



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Numero di notifica : 2023/0030/S (Sweden)

La regolamentazione dell'Agenzia svedese per la sanità pubblica sui prodotti a base di nicotina senza tabacco;

Data di ricezione : 25/01/2023

Termine dello status quo : 26/04/2023 (closed)

Message

Messaggio 002

Comunicazione della Commissione - TRIS/(2023) 00229

Direttiva (UE) 2015/1535

Traduzione del messaggio 001

Notifica: 2023/0030/S

No abre el plazo - Nezahajuje odklady - Fristerne indledes ikke - Kein Fristbeginn - Viivituste perioodi ei avata - Καμμία έναρξη προθεσμίας - Does not open the delays - N'ouvre pas de délais - Non fa decorrere la mora - Neietekmē atlikšanu - Atidėjimai nepradedami - Nem nyitja meg a késéseket - Ma' jiftaħx il-perijodi ta' dawmien - Geen termijnbegin - Nie otwiera opóźnień - Não inicia o prazo - Neotvorí oneskorenia - Ne uvaja zamud - Määräaika ei ala tästä - Inleder ingen frist - He ce предвижда период на прекъсване - Nu deschide perioadele de stagnare - Nu deschide perioadele de stagnare.

(MSG: 202300229.IT)

1. MSG 002 IND 2023 0030 S IT 25-01-2023 S NOTIF

2. S

3A. Kommerskollegium

Box 6803, 113 86 Stockholm

Sverige

Tel: 08-690 48 00

epost: 1535@kommerskollegium.se

3B. Folkhälsomyndigheten

171 82 Solna

Sverige

4. 2023/0030/S - X40M

5. La regolamentazione dell'Agenzia svedese per la sanità pubblica sui prodotti a base di nicotina senza tabacco;

6. Prodotti a base di nicotina senza tabacco

7. -

8. I regolamenti contengono disposizioni sulle modalità di esecuzione della notifica, della segnalazione e della comunicazione delle carenze/misure correttive del prodotto. Vi sono inoltre disposizioni sulle modalità di elaborazione della dichiarazione dei contenuti e delle avvertenze sulla salute apposte sugli imballaggi e sul



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

fatto che queste devono essere in lingua svedese. Le avvertenze sulla salute sono elaborate conformemente alla regolamentazione proposta, anche nelle pubblicità commerciali.

La Svezia ha precedentemente notificato tali regolamenti (numero di notifica 2023/23/S). La versione errata della regolamentazione, con la sezione 10 mancante, è stata notificata per errore. Tale notifica è stata ritirata. La regolamentazione adesso notificata include la sezione 10 ed è altrimenti identica alla regolamentazione precedentemente notificata.

9. Lo scopo della regolamentazione è integrare la legge e l'ordinanza ad essa associati e, in tal modo, contribuire a rafforzare la tutela della salute umana. L'Agenzia per la sanità pubblica ha valutato le disposizioni come necessarie e proporzionate.

Non vi è alcuna clausola di riconoscimento reciproco nella regolamentazione. Lo scopo delle disposizioni è tutelare la salute umana garantendo che i consumatori in Svezia siano informati in lingua svedese sul contenuto e sui rischi dei prodotti. Affinché i consumatori possano beneficiare delle informazioni, anche il disegno deve essere sufficientemente chiaro e in evidenza. Secondo la valutazione dell'agenzia, i requisiti proposti in materia di etichettatura sono quelli necessari per consentire ai consumatori di beneficiare delle informazioni sul contenuto e sulle proprietà del prodotto. Per questo motivo, nessun'altra lingua o disegno dell'etichetta possono essere accettati.

10. Testi di base non disponibili

11. No

12. -

13. No

14. No

15. Sì

16. Aspetto OTC

No - Il progetto non ha ripercussioni significative sul commercio internazionale.

Aspetto SPS

No - Il progetto non è una misura sanitaria né fitosanitaria

Commissione europea

Punto di contatto Direttiva (UE) 2015/1535

Fax: +32 229 98043

email: grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu