



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
Single Market Enforcement
Notification of Regulatory Barriers

Αριθμός κοινοποίησης : 2025/0110/FR (France)

Πρόταση διατάγματος για την απαγόρευση προϊόντων για στοματική χρήση που περιέχουν νικοτίνη

Ημερομηνία παραλαβής : 24/02/2025

Λήξη της περιόδου του Status Quo : 26/05/2025 (25/08/2025) (closed)

Message

Μήνυμα 001

Ανακοίνωση της Επιτροπής - TRIS/(2025) 0538

Οδηγία (ΕΕ) 2015/1535

Γνωστοποίηση: 2025/0110/FR

Κοινοποίηση σχεδίου κειμένου από κράτος μέλος

Notification – Notifikation – Notifizierung – Нотификация – Oznámení – Notifikation – Γνωστοποίηση – Notificación – Teavitamine – Ilmoitus – Obavijest – Bejelentés – Notifica – Pranešimas – Paziņojums – Notifika – Kennisgeving – Zawiadomienie – Notificação – Notificare – Oznámenie – Obvestilo – Anmälan – Fógra a thabhairt

Does not open the delays - N'ouvre pas de délai - Kein Fristbeginn - He ce предвижда период на прекъсване - Nezahajuje prodlení - Fristerne indledes ikke - Καμμία έναρξη προθεσμίας - No abre el plazo - Viivituste perioodi ei avata - Määräaika ei ala tästä - Ne otvara razdoblje kašnjenja - Nem nyitja meg a késésket - Non fa decorrere la mora - Atidējimai nepradedami - Atlikšanas laikposms nesākas - Ma jiftaħ il-perijodi ta' dewmien - Geen termijnbegin - Nie otwiera opóźnień - Não inicia o prazo - Nu deschide perioadele de stagnare - Nezačína oneskorenia - Ne uvaja zamud - Inleder ingen frist - Ní osclaíonn sé na moilleanna

MSG: 20250538.EL

1. MSG 001 IND 2025 0110 FR EL 24-02-2025 FR NOTIF

2. France

3A. Ministères économiques et financiers

Direction générale des entreprises

SCIDE/SQUALPI - Pôle Normalisation et réglementation des produits

Bât. Sieyès -Teledoc 143

61, Bd Vincent Auriol

75703 PARIS Cedex 13

3B. Ministère du travail, de la santé, des solidarités et des familles

Direction général de la santé

Sous-direction santé des populations et prévention des maladies chroniques

Bureau de la prévention des addictions (SP3)

14, avenue Duquesne

75007 PARIS



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
Single Market Enforcement
Notification of Regulatory Barriers

4. 2025/0110/FR - Χ00Μ - Εμπορεύματα και διάφορα προϊόντα

5. Πρόταση διατάγματος για την απαγόρευση προϊόντων για στοματική χρήση που περιέχουν νικοτίνη

6. Προϊόντα για χρήση από το στόμα που περιέχουν νικοτίνη, ιδίως με τη μορφή φακελίσκων σε μερίδες ή πορωδών φακελίσκων, πάστας, σφαιριδίων, υγρών, τσίχλας, παστίλιων, ταινιών ή οποιουδήποτε συνδυασμού αυτών των μορφών.

7.

8. Το σχέδιο διατάγματος ορίζει τα προϊόντα για χρήση από το στόμα που περιέχουν νικοτίνη και προορίζονται για κατανάλωση από τον άνθρωπο με κατάποση ή απορρόφηση, ιδίως με τη μορφή φακελίσκων σε μερίδες ή πορωδών φακελίσκων, πάστας, σφαιριδίων, υγρών, τσίχλας, παστίλιων, ταινιών ή οποιουδήποτε συνδυασμού αυτών των μορφών. Διευκρινίζει ότι τα προϊόντα αυτά υπόκεινται σε απαγόρευση σε ολόκληρη την εθνική επικράτεια, εφόσον προορίζονται για τη γαλλική αγορά στα σχετικά μητροπολιτικά και υπερπόντια εδάφη, όσον αφορά την παραγωγή, την κατασκευή, τη μεταφορά, την εισαγωγή, την εξαγωγή, την κατοχή, την προσφορά, τη μεταβίβαση ή την απόκτηση, καθώς και τη διανομή και τη χρήση τους.

Το κείμενο προβλέπει επίσης παρεκκλίσεις από την απαγόρευση αυτή: για παράδειγμα, ο καπνός μάσησης, τα φάρμακα και οι πρώτες ύλες για φαρμακευτική χρήση, τα τρόφιμα κατά την έννοια του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 178/2002 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου που περιέχουν φυσική νικοτίνη ή που συμμορφώνονται με τον κανονισμό (ΕΚ) αριθ. 396/2005 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 23 Φεβρουαρίου 2005, για τα ανώτατα όρια καταλοίπων φυτοφαρμάκων μέσα ή πάνω στα τρόφιμα και τις ζωοτροφές φυτικής και ζωικής προέλευσης δεν καλύπτονται από την απαγόρευση.

Ειδική εξαίρεση ισχύει επίσης για τα προϊόντα που χρησιμοποιούνται για ερευνητικούς σκοπούς.

Οι παραβάσεις της απαγόρευσης αυτής θα διερευνηθούν και θα διαπιστωθούν από τους υπαλλήλους, τελωνειακούς υπαλλήλους και υπαλλήλους της Γενικής Διεύθυνσης Δημοσίων Οικονομικών οι οποίοι είναι αρμόδιοι για θέματα ανταγωνισμού, καταναλωτών και απάτης, βάσει του άρθρου L. 5414-3 του Κώδικα Δημόσιας Υγείας. Οι κυρώσεις που επιβάλλονται σε περίπτωση μη τήρησης της εν λόγω απαγόρευσης είναι εκείνες που προβλέπονται στο κεφάλαιο II του τίτλου III του βιβλίου IV του πέμπτου μέρους του Κώδικα Δημόσιας Υγείας.

9. Το κείμενο αποσκοπεί στην εξασφάλιση υψηλού επιπέδου προστασίας της δημόσιας υγείας, απαγορεύοντας την παραγωγή, την παρασκευή, τη μεταφορά, την εισαγωγή, την εξαγωγή, την κατοχή, την προσφορά, τη μεταβίβαση, την απόκτηση, τη διανομή και τη χρήση προϊόντων για χρήση από το στόμα που περιέχουν νικοτίνη στη γαλλική επικράτεια, υπό την προϋπόθεση ότι προορίζονται για τη γαλλική αγορά, είτε σε μητροπολιτικά είτε σε υπερπόντια εδάφη.

Η έκταση της απαγόρευσης δικαιολογείται από την επιθυμία να προστατευθεί ο πληθυσμός από κάθε απόπειρα εισαγωγής των προϊόντων αυτών, ακόμη και με έμμεσο τρόπο, ιδίως μέσω παράλληλων ή παράνομων αγορών που ενδέχεται να δημιουργηθούν στην επικράτεια.

Επειδή είναι τόσο επικίνδυνη για την ανθρώπινη υγεία, η νικοτίνη ταξινομήθηκε ως δηλητηριώδης ουσία στη γαλλική νομοθεσία ήδη από το 1957 και μπορεί να χρησιμοποιηθεί ή να διατεθεί στην αγορά μόνο υπό ορισμένες προϋποθέσεις, παρόμοιες με τα ήδη ρυθμιζόμενα προϊόντα (προϊόντα καπνού, προϊόντα ατμίσματος και φάρμακα). Το άρθρο L. 5132-8 του γαλλικού Κώδικα Δημόσιας Υγείας επιτρέπει την απαγόρευση κάθε πράξης που αφορά δηλητηριώδεις ουσίες με διάταγμα του Συμβουλίου της Επικρατείας.

Οι αρμοδιότητες της Ένωσης στον τομέα της υγείας διέπονται από το άρθρο 168 της ΣΛΕΕ. Ειδικότερα, προβλέπει κανονιστική αρμοδιότητα για τη διασφάλιση υψηλού επιπέδου προστασίας της ανθρώπινης υγείας, ιδίως μέσω υψηλών προτύπων ποιότητας και ασφάλειας των φαρμάκων και των ιατροτεχνολογικών προϊόντων που προορίζονται για ιατρική χρήση. Επιπλέον, το άρθρο 168 υπενθυμίζει ότι η Ευρωπαϊκή Ένωση πρέπει να σέβεται τις αρμοδιότητες των κρατών μελών για τον καθορισμό της πολιτικής τους στον τομέα της υγείας.



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
Single Market Enforcement
Notification of Regulatory Barriers

Οι διατάξεις του παρόντος σχεδίου διατάγματος είναι δικαιολογημένες, αναγκαίες και αναλογικές για την επίτευξη του στόχου της προστασίας της δημόσιας υγείας:

1. Πρώτον, η απαγόρευση δικαιολογείται από την ανάγκη διασφάλισης υψηλού επιπέδου προστασίας της δημόσιας υγείας, και ιδίως των νέων. Συναφώς, υπενθυμίζεται, αφενός, ότι η υγεία και η ζωή των ατόμων κατατάσσονται στην πρώτη θέση μεταξύ των περιουσιακών στοιχείων και των συμφερόντων που προστατεύονται από τη ΣΛΕΕ και ότι, δυνάμει του άρθρου 168, η Ευρωπαϊκή Ένωση πρέπει να σέβεται τις ευθύνες των κρατών μελών για τον καθορισμό της πολιτικής τους στον τομέα της υγείας. Εναπόκειται στα κράτη μέλη να αποφασίσουν σε ποιο επίπεδο προτίθενται να διασφαλίσουν την προστασία της δημόσιας υγείας και πώς θα επιτευχθεί αυτό το επίπεδο.

Εκτός από τον εθιστικό χαρακτήρα της, νέα έρευνα δείχνει ότι, εκτός από τον κίνδυνο που ενέχουν ορισμένα προϊόντα που περιέχουν νικοτίνη, όπως τα προϊόντα καπνού, η νικοτίνη αποτελεί κίνδυνο για την υγεία, ιδίως για τους νέους ηλικίας έως 25 ετών. Η κατανάλωση νικοτίνης επηρεάζει τον εγκέφαλο και οδηγεί σε προβλήματα συγκέντρωσης και εκμάθησης νέων δεξιοτήτων, και τα δύο εκ των οποίων είναι απαραίτητα για την ανάπτυξη των νέων. Ωστόσο, η νικοτίνη προκαλεί επίμονες αλλαγές στον αναπτυσσόμενο εγκέφαλο των εφήβων: δρα σε διάφορες περιοχές του εγκεφάλου, συμπεριλαμβανομένου του επικλινή πυρήνα, του εσωτερικού προμετωπιαίου φλοιού και της αμυγδαλής, οι οποίες συμβάλλουν στη ρύθμιση των συναισθημάτων. Η χρόνια χρήση νικοτίνης στην εφηβεία προκαλεί επίσης επιγενετικές αλλαγές που ευαισθητοποιούν τον εγκέφαλο σε άλλα ναρκωτικά και αυξάνουν τον κίνδυνο χρήσης ψυχοδραστικών ουσιών.

Επιπλέον, η νικοτίνη μπορεί να επηρεάσει την ψυχική ευεξία των νέων εφήβων, προκαλώντας κατάθλιψη, γνωστική εξασθένηση και καθιστώντας τους επιρρεπείς στο άγχος. Τα παιδιά και οι έφηβοι είναι πιο ευαίσθητοι στις παρενέργειες της κατανάλωσης νικοτίνης και είναι επίσης πιο επιρρεπείς στον εθισμό από τους ενήλικες. Ωστόσο, τα προϊόντα για χρήση από το στόμα που περιέχουν νικοτίνη εμφανίζουν μερικές φορές πολύ υψηλές δόσεις νικοτίνης, καθώς και άλλα συστατικά και αρωματικές ύλες των οποίων οι συνδυασμένες επιπτώσεις στην υγεία και οι κίνδυνοι δεν έχουν μελετηθεί.

Είναι σημαντικό να σημειωθεί ότι τα προϊόντα για χρήση από το στόμα που περιέχουν νικοτίνη ενέχουν ειδικούς κινδύνους για τη δημόσια υγεία. Η ευκολία κατανάλωσης, σε συνδυασμό με το ελκυστικό μάρκετινγκ, δημιουργεί ένα περιβάλλον που ευνοεί την υπερκατανάλωση, ειδικά για τους νεότερους, γεγονός που μπορεί να οδηγήσει σε σοβαρούς κινδύνους για την υγεία. Η σταδιακή εξάπλωση αυτού του τύπου προϊόντος στη γαλλική επικράτεια οδήγησε σε πολύ σημαντική αύξηση των περιπτώσεων δηλητηρίασης που αναφέρθηκαν σε κέντρα δηλητηριάσεων. Ως εκ τούτου, σε έκθεση που δημοσιεύθηκε στις 30 Νοεμβρίου 2023, η ANSES εντόπισε 131 περιπτώσεις δηλητηρίασης που συνδέονται με προϊόντα για χρήση από το στόμα που περιέχουν νικοτίνη το 2022, σε σύγκριση με 19 το 2020, αριθμοί που είναι πιθανό να υποτιμηθούν.

Η νικοτίνη ταξινομείται από τον ευρωπαϊκό κανονισμό CLP ως έχουσα οξεία τοξικότητα, απαιτώντας την ακόλουθη επισήμανση για τα παρασκευάσματα που περιέχουν περισσότερο από 0,1 % w/w (δηλ. περίπου 1 mg/ml): «Θανατηφόρο σε περίπτωση επαφής με το δέρμα», «τοξικό σε περίπτωση κατάποσης» και «θανατηφόρο σε περίπτωση κατάποσης». Το ζήτημα της θανατηφόρας δόσης νικοτίνης με κατάποση δεν επιλύεται επί του παρόντος από επιστημονικά δεδομένα. Στον άνθρωπο, αυτή η θανατηφόρος δόση ποικίλλει σημαντικά, ανάλογα με την οδό χορήγησης, την ευαισθησία στη νικοτίνη, το αν το άτομο είναι καπνιστής ή μη καπνιστής, τον ρυθμό απορρόφησης και τον ρυθμό αποβολής. Στη γνωμοδότηση που εξέδωσε στις 22 Ιανουαρίου 2015 (αριθ. αναφοράς 2014-SA-0130), η ANSES τονίζει ότι «τα δεδομένα για τον άνθρωπο δείχνουν ότι μπορεί να εμφανιστούν πρώιμα συμπτώματα δηλητηρίασης από 0,3 mg/kg στους ενήλικες και 0,2 mg/kg στα παιδιά», θεωρώντας ότι «δεν μπορεί να αποκλειστεί η πιθανότητα επιδράσεων σε χαμηλές δόσεις, ιδίως σε άτομα που δεν έχουν αναπτύξει συνήθεια».

Θα πρέπει να υπενθυμιστεί ότι ακόμη και όταν προϊόντα για χρήση από το στόμα που περιέχουν νικοτίνη δεν προορίζονται άμεσα για κατάποση (φακελάκια), μέρος της νικοτίνης μπορεί να διαλυθεί στο σάλιο, στη συνέχεια να καταποθεί και να απορροφηθεί εκ νέου στο γαστρεντερικό σωλήνα.

Επιπλέον, η νικοτίνη διεγείρει τους νικοτινικούς υποδοχείς ακετυλοχολίνης (nAChR) που βρίσκονται στο κεντρικό νευρικό σύστημα, στις διαγαγγλιακές συνδέσεις του αυτόνομου νευρικού συστήματος και στα όργανα-στόχους σε όλο το σώμα, ως μέρος του παρασυμπαθητικού αυτόνομου νευρικού συστήματος. Λόγω της συνολικής έκφρασης αυτών των υποδοχέων, η διέγερσή τους οδηγεί σε τεράστιες φυσιολογικές επιδράσεις που επηρεάζουν το καρδιαγγειακό σύστημα, όπως η παραγωγή ελεύθερων ριζών, η φλεγμονή, η αγγειακή πρόσφυση και η αθηροσκλήρωση.



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
Single Market Enforcement
Notification of Regulatory Barriers

Επιπλέον, πρόσφατες μελέτες έχουν διαπιστώσει συσχέτιση μεταξύ της κατανάλωσης προϊόντων καπνού για χρήση από του στόματος που περιέχουν νικοτίνη (απαγορεύεται από τη νομοθεσία της ΕΕ) και της ενδοθηλιακής δυσλειτουργίας (δείκτης καρδιαγγειακού κινδύνου), καθώς και της μείωσης της διαστολικής καρδιακής λειτουργίας και του υψηλού κινδύνου θανατηφόρων ισχαιμικών καρδιακών παθήσεων και εγκεφαλικού επεισοδίου. Αυξημένος καρδιακός ρυθμός και αρτηριακή δυσκαμψία έχουν επίσης παρατηρηθεί σε πρόσφατες μελέτες για τους φακελίσκους νικοτίνης.

Τέλος, παρατηρήθηκαν αλλαγές στον στοματικό βλεννογόνο σε χρήστες προϊόντων για από του στόματος χρήση τα οποία περιέχουν νικοτίνη. Αυτές οι αλλαγές εμφανίζονται με τη μορφή βλαβών στον στοματικό βλεννογόνο, οι οποίες αποκαλύπτουν σημαντικές αλλαγές στην κυτταρίτιδα, το επιθήλιο και τον συνδετικό ιστό. Μεταξύ άλλων επιδράσεων, οι ερευνητές ανέφεραν πόνο και φουσκάλες στα ούλα.

Μεταξύ των προϊόντων για στοματική χρήση που περιέχουν νικοτίνη, η περίπτωση των φακελίσκων νικοτίνης («rouches» στα αγγλικά) είναι ιδιαίτερη επειδή τα προϊόντα αυτά έχουν αδιαμφισβήτητες ομοιότητες με ένα προϊόν καπνού που απαγορεύεται από όλα τα κράτη μέλη της ΕΕ, εκτός από τη Σουηδία: το «snus». Η ίδια εμφάνιση, η ίδια μέθοδος χρήσης, ο ίδιος μηχανισμός για την παροχή νικοτίνης, η δυνατότητα διακριτικής και αόρατης χρήσης. Η παρουσία φιλικών προς την εισπνοή αρωματικών υλών, όπως η μενθόλη, και η ελκυστική συσκευασία συμβάλλει επίσης στην ελκυστικότητα των προϊόντων για από του στόματος χρήση που περιέχουν νικοτίνη μεταξύ των νέων. Το Δικαστήριο της Ευρωπαϊκής Ένωσης (ΔΕΕ), με απόφαση της 22ας Νοεμβρίου 2018 στην υπόθεση C-151/17 (ECLI:EU:C:2018:938), σχετικά με την εγκυρότητα του άρθρου 1 στοιχείο γ) και του άρθρου 17 της οδηγίας 2014/40/ΕΕ (προϊόντα καπνού), κατέληξε στο συμπέρασμα ότι οι διατάξεις που απαγορεύουν τη διάθεση στην αγορά προϊόντων καπνού για χρήση από του στόματος δεν παραβιάζουν τις αρχές της απαγόρευσης των διακρίσεων, της αναλογικότητας, της επικουρικότητας, της ελεύθερης κυκλοφορίας των εμπορευμάτων κ.λπ., δικαιολογώντας έτσι την απαγόρευση του snus για λόγους δημόσιας υγείας και την ανάγκη προστασίας των νέων, διευκρινίζοντας παράλληλα ότι η απαγόρευση αυτή δεν συνιστά δυσανάλογο περιορισμό της ελεύθερης κυκλοφορίας των εμπορευμάτων. Οι κίνδυνοι που δικαιολογούν την απαγόρευση του snus αφορούν επίσης τα προϊόντα για χρήση από του στόματος που περιέχουν νικοτίνη.

Το γεγονός αυτό θα αποτρέψει την άνοδο της δημοφιλίας των φακελίσκων νικοτίνης, ιδίως μεταξύ των νέων. Εκτός από την απαγόρευση του καπνού για χρήση από του στόματος (και, επομένως, του snus), είναι αναγκαίο να επιβληθεί απαγόρευση στα προϊόντα για χρήση από του στόματος που περιέχουν νικοτίνη, ακόμη και όταν δεν αποτελούνται από καπνό. Η απαγόρευση καλύπτει τις διάφορες μορφές των προϊόντων αυτών, διότι εάν η απαγόρευση εφαρμοζόταν μόνο στους φακελίσκους νικοτίνης, η καταστρατήγηση της απαγόρευσης αυτής θα ήταν εξαιρετικά εύκολη, με την ανάπτυξη και την εμπορία των προϊόντων αυτών σε άλλες συσκευασίες ή με άλλη μορφή. Η επέκταση της απαγόρευσης σε όλα τα προϊόντα για χρήση από του στόματος που περιέχουν νικοτίνη επιτρέπει την προστασία από τη διαδοχική ανάπτυξη νέων προϊόντων που περιέχουν νικοτίνη και τα οποία ενδέχεται να διατηρήσουν τον εθισμό.

Για τις γαλλικές αρχές, η ανάπτυξη μιας τέτοιας αγοράς, η οποία βασίζεται στη νικοτίνη, αντιβαίνει στον στόχο μιας γενιάς απαλλαγμένης από το κάπνισμα που ορίζεται στα εθνικά προγράμματα ελέγχου του καπνού (PNLT) από το 2016 και στο ευρωπαϊκό σχέδιο για την καταπολέμηση του καρκίνου, με προϊόντα που αποσκοπούν στη διατήρηση ή την έναρξη της εξάρτησης από τη νικοτίνη.

2. Προκειμένου να διασφαλιστεί η αναλογικότητα του κειμένου, το διάταγμα περιορίζει την απαγόρευση μόνο στα προϊόντα για χρήση από του στόματος που περιέχουν νικοτίνη, προοριζόμενα για κατανάλωση από τον άνθρωπο με κατάποση ή απορρόφηση, τα οποία παρουσιάζουν ειδικούς κινδύνους για την υγεία, όπως προαναφέρθηκε. Το παρόν διάταγμα αποκλείει τα προϊόντα που, ενώ περιέχουν νικοτίνη, υπόκεινται σε άλλους κανονισμούς, προκειμένου να διασφαλιστεί η συνοχή του κειμένου αυτού με όλους τους υφιστάμενους κανονισμούς.

Το διάταγμα θεσπίζει επίσης παρεκκλίσεις που επιτρέπουν τη βελτίωση αυτής της αναλογικότητας. Ως εκ τούτου, τα προϊόντα για χρήση από του στόματος που περιέχουν νικοτίνη μπορούν να χρησιμοποιηθούν για ερευνητικούς σκοπούς ή να διατεθούν στο εμπόριο ως φάρμακα ή φαρμακευτικά προϊόντα, εάν τα προϊόντα αυτά μπορούν να αποδείξουν επιστημονικά τα θεραπευτικά οφέλη σε μια διαδικασία διακοπής του καπνίσματος.

Για τους καπνιστές που επιθυμούν να σταματήσουν το κάπνισμα, αξίζει να υπενθυμίσουμε ότι οι θεραπείες υποκατάστασης νικοτίνης υπάρχουν ήδη στη Γαλλία, με άδεια κυκλοφορίας βάσει κλινικών στοιχείων.

3. Τέλος, η απαγόρευση των προϊόντων για χρήση από του στόματος που περιέχουν νικοτίνη συνιστά πολύ μικρό εμπόδιο



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
Single Market Enforcement
Notification of Regulatory Barriers

στο εμπόριο, δεδομένου ότι πολλά προϊόντα που περιέχουν νικοτίνη, τα οποία έχουν δεόντως κοινοποιηθεί και συμμορφώνονται με τις νομοθετικές και κανονιστικές υποχρεώσεις, παραμένουν εγκεκριμένα. Το εμπόδιο αυτό δικαιολογείται από τους κινδύνους για τη δημόσια υγεία. Το δικαίωμα στην προστασία της υγείας αποτελεί κοινό σκοπό της Ευρωπαϊκής Ένωσης (άρθρο 35 του Χάρτη των Θεμελιωδών Δικαιωμάτων της Ευρωπαϊκής Ένωσης) και της Γαλλίας, όπου έχει συνταγματική αξία, η οποία αναγνωρίζεται από την παράγραφο 11 του προοιμίου του γαλλικού Συντάγματος του 1946. Επιπλέον, πολλά διεθνή κείμενα χαρακτηρίζουν αυτό το δικαίωμα ως θεμελιώδες δικαίωμα. Δεδομένων των προκλήσεων για την υγεία που θέτει η εισαγωγή και διανομή προϊόντων για χρήση από του στόματος που περιέχουν νικοτίνη (προσβασιμότητα, ελκυστικότητα, διαθεσιμότητα, επιθετική εμπορία), είναι αναγκαίο, προκειμένου να διασφαλιστεί ο στόχος της προστασίας της δημόσιας υγείας, να θεσπιστεί απαγόρευση εμπορίας των εν λόγω προϊόντων, χωρίς να αναμένεται η ενδεχόμενη αναθεώρηση των ευρωπαϊκών οδηγιών.

Λόγω της ελκυστικότητας, της βλαβερότητας, της εξάρτησης και του τρόπου χρήσης, οι γαλλικές αρχές θεωρούν ότι η απαγόρευση της παραγωγής, της παρασκευής, της μεταφοράς, της εισαγωγής, της εξαγωγής, της κατοχής, της προσφοράς, της μεταβίβασης, της απόκτησης, της διανομής και της χρήσης προϊόντων για στοματική χρήση που περιέχουν νικοτίνη είναι δικαιολογημένη προκειμένου να επιτευχθεί ο στόχος της διαφύλαξης της δημόσιας υγείας, λαμβανομένων υπόψη των πολλών συναφών κινδύνων. Η απαγόρευση αυτή θα συνοδεύεται από σαφή ενημέρωση σχετικά με τους κινδύνους που συνδέονται με τη χρήση προϊόντων που περιέχουν νικοτίνη και από ειδική ευαισθητοποίηση των νέων και των επαγγελματιών του τομέα της υγείας.

10. Παραπομπές σε κείμενα αναφοράς:

11. Όχι

12.

13. Όχι

14. Όχι

15. Όχι

16.

Θέματα TBT: Όχι

Θέματα SPS: Όχι

Ευρωπαϊκής Επιτροπής

Σημείο Επαφής οδηγίας (ΕΕ) 2015/1535

Ηλεκτρονικό ταχυδρομείο: grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu