

Η ΚΥΒΕΡΝΗΣΗ ΤΗΣ ΟΥΓΓΑΡΙΑΣ

ΚΥΒΕΡΝΗΣΗ

Διάταγμα

για την τροποποίηση του κυβερνητικού διατάγματος αριθ. 39/2013 της 14ης Φεβρουαρίου 2013 σχετικά με την παραγωγή, τη διάθεση στην αγορά και τον έλεγχο των προϊόντων καπνού, σχετικά με τις συνδυασμένες προειδοποιήσεις και τις λεπτομερείς διατάξεις για την επιβολή κυρώσεων υγειονομικής περίθαλψης

Ενεργώντας βάσει της άδειας που χορηγήθηκε δυνάμει του άρθρου 8 παράγραφος 5 στοιχεία α), ζ), η) και θ) του νόμου XLII του 1999 για την προστασία των μη καπνιστών και ορισμένων κανονισμών σχετικά με την κατανάλωση και τη διανομή προϊόντων καπνού και ενεργώντας στο πλαίσιο των καθηκόντων της που ορίζονται στο άρθρο 15 παράγραφος 1 του Θεμελιώδους Νόμου, η Κυβέρνηση θεσπίζει τα ακόλουθα:

Άρθρο 1

Στο άρθρο 6 παράγραφος 1 στοιχείο α) του κυβερνητικού διατάγματος αριθ. 39/2013, της 14ης Φεβρουαρίου 2013, σχετικά με την παραγωγή, τη διάθεση στην αγορά και τον έλεγχο των προϊόντων καπνού, τις συνδυασμένες προειδοποιήσεις και τις λεπτομερείς διατάξεις για την επιβολή υγειονομικών κυρώσεων (στο εξής: «διάταγμα»), προστίθεται το ακόλουθο στοιχείο (αθ):

(Αναφέρεται ο τύπος του προϊόντος καπνού στη μονάδα συσκευασίας ως εξής:)

«(αθ) “θερμαινόμενο προϊόν καπνού”.»

Άρθρο 2

(1) Το άρθρο 15/A στοιχείο α) του διατάγματος αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

(Η μονάδα συσκευασίας)

«α) περιέχει 20 τσιγάρα στην περίπτωση των τσιγάρων,»

(2) Το άρθρο 15/A στοιχείο γ) του διατάγματος αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

(Η μονάδα συσκευασίας)

«γ) στην περίπτωση καπνού για κάπνισμα

γα) είναι ένας ορθογώνιος ή όρθιος φακελίσκος που περιέχει καπνό καπνίσματος τουλάχιστον 30 g αλλά όχι περισσότερο από 50 γραμμάρια, αλλά σε κάθε περίπτωση με βάρος (γραμμάρια) διαιρούμενο δια δέκα χωρίς υπόλοιπο,
γβ) στην περίπτωση καπνού για ναργιλέ, είναι η μονάδα συσκευασίας που αναφέρεται στο στοιχείο γα) ή ένα χαρτόκουτο που δεν περιέχει περισσότερο από 50 γραμμάρια καπνού για ναργιλέ.»

Άρθρο 3

Το άρθρο 17 παράγραφος 1 στοιχείο α) του διατάγματος αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

(Συμμόρφωση με το παρόν διάταγμα)

«α) όσον αφορά την κοινοποίηση που αναφέρεται στο άρθρο 4 και στην υποκεφαλίδα 9/B – εξαιρουμένων των διατάξεων για τις μονάδες συσκευασίας των προϊόντων – επαληθεύεται από τον Εθνικό Αρχίατρο.»

(ο οποίος θα ενεργεί στο πλαίσιο της αρμοδιότητάς του σε περίπτωση παραβίασης του παρόντος διατάγματος.)

Άρθρο 4

Στο άρθρο 18/A του διατάγματος προστίθεται η ακόλουθη παράγραφος 6:

«6) Εάν ο Εθνικός Αρχίατρος το κρίνει αναγκαίο βάσει της έκθεσης που αναφέρεται στο παρόν άρθρο, απαγορεύει την περαιτέρω χρήση των πρόσθετων υλών που περιλαμβάνονται στον κατάλογο προτεραιότητας.»

Άρθρο 5

Το άρθρο 18/Γ του διατάγματος αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«Άρθρο 18/Γ (1) Ένα φυτικό προϊόν για κάπνισμα μπορεί να διατεθεί στην αγορά και να διατεθεί στο εμπόριο υπό τους ακόλουθους όρους:

- α) δεν πρέπει να περιέχει καμία πρόσθετη ύλη που αναφέρεται στο παράρτημα 4,
- β) δεν πρέπει να περιέχει βιταμίνες ή άλλα πρόσθετα που δημιουργούν την εντύπωση ότι το προϊόν έχει ευεργετική φυσιολογική επίδραση ή ότι είναι λιγότερο επιβλαβές για την υγεία·
- γ) δεν μπορεί να περιέχει καφεΐνη, ταυρίνη ή άλλα πρόσθετα και διεγερτικές ενώσεις που συνδέονται με την έννοια της ενέργειας και της ζωτικότητας,
- δ) δεν πρέπει να περιέχει πρόσθετες ύλες που διευκολύνουν την εισπνοή ή
- ε) πρόσθετες ύλες με ιδιότητες KMT.»

(2) Ο παραγωγός, ο εισαγωγέας και ο διανομέας φυτικών προϊόντων για κάπνισμα ή ο εγγεγραμμένος έμπορος ή ο έμπορος που διαθέτει άδεια ειδικού φόρου κατανάλωσης, προβαίνουν σε κοινοποίηση εάν επιθυμούν να διαθέσουν φυτικά προϊόντα για κάπνισμα στην αγορά. Η κοινοποίηση υποβάλλεται ηλεκτρονικά στον Υπουργό Αγροτικής Πολιτικής, στον Υπουργό Υγείας και στον Εθνικό Αρχίατρο, έξι μήνες πριν από τη σχεδιαζόμενη εμπορία. Η κοινοποίηση συνοδεύεται από λεπτομερή περιγραφή του φυτικού προϊόντος για κάπνισμα και

πληροφορίες για όλα τα συστατικά και τις ποσότητες που χρησιμοποιούνται για την παρασκευή του προϊόντος, ανά εμπορική ονομασία και υποτύπο.

(3) Ο παραγωγός ή ο εισαγωγέας φυτικού προϊόντος για κάπνισμα ενημερώνει επίσης τους φορείς που αναφέρονται στην παράγραφο 2, εάν η σύνθεση του προϊόντος τροποποιείται κατά τρόπο που επηρεάζει τις πληροφορίες που παρέχονται σύμφωνα με το παρόν άρθρο. Ο παραγωγός ή ο εισαγωγέας φυτικού προϊόντος για κάπνισμα μπορεί να κληθεί να διενεργήσει περαιτέρω δοκιμές ή να παράσχει πρόσθετες πληροφορίες.

(4) Κατά την εξέταση κοινοποιήσεων σχετικά με φυτικό/φυτικά προϊόντα για κάπνισμα, ο Εθνικός Αρχίατρος αποφασίζει κατά πόσον είναι αναγκαία η απαγόρευση του προϊόντος με βάση τα δεδομένα και τις πληροφορίες που έχουν παρασχεθεί, λαμβάνοντας υπόψη τις διατάξεις του νόμου για τη μείωση της διάδοσης του καπνίσματος στους νέους και το λιανικό εμπόριο προϊόντων καπνού.»

Άρθρο 6

(1) Το άρθρο 19/B παράγραφος 1 στοιχείο β) του διατάγματος αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

(Τα ηλεκτρονικά τσιγάρα και οι περιέκτες επαναπλήρωσης είναι δυνατό να διατίθενται στην αγορά και να διανέμονται υπό τις ακόλουθες προϋποθέσεις:)

«β) τα νικοτινούχα υγρά ή τα υγρά που περιέχουν νικοτίνη σε οποιαδήποτε μορφή, τα οποία χρησιμοποιούνται σε ηλεκτρονικά τσιγάρα ή περιέκτες επαναπλήρωσης, είναι δυνατό να διατίθενται στην αγορά υπό μορφή:

βα) περιεκτών επαναπλήρωσης με χωρητικότητα που δεν υπερβαίνει τα 10 ml,

ββ) ηλεκτρονικά τσιγάρα μίας χρήσης ή φυσίγγια μίας χρήσης, με χωρητικότητα που δεν υπερβαίνει τα 2 ml και τα δύο ειδικά σχεδιασμένα για τον σκοπό αυτό,»

(2) Το άρθρο 19/B παράγραφος 5 του διατάγματος αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«(5) Οι δύο μεγαλύτερες επιφάνειες μονάδων συσκευασίας και πολλαπλών συσκευασιών ηλεκτρονικών τσιγάρων και περιεκτών επαναπλήρωσης, οι οποίες είναι προγεμισμένες με υγρό επαναπλήρωσης που περιέχει νικοτίνη, φέρουν την ακόλουθη προειδοποίηση για την υγεία κατά τρόπο που καταλαμβάνει τουλάχιστον το 30 % κάθε επιφάνειας: «Το προϊόν αυτό περιέχει νικοτίνη η οποία είναι επιβλαβής για την υγεία σας και οδηγεί σε εθισμό».

(3) Στο άρθρο 19/B του διατάγματος, προστίθεται η παράγραφος 6α:

«6α) Κατά την εξέταση κοινοποιήσεων σχετικά με ηλεκτρονικά τσιγάρα και περιέκτες επαναπλήρωσης, η φαρμακευτική διοίκηση ενεργεί με βάση τον νόμο για τη μείωση της διάδοσης του καπνίσματος μεταξύ των νέων και το λιανικό εμπόριο προϊόντων καπνού.»

Άρθρο 7

Το άρθρο 19/Γ παράγραφος 1 του διατάγματος αντικαθίσταται με το ακόλουθο κείμενο:

«1) Οι ηλεκτρονικές συσκευές που μιμούνται το κάπνισμα και τους περιέκτες επαναπλήρωσης χωρίς νικοτίνη μπορούν να διατίθενται στην αγορά και να διανέμονται υπό τους ακόλουθους όρους:

α) το υγρό που περιέχεται σε αυτά δεν πρέπει να περιέχει νικοτίνη (στο εξής: υγρό χωρίς νικοτίνη)·

β) το υγρό χωρίς νικοτίνη δεν πρέπει να περιέχει αρωματικές ουσίες·

γ) το υγρό χωρίς νικοτίνη δεν πρέπει να περιέχει

γα) οποιαδήποτε πρόσθετη ύλη που προσδιορίζεται στο παράρτημα 4·

γβ) βιταμίνες ή άλλες πρόσθετες ύλες που δίνουν την εντύπωση ότι το προϊόν έχει επωφελείς φυσιολογικές επιπτώσεις ή είναι λιγότερο βλαβερό για την υγεία·

γγ) καφεΐνη, ταυρίνη ή άλλα πρόσθετα και τονωτικές ενώσεις που θεωρείται ότι αυξάνουν την ενέργεια και τη ζωτικότητα·

γδ) πρόσθετες ύλες που αποχρωματίζουν τις εκπομπές·

γε) πρόσθετες ύλες που διευκολύνουν την εισπνοή και

γστ) πρόσθετες ύλες με ιδιότητες ΚΜΤ·

δ) το υγρό χωρίς νικοτίνη δεν πρέπει να περιέχει συστατικά με προσμείξεις σε ποσοστό άνω του 0,1 %·

ε) το υγρό μπορεί να περιέχει μόνο συστατικά που δεν είναι επιβλαβή για την ανθρώπινη υγεία — ούτε ως αντίδραση στη θερμότητα ούτε χωρίς αυτό·

στ) είναι εφοδιασμένο με σφραγίδα ασφαλείας για τα παιδιά και

ζ) είναι προστατευμένο από θραύση και διαρροή και είναι εξοπλισμένο με μηχανισμό που εγγυάται τη στεγανή επαναπλήρωση.»

(2) Στο άρθρο 19/Γ του διατάγματος προστίθεται η ακόλουθη παράγραφος 6:

«6) Στις δύο μεγαλύτερες επιφάνειες μονάδων συσκευασίας και πολλαπλών συσκευασιών περιεκτών επαναπλήρωσης χωρίς νικοτίνη, πρέπει να αναγράφεται η ακόλουθη προειδοποίηση για την υγεία καταλαμβάνοντας τουλάχιστον το 30 % κάθε επιφάνειας, σύμφωνα με τις απαιτήσεις του άρθρου 19/Β παράγραφος 6: «Το προϊόν αυτό είναι περιέκτης επαναπλήρωσης χωρίς νικοτίνη. Απαγορεύεται η χρήση από παιδιά.»

Άρθρο 8

Στο διάταγμα προστίθεται η ακόλουθη υποκεφαλίδα 9/Β:

«Άρθρο 9/Β Κανόνες σχετικά με τα υποκατάστατα καπνίσματος που περιέχουν νικοτίνη

Άρθρο 19 ΣΤ παράγραφος 1 σημείο 1) Τα υποκατάστατα καπνίσματος που περιέχουν νικοτίνη πρέπει να έχουν μέγιστη περιεκτικότητα νικοτίνης 17 mg ανά μονάδα κατανάλωσης.

(2) Η μονάδα συσκευασίας υποκατάστατου καπνίσματος που περιέχει νικοτίνη περιέχει 20 προϊόντα κατ' ανώτατο όριο.

(3) Οι παραγωγοί, οι εισαγωγείς και οι διανομείς υποκατάστατων καπνίσματος που περιέχουν νικοτίνη ή εγγεγραμμένοι έμποροι, ή επιτηδευματίες που διαθέτουν άδεια ειδικού φόρου κατανάλωσης υποβάλλουν, έξι μήνες πριν από την προγραμματισμένη διάθεση στην αγορά,

κοινοποίηση στον Εθνικό Αρχίατρο σε ηλεκτρονική μορφή, παρέχοντας τα ακόλουθα στοιχεία:

- α) το όνομα και τα στοιχεία επικοινωνίας του παραγωγού, του εισαγωγέα και του εμπόρου με άδεια ειδικού φόρου κατανάλωσης;
- β) κατάλογο όλων των συστατικών του προϊόντος, καθώς και των εκπομπών που παράγονται με τη χρήση του προϊόντος και των ουσιών που απελευθερώνονται, καθώς και των ποσοτήτων τους, ανά εμπορική ονομασία και τύπο·
- γ) τοξικολογικά δεδομένα σχετικά με τα συστατικά του προϊόντος, τον αντίκτυπό τους στην υγεία των καταναλωτών και των χρηστών, λαμβανομένων υπόψη των πιθανών εθιστικών τους επιπτώσεων·
- δ) πληροφορίες σχετικά με την έγκυρη δοσολογία νικοτίνης του προϊόντος και την πρόσληψη νικοτίνης όταν το προϊόν χρησιμοποιείται για τον προβλεπόμενο σκοπό ή υπό ευλόγως προβλέψιμες συνθήκες·
- ε) περιγραφή της διαδικασίας παρασκευής, μεταξύ άλλων κατά πόσον το προϊόν έχει κατασκευαστεί σε σειρά παραγωγής, και δήλωση ότι η διαδικασία παρασκευής διασφαλίζει τη συμμόρφωση με τις απαιτήσεις της νομοθεσίας· και
- στ) δήλωση ότι ο παραγωγός, ο εισαγωγέας ή έμπορος που διαθέτει άδεια ειδικού φόρου κατανάλωσης αναλαμβάνει την πλήρη ευθύνη για την ποιότητα και την ασφάλεια του προϊόντος όταν διατίθεται στην αγορά και χρησιμοποιείται υπό κανονικές ή ευλόγως προβλέψιμες συνθήκες.

(4) Υποβάλλεται νέα κοινοποίηση σε περίπτωση οποιασδήποτε μεταβολής του προϊόντος η οποία επηρεάζει τα δεδομένα που αναφέρονται στην παράγραφο 3.

Άρθρο 19/Ζ παράγραφος 1 Ένα υποκατάστατο του καπνίσματος που περιέχει νικοτίνη μπορεί να διατεθεί στην αγορά και να διανεμηθεί εάν:

- α) το προϊόν δεν περιέχει
 - αα) οποιαδήποτε πρόσθετη ύλη που αναφέρεται στο παράρτημα 4·
 - αβ) βιταμίνες ή άλλες πρόσθετες ύλες που δίνουν την εντύπωση ότι το προϊόν έχει επωφελείς φυσιολογικές επιπτώσεις ή είναι λιγότερο βλαβερό για την υγεία·
 - αγ) καφεΐνη, ταυρίνη ή άλλες πρόσθετες ύλες και διεγερτικές ενώσεις που συνδέονται με την αίσθηση βελτιωμένων επιπέδων ενέργειας και ζωτικότητας·
 - αδ) πρόσθετες ύλες που διευκολύνουν την πρόσληψη νικοτίνης· και
 - αε) πρόσθετες ύλες με ιδιότητες KMT·
- β) το προϊόν δεν περιέχει συστατικά με προσμείξεις σε ποσοστό άνω του 0,1 %.

(2) Οι μονάδες συσκευασίας του προϊόντος συνοδεύονται από φυλλάδιο που περιέχει:

- α) οδηγίες χρήσης και αποθήκευσης του προϊόντος και προειδοποίηση ότι η χρήση του προϊόντος απαγορεύεται για ανήλικους·
- β) πληροφορίες σχετικά με τις αντενδείξεις·
- γ) προειδοποιήσεις που αφορούν συγκεκριμένες ομάδες κινδύνου·
- δ) πληροφορίες σχετικά με πιθανές δυσμενείς επιπτώσεις·
- ε) πληροφορίες σχετικά με τις εθιστικές ιδιότητες και την τοξικότητα· και
- στ) τα στοιχεία επικοινωνίας του παραγωγού, του διανομέα ή του εισαγωγέα, καθώς και τα στοιχεία του υπευθύνου επικοινωνίας.

(3) Οι μονάδες συσκευασίας και οι πολυσυσκευασίες του προϊόντος φέρουν

- α) όλα τα συστατικά του προϊόντος που απαριθμούνται κατά φθίνουσα σειρά κατά βάρος·
- β) την περιεκτικότητα σε νικοτίνη ανά δόση του προϊόντος·
- γ) τον αριθμό παρτίδας· και

δ) καθεμία από τις ακόλουθες προειδοποιήσεις με ευδιάκριτο, ευανάγνωστο και ανεξίτηλο τρόπο:

δα) «Το προϊόν θα πρέπει να φυλάσσεται μακριά από παιδιά».

δβ) «Το προϊόν μπορεί να προκαλέσει βλάβη σε περίπτωση κατάποσης.»

(4) Οι προειδοποιήσεις που αναφέρονται στην παράγραφο 3 τυπώνονται με έντονους χαρακτήρες Helvetica με μαύρο χρώμα σε λευκό φόντο. Η επιγραφή γίνεται με πεζούς χαρακτήρες, εκτός από τα αρχικά του κειμένου, και όταν η χρήση κεφαλαίων γραμμάτων απαιτείται από κανόνα γραμματικής.

(5) Η επισήμανση των μονάδων συσκευασίας και των πολλαπλών συσκευασιών του προϊόντος και του ίδιου του προϊόντος δεν πρέπει να περιέχει κανένα στοιχείο ή διάλυμα το οποίο:

α) διαφημίζει το προϊόν ως προς τα χαρακτηριστικά του, τις επιπτώσεις του στην υγεία ή τους κινδύνους και τις εκπομπές του κατά τρόπο που θα δημιουργούσε εσφαλμένη εντύπωση ή ενθαρρύνει την κατανάλωση του προϊόντος κατ' αυτόν τον τρόπο·

β) υπονοεί ότι ένα συγκεκριμένο προϊόν είναι λιγότερο επιβλαβές από τα προϊόντα καπνού, τα ηλεκτρονικά τσιγάρα και τα ηλεκτρονικά υποκατάστατα καπνίσματος·

γ) υπονοεί ότι ένα προϊόν έχει αναζωογονητικά, διεργετικά, αναζωογονητικά, φυσικά, οργανικά χαρακτηριστικά ή άλλα οφέλη για την υγεία ή τον τρόπο ζωής·

δ) αναφέρεται σε γεύση, οσμή, αρωματική ή άλλη πρόσθετη ύλη, ή απουσία αυτών, κατά τρόπο που να παραπλανά τον καταναλωτή·

ε) θυμίζει ένα τρόφιμο ή ένα καλλυντικό προϊόν·

στ) υποδηλώνει ότι ορισμένα προϊόντα είναι πιο βιοαποικοδομήσιμα ή έχουν άλλα περιβαλλοντικά οφέλη.

(6) Οι μονάδες συσκευασίας και οι πολυσυσκευασίες δεν πρέπει να προτείνουν οικονομικό πλεονέκτημα με τη χρήση τυπωμένων κουπονιών που προσφέρουν εκπτώσεις ή δωρεάν διανομή, ή προσφορές «αγοράστε ένα, πάρτε δύο» ή άλλες παρόμοιες προσφορές.

(7) Τα στοιχεία και οι λύσεις που απαγορεύονται σύμφωνα με τις παραγράφους 5 και 6 περιλαμβάνουν: κείμενα, σύμβολα, ονόματα, εμπορικά σήματα, εικονιστικά ή άλλα σήματα και άλλες ενδείξεις παρόμοιες με αυτές.

(8) Η ακόλουθη προειδοποίηση για την υγεία τοποθετείται στις δύο μεγαλύτερες επιφάνειες των μονάδων συσκευασίας και των πολλαπλών συσκευασιών του προϊόντος, καταλαμβάνοντας τουλάχιστον το 30 % κάθε επιφάνειας: «Το προϊόν αυτό περιέχει νικοτίνη η οποία είναι επιβλαβής για την υγεία σας και οδηγεί σε εθισμό». Οι προειδοποιήσεις για την υγεία τυπώνονται κατά τρόπον ώστε να είναι ανεξίτηλες στις μονάδες συσκευασίας και στις πολυσυσκευασίες και να μην αποκρύπτουν ή να παρεμποδίζουν εν μέρει ή συνολικά σφραγίδα, τιμή, διάταξη ασφαλείας, υλικό συσκευασίας, σάκο, κουτί ή άλλη συσκευή κατά τη διάθεση του προϊόντος στην αγορά.

(9) Η προειδοποίηση για την υγεία που αναφέρεται στην παράγραφο 8 τυπώνεται με έντονους χαρακτήρες Helvetica με μαύρο χρώμα σε λευκό φόντο. Η επιγραφή γίνεται με πεζούς χαρακτήρες, εκτός από τα αρχικά του κειμένου, και όταν η χρήση κεφαλαίων γραμμάτων απαιτείται από κανόνα γραμματικής. Η προειδοποίηση για την υγεία τοποθετείται κεντρικά στο άνω άκρο του πακέτου στην περιοχή που προορίζεται για εκτύπωση.

(10) Η μονάδα συσκευασίας του προϊόντος είναι εξοπλισμένη με σφραγίδα ασφαλείας για τα παιδιά.

(11) Ο Εθνικός Αρχίατρος προχωρεί στην εξέταση των κοινοποιήσεων που αφορούν υποκατάστατα καπνίσματος που περιέχουν νικοτίνη.

(12) Ο Εθνικός Αρχίατρος εκδίδει πιστοποιητικό συμμόρφωσης με την υποχρέωση κοινοποίησης, εάν το κοινοποιηθέν προϊόν συμμορφώνεται με το άρθρο 19/ΣΤ και το παρόν άρθρο, εντός 60 ημερών από την παραλαβή της κοινοποίησης.»

Άρθρο 9

Στο διάταγμα προστίθενται τα ακόλουθα άρθρα 21/Ε και 21/ΣΤ:

«Άρθρο 21/Ε (1) Η κοινοποίηση φυτικών προϊόντων για κάπνισμα που διατίθενται ήδη στην αγορά υποβάλλεται από τον παραγωγό, τον εισαγωγέα και τον διανομέα ή τον εγγεγραμμένο έμπορο ή από τον έμπορο που διαθέτει άδεια ειδικού φόρου κατανάλωσης έως την 31η Δεκεμβρίου 2023.

(2) Στην περίπτωση περιεκτών επαναπλήρωσης χωρίς νικοτίνη, φυσιγγίων χωρίς νικοτίνη και υποκατάστατων καπνίσματος που περιέχουν νικοτίνη, τα οποία διατέθηκαν στην αγορά μεταξύ 1ης Σεπτεμβρίου 2023 και 30ής Νοεμβρίου 2023, η κοινοποίηση σύμφωνα με το άρθρο 7/Δ παράγραφος 1 του νόμου XLII του 1999 για την προστασία των μη καπνιστών και ορισμένους κανονισμούς σχετικά με την κατανάλωση και τη διανομή προϊόντων καπνού πρέπει να γίνει έως την 29η Μαρτίου 2024.

Άρθρο 21/ΣΤ Σε φορείς που δραστηριοποιούνται στη λιανική πώληση προϊόντων καπνού, τα προϊόντα που βρίσκονται σε απόθεμα κατά τον χρόνο έναρξης ισχύος του κυβερνητικού διατάγματος αριθ. .../2023 της [ημερομηνία] για την τροποποίηση του διατάγματος αριθ. 39/2013 της 14ης Φεβρουαρίου 2013, σχετικά με την παραγωγή, τη διάθεση στην αγορά και τον έλεγχο των προϊόντων καπνού, τις συνδυασμένες προειδοποιήσεις, καθώς και τις λεπτομερείς διατάξεις για την επιβολή υγειονομικών κυρώσεων (στο εξής: «τροποποιητικό διάταγμα 5») είναι δυνατό να διατίθενται στην αγορά για απεριόριστο χρονικό διάστημα, εάν τα προϊόντα αυτά είναι:

α) φυτικά προϊόντα για κάπνισμα τα οποία δεν συνάδουν με το άρθρο 18/Γ παράγραφοι 1 έως 3 όπως ορίζεται στο τροποποιητικό διάταγμα 5·

β) περιέκτες επαναπλήρωσης χωρίς νικοτίνη που δεν συνάδουν με το άρθρο 19/Γ παράγραφοι 1 έως 4 και 6, όπως ορίζεται στο τροποποιητικό διάταγμα 5·

γ) τα υποκατάστατα καπνίσματος που περιέχουν νικοτίνη και δεν συνάδουν με το άρθρο 19/ΣΤ παράγραφοι 1 έως 4 και το άρθρο 19/Ζ παράγραφοι 1 έως 10, όπως ορίζεται στο τροποποιητικό διάταγμα 5· και

δ) τα θερμαινόμενα προϊόντα καπνού που δεν φέρουν τη σήμανση που αναφέρεται στο άρθρο 6 παράγραφος 1 στοιχείο α) περίπτωση αθ), όπως ορίζεται στο τροποποιητικό διάταγμα 5.»

Άρθρο 10

Το παράρτημα 4 του διατάγματος αντικαθίσταται με το παράρτημα 1 του παρόντος.

Άρθρο 11

Στο διάταγμα,

α) στο άρθρο 1 παράγραφος 1, οι λέξεις «υγρά επαναπλήρωσης και ηλεκτρονικές συσκευές που μιμούνται το κάπνισμα» αντικαθίστανται με τις λέξεις «περιέκτες επαναπλήρωσης, ηλεκτρονικές συσκευές που μιμούνται το κάπνισμα, περιέκτες επαναπλήρωσης χωρίς νικοτίνη και φυτικά προϊόντα για κάπνισμα»·

β) στο άρθρο 19/Δ παράγραφος 1, οι λέξεις «παραγωγοί περιεκτών» αντικαθίστανται με τις λέξεις «παραγωγοί περιεκτών, φυσιγγίων χωρίς νικοτίνη και περιεκτών επαναπλήρωσης χωρίς νικοτίνη».

Άρθρο 12

Το παρόν διάταγμα τίθεται σε ισχύ την 23η Οκτωβρίου 2023.

Άρθρο 13

Το σχέδιο του παρόντος διατάγματος έχει κοινοποιηθεί εκ των προτέρων σύμφωνα με τα άρθρα 5-7 της οδηγίας (ΕΕ) 2015/1535 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 9ης Σεπτεμβρίου 2015, για την καθιέρωση μιας διαδικασίας πληροφόρησης στον τομέα των τεχνικών κανονισμών και των κανόνων σχετικά με τις υπηρεσίες της κοινωνίας της πληροφορίας.

(Viktor Orbán)
Πρωθυπουργός

Παράρτημα 1 του κυβερνητικού διατάγματος αριθ. .../2023 της [ημερομηνία]

«Παράρτημα 4 του κυβερνητικού διατάγματος αριθ. 39/2013 της 14ης Φεβρουαρίου 2013

Απαγορευμένα πρόσθετα

A	B
σειριακός αριθμός	Χημική ένωση
1	2-μεθυλο-3-(παρα-ισοπροπυλο-φαινυλο)προπιοναλδεϋδη
2	Άγαρ-άγαρ
3	Οξειδίο του αργιλίου
4	Οξικό αμμώνιο
5	Κιτρικό αμμώνιο
6	Μυρμηκικό αμμώνιο
7	Διττανθρακικό αμμώνιο
8	Μηλικό υδρογόνο αμμωνίου
9	Υδροξείδιο του αμμωνίου
10	Καρβαμιδικό αμμώνιο
11	Χλωριούχο αμμώνιο
12	Γαλακτικό αμμώνιο
13	Μηλικό αμμώνιο
14	Ηλεκτρικό αμμώνιο
15	Σουλφαμικό αμμώνιο
16	Τρυγικό αμμώνιο
17	Ανθρακινόνη μπλε
18	Βασικό μπλε 26
19	Ηλεκτρικό οξύ (E 363)
20	Δεϋδρο-μενθοφουρολακτόνη
21	Αδιπικό δι(2-αιθυλεξύλιο)
22	Όξινο φωσφορικό διαμμώνιο
23	Ανθρακικό διαμμώνιο
24	Μηλικό διαμμώνιο
25	Ηλεκτρικό διαμμώνιο
26	Φθαλικός διβουτυλεστέρας
27	Κολοφώνιο τροποποιημένο με φαινόλη-φορμαλδεϋδη
28	Γαλακτόζη
29	Μυρμηκικό οξύ (E 236)
30	Καρβαμίδιο (ουρία) (E 927b)
31	Καρμίνη κόκκινη
32	Καφεΐνη
33	Krizein S
34	Σπόροι tonka χωρίς κουμαρίνη
35	Λακτόζη
36	Μαλτόζη
37	Μανόζη
38	Ιώδες του μεθυλίου

49	Μέλι
40	Φωσφορικό μονοαμμώνιο
41	Πυριτικό νάτριο
42	Διαλύτης κόκκινος 1
43	Πηκτίνες
44	Πολυαιθυλενογλυκόλη (E 1251)
45	5-φωσφορική ριβοφλαβίνη
46	Οκταοξικός εστέρας της σακχαρόζης
46	Σακχαρίνη (E 954)
48	Σουδάν μπλε 11
49	Ταυρίνη
50	Τσάι
51	Θειοβρωμίνη
52	Κανναβιδιόλη (CBD)

»