

2024 m. birželio 10 d. Vyriausybės nutarimas Nr. 120/2024

kuriuo iš dalies keičiamas 2013 m. vasario 14 d. Vyriausybės nutarimas Nr. 39/2013 dėl tabako gaminių gamybos, pateikimo į rinką ir kontrolės, dėl kombinuotų įspėjimų ir dėl išsamių nuostatų, susijusių su sveikatos priežiūros sankcijų taikymu

Vykdydama 1999 m. įstatymo XLII dėl nerūkančiųjų apsaugos ir tam tikrų tabako gaminių vartojimo ir platinimo taisyklių 8 skirsnio 5 dalies a, g, h ir i punktuose suteiktus įgaliojimus ir veikdama pagal Pagrindinio įstatymo 15 straipsnio 1 dalyje nustatytas funkcijas, Vyriausybė nustato:

1 skirsnis. 2013 m. vasario 14 d. Vyriausybės nutarimo Nr. 39/2013 4 skirsnis dėl tabako gaminių gamybos, pateikimo į rinką ir kontrolės, dėl kombinuotųjų įspėjimų užrašų ir išsamių nuostatų dėl sveikatos priežiūros sankcijų taikymo (toliau –Nutarimas) pakeičiamas taip:

„4 skirsnis. (1) Tabako gaminyje neturi būti pašalinių medžiagų.

(2) Tabako gaminio sudėtyje neturi būti:

(a) vitaminų ar kitokių priedų, sudarančių įspūdį, kad produktas turi teigiamą fiziologinį poveikį arba yra mažiau kenksmingas sveikatai;

(b) kofeino, taurino ar kitų priedų ir stimuliuojančių junginių, kurie yra siejami su geresnės energijos ir gyvybingumo pojūčiu;

(c) priedų, kurie keičia išmetamųjų teršalų spalvą;

(d) rūkomojo tabako gaminių atveju – priedų, kurie palengvina įkvėpimą arba nikotino įsisavinimą;

(e) priedų, kurie nesudegę yra kancerogeniniai, mutageniniai arba toksiški reprodukcijai (toliau – turintys CMR savybių).

(3) Tabako gaminyje neturi būti jokių 4 priede nurodytų draudžiamų priedų.

(4) Draudžiama pateikti į rinką ir platinti tabako gaminius, kurie neatitinka 1–3 dalyse pateiktų reikalavimų.

(5) Be 1–4 dalių reikalavimų, taip pat draudžiama pateikti rinkai ir platinti cigaretes ir cigaretėms sukurtą tabaką, kuriuose yra mentolio ir mentolio darinių priedų.

(6) Naudotojas, registruotas prekytojas, importuotojas arba įgaliotasis sandėlio savininkas (toliau kartu – pranešėjas) privalo informuoti Nacionalinį visuomenės sveikatos ir farmacijos centrą (toliau – NNGYK) apie bet kokio naujo priedo naudojimą tabako gaminio gamyboje ir tai privalo padaryti likus šešioms mėnesiams iki numatytos pradinės naudojimo datos, bet ne vėliau kaip likus 30 dienų iki numatytos naudojimo datos. Pranešime pateikiami 3 priede nurodyti duomenys. NNGYK tvarko oficialų duomenų, apie kuriuos pranešta, registrą ir skelbia juos savo interneto svetainėje. Nereikia pranešti apie natūralių žaliavinio tabako dalių naudojimą.

(7) Prie pranešimo pridedama:

a) naudojimo leidimas, išduotas valstybės, kuri yra Europos ekonominės erdvės susitarimo šalis, institucijos, jei toks yra, ir

b) akredituotos laboratorijos parengta ataskaita su tyrimo rezultatais.

(8) Per 30 dienų nuo pranešimo NNGYK, remdamasis pranešimu, išnagrinėja, ar naudotinas priedas priklauso draudžiamiems priedams, nurodytiems Nutarime. Jei tyrimo metu NNGYK nustato, kad priedo (kuris skirtas naudoti) naudojimas nėra draudžiamas įstatymu, jis patvirtina pranešimą ir apie tai informuoja pranešėją. Apie šį pranešimą NNGYK informuoja už vartotojų apsaugą atsakingą ministrą. Jei po 30 dienų NNGYK nepateikia pareiškimo, laikoma, kad priedą, apie kurį pranešta, galima naudoti.

(9) Priedų tyrimai, apie kuriuos pranešta pagal 6 dalį, pranešėjo pateikiami NNGYK per 2 metus nuo tos dienos, kai priedai pradėti naudoti. Per 6 mėnesius nuo dokumentų pateikimo už sveikatą atsakingo ministro vadovaujama ministerija patikrina, ar dokumentais pateisinamas priedo įtraukimas į draudžiamų priedų sąrašą pagal 4 priedą. Šis tyrimas atliekamas remiantis dokumentais.

(10) Jei vyriausiasis gydytojas mano, kad priedą būtina įtraukti į 4 priedo sąrašą, jis inicijuoja teisės aktų pakeitimą kartu su už sveikatą atsakingu ministru, kad sąrašas būtų išplėstas.

(11) Draudžiama naudoti priedus, išskyrus priedą, apie kurį pranešta, ir tabako priedą naudoti kitokiomis nei pranešime nurodytomis sąlygomis.

(12) Į laisvą apyvartą išleidžiamos cigaretės turi atitikti MSZ EN 16156:2011 saugos reikalavimus.

(13) Tarpvalstybinio nuotolinio pardavimo atveju laikoma, kad tabako gaminiai pateikiami į rinką toje valstybėje narėje, kurioje yra vartotojas.

(14) Šiame skirsnyje priedas, kurį gamintojui buvo leista naudoti gaminant tabako gaminį iki 2016 m. rugpjūčio 20 d. remiantis teisiniu arba specialiu leidimu, nelaikomas nauju priedu ir jam netaikomas reikalavimas pranešti, nustatytas 6 skirsnyje, jei jis neįtrauktas į 4 priede pateiktą draudžiamų priedų sąrašą.“

2 skirsnis. Nutarimo 6 skirsnio 1 dalies a punkte pridedamas šis ai punktas:

(Tabako	gaminio	rūšis	nurodoma
ant vienetinio pakelio taip:)			

„ai) „kaitinamo tabako gaminys“.“

3 skirsnis. (1)Nutarimo 15/A skirsnio a punktas pakeičiamas taip:

(Vienetinis pakelis)

„a) jame yra 20 cigarečių, jei tai cigaretės,“

(2) Nutarimo 15/A skirsnio c punktas pakeičiamas taip:

(Vienetinis pakelis)

„c) rūkomojo tabako atveju, yra stačiakampio formos arba pastatomas paketėlis, kuriame yra ne mažiau kaip 30 g, bet ne daugiau kaip 50 g rūkomojo tabako, tačiau bet kuriuo atveju tokio svorio (gramais), kuris dalijasi iš dešimties be jokios liekanos; vandens pypkių tabako atveju vienetiniu pakeliu taip pat laikoma dėžutė, kurioje yra ne daugiau kaip 50 g vandens pypkių tabako;

4 skirsnis. Nutarimo 17 skirsnio 1 dalies a punktas pakeičiamas taip:

(Šio Nutarimo laikymasis)

„a) kalbant apie 4 skirsnyje nurodytą pranešimą ir apie 9/B paantraštę – išskyrus nuostatas dėl produktų vienetinių pakuočių – tikrina vyriausiasis valstybinis gydytojas,“

(kuris veiks pagal savo kompetenciją šio Nutarimo pažeidimo atveju).

5 skirsnis. Nutarimo 18/A skirsnyje įterpiama ši 6 dalis:

„6. Jei vyriausiasis gydytojas, remdamasis šiame skirsnyje nurodyta ataskaita, mano, kad tai būtina, jis kartu su už sveikatą atsakingu ministru inicijuoja teisės akto pakeitimą, kad uždraustų toliau naudoti priedus, įtrauktus į prioritetinį sąrašą.

6 skirsnis. Nutarimo 18/C skirsnis pakeičiamas taip:

„18/C skirsnis. (1) Rūkymui skirtas augalinis produktas gali būti tiekiamas rinkai ir platinamas toliau nurodytomis sąlygomis:

(a) jo sudėtyje neturi būti jokių priedų, nurodytų 4 priede,

(b) jo sudėtyje neturi būti pridėtų vitaminų ar kitų priedų, kurie sudaro įspūdį, kad produktas turi teigiamą fiziologinį poveikį arba yra mažiau kenksmingas sveikatai;

(c) jo sudėtyje negali būti kofeino, pridėto taurino ar kitų priedų ir stimuliuojančių junginių, kurie siejami su energija ir gyvybingumu,

(d) jo sudėtyje neturi būti priedų, palengvinančių įkvėpimą, ir

(e) priedų, kuriems būdingos kancerogeninė, mutageninė arba toksiška poveikį reprodukcijai sukeliančios savybės.“

(2) Nukrypstant nuo 1 dalies, kalbant apie rūkyti skirtus augalinius gaminius, kurie vartojami kaitinant,

a) 1 dalies a punkto nuostata taikoma, jei produkte gali būti arbatos;

b) 1 dalies b–d punktuose paminėtos medžiagos gali būti naudojamos tiek, kiek jos yra pagrindinės augalo, žolelių, vaisių arba pridėtos kvapiosios medžiagos sudedamosios dalys.

(3) Rūkymui skirtų augalinių produktų gamintojas, importuotojas ir platintojas pateikia pranešimą, jei nori pateikti į rinką rūkymui skirtus augalinius produktus. Likus šešiams mėnesiams iki planuojamos prekybos, pranešimas elektroniniu būdu pateikiamas už žemės ūkio politiką atsakingam ministrui, sveikatos apsaugos ministrui ir vyriausiajam gydytojui. Kartu su pranešimu pateikiamas išsamus rūkyti skirto augalinio produkto aprašymas ir informacija apie visas gaminio gamybai naudotas sudedamąsias dalis ir kiekius, nurodant prekės ženklą ir potipį.

(4) Rūkyti skirto augalinio produkto gamintojas ar importuotojas taip pat informuoja 3 dalyje nurodytas institucijas, jei produkto sudėtis pasikeičia taip, kad tai turi įtakos pagal šį skirsnį pateiktai informacijai. Rūkymui skirto augalinio produkto gamintojo ar importuotojo gali būti pareikalauta atlikti papildomus tyrimus arba pateikti papildomos informacijos.

(5) Nagrinėdamas pranešimus apie rūkyti skirtus augalinius gaminius, vyriausiasis valstybinis gydytojas, remdamasis pateiktais duomenimis ir informacija, atsižvelgdamas į įstatymo nuostatas dėl rūkymo paplitimo tarp jaunimo mažinimo ir mažmeninės prekybos tabako gaminiais, sprendžia, ar būtina uždrausti gaminį. Išnagrinėjęs pranešimus apie šiuos rūkyti skirtus augalinius gaminius, vyriausiasis valstybinis gydytojas per 60 dienų nuo jų pateikimo išduoda pažymą, jei produkto neuždrausti nereikia. Jei vyriausiasis valstybinis gydytojas per 60 dienų nepadarė pareiškimo, produktas, apie kurį pranešta, gali būti pateiktas rinkai ir platinamas.

(6) NNGYK savo interneto svetainėje skelbia visą informaciją, gautą pagal 3 ir 4 dalis, apie sudedamąsias dalis, naudojamas gaminant rūkyti skirtus augalinius gaminius, ir apie jų kieki ar bet kokius jų pakeitimus. Skelbiant šiuos duomenis visada turi būti paisoma verslo paslapčių, kurias ekonominės veiklos vykdytojas yra pažymėjęs, apsaugos.“

7 skirsnis. (1)Toliau pateikiama 1a dalis įtraukiama į šio Nutarimo 19A skirsnį

„1a) Nukrypstant nuo šio skirsnio 1 daliesjei tai rūkymo pakaitalai, kuriuose yra nikotino, – pranešimas pagal skirsnį 7/D(1) 1999 m. Akto XLII vyriausiajam valstybiniam gydytojui siunčiamas elektroninėmis priemonėmis pagal Elektroninio administravimo ir patikimumo užtikrinimo paslaugų bendrųjų taisyklių įstatymą.“

(2) Toliau pateikiama 2a dalis įtraukiama į šio Nutarimo 19A skirsnį:

„2a) Nukrypstant nuo 2 skirsnio, jei tai rūkymo pakaitalai, kuriuose yra nikotino, pranešimo turiniui taikomi 19/F skirsnio 3 ir 4 dalies reikalavimai.

8 skirsnis. Nutarimo 19/B skirsnio 1 dalies b punktas pakeičiamas taip:

(Elektroninės cigaretės ir pildomosios talpyklos gali būti tiekiamos rinkai ir platinamos šiomis sąlygomis:)

„(b) elektroninėse cigaretėse arba pildomosiose talpyklose naudojami nikotino turintys skysčiai arba skysčiai, kurių sudėtyje yra bet kokio pavidalo nikotino, gali būti tiekami rinkai:

(ba) pakartotinai pripildyti ne didesnės kaip 10 ml talpos talpyklas,

(bb) vienkartinės elektroninės cigaretės arba vienkartinės kasetės arba talpyklos, kurių talpa ne didesnė kaip 2 ml, o visi šiuose papunkčiuose išvardyti daiktai yra specialiai sukurti šiam tikslui.

9 skirsnis. (1)Nutarimo 19/C skirsnio 1 dalis pakeičiama taip:

„1. Rūkymą imituojantys elektroniniai prietaisai ir pildomosios talpyklos be nikotino gali būti tiekami rinkai ir platinami toliau nurodytomis sąlygomis:

(a) jų skystyje neturi būti nikotino (toliau šiame skirsnyje – skystis be nikotino);

(b) skystyje be nikotino neturi būti kvapiųjų medžiagų;

(c) skysčio be nikotino sudėtyje neturi būti

(ca) bet kurio 4 priede nurodyto priedo;

(cb) vitaminų ar kitų priedų, sudarančių įspūdį, kad produktas turi teigiamą fiziologinį poveikį arba yra mažiau kenksmingas sveikatai;

(cc) kofeino, taurino ar kitų priedų ir stimuliuojančių junginių, kurie siejami su energijos ir gyvybingumo pojūčiu;

(cd) priedų, kurie keičia išmetamųjų teršalų spalvą;

(ce) įkvėpimą lengvinančių priedų ir

(cf) priedų, kuriems būdingos kancerogeninė, mutageninė arba toksiška poveikį reprodukcijai sukeliančios savybės; ir

(cg) sudedamųjų dalių, kurių priemaišų kiekis viršija 0,1 %;

(d) skystyje be nikotino gali būti tik tokios sudedamosios dalys, kurios nekenkia žmonių sveikatai – nei reaguodamos su šiluma, nei be jos;

(f) gaminyje yra nuo vaikų apsaugota plomba, ir

(g) gaminys turi būti apsaugotas nuo sudaužymo bei nutekėjimo ir turėti mechanizmą, užtikrinantį sandarų pripildymą.“

(2) Nutarimo 19/C skirsnis papildomas šia 6 dalimi:

„6. Šis įspėjimas apie pavojų sveikatai turi būti nurodytas ant dviejų didžiausių pakuočių ir daugkartinių pakuočių be nikotino pripildymo talpyklų paviršių, užimančių ne mažiau kaip 30 % kiekvieno paviršiaus, pagal 19/B skirsnio 6 dalies reikalavimus: „Šis produktas yra pildymo talpykla be nikotino. Draudžiama naudoti vaikams.“ ’

10 skirsnis. Nutarimas papildomas šia 9/B paantrašte:

„9/B paantraštė. Taisyklės dėl nikotino turinčių rūkymo pakaitalų

19/F skirsnis. (1) Nikotino turinčiuose rūkymo pakaitaluose turi būti ne daugiau kaip 17 mg nikotino vartojimo vienetu.

(2) Nikotino turinčio rūkymo pakaitalo vienetiniame pakelyje turi būti ne daugiau kaip 20 gaminių.

(3) Nikotino turinčių rūkymo pakaitalų gamintojai, importuotojai ir platintojai, likus šešioms mėnesiams iki planuojamo pateikimo į rinką, elektroniniu būdu pateikia \vyriausiajam valstybiniam gydytojui pranešimą, kuriame pateikiami šie duomenys:

(a) gamintojo, importuotojo ir platintojo pavadinimas ir kontaktiniai duomenys;

(b) visų gaminio sudedamųjų dalių, taip pat išsiskiriančių medžiagų bei jų kiekių sąrašas pagal prekės ženklą ir rūšį;

(c) toksikologiniai duomenys apie gaminio sudedamąsias dalis;

(e) pareiškimas, kad gamybos procesas užtikrina atitiktį teisės aktų reikalavimams; ir

(f) pareiškimas, kad gamintojas, importuotojas ar platintojas prisiima visą atsakomybę už produkto kokybę ir saugą, kai jis pateikiamas rinkai ir naudojamas įprastomis ar pagrįstai numatomomis sąlygomis.

(4) Naujas pranešimas pateikiamas, jei produktas pakeičiamas ir tai turi įtakos 3 dalyje nurodytiems duomenims.

19/G skirsnis. (1) Rūkymo pakaitalas, kurio sudėtyje yra nikotino, gali būti tiekiamas rinkai ir platinamas, jeigu gaminyje nėra:

(a) vitaminų ar kitokių priedų, sudarančių įspūdį, kad produktas turi teigiamą fiziologinį poveikį arba yra mažiau kenksmingas sveikatai;

(b) kofeino, taurino ar kitų priedų ir stimuliuojančių junginių, susijusių su energijos ir gyvybingumo pojūčiu;

(c) priedų, pasižyminčių CMR savybėmis;

(d) sudedamųjų dalių, kuriose priemaišų yra daugiau kaip 0,1 %.

(2) Prie produkto vienetinių pakuočių pridedamas informacinis lapelis, kuriame nurodoma:

(a) gaminio naudojimo ir laikymo instrukcijos ir įspėjimas, kad gaminį draudžiama naudoti nepilnamečiams;

(b) informacija apie kontraindikacijas;

(c) įspėjimai, susiję su konkrečiomis rizikos grupėmis;

(d) informacija apie galimą neigiamą poveikį;

(e) informacija apie priklausomybę sukeliančias savybes ir toksiškumą; ir

(f) gamintojo, platintojo ar importuotojo kontaktiniai duomenys ir kontaktinio asmens duomenys.

(3) Ant produkto vienetinių ir daugkartinių pakuočių, be kituose teisės aktuose reikalaujamos informacijos, turi būti ši informacija:

(a) visos produkto sudedamosios dalys, išvardytos mažėjančia tvarka pagal svorį;

(b) nikotino kiekis viename vartojimo vienetė;

(c) partijos numeris; ir

(d) šis įspėjimas turi būti nurodytas aiškiai matomu, įskaitomu ir neištrinamu būdu: „Produktas turi būti laikomas vaikams nepasiekiamoje vietoje.“

(4) 3 dalyje nurodytas įspėjimas spausdinami juodos spalvos *Helvetica bold* šriftu baltame fone. Užrašas rašomas mažosiomis raidėmis, išskyrus teksto inicialus ir tuos atvejus, kai gramatikos taisyklė reikalauja rašyti didžiosiomis raidėmis.

(5) Produkto vienetinių pakuočių ir daugkartinių pakuočių etiketėse ir pačiame produkte neturi būti jokių elementų ar tirpalų, kurie:

(a) reklamuoja gaminį, nurodydama jo savybes, poveikį sveikatai arba pavojų ir išleidimą taip, kad susidarytų klaidingas įspūdis, arba tokiu būdu skatina gaminį vartoti;

(b) kuria įspūdį, kad tam tikras gaminy yra mažiau kenksmingas nei kiti gaminiai;

(c) kuria įspūdį, kad produktas turi gyvybingumo, energijos suteikiančių, gydomųjų, jauninamųjų, natūralių, ekologiškų savybių ar kitų sveikatai ar gyvenimo būdui naudingų savybių;

(d) nurodo skonį, kvapą, kvapiąją medžiagą ar kitą priedą arba jų nebuvimą taip, kad klaidina vartotoją;

(e) primena maisto ar kosmetikos gaminį;

(f) kuria įspūdį, kad kai kurie produktai yra biologiškai lengviau skaidomi arba turi kitokios naudos aplinkai.

(6) Vienetinės pakuotės ir daugkartinės pakuotės neturi kurti įspūdžio dėl ekonominio pranašumo naudojant kuponus, kuriais siūlomos nuolaidos arba nemokamas platinimas, arba akcijos pirk vieną, gauk du, arba kiti panašūs pasiūlymai.

(7) Šis įspėjimas apie kenksmingumą sveikatai pateikiamas ant dviejų didžiausių produkto vienetinių pakuočių ir daugkartinių pakuočių paviršių, užimančių ne mažiau kaip 30 % kiekvieno paviršiaus: „Šiame produkte yra nikotino, kuris kenkia sveikatai ir sukelia priklausomybę.“ Įspėjimai apie pavojų sveikatai turi būti išspausdinti taip, kad būtų neištrinami ant vienetinių pakuočių ir daugkartinių pakuočių, įskaitant tai, kad jie neturi būti iš dalies arba visiškai paslėpti ar uždengti jokia plomba, kainos etikete, apsaugos elementu, pakavimo medžiaga, maišeliu, dėžute ar kita priemone, kai produktas pateikiamas į rinką.

(8) 7 dalyje nurodytas įspėjimas apie pavojų sveikatai spausdinamas juodos spalvos *Helvetica bold* šriftu baltame fone. Užrašas rašomas mažosiomis raidėmis, išskyrus teksto inicialus ir tuos atvejus, kai gramatikos taisyklė reikalauja rašyti didžiosiomis raidėmis. Įspėjimas apie kenksmingumą sveikatai pateikiamas viršutinio pakuotės krašto centre, spausdinti skirtoje vietoje.

(9) Produkto pakuotėje turi būti nuo vaikų apsaugota plomba.

(10) Išnagrinėjęs pranešimus apie nikotino turinčius rūkymo pakaitalus, vyriausiasis valstybinis gydytojas per 60 dienų nuo šių pranešimų pateikimo išduoda pažymą, ar gaminio nereikia uždrausti. Jei vyriausiasis valstybinis gydytojas per 60 dienų nepateikia pareiškimo, produktą, apie kurį pranešta, leidžiama pateikti į rinką ir jis gali būti platinamas.

11 skirsnis. Į Nutarimą įtraukiamas šis 21/E skirsnis:

21/E skirsnis. (1) Pranešimas apie rūkyti skirtus augalinius gaminius, kurie jau buvo rinkoje, kai 2024 m. birželio 10 d. įsigaliojo Vyriausybės nutarimas Nr. 120/2024 (toliau –Pakeitimo nutarimas Nr. 5, iš dalies keičiantis 2013 m. vasario 14 d. Vyriausybės nutarimą Nr. 39/2013 dėl tabako gaminių gamybos, pateikimo rinkai ir kontrolės, dėl kombinuotų įspėjimų ir išsamių nuostatų dėl sveikatos priežiūros sankcijų taikymo, apie kurias anksčiau buvo pranešta už žemės ūkio politiką atsakingam ministrui, pateikiamas vyriausiajam valstybiniam gydytojui tokiu būdu ir pagal duomenų turinį, kaip nurodyta šio Nutarimo 18/C skirsnyje, kaip nustatyta Pakeitimo nutarime Nr. 5, iki 2024 m. gruodžio 31 d. Vykdant šioje dalyje nustatytą pareigą pranešti, šis šešių mėnesių terminas, nurodytas 18/C skirsnio 3 dalyje, netaikomas.

(2) Su 3 dalyje numatyta išimtimi, produktai, neatitinkantys Pakeitimo nutarimo Nr. 5, tačiau atitinkantys šį Nutarimą, galiojusį iki įsigaliojant Pakeitimo nutarimui Nr. 5, taip pat laikantis kitų taikomų ir reglamentuojančių teisės aktų reikalavimų, tabako gaminių mažmenininkams gali būti pateikti rinkai ne ilgiau kaip vienerius metus nuo šio Nutarimo įsigaliojimo.

(3) Nukrypstant nuo 2 dalies, rūkomieji pakaitalai, kuriuose yra nikotino ir kurie neatitinka 19/F skirsnio 1 dalies ir šio Nutarimo 2 dalies, kaip nustatyta Pakeitimo nutarime Nr. 5, taip pat 19/G skirsnio 10 dalies nuostatų, tačiau atitinka šio Nutarimo, galiojusio iki įsigaliojant Pakeitimo nutarimui Nr. 5, taip pat laikantis kitų taikomų ir reglamentuojančių teisės aktų reikalavimų, tabako gaminių mažmenininkams gali būti perduoti pateikti rinkai ne ilgesniam kaip 3 mėnesių laikotarpiui nuo šio Nutarimo įsigaliojimo datos.

(4) Produktai, neatitinkantys šio Nutarimo, kaip nustatyta Pakeitimo nutarime Nr. 5, tačiau atitinkantys šio Nutarimo, galiojusio iki įsigaliojant Pakeitimo nutarimui Nr. 5, nuostatas, taip pat kitų taikomų ir reglamentuojančių teisės aktų reikalavimus, kuriuos tabako gaminių mažmenininkai paėmė į atsargas iki 2 ir 3 dalyje nustatyto termino, tabako gaminių mažmenininkų gali būti pateikti į rinką neribotą laiką.“

12 skirsnis. Nutarimo 4 priedas pakeičiamas šio Nutarimo 1 priedu.

13 skirsnis. Nutarime,

(a) 1 skirsnio 1 dalyje žodžiai „pildomųjų skysčių ir elektroninių prietaisų, imituojančių rūkymą“ pakeičiami žodžiais „pildomųjų talpyklų, elektroninių prietaisų, imituojančių rūkymą, pildomųjų talpyklų be nikotino ir rūkyti skirtų augalinių produktų, taip pat rūkymo pakaitalų, kuriuose yra nikotino“;

(b) 4/A skirsnio 1 dalyje, frazė „jo kancerogeninės, mutageninės arba toksiškos reprodukcijai savybės (toliau – CMR savybės)“ pakeičiama tekstu „CMR savybės“,

(c) 19/B skirsnyje 1 dalies i punkte žodžiai „vaiko plomba“ pakeičiami žodžiais „nuo vaiko apsaugota plomba“,

(d) 19/D skirsnio 1 dalyje žodžiai „talpyklų gamintojų“ pakeičiami žodžiais „talpyklų, benikotininių kasečių ir benikotininių pildomųjų talpyklų gamintojų“.

.

14 skirsnis. Šis Nutarimas įsigalioja penkioliktą dieną po jo paskelbimo.

15 skirsnis. Apie šio Nutarimo projektą pranešta iš anksto pagal 2015 m. rugsėjo 9 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos (ES) 2015/1535, kuria nustatoma informacijos apie techninius reglamentus ir informacinės visuomenės paslaugų taisyklės teikimo tvarka, 5–7 skirsnius.

Viktor Orbán (sgd),

Ministras

Pirmininkas

2024 m. birželio 10 d. Vyriausybės nutarimo Nr. 120/2024 1 priedas

2013 m. vasario 14 d. Vyriausybės nutarimo Nr. 39/2013 4 priedas

Draudžiami priedai

A	B
serijinis numeris	Junginys
1	2-metil-3-(para-izopropil-fenil)propionaldehidas
2	Agaras-agaras
3	Aliuminio oksidas
4	Amonio acetatas
5	Amonio citratas
6	Amonio formatas
7	Amonio bikarbonatas
8	Amonio vandenilio malatas
9	Amonio hidroksidas
10	Amonio karbamatas
11	Amonio chloridas
12	Amonio laktatas
13	Amonio malatas
14	Amonio sukcinatas
15	Amonio sulfamatas
16	Amonio tartratas
17	Mėlynasis antrachinonas
18	Pagrindinė mėlyna 26
19	Gintaro rūgštis (E 363)
20	Dehidromentofurolaktonas
21	Di(2-etilheksil) adipatas
22	Diamonio vandenilio fosfatas
23	Diamonio karbonatas
24	Diamonio malatas
25	Diamonio sukcinatas
26	Dibutilftalatas
27	Kanifolija, modifikuota fenolio formaldehidu
28	Galaktozė
29	Skrudžių rūgštis (E 236)
30	Karbamidas (šlapalas) (E 927b)
31	Karmino raudona
32	Krizė S
33	Tonka pupelės be kumarino
34	Laktozė
35	Maltozė
36	Manozė
37	Metilo violetinė

A	B
serijinis numeris	Junginys
38	Medus
39	Monoamonio fosfatas
40	Natrio silikatas
41	Raudonasis tirpiklis 1
42	Pektinai
43	Polietilenglikolis (E 1251)
44	Riboflavin-5-fosfatas
45	Sacharozės oktaacetatas
46	Sacharinas (E 954)
47	Sudano mėlynasis 11
48	Arbata
49	Teobrominas
50	Kanabidiolis (CBD)

”