

15. Vaikutustenarviointi

Elinkeinoharjoittajiin päätöksellä on vain rajallisia vaikutuksia, sillä päätös koskee vain nikotiinipitoisuudeltaan 20 mg tai sen ylittäviä nikotiinipusseja. Lisäksi nikotiinipussien myynti ilman lääkelain mukaista myyntilupaa on vapautunut vasta 4.4.2023 ja on ollut julkinen tieto, että nikotiinipusseja pyritään rajoittamaan tupakkalakiin tehtävillä muutoksilla. Muutoksella on kuitenkin taloudellisia vaikutuksia niihin elinkeinoharjoittajiin, jotka edellä mainitusta huolimatta ovat aloittaneet sellaisten nikotiinipussien, jotka sisältävät nikotiinia 20 mg tai enemmän, myyntitoiminnan.

Päätöksellä voitaisiin ehkäistä hengenvaarallisia nikotiinimyrkytyksiä, joita voi aiheutua esimerkiksi, jos lapsi nielaisee nikotiinipussin. Nikotiinin myrkyllisyyttä on arvioitu aineiden ja seosten luokitukselta, merkinnöistä ja pakkaamisesta sekä direktiivien 67/548/ETY ja 1999/45/EY muuttamisesta ja kumoamisesta ja asetuksen (EY) N:o 1907/2006 muuttamisesta annettuun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 1272/2008 (CLP-asetus) mukaisen vaaraluokituksen perusteella. Nikotiini sijoittuu CLP-asetuksen liitteessä VI luokkaan Acute Tox. 2, H300 "Tappavaa nieltynä" (ATE= 5 mg/kg bw). ATE-arvon perusteella voidaan katsoa, että yksi pussi, joka sisältää 50 milligrammaa nikotiinia, voi olla tappava 10 kg painoiselle lapselle, mikäli kaikki pussin sisältämä nikotiini imeytyy nieltynä. Päätöksessä asetettava nikotiiniraja (20 milligramma/pussi) sisältää pienten lasten osalta 2,5-kertaisen turvakertoimen ATE-arvoon verrattuna.