

# Uradni list Republike Slovenije



Internet: [www.uradni-list.si](http://www.uradni-list.si)

e-pošta: [info@uradni-list.si](mailto:info@uradni-list.si)

Št. **60** Ljubljana, torek **5. 8. 2025**

ISSN **1318-0576** Leto **XXXV**

## DRŽAVNI ZBOR

### **2341. Zakon o konoplji za medicinske in znanstvene namene (ZKMZN)**

Na podlagi druge alineje prvega odstavka 107. člena in prvega odstavka 91. člena Ustave Republike Slovenije izdajam

#### **U K A Z**

#### **o razglasitvi Zakona o konoplji za medicinske in znanstvene namene (ZKMZN)**

Razlašam Zakon o konoplji za medicinske in znanstvene namene (ZKMZN), ki ga je sprejel Državni zbor Republike Slovenije na seji dne 24. julija 2025.

Št. 003-02-1/2025-202

Ljubljana, dne 1. avgusta 2025

**Nataša Pirc Musar**

predsednica

Republike Slovenije

#### **Z A K O N**

#### **O KONOPLJI ZA MEDICINSKE IN ZNANSTVENE NAMENE (ZKMZN)**

##### **I. SPLOŠNE DOLOČBE**

###### **1. člen**

(področje urejanja)

(1) Ta zakon ureja proizvodnjo in promet s konopljo (*Cannabis Sativa L.*) za medicinske in znanstvene namene, postopke za pridobitev dovoljenj v zvezi s proizvodnjo in prometom s konopljo za medicinske in znanstvene namene, posest konoplje za medicinske namene, nadzorne mehanizme in pristojne organe ter njihove naloge in pristojnosti.

(2) Za vprašanja, ki niso urejena v tem zakonu, se smiselno uporabljajo določbe zakona, ki ureja zdravila, zakona, ki ureja lekarniško dejavnost, in zakona, ki ureja proizvodnjo in promet s prepovedanimi drogami.

###### **2. člen**

(opredelitev izrazov)

Izrazi, uporabljeni v tem zakonu, imajo naslednji pomen:

1. Dobra proizvodna praksa je dobra proizvodna praksa po zakonu, ki ureja zdravila.

2. Evropska farmakopeja je evropska farmakopeja po zakonu, ki ureja zdravila.

3. Galensko zdravilo je galensko zdravilo za uporabo v humani in veterinarski medicini po zakonu, ki ureja zdravila.

4. Magistralno zdravilo je magistralno zdravilo za uporabo v humani in veterinarski medicini po zakonu, ki ureja zdravila.

5. Izvoz je del prometa, ki pomeni iznos konoplje za medicinske namene ali konoplje za znanstvene namene iz območja Republike Slovenije v države članice Evropske unije in v tretje države.

6. Konoplja za medicinske namene pomeni rastlino, cvetove in druge dele rastline konoplje (*Cannabis Sativa L.*), konopljno smolo, ekstrakte iz konoplje ter ostale pripravke iz konoplje in sestavine konoplje, ne glede na vsebnost tetrahidrokanabinola (THC), kot tudi delta-9-tetrahidrokanabinol in ostali kanabinoidi naravnega izvora, ki se na podlagi dovoljenja proizvajajo in dajejo v promet z namenom uporabe v humani in veterinarski medicini.

7. Konoplja za znanstvene namene pomeni rastlino, cvetove in druge dele rastline konoplje (*Cannabis Sativa L.*), konopljno smolo, ekstrakte iz konoplje ter ostale pripravke iz konoplje in sestavine konoplje, pri katerih vsebnost tetrahidrokanabinola (THC) presega najvišje vsebnosti, določene s predpisi Evropske unije, ki urejajo neposredna plačila kmetom v okviru skupne kmetijske politike Evropske unije, kot tudi delta-9-tetrahidrokanabinol in ostali kanabinoidi naravnega izvora, ki se na podlagi dovoljenja proizvajajo in dajejo v promet za znanstveno-raziskovalno proučevanje njihovih lastnosti in za učne namene.

8. Pooblaščenec udeleženec je poslovni subjekt, ki ima na podlagi tega zakona izdano dovoljenje za proizvodnjo konoplje za medicinske namene (v nadaljnjem besedilu: dovoljenje za proizvodnjo) ali dovoljenje za promet s konopljo za medicinske namene (v nadaljnjem besedilu: dovoljenje za promet) ali dovoljenje za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene ali v skladu s tem zakonom takega dovoljenja ne potrebuje.

9. Proizvodnja pomeni vse postopke, kjer se pridobiva konoplja za medicinske namene ali konoplja v znanstvene namene, vključno z gojenjem, njeno predelavo in izdelavo učinkovin ali zdravil.

10. Promet pomeni uvoz, izvoz, tranzit, prodaja in vsak drug odplačen ali neodplačen način dajanja v promet konoplje za medicinske namene ali konoplje za znanstvene namene.

11. Promet s konopljo za medicinske namene na debelo je promet z zdravili in učinkovinami na debelo po zakonu, ki ureja zdravila.

12. Promet s konopljo za medicinske namene na drobno je promet z zdravili in učinkovinami na drobno po zakonu, ki ureja zdravila.

13. Sorta je skupina rastlin ali delov rastlin, če se iz njih lahko spet pridobijo popolne rastline, znotraj najnižje znane botanične razvrstitve, ki jo je ne glede na to, ali izpolnjuje druge pogoje za zavarovanje, mogoče:

– določiti po lastnostih, ki izvirajo iz določenega genotipa ali kombinacije genotipov,  
– ločiti od katere koli druge skupine rastlin vsaj po eni od teh lastnosti in

– obravnavati kot sistematsko enoto, če se te lastnosti med razmnoževanjem ne spreminjajo.

14. Tranzit je vsak prenos konoplje za medicinske namene ali konoplje za znanstvene namene čez območje Republike Slovenije.

15. Učinkovina oziroma zdravilna učinkovina je učinkovina po zakonu, ki ureja zdravila.

16. Uvoz je del prometa, ki pomeni vnos konoplje za uporabo v medicinske namene ali konoplje za uporabo v znanstvene namene na območje Republike Slovenije iz držav članic Evropske unije ali držav podpisnic Sporazuma o Evropskem gospodarskem prostoru (EGP) in iz tretjih držav.

17. Veletrgovec z učinkovinami je veletrgovec z učinkovinami po zakonu, ki ureja zdravila.

18. Veletrgovec z zdravili je veletrgovec z zdravili po zakonu, ki ureja zdravila.

19. Zdravilo je zdravilo po zakonu, ki ureja zdravila.

### 3. člen

(izjeme glede uporabe tega zakona)

(1) Določbe tega zakona se ne uporabljajo za rastlino, cvetove in druge dele rastline konoplje (*Cannabis Sativa L.*), ki so v Skupnem katalogu sort poljščin, ki ga na podlagi uradnih seznamov sort držav članic Evropske unije pripravlja Evropska komisija in objavlja na svoji spletni strani, in se v skladu z zakonom, ki ureja kmetijstvo, goji za namen pridelave semenskega in sadilnega materiala za nadaljnje razmnoževanje ali za prehrabene in industrijske namene.

(2) Določbe tega zakona se ne uporabljajo za proizvodnjo in promet z zdravili iz sintezno pridobljenih kanabinoidov.

### 4. člen

(namen zakona)

S tem zakonom se zagotavljajo pogoji za proizvodnjo in promet s konopljo za medicinske namene in konopljo za znanstvene namene ter za zagotavljanje trajne in nemotene oskrbe prebivalstva s konopljo za medicinske namene.

### 5. člen

(oskrba s konopljo za medicinske namene)

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke (v nadaljnjem besedilu: JAZMP), veletgovci z zdravili, veletgovci z učinkovinami in izvajalci lekarniške dejavnosti zagotavljajo trajno in nemoteno oskrbo prebivalstva in izvajalcev zdravstvene dejavnosti s konopljo za medicinske namene v skladu z določili tega zakona, zakona, ki ureja zdravila, in zakona, ki ureja lekarniško dejavnost.

## II. PRISTOJNOSTI IN NALOGE

### 6. člen

(pristojnosti in naloge JAZMP)

JAZMP opravlja v okviru tega zakona naslednje naloge:

– izdaja in odvzema dovoljenja za proizvodnjo in dovoljenja za promet;

– izvaja nadzor nad imetniki dovoljenj za proizvodnjo in imetniki dovoljenj za promet;

– izdaja dovoljenja za izvoz in uvoz konoplje za medicinske namene in konoplje za znanstvene namene;

– poroča mednarodnim institucijam na podlagi konvencij Organizacije združenih narodov (v nadaljnjem besedilu: OZN) in pravnih aktov Evropske unije;

– določa okvirne letne količine konoplje za medicinske namene za promet na trgu Republike Slovenije;

– vodi evidence, določene s tem zakonom;

– opravlja druge strokovne naloge na področju proizvodnje in prometa s konopljo za medicinske namene, v skladu s tem zakonom in na njegovi podlagi sprejetimi podzakonskimi predpisi.

### 7. člen

(naloge ministrstva, pristojnega za zdravje)

Ministrstvo, pristojno za zdravje, opravlja naslednje naloge:

– spremlja in analizira stanje s svojega delovnega področja;

– izdaja in odvzema dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene;

– izvaja nadzor nad imetniki dovoljenj za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene;

– vodi registre in evidence določene s tem zakonom.

### 8. člen

(proizvodnja in promet s konopljo za medicinske in znanstvene namene ter posest konoplje za medicinske namene)

(1) Vsakdo, ki želi proizvajati ali dajati v promet konopljo za medicinske namene ali konopljo za znanstvene namene, potrebuje ustrezno dovoljenje JAZMP oziroma ministrstva, pristojnega za zdravje, razen če ta zakon določa drugače.

(2) Dovoljenja iz prejšnjega odstavka ne potrebujejo:

1. izvajalci lekarniške dejavnosti v okviru svojih pristojnosti in nalog, ki jih izvajajo v skladu s tem zakonom, zakonom, ki ureja lekarniško dejavnost, in zakonom, ki ureja zdravila;

2. izvajalci zdravstvene dejavnosti v okviru svojih pristojnosti in nalog, ki jih izvajajo v skladu s tem zakonom, zakonom, ki ureja zdravstveno dejavnost, in zakonom, ki ureja zdravila;

3. poslovni subjekti, ki izvajajo kontrolo kakovosti konoplje v medicinske namene v okviru svojih pristojnosti in nalog in imajo za to pridobljena ustrezna dovoljenja v skladu z zakonom, ki ureja zdravila;

4. poslovni subjekti, ki izvajajo postopek uničenja konoplje za medicinske namene in konoplje za znanstvene namene v skladu s predpisi o ravnanju z odpadnimi zdravili na podlagi zakona, ki ureja varstvo okolja;

5. poslovni subjekti, ki opravljajo posamezno dejavnost shranjevanja, označevanja, pakiranja in transporta konoplje za medicinske namene za pooblaščenice udeležence in izpolnjujejo pogoje za proizvodnjo ali promet z učinkovinami ali zdravili na debelo po zakonu, ki ureja zdravila, ter poslovni subjekti, ki so vpisani v register posrednikov v prometu z zdravili in učinkovinami, ki ga vodi JAZMP.

(3) Posest konoplje za medicinske namene je dovoljena posameznikom, ki:

– pridobijo konopljo za medicinske namene na podlagi zdravniškega ali veterinarskega recepta v skladu s tem zakonom, zakonom ki ureja lekarniško dejavnost, ali zakonom, ki ureja zdravila;

– konopljo za medicinske namene pridobijo kot preiskovanci ali pacienti v okviru kliničnih preskušanj v skladu z zakonom, ki ureja zdravila.

(4) Posameznik iz prejšnjega odstavka konoplje za medicinske namene ne sme predati drugi osebi.

## III. KONOPLJA ZA MEDICINSKE NAMENE

### 9. člen

(proizvodnja in promet s konopljo za medicinske namene)

Konoplja za medicinske namene se lahko proizvaja in daje v promet samo v skladu z dovoljenjem, izdanim na podlagi tega zakona in na njegovi podlagi sprejetimi podzakonskimi predpisi.

### 10. člen

(sorte konoplje za medicinske namene)

Na podlagi izdanega dovoljenja iz 12. člena tega zakona za medicinske namene je dovoljeno proizvajati katerokoli sorto rastline konoplja (*Cannabis Sativa L.*).

## 11. člen

(pogoji za proizvodnjo in kontrola kakovosti konoplje za medicinske namene)

(1) Proizvodnja konoplje za medicinske namene in njeno shranjevanje je dovoljeno samo v zaprtih in tehnično varovanih prostorih.

(2) Vse faze proizvodnje konoplje za medicinske namene morajo potekati v skladu z zahtevami, ki jih za posamezno fazo določajo načela dobre kmetijske in nabiralne prakse za zdravilne rastline, ki so objavljena na spletni strani Evropske agencije za zdravila (v nadaljnjem besedilu: načela GACP), v njihovem vsakokrat veljavnem besedilu, načela dobre proizvodne prakse za proizvodnjo zdravil, ki so objavljena na spletni strani Evropske komisije (v nadaljnjem besedilu: načela GMP), v njihovem vsakokrat veljavnem besedilu, standardi za kakovost iz Evropske farmakopeje, in v skladu z določili in zahtevami zakona, ki ureja zdravila, ter zakona, ki ureja lekarniško dejavnost.

(3) Kontrola kakovosti konoplje za medicinske namene se opravlja v skladu z zahtevami, ki so določene za kontrolo učinkovin v skladu z zakonom, ki ureja zdravila, in zakonom, ki ureja lekarniško dejavnost.

(4) Izredna kontrola kakovosti se opravi na zahtevo farmacevtskega inšpektorja v primeru suma na neustrezno kakovost konoplje za medicinske namene.

(5) Stroške izredne kontrole kakovosti krije imetnik dovoljenja, če se izkaže, da je kakovost konoplje za medicinske namene neustrezna. Če je kakovost konoplje za medicinske namene ustrezna, se stroški izredne kontrole kakovosti krijejo iz proračuna Republike Slovenije.

## 12. člen

(dovoljenje za proizvodnjo in dovoljenje za promet)

(1) Dovoljenje za proizvodnjo izda JAZMP na podlagi vloge pravni ali fizični osebi, ki izpolnjuje pogoje iz 14. člena tega zakona.

(2) Dovoljenje za promet izda JAZMP na podlagi vloge pravni ali fizični osebi, ki izpolnjuje pogoje iz 15. člena tega zakona.

## 13. člen

(vloga za izdajo dovoljenja za proizvodnjo in dovoljenja za promet)

(1) Vloga za izdajo dovoljenja za proizvodnjo mora, poleg podatkov, ki jih mora vsebovati po zakonu, ki ureja splošni upravni postopek, vsebovati še naslednje podatke:

- ime oziroma firmo in sedež pravne oziroma fizične osebe, ki želi pridobiti dovoljenje, ter vseh odgovornih oseb;
- navedbo letne količine konoplje za medicinske namene, ki jo želi proizvajati;

- natančno navedbo površine in lokacije prostorov, kjer bo potekala proizvodnja konoplje za medicinske namene, vključno z navedbo parcelne številke, naslova ter, če je to mogoče, nadstropja stavbe oziroma dela stavbe;

- dokazila o izpolnjevanju pogojev iz 14. člena tega zakona.

(2) Če vlagatelj iz prejšnjega odstavka za prvo fazo proizvodnje, ki obsega gojenje, obiranje, sušenje in primarno shranjevanje rastline, najame drugo osebo oziroma podizvajalca (v nadaljnjem besedilu: podizvajalec), mora vloga vsebovati še naslednje podatke:

- ime oziroma firmo in sedež podizvajalca;
- natančno navedbo površine in lokacije prostorov, kjer bo potekala proizvodnja konoplje za medicinske namene, vključno z navedbo parcelne številke, naslova ter, če je to mogoče, nadstropja stavbe oziroma dela stavbe, kjer bo potekala prva faza proizvodnje;
- dokazila, da podizvajalec izpolnjuje pogoje iz 3., 5., 7. in 8. točke prvega odstavka 14. člena tega zakona;
- dokazila, da bo prva faza proizvodnje potekala v skladu z načeli GACP;
- pogodbo s podizvajalcem.

(3) Vloga za izdajo dovoljenja za promet mora, poleg podatkov, ki jih mora vsebovati po zakonu, ki ureja splošni upravni postopek, vsebovati še naslednje podatke:

- ime oziroma firmo in sedež pravne oziroma fizične osebe, ki želi pridobiti dovoljenje, ter vseh odgovornih oseb;
- dokazila o izpolnjevanju pogojev iz 15. člena tega zakona.

## 14. člen

(pogoji za pridobitev dovoljenja za proizvodnjo)

(1) Pravna ali fizična oseba mora za pridobitev dovoljenja za proizvodnjo izpolnjevati naslednje pogoje, da:

1. je vpisana v Poslovni register Slovenije;
2. je proizvajalec zdravil ali proizvajalec učinkovin v skladu z zakonom, ki ureja zdravila;
3. ima zagotovljene tehnično varovane prostore za proizvodnjo in shranjevanje konoplje za medicinske namene, ki imajo šifro katastrske občine, parcelno številko in površino zemljišča ali stavbe;
4. predloži dokazila o izpolnjevanju pogojev iz drugega odstavka 11. člena tega zakona;
5. predloži dokazila o vzpostavljenem sistemu za zagotavljanje sledljivosti od semenskega oziroma sadilnega materiala skozi celotno fazo proizvodnje konoplje za medicinske namene;
6. predloži dokazila o vzpostavljenem sistemu za uničenje neuporabljene, neustrezne ali odpadne konoplje za medicinske namene ter presežnih količin konoplje za medicinske namene, ki nastanejo v procesu proizvodnje;

7. fizična oseba oziroma zakoniti zastopnik pravne osebe nista bila pravnomočno obsojena za kaznivo dejanje neupravičene proizvodnje in prometa s prepovedanimi drogami, nedovoljenimi snovmi v športu in predhodnimi sestavinami za izdelavo prepovedanih drog ali za kaznivo dejanje omogočanja uživanja prepovedanih drog ali nedovoljenih snovi v športu;

8. del, povezanih s proizvodnjo konoplje za medicinske namene, ne opravljajo zaposleni delavci ali druge osebe, ki taka dela opravljajo na kakršnikoli drugi pravni podlagi, ki so bili pravnomočno obsojeni za kaznivo dejanje neupravičene proizvodnje in prometa s prepovedanimi drogami, nedovoljenimi snovmi v športu in predhodnimi sestavinami za izdelavo prepovedanih drog ali kaznivo dejanje omogočanja uporabe prepovedanih drog ali nedovoljenih snovi v športu.

(2) Pravna ali fizična oseba iz prejšnjega odstavka lahko za izvedbo prve faze proizvodnje, ki obsega gojenje, obiranje, sušenje in primarno shranjevanje rastline, najame podizvajalca, ki je vpisan v Poslovni register Slovenije ali je nosilec kmetijske dejavnosti v skladu z zakonom, ki ureja kmetijstvo, in izpolnjuje pogoje iz 3., 5., 7. in 8. točke prejšnjega odstavka ter predloži dokazila, da prva faza proizvodnje poteka v skladu z načeli GACP.

(3) Podrobnejše tehnične pogoje in način varovanja prostorov, pogoje za pridobitev dovoljenja za proizvodnjo in prenos prve faze proizvodnje na podizvajalca, določi minister, pristojen za zdravje.

## 15. člen

(pogoji za pridobitev dovoljenja za promet)

(1) Pravna ali fizična oseba mora za pridobitev dovoljenja za promet izpolnjevati naslednje pogoje, da:

- je vpisana v Poslovni register Slovenije;
- je veletrgovec z zdravili ali veletrgovec z učinkovinami v skladu z zakonom, ki ureja zdravila;
- fizična oseba oziroma zakoniti zastopnik pravne osebe nista bila pravnomočno obsojena za kaznivo dejanje neupravičene proizvodnje in prometa s prepovedanimi drogami, nedovoljenimi snovmi v športu in predhodnimi sestavinami za izdelavo prepovedanih drog ali za kaznivo dejanje omogočanja uživanja prepovedanih drog ali nedovoljenih snovi v športu;
- del, povezanih s prometom s konopljo za medicinske namene, ne opravljajo zaposleni delavci ali druge osebe, ki

taka dela opravljajo na kakršnikoli drugi pravni podlagi, ki so bili pravnomočno obsojeni za kaznivo dejanje neupravičene proizvodnje in prometa s prepovedanimi drogami, nedovoljenimi snovmi v športu in predhodnimi sestavinami za izdelavo prepovedanih drog ali kaznivo dejanje omogočanja uporabe prepovedanih drog ali nedovoljenih snovi v športu.

(2) Podrobnejše pogoje za pridobitev dovoljenja za promet določi minister, pristojen za zdravje.

#### 16. člen

(izdaja dovoljenja za proizvodnjo in dovoljenja za promet)

(1) JAZMP v roku 90 dni od prejema popolne vloge izda odločbo, s katero izda dovoljenje za proizvodnjo ali dovoljenje za promet.

(2) JAZMP izda odločbo o dovoljenju za proizvodnjo na podlagi pozitivnega mnenja strokovne komisije za ugotavljanje izpolnjevanja pogojev iz 14. člena tega zakona, ki jo sestavljajo po en predstavnik JAZMP, ministrstva, pristojnega za kmetijstvo, in ministrstva, pristojnega za notranje zadeve. JAZMP skliče strokovno komisijo v roku 15 dni od prejema popolne vloge.

(3) Dovoljenje za proizvodnjo ali dovoljenje za promet se izda za obdobje 15 let. Veljavnost dovoljenja za proizvodnjo oziroma dovoljenja za promet se lahko po izteku podaljša na podlagi vloge za podaljšanje dovoljenja in ponovne ocene izpolnjevanja pogojev iz 14. člena in četrtega odstavka tega člena ali 15. člena tega zakona. JAZMP odloči o vlogi za podaljšanje dovoljenja v 90 dneh od prejema popolne vloge.

(4) Dovoljenje za proizvodnjo konoplje za medicinske namene se izda, če se na podlagi napovedanih letnih količin v vlogi iz 13. člena tega zakona ter na podlagi letnega strateškega načrta o ocenjenih potrebnih količinah konoplje za medicinske namene za prodajo na trgu Republike Slovenije in podatkih o uvoznih kvotah držav članic Evropske unije, ki o količinah poročajo mednarodnim institucijam na podlagi konvencij OZN in pravnih aktov Evropske unije, ocenjuje, da obstajajo potrebe po oskrbi s konopljo za medicinske namene.

(5) Izrek dovoljenja za proizvodnjo konoplje za medicinske namene mora poleg sestavin, ki so z zakonom, ki ureja splošni upravni postopek, predpisane za pisno odločbo, vsebovati tudi:

- podatek o natančni površini in lokaciji proizvodnega obrata;
- navedbo parcelne številke, naslova ter, če je to mogoče, nadstropja stavbe oziroma dela stavbe, kjer se nahaja proizvodni obrat;
- podatek o dovoljeni letni količini proizvedene konoplje za medicinske namene;
- podatek o podizvajalcu iz prve in druge alineje drugega odstavka 13. člena tega zakona, če je vlagatelj v vlogi navedel podizvajalca.

(6) JAZMP vodi evidenco izdanih dovoljenj, do katere za izvajanje nadzora iz 48. člena tega zakona omogoča dostop Policiji. Javno dostopni podatki o imetnikih dovoljenj so objavljeni na spletni strani JAZMP in vsebujejo naslednje podatke:

- ime, pravno organizacijsko obliko in sedež subjekta, ki je imetnik dovoljenja za proizvodnjo, ter dovoljeno letno količino konoplje, ki jo lahko proizvede;
- ime, pravno organizacijsko obliko in sedež subjekta, ki je imetnik dovoljenja za promet.

(7) Podrobnejši način vodenja in vsebino evidence o izdanih dovoljenjih in dostop do evidence ter vsebino vloge za podaljšanje dovoljenja določi minister, pristojen za zdravje.

#### 17. člen

(sprememba dovoljenja za proizvodnjo in dovoljenja za promet)

(1) Imetnik dovoljenja za proizvodnjo in dovoljenja za promet mora vsako spremembo podatkov iz 13. člena, razen podatkov iz druge alineje 13. člena, in pogojev iz 14. oziroma 15. člena tega zakona, sporočiti JAZMP najpozneje v sedmih dneh od nastanka spremembe.

(2) JAZMP v 30 dneh od prejema vloge za priglasitev sprememb podatkov ali pogojev iz prejšnjega odstavka izda odločbo o spremembi podatkov vpisa v evidenci izdanih dovoljenj za proizvodnjo in izdanih dovoljenj za promet.

(3) Če želi imetnik dovoljenja za proizvodnjo povečati proizvodnjo letnih količin konoplje za medicinske namene, mora za dodatne količine pridobiti novo dovoljenje, ki mu ga JAZMP izda ob upoštevanju pogojev za pridobitev dovoljenja za proizvodnjo.

(4) Podrobnejšo vsebino vloge za priglasitev sprememb podatkov ali pogojev in podrobnejši način in postopek vpisa spremembe v evidenco izdanih dovoljenj za proizvodnjo in izdanih dovoljenj za promet določi minister, pristojen za zdravje.

#### 18. člen

(odvzem dovoljenja za proizvodnjo in dovoljenja za promet)

(1) JAZMP z odločbo odvzame dovoljenje za proizvodnjo ali dovoljenje za promet, če imetnik dovoljenja:

- ne izpolnjuje več kateregakoli od pogojev iz 14. oziroma 15. člena tega zakona;
- ne ravna v skladu z izrečenimi ukrepi v okviru nadzora po tem zakonu;
- krši druge določbe tega zakona;
- za proizvodnjo ni dal v promet konoplje za medicinske namene v roku dveh let od izdaje dovoljenja. Navedeni rok se lahko pred iztekom podaljša za eno leto, če imetnik dovoljenja izkaže utemeljen razlog, zaradi katerega konoplje za medicinske namene ni mogel dati v promet.

(2) Pritožba zoper odločbo o odvzemu dovoljenja za proizvodnjo ali dovoljenja za promet ne zadrži njene izvršitve.

#### 19. člen

(postopek odvzema dovoljenja za proizvodnjo in dovoljenja za promet)

(1) Preden JAZMP odvzame dovoljenje za proizvodnjo oziroma dovoljenje za promet pisno opozori imetnika dovoljenja na kršitev, ki je razlog za odvzem dovoljenja, in mu določi primeren rok za odpravo kršitev.

(2) Če imetnik dovoljenja za proizvodnjo oziroma dovoljenja za promet v roku iz prejšnjega odstavka kršitve ne odpravi, izda JAZMP po uradni dolžnosti odločbo o odvzemu dovoljenja.

(3) Če imetnik dovoljenja za proizvodnjo oziroma dovoljenja za promet krši tretji odstavek 8. člena tega zakona, JAZMP odvzame dovoljenje brez poprejšnje dodelitve roka za odpravo kršitve.

(4) O pritožbi zoper odločbo JAZMP odloča ministrstvo, pristojno za zdravje, kot drugostopenjski organ.

(5) Podrobnejši način in postopek odvzema dovoljenja za proizvodnjo in dovoljenja za promet s konopljo za medicinske namene določi minister, pristojen za zdravje.

#### 20. člen

(pravne posledice odvzema dovoljenja za proizvodnjo in dovoljenja za promet)

(1) Z dokončnostjo odločbe o odvzemu dovoljenja za proizvodnjo ali dovoljenja za promet preneha pravica imetnika dovoljenja za proizvodnjo ali promet s konopljo za medicinske namene.

(2) Imetnik, ki mu je prenehala pravica iz prejšnjega odstavka, ne sme opravljati nobenih dejavnosti, povezanih s proizvodnjo ali prometom s konopljo za medicinske namene, in mora najkasneje v 30 dneh poskrbeti za ustrezno uničenje celotnih količin konoplje za medicinske namene, s katerimi razpolaga na dan prenehanja te pravice.

(3) Dokumentacijo o uničenju iz prejšnjega odstavka mora imetnik dovoljenja posredovati JAZMP najkasneje v roku petih dni od uničenja.

(4) JAZMP o dokončnosti odločbe o odvzemu dovoljenja za proizvodnjo ali dovoljenja za promet nemudoma obvesti policijo.

## 21. člen

(shranjevanje, označevanje, pakiranje in transport konoplje za medicinske namene)

Shranjevanje, označevanje, pakiranje in transport konoplje za medicinske namene mora potekati pod pogoji, ki jih za proizvodnjo ali promet z učinkovinami ali zdravili na debelo določa zakon, ki ureja zdravila.

## 22. člen

(uničenje materiala konoplje za medicinske namene)

(1) Neuporabljene, neustrezne, odpadne in presežne količine (v nadaljnjem besedilu: odpadni material) konoplje za medicinske namene mora imetnik dovoljenja za proizvodnjo oziroma dovoljenja za promet uničiti najpozneje v roku štirih mesecev od njihovega nastanka, v skladu s sistemom za uničenje odpadnega materiala, ki ga predpiše minister, pristojen za zdravje.

(2) Dokumentacijo o uničenju iz prejšnjega odstavka mora imetnik dovoljenja za proizvodnjo oziroma dovoljenja za promet posredovati JAZMP najkasneje v roku 15 dni od uničenja.

## 23. člen

(promet na debelo s konopljo za medicinske namene)

(1) Promet na debelo s konopljo za medicinske namene lahko opravlja samo veletrgovec z zdravili ali veletrgovec z učinkovinami.

(2) Veletrgovec sme konopljo za medicinske namene prodati ali na drugi pravni podlagi izročiti samo pooblaščenemu udeležencu.

## 24. člen

(promet na drobno s konopljo za medicinske namene)

(1) Promet na drobno s konopljo za medicinske namene v obliki zdravil, magistralnih zdravil in galenskih zdravil z vsebnostjo kanabinoidov lahko opravljajo samo izvajalci lekarniške dejavnosti v skladu z zakonom, ki ureja lekarniško dejavnost, in zakonom, ki ureja zdravila.

(2) Konoplja za medicinske namene se izdaja samo v lekarnah na zdravniški ali veterinarski recept v skladu s zakonom, ki ureja zdravila, in zakonom, ki ureja lekarniško dejavnost.

## 25. člen

(predpisovanje konoplje za medicinske namene)

(1) Konoplja za medicinske namene v obliki zdravil, magistralnih zdravil in galenskih zdravil se lahko po strokovni presoji zdravnika predpiše za katerokoli indikacijo ali stanje, vendar posameznemu pacientu vsak mesec največ za enomesečno zdravljenje. Zdravnik lahko posameznemu pacientu prvič predpiše konopljo za medicinske namene na recept šele po predhodnem zdravniškem pregledu. Po preteku 12 mesecev od zadnjega zdravniškega pregleda je treba za nadaljnje predpisovanje konoplje za medicinske namene ponovno opraviti zdravniški pregled.

(2) Konoplja za medicinske namene v obliki zdravil, magistralnih zdravil ali galenskih zdravil se predpiše na neobnovljivi recept, pri čemer se ne uporabljajo pravila za predpisovanje zdravil na poseben zdravniški recept iz predpisa, ki ureja razvrščanje, predpisovanje in izdajanje zdravil za uporabo v humani medicini.

(3) Pacientu, ki mu je bila predpisana konoplja za medicinske namene v obliki zdravil, magistralnih zdravil in galenskih zdravil, se v lekarni ob izdaji na zdravniški recept izda potrdilo, s katerim pacient izkazuje upravičenost do posedovanja in uporabe konoplje za medicinske namene pred organi nadzora. Potrdilo je veljavno en mesec od datuma izdaje.

## 26. člen

(nadzor nad proizvodnjo in prometom s konopljo v medicinske namene)

(1) Nadzor nad proizvodnjo in prometom s konopljo za medicinske namene izvaja JAZMP.

(2) Minister, pristojen za zdravje, določi podrobnejše pogoje nadzora nad proizvodnjo in prometom s konopljo za medicinske namene s strani JAZMP.

## 27. člen

(uvoz konoplje za medicinske namene)

(1) Uvoz konoplje za medicinske namene lahko opravljajo poslovni subjekti, ki so na podlagi zakona, ki ureja zdravila, vpisani v register uvoznikov učinkovin in so imetniki dovoljenja za proizvodnjo zdravil, proizvajalci učinkovin ali veletrgovci z učinkovinami.

(2) Poslovni subjekt iz prejšnjega odstavka lahko uvozi konopljo za medicinske namene samo na podlagi uvoznega dovoljenja JAZMP (v nadaljnjem besedilu: uvozno dovoljenje) in v skladu z določili tega zakona in zakona, ki ureja zdravila.

(3) JAZMP izda uvozno dovoljenje, če skupna količina konoplje za medicinske namene iz veljavnih dovoljenj za proizvodnjo ter uvoznih dovoljenj, v istem letu že podeljenih istemu ali drugim subjektom, ne presega skupnih ocenjenih letnih količin konoplje za medicinske namene za prodajo na trgu Republike Slovenije, ki je določena s strateškim načrtom JAZMP, ali, če se dovoljenje izdaja z namenom za ponovni izvoz na podlagi predloga pogodbe z znanim kupcem v drugi državi, ki ima ustrezno uvozno dovoljenje tujega pristojnega državnega organa za promet s konopljo za medicinske namene.

## 28. člen

(izvoz konoplje za medicinske namene)

(1) Izvoz konoplje za medicinske namene lahko opravljajo poslovni subjekti, ki so na podlagi zakona, ki ureja zdravila, vpisani v register uvoznikov učinkovin in so imetniki dovoljenja za proizvodnjo zdravil, proizvajalci učinkovin ali veletrgovci z učinkovinami.

(2) JAZMP izda dovoljenje za izvoz, če je konoplja za medicinske namene, ki se izvaža, namenjena za medicinske, veterinarske, učne ali znanstveno-raziskovalne namene in je vlogi priloženo uvozno dovoljenje pristojnega organa države uvoznice.

(3) JAZMP posreduje kopijo izvoznega dovoljenja pristojnemu organu države uvoznice.

## 29. člen

(vloga za izdajo uvoznega ali izvoznega dovoljenja za konopljo za medicinske namene)

Vloga za izdajo uvoznega oziroma izvoznega dovoljenja za konopljo za medicinske namene, mora, poleg podatkov, ki jih mora vsebovati po zakonu, ki ureja splošni upravni postopek, vsebovati še naslednje podatke:

1. ime oziroma firmo in sedež ali naslov pravne ali fizične osebe, ki želi uvoziti ali izvoziti konopljo za medicinske namene;

2. količino konoplje za medicinske namene, ki se uvaža ali izvaža;

3. odstotna vsebnost THC in skupna količina THC;

4. dokazila o izpolnjevanju pogojev iz prvega odstavka

27. člena ali prvega odstavka 28. člena tega zakona;

5. firmo oziroma ime in sedež tuje firme, ki je posrednik pri

uvozu oziroma izvozu konoplje za medicinske namene;

6. če gre za izvoz, številko uvoznega dovoljenja za konopljo za medicinske namene in navedbo organa države uvoznice,

ki je to dovoljenje izdal.

## IV. KONOPLJA ZA ZNANSTVENE NAMENE

## 30. člen

(dovoljenje za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene)

(1) Konoplja za znanstvene namene se lahko proizvaja in daje v promet samo v skladu z dovoljenjem, izdanim na podlagi tega zakona in na njegovi podlagi sprejetimi podzakonskimi predpisi.

(2) Dovoljenje iz prejšnjega odstavka je treba pridobiti tudi za izvajanje postopkov, pri katerih se ne proizvaja konoplje za znanstvene namene, temveč se jo zgolj poseduje za njeno kemično, biološko ali siceršnje preskušanje, biološko preskušanje njenih učinkov ali znanstveno-raziskovalno proučevanje njenih lastnosti in učinkov (v nadaljnjem besedilu: proučevanje).

(3) Promet s konopljo za znanstvene namene se lahko vrši samo med imetniki dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene ali medicinske namene.

(4) Dovoljenje za izvajanje dejavnosti iz prvega ali drugega odstavka tega člena izda ministrstvo, pristojno za zdravje, na podlagi vloge pravni osebi, ki izpolnjuje pogoje iz 34. člena tega zakona.

### 31. člen

(sorte konoplje za znanstvene namene)

V Republiki Sloveniji je na podlagi izdanega dovoljenja iz 35. člena tega zakona za znanstvene namene dovoljeno proizvajati ali proučevati katerokoli sorto rastline konoplja (*Cannabis sativa* L.).

### 32. člen

(pogoji za proizvodnjo konoplje za znanstvene namene)

Proizvodnja konoplje za znanstvene namene je dovoljena samo v tehnično varovanih prostorih.

### 33. člen

(vloga za izdajo dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene)

(1) Vloga za izdajo dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene mora, poleg podatkov, ki jih mora vsebovati po zakonu, ki ureja splošni upravni postopek, vsebovati še naslednje podatke:

1. ime oziroma firmo in sedež pravne osebe, ki želi pridobiti dovoljenje, ter vseh odgovornih oseb;

2. navedbo količine konoplje za znanstvene namene, ki jo želi proizvajati ali posedovati v okviru raziskovalnega projekta ali učnega procesa;

3. natančno navedbo površine in lokacije prostorov, kjer bodo potekale dejavnosti iz prvega ali drugega odstavka 30. člena tega zakona, vključno z navedbo parcelne številke, naslova ter, če je to mogoče, nadstropja stavbe in/ali dela stavbe;

4. dokazila o izpolnjevanju pogojev iz 34. člena tega zakona;

5. čas trajanja raziskovalnega projekta ali učnega procesa za potrebe katerega se vloga za izdajo dovoljenja;

6. podpis odgovornega izvajalca raziskovalnega projekta ali učnega procesa ter odgovorne osebe projekta ali učnega procesa.

(2) Vlogi za izdajo dovoljenja iz prejšnjega odstavka je treba priložiti opis zasledovanega znanstvenega namena ob sklicevanju na ustrezno znanstveno literaturo.

### 34. člen

(pogoji za pridobitev dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene)

(1) Pravna oseba mora za pridobitev dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene izpolnjevati naslednje pogoje:

1. je vpisana v Poslovni register Slovenije;

2. je proizvajalec zdravil ali proizvajalec učinkovin v skladu z zakonom, ki ureja zdravila, ali je vpisana v evidenco izvajalcev raziskovalne in razvojne dejavnosti pri Javni agenciji za znanstvenoraziskovalno in inovacijsko dejavnost Republike Slovenije;

3. ima zagotovljene tehnično varovane prostore za izvajanje dejavnosti iz prvega ali drugega odstavka 30. člena tega zakona, ki imajo šifro katastrske občine, parcelno številko in površino zemljišča ali stavbe;

4. predloži zagotovila oziroma dokazila o vzpostavljenem sistemu za zagotavljanje sledljivosti od semenskega oziroma sadilnega materiala skozi vse faze proizvodnje, prometa in proučevanja konoplje za znanstvene namene;

5. predloži zagotovila oziroma dokazila o vzpostavljenem sistemu za uničenje odpadnega materiala, ki nastane v procesu proizvodnje;

6. zakoniti zastopnik pravne osebe ni bil pravnomočno obsojen za kaznivo dejanje neupravičene proizvodnje in prometa s prepovedanimi drogami, nedovoljenimi snovmi v športu in predhodnimi sestavinami za izdelavo prepovedanih drog ali za kaznivo dejanje omogočanja uživanja prepovedanih drog ali nedovoljenih snovi v športu;

7. dela ne opravljajo zaposleni delavci ali osebe, ki na kakršnikoli drugi pravni podlagi opravljajo delo, ter prostovoljci, ki so bili pravnomočno obsojeni za kaznivo dejanje neupravičene proizvodnje in prometa s prepovedanimi drogami, nedovoljenimi snovmi v športu in predhodnimi sestavinami za izdelavo prepovedanih drog ali kaznivo dejanje omogočanja uporabe prepovedanih drog ali nedovoljenih snovi v športu.

(2) Podrobnejše pogoje za pridobitev dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene določi minister, pristojen za zdravje.

### 35. člen

(izdaja dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene)

(1) Na podlagi popolne vloge ministrstvo, pristojno za zdravje, izda odločbo, s katero subjektu, ki izpolnjuje pogoje iz prejšnjega člena, podeli dovoljenje za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene.

(2) Dovoljenje iz prejšnjega odstavka se izda za čas trajanja raziskovalnega projekta ali učnega procesa, vendar največ za čas petih let.

(3) Ministrstvo, pristojno za zdravje, lahko na podlagi pisne vloge podaljša veljavnost izdanega dovoljenja iz prvega odstavka tega člena, če je to znanstveno utemeljeno.

(4) Izdano dovoljenje iz prvega odstavka tega člena mora vsebovati natančno površino in lokacijo, kjer bo potekalo izvajanje dejavnosti iz prvega ali drugega odstavka 30. člena tega zakona, z navedbo parcelne številke, naslova ter, če je to mogoče, nadstropja stavbe in/ali dela stavbe.

(5) Ministrstvo, pristojno za zdravje, vodi evidenco o podeljenih dovoljenjih iz prvega odstavka tega člena.

(6) Podrobnejši način in vsebino evidence o podeljenih dovoljenjih iz prvega odstavka tega člena in dostop do evidence določi minister, pristojen za zdravje.

### 36. člen

(odvzem dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene)

(1) Ministrstvo, pristojno za zdravje, z odločbo odvzame dovoljenje za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene, če imetnik tega dovoljenja:

– ne izpolnjuje več kateregakoli od pogojev iz 34. člena tega zakona;

– ne ravna v skladu z izrečenimi ukrepi v okviru nadzora po tem zakonu;

– krši druge določbe tega zakona.

(2) Imetnik, ki mu je bilo odvzeto dovoljenje iz prejšnjega odstavka, najkasneje v 30 dneh poskrbi za ustrezno uničenje celotnih količin konoplje za znanstvene namene, s katerimi razpolaga na dan odvzema tega dovoljenja.

(3) Dokumentacijo o uničenju iz prejšnjega odstavka imetnik dovoljenja posreduje ministrstvu, pristojnemu za zdravje, najkasneje v roku petih dni od uničenja.

(4) Pritožba zoper odločbo o odvzemu dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene ne zadrži njene izvršitve.

## 37. člen

(uničenje materiala konoplje za znanstvene namene)

(1) Imetnik dovoljenja mora najkasneje v roku 14 dni po prenehanju veljavnosti dovoljenja poskrbeti za uničenje celotnih količin konoplje za znanstvene namene, v skladu s sistemom za uničenje odpadnega materiala, ki ga predpiše minister, pristojen za zdravje.

(2) Dokumentacijo o uničenju iz prejšnjega odstavka mora imetnik dovoljenja posredovati ministrstvu, pristojnemu za zdravje, najkasneje v roku 15 dni od uničenja.

## 38. člen

(uvoz konoplje za znanstvene namene)

(1) JAZMP podeli dovoljenje za uvoz konoplje za znanstvene namene imetniku dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene na podlagi pisne vloge, s katero imetnik utemelji potrebo po uvozu za potrebe raziskovalnega projekta ali učnega procesa.

(2) Imetnik dovoljenja iz prejšnjega odstavka lahko uvozi konopljo za znanstvene namene samo na podlagi uvoznega dovoljenja in v skladu z določili tega zakona.

## 39. člen

(izvoz konoplje za znanstvene namene)

(1) JAZMP podeli dovoljenje za izvoz konoplje za znanstvene namene imetniku dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene, na podlagi pisne vloge, s katero utemelji potrebo po izvozu za potrebe raziskovalnega projekta ali učnega procesa ali za medicinske namene.

(2) JAZMP izda dovoljenje za izvoz iz prejšnjega odstavka, če je konoplja za znanstvene namene, ki se izvaža, namenjena za medicinske, učne ali znanstveno-raziskovalne namene in je vlogi priloženo uvozno dovoljenje pristojnega organa države uvoznice.

(3) JAZMP posreduje kopijo izvoznega dovoljenja iz prvega odstavka tega člena pristojnemu organu države uvoznice.

## 40. člen

(vloga za izdajo uvoznega ali izvoznega dovoljenja za konopljo za znanstvene namene)

Vloga za izdajo uvoznega oziroma izvoznega dovoljenja za konopljo za znanstvene namene mora, poleg podatkov, ki jih mora vsebovati po zakonu, ki ureja upravni postopek, vsebovati še naslednje podatke:

1. ime oziroma firmo in sedež ali naslov pravne ali fizične osebe, ki želi uvoziti ali izvoziti konopljo za znanstvene namene;

2. količino konoplje za znanstvene namene, ki se uvaža ali izvaža;

3. odstotna vsebnost THC in skupna količina THC;

4. dokazila o izpolnjevanju pogojev iz prvega odstavka 38. člena oziroma prvega odstavka 39. člena tega zakona;

5. firmo oziroma ime in sedež tuje firme, ki je posrednik pri uvozu oziroma izvozu konoplje za medicinske namene;

6. če gre za izvoz, številko uvoznega dovoljenja in navedbo organa države uvoznice, ki je izdal dovoljenje.

## V. TRANZIT

## 41. člen

(tranzit)

(1) Tranzit konoplje za medicinske namene ali konoplje za znanstvene namene čez območje Republike Slovenije je dovoljen le, če ima pošiljka izvozno dovoljenje države, iz katere se konopljo za medicinske namene ali konopljo za znanstvene namene izvaža ter uvozno dovoljenje države uvoznice.

(2) O poteku tranzita iz tretjih držav se morata medsebojno obvestiti vstopni in izstopni carinski organ, tranzit pa je dovoljen le pod carinskim nadzorom, in sicer:

a) brez drugega zadrževanja, razen tistega, ki je nujno zaradi prevoza ali pretovarjanja, in

b) brez tega, da bi bila konoplja za medicinske namene ali konoplja za znanstvene namene, ki je predmet tranzita, med prevozom dejansko dostopna prevozniku ali kateri koli drugi tretji osebi.

(3) Pošiljke konoplje za medicinske namene ali konoplje za znanstvene namene med tranzitom ne smejo biti izpostavljene postopkom, ki bi spremenili ali utegnili spremeniti naravo konoplje za medicinske namene ali konoplje za znanstvene namene.

(4) Stroške varovanja plača pošiljatelj.

## VI. STRATEŠKI NAČRT

## 42. člen

(letni strateški načrt JAZMP)

(1) Letni strateški načrt JAZMP določa okvirne potrebne letne količine konoplje za medicinske namene na področju Republike Slovenije.

(2) JAZMP pri pripravi letnega strateškega načrta upošteva podatke Nacionalnega inštituta za javno zdravje o uporabi konoplje, o predpisanih količinah zdravil s kanabinoidi, podatke o razširjenosti bolezenskih stanj, glede katerih je v skladu z nacionalnimi in smernicami držav s primerljivim nivojem zdravstvene oskrbe mogoče uporabljati konopljo za medicinske namene, ter druge uradne podatke, potrebne za določanje okvirnih potrebnih letnih količin, ki omogočajo izpolnjevanje namena iz 5. člena tega zakona.

(3) Letni strateški načrt sprejme svet JAZMP v soglasju z ministrstvom, pristojnim za zdravje.

(4) JAZMP do 31. marca tekočega leta predloži ministrstvu, pristojnemu za zdravje, poročilo o izvajanju letnega strateškega načrta za preteklo leto, z oceno rezultatov. Ministrstvo, pristojno za zdravje, lahko predlaga spremembe in dopolnitve strateškega načrta kadarkoli v času njegove veljavnosti.

## VII. EVIDENCE

## 43. člen

(vodenje evidenc)

(1) JAZMP vodi in vzdržuje evidenco izdanih dovoljenj za proizvodnjo in izdanih dovoljenj za promet ter evidenco izdanih izvoznih in uvoznih dovoljenj za konopljo za medicinske namene in konopljo za znanstvene namene.

(2) Ministrstvo, pristojno za zdravje, vodi in vzdržuje evidenco izdanih dovoljenj za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene ter zagotovi JAZMP dostop do evidence za namene poročanja mednarodnim institucijam.

(3) JAZMP in ministrstvo, pristojno za zdravje, zagotovita dostop do podatkov evidenc iz prvega in drugega odstavka tega člena nadzornim organom, ki so določeni s tem zakonom.

(4) JAZMP in ministrstvo, pristojno za zdravje, vodita in vzdržujeta evidence s sredstvi informacijske tehnologije na način, določen z metodologijo, ki jo predpiše minister, pristojen za zdravje.

## 44. člen

(evidence, ki jih vodijo imetniki dovoljenj)

(1) Imetnik dovoljenja za proizvodnjo, dovoljenja za promet ali dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene mora v času veljavnosti dovoljenja v elektronski obliki, ki zagotavlja izmenjavo podatkov s centralnim informacijskim sistemom JAZMP v realnem času ter omogoča sledljivost in učinkovitost nadzora, voditi evidenco, ki jo vzpostavi in vzdržuje JAZMP.

(2) Evidenca, ki jo mora voditi imetnik dovoljenja za proizvodnjo, obsega naslednje:

1. količino semenskega in sadilnega materiala, uporabljenega za gojenje konoplje za medicinske namene (v številu oziroma gramih);

2. podatke o številu rastlin posameznih sort konoplje, ki jih ima v posesti;

3. količino proizvedene konoplje za medicinske namene, ločeno za socvetje in ekstrakte;

4. skupno količino THC, ki je bila proizvedena;

5. količino odpadnega materiala konoplje za medicinske namene (v gramih);

6. količino konoplje za medicinske namene, prodano veletrgovcu z zdravili ali veletrgovcu z učinkovinami ali izvajalcu lekarniške dejavnosti;

7. zalogo konoplje za medicinske namene na posamezen dan.

(3) Evidenca, ki jo mora voditi imetnik dovoljenja za promet, obsega:

1. uvožene in izvožene količine konoplje za medicinske namene;

2. številko uvoznega oziroma izvoznega dovoljenja, na podlagi katerega je bila konoplja za medicinske namene uvožena oziroma izvožena;

3. količino konoplje za medicinske namene, prodano veletrgovcu z zdravili ali veletrgovcu z učinkovinami ali izvajalcu lekarniške dejavnosti;

4. zalogo konoplje za medicinske namene na posamezen dan.

(4) Evidenca, ki jo mora voditi imetnik dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene, obsega:

1. količino semenskega in sadilnega materiala, uporabljenega za gojenje konoplje za znanstvene namene (v številu oziroma gramih);

2. podatke o številu rastlin posameznih sort konoplje, ki jih ima v posesti;

3. količino proizvedene konoplje za znanstvene namene;

4. skupno količino THC, ki je bila proizvedena;

5. količino odpadnega materiala konoplje za znanstvene namene (v gramih);

6. uvožene in izvožene količine konoplje za znanstvene namene;

7. številko uvoznega oziroma izvoznega dovoljenja, na podlagi katerega je bila konoplja za znanstvene namene uvožena oziroma izvožena;

8. zalogo konoplje za znanstvene namene na posamezen dan.

(5) Imetnik uvoznega ali izvoznega dovoljenja mora voditi evidenco o količinah uvožene ali izvožene konoplje za medicinske ali znanstvene namene, številki uvoznega ali izvoznega dovoljenja ter o prodajalcu in kupcu.

(6) JAZMP zagotovi dostop do podatkov evidence imetnikov dovoljenj iz prvega odstavka tega člena ministrstvu, pristojnemu za zdravje, ter nadzornim organom, ki so določeni s tem zakonom.

(7) Obliko in način vodenja evidence iz tega člena ter model izmenjave podatkov predpiše minister, pristojen za zdravje.

## VIII. NADZOR

### 45. člen

(pristojnosti farmacevtskih inšpektorjev)

(1) Farmacevtski inšpektorji opravljajo nadzor nad:

1. proizvodnjo in prometom konoplje za medicinske namene;

2. zagotavljanjem kakovosti iz tretjega odstavka 11. člena tega zakona;

3. shranjevanjem, označevanjem, pakiranjem in transportom konoplje za medicinske namene iz 21. člena tega zakona;

4. poročanjem o uničenju odpadnega materiala konoplje za medicinske namene iz 22. člena tega zakona;

5. prometom na debelo s konopljo za medicinske namene iz 23. člena tega zakona;

6. prometom na drobno s konopljo za medicinske namene iz 24. člena tega zakona.

(2) Farmacevtski inšpektor na podlagi ugotovitev, da imetnik dovoljenja za proizvodnjo ali imetnik dovoljenja za promet opravlja proizvodnjo ali promet v nasprotju z izdanim dovoljenjem in v nasprotju z določili tega zakona, z odločbo imetniku dovoljenja prepove proizvodnjo ali promet ter odredi uničenje konoplje za medicinske namene.

(3) Farmacevtski inšpektor na podlagi lastnih ugotovitev ali ugotovitev Policije, da imetnik dovoljenja za proizvodnjo ali imetnik dovoljenja za promet ne izpolnjuje pogojev iz 14. oziroma 15. člena tega zakona, z odločbo imetniku dovoljenja prepove proizvodnjo ali promet ter odredi uničenje konoplje za medicinske namene.

(4) Nadzor nad uvozom in izvozom konoplje za medicinske in znanstvene namene iz 27., 28., 38. in 39. člena tega zakona opravlja carinski organ, pri čemer mu JAZMP zagotavlja strokovno podporo.

### 46. člen

(pristojnosti kmetijskih inšpektorjev)

Kmetijski inšpektorji opravljajo nadzor nad skladnostjo prve faze proizvodnje konoplje za medicinske namene, ki obsega gojenje, obiranje, sušenje in primarno shranjevanje rastline, z načeli GACP.

### 47. člen

(pristojnosti zdravstvenih inšpektorjev)

Zdravstveni inšpektorji opravljajo nadzor nad proizvodnjo, prometom in proučevanjem konoplje za znanstvene namene.

### 48. člen

(pristojnosti Policije)

(1) Policija izvaja nadzor nad kršitvijo pogoja tehnično varovanih prostorov iz 14. in 32. člena tega zakona ter nad nezakonitim dajanjem v promet ali na voljo konoplje za medicinske ali znanstvene namene.

(2) Če Policija ugotovi, da ni zagotovljenega tehničnega varovanja prostorov ali da je prišlo do nezakonitega dajanja v promet konoplje za medicinske ali znanstvene namene, lahko imetniku dovoljenja začasno odredi prepoved opravljanja dejavnosti in o tem obvesti organ, ki je izdal dovoljenje.

### 49. člen

(pristojnosti Finančne uprave Republike Slovenije)

Finančna uprava Republike Slovenije izvaja nadzor nad potekom tranzita iz 41. člena tega zakona.

## IX. KAZENSKÉ DOLOČBE

### 50. člen

(prekrški)

(1) Z globo od 2.000 do 50.000 eurov se kaznuje za prekršek pravna ali fizična oseba, ki je imetnik dovoljenja za proizvodnjo, dovoljenja za promet ali dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene, če:

1. proizvaja ali daje v promet konopljo za medicinske namene ali konopljo za znanstvene namene v nasprotju z 9., 11., 21., 30. ali 34. členom tega zakona,

2. ne sporoči spremembe podatkov v skladu s 17. členom tega zakona,

3. ne uniči odpadnega materiala oziroma ne odda poročila o uničenju odpadnega materiala v skladu s 18., 22., 36 ali 37. členom tega zakona,

4. uvozi konopljo za medicinske namene ali konopljo za znanstvene namene v nasprotju s 27. ali 38. členom tega zakona,

5. izvozi konopljo za medicinske namene ali konopljo za znanstvene namene v nasprotju s 28. ali 39. členom tega zakona,

6. ne vodi evidence v skladu s 44. členom tega zakona.

(2) Z globo od 1.000 do 10.000 eurov se za prekršek iz prejšnjega odstavka kaznuje odgovorna oseba pravne osebe, odgovorna oseba posameznika, ki samostojno opravlja dejavnost, in odgovorna oseba samostojnega podjetnika posameznika.

(3) Z globo od 200 do 1.000 eurov se za prekršek iz prvega odstavka tega člena kaznuje posameznik, če preda konopljo za medicinske namene, izdano na svoje ime, drugi osebi, v nasprotju s četrtem odstavkom 8. člena tega zakona.

## X. PREHODNE IN KONČNA DOLOČBA

### 51. člen

(podzakonski akti in evidence JAZMP in ministra, pristojnega za zdravje)

Podzakonske akte oziroma evidence, ki jih morata na podlagi tega zakona sprejeti oziroma vzpostaviti JAZMP in minister, pristojen za zdravje, se sprejme oziroma vzpostavi v šestih mesecih od uveljavitve tega zakona.

### 52. člen

(uskladitev predpisov)

(1) Vlada uskladi Uredbo o razvrstitvi prepovedanih drog (Uradni list RS, št. 69/19, 157/20, 162/21, 8/23, 113/23) v roku 90 dni od uveljavitve tega zakona.

(2) Minister, pristojen za zdravje, uskladi Pravilnik o razvrščanju, predpisovanju in izdajanju zdravil za uporabo v humani medicini (Uradni list RS, št. 86/08, 45/10, 38/12 in 17/14) s tem zakonom v roku 90 dni od uveljavitve tega zakona.

### 53. člen

(veljavnost obstoječih dovoljenj)

Veljavna dovoljenja, izdana za proizvodnjo, posest, promet, proučevanje ali siceršnje oblike uporabe ali pridelave rastline konoplje ali njenih sestavin ter pripravkov iz konoplje na podlagi zakona, ki ureja proizvodnjo in promet s prepovedanimi drogami, ostanejo v veljavi do izteka njihove veljavnosti.

### 54. člen

(vzpostavitev elektronske evidence)

(1) JAZMP zagotovi tehnične pogoje za vzpostavitev in vodenje elektronskih evidenc iz 44. člena tega zakona v roku 18 mesecev od uveljavitve tega zakona.

(2) Do vzpostavitve tehničnih pogojev za vodenje elektronskih evidenc iz prvega odstavka 44. člena tega zakona imetnik dovoljenja za proizvodnjo, dovoljenja za promet ali dovoljenja za proizvodnjo in promet s konopljo za znanstvene namene v času veljavnosti dovoljenja vodi evidenco iz drugega, tretjega, četrtega oziroma petega odstavka 44. člena tega zakona po zakonu, ki ureja zdravila, in posreduje podatke JAZMP na njihov poziv oziroma najmanj dvakrat letno.

### 55. člen

(začetek veljavnosti)

Ta zakon začne veljati petnajsti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 520-01/25-3/57

Ljubljana, dne 24. julija 2025

EPA 2063-IX

Državni zbor  
Republike Slovenije  
**mag. Urška Klakočar Zupančič**  
predsednica

## 2342. Zakon o spremembah in dopolnitvah Zakona o zaščiti živali (ZZZiv-G)

Na podlagi druge alineje prvega odstavka 107. člena in prvega odstavka 91. člena Ustave Republike Slovenije izdajam

## U K A Z

### o razglasitvi Zakona o spremembah in dopolnitvah Zakona o zaščiti živali (ZZZiv-G)

Razlašam Zakon o spremembah in dopolnitvah Zakona o zaščiti živali (ZZZiv-G), ki ga je sprejel Državni zbor Republike Slovenije na seji dne 24. julija 2025.

Št. 003-02-1/2025-221

Ljubljana, dne 1. avgusta 2025

**Nataša Pirc Musar**  
predsednica  
Republike Slovenije

## Z A K O N

### O SPREMEMBAH IN DOPOLNITVAH ZAKONA O ZAŠČITI ŽIVALI (ZZZiv-G)

#### 1. člen

V Zakonu o zaščiti živali (Uradni list RS, št. 38/13 – uradno prečiščeno besedilo, 21/18 – ZNOrg, 92/20, 159/21, 109/23 in 12/25 – odl. US) se v 1. členu drugi odstavek spremeni tako, da se glasi:

»Ta zakon določa tudi ravnanje z ribami, divjadjo, lovskimi psi in službenimi živalmi državnih organov, če ni s predpisi, ki urejajo ribištvo, divjad, lovstvo in organiziranost, naloge ali pooblastila državnih organov določeno drugače.«

#### 2. člen

V 5. členu se 19. točka spremeni tako, da se glasi:

»19. prostoživeče mačke so domače mačke, ki živijo v okolju neodvisno od človeka;«.

Za 21. točko se doda nova 21.a točka, ki se glasi:

»21.a reševalni pes je pes, ki je šolan za iskanje pogrešanih oseb v naravi, zasutih v ruševinah ali lavinah in za sledenje po osebni sledi, ima opravljene izpite po pravilih mednarodne organizacije za reševalne pse ali mednarodne kinološke organizacije ali je v postopku šolanja za reševalnega psa ter deluje v paru z vodnikom ali vodnikom pripravnikom reševalnega psa;«.

Za 22. točko se doda nova 22.a točka, ki se glasi:

»22.a službena žival državnega organa je žival, ki za državne organe izvaja naloge ali je v uporabi državnih organov v skladu s predpisi, ki urejajo delovanje državnih organov;«.

Za 31. točko se doda nova 31.a točka, ki se glasi:

»31.a začasni skrbnik zapuščene živali je polnoletna oseba, ki skrbi za zapuščeno žival kot prostovoljec na svojem domu v imenu zavetišča, v katerem je bila ta žival predhodno nameščena najmanj 180 dni (v nadaljnjem besedilu: začasni skrbnik);«.

Za 33. točko se dodata novi 33.a in 33.b točka, ki se glasita:

»33.a zapuščeni kopitarji so najdeni, oddani ali odvzeti kopitarji;

33.b upokojeni kopitarji so kopitarji, ki so služili kot službene živali državnega organa, a zaradi starosti ali zdravstvenih razlogov niso več zmožni varno in učinkovito opravljati službenih nalog;«.

34. točka se spremeni tako, da se glasi:

»34. zavetišče je objekt, v katerem imetnik zavetišča izvaja skrb za zapuščene živali tako, da poskrbi za pomoč, oskrbo, namestitev in oddajo zapuščenih živali;«.

## 3. člen

V 5.a členu se v prvem odstavku za besedilom »Pooblaščen osebe organov,« doda besedilo »občin,«.

V tretjem odstavku se beseda »drugega« nadomesti z besedo »tretjega«, za besedilom »pooblaščen osebe organov,« pa se doda besedilo »občin,«.

V šestem in sedmem odstavku se beseda »drugega« nadomesti z besedo »tretjega«.

Za sedmim odstavkom se doda nov osmi odstavek, ki se glasi:

»Osebnosti podatki lastnika živali se v centralnem registru hišnih živali hranijo pet let po smrti živali ali 30 let po rojstvu živali, če podatek o smrti živali ni vpisan, nato se anonimizirajo.«.

## 4. člen

Za 5.a členom se doda nov 5.b člen, ki se glasi:

## »5.b člen

Upravni organ, pristojen za veterinarstvo, vodi evidenco oseb, ki jim je izrečena prepoved posedovanja ali reje živali, in obdeluje naslednje podatke za namen izvajanja uradnega nadzora:

- osebno ime, EMŠO in naslov prebivališča,
- vrsto živali, na katero se nanaša prepoved.

Uradni veterinar vnese izrečeno prepoved v evidenco iz prejšnjega odstavka na podlagi izvršljive odločbe. V primeru pravnomočne odprave ali ugotovljene nezakonitosti odločbe ali ustavitve postopka se vnos izbriše.«.

## 5. člen

V 6. členu se v tretjem odstavku v četrti alineji besedilo »enotno matično številko občana (v nadaljnjem besedilu: EMŠO)« nadomesti z besedo »EMŠO«.

V četrtem odstavku se prva in druga alineja spremenita tako, da se glasita:

- »– pristojni veterinarski organizaciji v sedmih dneh spremembo lastništva psa, pogin ali evtanazijo psa;
- pristojni veterinarski organizaciji ali zavetišču v treh dneh pobeg ali odtujitev psa;«.

V sedmem odstavku se zadnji stavek črta in za njim doda nov osmi odstavek, ki se glasi:

»Psa, za katerega lastnik pri prijavi ne predloži podatka o izvoru, pristojna veterinarska organizacija obravnava kot psa, ki ne izpolnjuje pogojev za premike v skladu s predpisi Unije.«.

Dosedanji osmi odstavek postane deveti odstavek.

## 6. člen

6.a člen se spremeni tako, da se glasi:

## »6.a člen

Lastnik mačke zagotovi, da je mačka do dopolnjenega dvanajstega tedna starosti označena na predpisan način.

Lastnik mačke prijavi lastništvo mačke v sedmih dneh od njene pridobitve, lastnik mačjega mladiča iz lastne vzreje pa prijavi lastništvo mladiča najpozneje do njegovega dopolnjenega dvanajstega tedna starosti pristojni veterinarski organizaciji.

Lastnik mačke ob prijavi iz prejšnjega odstavka sporoči, pristojna veterinarska organizacija pa v centralni register hišnih živali vnese naslednje podatke:

- o mački;
- osebno ime ali firmo, naslov prebivališča ali sedež, EMŠO ali matično številko pravne osebe in kontaktne podatke lastnika mačke;
- osebno ime, naslov prebivališča, EMŠO in kontaktne podatke fizične osebe, ki je pri pravni osebi določena kot skrbnik mačke.

Lastnik mačke sporoči:

- pristojni veterinarski organizaciji v sedmih dneh spremembo lastništva mačke, pogin ali evtanazijo mačke;
- pristojni veterinarski organizaciji ali zavetišču pobeg ali odtujitev mačke.

Pristojna veterinarska organizacija in zavetišče podatke iz prejšnjega odstavka vneseta v centralni register hišnih živali.

Način označitve iz prvega odstavka tega člena in podrobnejše podatke o mački iz prve alineje tretjega odstavka tega člena, ki se vodijo v centralnem registru hišnih živali, predpiše minister.«.

## 7. člen

6.b člen se črta.

## 8. člen

V 6.c členu se v tretjem odstavku napovedni stavek spremeni tako, da se glasi: »Na seznam iz prejšnjega odstavka se lahko dodatno uvrsti živalska vrsta, za katero je mogoče dokazati:«.

V 2. točki se besedi »ohranitev okolja« nadomestita z besedama »ohranjanje narave«.

V 3. točki se podpičje nadomesti z besedo »ter«.

Četrti do šesti odstavek se spremenijo tako, da se glasijo:

»Pravna ali fizična oseba lahko predlog za uvrstitev živalske vrste na seznam dovoljenih vrst živali, ki vsebuje strokovno utemeljitev pogojev iz 1. do 4. točke prejšnjega odstavka, vloži pri upravnem organu, pristojnem za veterinarstvo. Ta o predlogu odloči na podlagi mnenja, ki ga izda komisija za spremembo seznama dovoljenih vrst živali iz 6.d člena tega zakona. Zoper odločbo pristojnega organa pritožba ni dovoljena, dovoljen pa je upravni spor.

Mnenje komisije za spremembo seznama dovoljenih vrst živali vsebuje presojo pogojev iz 1. do 4. točke tretjega odstavka tega člena in mnenje o primernosti uvrstitve vrste na seznam dovoljenih vrst živali. Če je ocena vseh pogojev pozitivna in je mnenje o primernosti uvrstitve pozitivno, upravni organ, pristojen za veterinarstvo, predlogu ugodí in ministru predlaga spremembo seznama iz drugega odstavka tega člena.

Minister dopolni seznam dovoljenih vrst živali v šestih mesecih od pravnomočne odločitve upravnega organa, pristojnega za veterinarstvo.«.

Za šestim odstavkom se doda nov sedmi odstavek, ki se glasi:

»Določbe tega člena se ne uporabljajo za posedovanje in ravnanje z živalmi v postopkih in za posedovanje živali v tranzitu čez ozemlje Republike Slovenije.«.

## 9. člen

V 6.č členu se prvi odstavek spremeni tako, da se glasi:

»Živali, ki niso na seznamu iz drugega odstavka prejšnjega člena, lahko poseduje:

- živalski vrt, ki izpolnjuje pogoje in je registriran v skladu s predpisi, ki urejajo ohranjanje narave;
- zatočišče, ki izpolnjuje pogoje in je registrirano v skladu s predpisi o ohranjanju narave;
- pravna ali fizična oseba, ki je v skladu s predpisi o ohranjanju narave registrirana kot gojitelj, zagotavlja predpisane bivalne pogoje za zadevno vrsto živali in ima veljavno dovoljenje za njihovo gojitev v skladu s predpisi o ohranjanju narave;
- pravna ali fizična oseba, ki poseduje in uporablja zadavne živali v skladu s predpisi, ki urejajo divjad in lovstvo.«.

V drugem odstavku se za besedo »odda« doda besedilo »zatočišču,«.

Tretji odstavek se spremeni tako, da se glasi:

»Določbe tega člena se ne uporabljajo za posedovanje in ravnanje z živalmi v postopkih in za posedovanje živali v tranzitu čez ozemlje Republike Slovenije.«.

## 10. člen

Za 6.č členom se dodata nova 6.d in 6.e člen, ki se glasita:

## »6.d člen

Minister s sklepom imenuje komisijo za spremembo seznama dovoljenih vrst živali, ki jo sestavljajo najmanj trije člani. Zoper sklep o imenovanju ni pritožbe.

Naloga komisije za spremembo seznama dovoljenih vrst živali je izdaja mnenja iz petega odstavka 6.c člena tega zakona o primernosti uvrstitve vrste na seznam dovoljenih vrst živali.

Vse stroške v zvezi s predlogom za uvrstitev vrste na seznam dovoljenih vrst živali, vključno s stroški izdaje mnenja, nosi predlagatelj.

Člani navedene komisije so upravičeni do nadomestila v višini, ki jo določi minister.

Minister predpiše natančnejše pogoje za sestavo, naloge in način dela komisije za spremembo seznama dovoljenih vrst živali.

#### 6.e člen

Fizična ali pravna oseba, živalski vrt ali zatočišče iz prvega odstavka 6.č člena tega zakona mora za vrste, ki niso uvrščene na seznam dovoljenih vrst živali, zagotoviti označitev in prijavo živali pri ministrstvu, pristojnem za ohranjanje narave, v sedmih dneh po pridobitvi.

Ob prijavi oseba iz prejšnjega odstavka zaradi namena zagotavljanja sledljivosti živali, sporoči naslednje podatke:

- o vrsti, spolu in starosti živali;
- osebno ime ali firmo, naslov prebivališča ali sedež, EMŠO ali matično številko pravne osebe in kontaktne podatke lastnika.«.

#### 11. člen

7.a člen se spremeni tako, da se glasi:

#### »7.a člen

Skrbniki živali in osebe, ki pri opravljanju dejavnosti, povezanih z živalmi, prihajajo z njimi v neposreden stik, morajo imeti osnovno znanje o potrebah živali glede vode, hrane, primerne okolja, o vrsti značilnega obnašanja ter o predpisih glede dobrobiti in zaščite živali (v nadaljnjem besedilu: osnovno znanje o živalih).

Če skrbnik živali ustrezno skrbi za svojo žival oziroma ustrezno ravna s njo, se šteje, da ima ustrezno osnovno znanje o živali.

Ne glede na prejšnji odstavek je za skrbnike rejnih živali za pridobitev osnovnega znanja o živalih obvezno usposabljanje iz četrtega odstavka tega člena, če tako določa predpis Evropske unije.

Osebe, ki pri opravljanju dejavnosti, povezanih z živalmi, prihajajo z njimi v neposreden stik, osnovno znanje o živalih pridobijo na usposabljanjih, katerih vsebine pripravi Nacionalni center za dobrobit živali v okviru Nacionalnega veterinarskega inštituta pri Veterinarski fakulteti Univerze v Ljubljani (v nadaljnjem besedilu: Nacionalni center za dobrobit živali), potrdi pa upravni organ, pristojen za veterinarstvo. Udeleženci po opravljenem usposabljanju opravijo izpit in pridobijo potrdilo o opravljenem usposabljanju, ki velja deset let.

Ne glede na drugi, tretji in četrti odstavek tega člena se za osebe, ki so uspešno končale izobraževanje po učnih programih, v katere so bile vključene vsebine iz prvega odstavka tega člena, na poklicnih, srednješolskih, visokošolskih strokovnih ali univerzitetnih programih izobraževanja šteje, da imajo že pridobljeno osnovno znanje o živalih, če ni s predpisom iz tretjega odstavka tega člena določeno drugače.

Skrbnik živali, ki mu je s pravnomočno odločbo ugotovljena kršitev prvega odstavka prejšnjega člena in mu je odvzeta ena ali več živali zaradi zaščite njihove dobrobiti, mora za nadaljnje posedovanje živali pridobiti osnovno znanje o živalih na usposabljanju iz četrtega odstavka tega člena.

Uradni veterinar lahko odredi usposabljanje iz četrtega odstavka tega člena tudi skrbniku živali, ki mu je s pravnomočno odločbo ugotovljena kršitev iz prvega ali drugega odstavka prejšnjega člena, če gre za ponavljajočo se ali dalj časa trajačo nepravilnost.

Usposabljanja iz četrtega odstavka tega člena koordinira Nacionalni center za dobrobit živali, izvajajo pa jih pravne ali fizične osebe, ki so registrirane za dejavnost izobraževanja in izpolnjujejo pogoje glede strokovne usposobljenosti predavateljev, prostorov in opreme (v nadaljnjem besedilu: izvajalci usposabljanj). Izvajalci usposabljanj predložijo program usposabljanja, ki ga potrdi Nacionalni center za dobrobit živali in o tem

vodi evidence. Izvajalci usposabljanj o izvedenih usposabljanjih vodijo evidenco, ki vsebuje naslednje podatke o udeležencih usposabljanj: osebno ime, naslov prebivališča, datum rojstva, vrsto, vsebino ter datum usposabljanja in zaporedno številko potrdila o opravljenem usposabljanju.

Osebni podatki iz prejšnjega odstavka se obdelujejo za vodenje in vzdrževanje evidence o izvedenih usposabljanjih, usposobljenih osebah in za odločanje v skladu s tem zakonom ter se hranijo za obdobje veljavnosti potrdila o opravljenem usposabljanju.

Vsebine programov in načine izvajanja usposabljanj iz četrtega odstavka tega člena pripravi Nacionalni center za dobrobit živali in potrdi upravni organ, pristojen za veterinarstvo.

Določbe tega člena se ne uporabljajo za osebe iz 20.b člena tega zakona ter za vodnike in konjenike ali skrbnike psov in konj državnih organov, ki osnovno znanje pridobijo v specialnih programih usposabljanja v državnih organih.«.

#### 12. člen

Za 9. členom se doda nov 9.a člen, ki se glasi:

#### »9.a člen

Reja kokoši v sistemu baterijske reje je način reje, pri kateri so kokoši nameščene v kletkah, ki so razporejene v vrstah ena poleg druge oziroma ena na drugi v več ravneh.

Reja kokoši v sistemih baterijske reje je na ozemlju Republike Slovenije prepovedana.«.

#### 13. člen

V 11. členu se drugi odstavek spremeni tako, da se glasi:

»Skrbnik živali mora z ustrezno vzgojo in šolanjem oziroma z drugimi ukrepi zagotoviti, da žival ni nevarna okolici niti ne ogroža varnosti ljudi, živali ali premoženja.«.

V četrtem odstavku se v četrti alineji pika nadomesti s podpičjem in za njo dodata novi peta in šesta alineja, ki se glasita:

»– službene pse državnih organov v času izvajanja nalog ali šolanja;

– reševalne pse v času izvajanja nalog, šolanja, usposabljanj ali tekmovanj.«.

#### 14. člen

V 13. členu se v prvem odstavku za besedo »invalidov« dodata vejica in beseda »reševalni«.

V tretjem odstavku se na koncu doda besedilo »Reševalni psi so lahko označeni tudi z značko reševalnega psa.«.

#### 15. člen

V 15. členu se v prvem odstavku v prvi alineji besedi »zbadanje živali« nadomesti z besedilom »zbadanje ali zbadanje živali, rezanje, sekanje«.

Štiriindvajseta alineja se spremeni tako, da se glasi:

»– nastanitev živali na premajhnem prostoru brez možnosti zadostne rekreacije glede na fiziološke in etološke potrebe živali, vključno z nastanitvijo psov v kletke v stanovanjskih prostorih v nasprotju s predpisi, ki urejajo pogoje bivanja živali;«.

Za štiriindvajseto alinejo se dodata novi petindvajseta in šestindvajseta alineja, ki se glasita:

»– uporaba živali kot dobitke ali nagrade na tekmovanjih, pri igrah na srečo ali na javnih prireditvah;

– uporaba, prodaja in trženje pasti za lov divjadi v nasprotju s predpisi o lovstvu.«.

#### 16. člen

V 20. členu se v drugem odstavku za četrto alinejo doda nova peta alineja, ki se glasi:

»– kirurška kastracija pujskov brez uporabe anestezije ob posegu in analgezije pred ali med posegom ali neposredno po njem;«.

Dosedanje peta do sedma alineja postanejo šesta do osma alineja.

## 17. člen

V 27. členu se drugi odstavek spremeni tako, da se glasi:

»Zagotovitev zavetišča je lokalna zadeva javnega pomena, ki se izvaja kot javna služba, pri čemer mora biti na vsakih začetih 800 registriranih psov v občini v zavetišču zagotovljeno najmanj eno namestitveno mesto za pse in dve namestitveni mesti za mačke.«.

Za drugim odstavkom se dodata nova tretji in četrti odstavek, ki se glasita:

»Ne glede na prejšnji odstavek se v občinah z manj kot 400 registriranimi psi javna služba izvaja tako, da je zagotovljeno najmanj eno namestitveno mesto za zapuščeno žival ne glede na vrsto živali.

Občina sporoči do 31. marca tekočega leta za preteklo leto upravnemu organu, pristojnemu za veterinarstvo, seznam zavetišč, ki zanjo izvajajo javno službo iz prvega odstavka tega člena.«.

Dosedanji tretji odstavek postane peti odstavek.

Za dosedanjim četrtem odstavkom, ki postane šesti odstavek, se dodajo novi sedmi do dvanajsti odstavek, ki se glasijo:

»Ne glede na določbe tega zakona lahko za izvajanje javne službe pomoči, oskrbe in namestitve zapuščenih ali upokojenih kopitarjev ministrstvo, pristojno za veterinarstvo, podeli koncesijo nevladni organizaciji, ki deluje v javnem interesu na področju zaščite živali in ima sklenjeno pogodbo za izvajanje dejavnosti iz 34. člena tega zakona.

Javna služba iz prejšnjega odstavka obsega:

- prevzem, namestitve in oskrbo zapuščenih ali upokojenih kopitarjev,
- zagotavljanje nujne veterinarske pomoči in oskrbe,
- iskanje skrbnikov,
- sodelovanje z inšpekcijskimi organi in drugimi pristojnimi službami.

Koncesija se podeli z odločbo na podlagi javnega razpisa. Podeli se za obdobje desetih let z možnostjo podaljšanja.

Ministrstvo nadzira izvajanje javne službe, skladnost s koncesijsko pogodbo ter spoštovanje predpisov s področja zaščite živali.

Stroški izvajanja javne službe iz tega člena se krijejo iz proračuna Republike Slovenije v skladu s pogodbo o koncesiji.

Minister predpiše podrobnejše pogoje za podelitev in izvajanje koncesije, vključno z višino nadomestila, načinom poročanja, kadrovskimi pogoji, nastanitvenimi zmogljivostmi ter drugimi obveznostmi koncesionarja.«.

## 18. člen

Za 27. členom se doda nov 27.a člen, ki se glasi:

## »27.a člen

Občina je pristojna za zapuščene živali na območju, kjer so živali najdene ali odvzete, razen za odvzete hišne živali v tranzitu, za katere uradni veterinar odredi namestitve v zavetišče s prostimi zmogljivostmi na stroške kršitelja.

Če občina ne zagotavlja javne službe v skladu z drugim ali tretjim odstavkom prejšnjega člena, uradni veterinar odredi namestitve zapuščene živali v zavetišče s prostimi zmogljivostmi na stroške občine do oddaje živali drugemu zainteresiranemu skrbniku ali do smrti živali.

Če občina zagotavlja predpisano število mest v zavetišču, vendar število zapuščenih živali v občini presega prosto število mest v zavetišču, uradni veterinar odredi namestitve zapuščene živali na stroške občine v zavetišče s prostimi zmogljivostmi do sprostitve mest v zavetišču, ki opravlja javno službo za občino, v skladu s 1. točko drugega odstavka 31. člena tega zakona.

Če občina zagotavlja predpisano število mest v zavetišču, vendar to zavetišče ne more sprejeti živali, ker so njegove zmogljivosti zasedene zaradi nameščenih odvzetih živali iz druge občine ali živali, odvzetih v tranzitu, krije stroške namestitve in oskrbe Republika Slovenija do sprostitve mest v zavetišču, ki opravlja javno službo za občino.«.

## 19. člen

Za 30. členom se dodata nova 30.a in 30.b člen, ki se glasita:

## »30.a člen

Imetnik zavetišča ne sme pogojevati oddaje zapuščene živali z dodatnimi ali drugačnimi pogoji, kot so določeni za posedovanje hišnih živali v skladu s predpisi, ki urejajo zaščito hišnih živali, razen če je to utemeljeno zaradi zdravstvenih ali vedenjskih posebnosti živali, ki se oddaja.

Imetnik zavetišča ni upravičen do povrnitve nadaljnjih stroškov oskrbe, če oddajo zapuščene živali pogojuje v nasprotju s prejšnjim odstavkom.

Imetnik zavetišča lahko namesti zapuščene živali v oskrbo začasnemu skrbniku po 180 dneh od namestitve v zavetišče, če skupno število živali na istem bivališču začasnega skrbnika ne presega pet odraslih hišnih živali. Imetnik zavetišča pred namestitvijo in v času oskrbe zapuščene živali preverja predpisane pogoje za posedovanje tovrstne hišne živali ter zagotavlja redne objave in druge načine iskanja trajne posvojitve.

Ne glede na določbe tega zakona imetnik zavetišča za oskrbo iz prejšnjega odstavka zagotavlja sredstva, povezana z oskrbo, v dogovoru z začasnim skrbnikom.

Imetnik zavetišča ni upravičen do povrnitve stroškov oskrbe po 180 dneh od namestitve pri začasnem skrbniku, če imetnik zavetišča zapuščene živali v tem času ne odda ali je začasni skrbnik ne vrne v zavetišče.

## 30.b člen

Stroški za oskrbo živali v zavetišču obsegajo stroške odlova, prevoza, namestitve, sterilizacije ali kastracije, označitve, registracije, dnevne in veterinarske oskrbe, vključno s stroški za mladiče, če se ti skotijo v času namestitve v zavetišču.

Stroški dnevne oskrbe zapuščene živali v zavetišču so stroški neposredne oskrbe zapuščenih živali za hrano, vodo, obratovalne stroške (kot so na primer elektrika, voda, energija za ogrevanje, odvoz odpadkov) in stroške dela.

Stroški veterinarske oskrbe zapuščene živali v zavetišču so stroški za plačilo opravljene storitve v skladu s cenikom veterinarske organizacije, ob upoštevanju priznanih stroškov nujne, obvezne in potrebne veterinarske oskrbe v skladu s smernicami, ki jih določi upravni organ, pristojen za veterinarstvo.

Podaljšana oskrba je dnevna in veterinarska oskrba zapuščene živali v zavetišču po 60 dneh od namestitve zapuščene živali v zavetišče.

Ceno podaljšane dnevne oskrbe iz drugega odstavka tega člena določi minister na podlagi izračuna stroškov dnevne oskrbe zapuščene živali.«.

## 20. člen

31. člen se spremeni tako, da se glasi:

## »31. člen

Ne glede na 27.a člen tega zakona stroške, povezane z zapuščeno živaljo, plača dotedanji skrbnik živali:

1. če je bila njegova žival najdena:
  - do vrnitve ali
  - do oddaje drugemu zainteresiranemu skrbniku, če se dotedanji skrbnik ne odzove na pisni poziv imetnika zavetišča v skladu s 30. členom tega zakona, vendar ne dlje kot 60 dni;
2. če mu je bila žival odvzeta:
  - do oddaje drugemu zainteresiranemu skrbniku, vendar ne dlje kot 60 dni. Če žival ni oddana drugemu zainteresiranemu skrbniku v navedenem roku, se plačujejo nadaljnji stroški v skladu z drugim in tretjim odstavkom tega člena;
3. če je svojo žival trajno oddal v zavetišče:
  - do oddaje drugemu zainteresiranemu skrbniku, vendar ne več kot znaša strošek 60-dnevne oskrbe živali. Če žival ni oddana drugemu zainteresiranemu skrbniku v navedenem roku, se plačujejo nadaljnji stroški v skladu z 2. točko drugega odstavka in tretjim odstavkom tega člena.

Če skrbnik zapuščene živali ni znan, plača stroške:

1. občina za obdobje do 60 dni,
2. Republika Slovenija za nadaljnje obdobje 120 dni, če imetnik zavetišča zapuščene živali ne odda v 60 dneh.

Republika Slovenija po preteku 180 dni od namestitve živali v zavetišče krije 35 % stroškov dnevne in veterinarske oskrbe. V preostalem delu stroški bremenijo imetnika zavetišča, ne glede na to, ali je žival nameščena pri začasnem skrbniku ali v zavetišču.

Ne glede na 27.a člen tega zakona in prejšnji odstavek imetnik zavetišča ni upravičen do plačila oskrbe po 180 dneh, če ne izvaja javne službe za občino v skladu s 27. členom tega zakona, razen v primeru odvzete živali ali namestitve živali, ko je občina zagotovila javno službo v skladu s 27. členom tega zakona, a je njeno zavetišče polno in je treba žival namestiti v drugo zavetišče.

Stroške, povezane z zapuščenim ali upokojenim kopitarjem, plača dotedanji skrbnik kopitarja:

1. če je bil njegov kopitar najden:
  - do dneva vrnitve ali
  - do oddaje drugemu zainteresiranemu skrbniku, če se dotedanji skrbnik ne odzove na pisni poziv koncesionarja iz 27. člena tega zakona, vendar ne dlje kot 60 dni;
2. če mu je bil kopitar odvzet:
  - do dneva oddaje drugemu zainteresiranemu skrbniku, vendar ne dlje kot 60 dni.

Če skrbnik zapuščenega kopitarja ni znan, plača stroške za obdobje do oddaje drugemu zainteresiranemu skrbniku, vendar ne dlje kot 60 dni, Republika Slovenija.«.

## 21. člen

31.a člen se spremeni tako, da se glasi:

### »31.a člen

Občina lahko zagotavlja financiranje ali sofinanciranje izvajanja kastracij, sterilizacij in označevanja hišnih živali ter drugih ukrepov za zagotavljanje varnega okolja občanom v zvezi z zapuščenimi živalmi in za spodbujanje odgovornega lastništva hišnih živali. Financiranje sterilizacije in kastracije je pogojeno z izpolnitvijo obveznosti lastnika, da zagotovi registracijo hišnih živali.«.

## 22. člen

V 33. členu se v prvem odstavku napovedni stavek spremeni tako, da se glasi: »Imetnik zavetišča ali investitor pridobi sredstva za vzpostavitev zavetišča ali razširitev zmogljivosti zavetišča iz naslednjih virov:«.

Druga alineja se spremeni tako, da se glasi:

»– proračuna Republike Slovenije za gradbena dela in opremo, vendar največ do višine 50 % njihove dejanske vrednosti, na podlagi javnega razpisa ministrstva v okviru razpoložljivih sredstev, če je naložba v skladu s predpisi, ki urejajo pogoje za zavetišča;«.

## 23. člen

V 38. členu se v drugem odstavku tretja alineja črta. Dosedanja četrta alineja postane tretja alineja.

## 24. člen

Za 41. členom se doda nov 41.a člen, ki se glasi:

### »41.a člen

Vlada določi prekrške za kršitve uredb Evropske unije s področja tega zakona v skladu z zakonom, ki ureja prekrške, in druge vsebine iz uredb Evropske unije, ki se nanašajo na ta zakon.«.

## 25. člen

V 43. členu se tretja alineja spremeni tako, da se glasi:

»– začasno ali trajno odvzeti žival in prepovedati stike dosedanemu skrbniku živali, če je to potrebno za zaščito živali v primeru kršitve določb tega zakona. Če je treba odvzeti posa-

mežno žival, se lahko glede na okoliščine in stopnjo ogrožanja dobrobiti ali ravnanje in zmožnosti skrbnika živali odvzamejo tudi druge živali, da se prepreči ponavljanje kršitev;«.

Za tretjo alinejo se dodajo nove četrta do šesta alineja, ki se glasijo:

»– začasno odvzeti žival, ki ogroža varnost ljudi, živali ali premoženja ali v primeru ponavljajoče kršitve trajno odvzeti takšno žival;

– odrediti oskrbo za odvzete rejne živali na domu skrbnika živali ali pri drugem skrbniku živali, če to ni možno ali lastnika ni mogoče ugotoviti, živali odvzeti in takoj prodati ali namestiti v prehodni hlev in najpozneje v 30 dneh od odvzema prodati nevladni organizaciji, ki deluje v javnem interesu, ali kmetijskemu gospodarstvu. Če se trajno odvzeta žival v 30 dneh ne prodaja, uradni veterinar odloči, ali se namestitev živali v prehodnem hlevu podaljša ali se žival usmrti. Iz kupnine od prodane živali se pokrijejo stroški postopka, morebitna razlika pa se nameni za izvajanje nalog skrbi za živali iz 33. člena tega zakona ali za dejavnost oskrbe trajno odvzetih rejnih živali iz 33.a člena tega zakona;

– odrediti namestitev odvzete hišne živali, razen za živali prosto živečih vrst, v zavetišču, ki lahko trajno odvzeto žival takoj odda primernemu skrbniku. Za začasno ali trajno odvzete živali prosto živečih vrst uradni veterinar odredi začasno oskrbo v zatočišču za živali prosto živečih vrst v skladu s predpisi, ki urejajo ohranjanje narave. Če je bila žival oddana novemu skrbniku, je v primeru pravnomočno odpravljen ali ugotovitev nezakonitosti odločbe o odvzemu živali dosedanji skrbnik živali upravičen do odškodnine, ki jo uveljavlja pred pristojnim sodiščem;«.

Dosedanja četrta alineja postane sedma alineja.

V dosedanji peti alineji, ki postane osma alineja, se za besedo »šestim« doda besedilo »ali sedmim« in za njo doda nova deveta alineja, ki se glasi:

»– odrediti šolanje psa v skladu 26.c členom tega zakona;«.

Dosedanja šesta alineja postane deseta alineja.

Dosedanja sedma alineja, ki postane enajsta alineja, se spremeni tako, da se glasi:

»– prepovedati rejo ali posedovanje vseh ali določene vrste živali, če ugotovi, da je skrbnik ponovno kršil obveznosti iz tega zakona in s tem povzročal živali bolečine in trpljenje, da se prepreči ponavljanje kršitev v prihodnosti;«.

Dosedanje osma do dvanajsta alineja postanejo dvanajsta do šestnajsta alineja.

V dosedanji trinajsti alineji, ki postane sedemnajsta alineja, se beseda »zavetišču« nadomesti z besedama »imetniku zavetišča« in črta drugi stavek ter za njo doda nova osemnajsta alineja, ki se glasi:

»– odrediti plačilo stroškov oskrbe v zavetišču nameščene zapuščene živali na stroške imetnika zavetišča do odprave nepravilnosti v primeru pogojevanja oddaje živali v nasprotju s 30.a členom tega zakona;«.

V dosedanji štirinajsti in petnajsti alineji, ki postaneta devetnajsta in dvajseta alineja, se beseda »zavetišču« nadomesti z besedama »imetniku zavetišča«.

Dosedanja šestnajsta alineja postane enaindvajseta alineja.

Na koncu dosedanje sedemnajste alineje, ki postane dvaindvajseta alineja, se pika nadomesti s podpičjem in za njo dodata novi triindvajseta in štiriindvajseta alineja, ki se glasita:

»– izvesti prodajo rejne živali, če lastnik rejne živali umre in ni zainteresiranega skrbnika. Če prodaje ni mogoče takoj izvesti, uradni veterinar odredi oskrbo pri drugem skrbniku živali, ki je upravičen do povračila stroškov oskrbe za obdobje do 30 dni, ali namestitev v prehodnem hlevu za obdobje do 30 dni. Upravni organ, pristojen za veterinarstvo, nastale stroške, ki jih založi iz proračunskih sredstev, pobota iz kupnine, sicer pa stroške ali preostanek kupnine prijavi v zapuščinsko maso;

– odvzeti živali kršitelju, ki je tujec in nedovoljeno prevaža hišne živali, ki ne izpolnjujejo pogojev za premike v skladu s predpisi Evropske unije ter zaradi zavarovanja plačila zaseči

vozilo ne glede na to, ali je vozilo last kršitelja ali ne, dokler kršitelj ne plača globe in stroškov namestitve živali v zavetišču. Če okoliščine kažejo na nevarnost, da bo kršitelj pobegnil ali oviral postopek, uradni veterinar izvede postopek s pomočjo policije. Če kršitelj stroškov ne plača v 30 dneh, upravni organ, pristojen za veterinarstvo, zaseženo vozilo proda v skladu z določbami zakona, ki ureja stvarno premoženje, in iz kupnine poplača stroške postopka. V primeru pravnomočno odpravljene odločbe ali ugotovitve nezakonnosti odločbe o zasegu vozila je kršitelj upravičen do povrnitve kupnine za prodano zaseženo vozilo.«.

#### 26. člen

V 43.a členu se drugi odstavek spremeni tako, da se glasi:

»V primeru ukrepov iz tretje do šeste, desete do petnajste, devetnajste do enaindvajsete, triindvajsete in štiriindvajsete alineje prvega odstavka prejšnjega člena predlog za odlog izvršitve odločbe ni dopusten.«.

#### 27. člen

V 45. členu se v prvem odstavku doda nova 1. točka, ki se glasi:

»1. redi kokoši v sistemu baterijske reje (drugi odstavek 9.a člena);«.

Dosedanje 1. do 3. točka postanejo 2. do 4. točka.

Dosedanja 4. točka, ki postane 5. točka, se spremeni tako, da se glasi:

»5. stori katero od ravnanj iz prve do šestindvajsete alineje prvega odstavka 15. člena tega zakona;«.

Dosedanje 5. do 14. točka postanejo 6. do 15. točka.

V dosedanji 15. točki, ki postane 16. točka, se beseda »tretji« nadomesti z besedo »peti«.

V dosedanji 16. točki, ki postane 17. točka, se za besedo »prvim« doda vejica in črta beseda »ali« ter se za besedo »tretjim« dodata besedi »ali petim«.

Na koncu dosedanje 17. točke, ki postane 18. točka, se pika nadomesti s podpičjem in za njo doda nova 19. točka, ki se glasi:

»19. odda zapuščeno žival začasnemu skrbniku v nasprotju s tretjim odstavkom 30.a člena tega zakona.«.

Tretji odstavek se spremeni tako, da se glasi:

»Z globo od 1.000 do 1.600 eurov se kaznuje posameznik, ki stori prekršek iz prvega odstavka tega člena.«.

#### 28. člen

V 46. členu se v prvem odstavku 16. točka spremeni tako, da se glasi:

»16. goji, poseduje ali vodi psa kljub prepovedi iz osmega odstavka 26.b člena tega zakona;«.

Tretji odstavek se spremeni tako, da se glasi:

»Z globo od 800 do 1.400 eurov se kaznuje posameznik, ki stori prekršek iz prvega odstavka tega člena.«.

#### 29. člen

V 46.a členu se v prvem odstavku za 6. točko dodajo nove 7. do 9. točka, ki se glasijo:

»7. kot lastnik mačke ne zagotovi označitve mačke v skladu s prvim odstavkom 6.a člena tega zakona;

8. kot lastnik mačke ne prijavi lastništva mačke v predpisanem roku v skladu z drugim odstavkom 6.a člena tega zakona;

9. kot pristojna veterinarska organizacija ne vnesne predpisanih podatkov ob prijavi mačke v skladu s tretjim odstavkom 6.a člena tega zakona;«.

Dosedanji 7. in 8. točka, ki postaneta 10. in 11. točka, se spremenita tako, da se glasita:

»10. poseduje žival v nasprotju s 6.č členom tega zakona;

11. ne zagotovi označitve in prijave živali v skladu s 6.e členom tega zakona;«.

Dosedanje 9. do 11. točka postanejo 12. do 14. točka.

V dosedanji 12. točki, ki postane 15. točka, se beseda »sedmi« nadomesti z besedo »osmi«.

V dosedanji 13. točki, ki postane 16. točka, se beseda »sedmim« nadomesti z besedo »osmim«.

Dosedanje 14. do 20. točka postanejo 17. do 23. točka.

Na koncu dosedanje 21. točke, ki postane 24. točka, se podpičje nadomesti s piko.

Dosedanja 22. točka se črta.

V četrtem odstavku se besedilo »od 200 do 400« nadomesti z besedilom »od 600 do 1.200«.

### PREHODNE IN KONČNA DOLOČBA

#### 30. člen

Postopki v zvezi z zapuščenimi živalmi, ki so bili začeti pred uveljavitvijo tega zakona, se končajo v skladu s tem zakonom.

Za živali, ki so bile sprejete in so nameščene v zavetišče pred uveljavitvijo tega zakona, se plačilo stroškov namestitve in veterinarske oskrbe izvaja v skladu s tem zakonom.

Do uveljavitve sklepa ministra iz petega odstavka 30.b člena zakona o določitvi stroškov podaljšane dnevne oskrbe iz spremenjenega 31. člena zakona se stroški obračunavajo v višini in na način, ki je veljal pred uveljavitvijo tega zakona.

Z uveljavitvijo sklepa iz sedmega odstavka spremenjenega 31. člena zakona prenehajo veljati sklepi o potrditvi cen dolgotrajne oskrbe v zavetiščih, izdani na podlagi 31. člena Zakona o zaščiti živali (Uradni list RS, št. 38/13 – uradno prečiščeno besedilo, 21/18 – ZNorg, 92/20, 159/21, 109/23 in 12/25 – odl. US). Občine zagotovijo izvajanje javne službe v skladu s spremenjenim drugim odstavkom 27. člena zakona najpozneje v 24 mesecih od uveljavitve tega zakona.

#### 31. člen

V obdobju od uveljavitve tega zakona do začetka uporabe spremenjenega 6.a člena zakona, 1. januarja 2027, lastnik mačke zagotovi, da je njegova mačka označena in prijavljena pristojni veterinarski organizaciji.

Lastnik mačke ob prijavi iz prejšnjega odstavka sporoči, pristojna veterinarska organizacija pa v centralni register hišnih živali vnesne naslednje podatke:

– o mački;

– osebno ime ali firmo, naslov prebivališča ali sedež, EMŠO ali matično številko pravne osebe in kontaktne podatke lastnika mačke;

– osebno ime, naslov prebivališča, EMŠO in kontaktne podatke fizične osebe, ki je pri pravni osebi določena kot skrbnik mačke.

Lastnik mačke sporoči:

– pristojni veterinarski organizaciji v sedmih dneh spremenbo lastništva mačke, pogin ali evtanazijo mačke;

– pristojni veterinarski organizaciji ali zavetišču pobeg ali odtujitev mačke.

Pristojna veterinarska organizacija in zavetišče podatke iz prejšnjega odstavka vneseta v centralni register hišnih živali.

Označitev se izvede skladno z določbami Pravilnika o označevanju in registraciji hišnih živali (Uradni list RS, št. 89/14).

Za obdelavo osebnih podatkov iz druge in tretje alineje drugega odstavka tega člena se uporabljajo določbe 5.a člena zakona.

Republika Slovenija krije veterinarskim organizacijam plačilo storitve označitve in prijave mačke do višine 30 EUR za vsako označeno mačko.

Izplačilo veterinarski organizaciji se izvede enkrat mesečno na podlagi računa veterinarske organizacije in dokazil o označitvi in prijavi mačke iz centralnega registra hišnih živali.

#### 32. člen

Fizična ali pravna oseba, ki ob začetku uporabe spremenjenega 6.č člena zakona ne izpolnjuje pogojev iz spremenjenega prvega odstavka 6.č člena zakona in poseduje žival ali

živali živalskih vrst, ki niso uvrščene na seznam dovoljenih vrst živali, lahko poseduje te živali do njihove naravne smrti, če v 12 mesecih od začetka uporabe spremenjenega 6.č člena zakona:

- zagotovi označitev živali v skladu s predpisom, ki ureja označevanje prostoživečih vrst, oziroma, če živali ni mogoče označiti, zaradi zagotavljanja istovetnosti živali zagotovi od vzem in hrambo odvzetega materiala za molekularnogeno analizo v ustanovi z opremo za hrambo materiala za molekularnogeno preiskavo;

- prijavi žival iz prejšnje alineje ministrstvu, pristojnemu za ohranjanje narave, ki žival vpiše v evidenco (register) prostoživečih vrst živali, ter

- zagotovi izpolnjevanje predpisanih bivalnih pogojev in oskrbo v skladu s predpisom, ki ureja bivalne pogoje in oskrbo živali prostoživečih vrst v ujetništvu.

Fizična ali pravna oseba iz prejšnjega odstavka ob prijavi iz druge alineje prejšnjega odstavka za vpis v evidenco sporoči naslednje podatke:

- o vrsti, spolu in starosti živali;
- osebno ime ali firmo, naslov prebivališča ali sedež, EMŠO ali matično številko pravne osebe in kontaktne podatke lastnika.

Ne glede na prvo alinejo prvega odstavka tega člena označitev ni potrebna, če je žival že označena v skladu s predpisom, ki ureja označevanje živali prostoživečih vrst v ujetništvu.

V primeru neizpolnjevanja pogojev iz prvega odstavka tega člena se z živalmi po izteku roka iz napovednega stavka prvega odstavka tega člena ravna v skladu z drugim odstavkom spremenjenega 6.č člena zakona.

Če oseba iz prvega odstavka tega člena živali ne želi več posedovati, jo lahko proda ali odda osebam iz prvega odstavka spremenjenega 6.č člena zakona ali zunaj Republike Slovenije. O prodaji ali drugi spremembi lastništva obvesti ministrstvo, pristojno za ohranjanje narave.

Ne glede na prvi in četrti odstavek tega člena mora fizična ali pravna oseba, ki ob uveljavitvi podzakonskega predpisa, ki določa seznam dovoljenih vrst živali in poseduje žival ali živali živalskih vrst, ki niso uvrščene na seznam dovoljenih vrst živali in so iz družine mačk (Felidae), medvedov (Ursidae) ali psov (Canidae), živali v šestih mesecih od uveljavitve podzakonskega predpisa, ki določa seznam dovoljenih vrst živali, oddati zatočišču ali živalskemu vrtu v nadaljnjo oskrbo. V primeru neoddaje se z živalmi po izteku roka iz napovednega stavka prvega odstavka tega člena ravna v skladu z drugim odstavkom spremenjenega 6.č člena zakona.

### 33. člen

Nosilci kmetijskih gospodarstev, ki izpolnjujejo merila iz Priloge I Uredbe Komisije (EU) 2022/2472 z dne 14. decembra 2022 o razglasitvi nekaterih vrst pomoči v kmetijskem in gozdarskem sektorju ter na podeželju za združljive z notranjim trgov z uporabo členov 107 in 108 Pogodbe o delovanju Evropske unije (UL L št. 327 z dne 21. 12. 2022, str. 1), zadnjič popravljene s Popravkom (UL L št. 2024/90118 z dne 21. 2. 2024), (v nadaljnjem besedilu: Uredba 2022/2472/EU) in se ukvarjajo s prašičerejo, so upravičeni do pomoči za stroške kastracije pujskov z uporabo anestezije med posegom in analgezije pred in med posegom ali neposredno po posegu, ki je izvedena do sedmega dneva starosti pujskov, za največ dve leti od začetka uporabe nove pete alineje drugega odstavka spremenjenega 20. člena zakona.

Pomoč iz prejšnjega odstavka se dodeli v skladu z 31. členom Uredbe 2022/2472/EU preko sofinanciranja plačila storitve veterinarskim organizacijam. Sredstva za pomoč zagotovi ministrstvo, pristojno za kmetijstvo, iz proračuna Republike Slovenije. Pristojni organ za dodelitev pomoči je Agencija Republike Slovenije za kmetijske trge in razvoj podeželja.

Vlada podrobneje določi upravičene stroške, intenzivnost in obliko pomoči, pogoje, merila in način dodelitve pomoči ter stroške izvedbe ukrepa pomoči.

### 34. člen

Minister v soglasju z ministrom, pristojnim za ohranjanje narave, izda seznam dovoljenih vrst živali iz drugega odstavka spremenjenega 6.c člena zakona v 18 mesecih od uveljavitve tega zakona.

### 35. člen

Prvi javni razpis za podelitev koncesije za izvajanje javne službe pomoči, oskrbe in namestitve zapuščenih ali upokojenih kopitarjev iz novega sedmega odstavka 27. člena zakona se objavi najpozneje v enem mesecu od uveljavitve tega zakona.

### 36. člen

Spremenjeni tretji, šesti in sedmi odstavek 5.a člena zakona, kolikor se nanašajo na tretji odstavek spremenjenega 6.a člena zakona, se začnejo uporabljati 1. januarja 2027.

Nov osmi odstavek spremenjenega 5.a člena zakona se začne uporabljati 1. januarja 2026.

Spremenjeni 6.a člen zakona se začne uporabljati 1. januarja 2027.

Spremenjeni 6.b, 6.c in 6.č člen zakona ter nova 6.d in 6.e člen se začnejo uporabljati 1. januarja 2028. Do začetka uporabe spremenjenega 6.b, 6.c in 6.č člena zakona se uporabljajo 6.b, 6.c in 6.č člen Zakona o zaščiti živali (Uradni list RS, št. 38/13 – uradno prečiščeno besedilo, 21/18 – ZNOrg, 92/20, 159/21, 109/23 in 12/25 – odl. US).

Novi 9.a člen zakona se začne uporabljati 1. januarja 2029.

Nova peta alineja drugega odstavka spremenjenega 20. člena zakona se začne uporabljati 1. januarja 2026.

Nova 1. točka prvega odstavka 45. člena zakona se začne uporabljati 1. januarja 2029.

Nove 7., 8. in 9. točka prvega odstavka 46.a člena zakona se začnejo uporabljati 1. januarja 2027.

Spremenjeni 10. in 11. točka prvega odstavka 46.a člena zakona se začneta uporabljati 1. januarja 2028.

### 37. člen

Ta zakon začne veljati petnajsti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 510-05/25-4/41

Ljubljana, dne 24. julija 2025

EPA 2088-IX

Državni zbor  
Republike Slovenije  
**mag. Urška Klakočar Zupančič**  
predsednica

## DRUGI DRŽAVNI ORGANI IN ORGANIZACIJE

### 2343. Sklep o uporabi Smernic ESMA o nadzorniških praksah pristojnih organov za preprečevanje in odkrivanje zlorab trga v skladu z uredbo o trgih kriptosredstev (MiCA)

Na podlagi drugega odstavka 469.a člena Zakona o trgu finančnih instrumentov (Uradni list RS, št. 108/10 – uradno prečiščeno besedilo, 78/11, 55/12, 105/12 – ZBan-1J, 63/13 – ZS-K, 30/16, 9/17, 77/18 – ZTFI-1, 66/19 – ZTFI-1A, 123/21 – ZTFI-1B in 45/24 – ZTFI-1C) v zvezi s prvim odstavkom 557. člena Zakona o trgu finančnih instrumentov (Uradni list RS, št. 77/18, 17/19 – popr., 66/19, 123/21 in 45/24) Agencija za trg vrednostnih papirjev izdaja

**S K L E P****o uporabi Smernic ESMA o nadzorniških praksah pristojnih organov za preprečevanje in odkrivanje zlorab trga v skladu z uredbo o trgih kriptosredstev (MiCA)****1. člen**

(vsebina in naslovniki smernic)

(1) Evropski organ za vrednostne papirje in trge (v nadaljevanju ESMA) je na podlagi 16. člena Uredbe (EU) št. 1095/2010 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 24. novembra 2010 o ustanovitvi Evropskega nadzornega organa (Evropski organ za vrednostne papirje in trge) in o spremembi Sklepa št. 716/2009/ES ter razveljavitvi Sklepa Komisije 2009/77/ES (UL L št. 331 z dne 15. 12. 2010, str. 84), zadnjič spremenjena z Uredbo (EU) 2024/2987 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 27. novembra 2024 o spremembi uredb (EU) št. 648/2012, (EU) št. 575/2013 in (EU) 2017/1131 v zvezi z ukrepi za zmanjšanje prekomerne izpostavljenosti do centralnih nasprotnih strank iz tretjih držav in izboljšanje učinkovitosti klirinških trgov Unije (UL L št. 2024/2987 z dne 4. 12. 2024) 9. julija 2025 objavil Smernice o nadzorniških praksah pristojnih organov za preprečevanje in odkrivanje zlorab trga v skladu z uredbo o trgih kriptosredstev (MiCA) (v nadaljnjem besedilu: Smernice o zlorabah trga v skladu z uredbo MiCA), ki so objavljene na njegovi spletni strani. Slovenski prevod Smernic o zlorabah trga v skladu z uredbo MiCA je bil objavljen istega dne.

(2) Smernice o zlorabah trga v skladu z uredbo MiCA so namenjene pristojnim organom, kot so opredeljeni v 35. točki prvega odstavka 3. člena Uredbe (EU) 2023/1114 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 31. maja 2023 o trgih kriptosredstev in spremembi uredb (EU) št. 1093/2010 in (EU) št. 1095/2010 ter direktiv 2013/36/EU in (EU) 2019/1937 (UL L št. 150 z dne 9. 6. 2023, str. 40), zadnjič popravljena s Popravkom (UL L št. 90077 z dne 28. 1. 2025, str. 1; v nadaljnjem besedilu: Uredba (EU) 2023/1114).

(3) Smernice o zlorabah trga v skladu z uredbo MiCA so sprejete z namenom, da se zagotovi enotno in dosledno uporabo določb 86. do 92. člena Uredbe (EU) 2023/1114.

**2. člen**

(obseg uporabe smernic)

S tem sklepom Agencija za trg vrednostnih papirjev (v nadaljnjem besedilu: Agencija) določa uporabo Smernic o zlorabah trga v skladu z uredbo MiCA za Agencijo, kadar ta, v skladu z Zakonom o izvajanju Uredbe (EU) o trgih kriptosredstev (Uradni list RS, št. 95/24), v vlogi pristojnega organa izvaja pristojnosti in naloge nadzora nad osebami, ki se poklicno dogovarjajo o poslih s kriptosredstvi ali jih izvajajo.

**3. člen**

(uveljavitev sklepa)

Ta sklep začne veljati petnajsti dan po njegovi objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 00706-10/2025-5  
Ljubljana, dne 31. julija 2025  
EVA 2025-1611-0060

Predsednica sveta  
Agencije za trg vrednostnih papirjev  
**Anka Čadež**

**2344. Sklep o imenovanju člana Sveta RTV Slovenija kot predstavnika javnosti**

Nacionalni svet za kulturo po predsedniku sveta Juriju Krpanu na podlagi d) točke tretjega odstavka 17. člena v po-

vezavi s tretjim odstavkom 17.b člena Zakona o Radioteleviziji Slovenija (Uradni list RS, št. 96/05, 109/05 – ZDavP-1B, 105/06 – odl. US, 26/09 – ZIPRS0809-B, 9/14 in 163/22; v nadaljnjem besedilu: ZRTVS-1) izdaja naslednji

**S K L E P****o imenovanju člana Sveta RTV Slovenija kot predstavnika javnosti**

1. Na predlog organizacije Kulturno – umetniško društvo Ljud s področja kulturnih in umetniških organizacij se za člana Sveta RTV Slovenija za štiriletni mandat od dneva, ko je svet konstituiran v skladu z ZRTVS-1, imenuje Špela Stres.

2. Sklep začne veljati naslednji dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 610-20/2024-3340-76  
Ljubljana, dne 31. julija 2025

**Jurij Krpan**  
predsednik  
Nacionalnega sveta za kulturo

**2345. Spremembe Tarife o taksah in nadomestilih**

Na podlagi tretjega odstavka 10. člena Zakona o revidiranju (Uradni list RS, št. 65/08, 63/13 – ZS-K, 84/18, 115/21 in 85/24) in 5. točke 10. člena Statuta Slovenskega inštituta za revizijo (Uradni list RS, št. 68/19) je Svet Slovenskega inštituta za revizijo na 71. seji dne 5. 2. 2025 sprejel

**SPREMEMBE TARIFE  
o taksah in nadomestilih****1. člen**

V Tarifi o taksah in nadomestilih (Uradni list RS, št. 60/20 in 78/24) se v 1. členu za četrto alinejo doda nova alineja, ki se glasi:

»– nadomestilo stroškov ukrepov nadzora nad pooblaščenimi ocenjevalci vrednosti.«.

**2. člen**

V 2. členu se v prvem odstavku besedilo »24. točke« nadomesti z besedilom »26. točke« in se besedilo »in 84/18« nadomesti z besedilom », 84/18, 115/21 in 85/24«.

V 2. členu se v drugem odstavku besedilo »6. točke« nadomesti z besedilom »7. točke«.

**3. člen**

V 3. člen se za besedilom člena, ki postane prvi odstavek, dodajo štiri novi odstavki, ki se glasijo:

»(2) Višina nadomestil stroškov ukrepov nadzora iz pete alineje 1. člena te tarife se določa v točkah.

(3) Vrednost točke po tej tarifi znaša 5,85 eura.

(4) Višina nadomestila stroškov ukrepov nadzora se izračuna kot zmnožek števila točk za posamezno obveznost in vrednosti točke na dan nastanka obveznosti.«.

(5) Vrednost točke se lahko poveča za rast cen življenjskih potrebščin v Republiki Sloveniji, ko ta preseže pet odstotkov vrednosti cen življenjskih potrebščin, ki velja na dan uveljavitve te tarife oziroma zadnje spremembe vrednosti točke.

**4. člen**

V 5. členu se za četrto alinejo doda nova alineja, ki se glasi:

»– pooblaščen ocenjevalec vrednosti, ki mu Inštitut izreče ukrep nadzora.«.

## 5. člen

V 6. členu se za drugim odstavkom dodajo novi tretji, četrti in peti odstavek, ki se glasijo:

»(3) Obveznost za pavšalno nadomestilo stroškov postopka za izdajo odločbe po uradni dolžnosti nastane z dnem pravnomočnosti odločbe.

(4) Obveznost za nadomestilo stroškov postopka za odločanje o ugovoru na Inštitut nastane z dnem pravnomočnosti odločbe, s katero je odločeno o ugovoru.

(5) Nadomestila stroškov ukrepov nadzora zapadejo v plačilo v osmih dneh od izdaje oziroma pravnomočnosti akta Inštituta.«.

## 6. člen

Za tarifno številko 7 se doda nov oddelek z naslovom »2. NADOMESTILO STROŠKOV POSTOPKA«, s pododdelki »a) Odredbe«, »b) Odločbe« in »c) Odločbe o ugovoru«, s tarifnimi številkami 8, 9 in 10, ki se glasijo:

## »a) Odredbe

## Tarifna številka 8

Nadomestilo stroškov postopka, v katerem je pooblaščenemu ocenjevalcu vrednosti izdana odredba o odpravi kršitev (98. člen ZRev-2), znaša 60 točk.

## b) Odločbe

## Tarifna številka 9

(1) Nadomestilo stroškov postopka, v katerem se pooblaščenemu ocenjevalcu vrednosti izda odločba o odvzemu dovoljenja (99. člen ZRev-2), znaša 450 točk.

(2) Nadomestilo stroškov postopka, v katerem se pooblaščenemu ocenjevalcu vrednosti izda odločba o pogojnem odvzemu dovoljenja oziroma odločba, s katero se prekliče pogojni odvzem dovoljenja in dovoljenje odvzame (100. člen ZRev-2), znaša 450 točk.

(3) Nadomestilo stroškov postopka, v katerem se pooblaščenemu ocenjevalcu vrednosti izda odločba, s katero se mu izreče opomin (101. člen ZRev-2) ali opozorilo (101.a člen ZRev-2), znaša 320 točk.

## c) Odločbe o ugovoru

## Tarifna številka 10

(1) Za postopek, v katerem se odloča o ugovoru zoper odredbo (136. člen ZRev-2 v povezavi s 93. členom ZRev-2 in 95. členom ZRev-2) in se ugovor v celoti zavrne ali zavrže, znaša nadomestilo stroškov postopka toliko, kot je bilo določeno za izdajo odredbe.

(2) Za postopek, v katerem se odloča o ugovoru zoper odredbo (136. člen ZRev-2 v povezavi z 93. členom ZRev-2 in 95. členom ZRev-2) in se ugovoru delno ugodi, znaša nadomestilo stroškov postopka v delu, v katerem ugovoru ni bilo ugodeno, toliko, kot je bilo določeno za izdajo odredbe. Istočasno se odloči o znižanju nadomestila stroškov postopka, določenega z izpodbijano odredbo, v delu, v katerem je ugovoru ugodeno.«.

## KONČNI DOLOČBI

## 7. člen

Z dnem, ko začne veljati ta tarifa, preneha veljati Tarifa o taksah in nadomestilih (Uradni list RS, št. 60/20 in 78/24).

## 8. člen

Te tarifa začne veljati naslednji dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 9/25

Ljubljana, dne 5. februarja 2025

Predsednica Sveta  
Slovenskega inštituta za revizijo  
**Vesna Milanovič**

K tem spremembam Tarife o taksah in nadomestilih je dala soglasje Vlada Republike Slovenije dne 23. 7. 2025 pod št. 42600-1/2024/25.

## VSEBINA

### DRŽAVNI ZBOR

- |       |                                                                     |      |
|-------|---------------------------------------------------------------------|------|
| 2341. | Zakon o konoplji za medicinske in znanstvene namene (ZKMZN)         | 6963 |
| 2342. | Zakon o spremembah in dopolnitvah Zakona o zaščiti živali (ZZZiv-G) | 6971 |

### DRUGI DRŽAVNI ORGANI IN ORGANIZACIJE

- |       |                                                                                                                                                                   |      |
|-------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------|
| 2343. | Sklep o uporabi Smernic ESMA o nadzorniških praksah pristojnih organov za preprečevanje in odkrivanje zlorab trga v skladu z uredbo o trgih kriptosredstev (MiCA) | 6977 |
| 2344. | Sklep o imenovanju člana Sveta RTV Slovenija kot predstavnika javnosti                                                                                            | 6978 |
| 2345. | Spremembe Tarife o taksah in nadomestilih                                                                                                                         | 6978 |

ISSN 1318-0576



Izdajatelj Služba Vlade RS za zakonodajo – direktor Rado Fele • Založnik Uradni list Republike Slovenije d.o.o. – direktor Denis Stroligo • Priprava Uradni list Republike Slovenije d.o.o. • Naročnina za obdobje 1. 1. do 31. 12. 2025 je 770 EUR (brez DDV), v ceno posameznega Uradnega lista Republike Slovenije je vračunan 5% DDV • Reklamacije se upoštevajo le mesec dni po izidu vsake številke • Uredništvo in uprava Ljubljana, Dunajska cesta 167 • Poštni predal 379 • Telefon tajništvo (01) 2001 821, računovodstvo in naročnine (01) 2001 863, telefaks (01) 2001 825, prodaja (01) 2001 838, preklici (01) 2001 842, telefaks (01) 4250 199, uredništvo (01) 2001 841/868, uredništvo (javni razpisi ...) (01) 2001 842, uredništvo – telefaks (01) 4250 199 • Internet: [www.uradni-list.si](http://www.uradni-list.si) – uredništvo e-pošta: [objave@uradni-list.si](mailto:objave@uradni-list.si) • Transakcijski račun 02922-0011569767