

Hallituksen asetus nro 120/2024, annettu 10 päivänä kesäkuuta 2024,

tupakkatuotteiden tuotannosta, markkinoille saattamisesta ja valvonnasta sekä yhdistetyistä varoituksista ja terveydensuojelusakkojen soveltamista koskevista yksityiskohtaisista säännöistä 14 päivänä helmikuuta 2013 annetun hallituksen asetuksen nro 39/2013 muuttamisesta

Hallitus, joka toimii tupakoimattomien henkilöiden suojelusta ja tupakkatuotteiden kulutusta ja jakelua koskevista tietyistä säännöksistä vuonna 1999 annetun lain XLII 8 §:n 5 momentin a, g, h ja i kohdassa annetun valtuutuksen nojalla sekä perustuslain 15 §:n 1 momentissa säädettyjen tehtäviensä puitteissa, säätää seuraavaa:

1 § Korvataan tupakkatuotteiden tuotannosta, markkinoille saattamisesta ja valvonnasta sekä yhdistetyistä varoituksista ja terveydensuojelusakkojen soveltamista koskevista yksityiskohtaisista säännöistä 14 päivänä helmikuuta 2013 annetun hallituksen asetuksen nro 39/2013, jäljempänä 'asetus', 4 § seuraavasti:

”4 § (1) Tupakkatuote ei saa sisältää vieraita aineita.

(2) Tupakkatuote ei saa sisältää

a) vitamiineja tai muita lisäaineita, jotka antavat vaikutelman, että tuotteella on myönteinen fysiologinen vaikutus tai että se on vähemmän haitallinen terveydelle;

b) kofeiinia, tauriinia tai muita lisäaineita ja piristäviä yhdisteitä, jotka herättävät mielikuvan energisyydestä ja elinvoimasta;

c) päästöjen väriä muuttavia lisäaineita;

d) poltettavaksi tarkoitettujen tupakkatuotteiden tapauksessa lisäaineita, jotka edistävät hengittämistä keuhkoihin tai nikotiinin imeytymistä;

e) lisäaineita, jotka polttamattomassa muodossa ovat syöpää aiheuttavia, perimää vaurioittavia tai lisääntymiselle vaarallisia, jäljempänä 'joilla on CMR-ominaisuuksia'.

(3) Tupakkatuote ei saa sisältää liitteessä 4 mainittuja kiellettyjä lisäaineita.

(4) Markkinoille ei saa saattaa eikä markkinoilla saa jaella tupakkatuotteita, jotka eivät ole 1–3 momentin vaatimusten mukaisia.

(5) Edellä 1–4 momentissa säädetyn lisäksi markkinoille ei saa saattaa eikä markkinoilla saa jaella savukkeita tai kääretupakkaa, joka sisältää lisäaineena mentolia ja mentolijohdannaisia.

(6) Käyttäjän, rekisteröidyn kauppiaan, maahantuojan tai valtuutetun varastonpitäjän, jäljempänä yhdessä 'ilmoittaja', on ilmoitettava kansalliselle kansanterveys- ja apteekkikeskukselle, jäljempänä 'NNGYK', minkä tahansa uuden lisäaineen käytöstä tupakkatuotteen tuotannossa, ja ilmoitus on tehtävä kuusi kuukautta ennen suunniteltua ensimmäistä käyttöpäivää ja joka tapauksessa viimeistään 30 päivää ennen suunniteltua käyttöpäivää. Ilmoituksessa on annettava liitteessä 3 esitetyt tiedot. NNGYK pitää ilmoitetuista tiedoista virallista rekisteriä ja julkaisee tiedot verkkosivustollaan. Raakatupakan luonnollisten osien käytöstä ei ole tarpeen ilmoittaa.

(7) Ilmoitukseen on liitettävä

a) Euroopan talousalueesta tehdyn sopimuksen osapuolena olevan valtion viranomaisen myöntämä käyttö lupa, jos sellainen on saatavilla, ja

b) akkreditoidun laboratorion antama raportti testituloksista.

(8) NNGYK:n on 30 päivän kuluessa ilmoituksesta tutkittava, kuuluuko käytettävä lisäaine ilmoituksen perusteella lisäaineisiin, jotka kielletään asetuksessa. Jos NNGYK toteaa tutkimuksen aikana, että lisäaineen (jonka käyttöä suunnitellaan) käyttöä ei ole kielletty lainsäädännössä, sen on hyväksyttävä ilmoitus ja ilmoitettava asiasta ilmoittajalle. NNGYK tiedottaa ilmoituksesta kuluttajansuojasta vastaavalle ministerille. Jos NNGYK ei anna lausuntoa 30 päivän kuluessa, ilmoitetun lisäaineen käyttö katsotaan hyväksytyksi.

(9) Ilmoittajan on välitettävä 6 momentin mukaisesti ilmoitettuja lisäaineita koskevat tutkimukset NNGYK:lle kahden vuoden kuluessa lisäaineiden käytön aloittamisesta. Kuuden kuukauden kuluessa asiakirjojen toimittamisesta terveysministerin johtama ministeriö tutkii, antavatko asiakirjat aihetta sisällyttää lisäaine liitteen 4 mukaiseen kiellettyjen lisäaineiden luetteloon. Tutkimus tehdään asiakirjojen perusteella.

(10) Jos johtava asiantuntijalääkäri katsoo tarpeelliseksi sisällyttää lisäaineen liitteessä 4 olevaan luetteloon, hänen on aloitettava terveysministerin kanssa menettelyt lainsäädännön muuttamiseksi niin, että luetteloa laajennetaan.

(11) On kiellettyä käyttää muita lisäaineita kuin ilmoitettua lisäainetta tai käyttää tupakan lisäainetta eri edellytyksin kuin ilmoituksessa on mainittu.

(12) Vapaaseen liikkeeseen luovutettujen savukkeiden on oltava standardin MSZ EN 16156:2011 turvallisuusvaatimusten mukaisia.

(13) Rajat ylittävässä etämyynnissä katsotaan, että tupakkatuotteet on saatettu markkinoille siinä jäsenvaltiossa, jossa kuluttaja sijaitsee.

(14) Tätä pykälää sovellettaessa lisäainetta, jota valmistajalla on ollut lupa käyttää tupakkatuotteen tuotannossa ennen 20 päivää elokuuta 2016 lakisääteisen tai erityisen hyväksynnän perusteella, ei katsota uudeksi lisäaineeksi eikä siihen sovelleta 6 momentissa säädettyä ilmoitusvaatimusta edellyttäen, että kyseinen lisäaine ei sisälly liitteessä 4 olevaan kiellettyjen lisäaineiden luetteloon.”

2 § Lisätään asetuksen 6 §:n 1 momentin a kohtaan ai alakohta seuraavasti:

(Tupakkatuotteen tyyppi on ilmoitettava vähittäismyyntipakkauksessa seuraavasti:)

”ai) ’kuumennettava tupakkatuote’.”

3 § (1) Korvataan asetuksen 15/A §:n a kohta seuraavasti:

(Vähittäismyyntipakkaus)

”a) sisältää 20 savuketta savukkeiden tapauksessa,”

(2) Korvataan asetuksen 15/A §:n c kohta seuraavasti:

(Vähittäismyyntipakkaus)

”c) on piippu- ja savuketupakan tapauksessa suorakaiteen muotoinen tai pystysuora pussi, jossa piippu- ja savuketupakkaa on vähintään 30 grammaa ja enintään 50 grammaa ja jonka painon (grammoina) on oltava joka tapauksessa jaettavissa kymmenellä ilman jakojäännöstä; vesipiipputupakan tapauksessa vähittäismyyntipakkaukseksi katsotaan myös pahvipakkaus, joka sisältää enintään 50 grammaa vesipiipputupakkaa;”

4 § Korvataan asetuksen 17 §:n 1 momentin a kohta seuraavasti:

(Tämän asetuksen noudattamisen)

”a) 4 §:ssä tarkoitetun ilmoituksen ja 9/B jakson osalta, lukuun ottamatta tuotteiden vähittäismyyntipakkauksia koskevia säännöksiä, tarkastaa kansallinen johtava asiantuntijalääkäri,”

(joka toimii valtuuksiensa mukaisesti, jos tätä asetusta rikotaan.)

5 § Lisätään asetuksen 18/A §:ään 6 momentti seuraavasti:

”(6) Jos johtava asiantuntijalääkäri katsoo tässä pykälässä tarkoitetun kertomuksen perusteella, että tärkeimpien lisäaineiden luetteloon sisältyvien lisäaineiden käyttö on kiellettävä jatkossa, hänen on aloitettava terveysministerin kanssa menettelyt lainsäädännön muuttamiseksi.”

6 § Korvataan asetuksen 18/C § seuraavasti:

”**18/C §** (1) Poltettavaksi tarkoitettua kasviperäistä tuotetta voidaan saattaa markkinoille ja jaella seuraavin edellytyksin:

a) se ei saa sisältää liitteessä 4 tarkoitettuja lisäaineita,

b) se ei saa sisältää lisättyjä vitamiineja tai muita lisäaineita, jotka antavat vaikutelman, että tuotteella on myönteinen fysiologinen vaikutus tai että se on vähemmän haitallinen terveydelle,

c) se ei saa sisältää kofeiinia, lisättyä tauriinia tai muita lisäaineita ja piristäviä yhdisteitä, jotka herättävät mielikuvan energisyydestä ja elinvoimasta,

d) se ei saa sisältää lisäaineita, jotka edistävät hengittämistä keuhkoihin, ja

e) se ei saa sisältää lisäaineita, joilla on CMR-ominaisuuksia.”

(2) Poiketen siitä, mitä 1 momentissa säädetään, kuumentamalla käytettävien poltettavaksi tarkoitettujen kasviperäisten tuotteiden osalta

a) 1 momentin a kohdan säännöstä sovelletaan, jos tuote saattaa sisältää teetä;

b) edellä 1 kohdan b–d kohdassa tarkoitettuja aineita voidaan käyttää siinä määrin kuin ne ovat kasvin, yrtin, hedelmän tai lisätyn aromiaineen olennaisia osia.

(3) Poltettavaksi tarkoitettujen kasviperäisten tuotteiden tuottajan, maahantuojan ja jakelijan on tehtävä ilmoitus, jos ne haluavat saattaa markkinoille poltettavaksi tarkoitettuja kasviperäisiä tuotteita. Ilmoitus on toimitettava sähköisesti maatalouspolitiikasta vastaavalle ministerille, terveysministerille ja johtavalle asiantuntijalääkärille kuusi kuukautta ennen suunniteltua markkinoille saattamista. Ilmoitukseen on liitettävä yksityiskohtainen kuvaus poltettavaksi tarkoitettua kasviperäisestä tuotteesta sekä tiedot kaikista tuotteen valmistuksessa käytetyistä ainesosista ja niiden määristä tuotemerkin ja alatyypin mukaan.

(4) Poltettavaksi tarkoitettujen kasviperäisten tuotteiden tuottajan tai maahantuojan on myös ilmoitettava 3 momentissa tarkoitetuille elimille, jos tuotteen koostumusta muutetaan tavalla, joka vaikuttaa tämän pykälän mukaisesti annettuihin tietoihin. Poltettavaksi tarkoitettujen kasviperäisten tuotteiden tuottajaa tai maahantuojaa voidaan vaatia suorittamaan lisätestejä tai toimittamaan lisätietoja.

(5) Tutkiessaan poltettaviksi tarkoitettuja kasviperäisiä tuotteita koskevia ilmoituksia kansallinen johtava asiantuntijalääkäri päättää toimitettujen tietojen perusteella, onko tuote tarpeen kieltää ottaen huomioon tupakoinnin vähentämisestä nuorten keskuudessa ja tupakkatuotteiden vähittäismyynnistä annetun lain säännökset. Jos johtava asiantuntijalääkäri tutkii poltettavaksi tarkoitettua kasviperäistä tuotetta koskevan ilmoituksen ja toteaa, että kyseistä tuotetta ei tarvitse kieltää, johtavan asiantuntijalääkärin on annettava todistus 60 päivän kuluessa ilmoituksen tekemisestä. Jos johtava asiantuntijalääkäri ei anna lausuntoa 60 päivän kuluessa, ilmoitettu tuote voidaan saattaa markkinoille ja sen jakelu on sallittua.

(6) NNGYK julkaisee verkkosivustollaan kaikki 3 ja 4 momentin mukaisesti saadut tiedot poltettavaksi tarkoitettujen kasviperäisten tuotteiden valmistuksessa käytettävistä ainesosista sekä niiden määristä tai niihin mahdollisesti tehtävistä muutoksista. Näiden tietojen julkaisemisessa on aina huomioitava talouden toimijan ilmoittamien liikesalaisuuksien suojeleminen.”

7 § (1) Lisätään tämän asetuksen 19/A §:ään 1a momentti seuraavasti:

”(1a) Edellä olevasta 1 momentista poiketen nikotiinia sisältävien tupakankorvikkeiden tapauksessa vuoden 1999 lain XLII 7/D §:n 1 momentin mukainen ilmoitus on toimitettava johtavalle asiantuntijalääkärille sähköisesti sähköistä hallintoa ja luottamuspalveluja koskevista yleisistä säännöistä annetun lain mukaisesti.”

(2) Lisätään tämän asetuksen 19/A §:ään 2a momentti seuraavasti:

”(2a) Edellä olevasta 2 momentista poiketen nikotiinia sisältävien tupakankorvikkeiden tapauksessa ilmoituksen sisältöön sovelletaan 19/F §:n 3 ja 4 momentinvaatimuksia.”

8 § (1) Korvataan asetuksen 19/B §:n 1 momentin b kohta seuraavasti:

(Sähkösavukkeita ja täyttösäiliöitä voidaan saattaa markkinoille ja jakaa seuraavin edellytyksin:)

”b) sähkösavukkeissa tai täyttösäiliöissä käytettäviä nikotiinia sisältäviä nesteitä tai nikotiinia missä tahansa muodossa sisältäviä nesteitä voidaan saattaa markkinoille seuraavin tavoin:

ba) täyttösäiliöt, joiden tilavuus on enintään 10 millilitraa,

bb) kertakäyttöiset sähkösavukkeet tai kertakäyttöiset patruunat tai säiliöt, joiden tilavuus on enintään kaksi millilitraa, sikäli kuin kaikki näissä alakohdissa tarkoitettut tavarat on suunniteltu erityisesti tähän tarkoitukseen.”

9 § (1) Korvataan asetuksen 19/C §:n 1 momentti seuraavasti:

”(1) Tupakointia jäljitteleviä elektronisia laitteita ja nikotiinittomia täyttösäiliöitä voidaan saattaa markkinoille ja jakaa seuraavin edellytyksin:

a) niissä oleva neste ei saa sisältää nikotiinia, jäljempänä tässä pykälässä ’nikotiiniton neste’;

b) nikotiiniton neste ei saa sisältää aromiaineita;

c) nikotiiniton neste ei saa sisältää

ca) liitteessä 4 määriteltyjä lisäaineita;

cb) vitamiineja tai muita lisäaineita, jotka antavat vaikutelman, että tuotteella on myönteinen fysiologinen vaikutus tai että se on vähemmän haitallinen terveydelle;

cc) kofeiinia, tauriinia tai muita lisäaineita ja piristäviä yhdisteitä, jotka herättävän mielikuvan energisyydestä ja elinvoimasta;

cd) päästöjen väriä muuttavia lisäaineita;

ce) lisäaineita, jotka helpottavat hengittämistä, ja

cf) lisäaineita, joilla on CMR-ominaisuuksia; ja

cg) ainesosia, joissa on epäpuhtauksia yli 0,1 prosenttia;

d) nikotiiniton neste saa sisältää ainoastaan sellaisia ainesosia, jotka eivät ole haitallisia ihmisten terveydelle reagoidessaan kuumuuteen tai muuten;

e) tuotteessa on oltava lapsilukko ja

f) tuote on suojattava rikkoutumiselta ja vuotamiselta ja varustettava mekanismilla, jolla taataan vuototiivis täyttö.”

(2) Lisätään asetuksen 19/C §:ään 6 momentti seuraavasti:

”(6) Nikotiinittomien täyttösäiliöiden vähittäismyyntipakkausten ja ryhmäpakkausten kahdella suurimmalla pinnalla on oltava seuraava terveystarvitus, joka täyttää vähintään 30 prosenttia kummastakin pinnasta, 19/B §:n 6 momentin vaatimusten mukaisesti: ’Tämä tuote on nikotiiniton täyttösäiliö. Käyttö on kielletty lapsilta.’ ”

10 § Lisätään asetukseen 9/B jakso seuraavasti:

”9/B jakso Nikotiinia sisältäviä tupakankorvikkeita koskevat säännöt

19/F § (1) Nikotiinia sisältävien tupakankorvikkeiden nikotiinipitoisuus saa olla enintään 17 milligrammaa kulutusyksikköä kohti.

(2) Nikotiinia sisältävän tupakankorvikkeen vähittäismyyntipakkauksessa saa olla enintään 20 tuotetta.

(3) Nikotiinia sisältävien tupakankorvikkeiden tuottajat, maahantuoja ja jakelijat toimittavat kuusi kuukautta ennen suunniteltua markkinoille saattamista kansalliselle johtavalle asiantuntijalääkärille sähköisessä muodossa ilmoituksen, jossa on seuraavat tiedot:

a) tuottajan, maahantuojan tai jakelijan nimi ja yhteystiedot;

b) luettelo kaikista tuotteen ainesosista sekä vapautuvista aineista sekä niiden määristä tuotemerkeittäin ja tyypeittäin;

c) tuotteen ainesosia koskevat toksikologiset tiedot;

d) ilmoitus siitä, että valmistusprosessilla varmistetaan lainsäädännön vaatimusten noudattaminen; ja

e) ilmoitus siitä, että tuottaja, maahantuoja tai jakelija ottaa täyden vastuun tuotteen laadusta ja turvallisuudesta, kun tuote saatetaan markkinoille ja sitä käytetään tavanomaisissa tai kohtuudella ennakoitavissa olosuhteissa.

(4) Jos tuotteeseen tehdään muutoksia, jotka vaikuttavat 3 momentissa tarkoitettuihin tietoihin, on tehtävä uusi ilmoitus.

19/G § (1) Nikotiinia sisältäviä tupakankorvikkeita voidaan saattaa markkinoille ja jakaa, jos tuote ei sisällä

a) vitamiineja tai muita lisäaineita, jotka antavat vaikutelman, että tuotteella on myönteinen fysiologinen vaikutus tai että se on vähemmän haitallinen terveydelle;

b) kofeiinia, tauriinia tai muita lisäaineita ja piristäviä yhdisteitä, jotka herättävät mielikuvan energisyydestä ja elinvoimasta;

c) lisäaineita, joilla on CMR-ominaisuuksia;

d) ainesosia, joissa on epäpuhtauksia yli 0,1 prosenttia.

(2) Tuotteen vähittäismyyntipakkausten mukana on oltava pakkausseloste, joka sisältää

- a) tuotteen käyttö- ja säilytysohjeet sekä varoituksen siitä, että tuotteen käyttö on kielletty alaikäisiltä;
- b) tiedot vasta-aiheista;
- c) erityisiin riskiryhmiin liittyvät varoitukset;
- d) tiedot mahdollisista haittavaikutuksista;
- e) tiedot riippuvuutta aiheuttavista ominaisuuksista ja toksisuudesta; ja
- f) tuottajan, jakelijan tai maahantuojan yhteystiedot sekä yhteyshenkilön yhteystiedot.

(3) Tuotteen vähittäismyyntipakkauksissa ja ryhmäpakkauksissa on oltava muussa lainsäädännössä vaadittujen tietojen ja merkintöjen lisäksi seuraavat:

- a) tiedot kaikista tuotteen ainesosista, jotka luetellaan painon mukaan alenevassa järjestyksessä;
- b) tiedot nikotiinipitoisuudesta tuotteen kulutusyksikköä kohti;
- c) eränumero; ja
- d) seuraava varoitus selvästi näkyvällä, luettavalla ja pysyvällä tavalla: 'Tuote on pidettävä poissa lasten ulottuvilta.'

(4) Edellä 3 momentissa tarkoitettu varoitus on painettava mustalla värillä lihavoidulla Helvetica-kirjaintyyppillä valkoiselle pohjalle. Merkintä on tehtävä pienin kirjaimin, lukuun ottamatta tekstin alkukirjaimia ja tilanteita, joissa isoja kirjaimia on käytettävä kieliopin takia.

(5) Vähittäismyyntipakkauksen, mahdollisen myyntipäällyksen ja itse tuotteen pakkausmerkinnöissä ei saa olla mitään tekijää tai ominaisuutta,

- a) joka edistää tuotteen myyntiä tai kannustaa sen kulutukseen antamalla väärän vaikutelman tuotteen ominaisuuksista, terveystieteellisistä, riskeistä tai päästöistä;
- b) joka antaa vaikutelman, että tuote on vähemmän haitallinen kuin muut tuotteet;
- c) joka antaa vaikutelman, että tuotteella on elinvoimaa tai energiaa lisääviä, parantavia, nuorentavia, luonnollisia tai orgaanisia ominaisuuksia tai muita terveyteen tai elämäntapoihin liittyviä hyötyjä;
- d) jolla viitataan makuun, tuoksuun, joihinkin aromi- tai makuaineisiin tai muihin lisäaineisiin tai niiden puutteeseen tavalla, joka johtaa kuluttajaa harhaan;
- e) joka muistuttaa jotakin elintarviketta tai kosmeettista tuotetta;

f) joka antaa vaikutelman, että tietyn tupakkatuotteen biologinen hajoavuus on parempi tai että sillä on muita ympäristöetuja.

(6) Vähittäismyyntipakkauksissa ja ryhmäpakkauksissa ei saa antaa vaikutelmaa taloudellisesta edusta, joka saadaan käyttämällä kuponkeja, joilla tarjotaan alennuksia tai ilmaisjakelua, tai ”osta yksi, saat kaksi” -tarjouksia tai muita vastaavia tarjouksia.

(7) Tuotteen vähittäismyyntipakkausten ja ryhmäpakkausten kahdelle suurimmalle pinnalle kiinnitetään seuraava terveystarvitus, joka kattaa vähintään 30 prosenttia kummastakin pinnasta: ’Tämä tuote sisältää nikotiinia, joka on terveydelle haitallista ja johtaa riippuvuuteen.’ Terveystarvitukset painetaan pysyvästi vähittäismyyntipakkauksiin ja ryhmäpakkauksiin, ja lisäksi on huomioitava, että ne eivät saa jäädä kokonaan tai osittain piiloon tai peittoon sinetin, hintalapun, turvatekijän, pakkausmateriaalin, pussin, laatikon tai muun osan alle, kun tuote saatetaan markkinoille.

(8) Edellä 7 momentissa tarkoitetut terveystarvitukset on painettava mustalla värillä lihavoidulla Helvetica-kirjaintyyppillä valkoiselle pohjalle. Merkintä on tehtävä pienin kirjaimin, lukuun ottamatta tekstin alkukirjaimia ja tilanteita, joissa isoja kirjaimia on käytettävä kieliopin takia. Terveystarvitus on sijoitettava keskitetysti pakkauksen yläreunaan painatukselle varatulle alueelle.

(9) Tuotteen vähittäismyyntipakkauksessa on oltava lapsilukko.

(10) Jos kansallinen johtava asiantuntijalääkäri tutkii nikotiinia sisältävää tupakankorviketta koskevan ilmoituksen ja toteaa, että kyseistä tuotetta ei tarvitse kieltää, hänen on annettava todistus 60 päivän kuluessa ilmoituksen tekemisestä. Jos kansallinen johtava asiantuntijalääkäri ei anna lausuntoa 60 päivän kuluessa, ilmoitettu tuote voidaan saattaa markkinoille ja sen jakelu on sallittua.”

11 § Lisätään asetukseen 21/E § seuraavasti:

”21/E § (1) Poltettavaksi tarkoitetuista kasvipiperäisistä tuotteista, jotka oli jo saatettu markkinoille, kun tupakkatuotteiden tuotannosta, markkinoille saattamisesta ja valvonnasta sekä yhdistetyistä varoituksista ja terveydensuojelusakkojen soveltamista koskevista yksityiskohtaisista säännöistä 14 päivänä helmikuuta 2013 annetun hallituksen asetuksen nro 39/2013 muuttamisesta 10 päivänä kesäkuuta 2024 annettu hallituksen asetus nro 120/2024, jäljempänä ’muutosasetus 5’, tuli voimaan, tai poltettavaksi tarkoitetuista kasvipiperäisistä tuotteista, joista on aiemmin ilmoitettu maatalouspolitiikasta vastaavalle ministerille, on ilmoitettava 31 päivään joulukuuta 2024 mennessä kansalliselle johtavalle asiantuntijalääkärille noudattaen tapaa ja tietosisältöä, josta säädetään tämän asetuksen 18/C §:ssä, sellaisena kuin se on annettu muutosasetuksessa 5. Tämän momentin mukaista ilmoitusvelvollisuutta täytettäessä ei sovelleta 18/C §:n 3 momentissa säädettyä kuuden kuukauden määräaika.

(2) Lukuun ottamatta 3 momentissa säädettyä poikkeusta, tuotteita, jotka eivät ole muutosasetuksen 5 säännösten mukaisia, mutta jotka kuitenkin olivat tämän asetuksen säännösten mukaisia, sellaisena kuin asetus oli voimassa ennen muutosasetuksen 5 voimaantuloa, ja jotka ovat muun sovellettavan ja asiasta annetun lainsäädännön vaatimusten mukaisia, voidaan luovuttaa tupakkatuotteiden vähittäismyyjille markkinoille saattamista varten enintään yhden vuoden ajan tämän asetuksen voimaantulosta.

(3) Edellä olevasta 2 momentista poiketen nikotiinia sisältäviä tupakankorvikkeita, jotka eivät ole tämän asetuksen 19/F §:n 1 ja 2 momentin mukaisia, sellaisena kuin ne on annettu muutosasetuksessa 5, eivätkä myöskään 19/G §:n 10 momentin mukaisia, mutta jotka kuitenkin olivat tämän asetuksen säännösten mukaisia, sellaisena kuin asetus oli voimassa ennen muutosasetuksen 5 voimaantuloa, ja jotka ovat muun sovellettavan ja asiasta annetun lainsäädännön vaatimusten mukaisia, voidaan luovuttaa tupakkatuotteiden vähittäismyyjille markkinoille saattamista varten enintään kolmen kuukauden ajan tämän asetuksen voimaantulosta.

(4) Tupakkatuotteiden vähittäismyyjät voivat saattaa markkinoille rajoittamattoman ajan tuotteita, jotka eivät ole tämän asetuksen säännösten mukaisia, sellaisena kuin asetus on muutettuna muutosasetuksella 5, mutta jotka kuitenkin olivat tämän asetuksen säännösten mukaisia, sellaisena kuin asetus oli voimassa ennen muutosasetuksen 5 voimaantuloa, ja jotka ovat muun sovellettavan ja asiasta annetun lainsäädännön vaatimusten mukaisia ja jotka tupakkatuotteiden vähittäismyyjät ottivat varastoon ennen 2 ja 3 momentissa säädettyä määräaika.

12 § Korvataan asetuksen liite 4 tämän säädöksen liitteellä 1.

13 § Muutetaan asetusta seuraavasti:

a) korvataan 1 §:n 1 momentissa ilmaisu ”täyttönesteet ja tupakointia jäljittelevät elektroniset laitteet” ilmaisulla ”täyttösäiliöt, tupakointia jäljittelevät elektroniset laitteet, nikotiinittomat täyttösäiliöt ja poltettavaksi tarkoitetut kasvipäiset tuotteet sekä nikotiinia sisältävät tupakankorvikkeet”,

b) korvataan 4/A §:n 1 momentissa ilmaisu ”sen syöpää aiheuttavat, perimää vaurioittavat tai lisääntymiselle vaaralliset ominaisuudet, jäljempänä ’CMR-ominaisuudet’” ilmaisulla ”CMR-ominaisuudet”,

c) korvataan 19/B §:n 1 momentin i kohdassa ilmaisu ”lapsiturvallinen kiinnitys” ilmaisulla ”lapsilukko”,

d) korvataan 19/D §:n 1 momentissa ilmaisu ”säiliöiden valmistajilla” ilmaisulla ”säiliöiden, nikotiinittomien patruunoiden ja nikotiinittomien täyttösäiliöiden valmistajilla”

.

14 § Asetus tulee voimaan viidentenätoista päivänä sen julkaisemisesta.

15 § Tämän asetuksen luonnoksesta on ilmoitettu etukäteen teknisiä määräyksiä ja tietoyhteiskunnan palveluja koskevia määräyksiä koskevien tietojen toimittamisessa noudatettavasta menettelystä 9 päivänä syyskuuta 2015 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivin (EU) 2015/1535 5–7 artiklan mukaisesti.

Viktor Orbán (allekirjoittanut),

pääministeri

Vuoden 2024 kesäkuun 10 päivänä annetun hallituksen asetuksen nro 120/2024 liite 1

”Vuoden 2013 helmikuun 14 päivänä annetun hallituksen asetuksen nro 39/2013 liite 4

Kielletyt lisäaineet

A	B
sarjanumero	Yhdiste
1	2-metyyli-3-(p-isopropyylifenyyl)propionaldehydi
2	Agar-agar
3	Alumiinioksidi
4	Ammoniumasetaatti
5	Ammoniumsitraatti
6	Ammoniumformiaatti
7	Ammoniumbikarbonaatti
8	Ammoniumvetymalaatti
9	Ammoniumhydroksidi
10	Ammoniumkarbamaatti
11	Ammoniumkloridi
12	Ammoniumlaktaatti
13	Ammoniummalaatti
14	Ammoniumsukkinaatti
15	Ammoniumsulfamaatti
16	Ammoniumtartraatti
17	Antrakinonisininen
18	Perussininen 26
19	Sukkiinihappo (E 363)
20	Dehydromentofurolaktoni
21	Di-(2-etyyliheksyyli)adipaatti
22	Diammoniumvetyfosfaatti
23	Diammoniumkarbonaatti
24	Diammoniummalaatti
25	Diammoniumsukkinaatti
26	Dibutyyliftalaatti
27	Fenoliformaldehydimuunnettu hartsi
28	Galaktoosi

A	B
sarjanumero	Yhdiste
29	Muurahaishappo (E 236)
30	Karbamidi (urea) (E 927b)
31	Karmiininpunainen
32	Krizein S
33	Kumariinittomat tonkapavut
34	Laktoosi
35	Maltoosi
36	Mannoosi
37	Metyylivioletti
38	Hunaja
39	Monoammoniumfosfaatti
40	Natriumsilikaatti
41	Solvent Red 1
42	Pektiinit
43	Polyetyleeniglykoli (E 1251)
44	Riboflaviini-5-fosfaatti
45	Sakkaroosiokta-asettaatti
46	Sakariini (E 954)
47	Sudan Blue 11
48	Tee
49	Teobromiini
50	Kannabidioli (CBD)

”