

Poglavlje VII. Uredbe (EU) 2025/40 – Sukladnost ambalaže

Osnovno pravilo

Postupak ocjenjivanja sukladnosti provodi **izrađivač**, koji je odgovoran za sukladnost ambalaže sa zahtjevima Uredbe. Ocjenjivanje se provodi internom kontrolom proizvodnje, a izrađivač **može imenovati ovlaštenog zastupnika** za obavljanje pojedinih zadaća.

Od **12. kolovoza 2026.** izrađivač mora provesti ocjenjivanje sukladnosti, izraditi tehničku dokumentaciju i sastaviti EU izjavu o sukladnosti za tip ambalaže, ali **samo za one zahtjeve koji su u tom trenutku već primjenjivi**. Zahtjevi koji počinju vrijediti kasnije uključuju se u izjavu tek od datuma njihove primjene.

Izrađivač mora održavati sukladnost serijske proizvodnje tijekom cijelog životnog ciklusa proizvoda.

Rokovi primjene

Članak	Predmet	Od kada se zahtjev uključuje u EU izjavu o sukladnosti
Članak 5.	Zahtjevi za tvari u ambalaži (teški metali, PFAS i dr.)	12. 8. 2026.
Članak 6.	Ambalaža koja se može reciklirati	1. 1. 2030. / ili 24. mjeseca od stupanja na snagu delegiranih akta
Članak 7.	Minimalni udio recikliranog sadržaja u plastičnoj ambalaži	1. 1. 2030. / ili 3 godine od stupanja na snagu provedbenog akta
Članak 8.	Ambalaža na biološkoj osnovi	Primjenjuje se od početka primjene Uredbe, osim budućih dodatnih zahtjeva ako ih Komisija naknadno donese
Članak 9.	Kompostabilna ambalaža	12. 2. 2028. za ambalažu za koju je kompostabilnost propisana Uredbom
Članak 10.	Minimalna masa i volumen ambalaže	1. 1. 2030.
Članak 11.	Ponovno uporabljiva ambalaža	12. 8. 2026.
Članak 12.	Označivanje ambalaže	12. 8. 2028. ili 24. mj. od stupanja na snagu provedbenih akta

Ključne obveze izrađivača

1. Ocjenjivanje sukladnosti

- provodi postupak ocjenjivanja sukladnosti za zahtjeve iz članaka 5.–12.;
- osigurava sukladnost serijske proizvodnje.

2. Tehnička dokumentacija

- izrađuje tehničku dokumentaciju navedenu u Prilogu VII. Uredbe, kojom dokazuje sukladnost;
- dobavljači moraju dostaviti potrebne podatke i dokumentaciju
- tehnička dokumentacija iz Priloga VII. uključuje najmanje:
 - opći opis ambalaže i njezine namjene;
 - idejno rješenje, projektne i proizvodne nacрте te sheme sastavnih dijelova ambalaže;
 - opise i objašnjenja potrebna za razumijevanje tih nacрта, shema i funkcioniranja ambalaže;
 - opis materijala i sastava ambalaže;
 - popis usklađenih normi i/ili zajedničkih specifikacija koje su primijenjene u cijelosti ili djelomično;
 - opis rješenja primijenjenih radi ispunjavanja zahtjeva Uredbe kada usklađene norme ili zajedničke specifikacije nisu primijenjene ili nisu primijenjene u cijelosti;
 - rezultate provedenih procjena, izračuna, analiza i provjera;
 - izvješća o ispitivanjima i druge dokaze koji potvrđuju sukladnost ambalaže s primjenjivim zahtjevima Uredbe.

3. EU izjava o sukladnosti

- sastavlja se za tip/model ambalaže;
- primjenjuje se od 12. kolovoza 2026.;
- ne postoji propisani rok važenja;
- mora se ažurirati kod promjena koje mogu utjecati na sukladnost.

4. Čuvanje dokumentacije

- 5 godina za jednokratnu ambalažu;
- 10 godina za ponovno uporabljivu ambalažu;

- dokumentacija se dostavlja nadležnom tijelu na zahtjev u roku od 10 dana.

5. Identifikacija ambalaže

- ambalaža mora imati oznaku tipa, šarže ili serije;
- moraju biti navedeni podaci o izrađivaču (naziv i adresa, po potrebi i elektronički kontakt).

6. Pretpostavka sukladnosti

Ambalaža proizvedena prema harmoniziranim normama ili zajedničkim tehničkim specifikacijama smatra se sukladnom za zahtjeve koje te norme obuhvaćaju.

7. Dokazivanje sukladnosti

Vrsta potrebnih ispitivanja ovisi o vrsti ambalaže, a najčešće se dokazuje:

- zahtjevi u pogledu tvari u ambalaži (ambalaža u dodiru s hranom)
- reciklabilnost,
- udio recikliranog sadržaja,
- ambalaža na biološkoj osnovi
- kompostabilnost,
- minimalna masa i volumen ambalaže
- ponovno uporabljiva ambalaža.

Iznimke

- određena prilagođena transportna ambalaža za medicinske proizvode te pojedine industrijske i zdravstvene sustave;
- ponovno uporabljiva ambalaža stavljena na tržište prije 11. veljače 2025. (u dijelu obveza povlačenja/opoziva);
- određeni slučajevi mikropoduzeća.

8. Mora li EU izjava o sukladnosti sadržavati analize?

EU izjava o sukladnosti ne mora sadržavati laboratorijske analize kao sastavni dio same izjave. Međutim, izjava mora biti utemeljena na tehničkoj dokumentaciji koja dokazuje usklađenost ambalaže sa zahtjevima Uredbe.

Ovisno o vrsti zahtjeva, tehnička dokumentacija može sadržavati:

- laboratorijske analize
- izvještaje o ispitivanju
- certifikate

- izjave dobavljača
- izračune
- druge tehničke dokaze.

Za pojedine zahtjeve, primjerice PFAS, reciklirani sadržaj ili kompostabilnost, analize mogu biti nužne za dokazivanje sukladnosti.

9. Nesukladnost

U slučaju nesukladnosti izrađivač mora poduzeti korektivne mjere, a prema potrebi povući ili opozvati ambalažu te obavijestiti nadležna tijela.

Smjernice Komisije i odgovore na najčešća pitanja možete pronaći na sljedećim poveznicama:

[https://eur-lex.europa.eu/legal-content/HR/TXT/PDF/?uri=PI_COM:C\(2026\)3702](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/HR/TXT/PDF/?uri=PI_COM:C(2026)3702)

https://environment.ec.europa.eu/publications/faq-packaging-and-packaging-waste-regulation-ppwr_en

Sažetak Uredbe (EU) 2025/40 o ambalaži i ambalažnom otpadu dostupan je na sljedećoj poveznici:

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/HR/TXT/HTML/?uri=LEGISSUM:4806724>