**Valdības 2024. gada 10. jūnija Dekrēts Nr. 120/2024**

**ar ko groza** [**Valdības 2013. gada 14. februāra Dekrētu Nr. 39/2013**](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) **par tabakas izstrādājumu ražošanu, laišanu tirgū un kontroli, par kombinētajiem brīdinājumiem un sīki izstrādātiem noteikumiem par veselības aprūpes sankciju piemērošanu**

Saskaņā ar atļauju, kas piešķirta ar [8. panta 5. punkta (a)](https://njt.hu/jogszabaly/1999-42-00-00), [(g)](https://njt.hu/jogszabaly/1999-42-00-00), [(h)](https://njt.hu/jogszabaly/1999-42-00-00) un [(i) apakšpunktu, 1999. gada Likumā XLII](https://njt.hu/jogszabaly/1999-42-00-00) par nesmēķētāju aizsardzību un dažiem noteikumiem par tabakas izstrādājumu patēriņu un izplatīšanu,[un rīkojoties Pamatlikuma 15. panta 1. punktā noteikto funkciju ietvaros,](https://njt.hu/jogszabaly/2011-4301-02-00) Valdība nosaka:

**1. pants** [4.](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) [pantu Valdības Dekrētā Nr. 39/2013 (2013. gada 14. februāris)](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) par tabakas izstrādājumu ražošanu, laišanu tirgū un kontroli, par kombinētiem brīdinājumiem un sīki izstrādātiem noteikumiem par veselības aprūpes sodu piemērošanu [(turpmāk: Dekrēts)](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)aizstāj ar šādu:

**“4. pants**(1) Tabakas izstrādājums nesatur piemaisījumus.

(2) Tabakas izstrādājums nesatur

(a) vitamīnus vai citas piedevas, kas rada iespaidu, ka produktam ir labvēlīga fizioloģiska ietekme vai tas ir mazāk kaitīgs veselībai;

(b) kofeīnu, taurīnu vai citas piedevas un stimulantu savienojumus, kas saistīti ar uzlabotu enerģijas līmeni un vitalitāti;

(c) piedevas, kas maina emisiju krāsu;

(d) smēķēšanai paredzētu tabakas izstrādājumu gadījumā – piedevas, kas atvieglo ieelpošanu vai veicina nikotīna uzņemšanu;

(e) piedevas, kurām nesadedzinātām ir kancerogēnas, mutagēnas vai reproduktīvajai sistēmai toksiskas vielas (turpmāk – ir CMR īpašības).

(3) Tabakas izstrādājums nesatur jebkuras aizliegtas piedevas, kas minētas 4. pielikumā.

(4) Aizliegts laist tirgū un izplatīt tabakas izstrādājumus, kas neatbilst prasībām, kas noteiktas [(1)-(3) punktā](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22).

(5) Papildus [(1)-(4) punktam](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)tāpat ir aizliegts laist tirgū un izplatīt cigaretes un tinamo tabaku, kas satur mentola un mentola atvasinājumu piedevas.

(6) Lietotājam, reģistrētam tirgotājam, importētājam vai apstiprinātam noliktavas turētājam (turpmāk kopā– paziņotājs) jāinformē Nacionālais sabiedrības veselības un farmācijas centrs (turpmāk: NNGYK) par jebkuras jaunas piedevas lietošanu tabakas izstrādājuma ražošanā un tas ir jāizdara 6 mēnešus pirms paredzētā lietošanas sākuma datuma, bet ne vēlāk kā 30 dienas pirms paredzētā lietošanas datuma. Paziņojumā iekļauj 3. pielikumā noteiktos datus. NNGYK uztur paziņoto datu oficiālu reģistru un publicē to savā tīmekļa vietnē. Nav nepieciešams ziņot par jēltabakas dabīgo sastāvdaļu izmantošanu.

(7) Paziņojumam pievieno šādus dokumentus:

(a) izmantošanas atļauja, ko izsniegusi Eiropas Ekonomikas zonas līguma dalībvalsts iestāde, ja tāda ir, un

(b) akreditētas laboratorijas izdots ziņojums ar testa rezultātiem.

(8) NNGYK 30 dienu laikā pēc paziņojuma saņemšanas pārbauda, vai izmantojamā piedeva pieder pie [Dekrētā](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) aizliegtajām piedevām, pamatojoties uz paziņojumu. Ja pārbaudes gaitā NNGYK konstatē, ka piedevas (ko ir paredzēts izmantot) izmantošana ar likumu nav aizliegta, tā apstiprina paziņojumu un attiecīgi informē paziņotāju. NNGYK par paziņojumu informē par patērētāju tiesību aizsardzību atbildīgo ministru. Ja NNGYK pēc 30 dienām nav sniedzis paziņojumu, paziņoto piedevu uzskata par atļautu lietot.

(9) Pētījumus par piedevām, kas paziņotas saskaņā ar [6. punktu,](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) paziņotājs iesniedz NNGYK 2 gadu laikā, pēc tam, kad ir sākuši tās lietot. Sešu mēnešu laikā pēc dokumentācijas iesniegšanas par veselības jautājumiem atbildīgā ministra vadītā ministrija pārbauda, vai dokumentācija pamato piedevas iekļaušanu aizliegto piedevu sarakstā saskaņā ar 4. pielikumu. Šo pārbaudi veic, pamatojoties uz dokumentāciju.

(10) Ja galvenais ārsts uzskata, ka piedeva ir jāiekļauj 4. pielikuma sarakstā, viņš kopā ar veselības ministru ierosina grozījumus tiesību aktos, lai papildinātu sarakstu.

(11) Aizliegts lietot piedevas, kas nav paziņotā piedeva, un izmantot tabakas piedevas ar nosacījumiem, kas atšķiras no paziņojumā minētajiem.

(12) Brīvā apgrozībā laistajām cigaretēm jāatbilst drošības prasībām, kas noteiktas MSZ standartā EN 16156:2011.

(13) Pārrobežu tālpārdošanas gadījumā tabakas izstrādājumus uzskata par laistiem tirgū dalībvalstī, kurā atrodas patērētājs.

(14) Šajā pantā piedevu, kuru ražotājam bija atļauts izmantot tabakas izstrādājuma ražošanā pirms 2016. gada 20. augusta, pamatojoties uz juridisku atļauju vai īpašu atļauju, neuzskata par jaunu piedevu, un uz to neattiecas paziņošanas prasība, kas noteikta [6. punktā](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)ar nosacījumu, ka tā nav iekļauta 4. pielikuma aizliegto piedevu sarakstā.”

**2. pants** [6. panta 1. punkta a) apakšpunktā Valdības Dekrētā](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) pievieno šādu ai) punktu:

*(Norāda tabakas izstrādājuma veidu
uz iepakojuma vienības:)*

“ai) “karsēts tabakas izstrādājums”.”

**3. pants**(1) [Dekrēta15/A punkta(a) apakšpunktu](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) aizstāj ar šādu:

*(Paciņas vienība)*

“a) cigarešu paciņa satur 20 cigaretes,”

(2) [Dekrēta 15./A panta(c) punktu](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) aizstāj ar šādu:

*(Paciņas vienība)*

“(c) smēķējamās tabakas gadījumā, ir taisnstūrveida vai vertikālā paciņa, kurā ir vismaz 30 g, bet ne vairāk kā 50 gramu smēķējamās tabaka, bet jebkurā gadījumā tās svars (grami) ir dalāms ar desmit bez atlikuma, ūdenspīpju tabakai ir iepakojuma vienība vai paciņa, kas satur ne vairāk kā 50 gramus ūdenspīpju tabakas;”;

**4. pants** [Dekrēta 17. panta1. punkta a) apakšpunktu](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) aizstāj ar šādu:

*(Atbilstība šim dekrētam)*

“(a) attiecībā uz [4. pantā](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) un [apakšpozīcijā 9./B minēto paziņojumu ( izņemot noteikumus par produktu iepakojuma vienībām)](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22), pārbauda valsts galvenais ārsts,”

*(kas rīkojas savas kompetences ietvaros, ja tiks pārkāpts šis Dekrēts.)*

**5. pants** [Dekrēta](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) 18./A pantā [iekļauj šādu 6. punktu](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22):

“6. Ja galvenais ārsts to uzskata par nepieciešamu, pamatojoties uz šajā pantā minēto ziņojumu, viņš aizliedz turpmāk izmantot prioritātes sarakstā iekļautās piedevas.”

**6. pants** [Dekrēta 18./C pantu](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)aizstāj ar šādu:

**“18./C pants** (1) Smēķējamu augu izcelsmes produktu var laist tirgū un izplatīt ar šādiem
nosacījumiem:

a) tas nedrīkst saturēt nevienu no 4. pielikumā minētajām piedevām;

(b) tas nedrīkst saturēt vitamīnus vai citas piedevas, kas rada iespaidu, ka produktam ir labvēlīga fizioloģiska ietekme vai tas ir mazāk kaitīgs veselībai;

(c) tas nedrīkst saturēt kofeīnu, taurīnu vai citas piedevas un stimulējošus savienojumus, kas saistīti ar enerģijas un vitalitātes jēdzienu;

(d) tas nedrīkst saturēt piedevas, kas veicina ieelpošanu, un

e) piedevas ar CMR īpašībām.”

(2) Atkāpjoties no [1. punkta,](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) attiecībā uz smēķēšanai paredzētiem augu izcelsmes izstrādājumiem, ko patērē karsējot,

a) [1. punkta a) apakšpunkta noteikumus](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) piemēro, ja produkts var saturēt tēju;

b) vielas, kas minētas [1. punkta b) līdz d) apakšpunktā](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) var izmantot tiktāl, ciktāl tās ir būtiskas auga, garšaugu, augļu vai pievienotās aromatizējošās vielas sastāvdaļas.

(3) Smēķēšanai paredzētu augu izcelsmes izstrādājumu ražotājs, importētājs un izplatītājs sniedz paziņojumu, ja tie vēlas laist tirgū smēķēšanai paredzētus augu izcelsmes produktus. Paziņojumu elektroniski iesniedz par lauksaimniecības politiku atbildīgajam ministram, veselības ministram un galvenajam ārstam — sešus mēnešus pirms plānotās tirdzniecības. Paziņojumam pievieno sīku smēķēšanai paredzētā augu izcelsmes produkta aprakstu un informāciju par visām produkta ražošanā izmantotajām sastāvdaļām un daudzumiem, norādot zīmolu un apakštipu.

(4) Smēķēšanai paredzēta augu izcelsmes produkta ražotājs vai importētājs informē arī [(3) punktā](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) minētās iestādes, ja produkta sastāvs ir mainīts tā, ka tas ietekmē saskaņā ar šo iedaļu sniegto informāciju. Smēķēšanai paredzēta augu izcelsmes produkta ražotājam vai importētājam var pieprasīt veikt papildu pārbaudes vai sniegt papildu informāciju.

(5) Pārbaudot paziņojumus par augu izcelsmes produktiem attiecībā uz smēķēšanu, valsts galvenais ārsts, pamatojoties uz sniegtajiem datiem un informāciju, lemj, vai izstrādājums ir jāaizliedz, ņemot vērā Likuma par smēķēšanas izplatības samazināšanu jauniešu vidū un tabakas izstrādājumu mazumtirdzniecības jomā noteikumus.” Pēc paziņojumu par augu izcelsmes produktiem attiecībā uz smēķēšanu izskatīšanas galvenais ārsts 60 dienu laikā pēc to iesniegšanas izsniedz sertifikātu, ja produkts nav jāaizliedz. Ja galvenais ārsts 60 dienu laikā nesniedz paziņojumu, paziņoto produktu var laist tirgū un izplatīt.

(6) NNGYK savā tīmekļa vietnē publicē visu informāciju, kas saņemta saskaņā ar [(3)](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) un [(4)](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) punktu par sastāvdaļām, ko izmanto smēķēšanai paredzētu augu izcelsmes izstrādājumu ražošanā, un par to daudzumiem vai jebkādām izmaiņām. Publicējot šos datus, vienmēr ievēro to komercnoslēpumu aizsardzību, kurus uzņēmējs ir atzīmējis.”

**7. pants**(1) [Šī Dekrēta 19./A pantam](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) pievieno šādu [(1a) punktu:](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)

“(1a) [Atkāpjoties no 1. punkta,](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)attiecībā uz nikotīnu saturošiem smēķēšanas aizstājējiem, paziņojums saskaņā ar [7/D panta(1) punktu](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) saskaņā ar 1999. gada Likumu XLII elektroniskā veidā nosūta galvenajam ārstam saskaņā ar Likumu par elektroniskās administrācijas un uzticamības pakalpojumu vispārējiem noteikumiem.”

(2) [Šī Dekrēta](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) 19./A pantam [pievieno šādu (2a) punktu:](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)

“(2A) Atkāpjoties no [2. punkta](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)attiecībā uz smēķēšanas aizstājējiem, kas satur nikotīnu, uz paziņojuma saturu attiecas [19./F panta(3)](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) un [(4) punkta prasības](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) ”

**8. pants** [Dekrēta 19./B panta1. punkta b) apakšpunktu](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) aizstāj ar šādu:

*(Elektroniskās cigaretes un uzpildes flakonus var laist tirgū un izplatīt ar šādiem nosacījumiem:)*

“b) nikotīnu saturošus šķidrumus vai jebkura veida nikotīnu saturošus šķidrumus, ko izmanto elektroniskajās cigaretēs vai uzpildes flakonos, var laist tirgū kā:

ba) uzpildes flakonus, kuru tilpums nepārsniedz 10 ml;

(bb) vienreizlietojamas elektroniskās cigaretes vai vienreiz lietojamas patronas, kuru tilpums nepārsniedz 2 ml un kuras abas ir speciāli konstruētas šim nolūkam.”

**9. pants**(1) [Dekrēta19./C1. punktu](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) aizstāj ar šādu:

“1. Elektroniskās ierīces, kas imitē smēķēšanu, un uzpildes tvertnes bez nikotīna var laist tirgū un izplatīt ar šādiem nosacījumiem:

a) tajās esošais šķidrums nedrīkst saturēt nikotīnu (turpmāk tekstā: “šķidrums bez nikotīna”);

b) šķidrums bez nikotīna nedrīkst saturēt aromatizējošas vielas;

c) šķidrums bez nikotīna nedrīkst saturēt

ca) jebkuru piedevu, kas norādīta 4. pielikumā;

cb) vitamīnus vai citas piedevas, kas rada iespaidu, ka produktam ir labvēlīga fizioloģiska ietekme vai tas ir mazāk kaitīgs veselībai;

(cc) kofeīnu, taurīnu vai citas piedevas un stimulējošus savienojumus, kas rada uzlabotas enerģijas un vitalitātes sajūtu;

cd) piedevas, kas maina emisiju krāsu;

ce) piedevas, kas veicina ieelpošanu, un

cf) piedevas ar CMR īpašībām; un

(cg) sastāvdaļas, kuru piemaisījumi pārsniedz 0,1 %;

(d) nikotīnu nesaturošs šķidrums var saturēt tikai tādas sastāvdaļas, kas nav kaitīgas cilvēku veselībai – ne reaģējot uz karstumu, ne bez tā;

(f) as ir aprīkots ar bērniem drošu zīmogu, un

(g) tas ir aizsargāts pret lūzumiem un noplūdēm un ir aprīkots ar mehānismu, kas garantē uzpildi bez noplūdes.”

(2) [Dekrēta 19./C pantāpievieno šādu 6. punktu](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22):

“6. “6. Uz divām lielākajām nikotīnu nesaturošu uzpildes flakonu iepakojuma vienību un vairāku iepakojumu virsmām norāda šādu brīdinājumu par ietekmi uz veselību, aizņemot vismaz 30 % no katras virsmas saskaņā ar [19./B panta 6. punkta prasībām](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22): “Šis izstrādājums ir nikotīnu nesaturoša uzpildes tvertne. Lietošana bērniem ir aizliegta.” ’

**10. pants** [Dekrētam pievieno šādu](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) 9./B apakšpozīciju:

“9.B pants Noteikumi par smēķēšanas aizstājējiem, kas satur nikotīnu

**19./F pants** (1) Nikotīnu saturošu smēķēšanas aizstājēju maksimālais nikotīna saturs ir 17 mg patēriņa vienībā.

(2) Nikotīnu saturoša smēķēšanas aizstājēja iepakojuma vienībā ir ne vairāk kā 20 izstrādājumi.

(3) Nikotīnu saturošu smēķēšanas aizstājēju ražotāji, importētāji un izplatītāji vai reģistrēti tirgotāji, vai tirgotāji, kuriem ir akcīzes atļauja sešus mēnešus pirms plānotās laišanas tirgū elektroniski iesniedz valsts galvenajam ārstam paziņojumu, sniedzot šādus datus:

(a) ražotāja, importētāja vārds/nosaukums un kontaktinformācija, un tirgotājs ar akcīzes atļauju;

(b) viss produkta sastāvdaļu saraksts, kā arī emisijas, kas radušās, lietojot produktu, un izdalītās vielas, kā arī to daudzums pēc zīmola nosaukuma un veida;

(c) toksikoloģiskie dati par produkta sastāvdaļām, to ietekme uz patērētāju un lietotāju veselību, ņemot vērā to iespējamo atkarību izraisošo ietekmi;

(d) ražošanas procesa apraksts, tostarp tas, vai produkts ražots sērijveidā, un apliecinājums, ka ražošanas process nodrošina atbilstību normatīvo aktu prasībām; un

(f) deklarācija, ka ražotājs, importētājs vai tirgotājs, kam ir akcīzes atļauja uzņemas pilnu atbildību par produkta kvalitāti un drošību, kad to laiž tirgū un lieto parastos vai saprātīgi paredzamos apstākļos.

(4) Jaunu paziņojumu iesniedz gadījumā, ja produkts mainās, kas ietekmē [3. punktā minētos datus](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22).

**19./G pants** (1) Nikotīnu saturošu smēķēšanas aizstājēju var laist tirgū un izplatīt, ja produkts nesatur:

(a) vitamīnus vai citas piedevas, kas rada iespaidu, ka produktam ir labvēlīga fizioloģiska ietekme vai tas ir mazāk kaitīgs veselībai;

(b) kofeīnu, taurīnu vai citas piedevas un stimulantu savienojumus, kas saistīti ar uzlabotu enerģijas līmeni un vitalitāti;

(c) piedevas ar CMR īpašībām;

(d) produkts nesatur sastāvdaļas, kuru piemaisījumi pārsniedz 0,1 %.

(2) Produkta iepakojuma vienībām pievieno brošūru, kurā ir:

a) produkta lietošanas un uzglabāšanas instrukcijas un brīdinājums, ka produkta lietošana ir aizliegta nepilngadīgiem cilvēkiem;

b) informācija par kontrindikācijām;

c) brīdinājumi, kas attiecas uz konkrētām riska grupām;

d) informācija par iespējamo nelabvēlīgo ietekmi;

e) informācija par atkarību izraisošām īpašībām un toksiskumu; un

f) ražotāja, izplatītāja vai importētāja, kā arī kontaktpersonas kontaktinformācija.

(3) Uz iepakojuma vienībām un vairāku iepakojumu iepakojumiem jābūt, papildus citos tiesību aktos noteiktajām prasībām:

a) visām produkta sastāvdaļām, kas uzskaitītas dilstošā secībā pēc svara;

(b) nikotīna saturam vienā produkta devā;

c) partijas numuram; un

(d) katram no šādiem brīdinājumiem skaidri saskatāmā, salasāmā un neizdzēšamā veidā: “Produkts jāglabā bērniem nepieejamā vietā.”

(4) Brīdinājumus, kas minēti [3. punktā,](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) drukā Helvetica treknrakstā melnā krāsā uz balta fona. Uzraksts ir ar mazajiem burtiem, izņemot teksta iniciāļus, un ja lielo burtu izmantošana ir nepieciešama saskaņā ar gramatikas likumiem.

(5) Iepakojuma vienību un vairāku iepakojumu marķējums un pats produkts nesatur nevienu elementu vai risinājumu, kas:

a) reklamē produktu tā īpašību, ietekmes uz veselību vai bīstamības un noplūžu ziņā tādā veidā, kas radītu kļūdainu iespaidu, vai veicina produkta patēriņu šādā veidā;

(b) ierosina, ka konkrētais izstrādājums ir mazāk kaitīgs nekā citi izstrādājumi;

(c) norāda, ka produktam ir vitalizējošas, enerģiskas, dziedinošas, atjaunojošas, dabiskas, organiskas īpašības vai citi ieguvumi veselībai vai dzīvesveidam;

d) attiecas uz aromātu, smaržu, aromatizētāju vai citu piedevu vai to neesamību, lai maldinātu patērētāju;

e) atgādina kādu no pārtikas vai kosmētikas līdzekļiem;

(f) norāda, ka daži produkti ir bioloģiski noārdāmi vai tiem ir citi ieguvumi videi.

(6) Iepakojuma vienības un vairāku iepakojumu vienības neierosina ekonomiskas priekšrocības, izmantojot drukātus kuponus, kas piedāvā atlaides vai bezmaksas izplatīšanu, vai “pirkt vienu, saņemt divus” akcijas vai citus līdzīgus piedāvājumus.

(7) Uz divām lielākajām produkta iepakojuma vienību un vairāku iepakojumu virsmām, kas aizņem vismaz 30 % no katras virsmas, piestiprina šādu brīdinājumu par ietekmi uz veselību: “Šis izstrādājums satur nikotīnu, kas ir kaitīgs jūsu veselībai un izraisa atkarību.” Brīdinājumus par ietekmi uz veselību drukā tā, lai tie būtu neizdzēšami uz iepakojuma vienībām un vairāku iepakojumu vienībām, tostarp to, ka, ražojumu laižot tirgū, tos daļēji vai pilnībā neaizsedz vai neaizsedz nekādi zīmogi, cenu zīmes, drošības ierīces, iepakojuma materiāls, maisiņš, kaste vai cita ierīce.

(8) [7. punktā](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) minēto brīdinājumu par ietekmi uz veselību drukā Helvetica treknrakstā melnā krāsā uz balta fona. Uzraksts ir ar mazajiem burtiem, izņemot teksta iniciāļus, un ja lielo burtu izmantošana ir nepieciešama saskaņā ar gramatikas likumiem. Brīdinājumu par ietekmi uz veselību novieto centrā uz iepakojuma augšējās malas drukāšanai paredzētajā vietā.

(9) Produkta iepakojuma vienībai jābūt aprīkotai ar bērniem drošu plombu.

(10) Pēc paziņojumu par nikotīnu saturošiem smēķēšanas aizstājējiem izskatīšanas, valsts galvenais ārsts 60 dienu laikā pēc šo paziņojuma saņemšanas izdod sertifikātu, ja izstrādājums nav jāaizliedz. Ja valsts galvenais ārsts nesniedz paziņojumu 60 dienu laikā, paziņoto produktu ir atļauts laist tirgū un to var izplatīt.”

**11. pants** [Dekrētā iekļauj šādu [21./E](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) pantu](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22):

**21./E pants**(1) Par smēķēšanai paredzētiem augu izcelsmes produktiem, kas jau ir laisti tirgū, kad stājās spēkā [Valdības 2024. gada 10. jūnija Dekrēts Nr. 120/2024 (turpmāk: Grozījumu Dekrēts Nr. 5),](https://njt.hu/jogszabaly/2024-120-20-22) ar ko groza [Valdības 2013. gada 14. februāra Dekrētu Nr. 39/2013](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) par tabakas izstrādājumu ražošanu, laišanu tirgū un kontroli, kombinētiem brīdinājumiem un sīki izstrādātiem noteikumiem par veselības aprūpes sodu piemērošanu vai smēķēšanai paredzētiem augu izcelsmes izstrādājumiem, par kuriem iepriekš tika paziņots par lauksaimniecības politiku atbildīgajam ministram, paziņo valsts galvenajam ārstam tādā veidā un sniedzot tādus datus, kas noteikti [šī Dekrēta 18./C pantā,](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)kā noteikts  [Grozījumu dekrētā Nr. 5,](https://njt.hu/jogszabaly/2024-120-20-22)līdz 2024. gada 31. decembrim. Izpildot paziņošanas pienākumu saskaņā ar šo punktu, šo sešu mēnešu termiņu, kas norādīts [18./C panta 3. punktā,](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) nepiemēro.

(2) Atbilstoši [izņēmumam, kas paredzēts 3. punktā](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22), izstrādājumus, kas neatbilst [Grozījumu Dekrēta Nr. 5 noteikumiem,](https://njt.hu/jogszabaly/2024-120-20-22) bet atbilst [šī Dekrēta noteikumiem,](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) kas bija spēkā pirms [Grozījumu Dekrēta Nr. 5 stāšanās spēkā,](https://njt.hu/jogszabaly/2024-120-20-22)kā arī saskaņā ar citu piemērojamo un reglamentējošo tiesību aktu prasībām, var nodot tabakas izstrādājumu mazumtirgotājiem laišanai tirgū ne ilgāk kā uz vienu gadu no datuma, kad stājas spēkā [šis Dekrēts](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22).

(3) Atkāpjoties no [2. punkta,](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)nikotīnu saturošus smēķēšanas aizstājējus, kas neatbilst [19./F panta(1)](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) un [(2)](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) punktam [šajā Dekrētā,](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)kā noteikts [Grozījumu dekrētā Nr. 5,](https://njt.hu/jogszabaly/2024-120-20-22) ne arī [19./G panta 10. punkta noteikumiem,](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) bet atbilst [šī Dekrēta noteikumiem,](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) pirms [Grozījumu Dekrēta Nr. 5 stāšanās spēkā,](https://njt.hu/jogszabaly/2024-120-20-22)kā arī saskaņā ar citu piemērojamo un reglamentējošo tiesību aktu prasībām, var nodot tabakas izstrādājumu mazumtirgotājiem laišanai tirgū ne ilgāk kā uz 3 mēnešiem no datuma, kad stājas spēkā [šis Dekrēts](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22).

(4) Izstrādājumus, kas neatbilst [šī Dekrēta noteikumiem,](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)kā noteikts [Grozījumu Dekrētā Nr. 5,](https://njt.hu/jogszabaly/2024-120-20-22)bet atbilst [šī Dekrēta noteikumiem,](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) pirms [Grozījumu Dekrēta Nr. 5 stāšanās spēkā,](https://njt.hu/jogszabaly/2024-120-20-22)kā arī citu piemērojamo un reglamentējošu tiesību aktu prasībām, kas atrodas tabakas izstrādājumu mazumtirgotāju krājumos līdz termiņam, kas noteikts [2.](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) un [3. punktā,](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)tabakas izstrādājumu mazumtirgotāji var laist tirgū uz neierobežotu laiku.”

**12. pants** [Dekrēta 4. pielikumu](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22) aizstāj ar šī Dekrēta 1. pielikumu.

**13. pants** [Dekrētā:](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)

(a) [1. panta[1. punktā](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)vārdus “uzpildes šķidrumi un elektroniskās ierīces, kas imitē smēķēšanu” aizstāj ar vārdiem “uzpildes tvertnes, elektroniskās ierīces, kas imitē smēķēšanu, nikotīnu nesaturošas uzpildes tvertnes un smēķēšanai paredzēti augu izcelsmes izstrādājumi”;

b) [4./A panta1. punktā](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)frāzi “to kancerogēnās, mutagēnās vai reprotoksiskās īpašības (turpmāk: CMR īpašības)” aizstāj ar “CMR īpašības”;

(c) [19./B panta1. punkta (i) apakšpunktā](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)vārdus “bērniem drošu plombu” aizstāj ar vārdiem “bērniem drošu zīmogu”,

(d) [19./D panta**1. punktā**](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)vārdus “tvertņu ražotāji” aizstāj ar vārdiem “tvertņu, nikotīna nesaturošu patronu un nikotīna nesaturošu uzpildes tvertņu ražotāji”.

.

**14. pants** Šis Dekrēts stājas spēkā piecpadsmitajā dienā pēc tā publicēšanas.

**15. pants** Šā dekrēta projekts ir iepriekš paziņots saskaņā ar 5.-7. pantu Eiropas Parlamenta un Padomes 2015. gada 9. septembra Direktīvā (ES) 2015/1535, ar ko nosaka informācijas sniegšanas kārtību tehnisko noteikumu un Informācijas sabiedrības pakalpojumu noteikumu jomā.

*Viktor Orbán* (parakstīts),

 Premjerministrs

*Valdības Dekrēta Nr. 120/2024 (2024. gada 10. jūnijs) 1. pielikums*

“4. pielikums [Valdības Dekrētam No. 39/2013(2013. gada 14. februāris)](https://njt.hu/jogszabaly/2013-39-20-22)

**Aizliegtas piedevas**

| **A** | **B** |
| --- | --- |
| **sērijas numurs** | **Savienojums** |
| 1 | 2-metil-3-(para-izopropil-fenil)propionaldehīds |
| 2 | Agaragars |
| 3 | Alumīnija oksīds |
| 4 | Amonija acetāts |
| 5 | Amonija citrāts |
| 6 | Amonija formiāts |
| 7 | Amonija bikarbonāts |
| 8 | Amonija hidrogēnmalāts |
| 9 | Amonija hidroksīds |
| 10 | Amonija karbamāts |
| 11 | Amonija hlorīds |
| 12 | Amonija laktāts |
| 13 | Amonija malāts |
| 14 | Amonija sukcināts |
| 15 | Amonija sulfamāts |
| 16 | Amonija tartrāts |
| 17 | Antrahinons Zils |
| 18 | Basic Blue 26 |
| 19 | Dzintarskābe (E 363) |
| 20 | Dehidromentofurolaktons |
| 21 | Di-(2-etilheksil)adipāts |
| 22 | Diamonija hidrogēnfosfāts |
| 23 | Diamonija karbonāts |
| 24 | Diamonija malāts |
| 25 | Diamonija sukcināts |
| 26 | Dibutilftalāts |
| 27 | Ar fenola formaldehīdu modificēta kolofonija |
| 28 | Galaktoze |
| 29 | Skudrskābe (E 236) |
| 30 | Karbamīds (urīnviela) (E 927b) |
| 31 | Karmīna sarkanais |
| 32 | Krizeins S |
| 33 | Tonkas pupiņas bez kumarīna |
| 34 | Laktoze |
| 35 | Maltoze |
| 36 | Mannoze |
| 37 | Metilvioleta |
| 38 | Medus |
| 39 | Monoamonija fosfāts |
| 40 | Nātrija silikāts |
| 41 | Šķīdinātājs, sarkans 1 |
| 42 | Pektīni |
| 43 | Polietilēnglikols (E 1251) |
| 44 | Riboflavīn-5-fosfāts |
| 45 | Saharozes oktaacetāts |
| 46 | Saharīns (E 954) |
| 47 | Sudānas zilais 11 |
| 48 | Tēja |
| 49 | Teobromīns |
| 50 | Kanabidiols (CBD) |

”