



1



רשומות

קובץ התקנות

10 בנובמבר 2004

6346

כ"ו בחשון התשס"ה

עמוד

118	...	תקנות הרוקחים (מכירה של תכשיר בלא מרשם שלא בבית מרקחת או שלא בידי רוקח), התשס"ה-2004
133		תקנות מקורות אנרגיה (יעילות אנרגטית, סימון אנרגטי ודירוג אנרגטי במזגנים), התשס"ה-2004
138		צו התכנון והבניה (חיפה), התשס"ה-2004
139		צו התכנון והבניה (קריות), התשס"ה-2004
140		צו התכנון והבניה (קרית אתא), התשס"ה-2004

תקנות הרוקחים (מכירה של תכשיר בלא מרשם שלא בבית מרקחת או שלא בידי רוקח), התשס"ה-2004

בתוקף סמכותי לפי סעיפים 42(ג) ו-62 לפקודת הרוקחים [נוסח חדש], התשמ"א-1981¹ (להלן – הפקודה), לענין תקנה 27 באישור שר האוצר לפי סעיף 39 לחוק יסודות התקציב, התשמ"ה-1985², ובאישור ועדת העבודה והבריאות של הכנסת, אני מתקין תקנות אלה:

1. בתקנות אלה –

הגדרות

- "אישור" – אישור מאת הרוקח המחוזי למכירת תכשיר בלא מרשם בעסק אחר;
- "המנהל" – המנהל הכללי של משרד הבריאות (להלן – המשרד), או רוקח מורשה עובד המשרד בעל ניסיון ברוקחות תקופה של שנתים לפחות, שהוא הסמיכו לענין תקנות אלה, כולן או מקצתן, לאחר התייעצות עם מנהל אגף הרוקחות של המשרד;
- "עסק אחר" – עסק טעון רישוי לפי פרטים 1.3, 4.7 ו-7.1 לצו רישוי עסקים (עסקים טעוני רישוי), התשנ"ה-1995³, למעט איטליז או עסק שעיקר עיסוקו מכירת פירות וירקות;
- "פרסומת" – פרסום בעל פה, בכתב, בדפוס או באמצעי תקשורת אחרים, שעושה בעל ענין בשיווק תכשיר בלא מרשם או הנעשה מטעמו והמכוון לציבור, כולו או לחלקו;
- "קופת חולים" – כהגדרתה בחוק ביטוח בריאות ממלכתי, התשנ"ד-1994⁴;
- "רוקח מחוזי" – לרבות רוקח עובד משרד הבריאות שהרוקח המחוזי הסמיכו בכתב;
- "תווית" – תווית תרופה בלא מרשם, המופיעה על גבי אריזת התכשיר, כמתואר בתוספת הראשונה, או תווית אחרת שאישר המנהל;
- "תכשיר בלא מרשם" – כהגדרתו בפקודה, שאין סבירות גבוהה לסכנה הכרוכה בשימוש בו;

"תכשיר פגום" – תכשיר שהופסקה מכירתו או כל שימוש אחר בו מסיבות הקשורות לאיכותו, בטיחותו או יעילותו הרפואית כתוצאה מפגם או אריזה שגויה;

"תקנות התכשירים" – תקנות הרוקחים (תכשירים), התשמ"ו-1986⁵.

2. (א) תכשיר בלא מרשם שהותר שיווקו שלא בבית מרקחת, או שלא בידי רוקח, יימכר רק בעסק אחר שקיבל אישור.

תנאים לקבלת אישור

(ב) לא ייתן הרוקח המחוזי אישור אלא אם כן נתקיימו במבקש האישור כל אלה:

- (1) הוא בעל רישיון עסק אחר והרוקח המחוזי שוכנע כי העסק האחר אינו עלול לגרום לזיהום התכשיר הנמכר בו או לפגום באיכותו;
 - (2) הוא ממלא אחר כל הוראות תקנות אלה, להנחת דעתו של הרוקח המחוזי;
 - (3) הוא מינה אדם בעסק האחר אשר יהיה אחראי לביצוע הוראות תקנות אלה.
- (ג) תוקפו של אישור יהיה לחמש שנים או עד תום תקופת רישיון העסק לפי המוקדם מביניהם; הרוקח המחוזי רשאי לחדש את תוקפו של האישור מיום פקיעת תוקפו, לתקופות נוספות שלא יעלו על חמש שנים כל אחת.

¹ דיני מדינת ישראל, נוסח חדש 35, עמ' 694; ס"ח התשס"ב, עמ' 138.

² ס"ח התשמ"ה, עמ' 60; התשנ"א, עמ' 130.

³ ק"ת התשנ"ה, עמ' 1217; התשס"א, עמ' 818.

⁴ ס"ח התשנ"ד, עמ' 156; התשס"ג, עמ' 474.

⁵ ק"ת התשמ"ו, עמ' 906; התשס"ב, עמ' 51.

3. (א) תכשירים בלא מרשם לא יימכרו בעסק אחר או בבית מרקחת שלא בידי רוקח, אלא אם כן הם כוללים רק חומרים פעילים מן המפורטים בטור א' שבתוספת השניה ובתנאים והגבלות לענין צורת מתן, חוזק, כמות וכיוצא באלה, כמפורט בטור ב' לצדו.
- (ב) לא ירכוש עסק אחר תכשירים בלא מרשם אלא מבית מסחר לתרופות או ממוסד מוכר כמשמעותם בסעיף 47ב(ד) לפקודה.
- (ג) בעסק אחר לא ייעשו פעולות שיוחרו לבית מרקחת, זולת מכירת תכשירים בלא מרשם.

4. (א) לבקשת האישור יצורפו נספחים אלה:

- (1) תרשימים הנרשיים של תנוחה וחתך של מבנה העסק שבהם יפורטו:
- (א) רוחבו, אורכו וגובהו של העסק;
- (ב) מיקומם ומידותיהם הפנימיות של כל פתחי האוויר הטבעיים ומיתקני האוויר המלאכותי לרבות הספקיהם;
- (ג) חומר הציפוי של הקירות;
- (2) תכנית ריהוט מפורטת;
- (3) תכנית בניה של המבנה בקנה מידה 1:100;
- (4) רישיון העסק.
- (ב) מצא הרוקח המחזוי כי קנה המידה של התרשים או התכנית כאמור בתקנת משנה (א) אינם משקפים די הצורך את הפרטים, רשאי הוא לדרוש כי יהיו בקני מידה אחרים.
- (ג) טרם עריכת שינויים בעסק האחר שיש בהם כדי לשנות את הנספחים המפורטים בתקנת משנה (א), יוגשו נספחים חדשים לרוקח המחזוי לפי הענין.
5. (א) שטחו של מבנה העסק האחר ושל חדר תרופות, למעט שטחים שהוקצו למחסנים, לא יפחת מ־60 מ"ר נטו.
- (ב) המבנה יהיה יציב ובנוי מחומרי בניה קשיחים ועמידים בפני אש, למעט אסבסט.
- (ג) המבנה יהיה ניתן לסגירה ואטימה מפני חדירת רטיבות, מים, חרקים או מזיקים.

6. (א) קירות או מחיצות העסק האחר יהיו נקיים, שלמים וחלקים.
- (ב) גובה הקירות והתקרה לא יפחת מ־2.20 מטרים.
- (ג) הרצפה תהיה ישרה, שלמה ונקיה.

7. (א) דלתות וחלונות של בית העסק האחר יהיו –

- (1) נקיים, שלמים ותקינים וניתנים לרחיצה;
- (2) ניתנים לאטימה ועשויים חומר עמיד בפני אש ורטיבות.
- (ב) בעת שהעסק האחר סגור ללקוחות, יינעלו כל הדלתות שבעסק, פרט לדלת היציאה, גם מבפנים.
- (ג) לפי דרישת הרוקח המחזוי יותקנו אמצעים למניעת חדירת זבובים או חרקים או מעופפים אחרים לתחום העסק האחר.

החזקת התכשירים 8. (א) משטחי האחסון שבהם מוחזקים תכשירים בלא מרשם יהיו -

(1) מחומר חלק, קל לניקוי ובלתי חדיר לנוזלים ושומנים;

(2) שלמים ותקינים באופן שלא יפגום באיכות התכשירים ויטכן חיי אדם ובריאותו.

(ב) כל התכשירים בלא מרשם יוחזקו בחלוקה לקבוצות, בהתאם להתווייתם, כפי שיקבע המנהל.

(ג) תכשירים בלא מרשם שאושרו למכירה שלא בידי רוקח, יוצגו במשטחי האחסון בנפרד, באופן הנגיש לצרכן, ובגובה שלא יפחת מ-120 סנטימטרים מעל פני הרצפה.

9. (א) הטמפרטורה בעסק האחר לא תעלה על 25 מעלות צלזיוס.

(ב) לשם שמירה על הטמפרטורה הנדרשת כאמור, יותקן מזגן אוויר ויופעל, לפי הצורך.

(ג) עסק אחר יואר בתאורה טבעית או בתאורה חשמלית.

10. תכשיר בלא מרשם יוחזק -

(1) בתנאי אחסנה נאותים שיבטיחו את שמירת איכותו;

(2) במקום מוצל המוגן מאור השמש וכל מקור חום אחר;

(3) במקום נקי ונפרד מכל סחורה אחרת היכולה להשפיע לרעה על איכותו;

(4) במקום שמופרד באופן ברור מכל מוצר אחר שסמיכות הצבתם עלולה להטעות צרכן סביר לחשוב כי המדובר במוצר בעל התוויה רפואית מאושרת ולהיפך.

11. (א) בחזית מקום אחזקת התכשירים בלא מרשם, במקום גלוי לעין שאינו ניתן לכיסוי, יהיה קבוע שלט ועליו כותרת בעברית, בערבית, באנגלית וברוסית "תרופות בלא מרשם", ומתחתיה הוריה "טרם השימוש בתרופות אלה מומלץ להתייעץ עם רופא או רוקח".

(ב) השלט יהיה מחומר קשיח בגודל אשר לא יפחת מ-40 x 30 סנטימטרים כתוב באותיות אחידות בצבע אדום על רקע לבן, לפי הדוגמה שבתוספת השלישית או בצורה אחרת שאישר המנהל.

(ג) גודלן של האותיות בשלט לא יפחת -

(1) בכותרת מ-72 נקודות דפוס;

(2) בהוריה מ-48 נקודות דפוס.

(ד) בשלט שמידותיו עולות על הקבוע בתקנת משנה (ב) יישמר היחס שבין אורך ורוחב השלט וגודל האותיות.

(ה) השלט יהיה קבוע למקומו באופן שאינו ניתן להזזה.

(ו) בעל עסק אחר יציג, במקום הנראה לעין הקהל, אישור תקף למכירת תכשירים בלא מרשם.

12. (א) לא ימכור אדם תכשיר בלא מרשם שלא באמצעות רוקח אלא -

(1) באריזה מקורית שאישר לכך המנהל;

(2) באריזה סגורה שפתיחתה נראית לעין (Tamper Proof);

(3) בתכשיר בצורת נוזל ותכשיר המיועד לבליעה שאינו משווק באריות מגש - באריות בטיחות הקשה לפתיחה בידי ילדים מתחת לגיל חמש, אשר לאחר פתיחתה הראשונה, ניתן לשוב ולסוגרה או להשתמש בה כדרוש, באותה רמת בטיחות, שהורה המנהל.

(ב) לא ימכור אדם תכשיר בלא מרשם לקטין מתחת לגיל 16 שנים; לענין זה, ניתן לדרוש מאדם המבקש לרכוש תכשיר בלא מרשם, שיציג תעודה שבה ניתן לוודא את גילו; לא הציג האדם תעודה כאמור, לא יימכר לו תכשיר בלא מרשם.

(ג) לא ימכור אדם במכירה אחת, תכשיר בלא מרשם מסוג אחד, בכמות העולה על שלוש אריות.

(ד) לא יימכר תכשיר בלא מרשם במכונות אוטומטיות.

(ה) לא ימכור אדם תכשיר בלא מרשם שפג תוקפו; תכשיר שפג תוקפו יועבר להשמדה בהתאם להוראות הרוקח המחזיק.

(ו) בעל אישור לא יקבל בחזרה תכשיר בלא מרשם שמכר, למעט תכשיר פגום.

(ז) אין להחזיק ולשווק דוגמאות תכשירים בלא מרשם.

13. (א) על אריות תכשיר בלא מרשם יסומנו בעברית באופן ברור, קריא ובתבנית שאישר המנהל -

(1) הפרטים המצוינים בתקנה 20(1) לתקנות התכשירים;

(2) הפרטים המצוינים בתוספת הרביעית;

(3) תווית;

(4) כל הוראה מהותית אחרת שהורה המנהל, בתנאי הרישום של התכשיר או בנספחיו, המתייחסת לשיווק התכשיר שלא בידי רוקח.

(ב) על אף האמור בתקנת משנה (א), שם התכשיר, מטרת השימוש והפניה לעלון לצרכן יסומנו גם בשפות הערבית, האנגלית והרוסית; כמו כן, רשאי בעל רישום לסמן על האריזה גם בשפה לועזית אחרת, בתנאי שהסימון בכל אחת מהשפות יכלול את כל הפרטים הנדרשים בתקנת משנה (א) ויהיה זהה בתוכנו וצורתו לסימון בעברית; בתכשירים בלא מרשם המיובאים שמופיע בהם סימון נוסף בלועזית שאינו נדרש לפי תקנות אלה, אין צורך בתרגומו לעברית.

(ג) פרטי הסימון יהיו ברורים; כל מילה ופרט יצוינו בבהירות, באותיות לא קטנות ולא דחוסות שאישר המנהל, באופן שיקל על אדם סביר לקרוא ולהבין את הסימון; הסימון יהיה בצבע שונה מצבע הרקע שעליו הוא מופיע.

(ד) המנהל רשאי להורות לבעל הרישום לתקן או לשנות את סימון האריזה, אם חלו לדעתו, שינויים הקשורים לפעולת התכשיר או האזהרות המופיעות על גבי האריזה.

(ה) הורה המנהל על שינוי אריות התכשיר או סימונה, חייב בעל הרישום לשנותה בתוך 60 ימים מיום מתן ההוראה, ולא ישווק תכשיר בתום 60 ימים כאמור אלא אם כן צורפה לו אריזה בנוסח שדרש המנהל.

(ו) לא שינה בעל הרישום את אריות התכשיר או סימונה בהתאם להוראות תקנה זו, רשאי המנהל, לאחר שנתן לבעל הרישום הזדמנות להשמיע את טענותיו לפניו, לאסור את מכירת התכשיר בלא מרשם שלא בבית מרקחת או שלא בידי רוקח; מצא המנהל כי השהיית מתן ההוראה עלולה לסכן את בריאותם של הצרכנים, רשאי הוא לתת לאלתר הוראה כאמור, ובלבד שיתן לבעל הרישום, להשמיע את טענותיו בהזדמנות ראשונה לאחר מכן.

14. (א) לכל תכשיר בלא מרשם יצורף עלון לצרכן בעברית, בערבית, באנגלית וברוסית.

(ב) עלון לצרכן יהיה מנוסח בשפה ברורה באופן שיקל על אדם סביר לקרוא ולהבין את האמור בו, כדי שישתמש בתכשיר למטרה שנועד לה באופן הבטוח ביותר.

(ג) תבנית העלון לצרכן תאושר בידי המנהל.

(ד) תוכן העלון יאושר על ידי המנהל כנדרש לפי תקנות התכשירים.

(ה) סמוך למשטחי אחסון התכשירים בלא מרשם, במקום נגיש וגלוי לעין יימצא אוגדן עלונים ובו העתק של כל עלון לצרכן של תכשיר בלא מרשם המוצע למכירה.

15. (א) בית מסחר לתרופות וקופת חולים לא ימכרו או יספקו תכשיר בלא מרשם בסיטונות לעסק אחר או לחדר תרופות לפי הענין אלא אם כן - איסור מכירה והחזרה מהשוק

(1) בעסק האחר ובחדר התרופות מתקיימות הוראות תקנות אלה;

(2) בעל העסק האחר הציג לפניו אישור תקף;

(3) נקט פעולות המאפשרות לו לבצע מעקב אחר האצווה וכמות התכשירים בלא מרשם שנמכרו לעסק האחר, לצורך החזרת תכשיר פגום בהוראת המנהל או בהוראת היצרן, במקרים שבהם עלולים התכשירים לסכן את בריאות הציבור.

(ב) תכשיר בלא מרשם שבעל הרישום שלו או המנהל הודיע שהוא פגום, יופסק שיווקו מיידית ויוחזר לבית מסחר לתרופות או לכל מקום אחר שיורה המנהל.

16. בעסק אחר המשווק תכשירים בלא מרשם לא יעשה אדם אחד מאלה:

איסור ריפוי וייעוץ בעסק אחר

(1) עיסוק ברפואה או טיפול רפואי בבני אדם או הוריה על טיפול רפואי בהם;

(2) ייעוץ באשר לשימוש בתכשירים, ואולם לא יראו ייעוץ בציון אופן השימוש בעלון לצרכן.

17. (א) לא יפרסם אדם תכשיר בלא מרשם - פרסום תכשיר

(1) אלא לאחר שקיבל אישור מוקדם מאת המנהל;

(2) שלא בהתאם להתוויות הרשומות בפנקס או לכל הוראה אחרת המתייחסת לתכשיר והמצוינת בתעודת הרישום בנספחיה;

(3) באופן העלול להטעות, להפחיד או ליצור מתחים או לרמוז כי התכשיר בלא מרשם יעניק לצרכן תכונות או יתרונות אשר אינם בהתאם להתוויה שאושרה לגביו בפנקס;

(4) באופן שיש בו כדי לעורר או לכוון קטינים ליטול על דעת עצמם תכשירים;

(5) באופן שאינו ברור ומדויק;

(6) אלא בצירוף אזהרות אלה:

(א) "טרם השימוש מומלץ להתייעץ עם רופא או רוקח ולעין בעלון לצרכן";

(ב) "מכיל חומר פעיל.....".

(ב) בעל הפרסום ידווח למנהל בתום כל שנה על כוונתו להמשיך בפרסום שאישר המנהל כאמור בתקנת משנה (א).

(ג) האמור בתקנה 17(א)1 לא יחול על –

(1) פרסום בעיתון מדעי מקצועי, בכפוף לאמור בתקנה 28(ב)1 לתקנות התכשירים וכן הודעה בדבר כשרות התכשיר;

(2) פרסומת הכוללת תמונת התכשיר בלא מרשם או אריזתו בלבד שצוינו בה כל אלה;

(א) שבו מסחרי ושם גנרי של התכשיר, חזק, אופן נתינתו, כמותו והתוויה מאושרת;

(ב) אזהרות המופיעות בתקנת משנה 6(א).

18. (א) פרסומת אסורה לתכשיר בלא מרשם היא פרסומת – פרסומת אסורה

(1) בתכנית טלוויזיה, באינטרנט, בעיתונות או בכל דבר דפוס אחר המיועד בעיקר לילדים ובני נוער עד גיל 16 שנה;

(2) במיתקני הצבא, שירות בתי הסוהר או בבתי ספר.

(ב) המנהל רשאי, על פי בקשה או מיזמתו, להתיר פרסומת כאמור, אם היה לו יסוד סביר להניח כי הפרסומת עשויה לסייע לבריאותם של התלמידים, החיילים או הכלואים.

19. (א) לא יעשה אדם פרסומת לתכשיר בלא מרשם הכוללת הגרלות או חלוקת דוגמאות של תכשיר בלא מרשם למטופלים או לצרכנים. קידום מכירות לצרכן

(ב) פרסומת או קידום מכירות של תכשיר בלא מרשם לא יכללו הבטחה לתוספת תכשיר או מוצר אחר תמורת רכישתו.

(ג) לא ינצל אדם מיתקני מוסד בריאות, צבא, שירות בתי הסוהר ובתי ספר לשם קידום מכירת תכשיר בלא מרשם.

(ד) לא יעשה אדם שימוש בתכשיר בלא מרשם לצורך קידום מכירות של מוצרים אחרים.

20. (א) לא יאשר המנהל פרסומת משווה של תכשירים בלא מרשם אלא תכשירים המכילים חומרים פעילים זהים, ולאחר ששובנע על בסיס השוואה אחיד ביחס ליעילותם, בהסתמך על מחקרים מדעיים השוואתיים שפורסמו בכתבי עת מקצועיים מוכרים, כי לתכשיר עדיפות על פני תכשיר אחר. פרסומת משווה

(ב) המנהל רשאי לאשר השוואה בין מחירי תכשירים בלא מרשם, לענין תכשירים המכילים חומרים פעילים זהים, ובלבד שההשוואה אינה מבזה את המתחרה או פוגעת בו.

21. (א) אותיות האזהרות שבתקנה 17(א)6, ו־2(ג)2(ב) יהיו בשפה שבה התפרסמה הפרסומת וגודלן לא יפחת מ־14 נקודות דפוס שחור; השטח שבו כלולות האזהרות ותחומן יהיה 5% לפחות משטח מודעת הפרסומת. אותיות האזהרות בפרסומת

(ב) האותיות יהיו ברורות לעין וצבען יהיה נוגד את צבע הרקע שעליו הן כתובות.

(ג) כל פרסומת תכיל באופן ברור לעין את האזהרות באמצעי שמע או באמצעים חזותיים.

22. ראה המנהל כי אין מתקיימות בפרסומת הוראות תקנות אלה, רשאי הוא לחייב את בעל הפרסומת -

- (1) לתקן את הפרסומת באותה שפה ובאותו אמצעי תקשורת שבהם פורסמה;
- (2) לפרסם הבהרה שאישר המנהל, בשלושה עיתונים יומיים לפחות, מהם אחד בשפה הערבית ואחר בשפה שבה היתה הפרסומת המקורית, כי הפרסומת מטעה ואינה מדויקת;
- (3) לבטל או לאסור את פרסומו של התכשיר.

סמכות ביקורת

23. המנהל או הרוקח המחוזי רשאי להיכנס לכל מקום שבו מוחזקים תכשירים בלא מרשם שלדעתו מיועדים למכירה, כדי לבדוק אם קיימו הוראות תקנות אלה, ורשאי הוא ליטול דוגמאות מהתכשירים בכמות מספקת לביצוע בדיקות שונות, לתפוסם, לאסור את מכירתם או להשמידם במידת הצורך.

ביטול אישור לעסק אחר

24. ראה המנהל או הרוקח המחוזי שעסק אחר פועל באופן המזיק או עלול להזיק לבריאות הציבור או בניגוד לתקנות אלה או בניגוד לתנאי האישור שלו, רשאי הוא לאסור מכירה של תכשירים בלא מרשם בעסק האחר, לתפוסם ולהשמידם במידת הצורך, וכן רשאי הוא לבטל את האישור או שלא לחדשו.

סמכות המנהל

25. המנהל או הרוקח המחוזי לא יתפסו, ישמידו תכשיר בלא מרשם או ייתנו הוראה כאמור בתקנות 23 ו-24, אלא לאחר שנתנו לבעל האישור או בעל העסק, לפי הענין, הזדמנות להשמיע את טענותיו לפנייהם; ואולם אם מצא המנהל או הרוקח המחוזי כי השהיית מתן ההוראה עלולה לסכן את בריאותו של הציבור, רשאי הוא לתת לאלתר הוראה כאמור, ובלבד שייתן לבעל האישור או לבעל העסק, לפי הענין, להשמיע את טענותיו בהזדמנות הראשונה לאחר מכן.

דינים וחשבונות ומסמכים

26. (א) אחת לשנה יגיש בית מסחר לתרופות דין וחשבון לרוקח המחוזי לפי הטופס שבתוספת החמישית שיפורטו בו סוגי תכשירים בלא מרשם שנמכרו לעסק אחר וכמותם.

(ב) כל מסמך על רכישת תכשיר בלא מרשם או מכירתו יישמר בידי בעל האישור, בית מסחר לתרופות וקופת חולים, לפי הענין, במשך שלוש שנים מיום הרכישה או המכירה.

(ג) המסמכים שיש לשמורם לפי תקנה זו יעמדו במשך התקופה האמורה, בכל עת, לבריקתו של המנהל והרוקח המחוזי.

אגרות

27. (א) בעד השירותים המנויים בטור א' שבתוספת השישית ישולמו האגרות הקבועות בטור ב' לצדו.

(ב) סכומי האגרה הנקובים בתוספת השישית ישתנו ב-1 בינואר של כל שנה (להלן - יום השינוי) לפי שיעור עליית המדד החדש לעומת המדד היסודי.

(ג) סכום שהשתנה כאמור יעוגל לשקל החדש השלם הקרוב.

(ד) בתקנה זו -

"מדד" - מדד המחירים לצרכן שמפרסמת הלשכה המרכזית לסטטיסטיקה;

"המדד החדש" - המדד שפורסם לאחרונה לפני יום השינוי;

"המדד היסודי" - המדד שפורסם לאחרונה לפני יום השינוי הקודם, ולענין יום השינוי הראשון שלאחר תחילתן של תקנות אלה, המדד שפורסם לאחרונה לפני תחילתן.

28. תקנות 2, 4, 6, 7, 9, 16 ו-24 לא יחולו על בית מרקחת ועל חדר תרופות, ועל בית מרקחת לא תחול גם תקנה 5.

29. תקנות אלה באות להוסיף על כל דין ולא לגרוע ממנו.

שמירת דינים

30. תחילתן של תקנות אלה 6 חודשים מיום פרסומן.

תחילה

תוספת ראשונה

(תקנות 1 ו-13(א)3)

תווית

תווית שעליה מודפס לוגו:



לשיווק כללי

תוספת שניה

(תקנה 3(א))

חומרים פעילים מותרים

טור א' - החומר הפעיל	טור ב' - תנאים ומגבלות
Activated charcoal	לטיפול במערכת העיכול
Alcohol 70%	לשימוש חיצוני על העור עד 100 מ"ל לאריזה
Allantoin	לשימוש חיצוני על העור
Aluminium Chlorhydrate	לשימוש חיצוני על העור
Aluminum hydroxide	כסותר הומצה במערכת העיכול
Aminacrine HCl	לשימוש בחלל הפה בריכוז שלא יעלה על 0.05%.
Amylmetacresol	בטבליות מציצה במינון שלא יעלה על 600 מ"ג
Aspirin	ליחידה, עד 24 יחידות באריזה
	כנוגד קרישה בטבליות במינון שלא יעלה על 100 מ"ג
	ליחידה, עד 30 יחידות באריזה
Benzalkonium chloride	א. לשימוש חיצוני, בנוזל עד 250 מ"ל
	ב. בטבליות למציצה בחוץ שלא יעלה על 0.6 מ"ג
	ליחידה, עד 24 יחידות באריזה

א. לשימוש במבוגרים ובילדים מעל גיל 12	Benzocaine
ב. בתכשירים לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 3%	
ג. בטבליות למציצה בחוץ שלא יעלה על 3.5 מ"ג עד 24 יחידות באריזה	
ד. במשחות לטחורים בריכוז שלא יעלה על 4.5%	
א. לשימוש פנימי כמשמר בריכוז שלא יעלה על 0.2%	Benzoic acid
ב. לשימוש חיצוני על העור. בתכשירים לטיפול בפטריות בריכוז שלא יעלה על 6%	
לשימוש חיצוני על העור	Benzoxonium chloride
לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 5%	Benzoyl peroxide
עד 1,000 מ"ג ליחידה	Biotin
דרך הפה	Bismuth subnitrate
לשימוש חיצוני על העור עד 100 מ"ל	Calamine
עד 1,600 מ"ג ליחידה	Calcium salts
דרך הפה	Calcium Polycarbophil
במשחות לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 12.5%	Camphor
לסיכה	Caprylic/capric triglyceride
לסיכה או לטיפות עיניים	Carbomer
לשימוש בחלל הפה בריכוז שלא יעלה על 0.01%	Cetalkonium chloride
לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 0.5%, עד 100 מ"ל באריזה	Cetrimide
בטבליות מציצה, עד 24 יחידות באריזה	Cetrimonium bromide
בטבליות במינון שלא יעלה על 10 מ"ג ליחידה, עד 7 יחידות באריזה	Cetirizine HCl
לשימוש בחלל הפה	Chamomile
לשימוש שאינו בא במגע עם גוף האדם	Chlorbutol
א. במשחות לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 0.5%	Chlorhexidine
ב. בתמיסות לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 1%, בכמות עד 100 מ"ל לאריזה	
ג. בשטיפות פה בריכוז שלא יעלה על 0.2% עד 300 מ"ל	
לשימוש בחלל הפה לטיפול בכאבי שיניים בריכוז שלא יעלה על 9%	Choline salicylate
במשחות לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 1%	Clotrimazole

Crategus	דרך הפה
Crotamiton	במשחות לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 10%
Dichlorobenzyl alcohol	בטבליות למציצה, עד 24 יחידות באריזה בחוץ שלא יעלה על 1.2 מ"ג ליחידה
Dill oil	דרך הפה לטיפול במערכת העיכול בריכוז שלא יעלה על 2%
Dimethicone (Simethicone)	במשחות לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 0.1%
Dimethindene maleate	א. במשחות לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 5% עד 30 ג' לאריזה
Eucalyptus oil	ב. לשימוש בחלל הפה בריכוז שלא יעלה על 8% עד 50 מ"ל לאריזה
Famotidine	ג. לשימוש שאינו בא במגע עם גוף האדם
Gingisan	דרך הפה במינון שלא יעלה על 10 מ"ג ליחידה, עד 12 יחידות לאריזה
Glycerol	לשימוש בחלל הפה לסיכה
Guaiaphenesin	דרך הפה לשימוש חיצוני על העור
Hamamelis	בטבליות/כמוסות דרך הפה בחוץ שלא יעלה על 500 מ"ג ליחידה
Hydrotalcite	לשימוש בעיניים
Hydroxy ethylcellulose	לשימוש בעיניים
Hydroxypropyl methylcellulose	לשימוש חיצוני על העור בנוזל עד 250 מ"ל לאריזה
Ichthyol	לשימוש חיצוני על העור בנוזל עד 250 מ"ל לאריזה
Ibuprofen	כמרכיב יחיד בלבד:
Isopropyl alcohol	א. בטבליות/כמוסות במינון שלא יעלה על 200 מ"ג ליחידה, עד 16 יחידות באריזה
Isopropyl myristate	ב. בנוזל לשימוש דרך הפה בריכוז שלא יעלה על 2%, ביחידות בודדות של 5 מ"ל ועד 16 יחידות בודדות באריזה
Isothipendyl hydrochloride	ג. במשחה לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 5%, עד 50 גרם
Ispaghula husks	לשימוש חיצוני על העור בנוזל עד 250 מ"ל לאריזה
Lactic acid	לשימוש חיצוני על העור בנוזל עד 250 מ"ל לאריזה
	לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 0.75%
	דרך הפה
	לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 5%

א. לשימוש במבוגרים ובילדים מעל גיל 12	Lignocaine
ב. בתכשירים לשימוש חיצוני בריכוז שלא יעלה על 2%	
ג. בשימוש בחלל הפה בריכוז שלא יעלה על 0.6%	
ד. דרך הפה בטבליות מציצה עד 1 מ"ג, עד 42 יחידות לאריזה	
	Liquorice
בטבליות במינון שלא יעלה על 10 מ"ג ליחידה, עד 7 יחידות באריזה	Loratadine
	Lupuli strobulus (Hops)
דרך הפה עד 800 מ"ג ליחידה	Magnesium salts
א. במשחה לשימוש חיצוני על העור עד 1%	Menthol (Laevomenthol)
ב. טבליות מציצה עד 8 מ"ג, עד 24 יחידות לאריזה	
ג. לשימוש בחלל הפה בריכוז שלא יעלה על 0.6%, עד 50 מ"ל לאריזה	
ד. לשימוש שאינו בא במגע עם גוף האדם	Methyl nicotinate
לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 1.6%	Methyl salicylate
לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 30%	Miconazole
במשחות לטיפול בפטריות לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 2%	
בחוזק המאושר לפי תקנות בריאות הציבור (מזון) (תוספי תזונה), התשנ"ז-1997	Minerals
א. גומי לעיסה במינון שלא יעלה על 4 מ"ג	Nicotine
ב. טבליות למציצה בחוזק שלא יעלה על 1 מ"ג	
ג. בצורת מדבקה בחוזק שלא יעלה על 21 מ"ג	
לשימוש חיצוני בנרתיק	Nonoxinol
לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 2.5%	Oleoresin capsicum
לשימוש חיצוני בטיפות אף בריכוז שלא יעלה על 0.05%	Oxymetazoline hydrochloride
כמרכיב יחיד בלבד:	Paracetamol
א. בטבליות/כמוסות במינון שלא יעלה על 500 מ"ג ליחידה למבוגרים ו-125 מ"ג ליחידה לילדים, ובכמות שלא תעלה על 16 יחידות באריזה	Passiflora
ב. בנוזל בריכוז שלא יעלה על 2.5%, עד 60 מ"ל באריזה בכמוסות או טבליות, עד 20 יחידות באריזה	Phenol
לשימוש חיצוני על העור בנוזל בריכוז שלא יעלה על 0.4%, עד 100 מ"ל לאריזה	
לסיכה	Polyethylene glycol
לסיכה	Polyoxyl 40 Stearate
לסיכה	Polysorbate

לשימוש בעיניים.	Polyvinyl alcohol
א. דרך הפה בריכוז שלא יעלה על 0.15%	Potassium chloride
לשימוש בעיניים	Povidone
א. לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 10%	Povidone iodine (PVP iodine)
ב. בנוזל עד 100 מ"ל באריזה	Propylene glycol
לשימוש חיצוני על העור ובנרתיק	Psyllium
דרך הפה	Pumilio pine oil
לשימוש שאינו בא במגע עם גוף האדם	Purified water
דרך הפה במינון שלא יעלה על 75 מ"ג ליחידה, ועד 12 יחידות לאריזה	Ranitidin
לשימוש חיצוני	Ricinoleic acid
א. בתכשירים לשימוש חיצוני על העור לטיפול באקנה בריכוז שלא יעלה על 1%	Salicylic acid
ב. בתכשירים לשימוש חיצוני על העור לטיפול בפטריות בריכוז שלא יעלה על 3%	
לשימוש חיצוני בריכוז איזונטוני של 0.9%	Seeds of plantago ovata
לשימוש בעיניים	Sodium chloride
לשימוש שאינו בא במגע עם גוף האדם עד 200 מ"ג ליחידה	Sodium hyaluronate
א. לשימוש שאינו בא במגע עם גוף האדם	Soya (Soybena) oil
ב. לשימוש בחלל הפה בריכוז שלא יעלה על 0.05%	Terpineol
ג. בטבליות מציצה בחוץ שלא יעלה על 0.6 מ"ג ליחידה, עד 24 יחידות באריזה	Thiamin
לשטיפות בחלל הפה בריכוז שלא יעלה על 0.1%	Thymol
לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 25%	Thyme oil
לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 1%	Titanium dioxide
לשימוש חיצוני במשחות לטחורים	Tolnaftate
לשימוש חיצוני על העור ובריכוז שלא יעלה על 1%, עד 200 מ"ל לאריזה	Tribenoside
לשימוש חיצוני על העור	Triclosan
לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 1.5%	Triethanolamine
בטבליות מציצה עד 24 יחידות באריזה בחוץ שלא יעלה על 4 מ"ג ליחידה	Turpentine oil
לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 5%	Tyrosine
לשימוש חיצוני על העור	Undecenoic acid
	Urea

Valerian/Valerian
extract
Vitamines

בחוזק המאושר לפי תקנות בריאות הציבור (מזון) (תוספי
תזונה), התשנ"ז-1997

לשימוש חיצוני בטיפות אף בריכוז שלא יעלה
על 0.1%

Xylometazoline
hydrochloride

לשימוש חיצוני במשחות לטחורים

Yeast

א. במשחה לשימוש חיצוני על העור

Zinc oxide

ב. בתכשירים נוזליים לשימוש חיצוני על העור, עד

100 מ"ל לאריזה

ג. במשחה לטיפול בטחורים לשימוש חיצוני

לשימוש חיצוני על העור בריכוז שלא יעלה על 25%

Zinc undecenoate
(Zinc undecylenate)

תוספת שלישית

תקנה (11(ב))

דוגמת שלט

תרופות ללא מרשם

טרם השימוש בתרופות מומלץ
להתייעץ עם רופא או רוקח

תוספת רביעית

(תקנה 13(א)2)

תבנית סימון אריזת תכשיר בלא מרשם

מידע אודות התרופה	
שם התכשיר (עברית ערבית אנגלית ורוסית)	
פעילות	מרכיב פעיל
מטרת שימוש (עברית ערבית אנגלית ורוסית)	
זהירות	
אין להשתמש	
אזהרות	
טרם השימוש מומלץ להתייעץ עם רופא או רוקח	
הוראות שימוש	
מידע נוסף	
מרכיבים לא פעילים	
מחיר	יש לעיין בעלון לצרכן לפני השימוש (עברית אנגלית ערבית ורוסית)
תרופה בלא מרשם לשיווק כללי	
אישור כשרות*	

" יסומן לבקשת היצרן או היבואן בלבד.

תוספת חמישית

(תקנה 26(א))

טופס דין וחשבון שנתי

דין וחשבון שנתי לשנת למכירת תכשירים בלא מרשם לעסק אחר

פרטי בית המסחר לתרופות:

שם כתובת

טלפון רוקח אחראי

שם מסחרי של תכשיר בלא מרשם וחוזקו	שם יצרן התכשיר	כמות באריזה	כמות אריזות שנמכרו לעסק אחר
.....			
.....			
.....			

תאריך

.....
חתימת רוקח אחראי

תוספת שישית

תקנה (27)

אגרות

טור א' השירות	טור ב' בשקלים חדשים
------------------	------------------------

בעד -

- (1) בקשה לאישור לעסק אחר או חידושו 1,076.
- (2) אישור או בקשה לשינוי אריזה ועלון לצרכן של תכשיר 1,348
בלא מרשם למכירה בעסק אחר, למעט שינוי באריזה ועלון
לצרכן שבוצע על פי דרישת משרד הבריאות
- (3) בקשה לאישור המנהל לפרסומת חדשה או שינוי 1,193
הפרסומת

ח' בתשרי התשס"ה (23 בספטמבר 2004)

(חמ 3-3188)

דני נוה
שר הבריאות

תקנות מקורות אנרגיה (יעילות אנרגטית, סימון אנרגטי ודירוג אנרגטי במזגנים), התשס"ה-2004

בתוקף סמכותי לפי סעיף 3 לחוק מקורות אנרגיה, התש"ן-1989¹, ובאישור ועדת הכלכלה של הכנסת, אני מתקין תקנות אלה:

1. בתקנות אלה –

הגדרות

"דירוג אנרגטי" – רמת היעילות האנרגטית של מזגן לעומת היעילות האנרגטית המזערית כאמור בתקנה 2(א), המבוטאת באותיות הלטיניות G, הנמוכה ביותר, עד A, הגבוהה ביותר;

"התקן" – תקן ישראלי ת"י 994, חלק 1 – מזגני אוויר; דרישות בטיחות ופעולה², המופקד לעיון הציבור במשרדי מכון התקנים הישראלי, רח' חיים לבנון 42, תל-אביב, ובמשרדי האגף לניהול משאבי תשתית, משרד התשתיות הלאומיות, רח' יפו 234, ירושלים;

"מזגן" – מזגן אוויר כמשמעותו בתקן, מסוג חלון או מסוג מפוצל או מסוג מתועל;

"מזגן מסוג חלון" – מזגן המורכב כיחידה אחת, המיועד להתקנה בחלון או בקיר, או מזגן נייד שפיזור האוויר ממנו נעשה ישירות לאזור הממוזג או המחומם;

"מזגן מסוג מפוצל" – מזגן המורכב משתי יחידות או יותר כשיחידה אחת לפחות מצויה מחוץ לאזור הממוזג, ושפיזור האוויר נעשה ישירות לאזור הממוזג או המחומם;

"מזגן מסוג מתועל" – מזגן המורכב מיחידה אחת או יותר שפיזור האוויר לאזורים המקוררים או המחוממים נעשה באמצעות תעלות;

"מעבדה מאושרת" – כמשמעותה בסעיף 12 לחוק התקנים, התשי"ג-1953³;

"מקדם היעילות (COP)" – כמשמעותו בתקן;

"שיווק מרחוק" – כהגדרתו בסעיף 10 לחוק הגנת הצרכן, התשמ"א-1981⁴.

2. (א) לא ייבא אדם, לא ימכור, לא ישווק מזגן ולא יציג, או אמצעי המדמה אותו, לראווה בחנויות, בתצוגות, בתערוכות ובמקומות כיוצא באלה, אלא אם כן המזגן עומד בדרישות ליעילות אנרגטית, כמפורט בתוספת הראשונה, ובתקופות כאמור בה.

(ב) בדיקה לקביעת עמידת מזגן כתנאי היעילות האנרגטית, כמפורט בתקנת משנה (א), תיעשה במעבדה מאושרת בלבד, במועדים שנקבעו על פי התקן לביצוע בדיקות, ועל פי כל דין.

(ג) יצרן או יבואן של המזגן יגיש לממונה את התוצאות של כל בדיקה כאמור בתקנת משנה (ב), בתוך 30 ימים מיום ביצועה, ואם תוצאות הבדיקה מחייבות שינוי בתווית האמורה בתקנה 3, לפי פרטיה שבתקנה 4, יצרף את הצעתו לשינוי.

3. לא יציג אדם מזגן או תמונה של מזגן, ציור או אמצעי המדמה מזגן, בחנות, בתצוגה, בתערוכה או במקום כיוצא באלה, באינטרנט או בכל אמצעי שיווק אחר, למעט שיווק מרחוק, אלא אם כן הודבקה עליו או הוצגה בסמוך אליו או פרסם לידו, במקום בולט לעין, תווית אנרגיה לפי הדוגמה והמפרט שבתוספת השניה (להלן – התווית), התואמת את האישור האחרון שנתן הממונה לאותו מזגן על פי תקנה 6, ובשיווק מרחוק, למעט באינטרנט – פורסמו ליד תמונת המזגן או תיאורו נתוני ה-COP והדירוג האנרגטי.

¹ ס"ח התש"ן, עמ' 28.

² ר"פ התשנ"ז, עמ' 4650.

³ ס"ח התשי"ג, עמ' 30; התשל"א, עמ' 22; התשל"ט, עמ' 34.

⁴ ס"ח התשמ"א, עמ' 248; התשנ"ח, עמ' 298.

חובת יעילות
אנרגטית מזערית

חובת סימון
אנרגטי

- (1) שם היצרן המקורי;
- (2) שם היבואן;
- (3) דגם המזגן וסוגו;
- (4) דירוג המזגן לפי תקנה 5, על בסיס מקדם היעילות COP שנמדד בקירור;
- (5) צריכת החשמל בשעת עבודה רצופה, בקירור וחימום (בקילוווט-שעה);
- (6) מקדם היעילות COP בקירור;
- (7) תפוקת הקור והחום בקילוווט;
- (8) סימן תנאי אקלים (T) שהמזגן מיועד לפעול בהם, כמפורט בתקן;
- (9) מקדם היעילות COP המזערי לפי תקנה 2;
- (10) שנת הפקת התווית בתוך הסימן שבפינה הימנית התחתונה של התווית, כפי שצוין בתוספת הראשונה;
- (11) המילים "בתוקף עד....." תוך ציון תאריך התוקף לפי התוספת השלישית.

דירוג אנרגטי
A-G של
המזגן

5. (א) הממונה יקבע דירוג אנרגטי של מזגן על סמך תוצאות שהוגשו לו לפי תקנה 2(ג), בהתאם לטבלה שבתוספת השלישית.
- (ב) הממונה יערכן את הדירוג, לפי הטבלה שבתוספת השלישית, או לפי תוצאות של בדיקות נוספות שנערכו על פי תקנה 2(ב).
- (ג) על הצורך לבצע עדכון התוויות יודיע הממונה בשני עיתונים יומיים, לא יאוחר מ־60 ימים לפני מועד כניסת העדכון לתוקף.

אישור התווית

6. הממונה יאשר את התווית, לאחר שביצע את הבדיקה האמורה בתקנה 5, בתוך 15 ימים מיום הגשת המסמכים לפי תקנה 2(ג); ראה הממונה, על סמך תוצאות הבדיקה האמורה בתקנה 5, שאין לאשר את התווית, ישלח הודעה על כך בתוך המועד האמור לעיל, ליצרן או ליבואן אשר הגיש את התווית, בצירוף נימוקיו.

7. תחילתן של תקנות אלה ביום כ' בטבת התשס"ה (1 בינואר 2005).

תחילה

8. תקנות מקורות אנרגיה (יעילות אנרגטית וסימון אנרגטי במזגנים), התשס"א-2000⁵ (להלן - התקנות המקוריות) - בטלות.

ביטול

9. על אף האמור בתקנה 7 לעיל, יהיה מותר, עד לא יאוחר מיום 30.4.2005, לשווק ולמכור מזגן אשר אינו עומד בהוראות תקנה 2 לעיל, וזאת בהתקיים שני התנאים המצטברים כדלקמן:

הוראות מעבר

- (1) המזגן עומד בדרישות היעילות המינימלית שבתקנות המקוריות ערב כניסתן של תקנות אלה לתוקף;

- (2) המזגן יוצר או שוחרר מהמכס לא יאוחר מיום 31.12.2004.

והוכחת העמידה בתנאים המפורטים לעיל תהיה על המשווק או על המוכר, לפי הענין.

⁵ ק"ת התשס"א, עמ' 201; התשס"ד, עמ' 102.

תוספת ראשונה

(תקנה 2(א))

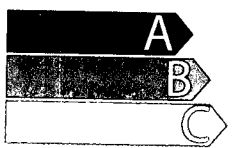
דרישות ליעילות אנרגטית - תקופות תוקפן

תקופת תוקף	סוג המזגן ותפוקתו ב-KW	COP מזערי
כ' בטבת התשס"ה (1 בינואר 2005)	מפוצל $KW \leq 7$	3.00
עד כ"ב בטבת התשס"ח (31 בדצמבר 2007)	מפוצל $18 > KW > 7$	2.80
	מתועל $KW \leq 7$	2.90
	מתועל $12 \Rightarrow KW > 7$	2.80
	מתועל $18 \Rightarrow KW > 12$	2.70
	חלון	2.60
כ"ג בטבת התשס"ח (1 בינואר 2008)	מפוצל	3.20
עד כ"ד בטבת התשע"א (31 בדצמבר 2010)	מתועל	3.00
	חלון	2.80
מיום כ"ה בטבת התשע"א (1 בינואר 2011)	מפוצל	3.50
	מתועל	3.20
	חלון	3.50

תוספת שניה

(תקנה 3)

חלק א': דוגמת התווית

תווית אנרגיה שם היצרן דגם	
יעיל ביותר  פחות יעיל	דירוג אנרגטי 
צריכת חשמל בשעה עבודה רצופה { מקדם יעילות COP {	בקירור 0.0 קוט"ש בחימום 0.0 קוט"ש בקירור 0.0 בחימום 0.0
תפוקת קור תפוקת חום	בקירור 0.0 קווי"ט בחימום 0.0 קווי"ט
T	COP מינימלי 2.6

בתוקף עד 31.12.2004

לפרטים נוספים נא עיין בעלון לצרכן



2005

חלק ב': מפרט התווית

יש להשתמש במפתח הצבעים הזה:

CMYK - cyan, magenta, yellow, black

דוגמה - $07 \times 0 = 0\% \text{cyan}, 70\% \text{magenta}, 100\% \text{yellow}, 0\% \text{black}$

תמהיל צבעי החצים מבוטא במונחי CMYK כמפורט לעיל:

A: X0X0

B: 70X0

C: 30X0

D: 00X0

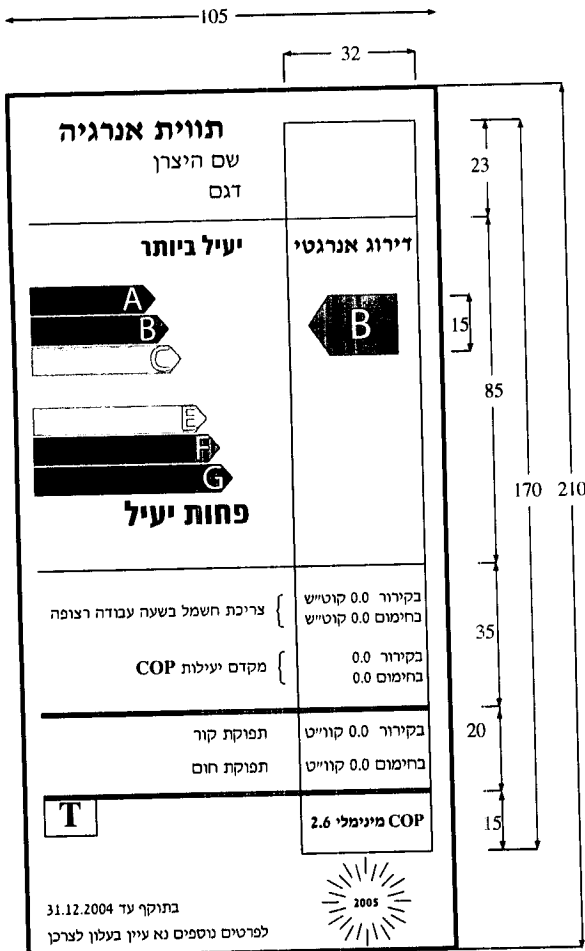
E: 03X0

F: 07X0

G: 0XX0

ממדי התווית

(כל הגדלים הם במילימטרים)



תוספת שלישית

(תקנות 4(11) ו-5)

דירוג אנרגטי A עד G של המזגן

(יש לעגל את תוצאת הבדיקה לערך הקרוב ביותר)

G	F	E	D	C	B	A	COP מזערי	סוג המזגן	תקופת תוקף
3.00	3.05	3.10	3.15	3.20	3.25	3.30	3.00	מפוצל KW≤7	כ"ב בטבת התשס"ה (1 בינואר 2005) עד
2.80	2.90	3.00	3.05	3.10	3.15	3.20	2.80	מפוצל 18>KW>7	כ"ב בטבת התשס"ח (31 בדצמבר 2007)
2.90	3.00	3.10	3.15	3.20	3.25	3.30	2.90	מתועל KW≤7	
2.80	2.90	3.00	3.05	3.10	3.15	3.20	2.80	מתועל 12=>KW>7	
2.70	2.80	2.90	2.95	3.00	3.05	3.10	2.70	מתועל 18=>KW>12	
2.60	2.65	2.70	2.75	2.80	2.85	2.90	2.60	חלון	
3.20	3.30	3.40	3.45	3.50	3.55	3.60	3.20	מפוצל	כ"ג בטבת התשס"ח (1 בינואר 2008)
3.00	3.05	3.10	3.15	3.20	3.25	3.30	3.00	מתועל	
2.80	2.90	3.00	3.05	3.10	3.15	3.20	2.80	חלון	עד כ"ד בטבת התשע"א (31 בדצמבר 2010)
3.50	3.55	3.60	3.65	3.70	3.75	3.80	3.50	מפוצל	מיום כ"ה בטבת התשע"א (1 בינואר
3.20	3.30	3.40	3.45	3.50	3.55	3.60	3.20	מתועל	
3.50	3.55	3.60	3.65	3.70	3.75	3.80	3.50	חלון	(2011)

י"ג באלול התשס"ד (30 באוגוסט 2004)

(חמ 2789-3)

אליעזר זנדברג

שר התשתיות הלאומיות

צו התכנון והבניה (חיפה), התשס"ה-2004

בתוקף סמכותי לפי סעיף 16 לחוק התכנון והבניה, התשכ"ה-1965¹, ולאחר התייעצות עם המועצה הארצית לתכנון ולבניה, עם הועדה המחוזית לתכנון ולבניה מחוז חיפה ועם הרשויות המקומיות הנוגעות בדבר, אני מצווה לאמור:

¹ ס"ח התשכ"ה, עמ' 307.

1. מרחב תכנון מקומי חיפה (להלן – מרחב התכנון המקומי) לפי צו התכנון והבניה (חיפה), התשנ"ז-1997², ישונה, וגבולותיו יהיו כמסומן בקו כחול בתשריט הערוך בקנה מידה 1:10,000 והחתום בידי ביום כ"ז באלול התשס"ד (13 בספטמבר 2004).
 2. עותקים של התשריט האמור בסעיף 1 מופקדים במשרד הפנים ירושלים, במשרדי הועדה המחוזית לתכנון ולבניה מחוז חיפה ובמשרדי הועדה המקומית לתכנון ולבניה חיפה וכל מעוניין רשאי לעיין בהם בימים ובשעות שהמשרדים האמורים פתוחים לקהל.
 3. תחילתו של צו זה ביום פרסומו.
 4. דיון או פעולה אחרת שהחלה בהם ועדה מקומית או רשות רישוי ערב תחילתו של צו זה בנוגע לשטח שהתווסף למרחב התכנון המקומי לפי צו זה, תמשיך בהם הועדה המקומית או רשות הרישוי של מרחב התכנון המקומי מהשלב שאליו הגיעו; בסעיף זה, "ועדה מקומית" – לרבות ועדה מועדותיה.
- כ"ז באלול התשס"ד (13 בספטמבר 2004)
(חמ 1113-3)

אברהם פורז
שר הפנים

² ק"ת התשנ"ז, עמ' 528.

צו התכנון והבניה (קריית), התשס"ה-2004

בתוקף סמכותי לפי סעיפים 13(א) ו-16 לחוק התכנון והבניה, התשכ"ה-1965¹, ולאחר התייעצות עם המועצה הארצית לתכנון ולבניה, עם הועדה המחוזית לתכנון ולבניה מחוז חיפה ועם הרשויות המקומיות הנוגעות בדבר, אני מצווה לאמור:

1. מרחב תכנון מקומי קריית (להלן – מרחב התכנון המקומי) לפי צו התכנון והבניה (קריית), התשס"ד-2004², ישונה, וגבולותיו יהיו כמסומן בקו כחול בתשריט הערוך בקנה מידה 1:10,000 והחתום בידי ביום כ"ב באלול התשס"ד (8 בספטמבר 2004).
 2. עותקים של התשריט האמור בסעיף 1 מופקדים במשרד הפנים ירושלים, במשרדי הועדה המחוזית לתכנון ולבניה מחוז חיפה ובמשרדי הועדה המקומית לתכנון ולבניה קריית וכל מעוניין רשאי לעיין בהם בימים ובשעות שהמשרדים האמורים פתוחים לקהל.
 3. תחילתו של צו זה ביום פרסומו.
 4. דיון או פעולה אחרת שהחלה בהם ועדה מקומית או רשות רישוי ערב תחילתו של צו זה בנוגע לשטח שהתווסף למרחב התכנון המקומי לפי צו זה, תמשיך בהם הועדה המקומית או רשות הרישוי של מרחב התכנון המקומי מהשלב שאליו הגיעו; בסעיף זה, "ועדה מקומית" – לרבות ועדה מועדותיה.
- כ"ב באלול התשס"ד (8 בספטמבר 2004)
(חמ 1110-3)

אברהם פורז
שר הפנים

¹ ס"ח התשכ"ה, עמ' 307.

² ק"ת התשס"ד, עמ' 473.

בתוקף סמכותי לפי סעיף 16 לחוק התכנון והבניה, התשכ"ה-1965¹, ולאחר התייעצות עם המועצה הארצית לתכנון ולבניה, עם הועדה המחוזית לתכנון ולבניה מחוז חיפה ועם הרשויות המקומיות הנוגעות בדבר, אני מצווה לאמור:

1. מרחב תכנון מקומי קרית אתא (להלן – מרחב התכנון המקומי) לפי צו התכנון והבניה (קרית אתא), התשנ"ד-1994², ישונה, וגבולותיו יהיו כמסומן בקו כחול בתשריט הערוך בקנה מידה 1:10,000 והחתום בידי ביום כ"ז באלול התשס"ד (13 בספטמבר 2004).
2. עותקים של התשריט האמור בסעיף 1 מופקדים במשרד הפנים ירושלים, במשרדי הועדה המחוזית לתכנון ולבניה מחוז חיפה ובמשרדי הועדה המקומית לתכנון ולבניה קרית אתא וכל מעוניין רשאי לעיין בהם כימים ובשעות שהמשרדים האמורים פתוחים לקהל.
3. תחילתו של צו זה ביום פרסומו.
4. דיון או פעולה אחרת שהחלה בהם ועדה מקומית או רשות רישוי ערב תחילתו של צו זה בנוגע לשטח שהתווסף למרחב התכנון המקומי לפי צו זה, תמשיך בהם הועדה המקומית או רשות הרישוי של מרחב התכנון המקומי מהשלב שאליו הגיעו; בסעיף זה, "ועדה מקומית" – לרבות ועדה מועדונית.

כ"ז באלול התשס"ד (13 בספטמבר 2004)
(חמ 1113-3)

אברהם פורז
שר הפנים

¹ ס"ח התשכ"ה, עמ' 307.

² ק"ת התשנ"ד, עמ' 1189.



משרד המשפטים

מסמך זה הינו העתק שנסרק בשלמותו ביום ובשעה המצוינים ,
בסריקה ממוחשבת מהימנה מהמסמך המצוי בתיק,
בהתאם לנוהל הבדיקות במשרד המשפטים.
על החתום

משרד המשפטים (חתימה מוסדית).