

FRANCOSKA REPUBLIKA

Ministrstvo za zdravje in dostop do
zdravstvenega varstva

Uredba št. [...] z dne [...]

o prepovedi izdelkov za oralno uporabo, ki vsebujejo nikotin

Ref. št.: MSAP2430826D

Zadevne ciljne skupine: proizvajalci, uvozniki in distributerji izdelkov, ki vsebujejo nikotin, ter trgovci z njimi in njihovi uporabniki.

Zadeva: izvajanje prepovedi izdelkov za oralno uporabo, ki vsebujejo nikotin, razen zdravil in medicinskih pripomočkov.

Začetek veljavnosti: besedilo začne veljati šest mesecev po objavi.

Obvestilo: nikotin je zaradi nevarnosti za zdravje ljudi v skladu s členom L. 5132-1 zakonika o javnem zdravju razvrščen kot strupena snov in se lahko uporablja ali trži le pod določenimi pogoji, podobno kot že regulirani izdelki (tobačni izdelki, izdelki za vejpanje in zdravila). Državni svet lahko na podlagi člena L. 5132-8 navedenega zakonika z odredbo prepove vsakršno dejavnost v zvezi s strupenimi snovmi. V tej uredbi so opredeljeni izdelki za oralno uporabo, ki vsebujejo nikotin, zlasti v obliki porcioniranih ali poroznih vrečk, paste, kroglic, tekočin, žvečilnih gumijev, pastil, trakov ali katere koli kombinacije teh oblik, za katere velja prepoved, določeni pa so tudi pogoji, pod katerimi so ti izdelki prepovedani. Določena so tudi odstopanja od te prepovedi. Kršitve te prepovedi preiskujejo in ugotavljajo uradniki, ki delajo na področju konkurence, varstva potrošnikov in preprečevanja goljufij, carinski uradniki in uradniki generalnega direktorata za javne finance na podlagi člena L. 5414-3 zakonika o javnem zdravju. Sankcije, ki se uporabljajo v primeru nespoštovanja te prepovedi, so določene v petem delu, knjiga VI, naslov III, poglavje II, navedenega zakonika.

Reference: uredba je na voljo na spletni strani Légifrance (<https://www.legifrance.gouv.fr>).

Predsednik vlade –

na podlagi poročila ministra za zdravje in dostop do zdravstvenega varstva,

ob upoštevanju Uredbe Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 396/2005 z dne 23. februarja 2005 o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora ter o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS,

ob upoštevanju Uredbe (ES) št. 178/2002 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 28. januarja 2002 o določitvi splošnih načel in zahtevah živilske zakonodaje, ustanovitvi

Evropske agencije za varnost hrane in postopkih, ki zadevajo varnost hrane, kakor je bila spremenjena,

ob upoštevanju Direktive (EU) 2015/1535 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 9. septembra 2015 o določitvi postopka za zbiranje informacij na področju tehničnih predpisov in pravil za storitve informacijske družbe,

ob upoštevanju zakonika o javnem zdravju, zlasti členov L. 5132-1, L. 5132-7 in L. 5132-8,

ob upoštevanju uradnega obvestila št. XXXX/XXX/FR z dne XX XX XX, naslovljenega na Evropsko komisijo,

ob upoštevanju mnenja državnega sveta (oddelka za socialne zadeve) –

odreja:

Člen 1

Oddelek II poglavja II naslova III knjige I petega dela zakonika o javnem zdravju se dopolni z naslednjim pododdelkom:

„Pododdelek 6

Izdelki, ki vsebujejo strupene snovi

Člen R. 5132-96-1. – I. – Na nacionalnem ozemlju so prepovedani proizvodnja, izdelava, prevoz, uvoz, izvoz, posedovanje, ponujanje, prenos, nakup, distribucija in uporaba izdelkov za oralno uporabo, ki vsebujejo nikotin.

II. – Vsi izdelki za oralno uporabo, ki vsebujejo nikotin, so proizvedeni izdelki, ki so v celoti ali delno sestavljeni iz sintetičnega ali naravnega nikotina, pakirani za prodajo, ne glede na njihovo predstavitev, in namenjeni prehrani ljudi z zaužitjem ali absorpcijo.

III. – Ta uredba se ne uporablja za:

1. tobak za žvečenje iz člena L. 3512–13;

2. zdravila v smislu členov L. 5111-1 in L. 5121-1-1, medicinske pripomočke v smislu členov L. 5211-1 in L. 5221-1 ter surovine za farmacevtsko uporabo, kot so opredeljene v členu L. 5138-2;

3. živila v smislu Uredbe (ES) št. 178/2002 Evropskega parlamenta in Sveta, ki naravno vsebujejo nikotin ali so v skladu z Uredbo Evropskega parlamenta in Sveta (ES) št. 396/2005 z dne 23. februarja 2005 o mejnih vrednostih ostankov pesticidov v ali na hrani in krmi rastlinskega in živalskega izvora ter o spremembi Direktive Sveta 91/414/EGS.

Člen R. 5132-96-2. – Odstopanja od prepovedi iz člena R. 5132-96-1 se lahko odobrijo za raziskovalne namene z odredbo ministra, pristojnega za zdravje.

Pogoji teh odstopanj se določijo z odredbo ministra, pristojnega za zdravje, in ministra, pristojnega za raziskave.“.

Člen 2

Naslov pododdelka 2 se nadomesti z naslednjim naslovom:

„Pododdelek 2

Snovi in pripravki, ki niso navedeni v oddelku I ter pododdelkih 3, 4, 5 in 6“.

Člen 3

Peti del, knjiga V, naslov II, poglavje I, zakonika o javnem zdravju se dopolni z naslednjimi določbami:

„Člen R. 5521-3. – Člena R. 5132-96-1 in R. 5132-96-2 se uporabljata za Wallis in Futuno v besedilu, ki temelji na Odloku št. z dne [...]“.

Člen 4

Ta uredba začne veljati šest mesecev po objavi.

Člen 5

Minister za zdravje in dostop do zdravstvenega varstva, ministrica za visoko šolstvo in raziskave ter ministrica, pristojna za čezmorska ozemlja, pri predsedniku vlade so vsak na svojem področju odgovorni za izvajanje te uredbe, ki bo objavljena v Uradnem listu Francoske republike.

Dne:

Predsednik vlade:

Minister za zdravje in dostop do zdravstvenega varstva

Ministrice, pristojna za čezmorska
ozemlja,
pri predsedniku vlade

Ministrice za visoko
šolstvo in raziskave