in polnjena čokolada s kremo šampanjca) niso bila skladna z določili 6. člena zakona, ki določa, da morajo živila, ki vsebujejo alkohol, imeti na embalaži označeno vsebnost alkohola in opozorilo, da živilo ni primerno za otroke. Opozorilo iz prejšnjega stavka mora biti natiskano s tiskanimi črkami, ki so jasno vidne, čitljive in se razločno barvno razlikujejo od podlage. V dveh primerih sta zavezanca po seznanitvi z rezultati analiz pristopila k uskladitvi z zakonodajnim določilom in dopolnitvi označbe na živilu. V enem primeru pa se je zavezanec po seznanitvi z rezultati analiz odločil, da živilo umakne iz prodaje.

* 1. **INŠPEKCIJSKI NADZOR NA PODROČJU OMEJEVANJA UPORABE TOBAČNIH IN POVEZANIH IZDELKOV**

Cilj Zakona o omejevanju uporabe tobačnih in povezanih izdelkov[[32]](#footnote-32) (v nadaljnjem besedilu: ZOUTPI) je zaščititi državljane, predvsem pa otroke in mladostnike pred poseganjem po tobačnih in povezanih izdelkih, ki so zdravju škodljivi izdelki, ter vzpostaviti zakonodajne okvire, ki bodo omogočili boljši nadzor in doslednejše sankcioniranje kršitev predpisov s tega področja in prispevati k boljšemu zdravju ljudi in vzdržnosti zdravstvenega sistema v prihodnosti.

Inšpektorat nadzor izvaja v skladu z določili ZOUTPI v delu zagotavljanja in spoštovanja prepovedi kajenja v javnih prostorih, ki se poleg tobačnih izdelkov nanaša tudi na povezane izdelke kot so: elektronske cigarete z ali brez nikotina (v nadaljnem besedilu: e-cigarete) , zeliščne izdelke za kajenje, zeliščne izdelke za segrevanje, ogrevane tobačne izdelke in druge nove tobačne in nikotinske izdelke. Prepoved kajenja oziroma uporabe tobačnih in povezanih izdelkov velja v zaprtih javnih prostorih, ki so dostopni širši javnosti na področju zdravstva, varstva otrok, vzgoje, izobraževanja, socialnega varstva, higienske nege, prometa, javnega prevoza, trgovine, gostinstva, turizma, športa, kulture in prireditev. Prepoved kajenja oziroma uporabe tobačnih in povezanih izdelkov velja tudi na odprtih javnih prostorih, in sicer na pripadajočih funkcionalnih zemljiščih objektov, v katerih se opravlja dejavnost vzgoje ali izobraževanja.

Kjer so kadilnice, inšpektorji opravljajo nadzor nad pogoji za kadilnice. V kadilnico je prepovedano vnašati hrano in pijačo, pri čemer je kršitelj poleg gostinca lahko tudi posameznik.

Inšpektorat ima nadzor tudi nad prepovedjo dajanja na trg tobačnih izdelkov z značilno aromo, nad prepovedjo dajanja na trg cigaret in tobaka za zvijanje, ki vsebujejo dodatke, nad obveznostjo poročanja in obveščanja proizvajalcev in uvoznikov o sestavinah in emisijah tobačnih izdelkov in povezanih izdelkov, nad obveznostmi, ki jih morajo izpolnjevati proizvajalci, uvozniki in distributerji e-cigaret in nad pogoji, ki jih morajo izpolnjevati e-cigarete. Aprila 2024 je bila z Zakonom o spremembah in dopolnitvah Zakona o omejevanju uporabe tobačnih in povezanih izdelkov (v nadaljnem besedilu: ZOUTPI-B) uveljavljena prepoved dajanja na trg ogrevanih tobačnih izdelkov z značilno aromo in prepoved dajanja na trg ogrevanih tobačnih izdelkov, ki vsebujejo dodatke, ki vsebujejo aromatične snovi v kateri koli od komponent, kot so filtri, papir, ovoji in kapsule.

Zakonodajno so bile izenačene elektronske cigarete in njihova polnila z nikotinom z elektronskimi cigaretami in njihovimi polnili brez nikotina.

Z ZOUTPI-B in Pravilnikom o poročanju o tobačnih in povezanih izdelkih ter aromah v elektronskih cigaretah in posodicah za ponovno polnjenje pa se prepoveduje tudi vsebnost vseh arom, razen okusa ali vonja tobaka, v elektronskih cigaretah in njihovih polnilih. Pravilnik v 13. členu poimensko navaja 16 snovi, ki so, v funkciji arome, edine dovoljene v tekočini ali kakršni koli drugi komponenti elektronskih cigaret z nikotinom ali brez nikotina in njihovih posodic za ponovno polnjenje. Vse ostale snovi, ki bi lahko dodale druge privlačne arome, so od 24. aprila 2025 dalje prepovedane.

Inšpektorat izvaja nadzor tudi nad ognjevarnostjo cigaret in varnostjo kadilskih izdelkov. Nadzor obsega preverjanje spoštovanja Zakona o splošni varnosti proizvodov in se izvaja v glavnem na podlagi prijav in obvestil iz evropskega sistema Safety Gate RAPEX. V primeru, da obstaja sum na prisotnost neskladnih izdelkov na slovenskem trgu, se nadzor lahko izvede tudi v okviru usmerjenih akcij.

**Obseg in ugotovitve nadzora, opravljenega leta 2024**

Zdravstveni inšpektorji so opravili 2.202 inšpekcijska pregleda in odvzeli 20 vzorcev e-cigaret oziroma tekočin v posodicah za ponovno polnjenje.

Na podlagi ugotovitev nadzora je bilo izrečenih skupaj 211 ukrepov, od tega šest upravnih ukrepov (dve upravni odločbi in štiri upravna opozorila) in 205 prekrškovnih sankcij / ukrepov (88 odločb z izrekom globe, 39 plačilnih nalogov, 57 odločb z izrekom opomina, 6 obdolžilnih predlogov zoper mladoletnike in 15 opozoril za storjen prekršek po ZP-1).

**Preglednica 16** **- Inšpekcijski pregledi, vzorčenje in ukrepanje na podlagi inšpekcijskega nadzora**

| ŠTEVILO OPRAVLJENIH INŠPEKCIJSKIH PREGLEDOV | ŠTEVILO ODVZETIH VZORCEV | ŠTEVILO IZREČENIH UKREPOV/SANKCIJ | | | | | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Upravni ukrepi | | | Prekrškovne sankcije/ukrepi | | | | |  | SKUPAJ |
| Upravna  odločba | Upravno opozorilo po ZIN | SKUPAJ | Odločba o prekršku (globa) | Plačilni nalog | Odločba o prekršku (opomin) | Obdolžilni predlog | Opozorilo za storjen prekršek po ZP-1 | SKUPAJ |
| 2.202 | 20 | 2 | 4 | 6 | 88 | 39 | 57 | 6 | 15 | 205 | 211 |

Največ inšpekcijskih obravnav je bilo izvedeno v zaprtih javnih prostorih, predvsem v gostinskih obratih, kjer so inšpektorji kršitve ugotavljali v dveh odstotkih obravnav. Inšpektorji so v svojih nadzorih ugotavljali, da so bili nekateri lastniki, najemniki, upravitelji in uporabniki gostinskih in drugih javnih prostorov, v katerih je kajenje prepovedano, še vedno zmotno prepričani, da za ''nove'' izdelke prepoved kajenja oziroma prepoved uporabe v zaprtih javnih prostorih ne velja. ZOUTPI uvršča e-cigarete (vejpe, puffe), nove tobačne izdelke, v katerih se tobak segreva, zeliščne izdelke za kajenje, zeliščne izdeke za segrevanje, vključno z vodnimi pipami oziroma ''šišami'', v skupino povezanih izdelkov. Za te pa je v ZOUTPI prav tako določena prepoved kajenja oziroma prepoved uporabe v zaprtih javnih prostorih.

Obravnavano je bilo tudi 21 kadilnic, pri delovanju devetih so bile ugotovljene nepravilnosti. V vseh primerih so bili izrečeni upravni ali prekrškovni ukrepi.

V drugi polovici leta 2024 je inšpektorat ponovil usmerjeno akcijo iz leta 2023 glede spoštovanje določil ZOUTPI, ki se nanašajo na pogoje, ki morajo biti izpolnjeni za prodajo elektronskih cigaret. Skladno s prvim in drugim odstavkom 26. člena ZOUTPI morajo proizvajalci in uvozniki za vsako blagovno znamko elektronske cigarete za enkratno rabo oziroma tekočine za posodice za ponovno polnjenje izpolniti obveznosti poročanja ali obveščanja o izdelkih pri NLZOH. Obveznost poročanja z uveljavitvijo novele ZOUTPI-B od 24. 5. 2024 velja poleg elektronskih cigaret z nikotinom in posodic za ponovno polnjenje s tekočino z nikotinom tudi za elektronske cigarete brez nikotina, kot tudi za posodice za ponovno polnjenje s tekočino brez nikotina.

Podatke o zvezancih t.j. uvoznikih e-cigaret smo pridobili od FURS. Akcija je bila izvedena v dveh delih. V prvem delu so bili zavezanci pozvani, da posredujejo podatke o elektronskih cigaretah za enkratno uporabo in tekočinah za posodice za ponovno polnjenje, ki jih tržijo. Inšpektorji so nato zaprosili NLZOH, ki je skladno z ZOUTPI pristojen za ugotavljanje izpolnjevanja določbe, ali so za navedene blagovne znamke povezanih izdelkov (e-cigaret in tekočin v posodicah za ponovno polnjenje) njihovi proizvajalci in uvozniki izpolnili obveznosti poročanja ali obveščanja o izdelkih skladno z določili 26. člena ZOUTPI, t.j. ali je bilo predloženo uradno obvestilo NLZOH glede prodaje teh izdelkov v Repubiliki Sloveniji, skladno s prvim in drugim odstavkom 26. člena ZOUTPI.

Pri vseh 16 zavezancih je bilo ugotovljeno, da je določba spoštovana. V jesenskem času je nato sledilo še vzorčenje 20 elektronskih cigaret, in sicer na vsebnost nikotina in na volumen elektronskih cigaret za enkratno uporabo, ki sta določena v tretjem odstavku 26.člena ZOUTPI. Vsebnost koncentracije nikotina je bila pri vseh vzorcih skladna in ni nikjer presegla mejne vrednosti 20 mg/ml. Enako je bila tudi vsebnost volumna pri vseh vzorcih skladna in ni nikjer presegla mejne vrednosti več kot 2 ml tekočine. Konec leta 2024 smo prejeli še prijavo glede kršenja obveznosti poročanja za elektronske cigarete brez nikotina. Prijava je bila utemeljena. Zavezancu je bila izdana odločba o prepovedi dajanja na trg in izrečena prekrškovna sankcija.

V drugi polovici leta je inšpektorat izvedel tudi usmerjeni nadzor nad sestavinami v ogrevanih tobačnih izdelkih glede na določbe v 12. členu ZOUTPI, katerega cilj je bilo preveriti, ali so na trgu prepovedani ogrevani tobačni izdelki, ki vsebujejo aromatične snovi v kateri koli od komponent, kot so filtri, papir, ovoji in kapsule. Filtri, papirji in kapsule ne smejo vsebovati tobaka ali nikotina. Izvedeno je bilo 10 inšpekcijskih pregledov pri večjih trgovcih in dobaviteljih. Neskladnosti niso bile ugotoviljene. Smo pa na trgu našli zeliščne izdeleke za kajenje/segrevanje, ki vsebujejo kapsule z aromami, za katere pa prepoved po 12. členu ne velja in so lahko v prodaji ter kažejo na stalno prilagajanje trga glede na zakonodajne prepovedi.

Iz sistema Safety Gate RAPEX je bilo prejetih in obravnavanih 109 obvestil, ki so se nanašala na e-cigarete. Izdelkov na slovenskem trgu nismo našli.

* 1. **AKTIVNOSTI INŠPEKTORATA NA PODROČJU PREPREČEVANJA DELA IN ZAPOSLOVANJA NA ČRNO**

Na področju sive ekonomije inšpektorat opravlja nadzor nad preprečevanjem dela in zaposlovanja na črno oziroma nad določbami Zakona o preprečevanju dela in zaposlovanja na črno (v nadaljnjem besedilu: ZPDZC-1), ki se nanašajo na izpolnjevanje posebnih pogojev za opravljanje tistih dejavnosti, ki spadajo v delokrog inšpektorata. Naše aktivnosti potekajo na različne načine; preko postopkov registracije, ugotovitev na terenu, preko prijav in obvestil drugih nadzornih organov. V okviru pregledov se je med drugim ugotavljalo izvajanje dela v zdravstveni dejavnosti brez izpolnjevanja pogojev in opravljanje zdravstvene dejavnosti brez ustreznega dovoljenja po določilih Zakona o zdravstveni dejavnosti. V skladu z Zakonom o zdravniški službi so se pri izvajalcih zdravstvene dejavnosti ugotavljale okoliščine v zvezi s predpisanimi pogoji za samostojno opravljanje zdravniške službe. Na področju zdravilstva pa so inšpektorji v skladu z Zakonom o zdravilstvu preverjali pridobitev dovoljenja in licence za zdravilca.

Zdravstveni inšpektorji so v zvezi s posebnimi pogoji za opravljanje dejavnosti na področjih zdravstvene dejavnosti, zdravniške službe in zdravilstva opravili skupno 1.498[[33]](#footnote-33) pregledov, pri čemer so večino pregledov opravili na področju zdravstvene dejavnosti. Zaradi neizpolnjevanja pogojev, določenih v specialni zakonodaji iz pristojnosti inšpektorata, so inšpektorji izdali skupno 51[[34]](#footnote-34) odločb o prepovedi opravljanja dejavnosti oziroma dela.

Na področju izvajanja zdravstvene dejavnosti je bilo glede izpolnjevanja pogojev v zvezi z dovoljenji v zdravstvu izdanih 15 odločb o prepovedi opravljanja zdravstveni dejavnosti. Izdanih je bilo 16 odločb o prepovedi opravljanja dela osebam, ki niso izpolnjevale pogojev za samostojno opravljanje dela v zdravstveni dejavnosti (vpisa v register ali licence ali ustrezne strokovne usposobljenosti). Izdanih je bilo pet odločb o prepovedi dela osebam, zaradi odsotnosti pisnega soglasja delodajalca (javnemu uslužbencu) za delo pri drugem izvajalcu zdravstvene dejavnosti ali kot izvajalcu zdravstvene dejavnosti, oziroma v okviru preverjanja pogojev in omejitev opravljanja zdravstvenih storitev pri drugem izvajalcu zdravstvene dejavnosti ali kot izvajalcu zdravstvene dejavnosti. Opravljanje zdravstvene dejavnosti se je ugotavljalo tudi na drugih področjih nadzora ZIRS; v objektih higienske nege so se opravljale storitve v zvezi z zdravstveno dejavnostjo brez dovoljenja. Izdanih je bilo šest odločb o prepovedi opravljanja zdravstvene dejavnosti.

Na področju zdravilstva je bilo izdanih šest odločb o prepovedi opravljanja dejavnosti zaradi neizpolnjevanja pogojev za opravljanje zdravilstva. V treh primerih je bilo ugotovljeno tudi opravljanje zdravstvenih storitev oziroma zdravstvene dejavnosti v okviru dejavnosti zdravilstva in so bile izdane tri prepovedi opravljanja zdravstvene dejavnosti.

Izdana je bila ena odločba o prepovedi zaradi neizpolnjevanja pogojev iz Zakona o zdravniški službi, zaradi izvajanja zdravstvenih storitev brez ustrezne strokovne usposobljenosti, vpisa v register in licence.

Na podlagi določil ZPDZC-1 so bile izdane štiri odločbe o prekršku z izrekom opomina.

* 1. **IZVAJANJE PROGRAMOV VZORČENJA**

### Program vzorčenja na področju splošne varnosti proizvodov

V letu 2024 je bilo po letnem programu uradnega nadzora analiziranih deset vzorcev, in sicer pet vzorcev držal za dude in pet vzorcev izdelkov za otroke iz tekstila v spalnem okolju (spalne vreče, ščitniki za posteljico, odeje).

**Graf 1 - Program vzorčenja glede na tip izdelka**

Vzorci so bili analizirani glede na splošne, mehanske in kemijske lastnosti.

Glede mehanskih in fizikalnih lastnosti so bile ugotovljene neskladnosti pri osmih vzorcih. Štirje vzorci izdelkov za otroke iz tekstila v spalnem okolju so bili neskladni glede zahtev dizajna (prevelika vratna odprtina, možnost izvedbe spalne vreče z odprtinami za noge) ter mehanskih in fizikalnih lastnosti, predvsem zaradi predolgih zank, ki jih tvorijo všite oznake, nekakovostnih netov in neprisotnosti možnosti pritrditve na posteljico v primeru obrobe-ščitnika za posteljico. Štirje vzorci držal za dude so bili neskladni predvsem glede zahtev za ventilacijske odprtine. Pri enem vzorcu so se po preskusu ločili tudi trdi majhni deli; problematična je bila tudi dolžina držala.

Vsi vzorci so bili skladni glede kemijskih lastnosti.

Pri šestih vzorcih so bile ugotovljene neskladnosti glede označevanja z opozorili in drugimi zahtevanimi informacijami; tako na izdelku trajno, kot embalaži, navodilih. Varnostna opozorila in navodila za uporabo so bila pomanjkljivo navedena ali pa ponekod niso bila navedena. Ponekod so bile ugotovljene nedoslednosti navedb simbolnih oznak čiščenja. Opozorila niso bila na vidnem mestu ali pa je manjkala navedba ustreznega standarda oziroma so bila navodila in opozorila tako majhna, da so bila zelo težko berljiva.

Z oceno tveganja je bilo, ob upoštevanju najbolj strogih kriterijev ter predvidenega namena uporabe, pri enem vzorcu držal za dude ugotovljeno resno tveganje za varnost otroka, vendar odpoklica ni bilo, ker ni bil prodan noben izdelek, zavezanka pa je izdelek umaknila iz prodaje. Za en izdelek držal za dude je bilo ugotovljeno srednje tveganje za otroka. Za izdelek je bil izvršen umik in odpoklic. Za dva izdelka za otroke iz tekstila v spalnem okolju je bilo ocenjeno srednje tveganje, za oba izdelka je bil izveden umik in odpoklic.

Pregled vzorcev glede na neskladen parameter mehanskih in fizikalnih lastnosti, oznak in opozoril je prikazan v grafu 2.

**Graf 2 - Pregled vzorcev glede na neskladne parametre**

V celoti sta bila skladna dva vzorca, po eden iz posamične skupine.

Pregled parametrov po skupinah izdelkov, kjer so bile ugotovljene neskladnosti, je prikazan v grafu 3.

**Graf 3 -** **Pregled parametrov po skupinah izdelkov, kjer so bile ugotovljene neskladnosti**

### Program vzorčenja na področju kozmetičnih proizvodov

V letu 2024 je bilo v okviru letnega programa rednega nadzora analiziranih 35 vzorcev kozmetičnih izdelkov, in sicer 15 vzorcev odišavljenih izdelkov - cenejših parfumov, 10 vzorcev kozmetike za otroke, 10 vzorcev naravnih krem in en vzorec v okviru dodatnega nadzora.

**Graf 4 - Program vzorčenja glede na tip izdelka**

Vzorci so bili analizirani na izbrane kemijske (konzervanse, alergene, kovine) in mikrobiološke parametre, izveden je bil pregled označevanja kozmetičnih izdelkov in pregled navedb na izdelkih. V vzorcih dekorativne kozmetike so bile poleg analiz konzervansov, alergenov in kovin izvedene še kemijske analize barvil. Analize so bile izvedene smiselno v posameznih sestavnih delih vzorcev.

V celoti skladnih je bilo osem vzorcev iz skupine odišavljeni izdelki - cenejši parfumi, šest vzorcev kozmetike za otroke, od tega pet vzorcev negovalne in en vzorec dekorativne kozmetike ter osem vzorcev naravnih krem.

Skupino vzorcev odišavljenih izdelkov - cenejših parfumov je sestavljalo 11 parfumov in toaletnih vod, dve odišavljeni kremi, odišavljeno razpršilo za telo in balzam za brado. V vzorcih je bila izvedena kemijska analiza alergenov in v vzorcih krem, razpršila in balzama še analiza konzervansov. Izveden je bil pregled označevanja in navedb. Pri treh vzorcih je bila ugotovljena neskladnost glede kemijskih lastnosti in označevanja, ker je bila z analizo ugotovljena prisotnost alergenov, ki na izdelku v seznamu sestavin niso bili označeni in lahko tako predstavljajo tveganje za občutljive uporabnike. Dodatno so bile ugotovljene neskladnosti glede označevanja navodil in opozoril za uporabo v slovenskem jeziku pri štirih vzorcih.

Skupina vzorcev kozmetike za otroke je bila sestavljena iz šestih vzorcev otroške negovalne kozmetike (mazil, krem, mil, šamponov) in štirih vzorcev otroške dekorativne kozmetike (setov za ličenje , ki so vsebovali senčila, lake za nohte, kozmetiko za ustnice in lase…).

Pri treh vzorcih je bila ugotovljena neskladnost glede kemijskih lastnosti in označevanja.

Pri neskladnem vzorcu negovalne kozmetike je bila z analizo ugotovljena prisotnost alergena, ki na izdelku v seznamu sestavin ni bil označen in tako lahko predstavlja tveganje za občutljive uporabnike.

Pri enem vzorcu dekorativne kozmetike je bila ugotovljena prisotnost barvila, ki na izdelku v seznamu sestavin ni bilo označeno.

Pri enem vzorcu dekorativne kozmetike je bila z analizo barvil ugotovljena prisotnost dveh barvil, C.I. 45160 in C.I.45174, ki se ne nahajata na seznamu dovoljenih barvil za uporabo v kozmetičnih izdelkih v Prilogi IV Uredbe (ES) št. 1223/2009 o kozmetičnih. Barvili v seznamu sestavin nista bili označeni, vzorec je imel še pomanjkljivo označena varnostna opozorila. Vzorec je bil ocenjen kot neskladen glede kemijskih parametrov in označevanja.

Odvzeto je bilo 10 vzorcev naravnih krem. Pri enem vzorcu naravne kreme je bila ugotovljena neskladnost glede kemijskih parametrov in označevanja; v vzorcu je bila ugotovljena prisotnost alergenov in konzervansa fenoksi etanola, ki na izdelku v seznamu sestavin niso bili označeni in tako lahko predstavljajo tveganje za občutljive uporabnike.

Vsi vzorci so imeli označene navedbe glede značilnosti in funkcij izdelka, predvsem opis učinkov izdelkov v povezavi z vsebnostjo določenih sestavin, oznake in simbole kot so ''100% naravno, bio, vegansko…'' in trditve glede izvora nekaterih sestavin npr. sestavine iz ekološke pridelave, naravnega izvora, certificirane ekološke sestavine.

Pri enem vzorcu je bila ugotovljena neskladnost glede navedenih trditev, pri ostalih vzorcih pa se je skladnost navedb v povezavi z dokazili preverjala naknadno v inšpekcijskih nadzorih.

Vzorec losjona za sive lase iz dodatnega nadzora je bil neskladen in ocenjen kot nevaren, saj je vseboval svinec, ki je prepovedan v kozmetičnih izdelkih.

Pregled neskladnih vzorcev glede na parametre je prikazan v grafu 5.

**Graf 5 - Neskladni vzorci glede na parameter**

Pregled parametrov po skupinah izdelkov, kjer so bile ugotovljene neskladnosti, je prikazan v grafu 6.

**Graf 6 - Pregled** **parametrov po skupinah izdelkov, kjer so bile ugotovljene neskladnosti**

### Program vzorčenja na področju igrač

V okviru rednega nadzora je bilo analiziranih ter ocenjenih 55 vzorcev igrač, in sicer: 10 igrač iz trde plastike z baterijami, 10 lesenih igrač, 15 tekstilnih igrač, pet igrač z magneti, pet igrač z izstrelki in 10 igrač iz mehke plastike.

Vzorci so bili pregledani glede oznak in opozoril ter analizirani smiselno glede na materiale, izdelavo in namen; na mehanske, mikrobiološke in izbrane kemijske parametre (migracija elementov, PAO, ftalati, bisfenol A, N-nitrozamini in N-nitrozabilne snovi, primarni aromatski amini, alergene dišave) in električne lastnosti.

V okviru dodatnega nadzora na podlagi prijav sta bila analizirana vzorec igrače iz trde plastike z baterijami in vzorec tekstilne igrače.

Pregled naštetih skupin vzorcev glede na tip igrače so prikazane v grafu 7.

**Graf 7 – Pregled vzorcev glede na tip igrače**

Odvzetih je bilo 10 vzorcev igrač iz trde plastike z baterijami, od katerih sta bila v celoti skladna dva vzorca. Šest vzorcev je imelo neskladne oznake in opozorila, bodisi glede na določila standarda EN 71-1 ali pa EN ISO 62115 (odsotnost opozoril v slovenskem jeziku ali pa so bila ta pomanjkljiva oziroma zavajajoča). Pomanjkljivosti se nanašajo na navedbe označevanja glede baterij ali pa natančnih podatkov o proizvajalcu. Zavajajoča navedba se je nanašala na opozorilo, da igrača ni primerna za otroke, mlajše od treh let, ob hkratni navedbi, da je za otroke, starejše od 18 mesecev starosti. Neskladnosti glede mehanskih in fizikalnih lastnosti (glede na standard EN 71-1) ter kemijskih lastnosti niso bile ugotovljene. Pet vzorcev je bilo neskladnih glede določil po standardu EN ISO 62115, saj ohišja za baterije niso prestala zahtevanih preskusov varnosti in je bilo ugotovljeno, da so baterije lahko dostopne otrokom. Glede na izvedeno oceno tveganja so bile te neskladnosti ocenjene kot srednje tveganje. Obvestilo o neskladnosti izdelka je bilo objavljeno na spletni strani nevarni in neskladni izdelki za en vzorec, za štiri vzorce pa objave ni bilo, ker igrač ni bilo več na trgu oziroma se jih ni nič prodalo.

Od desetih odvzetih vzorcev lesenih igrač sta bila v celoti skladna dva vzorca. Neskladnosti glede kemijskih lastnosti niso bile ugotovljene. Trije vzorci igrač, namenjenih otrokom pod 3 leta, ki so bili neskladni zaradi ločitve majhnih trdih delov, so bili glede na izvedeno oceno tveganja ocenjeni kot resno tveganje. Štirje vzorci so bili neskladni glede navedenih oznak, navodil in opozoril, predvsem v zvezi z zavajajočo starostno opredelitvijo glede primernosti igrače za otroke, mlajše od treh let.

Odvzetih je bilo 15 vzorcev tekstilnih igrač in v celoti je bilo skladnih 12 vzorcev. Neskladnosti glede vnetljivosti in kemijskih lastnosti niso bile ugotovljene. Glede mehanskih in fizikalnih lastnosti je bil neskladen en vzorec, namenjen otrokom od rojstva dalje, saj je imel sestavni del, ki je predstavljal nevarnost draženja žrela in povzročitve bruhanja pri otrocih, ki so mlajši od 10 mesecev starosti. Glede na izvedeno oceno tveganja je bila neskladnost ocenjena kot resno tveganje. Pri dveh vzorcih so bile ugotovljene neskladnosti v zvezi z označevanjem, eden ni imel oznak v slovenskem jeziku, drugi pa ni imel navedenih načinov čiščenja.

Od petih vzorcev igrač z magneti je bil v celoti skladen en vzorec. Neskladnosti glede kemijskih lastnosti niso bile ugotovljene. En vzorec je bil neskladen glede manjkajoče navedbe opozorila v slovenskem jeziku, kot je navajal proizvajalec v tujih jezikih. Trije vzorci so bili neskladni zaradi ločitve magnetov, ki niso izpolnjevali zahtev EN 71-1 (indeks magnetnega pretoka večji od dovoljenega, majhni trdi delci). Glede na izvedeno oceno tveganja je bilo pri vseh ugotovljeno resno tveganje.

Od petih igrač iz skupine igrače z izstrelki sta bila v celoti skladna dva vzorca. Trije vzorci so imeli neskladne navedbe oznak, navodil in opozoril v slovenskem jeziku. Eden od vzorcev je imel kot sestavni del LED modro utripajočo luč, katere bliski bi lahko povzročili epileptični napad pri občutljivih posameznikih. Opozorila glede te nevarnosti ni bilo navedenega. Pri enem vzorcu je bila presežena vrednost kinetične energije, preračunana na površino izstrelka. Glede na izvedeno oceno tveganja je bilo ugotovljeno visoko tveganje. Ker igrače ni več v prodaji in tudi prodana ni bila nobena, drugi ukrepi niso bili izvedeni. Glede električnih lastnosti pa sta ugotovljeni neskladnosti pri dveh vzorcih glede izpolnjevanja kriterija, da baterije ne smejo biti dosegljive za otroke. En vzorec je imel laser, ki ni izpolnjeval kriterija razvrstitve v kategorijo 1. Glede na izvedeno oceno tveganja je ta neskladnost bila ocenjena kot resno tveganje.

Odvzetih je bilo deset igrač iz mehke plastike in v celoti je bilo skladnih pet vzorcev. Glede oznak in opozoril je bila ugotovljena neskladnost pri treh igračah zaradi zavajajočih navedb in opozorila, ki je v nasprotju s predvideno uporabo igrače. Dva vzorca sta vsebovala ftalate v koncentraciji, višji od mejne vrednosti 0,1 % (di-2-etilheksil ftalat in diizononil ftalat) in bila ocenjena, da predstavljata resno tveganje.

Na podlagi prijav sta bila odvzeta vzorca dveh igrač. V obeh primerih je bila povod pritožba glede mehanskih in fizikalnih lastnosti. Glede na določila standarda EN 71-1 za nobeno od igrač ni bila ugotovljena neskladnost. Za vzorec tekstilne igrače so bile izvedene tudi analize določenih kemijskih lastnosti, vendar neskladnosti niso bile ugotovljene. Vzorec igrače je imel neskladne oznake in zavajajoča opozorila.

Skupen pregled parametrov, kjer so bile ugotovljene neskladnosti, je prikazan v grafu 8, pregled parametrov po skupinah izdelkov, kjer so bile ugotovljene neskladnosti, pa v grafu 9.

**Graf 8 - Pregled parametrov, kjer so bile ugotovljene neskladnosti**

**Graf 9 - Pregled parametrov po skupinah izdelkov, kjer so bile ugotovljene neskladnosti**

### Program vzorčenja na področju materialov in izdelkov, namenjenih za stik z živili

V letu 2024 je inšpektorat v okviru uradnega nadzora odvzel 220 vzorcev materialov in izdelkov, namenjenih za stik z živili iz naslednjih skupin: 90 vzorcev polimernih (plastičnih) materialov in izdelkov, 53 vzorcev izdelkov iz različnih materialov (kovinski izdelki s premazi, izdelki iz polimernih in kovinskih materialov, laminati različnih materialov, emajlirani izdelki itd), 27 vzorcev izdelkov iz keramike in porcelana, 27 vzorcev iz skupine kovinska posoda, embalaža, pripomočki, pribor, 20 vzorcev papirnih/kartonskih izdelkov in embalaže, dva vzorca izdelkov iz lesa in podobnih materialov in en vzorec izdelka iz regenerirane celuloze.

Naštete skupine odvzetih vzorcev so prikazane v grafu 10.

**Graf 10 - Vzorci glede na vrsto materiala**

178 vzorcev je bilo po poreklu iz tretjih držav, 23 vzorcev iz ostalih držav članic Evropske unije, 17 vzorcev iz Slovenije, za dva vzorca pa poreklo ni bilo znano. Podatek o dejanskem poreklu izdelka ni vedno na voljo. Če poreklo ni posebej navedeno, se podatek nanaša na sedež proizvajalca ali dobavitelja. Deleži analiziranih vzorcev po poreklu so prikazani v grafu 11.

**Graf 11 - Delež analiziranih vzorcev po poreklu**

Od skupno 220 vzorcev jih je bilo 70 odvzetih v okviru letnega programa vzorčenja, dva v okviru dodatnega nadzora in 148 v okviru uradnega nadzora ob vnosu (uvoz). Število odvzetih vzorcev po skupinah vzorcev in povodu vzorčenja je prikazano v grafu 12.

**Graf 12 - Število odvzetih vzorcev po skupinah in povodu vzorčenja**

Izbira vrste preskušanja je odvisna od vrste materiala, njegove kemijske sestave ter od namena in načina uporabe vzorca.

Z identifikacijo materiala se določa ali potrjuje sestava materiala oz. izdelka, namenjenega za stik z živili. Kot samostojna analiza se uporablja tudi za preverjanje skladnosti sestave materiala ob sumu uporabe nedovoljenih aditivov in za preverjanje ustreznosti dokumentacije.

Z določanjem specifične migracije se ugotavlja prehajanje (migracija) posamezne spojine ali skupine spojin, ki bi lahko predstavljale tveganje za zdravje.

Celotna migracija, ki se ugotavlja pri polimernih materialih, predstavlja skupno količino ne hlapnih snovi, ki prehajajo iz materiala v simulant za živila. S to analizo ne dobimo podatka o posameznih snoveh, ki migrirajo, zato je to indikacijski parameter in merilo inertnosti materiala.

Določanje vsebnosti snovi v vzorcu se izvaja glede na predpisane omejitve za nekatere spojine v posameznih vrstah materialov.

Pri vzorcih iz papirja/kartona se določa koncentracija spojine v ekstraktu vzorca, ki predstavlja oceno potencialne migracije v živila.

S preskušanjem identifikacije organskih spojin pa se ugotavlja morebitna prisotnost spojin, ki niso odobrene za uporabo pri izdelavi materialov, namenjenih za stik z živili.

Odvzeti vzorci so bili preskušani na eno ali več skupin preskušanj. Pri 181 vzorcih se je določala specifična migracija ene ali več snovi v modelno raztopino (monomeri, kovine, razgradni produkti, aditivi itd), pri 97 vzorcih identifikacija materiala, pri 19 vzorcih koncentracija spojine v ekstraktu (aditivi, kovine itd), pri 14 vzorcih celotna migracija v modelne raztopine oziroma simulante, pri sedmih vzorcih vsebnost spojin (izocianati, biocidi), pri petih vzorcih identifikacija organskih spojin in pri enem vzorcu organoleptična analiza. Nekatere analize so bile izvedene na več podenotah (sestavnih delih) vzorcev. Število vzorcev iz posameznih skupin materialov, ki so bili preskušani na posamezne skupine preskušanj, je prikazano v grafu 13.

**Graf 13 - Število vzorcev po skupinah materialov in skupinah preskušanj**

Od skupnega števila odvzetih vzorcev sta bila kot neskladna ocenjena dva vzorca, in sicer en vzorec, odvzet v okviru programa vzorčenja in en v okviru uradnega nadzora ob uvozu.

Oba neskladna vzorca sta bila iz skupine polimernih materialov in izdelkov. Kot neskladen je bil ocenjen en vzorec izdelka iz poliamida (kuhinjski pripomoček - penovka) zaradi specifične migracije primarnih aromatskih aminov in en vzorec iz polipropilena (plastične žlice za večkratno uporabo) zaradi presežene mejne vrednosti celotne migracije v modelno raztopino.

Delež neskladnih vzorcev glede na celotno število odvzetih vzorcev je prikazan v grafu 14, število in delež neskladnih vzorcev glede na skupine materialov pa v grafu 15.

**Graf 14 - Delež neskladnih vzorcev glede na celotno število odvzetih vzorcev**

**Graf 15 - Število in delež neskladnih vzorcev glede na skupine materialov**

Delež neskladnih vzorcev v letu 2024 (0,9 %) je v primerjavi z letom 2023 (4,8 %) precej nižji. Med leti 2014 in 2024 se je delež neskladnih vzorcev gibal med 2,5 % in 5,8 %, trendna črta pa kaže rahlo naraščanje. Stalnica med neskladnimi vzorci so kuhinjski pripomočki iz poliamida. Zadnjih pet let je med neskladnimi vzorci vsako leto po en vzorec iz te skupine, kar kaže na problematiko materiala pri tovrstnih izdelkih.

### Program vzorčenja na področju prehranskih dopolnil in živil za posebne skupine

V letu 2024 so zdravstveni inšpektorji v okviru uradnega nadzora odvzeli 126 vzorcev živil, in sicer 66 vzorcev prehranskih dopolnil in 60 vzorcev živil za posebne skupine; od tega 51 vzorcev živil, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom (otroška hrana) in devet vzorcev živil za posebne zdravstvene namene. Delež vzorcev po skupinah živil je prikazan v grafu 16.

**Graf 16 - Vzorci po skupinah živil**

Od skupnega števila vzorcev jih je bilo 99 odvzetih v okviru letnega programa vzorčenja, eden v okviru dodatnega nadzora in 26 v okviru uradnega nadzora ob uvozu. Slovenskega porekla je bilo 20 vzorcev, 62 vzorcev je bilo iz drugih držav članic Evropske unije, 44 vzorcev pa je izviralo iz tretjih držav. Navedba porekla za tovrstna živila ni obvezen element označbe. Nosilec dejavnosti se za navedbo porekla lahko odloči prostovoljno, v kolikor pa tega podatka na označbi ni in ni naveden proizvajalec ali podatek, kje je izdelek proizveden, se za namen poročanja o izvoru odvzetih vzorcev upošteva podatek o državi nosilca dejavnosti, ki je odgovoren za izdelek in je naveden na označbi. Število oziroma delež vzorcev glede na povod vzorčenja in glede na poreklo vzorcev je prikazano v grafih 17 in 18.

|  |  |
| --- | --- |
| **Graf 17 - Število/delež vzorcev glede na povod vzorčenja** | **Graf 18 - Število/delež vzorcev glede na poreklo vzorcev** |
|  |  |

Od 126 odvzetih vzorcev živil je bilo šest vzorcev ocenjenih kot neskladnih, vendar narava neskladnosti ni bila takšna, da bi bilo ocenjeno, da niso v skladu z določili 14. člena Uredbe (ES) št. 178/2002 oz. da niso varni. Delež vzorcev živil glede na oceno varnosti oziroma skladnosti je prikazan v grafu 19.

**Graf 19 - Delež vzorcev živil glede na oceno varnosti/skladnosti**

Vsi vzorci živil za posebne skupine (otroška hrana in živila za posebne zdravstvene namene) so bili glede na analizirane parametre ocenjeni kot skladni in posledično varni. Od 66 vzorcev prehranskih dopolnil je bilo šest vzorcev ocenjenih kot neskladnih. Število oziroma delež vzorcev po skupinah živil glede na oceno skladnosti je prikazan v grafu 20.

**Graf 20 - Število/delež vzorcev po skupinah živil glede na oceno skladnosti/varnosti**

\* 14. člen Uredbe (ES) št. 178/2002

60 vzorcev živil za posebne skupine je sestavljalo 10 vzorcev začetnih formul za dojenčke, 10 vzorcev nadaljevalnih formul, 10 vzorcev otroške hrane na osnovi predelanih žit (žitne kašice in keksi) ter 20 vzorcev ostale otroške hrane - od tega 10 vzorcev na osnovi sadja, pet vzorcev na osnovi zelenjave in pet vzorcev obrokov za dojenčke s sestavinami živalskega izvora. Odvzeti so bili tudi štirje vzorci živil za posebne zdravstvene namene, namenjeni dojenčkom in pet vzorcev živil za posebne zdravstvene namene za neposredno uživanje za ostalo populacijo. Odvzet je bil tudi en vzorec formule, ki je namenjena otrokom starejšim od 12 mesecev, kar pomeni, da ne sodi med nadaljevalne formule kot jih opredeljuje Uredba (EU) št. 609/2013. Deleži vzorcev posameznih skupin živil, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom ter živil za posebne zdravstvene namene so prikazani v grafih 21 in 22.

|  |  |
| --- | --- |
| **Graf 21 - Deleži vzorcev posameznih skupin živil, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom** | **Graf 22 - Deleži vzorcev posameznih skupin živil za posebne zdravstvene namene** |
|  |  |

16 vzorcev živil, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom, je bilo analiziranih glede biološke varnosti *(Salmonella spp., Cronobacter spp., Listeria monocytogenes*); 22 glede vsebnosti alergenov (gluten, mlečne beljakovine), 35 vzorcev glede vsebnosti onesnaževal (kovine, policiklični aromatski ogljikovodiki, dioksini in PCB, mikotoksini, tropanski alkaloidi, akrilamid, nitrati); 10 vzorcev otroške hrane na osnovi predelanih žit (žitne kašice in keksi) pa dodatno še glede vsebnosti ostankov pesticidov.

Sedem vzorcev živil za posebne zdravstvene namene je bilo analiziranih na mikrobiološke parametre, ki opredeljujejo mikrobiološko varnost živil *(Salmonella spp., Cronobacter spp., Listeria monocytogenes)*, dva vzorca živil za posebne zdravstvene namena za dojenčke pa glede vsebnosti onesnaževal (kovine, policiklični aromatski ogljikovodiki, dioksini in PCB) in glede prisotnosti alergena (gluten). Število analiziranih vzorcev po skupinah živil in parametrih preskušanja je prikazano v grafu 23.

**Graf 23 - Število vzorcev po skupinah živil in parametrih preskušanja**

Vsi vzorci živil za posebne skupine so bili ocenjeni kot skladni in posledično varni. Število vzorcev živil po skupinah in oceni skladnosti oziroma varnosti je prikazano v grafu 24.

**Graf 24 - Število vzorcev po skupinah živil in oceni skladnosti/varnosti\***

V letu 2024 je bilo odvzetih in preskušanih 66 vzorcev prehranskih dopolnil, od tega 33 vzorcev prehranskih dopolnil z rastlinskimi sestavinami, sedem vzorcev prehranskih dopolnil z vitamini, sedem vzorcev prehranskih dopolnil s posebnimi maščobnimi kislinami, pet vzorcev prehranskih dopolnil s sladili, pet vzorcev prehranskih dopolnil z minerali, štirje vzorci prehranskih dopolnil z različnimi sestavinami (rastlinske sestavine, vitamini, minerali), trije vzorci prehranskih dopolnil z ostalimi sestavinami (MSM, mumio-shilajit) in dva vzorca prehranskih dopolnil z aminokislinami. Deleži preskušanih vzorcev prehranskih dopolnil glede na sestavo oziroma namen so prikazani v grafu 25.

**Graf 25 - Deleži preskušanih vzorcev prehranskih dopolnil glede na sestavo/namen**

Pri 11 vzorcih se je preverjala biološka varnost (*Salmonella spp.)*, pri 44 vzorcih pa kemijska varnost; od tega pri 27 vzorcih vsebnost onesnaževal (kovine, policiklični aromatski ogljikovodiki, dioksini in PCB), pri 10 vzorcih vsebnost ostanka pesticida (etilen oksid), pri sedmih vzorcih pa skladnost uporabe aditivov (sladila, konzervansi). Pri 17 vzorcih se je preverjala skladnost sestave glede vsebnosti deklariranih hranil (vitamini, minerali, omega-3 maščobne kisline). Število analiziranih vzorcev prehranskih dopolnil po posameznih skupinah glede na sestavo oziroma namen in po skupinah preskušanj je prikazano v grafu 26.

**Graf 26 - Število vzorcev prehranskih dopolnil glede na skupine vzorcev in skupine preskušanj**

Vseh 11 vzorcev, ki so bili preskušani glede biološke varnosti (*Salmonella spp*.), je bilo ocenjenih kot varnih, saj prisotnost salmonele ni bila odkrita v nobenem vzorcu.

Od 27 vzorcev, ki so bili preskušani glede vsebnosti onesnaževal (kovine, policiklični aromatski ogljikovodiki, dioksini in PCB), so bili vsi ocenjeni kot skladni. Enako velja za 10 vzorcev, ki so bili preskušani glede ostanka pesticida (etilen oksid). Od sedmih vzorcev, ki so bili preskušani glede skladne rabe aditivov, je bil kot neskladen ocenjen en vzorec, ker vsebnost sladila, ki je sicer dovoljeno za uporabo v izdelku in ga je vzorec vseboval v dovoljeni količini, ni bila navedena na označbi izdelka.

Od 17 vzorcev, ki so bili preskušani glede vsebnosti hranil (vitamini B skupine in folna kislina, vitamin C, minerali Ca, Mg in Zn, omega 3 maščobne kisline), je bilo pri petih vzorcih ugotovljeno, da je odstopanje analizirane vsebnosti vitaminov, glede na deklarirano količino, presegalo predpisano tolerančno mejo, zato so bili vzorci ocenjeni kot neskladni. Od 6 vzorcev prehranskih dopolnil z omega-3 maščobnimi kislinami je pri štirih analizirana vrednost glavnih treh omega-3 maščobnih kislin (ALA, EPA in DHA) odstopala od deklariranih vrednosti. Ker pa dovoljena odstopanja za posamezne maščobne kisline v smernicah za pristojne organe niso predpisana, ocena skladnosti vzorcev glede vsebnosti treh maščobnih kislin ni bila možna. Pregled števila oziroma deleža vzorcev prehranskih dopolnil glede na oceno skladnosti in varnosti po skupinah prehranskih dopolnil in po skupinah preskušanj je prikazan v grafih 27 in 28.

**Graf 27 - Pregled števila/deleža vzorcev glede na oceno skladnosti/varnosti po posameznih skupinah prehranskih dopolnil**

**Graf 28 - Pregled števila/deleža vzorcev glede na oceno skladnosti po posameznih skupinah preskušanj**

V skupini živil za posebne skupine (otroška hrana in živila za posebne zdravstvene namene) neskladnosti, na podlagi katerih bi bilo ocenjeno, da vzorci niso varni, ne beležimo že več let. Ker gre za živila, ki so namenjena najbolj občutljivi populaciji, so redno vključena v letni program vzorčenja. V letu 2024 so bili vsi odvzeti vzorci glede preiskovanih parametrov skladni z zahtevami zakonodaje.

V skupini prehranskih dopolnil neskladnosti ugotavljamo vsako leto. Da prehransko dopolnilo ni varno, je bilo v letu 2021 ocenjeno za 7 vzorcev (14,3 %), v letu 2022 za en vzorec (2,4 %), v letu 2023 za tri (3,5 %), v letu 2024 pa takih vzorcev ni bilo. Kot neskladnih je bilo ocenjenih šest vzorcev (9,1 %), od tega pet, ker je odstopanje med analizirano vsebnostjo hranil (vitaminov) in vsebnostjo navedeno na označbi presegalo dovoljene tolerančne meje. En vzorec pa je bil ocenjen kot neskladen, ker je vseboval sladilo, katerega vsebnost ni bila navedena na seznamu sestavin.

### Program vzorčenja na področju kopalnih vod

Vzorčenje kopalne vode, ki ga izvajajo zdravstveni inšpektorji, se izvaja v podporo inšpekcijskemu nadzoru, s katerim se ugotavlja skladnost kopalne vode s Pravilnikom o minimalnih higienskih zahtevah, ki jih morajo izpolnjevati kopališča in kopalna voda v bazenih. Vzorčenje in analize vzorcev izvaja za ZIRS Nacionalni laboratorij za zdravje, okolje in hrano. V letu 2024 je ZIRS v okviru uradnega nadzora odvzel 80 vzorcev kopalne vode, 75 vzorcev v konvencionalnih bazenih in pet vzorcev v bioloških bazenih.

V okviru letnega programa nadzora so inšpektorji v sedmih območnih enotah inšpektorata skupaj odvzeli 80 vzorcev kopalne vode pri 63 zavezancih. Vzorci kopalne vode so bili odvzeti v obdobju od junija do septembra 2024. 75 vzorcev kopalne vode je bilo odvzetih v konvencionalnih bazenih, pet vzorcev je bilo odvzetih v bioloških bazenih. Vzorci so bili laboratorijsko preskušani na fizikalne, kemijske in mikrobiološke parametre. Neskladnih je bilo skupaj 16 vzorcev kopalne vode, kar predstavlja 20 % analiziranih vzorcev. Vseh 16 neskladnih vzorcev je bilo odvzetih iz konvencionalnih bazenov. V 11 vzorcih kopalne vode je bila ugotovljena presežena vsebnost trihalometanov, kar predstavlja slabih 70 % neskladnih vzorcev. Trihalometani (v nadaljnjem besedilu: THM) so rezultat reakcije klora, ki se uporablja kot sredstvo za razkuževanje z rezidualnim učinkom v kopalni vodi in praviloma organskih prekurzorjev. Tvorba trihalometanov v vodi je večja pri višjih koncentracijah klora in prekurzorjev, tudi bromidnega iona, višji temperaturi in pH vrednosti ter daljšem kontaktnem času. Čim višje so koncentracije, tem slabši je učinek priprave vode. Mejna vrednost THM določena v pravilniku znaša 0,050 mg/l kopalne vode. Presežene mejne vrednosti trihalometanov v kopalni vodi so se gibale med 0,055 mg/l in 0,23 mg/l.

Motnost vode je pokazatelj prisotnosti delcev, velikosti od 1 nm do 1 mm. Delci so lahko anorganske in/ali organske snovi ter mikroorganizmi. Motnost je izražena nefelometrični turbidimetrični enoti (v nadaljnjem besedilu: NTU). Mejna vrednost za parameter motnost znaša ≤ 0,5 NTU. Zaradi presežene mejne vrednosti parametra motnost je bilo neskladnih pet vzorcev kopalne vode, dva vzorca sta bila neskladna samo zaradi motnosti, en vzorec je bil neskladen zaradi motnosti in previsoke vsebnosti prostega klora, en zaradi motnosti in previsoke vsebnosti vezanega klora ter en vzorec zaradi motnosti in prenizke vrednosti prostega klora, trihalometanov, redoksi potenciala, vsebnosti *Escherichie coli* in vsebnosti *Pseudomonas aeruginose.* V enem vzorcu kopalne vode je bila ugotovljena presežena vrednost prostega klora.

Prisotnost *Escherichie coli* v vzorcu kopalne vode je bila ugotovljena v dveh vzorcih, v katerem so bile že ugotovljene druge neskladnosti. Prisotnost *Pseudomonas aeruginose* in povečano Skupno število mikroorganizmov (v nadaljnjem besedilu SŠMO) pri 36 ± 2 °C je bila ugotovljena v enem vzorcu kopalne vode. Prisotnost *Escherichie coli* v kopalni vodi konvencionalnih bazenov kaže, da je kopalna voda fekalno onesnažena. Mejna vrednost za parameter *Escherichia coli* v konvencionalnih bazenih je 0 v 100 ml vzorca kopalne vode. S parametrom SŠMO pri 36 °C določamo število bakterij, ki kažejo na učinkovitost postopkov priprave kopalne vode. Mejna vrednost je 100 v 1 ml vzorca kopalne vode.

*Legionella* sp. je bakterija, ki se najbolje razmnožuje v vodnem okolju in pri višjih temperaturah. Običajna pot okužbe z *Legionello* sp. je z vdihavanjem prek aerosola, ki se tvori v bazenih z vrtinčenjem vode in/ali bazenih in če je temperatura kopalne vode večja ali enaka 23 °C. *Legionella* sp. lahko povzroči pljučnico in Pontiaško mrzlico. Mejna vrednost za parameter *Legionella* sp. je 0 v 100 ml vzorca kopalne vode. Za preizkušanje kopalne vode na parameter *Legionella* sp. je bilo odvzetih 10 vzorcev kopalne vode. Vsi vzorci kopalne vode so bili skladni z mejnimi vrednostmi za parameter *Legionella* sp.

Največ neskladnih vzorcev je bilo ugotovljenih v savinjski regiji (štirje neskladni vzorci kopalne vode) sledijo podravska in obalno-kraška regija (v vsaki regiji po trije neskladni vzorci kopalne vode), po dva neskladna vzorca kopalne vode v osrednjeslovenski in pomurski regiji ter po eden neskladen vzorec kopalne vode v posavski in gorenjski regiji.

Če vrednost posameznega preiskanega parametra ustreza higienskim zahtevam iz Priloge 1 pravilnika, je vzorec skladen, v nasprotnem primeru je vzorec neskladen. Ugotovitev o skladnosti oz. neskladnosti vzorca kopalne vode poda laboratorij, ki je vzorec preizkušal.

V primeru neskladnosti vzorca, upravljavec oceni primernost kopalne vode za kopanje v skladu z merili, ki jih pripravi NIJZ in so objavljena na spletni strani NIJZ. Kadar je kopalna voda neskladna je treba raziskati vzroke onesnaženja in ustrezno ukrepati. Vrsta ukrepanja je odvisna od celotne ocene sistema, priprave vode, delovanja bazena, vključno z ostalimi indikatorji onesnaženja. Ocena neprimernosti temelji na rezultatih dveh zaporednih preizkusov; če rezultati prvega preizkušanja kažejo na neprimernost, je treba vzorčenje takoj ponoviti. V primerih, ko rezultati preizkusa kažejo na neskladnost vzorca kopalne vode, se upravljavca pozove, da razišče vzroke in izvede ukrepe za odpravo neskladja. V primeru, da rezultati preizkusa kažejo na neprimernost, mora upravljavec takoj natančno ugotoviti vzroke, ki kažejo na neprimernost in takoj po izvedenih ukrepih zagotoviti vzorčenje kopalne vode po celotnem predpisanem obsegu priloge 1 pravilnika. Kadar je voda ponovno ocenjena kot neprimerna za kopanje, se jo ne uporablja kot kopalno vodo.

**Graf 29 - Število in delež skladnih in neskladnih vzorcev kopalne vode**

**Graf 30 - Število neskaldnih vzorcev kopalne vode z ugotovljenimi neskladnostmi in deleži neskladnosti**

**Graf 31 - Presežene vrednosti trihalometanov v vzorcih kopalne vode**

### Program vzorčenja na področju pitne vode

Vzorčenje pitne vode, ki ga izvajajo zdravstveni inšpektorji, se izvaja v podporo inšpekcijskemu nadzoru, s katerim se ugotavlja skladnost pitne vode z Uredbo o pitni vodi. Preskušanje vzorcev pitne vode izvaja za ZIRS Nacionalni laboratorij za zdravje, okolje in hrano. V letu 2024 je ZIRS v okviru uradnega nadzora odvzel 63 vzorcev pitne vode, 60 vzorcev v sklopu rednega vzorčenja in tri vzorce v sklopu dodatnega vzorčenja.

V obdobju od januarja do oktobra 2024 je bilo skupaj odvzetih 63 vzorcev pitne vode na 55 sistemih za oskrbo s pitno vodo. Vzorci so bili laboratorijsko preizkušani na mikrobiološke in fizikalno kemijske parametre.

Pitna voda ne sme vsebovati mikroorganizmov, parazitov in njihovih razvojnih oblik v številu, ki lahko pomeni nevarnost za zdravje ljudi, ter snovi v koncentracijah, ki same ali skupaj z drugimi snovmi lahko pomenijo nevarnost za zdravje ljudi. Pitna voda je skladna, kadar izpolnjuje zahteve za mejne vrednosti parametrov iz Priloge 1 Uredbe in ne vsebuje vidnih nečistoč, kot so deli rastlin, živali, gradbeni material, razlite tekočine in podobno.

Delež neskladnih vzorcev v pitni vodi je bil pri preizkušanju parametrov na mikrobiološke parametre osem odstotkov, oz. pet vzorcev pitne vode od skupno 63 odvzetih vzorcev pitne vode je bilo neskladnih.

V letu 2024 so bili vzorci pitne vode preizkušani na ključne mikrobiološke parametre, *Escherichio coli* in Enterokoke ter na nekatere kemijske in indikatorske parametre. Dva vzorca pitne vode sta bila preizkušana na kemijska parametra tetrakloroeten in trikloroeten ter en vzorec na indikatorske parametre (barva, pH, električna prevodnost, motnost, amonij, vonj, okus, koliformne bakterije, *Clostridium perfringens*, število kolonij pri 22 in 36 °C) ter na kemijska parametra nitrat in nitrit. 60 vzorcev pitne vode je bilo preizkušenih na *Escherichio coli,* Enterokoke ter koliformne bakterije, v dveh vzorcih se je dodatno preizkušal *Clostridium perfringens* in v dveh vzorcih še dodatno število kolonij pri 22 in 36 °C.

Trije vzorci pitne vode so bili neskladni zaradi prisotnosti koliformnih bakterij, v enem vzorcu je poleg prisotnosti koliformnih bakterij bila ugotovljena prisotnost *Escherichie coli* in Enterokokov. Koliformne bakterije so skupina organizmov, ki lahko preživijo in rastejo v vodi. Pojavljajo se v odplakah in v naravnih vodah. So kazalnik učinkovitosti priprave pitne vode in kakovosti distribucijskega omrežja. Te bakterije naj se ne bi pojavljale v dezinficiranih vodah, saj so v tem primeru kazalnik kontaminacije. Uredba koliformne bakterije uvršča med indikatorske parametre, mejna vrednost je 0 v 100 ml.

Nenadne in znatne spremembe v Številu kolonij 22 °C in Številu kolonij 36 °C kažejo na težave z oskrbo s pitno vodo. V Uredbi so razvrščeni med indikatorske parametre, mejna vrednost za parameter Število kolonij 36°C je 100 v 1 ml, Število kolonij 22 °C nima določene številčne mejne vrednosti, samo opisno, brez neobičajnih sprememb. V enem vzorcu pitne vode so rezultati za parameter Število kolonij 36 °C presegli mejno vrednost 100/ml.

V dveh vzorcih pitne vode je bila ugotovljena prisotnost Enterokokov, v enem vzorcu je poleg prisotnosti Enterokokov bila ugotovljena prisotnost tudi *Escherichie coli*. Enterokoki in *Escherichia coli* so mikroorganizmi iz dela A priloge 1 Uredbe (*Escherichia coli* in/ali Enterokoki), ki lahko predstavljajo nevarnost za zdravje ljudi. Bakterija *Escherichia coli* je prisotna v človeških ali živalskih fekalijah. V primeru prisotnosti v pitni vodi je dober kazalnik onesnaženosti vodnega vira in neustrezne priprave pitne vode. Mejna vrednost za parameter *Esherichia coli* je 0 v 100 ml. Enterokoki izvirajo iz človeškega ali živalskega blata. Prisotnost Enterokokov v pitni vodi je kazalnik fekalnega onesnaženja. Mejna vrednost za parameter Eterokoke je 0 v 100 ml.

V primerih, ko rezultati preizkusa kažejo na neskladnost vzorca pitne vode, se upravljavca sistema za oskrbo s pitno vodo pozove, da razišče vzroke in izvede sanacijske ukrepe oz. se upravljavec pri inšpekcijskem vzorčenju lahko odloči za dokazovanje skladnosti na najbližjem odjemnem mestu sistema za oskrbo s pitno vodo, če meni, da je lahko vzrok neskladnosti interna vodovodna napeljava.

**Graf 32 - Število in delež neskladnih vzorcev pitne vode**

**Graf 33 - Število neskladnih vzorcev pitne vode in ugotovljene neskladnosti v vzorcih**

* 1. VRAČILO GLOB PO ZAKONU O UREDITVI NEKATERIH VPRAŠANJ V ZVEZI Z DOLOČENIMI PREKRŠKI, STORJENIMI V ČASU VELJAVNOSTI UKREPOV ZARADI PREPREČEVANJA ŠIRJENJA NALEZLJIVE BOLEZNI COVID-19

V novembru 2023 je začel veljati ZUVPNB. Zakon sledi načelu poprave krivic in ima učinek amnestije za določene prekrške iz obdobja od marca 2020 do maja 2022, ki so pomenili kršitev vladnih odlokov.

V praksi je šlo predvsem za prekrške, ki so pomenili kršitev vladnih odlokov v zvezi z: nošenjem mask, razkuževanjem rok, omejitvami zbiranja, omejitvami gibanja med 21:00 in 6:00 uro, omejitvami prehajanja med občinami oz. regijami, upoštevanjem prepovedi in omejitvami prometa posameznih vrst blaga, izdelkov in storitev končnim potrošnikom ipd.

ZUVPNB, ki se uporablja za prekrške, navedene v 2. členu zakona, poleg ustavitve postopkov o prekršku in drugih postopkov, določenih s tem zakonom, ureja izplačilo zneska globe, stroškov postopka o prekršku in drugih stroškov ter izplačilo oziroma vračilo odvzete premoženjske koristi. Med navedenimi prekrški so prekrški, izrečeni zaradi kršitev določb Zakona o nalezljivih boleznih v obdobju od 7. marca 2020 do 30. maja 2022, ki jih je inšpektorat obravnaval kot prekrškovni organ. Za namene vračila denarnih zneskov upravičencem iz tega zakona, je inšpektorat v prvi polovici leta veliko dela usmeril v pripravo informativnih izračunov za vračilo ter v vodenje drugih postopkov po ZUVPNB.

Vodeni so bili ugotovitveni postopki, ki so zajemali preverbo podatkov upravičenca, preverbo zneska vračila, preverbo veljavnosti številke plačilnega računa upravičenca za izplačilo in ob izpolnjevanju vseh teh pogojev so bili izdani informativni izračuni oziroma odločbe o vračilu.

Po pravnomočnosti oziroma dokončnosti informativnega izračuna oziroma odločbe o vračilu so bili zneski vračila povrnjeni na plačilne račune upravičencev s strani Finančne uprave Republike Slovenije (v nadaljnjem besedilu FURS). Podatki o storjenih prekrških pa so po uradni dolžnosti izbrisani iz prekrškovne evidence inšpektorata.

Inšpektorji so na podlagi določil ZUVPNB vodili 5.636 ugotovitvenih postopkov, na osnovi katerih je bilo izdanih 5.559 informativnih izračunov oziroma odločb o izplačilu. V 5.294 zadevah je FURS na osnovi pravnomočnih informativnih izračunov (odločb o izplačilu) upravičencem izplačal vračilo zneskov globe, stroškov postopka o prekršku in drugih stroškov v skupni vrednosti 813.871 EUR.

1. **OBVEŠČANJE IN SODELOVANJE**
   1. **Obveščanje javnosti in članic Evropske unije o nevarnih izdelkih**

Z namenom varovanja javnega zdravja inšpektorat skrbi za redno posodabljanje informacij o organiziranosti in delu inšpektorata ter omogoča hiter dostop do informacij javnega značaja.

Redno obvešča javnost o nevarnih izdelkih iz svoje pristojnosti preko spletne strani [Nevarni in neskladni izdelki | GOV.SI](https://www.gov.si/podrocja/podjetnistvo-in-gospodarstvo/varstvo-potrosnikov-in-konkurence/nevarni-in-neskladni-izdelki/" \l ":~:text=V%20zbirki%20najdete%20%C5%BEivilske%20in%20ne%C5%BEivilske%20izdelke%20na,najdete%20navodilo%2C%20kako%20ravnati%2C%20%C4%8De%20imate%20izdelek%20doma.) in o drugih ugotovitvah inšpektorata, kot je obveščanje potrošnikov o zavajajočem oglaševanju, o uporabi lažnih identitet znanih osebnosti za namen promocije in prodaje izdelkov, kot so prehranska dopolnila. Redno posodablja seznam [tveganih spletnih strani, ki prodajajo prehranska dopolnila](https://www.gov.si/novice/2023-08-17-zdravstveni-inspektorat-rs-opozarja-potrosnike-glede-nakupov-preko-tveganih-spletnih-strani/).

Preko spletnih straneh napoveduje tudi izvajanje poostrenih nadzorov na področjih.

* 1. **Sistem hitrega obveščanja za živila in krmo - RASFF**

Rapid Alert System for Food and Feed (v nadaljnem besedilu RASFF) je sistem hitrega obveščanja o neposrednih in posrednih tveganjih za zdravje ljudi in živali, ki izhajajo iz živil, materialov in izdelkov, namenjenih za stik z živili in krme. V RASFF mrežo je vključenih vseh 27 držav članic Evropske unije, Evropska komisija in Evropska agencija za varnost hrane (v nadaljnem besedilu EFSA). Polnopravne članice RASFF mreže so tudi Islandija, Liechtenstein in Norveška.

RASFF je glavno orodje za hiter odziv na tveganja v zvezi z živili, materiali in izdelki, namenjenimi za stik z živili in krmo, ki so v prometu v Evropski uniji in pošiljkami živil, materialov in izdelkov, namenjenih za stik z živili in krme, ki vstopajo v Evropsko unijo iz tretjih držav. Če se ugotovi tveganje za zdravje, se preko RASFF mreže informacije med Evropsko komisijo, EFSA in organi za nadzor živil in krme v državah, ki so vključene v mrežo, širijo hitro in učinkovito. Izmenjava informacij med člani poteka elektronsko preko sistema iRASFF.

Tako se lahko države hitro in usklajeno odzovejo ter s tem preprečijo, da bi tveganje, povezano z varnostjo živil, materialov in izdelkov, namenjenih za stik z živili in krme ogrozilo varnost potrošnikov. Mrežo RASFF sestavljajo nacionalne kontaktne točke vsake države članice EU, kontaktna točka EFSA in kontaktna točka Evropske komisije, ki si izmenjujejo informacije o vsakršnem tveganju za zdravje ljudi oz. živali. Sistem deluje nepretrgoma, s čimer se zagotavlja, da so vsa obvestila, še posebej pa nujna, poslana v mrežo RASFF v čim krajšem času, da se pristojni organi nanje lahko čim prej odzovejo.

Država članica mreže RASFF, ki ima kakršnokoli informacijo o neposrednem ali posrednem tveganju za zdravje v zvezi z živili, materiali in izdelki, namenjenimi za stik z živili ali krmo, mora preko sistema iRASFF nemudoma obvestiti Evropsko komisijo. Evropska komisija nato takoj obvesti druge članice, da sprejmejo ustrezne ukrepe, kar lahko pomeni tudi umik oz. odpoklic izdelka iz trga, da se zaščiti zdravje potrošnikov. Komisija oceni vsa prejeta obvestila in jih z eno od štirih vrst obveščanja (opozorilo, informacija, zavrnitev na meji, novica) posreduje vsem članicam mreže RASFF. Članice ukrepajo glede na vrsto obvestila in o sprejetih ukrepih takoj obvestijo Komisijo. Informacije o zavrnitvi pošijke na meji so dostopne pristojnim organom na mejnih kontrolnih točkah vseh 27 držav članic EU, Liechtensteina, Norveške in Švice. S tem se prepreči, da bi zavrnjena pošiljka vstopila v EU prek druge mejne kontrolne točke.

Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije je do 15. aprila 2010 sodeloval v sistemu RASFF kot nacionalna kontaktna točka, od takrat dalje sodeluje kot kontaktna točka.

V letu 2024 je Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije pregledal skupaj 565 obvestil, ki jih je prejel iz sistema RASFF. Od tega je bilo obravnavanih 16 obvestil, ki so se nanašale na tvegane izdelke, ki so bili posredovani na slovensko tržišče (osem obvestil na področju živil in osem obvestil na področju materialov in izdelkov, namenjenih za stik z živili). Inšpektorat je v sistem RASFF na področju živil posredoval 28 obvestil za prehranska dopolnila, od katerih se jih je 19 nanašalo na neodobrena nova živila, dve na odsotnost zdravstvenega certifikata ob uvozu, dve na previsoko vsebnost vitaminov oz. mineralov, dve na previsoko vsebnost melatonina, dve na previsoko vsebnost aditivov in eno na previsoko vsebnost alfalipoične kisline. Na področju materialov in izdelkov, namenjenih za stik z živili, smo posredovali pet obvestil o ugotovljenih neskladnih izdelkih, in sicer se je eno nanašalo na preseženo migracijo primarnih aromatskih aminov, eno na preseženo celotno migracijo, eno na spremenjene organoleptične lastnosti (vonj), eno na neodobreni postopek recikliranja in eno na neustrezno dokumentacijo ob uvozu.

* 1. **Evropski sistem upravne pomoči in sodelovanja v skladu z Uredbo (EU) 2017/625 – AAC in ff**

Administrative Assistance and Cooperation (v nadaljnem besedilu AAC) je sistem za izvedbo postopka upravne pomoči in sodelovanja med državami članicami in Komisijo. Uporablja se v skladu z Uredbo (EU) 2017/625 o izvajanju uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti, da se zagotovi uporaba zakonodaje o živilih in krmi, pravil o zdravju in dobrobiti živali ter zdravju rastlin in fitofarmacevtskih sredstvih. Omogoča izmenjavo informacij in nudenja upravne pomoči med državami članicami EU v primerih neskladnosti, ki ne pomenijo tveganja za zdravje ljudi.

Sumi goljufij z živili se obravnavajo v okviru mreže Food Fraud (v nadaljnem besedilu FF).

Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije se vključuje v sistem v skladu s pravili, ki jih je določila Komisija. Izmenjava informacij poteka elektronsko preko sistema iRASFF.

V letu 2024 je inšpektorat obravnaval 11 obvestil, ki jih je prejel iz sistema AAC oz. FF. Štiri obvestila so se nanašala na nedovoljene zdravstvene trditve pri predstavitvi prehranskih dopolnil v spletnih trgovinah, ki so namenjene potrošnikom v različnih državah članicah EU in jih upravljajo slovenski izvajalci dejavnosti, dve obvestili na neodobrena nova živila, eno na uporabo prepovedanih subtanc, dve na označevanje, eno na prvo prijavo prehranskih dopolnil in eno na neustrezno razvrstitev živila. Inšpektorat je v sistem AAC/FF posredoval šest obvestil v zvezi s kršitvami tujih izvajalcev dejavnosti, ki ponujajo prehranska dopolnila preko spleta slovenskim potrošnikom, od katerih so se tri nanašala na nedovoljene zdravstvene trditve, eno na uporabo prepovedanih substanc in dve na prenizko vsebnost vitaminov.

* 1. **Evropski sistem izmenjave informacij – Safety GATE RAPEX**

Safety Gate Rapid Alert System for Non–Food Consumer Products (v nadaljnem bbesedilu Safety Gate RAPEX) je sistem za hitro izmenjavo informacij med nadzornimi organi držav članic in Evropsko komisijo o ukrepih za preprečitev ali omejitev trženja ali uporabe proizvodov, namenjenih potrošnikom, ki ogrožajo zdravje in varnost potrošnika v Evropski Uniji (izjema so hrana, zdravila in medicinski pripomočki, za katere obstajajo drugi sistemi izmenjave informacij).

Pravna podlaga za vzpostavitev sistema Safety Gate RAPEX je Direktiva o splošni varnosti proizvodov 2001/95/ES. Sistem zajema tako informacije o prisilnih ukrepih, ki jih odredi pristojni nadzorni organ, kot tudi o ukrepih, ki jih prostovoljno izvedejo gospodarski subjekti.

Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije v sistemu Safety Gate RAPEX sodeluje v okviru nacionalne mreže, ki vključuje Ministrstvo za gospodarski razvoj in tehnologijo in organe, pristojne za nadzor izvajanja zakona o splošni varnosti proizvodov, med njimi FURS, Urad Republike Slovenije za kemikalije (v nadaljnem besedilu URSK) in Tržni inšpektorat Republike Slovenije (v nadaljnem besedilu TIRS); slednji je tudi nacionalna kontaktna točka. Vloga nacionalne kontaktne točke je pošiljanje informacij Evropski komisiji in prejemanje le-teh od nje.

V letu 2024 je inšpektorat iz sistema prejel in obravnaval 2.218 obvestil o različnih vrstah proizvodov. Obvestila so se nanašala na proizvode, ki so v večini primerov predstavljali resno tveganje za zdravje. Inšpektorji so pri preverjanju prisotnosti teh proizvodov na slovenskem trgu identificirali 38 takih proizvodov.

Na področju splošne varnosti proizvodov je inšpektorat iz sistema prejel in obravnaval 68 obvestil. Na njihovi podlagi je bilo na slovenskem trgu najdenih osem izdelkov iz teh obvestil. Na podlagi rezultatov analiz vzorcev proizvodov iz programa vzorčenja inšpektorat v sistem Safety Gate RAPEX v letu 2024 ni posredoval obvestil iz tega področja.

Na področju kozmetičnih proizvodov je inšpektorat iz sistema prejel in obravnaval 1.475 obvestil. Pri nadzoru na podlagi obvestil na slovenskem trgu so bili najdeni trije izdelki. Na podlagi rezultatov analiz vzorcev proizvodov iz programa vzorčenja inšpektorat v sistem Safety Gatew RAPEX v letu 2024 ni posredoval obvestil o kozmetičnih izdelkih.

Na področju igrač je inšpektorat iz sistema prejel in obravnaval 566 obvestil. Pri nadzoru na podlagi teh obvestil je bilo na slovenskem trgu najdenih 27 igrač, ocenjenih za neskladne zaradi mehanskih in kemijskih lastnosti ter vnetljivosti. Na podlagi rezultatov analiz vzorcev proizvodov iz programa vzorčenja igrač je inšpektorat v sistem posredoval 12 obvestil.

Na področju tobaka in povezanih izdelkov je inšpektorat iz sistema prejel in obravnaval 109 obvestil, ki so se nanašala na e-cigarete. Na slovenskem trgu izdelkov ni bilo najdenih.

* 1. SPLETNE STRANI INŠPEKTORATA

Namen spletnih strani inšpektorata je obveščati javnost o nevarnih izdelkih in drugih ugotovitvah inšpektorata, posredovati informacije o organiziranosti in delu inšpektorata ter omogočiti hiter dostop do informacij javnega značaja.

[Portal GOV.SI](https://www.gov.si/) je osrednje spletno mesto državne uprave, na katerem so predstavitvene vsebine vlade, ministrstev, organov v sestavi, vladnih služb in upravnih enot. Namen spletnega mesta je uporabniku na enoten, razumljiv in jasen način podati čim bolj celostne informacije o delovanju državne uprave na različnih vsebinskih področjih.

[Portal GOV.SI](https://www.gov.si/) ima tri vsebinske sklope:

* predstavitvene informacije o posameznem organu državne uprave, o njihovih pristojnostih in organiziranosti;
* vsebinska področja, ki uporabnika vodijo do podrobnih in celostnih informacij o posameznih temah. Tak način predstavitve vsebin uporabniku olajša iskanje želenih informacij, saj le-te išče po vsebini in ne na podlagi védenja, kateri organ je pristojen;
* zbirke (na primer: Nevarni in neskladni izdelki, Javne objave, Prosta delovna mesta, projekti), kjer so na enem mestu zbrane vse javne objave organov državne uprave, kar zagotavlja večjo preglednost in dostopnost informacij.

Vsebino prispevajo vsa ministrstva, organi v sestavi, vladne službe in upravne enote. Vsak organ je odgovoren za točnost, pravočasnost in pravilnost objavljenih informacij. Na dnu vsake strani je označeno, kateri organ je odgovoren za objavljene informacije. Pri tem vsi organi vsebine objavljajo skladno z enotnimi standardi, za katere skrbi osrednje uredništvo, ki deluje v okviru Urada vlade za komuniciranje.

* 1. **Sodelovanje pri pripravi predpisov**

Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije je z Ministrstvom za zdravje in drugimi ministrstvi sodeloval pri pripravi novih predpisov in spremembah že obstoječih predpisov ter podajal pripombe in predlagal spremembe v okviru medresorskih usklajevanj predpisov, z namenom povečanja učinkovitosti inšpekcijskega nadzora. V letu 2024 je inšpektorat sodeloval pri pripravi predpisov s področja zdravstvene dejavnosti, varnosti živil, omejevanja uporabe tobačnih in povezanih izdelkov, oskrbe s pitno vodo, medijev ter splošne varnosti proizvodov.

Inšpektorat je med drugim sodeloval pri medresorskem usklajevanju naslednjih predpisov:

* predloga Zakona o spremembah in dopolnitvah Zakona o zdravstveni dejavnosti,
* predloga Zakona o medicinskih pripomočkih,
* predloga Zakona o digitalizaciji zdravstva,
* predloga Zakona o poklicnih kvalifikacijah v zdravstvu,
* predloga Zakona o kakovosti v zdravstvu,
* predloga Zakona o varni hrani in krmi,
* predloga Zakona o spremembah in dopolnitvah Zakona o omejevanju uporabe tobačnih in povezanih izdelkov,
* predloga Zakona o izvajanju uredbe EU o splošni varnosti proizvodov,
* Pravilnika o naročanju in upravljanju čakalnih seznamov ter najdaljših dopustnih čakalnih dobah,
* Navodila za izdelavo Načrta preprečevanja legioneloz,
* predloga Zakona o medijih,
* predloga Zakona o oskrbi s pitno vodo ter odvajanju in čiščenju komunalne odpadne vode in,
* Resolucije o nacionalnem programu varstva potrošnikov 2024–2029.
  1. **Sodelovanje z drugimi institucijami, službami in organi**

Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije je skladno s strategijo delovanja inšpekcijskih služb aktivno sodeloval z različnimi inšpekcijskimi službami; predvsem z aktivno udeležbo v Inšpekcijskem svetu ter načrtovanjem in izvedbo skupnih inšpekcijskih nadzorov v okviru regijskih koordinacij inšpekcijskih služb.

Na področju zdravstvene dejavnosti je sodeloval z Inšpektoratom za javni sektor.

Na področju nalezljivih bolezni je z Uradom Republike Slovenije za kemikalije – Inšpekcijo za kemikalije (v nadaljnem besedilu: URSK – IK) izvedel skupen inšpekcijski nadzor dejavnosti dezinfekcije, dezinsekcije in deratizacije.

Na področjih kozmetike in prehranskih dopolnil je glede trženja mejnih izdelkov z zdravili potekalo sodelovanje z Javno agencijo Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke.

Na področju oglaševanja prehranskih dopolnil v medijih je potekalo sodelovanje z Agencijo za komunikacijska omrežja in storitve Republike Slovenije in Inšpektoratom za kulturo in medije.

Na področju splošne varnosti proizvodov, na katerem veljajo določila Zakona o splošni varnosti proizvodov in deljene pristojnosti, pa je pri nadzoru potekalo sodelovanje s TIRS in URSK - IK.

Skupaj z FURS, Upravo za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin - Inšpekcijo za varno hrano, veterinarstvo in varstvo rastlin (v nadaljnem besedilu: UVHVVR – IVHVVR), Inšpektoratom Republike Slovenije za kmetijstvo, gozdarstvo, lovstvo in ribištvo (v nadaljnem besedilu: IRSKGLR), TIRS in (med)občinskimi inšpekcijami je sodeloval pri nadzoru prodaje izdelkov iz pristojnosti inšpektorata na sejmih in tržnicah.

S FURS je inšpektorat sodeloval pri nadzoru nad uvozom igrač, kozmetike ter tobačnih in povezanih izdelkov iz tretjih držav.

Ob tem si je inšpektorat prizadeval za izmenjavo informacij glede dobrih praks nadzora skladnosti proizvodov na spletu s TIRS in FURS.

Inšpektorat je sodeloval tudi v Medresorski delovni skupini za preprečevanje goljufivih in zavajajočih praks na področju agroživilske verige, kjer je sodeloval z FURS, UVHVVR, IRSKGLR in TIRS.

S TIRS, Policijo, FURS, Inšpektoratom Republike Slovenije za delo (v nadaljnem besedilu: IRSD) ter z UVHVVR - IVHVVR je inšpektorat sodeloval v skupnih akcijah, ki so bile usmerjene na spoštovanje določil zakonodaje na področjih omejevanja porabe alkohola in uporabe tobačnih in povezanih izdelkov na javnih prireditvah in v gostinskih lokalih. Na področju omejevanja uporabe tobačnih in povezanih izdelkov je v okviru Strategije za zmanjševanje posledic rabe tobaka potekalo sodelovanje pri nadzoru s TIRS, FURS, IRSD in URSK.

Inšpektorat je nadaljeval s prakso odstopanja ugotovljenih kršitev, ki ne sodijo v stvarno pristojnost inšpektorata ter s posvetovanjem o predmetnih zadevah z drugimi inšpekcijskimi organi in službami tudi na ostalih področjih.

* 1. **Sodelovanje z organi Evropske unije in tretjimi državami**

Inšpektorat na področjih iz svojih pristojnosti sodeluje tudi v evropskih in mednarodnih zadevah. V okviru sodelovanja z organi Evropske unije inšpektorat sodeluje v skupinah predstavnikov organov držav članic in ekspertnih skupinah, sodeluje pri pripravi stališč Republike Slovenije k zakonodajnim predlogom. Inšpektorat je vključen v sisteme hitrega obveščanja, izmenjave informacij in upravne pomoči (RASFF, AAC, FF, ICSMS in Safety Gate RAPEX) ter projekte tehnične pomoči tretjim državam (TAIEX). V okviru sodelovanja na širšem mednarodnem področju se inšpektorat odziva na posamezne pobude mednarodnih organizacij, ki se nanašajo na vprašanja iz pristojnosti inšpektorata (npr. Organizacije za gospodarsko sodelovanje in razvoj in Svetovne zdravstvene organizacije), vključen pa je tudi v delo odborov v okviru Sveta Evrope.

V okviru Evropske unije je inšpektorat sodeloval v skupinah predstavnikov nadzornih organov držav članic in ekspertnih skupinah na področju kozmetičnih proizvodov in varnosti igrač (PEMSAC, ADCO TOYS in Toys Expert Group on Toys Safety) in v komitološkem odboru, ustanovljenem v skladu z direktivo o varnosti igrač. V teh skupinah je potekala obravnava problematike nadzora, metod, ukrepov. Cilj njihovega delovanja je pospeševanje sodelovanja med članicami, koordinacija dejavnosti, priprava smernic, izmenjava podatkov, mnenj in izkušenj ter izvedba skupnih projektov. Predstavnik inšpektorata je vključen preko Ministrstva za zdravje v delo Odbora za kozmetiko in varstvo potrošnikov (CD-P-COS), ki deluje v okviru Sveta Evrope.

* 1. **Sodelovanje z javnostmi**

Zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije sodeluje z različnimi javnostmi, med katerimi so tudi občani, nosilci dejavnosti, združenja, strokovne organizacije in mediji. Sodelovanje z omenjenimi javnostmi poteka preko zahtev do dostopa do informacij javnega značaja in vprašanj, posredovanih na glavno pisarno inšpektorata ali neposredno inšpektorjem oziroma zaposlenim na inšpektoratu.

V skladu z Zakonom o dostopu do informacij javnega značaja je inšpektorat v letu 2024 obravnaval 25 zahtev za dostop do informacij javnega značaja. Prosilcem je bila njihova zahteva v celoti odobrena in dostop v celoti omogočen v sedmih primerih, v 15 primerih je bil odobren le delni dostop, v treh primerih pa je bila prosilcu zahteva v celoti zavrnjena. Razlogi za zavrnitev zahtev so bili, da je šlo je za osebne podatke, ki jih je treba prikriti oziroma dejstvo, da je šlo za podatke, glede katerih je dostop v skladu z zakonom prepovedan. Pri vseh zavrnitvah je bilo skladno z zakonom odločeno z odločbo, zoper odločbe je bila podana ena pritožba na Informacijskega pooblaščenca, ki je bila zavrnjena.

V letu 2024 je bilo na podlagi Zakona o medijih odgovorjeno na 113 novinarskih vprašanj. Inšpektorat je aktivno sodeloval na treh novinarskih konferencah.

Na spletni strani [Nevarni in neskladni izdelki | GOV.SI](https://www.gov.si/podrocja/podjetnistvo-in-gospodarstvo/varstvo-potrosnikov-in-konkurence/nevarni-in-neskladni-izdelki/#:~:text=V%20zbirki%20najdete%20%C5%BEivilske%20in%20ne%C5%BEivilske%20izdelke%20na,najdete%20navodilo%2C%20kako%20ravnati%2C%20%C4%8De%20imate%20izdelek%20doma.) je inšpektorat objavil 64 obvestil, ki so se nanašala na nevarne in neskladne izdelke v Republiki Sloveniji, v kategorijah: igrače, kozmetika, predmeti za nego in varstvo otrok ter otroška oprema, materiali, namenjeni za stik z živili, prehranska dopolnila in živila za posebne skupine.

Na spletni strani Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije so bile objavljene tudi tri novice, ki so se nanašale na obveščanje potrošnikov o zavajajočem oglaševanju in uporabi lažnih identitet znanih osebnosti za namen promocije in prodaje izdelkov, kot so prehranska dopolnila in dve novici o napovedi poostrenih nadzorov na področjih omejevanja porabe alkohola in omejevanja uporabe tobačnih in povezanih izdelkov.

1. **ZAKONODAJA IN PREDPISI V PRISTOJNOSTI ZDRAVSTVENEGA INŠPEKTORATA**
   1. **Splošni predpisi**

* [Zakon o zdravstveni inšpekciji (ZZdrI)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO1373)
* [Zakon o inšpekcijskem nadzoru (ZIN)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO3209)
* [Zakon o državni upravi (ZDU-1)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO3225)
* [Uredba o organih v sestavi ministrstev](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED6985)
* [Zakon o splošnem upravnem postopku (ZUP)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO1603)
* [Zakon o upravnih taksah (ZUT)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO2146)
* [Uredba o upravnem poslovanju](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED6937)
* [Zakon o prekrških (ZP-1)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO2537)
* [Zakon o varstvu potrošnikov (ZVPot-1)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO7054)
* [Zakon o zaščiti prijaviteljev (ZZPri)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO8518)
* [Uredba o izvajanju Uredbe (EU) o nadzoru trga in skladnosti proizvodov](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED8312)
* [Uredba (EU) 2019/1020 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 20. junija 2019 o nadzoru trga in skladnosti proizvodov ter spremembi Direktive 2004/42/ES in uredb (ES) št. 765/2008 in (EU) št. 305/2011 (Besedilo velja za EGP.)](http://data.europa.eu/eli/reg/2019/1020/oj?locale=sl)
* [Zakon o tehničnih zahtevah za proizvode in o ugotavljanju skladnosti (ZTZPUS-1)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO5804)
* [Zakon o zdravstveni dejavnosti (ZZDej)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO214)
* [Zakon o zbirkah podatkov s področja zdravstvenega varstva (ZZPPZ)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO1419)
* [Zakon o preprečevanju dela in zaposlovanja na črno (ZPDZC-1)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO6765)
* [Zakon o kazenskem postopku (ZKP)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO362)
  1. **Zdravstvena dejavnost**
* [Zakon o zdravstveni dejavnosti (ZZDej)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO214)
* [Zakon o nujnih ukrepih za zagotovitev stabilnosti zdravstvenega sistema (ZNUZSZS)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO8643)
* [Zakon o nujnih ukrepih za zajezitev širjenja in blaženja posledic nalezljive bolezni COVID-19 na področju zdravstva (ZNUNBZ)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO8690)
* [Zakon o interventnih ukrepih na področju zdravstva, dela in sociale ter z zdravstvom povezanih vsebin (ZIUZDS)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO8917)
* [Zakon o dodatnih interventnih ukrepih za zagotovitev dostopnosti v zdravstvu (ZDIUZDZ)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO9159)
* [Pravilnik o vrstah zdravstvene dejavnosti](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV14659)
* [Pravilnik o registru in licencah izvajalcev v dejavnosti zdravstvene ali babiške nege](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV14015)
* [Odredba o seznamu izvajalcev zdravstvenih poklicev, ki morajo biti vpisani v register in imeti veljavno licenco](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ODRE2184)
* [Odredba o seznamu poklicev za zdravstveno dejavnost](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ODRE2771)
* [Pravilnik o registru zdravstvenih delavcev in zdravstvenih sodelavcev v zdravstveni dejavnosti](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV15297)
* [Pravilnik o registru izvajalcev laboratorijske medicine](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV6576)
* [Pravilnik o vodenju registra zasebnih zdravstvenih delavcev](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV3548)
* [Pravilnik o pripravništvu in strokovnih izpitih zdravstvenih delavcev in zdravstvenih sodelavcev na področju zdravstvene dejavnosti](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV14684)
* [Zakon o zbirkah podatkov s področja zdravstvenega varstva (ZZPPZ)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO1419)
* [Odredba o določitvi vrste in rokov hrambe zdravstvene dokumentacije v Centralnem registru podatkov o pacientih](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ODRE2338)
* [Pravilnik o pogojih, rokih, načinu vključitve in uporabe eZdravja za obvezne uporabnike](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV12542)
* [Zakon o celostni zgodnji obravnavi predšolskih otrok s posebnimi potrebami (ZOPOPP)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO7681)
* [Zakon o obravnavi otrok in mladostnikov s čustvenimi in vedenjskimi težavami in motnjami v vzgoji in izobraževanju (ZOOMTVI)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO8083)
* [Zakon o dolgotrajni oskrbi (ZDOsk-1)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO8819)
* [Zakon o zagotavljanju kakovosti v zdravstvu (ZZKZ)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO9012)
  1. **Pacientove pravice**

* [Zakon o pacientovih pravicah (ZPacP)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO4281)
* [Pravilnik o naročanju in upravljanju čakalnih seznamov ter najdaljših dopustnih čakalnih dobah](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV15410)
* [Pravilnik o obrazcih o pisnih izjavah volje pacienta](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV9074)
* [Pravilnik o internem strokovnem nadzoru pri izvajalcu zdravstvenih storitev, zoper katerega je vložena druga zahteva](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV9026)
  1. **Zdravniška služba**

* [Zakon o zdravniški službi (ZZdrS)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO1395)
* [Zakon o priznavanju poklicnih kvalifikacij zdravnik, zdravnik specialist, doktor dentalne medicine in doktor dentalne medicine specialist (ZPPKZ)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO6036)
* [Pravilnik o pogojih, ki jih morajo izpolnjevati izvajalci zdravstvene dejavnosti za izvajanje programov pripravništva, sekundariata in specializacij zdravnikov in doktorjev dentalne medicine](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV14863)
* [Pravilnik o vrstah, vsebini, trajanju in poteku specializacij zdravnikov](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV13291)
* [Pravilnik o pripravništvu in strokovnih izpitih zdravstvenih delavcev in zdravstvenih sodelavcev na področju zdravstvene dejavnosti](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV14684)
* [Program pripravništva za poklic zdravnik](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=NEZN29)
* [Pravilnik o zdravniških licencah](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV12406)
* [Pravilnik o registru zdravnikov](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV14656)
* [Pravilnik o pogojih, pod katerimi zdravniku ni treba opravljati dežurstva](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV7246)
  1. **Duševno zdravje**

* [Zakon o duševnem zdravju (ZDZdr)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO2157)
* [Pravilnik o kadrovskih, tehničnih in prostorskih pogojih izvajalcev psihiatričnega zdravljenja ter o postopku njihove verifikacije](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV9447)
  1. **Presaditev delov telesa zaradi zdravljenja**

* [Zakon o pridobivanju in presaditvi delov človeškega telesa zaradi zdravljenja (ZPPDČT)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO6624)
* [Pravilnik o sledljivosti in uničenju človeških organov namenjenih za presaditev ter o nacionalni identifikacijski številki](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV12536)
* [Pravilnik o poročanju in obvladovanju hudih neželenih dogodkov in hudih neželenih reakcij pri ravnanju s človeškimi organi](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV12537)
* [Pravilnik o uvrstitvi oseb na čakalni seznam zaradi zdravljenja s presaditvijo delov človeškega telesa](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV12729)
* [Pravilnik o opredelitvi v zvezi z darovanjem delov človeškega telesa](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV12728)
* [Pravilnik o načinu varstva osebnih podatkov dajalcev in prejemnikov delov človeškega telesa zaradi zdravljenja](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV2910)
* [Pravilnik o načinu povezovanja s sorodnimi tujimi in mednarodnimi organizacijami in izmenjavi delov človeškega telesa z drugimi državami](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV5098)
* [Pravilnik o Etični komisiji za presaditve](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV13619)
* [Pravilnik o postopku obveščanja o smrti oseb, ki pridejo v poštev kot dajalci delov človeškega telesa zaradi presaditve](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV2903)
* [Pravilnik o medicinskih merilih, načinu in postopku ugotavljanja možganske smrti ter sestavi komisije za ugotavljanje možganske smrti](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV3918)
* [Pravilnik o načinu konzerviranja in postopkih prevoza človeških organov](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV12619)
  1. **Ravnanje z odpadki, ki nastanejo pri opravljanju zdravstvenih dejavnosti**

* [Zakon o varstvu okolja (ZVO-1)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO1545)
* [Zakon o varstvu okolja (ZVO-2)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO8286)
* [Uredba o ravnanju z odpadki, ki nastajajo pri opravljanju zdravstvene in veterinarske dejavnosti ter z njima povezanih raziskavah](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED4957)
* [Uredba o ravnanju z amalgamskimi odpadki, ki nastanejo pri opravljanju zdravstvene dejavnosti in z njo povezanih raziskavah](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED4839)
  1. **Nalezljive bolezni**
* [Zakon o nalezljivih boleznih (ZNB)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO433)
* [Pravilnik o pogojih za pripravo in izvajanje programa preprečevanja in obvladovanja bolnišničnih okužb](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV2033)
* [Pravilnik o potrdilih, vodenju evidenc in zagotavljanju podatkov o cepljenju, neželenih učinkih po cepljenju in zdravstvenih napakah pri cepljenju](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV12986)
* [Pravilnik o obrazcu predloga za trajno opustitev cepljenja](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV14155)
* [Pravilnik o določitvi Programa cepljenja in zaščite z zdravili za leto 2023](https://pisrs.si/pregledPredpisa?id=PRAV15100)

* [Pravilnik o določitvi Programa cepljenja in zaščite z zdravili za leto 2024](https://pisrs.si/pregledPredpisa?id=PRAV15449)
* [Pravilnik o prijavi nalezljivih bolezni in posebnih ukrepih za njihovo preprečevanje in obvladovanje](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV765)
* [Pravilnik o pogojih, načinu in sredstvih za izvajanje dezinfekcije, dezinsekcije in deratizacije](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV3153)
* [Pravilnik o prezračevanju in klimatizaciji stavb](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV4223)
* [Pravilnik o prevozu in pokopu posmrtnih ostankov](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV13206)
* [Zakon o zbirkah podatkov s področja zdravstvenega varstva (ZZPPZ)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO1419)
* [Odredba o določitvi vrste in rokov hrambe zdravstvene dokumentacije v Centralnem registru podatkov o pacientih](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ODRE2338)
* [Pravilnik o pogojih, rokih, načinu vključitve in uporabe eZdravja za obvezne uporabnike](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV12542)
  1. **Minimalni sanitarno zdravstveni pogoji**

**Javni zdravstveni in socialni zavodi**

* [Pravilnik o pogojih za opravljanje zasebne zdravstvene dejavnosti](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV44)
* [Pravilnik o pogojih, ki jih morajo izpolnjevati laboratoriji za izvajanje preiskav na področju laboratorijske medicine](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV5602)
* [Pravilnik o pogojih, ki jih morajo izpolnjevati laboratoriji za pregledovanje brisov materničnega vratu](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV2886)
* [Seznam izdane tehnične smernice](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=DRUG3071)
* [Pravilnik o kadrovskih, tehničnih in prostorskih pogojih izvajalcev psihiatričnega zdravljenja ter o postopku njihove verifikacije](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV9447)

**Higienska nega**

* [Zakon o nalezljivih boleznih (ZNB)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO433)
* [Zakon o tehničnih zahtevah za proizvode in o ugotavljanju skladnosti (ZTZPUS-1)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO5804)
* [Pravilnik o minimalnih sanitarno zdravstvenih pogojih za opravljanje dejavnosti higienske nege in drugih podobnih dejavnosti](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV5449)

**Dejavnost otroškega varstva, vzgoje in izobraževanja**

* [Zakon o nalezljivih boleznih (ZNB)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO433)
* [Zakon o vrtcih (ZVrt)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO447)
* [Pravilnik o normativih in minimalnih tehničnih pogojih za prostor in opremo vrtca](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV3140)
* [Pravilnik o zdravstveno-higienskih zahtevah, katerim morajo ustrezati poslopja in prostori osnovne šole](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV11780)

**Nastanitveni in javni objekti**

* [Zakon o nalezljivih boleznih (ZNB)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO433)
* [Pravilnik o prezračevanju in klimatizaciji stavb](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV4223)
  1. **Zdravilstvo**
* [Zakon o zdravilstvu (ZZdrav)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO4283)
* [Pravilnik o opredelitvi zdravilskih sistemov in zdravilskih metod ter o postopku evidentiranja, priznavanja in nadzora zdravilskih sistemov in zdravilskih metod, ki se uvajajo v zdravilsko dejavnost](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV8810)
* [Pravilnik o pogojih za opravljanje zdravilske dejavnosti](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV10952)
* [Pravilnik o preizkusu iz zdravstvenih vsebin za zdravilce, ki nimajo zdravstvene izobrazbe](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV8813)
* [Sklep o stroških preizkusa iz zdravstvenih vsebin za zdravilce](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=SKLE7826)
  1. **KOPALIŠČA IN KOPALNE VODE**

* [Zakon o varstvu pred utopitvami (ZVU)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO2067)
* [Pravilnik o minimalnih higienskih zahtevah, ki jih morajo izpolnjevati kopališča in kopalna voda v bazenih](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV12491)
* [Pravilnik o opremi in sredstvih za dajanje prve pomoči, usposabljanju in preizkusih iz prve pomoči ter zdravniških pregledih reševalcev iz vode](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV3146)
* [Pravilnik o tehničnih ukrepih in zahtevah za varno obratovanje kopališč in za varstvo pred utopitvami na kopališčih](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV4426)
* [Pravilnik o ukrepih za varstvo pred utopitvami na kopališčih](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV7995)
  1. **pitnA vodA**

* [Uredba o pitni vodi](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED8706)
* [Navodilo o načinih obveščanja](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=NAVO1200)
* [Navodilo za izdelavo Načrta preprečevanja legioneloz](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=NAVO1201)
* [Zakon o zdravstveni ustreznosti živil in izdelkov ter snovi, ki prihajajo v stik z živili (ZZUZIS)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO1381)
* [Zakon o vodah (ZV-1)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO1244)
* [Pravilnik o pitni vodi](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV3713)
* [Pravilnik o kriterijih za določitev vodovarstvenega območja](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV1024)
* [Pravilnik o zdravstvenih zahtevah za osebe, ki pri delu v proizvodnji in prometu z živili prihajajo v stik z živili](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV3144)
  1. **Varnost na smučiščih**
* [Zakon o varnosti na smučiščih (ZVSmuč-1)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO6861)
* [Pravilnik o reševanju na smučiščih](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV13189)
* [Pravilnik o obravnavi nesreče na smučišču](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV12594)
* [Pravilnik o skupnih oznakah ob hkratnem izvajanju nalog nadzornika in reševalca na smučišču](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV13059)
* [Pravilnik o zagotavljanju varnosti na smučišču](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV11966)
  1. **Splošna varnost proizvodov**

* [Zakon o splošni varnosti proizvodov (ZSVP-1)](https://pisrs.si/pregledPredpisa?id=ZAKO3707)
* [Pravilnik o obliki in vsebini obvestila o nevarnem proizvodu](https://pisrs.si/pregledPredpisa?id=PRAV5993)
* [Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2019/1698 z dne 9. oktobra 2019 o evropskih standardih za proizvode, pripravljenih v podporo Direktivi 2001/95/ES Evropskega parlamenta in Sveta o splošni varnosti proizvodov (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2019/1698/2020-12-01?locale=sl)
* [Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2020/1808 z dne 30. novembra 2020 o spremembi Izvedbenega sklepa (EU) 2019/1698 glede evropskih standardov za nekatere izdelke za otroke, otroško pohištvo, nepremično opremo za vadbo in nagnjenost k vžigu cigaret (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2020/1808/oj?locale=sl)
* [Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2022/1401 z dne 12. avgusta 2022 o spremembi Izvedbenega sklepa (EU) 2019/1698 glede evropskih standardov za nekatere izdelke za otroke, pohištvo za otroke, gimnastično opremo, vžigalnike ter opremo za informacijsko in komunikacijsko tehnologijo (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2022/1401/oj?locale=sl)
* [Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2019/417 z dne 8. novembra 2018 o določitvi smernic za upravljanje sistema Evropske unije za hitro izmenjavo informacij, imenovanega RAPEX, ki je bil vzpostavljen na podlagi člena 12 Direktive 2001/95/ES o splošni varnosti proizvodov, in njegovega sistema obveščanja (notificirano pod dokumentarno številko C(2018) 7334)](http://data.europa.eu/eli/dec/2019/417/2023-05-17?locale=sl)
* [Uredba o izvajanju Uredbe (ES) o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED4417)
* [Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 18. decembra 2006 o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH) ter o ustanovitvi Evropske agencije za kemikalije in o spremembi Direktive 1999/45/ES ter o razveljavitvi Uredbe Sveta (EGS) št. 793/93 in Uredbe Komisije (ES) št. 1488/94 ter Direktive Sveta 76/769/EGS in direktiv Komisije 91/155/EGS, 93/67/EGS, 93/105/ES in 2000/21/ES (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg/2006/1907/2021-02-15?locale=sl)
* [Uredba o izvajanju Uredbe (EU) o nadzoru trga in skladnosti proizvodov](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED8312)
* [Uredba (EU) 2019/1020 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 20. junija 2019 o nadzoru trga in skladnosti proizvodov ter spremembi Direktive 2004/42/ES in uredb (ES) št. 765/2008 in (EU) št. 305/2011 (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg/2019/1020/2024-02-18?locale=sl)
* [Zakon o tehničnih zahtevah za proizvode in o ugotavljanju skladnosti (ZTZPUS-1)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO5804)
* [Pravilnik o minimalnih sanitarno zdravstvenih pogojih za opravljanje dejavnosti higienske nege in drugih podobnih dejavnosti](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV5449)
* [Uredba o načinu mednarodne izmenjave informacij o ukrepih in dejanjih, ki omejujejo trgovanje s proizvodi](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED8364)
  1. **Kozmetični proizvodi**

* [Uredba o izvajanju Uredbe (ES) o kozmetičnih izdelkih](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED6502)
* [Uredba (ES) št. 1223/2009 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 30. novembra 2009 o kozmetičnih izdelkih (prenovitev) (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reg/2009/1223/oj?locale=sl)
* [Uredba Komisije (EU) št. 655/2013 z dne 10. julija 2013 o določitvi skupnih meril za utemeljitev navedb, uporabljenih v zvezi s kozmetičnimi izdelki Besedilo velja za EGP](http://data.europa.eu/eli/reg/2013/655/oj?locale=sl)
* [Pravilnik o načinu vzorčenja in metodah za laboratorijske analize kozmetičnih proizvodov](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV7477)
* [Uredba o izvajanju Uredbe (EU) o nadzoru trga in skladnosti proizvodov](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED8312)
* [Uredba (EU) 2019/1020 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 20. junija 2019 o nadzoru trga in skladnosti proizvodov ter spremembi Direktive 2004/42/ES in uredb (ES) št. 765/2008 in (EU) št. 305/2011 (Besedilo velja za EGP.)](http://data.europa.eu/eli/reg/2019/1020/oj?locale=sl)
* [Popravek Uredbe (EU) 2019/1020 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 20. junija 2019 o nadzoru trga in skladnosti proizvodov ter spremembi Direktive 2004/42/ES in uredb (ES) št. 765/2008 in (EU) št. 305/2011 (Uradni list Evropske unije L 169 z dne 25. junija 2019)](http://data.europa.eu/eli/reg/2019/1020/corrigendum/2022-11-17/oj?locale=sl)
* [Zakon o tehničnih zahtevah za proizvode in o ugotavljanju skladnosti (ZTZPUS-1)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO5804)
* [Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2019/417 z dne 8. novembra 2018 o določitvi smernic za upravljanje sistema Evropske unije za hitro izmenjavo informacij, imenovanega RAPEX, ki je bil vzpostavljen na podlagi člena 12 Direktive 2001/95/ES o splošni varnosti proizvodov, in njegovega sistema obveščanja (notificirano pod dokumentarno številko C(2018) 7334)](http://data.europa.eu/eli/dec/2019/417/oj?locale=sl)
* [Uredba o načinu mednarodne izmenjave informacij o ukrepih in dejanjih, ki omejujejo trgovanje s proizvodi](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED8364)
* [Zakon o splošni varnosti proizvodov (ZSVP-1)](https://pisrs.si/pregledPredpisa?id=ZAKO3707)
* [Pravilnik o obliki in vsebini obvestila o nevarnem proizvodu](https://pisrs.si/pregledPredpisa?id=PRAV5993)
  1. **Igrače**

* [Uredba o varnosti igrač](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED5326)
* [Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2023/740 z dne 4. aprila 2023 o harmoniziranih standardih za igrače, pripravljenih v podporo Direktivi 2009/48/ES Evropskega parlamenta in Sveta](http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2023/740/oj?locale=sl)
* [Uredba o izvajanju Uredbe (EU) o nadzoru trga in skladnosti proizvodov](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED8312)
* [Uredba (EU) 2019/1020 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 20. junija 2019 o nadzoru trga in skladnosti proizvodov ter spremembi Direktive 2004/42/ES in uredb (ES) št. 765/2008 in (EU) št. 305/2011 (Besedilo velja za EGP.)](http://data.europa.eu/eli/reg/2019/1020/oj?locale=sl)
* [Zakon o tehničnih zahtevah za proizvode in o ugotavljanju skladnosti (ZTZPUS-1)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO5804)
* [Uredba o izvajanju Uredbe (ES) o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED4417)
* [Uredba (ES) št. 1907/2006 Evropskega Parlamenta in Sveta z dne 18. decembra 2006 o registraciji, evalvaciji, avtorizaciji in omejevanju kemikalij (REACH), o ustanovitvi Evropske agencije za kemikalije ter spremembi Direktive 1999/45/ES ter razveljavitvi Uredbe Sveta (EGS) št. 793/93 in Uredbe Komisije (ES) št. 1488/94 ter Direktive Sveta 76/769/EGS in direktiv Komisije 91/155/EGS, 93/67/EGS, 93/105/ES in 2000/21/ES](http://data.europa.eu/eli/reg/2006/1907/oj?locale=sl)
* [Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2019/417 z dne 8. novembra 2018 o določitvi smernic za upravljanje sistema Evropske unije za hitro izmenjavo informacij, imenovanega RAPEX, ki je bil vzpostavljen na podlagi člena 12 Direktive 2001/95/ES o splošni varnosti proizvodov, in njegovega sistema obveščanja (notificirano pod dokumentarno številko C(2018) 7334)](http://data.europa.eu/eli/dec/2019/417/oj?locale=sl)
* [Uredba o načinu mednarodne izmenjave informacij o ukrepih in dejanjih, ki omejujejo trgovanje s proizvodi](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED8364)
* [Zakon o splošni varnosti proizvodov (ZSVP-1)](https://pisrs.si/pregledPredpisa?id=ZAKO3707)
* [Pravilnik o obliki in vsebini obvestila o nevarnem proizvodu](https://pisrs.si/pregledPredpisa?id=PRAV5993)
  1. **Materiali in izdelki, namenjeni za stik z živili**
* [Uredba o izvajanju Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) o materialih in izdelkih, namenjenih za stik z živili, in o razveljavitvi direktiv 80/590/EGS in 89/109/EGS](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED3794)
* [Uredba Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 1935/2004 z dne 27. oktobra 2004 o materialih in izdelkih, namenjenih za stik z živili, in o razveljavitvi direktiv 80/590/EGS in 89/109/EGS](http://data.europa.eu/eli/reg/2004/1935/2021-03-27?locale=sl)
* [Uredba o izvajanju uredbe Komisije (ES) o dobri proizvodni praksi za materiale in izdelke, namenjene za stik z živili](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED4409)
* [Uredba Komisije (ES) št. 2023/2006 z dne 22. decembra 2006 o dobri proizvodni praksi za materiale in izdelke, namenjene za stik z živili (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reg/2006/2023/2008-04-17?locale=sl)
* [Zakon o zdravstveni ustreznosti živil in izdelkov ter snovi, ki prihajajo v stik z živili (ZZUZIS)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO1381)
* [Uredba o obvezni registraciji in ravnanju podjetij, ki proizvajajo, predelujejo in prva dajejo v promet materiale in izdelke, namenjene za stik z živili](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED4690)
* [Uredba Komisije (EU) št. 10/2011 z dne 14. januarja 2011 o polimernih materialih in izdelkih, namenjenih za stik z živili (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg/2011/10/2020-09-23?locale=sl)
* [Uredba Komisije (EU) 2022/1616 z dne 15. septembra 2022 o recikliranih plastičnih materialih in izdelkih, namenjenih za stik z živili, ter razveljavitvi Uredbe (ES) št. 282/2008 (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reg/2022/1616/oj?locale=sl)
* [Pravilnik o keramičnih izdelkih, namenjenih za stik z živili](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV7626)
* [Uredba Komisije (ES) št. 450/2009 z dne 29. maja 2009 o aktivnih in inteligentnih materialih in izdelkih, namenjenih za stik z živili (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reg/2009/450/2009-06-19?locale=sl)
* [Uredba o izvajanju Uredbe Komisije (ES) št. 1895/2005 o omejitvi uporabe nekaterih epoksi derivatov v materialih in izdelkih, namenjenih za stik z živili](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED4279)
* [Uredba Komisije (ES) št. 1895/2005 z dne 18. novembra 2005 o omejitvi uporabe nekaterih epoksi derivatov v materialih in izdelkih, namenjenih za stik z živili (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reg/2005/1895/oj?locale=sl)
* [Uredba Komisije (EU) 2024/3190 z dne 19. decembra 2024 o uporabi bisfenola A (BPA) in drugih bisfenolov ter bisfenolnih derivatov z usklajeno razvrstitvijo zaradi določenih nevarnih lastnosti v nekaterih materialih in izdelkih, namenjenih za stik z živili, spremembi Uredbe (EU) št. 10/2011 ter razveljavitvi Uredbe (EU) 2018/213](http://data.europa.eu/eli/reg/2024/3190/oj?locale=sl)
* [Pravilnik o materialih in izdelkih, namenjenih za stik z živili](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV6392)
* [Pravilnik o preskušanju izdelkov in snovi, ki prihajajo v stik z živili](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV5350)
* [Uredba Komisije (EU) št. 284/2011 z dne 22. marca 2011 o posebnih pogojih in podrobnih postopkih za uvoz polimerne kuhinjske posode iz poliamida in melamina, ki je po poreklu ali je bila poslana iz Ljudske republike Kitajske in Kitajskega posebnega upravnega območja Hongkong](http://data.europa.eu/eli/reg/2011/284/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije (EU) 2017/84 z dne 16. januarja 2017 o spremljanju ogljikovodikov mineralnih olj v živilih ter materialih in izdelkih, namenjenih za stik z živili (Besedilo velja za EGP. )](http://data.europa.eu/eli/reco/2017/84/oj?locale=sl)
  1. **PREHRANSKa DOPOLNILa; ŽIVILa, NAMENJENa DOJENČKOM IN MAJHNIM OTROKOM; ŽIVILa ZA POSEBNE ZDRAVSTVENE NAMENE TER POPOLNI PREHRANSKI NADOMESTKi ZA NADZOR NAD TELESNO TEŽO**

* [Uredba o izvajanju delov določenih uredb Skupnosti glede živil, higiene živil in uradnega nadzora nad živili](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED5093)
* [Uredba (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](http://data.europa.eu/eli/reg/2002/178/2019-07-26?locale=sl)
* [Uredba o izvajanju uredbe (EU) o uradnem nadzoru in drugih uradnih dejavnostih na področju živil, krme, zdravja in dobrobiti živali ter zdravja rastlin in fitofarmacevtskih sredstev](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED7953)
* [Uredba (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 15. marca 2017 o izvajanju uradnega nadzora in drugih uradnih dejavnosti, da se zagotovi uporaba zakonodaje o živilih in krmi, pravil o zdravju in dobrobiti živali ter zdravju rastlin in fitofarmacevtskih sredstvih, ter o spremembi uredb (ES) št. 999/2001, (ES) št. 396/2005, (ES) št. 1069/2009, (ES) št. 1107/2009, (EU) št. 1151/2012, (EU) št. 652/2014, (EU) 2016/429 in (EU) 2016/2031 Evropskega parlamenta in Sveta, uredb Sveta (ES) št. 1/2005 in (ES) št. 1099/2009 ter direktiv Sveta 98/58/ES, 1999/74/ES, 2007/43/ES, 2008/119/ES in 2008/120/ES ter razveljavitvi uredb (ES) št. 854/2004 in (ES) št. 882/2004 Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Sveta 89/608/EGS, 89/662/EGS, 90/425/EGS, 91/496/EGS, 96/23/ES, 96/93/ES in 97/78/ES ter sklepa Sveta 92/438/EGS (Uredba o uradnem nadzoru) (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg/2017/625/2019-12-14?locale=sl)
* [Delegirana uredba Komisije (EU) 2021/1353 z dne 17. maja 2021 o dopolnitvi Uredbe (EU) 2017/625 Evropskega parlamenta in Sveta v zvezi s primeri in pogoji, pod katerimi lahko pristojni organi določijo uradne laboratorije, ki ne izpolnjujejo pogojev v zvezi z vsemi metodami, ki jih uporabljajo za uradni nadzor ali druge uradne dejavnosti (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reg_del/2021/1353/oj?locale=sl)
* [Izvedbena uredba Komisije (EU) 2019/1793 z dne 22. oktobra 2019 o začasnem povečanju uradnega nadzora in nujnih ukrepih, ki urejajo vstop nekaterega blaga iz nekaterih tretjih držav v Unijo, izvajanju uredb (EU) 2017/625 in (ES) št. 178/2002 Evropskega parlamenta in Sveta ter razveljavitvi uredb Komisije (ES) št. 669/2009, (EU) št. 884/2014, (EU) 2015/175, (EU) 2017/186 in (EU) 2018/1660 (Besedilo velja za EGP.)](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2019/1793/oj?locale=sl)
* [Uredba Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 852/2004 z dne 29. aprila 2004 o higieni živil](http://data.europa.eu/eli/reg/2004/852/oj?locale=sl)
* [Zakon o zdravstveni ustreznosti živil in izdelkov ter snovi, ki prihajajo v stik z živili (ZZUZIS)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO1381)
* [Pravilnik o zdravstvenih zahtevah za osebe, ki pri delu v proizvodnji in prometu z živili prihajajo v stik z živili](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV3144)
* [Pravilnik o prehranskih dopolnilih](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV11675)
* [Uredba (EU) št. 609/2013 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 12. junija 2013 o živilih, namenjenih dojenčkom in majhnim otrokom, živilih za posebne zdravstvene namene in popolnih prehranskih nadomestkih za nadzor nad telesno težo ter razveljavitvi Direktive Sveta 92/52/EGS, direktiv Komisije 96/8/ES, 1999/21/ES, 2006/125/ES in 2006/141/ES, Direktive 2009/39/ES Evropskega parlamenta in Sveta ter uredb Komisije (ES) št. 41/2009 in (ES) št. 953/2009 (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg/2013/609/2021-04-28?locale=sl)
* [Delegirana uredba Komisije (EU) 2016/127 z dne 25. septembra 2015 o dopolnitvi Uredbe (EU) št. 609/2013 Evropskega parlamenta in Sveta glede posebnih zahtev za sestavo in informacije pri začetnih formulah za dojenčke in nadaljevalnih formulah ter glede zahtev za informacije o hranjenju dojenčkov in majhnih otrok (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg_del/2016/127/2021-04-08?locale=sl)
* [Pravilnik o žitnih kašicah ter hrani za dojenčke in majhne otroke](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV9505)
* [Pravilnik o živilih za posebne zdravstvene namene](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV4189)
* [Delegirana uredba Komisije (EU) 2016/128 z dne 25. septembra 2015 o dopolnitvi Uredbe (EU) št. 609/2013 Evropskega parlamenta in Sveta glede posebnih zahtev za sestavo in informacije pri živilih za posebne zdravstvene namene (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg_del/2016/128/2020-05-14?locale=sl)
* [Delegirana uredba Komisije (EU) 2017/1798 z dne 2. junija 2017 o dopolnitvi Uredbe (EU) št. 609/2013 Evropskega parlamenta in Sveta glede posebnih zahtev o sestavi in informacijah za popolne prehranske nadomestke za nadzor nad telesno težo (Besedilo velja za EGP. )](http://data.europa.eu/eli/reg_del/2017/1798/oj?locale=sl)
* [Uredba o izvajanju uredbe (EU) o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED6495)
* [Uredba (EU) št. 1169/2011 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 25. oktobra 2011 o zagotavljanju informacij o živilih potrošnikom, spremembah uredb (ES) št. 1924/2006 in (ES) št. 1925/2006 Evropskega parlamenta in Sveta ter razveljavitvi Direktive Komisije 87/250/EGS, Direktive Sveta 90/496/EGS, Direktive Komisije 1999/10/ES, Direktive 2000/13/ES Evropskega parlamenta in Sveta, direktiv Komisije 2002/67/ES in 2008/5/ES in Uredbe Komisije (ES) št. 608/2004 (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg/2011/1169/2018-01-01?locale=sl)
* [Izvedbena uredba Komisije (EU) št. 828/2014 z dne 30. julija 2014 o zahtevah za zagotavljanje informacij potrošnikom o odsotnosti ali zmanjšani prisotnosti glutena v živilih Besedilo velja za EGP](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2014/828/oj?locale=sl)
* [Pravilnik o posebnih zahtevah glede označevanja in predstavljanja predpakiranih živil](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV12209)
* [Uredba o izvajanju Uredbe (ES) Evropskega parlamenta in Sveta o dodajanju vitaminov, mineralov in nekaterih drugih snovi živilom](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED4408)
* [Uredba (ES) št. 1925/2006 Evropskega Parlamenta in Sveta z dne 20. decembra 2006 o dodajanju vitaminov, mineralov in nekaterih drugih snovi živilom](http://data.europa.eu/eli/reg/2006/1925/2019-05-15?locale=sl)
* [Uredba o izvajanju Uredbe (ES) Evropskega parlamenta in Sveta o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED4407)
* [Uredba (ES) št. 1924/2006 Evropskega Parlamenta in Sveta z dne 20. decembra 2006 o prehranskih in zdravstvenih trditvah na živilih](http://data.europa.eu/eli/reg/2006/1924/2014-12-13?locale=sl)
* [Uredba Komisije (EU) št. 432/2012 z dne 16. maja 2012 o seznamu dovoljenih zdravstvenih trditev na živilih, razen trditev, ki se nanašajo na zmanjšanje tveganja za nastanek bolezni ter na razvoj in zdravje otrok (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reg/2012/432/2017-08-22?locale=sl)
* [Uredba Komisije (ES) št. 2073/2005 z dne 15. novembra 2005 o mikrobioloških merilih za živila (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg/2005/2073/2019-02-28?locale=sl)
* [Izvedbena uredba Komisije (EU) 2024/2463 z dne 12. septembra 2024 o določitvi analiznih metod, ki se uporabljajo pri uradnem nadzoru za preverjanje skladnosti nosilcev živilske dejavnosti z Uredbo (ES) št. 2073/2005](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/2463/oj?locale=sl)
* [Pravilnik o monitoringu zoonoz in povzročiteljev zoonoz](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV11340)
* [Uredba o izvajanju uredb Sveta in Komisije (ES) o onesnaževalih v živilih](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED4461)
* [Uredba Sveta (EGS) št. 315/93 z dne 8. februarja 1993 o določitvi postopkov Skupnosti za onesnaževala v hrani](http://data.europa.eu/eli/reg/1993/315/2009-08-07?locale=sl)
* [Uredba Komisije (EU) 2023/915 z dne 25. aprila 2023 o mejnih vrednostih nekaterih onesnaževal v živilih in razveljavitvi Uredbe (ES) št. 1881/2006 (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reg/2023/915/oj?locale=sl)
* [Uredba Komisije (EU) 2017/2158 z dne 20. novembra 2017 o blažilnih ukrepih in referenčnih ravneh za zmanjšanje prisotnosti akrilamida v živilih (Besedilo velja za EGP. )](http://data.europa.eu/eli/reg/2017/2158/oj?locale=sl)
* [Uredba Komisije (ES) št. 1882/2006 z dne 19. decembra 2006 o določitvi metod vzorčenja in analiz za uradni nadzor vsebnosti nitratov v nekaterih živilih (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reg/2006/1882/oj?locale=sl)
* [Uredba Komisije (EU) 2017/644 z dne 5. aprila 2017 o določitvi metod vzorčenja in analitskih metod za nadzor vsebnosti dioksinov, dioksinom podobnih PCB in dioksinom nepodobnih PCB v nekaterih živilih ter razveljavitvi Uredbe (EU) št. 589/2014 (Besedilo velja za EGP. )](http://data.europa.eu/eli/reg/2017/644/oj?locale=sl)
* [Uredba Komisije (ES) št. 333/2007 z dne 28. marca 2007 o določitvi metod vzorčenja in analitskih metod za nadzor vsebnosti elementov v sledovih in onesnaževal iz predelave v živilih (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg/2007/333/2021-05-19?locale=sl)
* [Izvedbena uredba Komisije (EU) 2023/2782 z dne 14. decembra 2023 o določitvi metod vzorčenja in analiznih metod za nadzor vsebnosti mikotoksinov v živilih ter razveljavitvi Uredbe (ES) št. 401/2006](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/2782/oj?locale=sl)
* [Izvedbena uredba Komisije (EU) 2023/2783 z dne 14. decembra 2023 o določitvi metod vzorčenja in analiznih metod za nadzor vsebnosti rastlinskih toksinov v živilih ter razveljavitvi Uredbe (EU) 2015/705](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/2783/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije z dne 17. avgusta 2006 o preprečevanju in zmanjševanju prisotnosti toksinov iz rodu Fusarium v žitu in žitnih izdelkih (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reco/2006/583/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije z dne 28. marca 2007 o spremljanju prisotnosti furana v živilih(Besedilo velja za EGP).](http://data.europa.eu/eli/reco/2007/196/oj?locale=sl)
* [2012/154/EU: Priporočilo Komisije z dne 15. marca 2012 o spremljanju prisotnosti alkaloidov rožička v krmi in hrani Besedilo velja za EGP](http://data.europa.eu/eli/reco/2012/154/oj?locale=sl)
* [2013/165/EU: Priporočilo Komisije z dne 27. marca 2013 o prisotnosti toksinov T-2 in HT-2 v žitih in žitnih proizvodih Besedilo velja za EGP](http://data.europa.eu/eli/reco/2013/165/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije št. 2013/711/EU za zmanjšanje prisotnosti dioksinov, furanov in PCB-jev v krmi in živilih](http://data.europa.eu/eli/reco/2013/711/2014-10-03?locale=sl)
* [2014/118/EU: Priporočilo Komisije z dne 3. marca 2014 o spremljanju sledov bromiranih zaviralcev gorenja v živilih Besedilo velja za EGP](http://data.europa.eu/eli/reco/2014/118/oj?locale=sl)
* [(2014/193/EU): Priporočilo Komisije z dne 4. aprila 2014 o zmanjšanju prisotnosti kadmija v živilih Besedilo velja za EGP](http://data.europa.eu/eli/reco/2014/193/oj?locale=sl)
* [2014/661/EU: Priporočilo Komisije z dne 10. septembra 2014 o spremljanju prisotnosti 2- in 3-monokloropropan-1,2-diola (2- in 3-MCPD), 2- in 3-MCPD estrov maščobnih kislin in glicidil estrov maščobnih kislin v živilih Besedilo velja za EGP](http://data.europa.eu/eli/reco/2014/661/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije (EU) 2015/682 z dne 29. aprila 2015 o spremljanju prisotnosti perklorata v živilih (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reco/2015/682/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije (EU) 2015/976 z dne 19. junija 2015 o spremljanju prisotnosti tropanskih alkaloidov v živilih (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reco/2015/976/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije (EU) 2015/1381 z dne 10. avgusta 2015 o spremljanju arzena v živilih](http://data.europa.eu/eli/reco/2015/1381/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije (EU) št. 2016/1111 o spremljanju niklja v živilih](http://data.europa.eu/eli/reco/2016/1111/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije (EU) 2016/2115 z dne 1. decembra 2016 o spremljanju prisotnosti Δ9-tetrahidrokanabinola, njegovih predhodnih sestavin in drugih kanabinoidov v živilih (Besedilo velja za EGP )](http://data.europa.eu/eli/reco/2016/2115/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije (EU) 2018/464 z dne 19. marca 2018 o spremljanju kovin in joda v morskih algah, halofitih in proizvodih na osnovi morskih alg (Besedilo velja za EGP. )](http://data.europa.eu/eli/reco/2018/464/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije (EU) 2019/1888 z dne 7. novembra 2019 o spremljanju prisotnosti akrilamida v nekaterih živilih](http://data.europa.eu/eli/reco/2019/1888/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije (EU) 2022/495 z dne 25. marca 2022 o spremljanju prisotnosti furana in alkilfuranov v živilih](http://data.europa.eu/eli/reco/2022/495/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije (EU) 2022/553 z dne 5. aprila 2022 o spremljanju prisotnosti toksinov glive Alternaria v živilih](http://data.europa.eu/eli/reco/2022/553/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije (EU) 2022/1431 z dne 24. avgusta 2022 o spremljanju perfluoroalkilnih snovi v živilih](http://data.europa.eu/eli/reco/2022/1431/oj?locale=sl)
* [Priporočilo Komisije (EU) 2024/907 z dne 22. marca 2024 o spremljanju niklja v živilih](http://data.europa.eu/eli/reco/2024/907/oj?locale=sl)
* [Uredba o metodah vzorčenja proizvodov in izvajanju uredbe (ES) o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED7303)
* [Uredba Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 396/2005 z dne 23. februarja 2005 o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora ter o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg/2005/396/2019-10-08?locale=sl)
* [Izvedbena uredba Komisije (EU) 2021/1355 z dne 12. avgusta 2021 o večletnih nacionalnih programih nadzora za ostanke pesticidov, ki jih morajo vzpostaviti države članice (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2021/1355/oj?locale=sl)
* [Izvedbena uredba Komisije (EU) 2024/989 z dne 2. aprila 2024 o usklajenem večletnem programu nadzora Unije za leta 2025, 2026 in 2027 za zagotavljanje skladnosti z mejnimi vrednostmi ostankov pesticidov v ali na živilih rastlinskega in živalskega izvora ter za oceno izpostavljenosti potrošnikov ostankom teh pesticidov in o razveljavitvi Izvedbene uredbe (EU) 2023/731](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/989/oj?locale=sl)
* [Uredba o izvajanju uredbe (ES) o aditivih za živila](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED5336)
* [Uredba (ES) št. 1333/2008 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. decembra 2008 o aditivih za živila (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg/2008/1333/2019-10-28?locale=sl)
* [Uredba Komisije (EU) št. 231/2012 z dne 9. marca 2012 o določitvi specifikacij za aditive za živila, navedene v prilogah II in III k Uredbi (ES) št. 1333/2008 Evropskega parlamenta in Sveta (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg/2012/231/2019-10-23?locale=sl)
* [Uredba o izvajanju uredbe (ES) o encimih za živila](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED5338)
* [Uredba (ES) št. 1332/2008 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. decembra 2008 o encimih za živila in spremembi Direktive Sveta 83/417/EGS, Uredbe Sveta (ES) št. 1493/1999, Direktive 2000/13/ES, Direktive Sveta 2001/112/ES in Uredbe (ES) št. 258/97 (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reg/2008/1332/2012-12-03?locale=sl)
* [Uredba o izvajanju uredbe (ES) o aromah za živila](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED5337)
* [Uredba (ES) št. 1334/2008 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 16. decembra 2008 o aromah in nekaterih sestavinah živil z aromatičnimi lastnostmi za uporabo v in na živilih ter spremembi Uredbe Sveta (EGS) št. 1601/91, uredb (ES) št. 2232/96 in (ES) št. 110/2008 ter Direktive 2000/13/ES (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg/2008/1334/2019-05-21?locale=sl)
* [Pravilnik o živilih, obsevanih z ionizirajočim sevanjem](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV4256)
* [Uredba o izvajanju uredb Sveta (ES) in uredb Komisije (ES) o radioaktivnem onesnaženju živil in krme](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED4174)
* [Uredba o izvajanju Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) o novih živilih](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED3546)
* [Uredba (EU) 2015/2283 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 25. novembra 2015 o novih živilih, spremembi Uredbe (EU) št. 1169/2011 Evropskega parlamenta in Sveta in razveljavitvi Uredbe (ES) št. 258/97 Evropskega parlamenta in Sveta ter Uredbe Komisije (ES) št. 1852/2001 (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg/2015/2283/2021-03-27?locale=sl)
* [Izvedbena uredba Komisije (EU) 2017/2470 z dne 20. decembra 2017 o oblikovanju seznama Unije novih živil v skladu z Uredbo (EU) 2015/2283 Evropskega parlamenta in Sveta o novih živilih (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2017/2470/2019-08-25?locale=sl)
* [Izvedbena uredba Komisije (EU) 2018/456 z dne 19. marca 2018 o posameznih stopnjah postopka posvetovanja za določitev statusa novega živila v skladu z Uredbo (EU) 2015/2283 Evropskega parlamenta in Sveta o novih živilih (Besedilo velja za EGP. )](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2018/456/oj?locale=sl)
* [Izvedbena uredba Komisije (EU) 2018/1023 z dne 23. julija 2018 o popravku Izvedbene uredbe (EU) 2017/2470 o oblikovanju seznama Unije novih živil (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2018/1023/oj?locale=sl)
* [Uredba o izvajanju Uredbe (ES) o gensko spremenjenih živilih in krmi in Uredbe (ES) o sledljivosti in označevanju gensko spremenjenih organizmov ter sledljivosti živil in krme, izdelanih iz gensko spremenjenih organizmov](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=URED3572)
* [Uredba (ES) št. 1829/2003 Evropskega Parlamenta In Sveta z dne 22. septembra 2003 o gensko spremenjenih živilih in krmi (Besedilo velja za EGP)Besedilo velja za EGP.](http://data.europa.eu/eli/reg/2003/1829/2021-03-27?locale=sl)
  1. **Omejevanje porabe alkohola**

* [Zakon o omejevanju porabe alkohola (ZOPA)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO3130)
* [Pravilnik o opozorilih o škodljivosti pitja alkoholnih pijač na javnih športnih prireditvah](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV13180)
  1. **Omejevanje uporabe tobačnih in povezanih izdelkov**

* [Zakon o omejevanju uporabe tobačnih in povezanih izdelkov (ZOUTPI)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO6717)
* [Pravilnik o poročanju o tobačnih in povezanih izdelkih ter aromah v elektronskih cigaretah in posodicah za ponovno polnjenje](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV15417)
* [Pravilnik o pogojih, ki jih mora izpolnjevati kadilnica](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=PRAV13016)
* [Direktiva 2014/40/EU Evropskega parlamenta in Sveta z dne 3. aprila 2014 o približevanju zakonov in drugih predpisov držav članic o proizvodnji, predstavitvi in prodaji tobačnih in povezanih izdelkov in razveljavitvi Direktive 2001/37/ES Besedilo velja za EGP](http://data.europa.eu/eli/dir/2014/40/oj?locale=sl)
* [Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2015/2183 z dne 24. novembra 2015 o določitvi skupne oblike za obveščanje o elektronskih cigaretah in posodicah za ponovno polnjenje (notificirano pod dokumentarno številko C(2015) 8087) (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2015/2183/oj?locale=sl)
* [Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2015/2186 z dne 25. novembra 2015 o določitvi oblike za predložitev in dajanje na voljo informacij o tobačnih izdelkih (notificirano pod dokumentarno številko C(2015) 8162) (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2015/2186/oj?locale=sl)
* [Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2016/787 z dne 18. maja 2016 o določitvi prednostnega seznama dodatkov, ki jih vsebujejo cigarete in tobak za zvijanje ter za katere veljajo strožje obveznosti poročanja (notificirano pod dokumentarno številko C(2016) 2923) (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2016/787/oj?locale=sl)
* [Izvedbena uredba Komisije (EU) 2016/779 z dne 18. maja 2016 o določitvi enotnih pravil glede postopkov za določanje, ali ima tobačni izdelek značilno aromo (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2016/779/oj?locale=sl)
* [Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2016/786 z dne 18. maja 2016 o določitvi postopka za ustanovitev in delovanje neodvisnega svetovalnega odbora za pomoč državam članicam in Komisiji pri določanju, ali imajo tobačni izdelki značilno aromo (notificirano pod dokumentarno številko C(2016) 2921) (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2016/786/oj?locale=sl)
* [Sklep Komisije z dne 15. decembra 2023 o odobritvi metodologije za tehnično ocenjevanje preskusnih izdelkov, s pomočjo katere se določijo tobačni izdelki z značilno aromo, ter razveljavitvi Sklepa 2021/C 89 I/01](http://data.europa.eu/eli/C/2023/1608/oj?locale=sl)
* [Izvedbeni sklep Komisije (EU) 2016/586 z dne 14. aprila 2016 o tehničnih standardih za mehanizem za ponovno polnjenje elektronskih cigaret (notificirano pod dokumentarno številko C(2016) 2093) (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2016/586/oj?locale=sl)
* [Zakon o izvajanju Uredbe (EU) o splošni varnosti proizvodov (ZIUSVP)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO8999)
* [Uredba (EU) 2023/988 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 10. maja 2023 o splošni varnosti proizvodov, spremembi Uredbe (EU) št. 1025/2012 Evropskega parlamenta in Sveta in Direktive (EU) 2020/1828 Evropskega parlamenta in Sveta ter razveljavitvi Direktive 2001/95/ES Evropskega parlamenta in Sveta in Direktive Sveta 87/357/EGS (Besedilo velja za EGP)](http://data.europa.eu/eli/reg/2023/988/oj?locale=sl)
* [2011/496/EU: Izvedbeni sklep Komisije z dne 9. avgusta 2011 o skladnosti standarda EN 16156:2010 „Cigarete – ocenjevanje nagnjenosti k vžigu – varnostne zahteve“ in standarda EN ISO 12863:2010 „Standardna preskusna metoda za ocenjevanje nagnjenosti k vžigu cigaret“ s splošno varnostno zahtevo Direktive 2001/95/ES Evropskega parlamenta in Sveta ter o objavi sklicevanj na standard EN 16156:2010 „Cigarete – ocenjevanje nagnjenosti k vžigu – varnostne zahteve“ in standard EN ISO 12863:2010 „Standardna preskusna metoda za ocenjevanje nagnjenosti k vžigu cigaret“ v Uradnem listu Evropske unije (notificirano pod dokumentarno številko C(2011) 5626) Besedilo velja za EGP](http://data.europa.eu/eli/dec_impl/2011/496/oj?locale=sl)
  1. **Delo in zaposlovanje na črno**
* [Zakon o preprečevanju dela in zaposlovanja na črno (ZPDZC-1)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO6765)
* [Zakon o zdravstveni dejavnosti (ZZDej)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO214)
* [Zakon o zdravniški službi (ZZdrS)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO1395)
* [Zakon o priznavanju poklicnih kvalifikacij zdravnik, zdravnik specialist, doktor dentalne medicine in doktor dentalne medicine specialist (ZPPKZ)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO6036)
* [Zakon o zdravilstvu (ZZdrav)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO4283)
  1. VRAČILO GLOB PO ZUVPNB
* [Zakon o ureditvi nekaterih vprašanj v zvezi z določenimi prekrški, storjenimi v času veljavnosti ukrepov zaradi preprečevanja širjenja nalezljive bolezni COVID-19 (ZUVPNB)](http://www.pisrs.si/Pis.web/pregledPredpisa?id=ZAKO8756)

1. Izrečene odločbe o prepovedi so v poročilu navedene na osnovnih področjih zdravstvene dejavnosti, zdravniške službe in zdravilstva, in tudi na področju dela in zaposlovanja na črno. [↑](#footnote-ref-1)
2. Vrednost vsebuje stek prekrškov. [↑](#footnote-ref-2)
3. Izrečene odločbe o prepovedi so navedene tudi na področju dela in zaposlovanja na črno. [↑](#footnote-ref-3)
4. Vrednost vsebuje stek prekrškov. [↑](#footnote-ref-4)
5. Vrednost vsebuje stek prekrškov. [↑](#footnote-ref-5)
6. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-6)
7. Izrečena odločba o prepovedi je navedena tudi na področju dela in zaposlovanja na črno. [↑](#footnote-ref-7)
8. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-8)
9. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-9)
10. Vrednost vsebuje stek prekrškov. [↑](#footnote-ref-10)
11. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-11)
12. Navodila za izdelavo načrta preprečevanja legioneloz so podrobneje obrazložena v poglavju 6.11 Inšpekcijski nadzor na področju Pitne vode in sicer v sedmem in osmem odstavku [↑](#footnote-ref-12)
13. Minimalni sanitarno zdravstveni pogoji v javnih zdravstvenih zavodih, pri pravnih in fizičnih osebah, ki opravljajo zdravstveno dejavnost, v dejavnostih na področjih otroškega varstva, vzgoje, izobraževanja, gostinstva, turizma, higienske nege, sociale, zdravstveno-higienskega stanja začasnih bivališč ob naravnih nesrečah in evakuacijah. [↑](#footnote-ref-13)
14. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-14)
15. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-15)
16. Izrečene odločbe o prepovedi so navedene tudi na področju dela in zaposlovanja na črno. [↑](#footnote-ref-16)
17. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-17)
18. Vrednost vsebuje stek prekrškov. [↑](#footnote-ref-18)
19. Vrednost vsebuje stek prekrškov. [↑](#footnote-ref-19)
20. Vrednost vsebuje stek prekrškov. [↑](#footnote-ref-20)
21. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-21)
22. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-22)
23. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-23)
24. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-24)
25. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-25)
26. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-26)
27. Vrednost vsebuje stek prekrškov. [↑](#footnote-ref-27)
28. Vrednost vsebuje stek prekrškov. [↑](#footnote-ref-28)
29. Vrednost vsebuje stek prekrškov. [↑](#footnote-ref-29)
30. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-30)
31. Vrednost vsebuje stek prekrškov. [↑](#footnote-ref-31)
32. Seznam predpisov, ki urejajo področje, je del osmega poglavja Zakonodaja in predpisi v pristojnosti Zdravstvenega inšpektorata Republike Slovenije. [↑](#footnote-ref-32)
33. Ti pregledi in ukrepi so izvedeni znotraj področjih zdravstvene dejavnosti, zdravniške službe in zdravilstva. [↑](#footnote-ref-33)
34. Izrečene odločbe o prepovedi so v poročilu navedene tudi na osnovnih področjih zdravstvene dejavnosti, zdravniške službe in zdravilstva. [↑](#footnote-ref-34)