

LEGEA

din

de modificare a Legii privind protecția sănătății împotriva consecințelor consumului de tutun și de produse din tutun¹⁾

Articolul 1. Legea din 9 noiembrie 1995 privind protecția sănătății împotriva consecințelor consumului de tutun și de produse din tutun (Monitorul Oficial [Dziennik Ustaw] din 2024, punctul 1162 și din 2025, punctele 427 și 799) se modifică după cum urmează:

- 1) la articolul 2, după punctul 20a se adaugă punctul 20b cu următoarea formulare:
- 2) „20b. «țigară electronică de unică folosință» înseamnă o țigară electronică care nu este o țigară electronică reîncărcabilă cu ajutorul unui flacon de reumplere sau al unui rezervor sau reîncărcabilă cu cartușe de unică folosință;”;

la articolul 3a(2):

- a) introducerea enumerării se înlocuiește cu următorul text:

„În cazul în care nu este posibil să se efectueze notificarea sau comunicarea la adresa pentru notificarea sau comunicarea electronică în sensul articolului 2 alineatul (1) din Legea din 18 noiembrie 2020 privind notificarea sau comunicarea electronică (Monitorul Oficial din 2026, punctul 3) către producător sau importator.”;

- b) punctul 2 are următoarea formulare:

„2. notificările menționate la alineatul (5) și la articolul 7d alineatele (3) și (4), articolul 8aa alineatele (6) și (8), articolul 8ab alineatul (5), articolul 10 alineatul (7) punctele 1 și 8, articolul 11b alineatele (7) și (9), articolul 11e alineatul (5), articolul 11f alineatul (1d) punctele 1 și 1e și articolul 11ha alineatul (6)”;

3. la articolul 7 se adaugă următorul alineat (3):

„(3) Se interzice introducerea pe piață a țigărilor electronice de unică folosință.”;

4. după articolul 7a se adaugă articolul 7aa cu formularea următoare:

„Articolul 7aa. (1) Se interzice introducerea pe piață a produselor care conțin nicotină și care nu sunt produse din tutun sau produse conexe.

¹⁾ Prezent lege a fost notificată Comisiei Europene la data de ... cu nr. ..., în temeiul articolului 4 din Regulamentul cabinetului din 23 decembrie 2002 privind modul de funcționare a sistemului național de notificare a standardelor și a actelor juridice (Monitorul Oficial, punctul 2039 și Monitorul Oficial din 2004, punctul 597), care pune în aplicare dispozițiile Directivei (UE) 2015/1535 a Parlamentului European și a Consiliului din 9 septembrie 2015 referitoare la procedura de furnizare de informații în domeniul reglementărilor tehnice și al normelor privind serviciile societății informaționale (text codificat) (JO L 241, 17.9.2015, p. 1).

2. Dispozițiile alineatului (1) nu se aplică:

- 1) medicamentelor autorizate pentru a fi introduse pe piață în temeiul Legii din 6 septembrie 2001 – Legea privind medicamentele (Monitorul Oficial din 2025, punctele 750, 905, 924, 1416, 1537 și 1795);
- 2) dispozitivelor menționate la articolul 2 alineatul (1) din Regulamentul (UE) 2017/745 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale, de modificare a Directivei 2001/83/CE, a Regulamentului (CE) nr. 178/2002 și a Regulamentului (CE) nr. 1223/2009 și de abrogare a Directivei 90/385/CEE și 93/42/CEE ale Consiliului (JO UE L 117, 5.5.2017, p. 1, astfel cum a fost modificată²⁾), precum și dispozitivelor menționate la articolul 2 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2017/746 al Parlamentului European și al Consiliului din 5 aprilie 2017 privind dispozitivele medicale pentru diagnostic in vitro și de abrogare a Directivei 98/79/CE și a Deciziei 2010/227/UE a Comisiei, (JO UE L 117, 5.5.2017, p. 176, astfel cum a fost modificată³⁾);
- 3) produsului alimentar menționat la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în materie de siguranță alimentară (JO CE L 31, 1.2.2002, p. 1, astfel cum a fost modificat⁴⁾ – Jurnalul Oficial al UE, Ediția specială în limba polonă, capitolul 15, volumul 6, p. 463) și furaje în sensul articolului 3 alineatul (4) din regulamentul menționat.”;

5. la articolul 11c:

a. la alineatul (1):

b. – punctul 1 are următoarea formulare:

- i. „1. Lichidul care conține nicotină și lichidul fără nicotină ar trebui introduse numai în flacoane de reumplere sau în cartușe de unică folosință concepute special în acest scop;”;

²) Modificările aduse regulamentului menționat anterior au fost publicate în JO L 117, 3.5.2019, p. 9, JO L 334, 27.12.2019, p. 165, JO L 130, 24.4.2020, p. 18, JO L 241, 8.7.2021, p. 7, JO L 311, 2.12.2022, p. 94, JO L 70, 8.3.2023, p. 1, JO L 80, 20.3.2023, p. 24, JO L 2023/2197, 20.10.2023, JO L 2024/568, 14.2.2024, JO L 2024/1860, 9.7.2024, JO L 2025/1920, 23.9.2025 și JO L 2025/2457, 12.12.2025.

³) Modificările aduse regulamentului menționat anterior au fost publicate în JO L 117, 3.5.2019, p. 11, JO L 334, 27.12.2019, p. 167, JO L 233, 1.7.2021, p. 9, JO L 19, 28.1.2022, p. 3, JO L 70, 8.3.2023, p. 3, JO L 80, 20.3.2023, p. 24 și JO L 2024/1860, 9.7.2024.

⁴) Modificările aduse regulamentului au fost publicate în JO UE L 245, 29.9.2003, p. 4 – Jurnalul Oficial al UE, Ediția specială în limba poloneză, capitolul 15, volumul 7, p. 614, JO L 100, 8.4.2006, p. 3, JO L 179, 7.7.2007, p. 59, JO L 60, 5.3.2008, p. 17, JO L 188, 18.7.2009, p. 14, JO L 189, 27.6.2014, p. 1, JO L 327, 12.11.2014, p. 9, JO L 37 din 13.2.2015, p. 24, JO L 35, 10.2.2017, p. 10, JO L 117 din 5.5.2017, p. 1, JO L 198, 25.7.2019, p. 241, JO L 231, 6.9.2019, p. 1, JO L 2024/908, 20.3.2024 și JO L 2025/2457, 12.12.2025.

c. – după punctul 1 se adaugă următorul punct 1a:

„1a. capacitatea flacoanelor de reumplere nu trebuie să depășească 10 ml, iar capacitatea cartușelor sau a rezervoarelor de unică folosință nu trebuie să depășească 2 ml;”;

b) după alineatul (1), se introduc următoarele alineate (1a) și (1b):

1a.„(1a) Testele prin care se verifică dacă țigările electronice sau flacoanele de reumplere de pe piață respectă cerințele prevăzute la alineatul (1) pot fi efectuate de autoritățile competente ale Inspectoratului Sanitar de Stat și ale Inspecției Comerciale în laboratorul Inspectoratului Sanitar de Stat, al Inspectoratului Farmaceutic, al Inspecției Comerciale sau al Institutului Național de Sănătate Publică NIH – Institutul Național de Cercetare.

(1b) În cazul în care autoritățile menționate la alineatul (1a) constată că țigările electronice sau flacoanele de reumplere de pe piață nu îndeplinesc cerințele prevăzute la alineatul (1), acestea transmit aceste informații Inspecției Comerciale în scopul efectuării unei inspecții în conformitate cu articolul 11j.”;

c) alineatul (3) se înlocuiește cu următorul text:

1a.„(3) Pachetul unitar și orice ambalaj exterior al țigărilor electronice și al flacoanelor de reumplere trebuie să afișeze o listă a tuturor componentelor produsului în ordine descrescătoare în funcție de greutate, informații privind conținutul de nicotină al produsului și cantitatea de nicotină pe doză, un identificator al țigărilor electronice (EP-ID) în sensul Deciziei de punere în aplicare (UE) 2015/2183 a Comisiei, un număr de lot și avertismente de protecție a copilului, iar pachetul unitar de țigări electronice și flacoane de reumplere trebuie să fie însoțit de un prospect cu instrucțiuni în limba polonă.”;

6. la articolul 11f, după alineatul (1) se adaugă următoarele alineate (1a)-(1e):

„(1a) Pentru a stabili dacă țigările electronice sau flacoanele de reumplere sau un anumit tip de țigări electronice menționate la alineatul (1) pot constitui un risc grav pentru sănătatea umană, președintele oficiului poate solicita efectuarea unui test de laborator privind compoziția sau emisiile acestor produse. Costurile testelor de laborator sunt suportate de producătorul, importatorul sau distribuitorul de țigări electronice sau de flacoane de reumplere din care a fost prelevată o probă din produs, astfel cum se menționează la alineatul (1d).

(1b) Testul menționat la alineatul (1a) se efectuează în laboratorul Inspectoratului Sanitar de Stat, al Inspectoratului Farmaceutic, al Inspecției Comerciale sau al Institutului Național de Sănătate Publică NIH – Institutul Național de Cercetare.

1c. La cererea președintelui oficiului, autoritatea competentă din cadrul Inspectoratului Sanitar de Stat prelevează o probă din țigările electronice care pot fi utilizate pentru consumul de vapori conținând nicotină sau din flacoanele de reumplere cu lichid conținând nicotină, pentru a permite efectuarea testului menționat la alineatul (1a).

(1d) Un producător, importator sau distribuitor de țigări electronice care pot fi utilizate pentru a consuma vapori care conțin nicotină sau de flacoane de reumplere cu lichid care conține nicotină are obligația:

- 1) să prezinte, la cererea președintelui oficiului, laboratorului desemnat o probă din acest produs pentru a permite efectuarea testului menționat la alineatul (1a) în termen de 14 zile de la data primirii cererii;
- 2) să permită, la cererea autorității competente a Inspectoratului Sanitar de Stat, prelevarea unei probe din produsul respectiv pentru a permite efectuarea testului menționat la alineatul (1a).

(1e) Testul menționat la alineatul (1a) face obiectul unei taxe unice egale cu suma de două ori remunerația lunară medie în sectorul întreprinderilor, excluzând bonusurile legate de profit pentru anul precedent, astfel cum a anunțat președintele Oficiului Central de Statistică. Taxa constituie venit la bugetul de stat. Taxa se plătește de către producătorul, importatorul sau distribuitorul de țigări electronice sau flacoane de reumplere din care a fost prelevată proba, în modul specificat la alineatul (1d), în contul bancar indicat de președintele Oficiului în termen de 14 zile de la data primirii cererii de plată a taxei.”;

7. la articolul 11hb:

(a) la alineatul (1), după punctul 1, se introduce punctul 1a nou cu următoarea formulare:

„1a. Un pliculeț cu nicotină nu trebuie să conțină ingrediente care conferă un miros sau un gust diferit de cel al tutunului.”;

(b) după alineatul (1), se adaugă alineatul (1a) cu formularea următoare:

„(1a) „Pe ambalajul individual și pe ambalajul exterior al pliculețelor cu nicotină trebuie să figureze o listă a tuturor ingredientelor produsului, în ordine descrescătoare în funcție de greutate, precum și identificatorul produsului din tutun (TP-ID) în sensul Deciziei de punere în aplicare (UE) 2015/2186 a Comisiei.”;

(c) alineatul (6) se înlocuiește cu următorul text:

„(6) Pachetele unitare și orice ambalaj exterior al pliculețelor cu nicotină nu includ elementele sau caracteristicile menționate la articolul 8 alineatele (4)-(6), cu excepția articolului 8 alineatul (4) punctul 1 în ceea ce privește informațiile referitoare la conținutul de nicotină.”;

8. la articolul 11i, alineatul (1) se înlocuiește cu următorul text:

„(1) Contribuțiile bugetare neachitate, achitate parțial sau neachitate la termen, rezultate din taxele care constituie venituri ale bugetului de stat menționate la articolul 7d alineatul (4), articolul 8aa alineatul (8), articolul 8ab alineatul (5), articolul 10 alineatul (8), articolul 11f alineatul (1e) și articolul 11ha alineatul (6) se recuperează în conformitate cu dispozițiile privind procedurile de executare administrativă.”;

9. la articolul 12:

(a) după punctul 1, se introduce punctul 1a cu următoarea formulare:

„1a. introduce pe piață produse care conțin nicotină și care nu sunt produse din tutun sau produse conexe, încălcând interdicția menționată la articolul 7aa alineatul (1),”;

(b) după punctul 5, se adaugă punctul 5a cu următoarea formulare:

„5a. introduce pe piață țigări electronice de unică folosință, încălcând interdicția menționată la articolul 7 alineatul (3),”;

10. la articolul 15a alineatul (1), după punctul 6, se adaugă următorul punct 6a;

„6a. nu își îndeplinește obligațiile menționate la articolul 11f alineatul (1d);”.

Articolul 2. 1. La șase luni de la data intrării în vigoare a prezentei legi, notificarea menționată la articolul 11b alineatele (1) și (16) din legea modificată la articolul 1 privind țigările electronice de unică folosință rămâne fără obiect.

2. La șase luni de la data intrării în vigoare a prezentei legi, nu se mai inițiază nicio procedură prevăzută la articolul 11b alineatul (11) punctele 1 și 2 din legea modificată prin articolul 1, iar orice procedură deja inițiată se suspendă în cazul în care din documentație reiese că aceasta se referă la țigări electronice de unică folosință.

3. Dispozițiile legii, astfel cum a fost modificată prin prezenta lege, se aplică procedurilor menționate la articolul 11f alineatele (1) și (3) din legea modificată prin articolul 1, care au fost inițiate, dar nu au fost încheiate înainte de data intrării în vigoare a prezentei legi.

Articolul 3. Țigările electronice de unică folosință introduse pe piață înainte de data intrării în vigoare a prezentei legi pot rămâne pe piață timp de cel mult șase luni de la data intrării în vigoare a prezentei legi.

Articolul 4. Țigările electronice și pliculețele cu nicotină care nu îndeplinesc cerințele prevăzute la articolul 11hb din legea modificată prin articolul 1, în formularea prevăzută de prezenta lege, pot rămâne pe piață timp de cel mult șase luni de la data intrării în vigoare a prezentei legi.

Articolul 5. Pliculețele cu nicotină care nu îndeplinesc cerințele prevăzute la articolul 11hb alineatul (1) punctul 1a, alineatele (1a) și (6) din legea modificată prin articolul 1, în formularea

prevăzută de prezenta lege, pot rămâne pe piață timp de cel mult șase luni de la data intrării în vigoare a prezentei legi.

Articolul 6. Legea intră în vigoare la șase luni de la data anunțului.