



Geconsolideerde tekst van de gewijzigde wet van 11 augustus 2006 inzake tabakscontrole

(Uittreksels)

De eerste reeks amendementen is vetgedrukt.

De tweede reeks amendementen is vetgedrukt en geel gemarkeerd.

Artikel 1. Deze wet beoogt, in het belang van de volksgezondheid, uitvoering te geven aan maatregelen ter bestrijding van tabaksgebruik.

Artikel 2. In deze wet wordt verstaan onder:

- a) 1. “tabaksproducten”: alle producten die bestemd zijn om te worden gerookt, gesnoven, gezogen of gepruimd, op voorwaarde dat deze, zelfs gedeeltelijk, zijn gemaakt van tabak, al dan niet genetisch gemodificeerd, alsook producten die bestemd zijn om te worden gerookt zelfs als deze geen tabak bevatten, met uitzondering van sigaretten en rookproducten die bestemd zijn voor medisch gebruik en die als repressieve middelen worden aangeboden om roken te onderdrukken of tabaksverslaving te verminderen;
- b) 2. “tabak voor oraal gebruik”: alle voor oraal gebruik bestemde producten, met uitzondering van producten die bestemd zijn voor roken of pruimen, geheel of gedeeltelijk uit tabak vervaardigd, in de vorm van poeder, fijne deeltjes of een combinatie daarvan — met name die welke in geportioneerde of poreuze zakjes worden aangeboden — of in een vorm die lijkt op een eetbaar levensmiddel;
- e) 3. “reclame”: elke vorm van commerciële communicatie die direct of indirect tot doel of tot gevolg heeft dat een tabaksproduct wordt gepromoot;
- e) 4. “sponsoring”: elke vorm van publieke of particuliere bijdrage aan een evenement, activiteit of individu met het doel of direct of indirect effect van de promotie van een tabaksproduct;
- e) 5. “horecagelegenheid”: iedere voor het publiek toegankelijke ruimte waar maaltijden worden bereid of geserveerd, al dan niet voor consumptie ter plaatse, al dan niet tegen betaling;
- f) 6. “drinkgelegenheid”: iedere voor het publiek toegankelijke ruimte waarvan de hoofd- of nevenactiviteit bestaat uit het al dan niet verkopen of kosteloos aanbieden van alcoholhoudende of alcoholvrije dranken voor consumptie ter plaatse of om mee te nemen;
- g) 7. “rookloos tabaksproduct”: een tabaksproduct dat geen verbrandingsproces gebruikt, met inbegrip van pruimtabak, neustabak of tabak voor oraal gebruik;
- h) 8. “nieuwsoortig tabaksproduct”: een tabaksproduct dat niet in een van de volgende categorieën valt: sigaretten, shagtabak, pijptabak, waterpijptabak, sigaren, cigarillo’s, pruimtabak, neustabak of tabak voor oraal gebruik;



- h) 9. “kruidenproduct voor roken”: een product op basis van planten, kruiden of vruchten dat geen tabak bevat en dat via een verbrandingsproces kan worden geconsumeerd
- j) 10. “voor roken bestemde tabaksproducten”: andere tabaksproducten dan een rookloos tabaksproduct;
- k) 11. “elektronische sigaret”: een product of een onderdeel van een dergelijk product of hulpmiddel, met inbegrip van een patroon, een tank en het hulpmiddel zonder patroon of tank, dat door middel van een mondstuk kan worden gebruikt voor het verbruik van damp of het inademen van een stof, ongeacht of deze nicotine bevat; elektronische sigaretten kunnen wegwerpbaar of navulbaar zijn met behulp van een navulverpakking en tank of een patroon voor eenmalig gebruik;
- l) 12. “navulverpakking”: een recipiënt met een nicotinehoudende vloeistof die kan worden gebruikt om een elektronische sigaret te vullen;
- m) 13. “ingrediënt”: tabak, een additief, alsmede alle stoffen of elementen die aanwezig zijn in een eindproduct of aanverwante producten, met inbegrip van papier, filter, inkt, capsules en kleefstoffen;
- n) 14. “emissies”: stoffen die vrijkomen wanneer een tabak of gerelateerd product zoals bedoeld wordt geconsumeerd, zoals stoffen die in rook worden aangetroffen, of stoffen die vrijkomen tijdens het gebruik van rookloze tabaksproducten;
- o) 15. “maximumniveau” of “maximumemissieniveau”: het maximumgehalte of de maximale emissie, met inbegrip van nul, van een stof in een tabaksproduct, gemeten in milligram;
- p) 16. “additief”: een andere stof dan tabak die aan een tabaksproduct wordt toegevoegd, of een zakje nicotine of een nieuwsoortig nicotineproduct; aan zijn hun verpakkingseenheid of buitenverpakking;
- q) 17. “buitenverpakking”: elke verpakking waarin tabak of aanverwante producten in de handel worden gebracht en die een verpakkingseenheid of een reeks verpakkingseenheden omvat; waarbij aanvullende transparante wikkels niet als buitenverpakkingen worden beschouwd;
- r) 18. “verpakkingseenheid”: de kleinste individuele verpakking van een tabaks- of gerelateerd product die in de handel wordt gebracht;
- s) 19. “waterpijptabak”: een tabaksproduct dat via een waterpijp kan worden geconsumeerd. Voor de toepassing van deze richtlijn wordt waterpijptabak beschouwd als een tabaksproduct voor roken. Indien een product zowel via waterpijpen als als shagtabak kan worden gebruikt, wordt het beschouwd als shagtabak;
- t) 20. “kenmerkend aroma”: een duidelijk merkbare geur of smaak, met uitzondering van een tabaksoort, die het resultaat is van een additief of een combinatie van additieven, met inbegrip van, maar niet beperkt tot, vruchten, specerijen, kruiden, alcohol, snoep, menthol of vanille, die vóór of tijdens de consumptie van het tabaksproduct merkbaar is;
- u) 21. “speeltuin”: elke ruimte die speciaal is ontworpen en uitgerust voor collectief gebruik door kinderen voor speeldoeleinden;



- ↵ 22. “roken”: het inademen van de rook die wordt geproduceerd door de verbranding van een tabaksproduct of de damp uit een elektronische sigaret of enig ander hulpmiddel van deze aard;
23. “tabak”: bladeren en andere natuurlijke, getransformeerde of niet-verwerkte delen van de tabaksplant, met inbegrip van geëxpandeerde en gereconstitueerde tabak;
24. “pijptabak”: tabak die kan worden geconsumeerd via een verbrandingsproces en uitsluitend bestemd is voor gebruik in een pijp;
25. “shagtabak”: tabak die door consumenten of detailhandelszaken kan worden gebruikt voor de vervaardiging van sigaretten;
26. “pruimtabak”: een rookloos tabaksproduct dat uitsluitend bestemd is om te pruimen;
27. “nasale tabak”: een rookloos tabaksproduct dat via de neus kan worden geconsumeerd;
28. “teer”: het ongezuiverde watervrije nicotinevrije rookcondensaat;
29. “sigaret”: een tabaksrol die via een verbrandingsproces kan worden geconsumeerd en die:
- a) gerookt kan worden zoals het is en geen sigaar of cigarillo is;
 - b) door middel van een eenvoudig, niet-industrieel proces in sigarettenhulzen wordt gestoken;
 - c) is verpakt in sigarettenpapier met behulp van een eenvoudig, niet-industrieel proces;
30. “sigaar”: een tabaksrol die door middel van een verbrandingsproces kan worden geconsumeerd en die:
- a) bedekt is met een dekblad van tabak;
 - b) een gesneden binnengoedmengsel heeft en een buitenverpakking met de normale kleur van een sigaar, van gereconstitueerde tabak, die het product volledig bedekt, met inbegrip van, in voorkomend geval, het filter, maar niet, in het geval van sigaren met punt, de punt, waarbij het gewicht per eenheid, exclusief filter of mondstuk, niet minder dan 2,3 g en niet meer dan 10 g bedraagt, en de omtrek over ten minste een derde van de lengte niet minder dan 34 mm bedraagt;
31. “cigarillos” betekent een soort kleine sigaar met een maximumgewicht van 3 g per stuk;
32. “verslavende werking”: het farmacologische potentieel van een stof om verslaving te veroorzaken, een toestand die van invloed is op het vermogen van een persoon om zijn of haar gedrag onder controle te houden, meestal door een beloning of een verlichting van ontweningsverschijnselen bij te brengen, of beide;
33. “toxiciteit”: de mate waarin een stof schadelijke effecten in het menselijk organisme kan veroorzaken, met inbegrip van effecten die zich in de loop van de tijd voordoen, meestal door herhaalde of voortdurende consumptie of blootstelling;



34. “gezondheidswaarschuwing”: een waarschuwing betreffende de nadelige gevolgen voor de menselijke gezondheid van een product of andere ongewenste gevolgen van het gebruik ervan, met inbegrip van tekstwaarschuwingen, gecombineerde gezondheidswaarschuwingen, algemene waarschuwingen en informatieve boodschappen;

35. “gecombineerde gezondheidswaarschuwing”: een gezondheidswaarschuwing bestaande uit een combinatie van een tekstwaarschuwing en een overeenkomstige foto of illustratie, zoals bepaald in deze richtlijn;

36. “verkoop op afstand”: elke verkoop in het kader van een georganiseerd systeem van verkoop op afstand, zonder gelijktijdige fysieke aanwezigheid van de verkoper en de koper, door uitsluitend gebruik te maken van een of meer technieken voor communicatie op afstand, tot en met het tijdstip waarop de verkoop wordt gesloten;

37. “fabrikant”: een natuurlijke of rechtspersoon die een product vervaardigt of laat ontwerpen of vervaardigen, en die het product onder zijn eigen naam of merk in de handel brengt;

38. “importeur van tabaksproducten of aanverwante producten”: de eigenaar of een persoon die gerechtigd is tabaksproducten of aanverwante producten in te voeren op het grondgebied van de Europese Unie;

39. “detailhandelaar”: elk verkooppunt waar tabaksproducten in de handel worden gebracht, ook door een natuurlijke persoon;

40. “nicotine”: nicotinealkaloïden en nicotinezouten;

41. “verhittingsapparaat”: ieder apparaat of onderdeel daarvan dat nodig is voor de consumptie of gebruik van een nieuwsoortig tabaksproduct;

42. “nieuwsoortig nicotineproduct”: elk product dat geen tabak bevat en dat, zelfs indien gedeeltelijk, van nicotine is vervaardigd en bestemd is voor menselijke consumptie, met uitzondering van de in apotheken verkochte hulpmiddelen voor stoppen met roken, nicotinezakjes en elektronische sigaretten;

43. 42. “nicotinezakje”: een tabaksvrij oraal product, geheel of gedeeltelijk vervaardigd van synthetische of natuurlijke nicotine, gemengd met plantaardige vezels of een gelijkwaardig substraat, en aangeboden in de vorm van poeder, vezels, deeltjes of pasta of een combinatie daarvan in geportioneerde sachets, in poreuze sachets of in een gelijkwaardige vorm, zonder dat het bestemd is om te worden gerookt, en dat ook als nicotinezakje op de markt kan worden gebracht;

44. 43. “voor verhitting bestemd tabaksproduct”: een nieuwsoortig tabaksproduct dat wordt verhit om emissie te produceren die nicotine en andere chemische stoffen bevat, die vervolgens door de gebruikers wordt ingeademd, en dat, afhankelijk van zijn kenmerken, een rookloos tabaksproduct of een tabaksproduct is om te roken.



Artikel 3. (1) Reclame voor tabak, tabaksproducten, ingrediënten, elektronische sigaretten en navulverpakkingen, **of nicotinezakjes of nieuwsoortige nicotineproducten**, en elke gratis verstrekking van een tabaksproduct of een elektronische sigaret of navulverpakking, **of een nicotinezakjes of een nieuwsoortig nicotineproduct zijn verboden.**

Dit verbod omvat het gebruik van het merklogo of de naam van het tabaksmerk of van de tabaksproducten of elektronische sigarettenproducten of navulverpakkingen, **of nicotinezakje of nieuwsoortige nicotineproduct**, en het gebruik van elke andere voorstelling of aanduiding die daarop betrekking kan hebben op andere alledaagse voorwerpen dan die welke rechtstreeks verband houden met het gebruik van tabak of elektronische sigaretten, **of nicotinezakjes of nieuwsoortige nicotineproducten.**

Deze bepaling is niet van toepassing op categorieën producten die vóór 9 april 1989 in de handel zijn gebracht onder namen, merken of logo's die identiek zijn aan die van tabak of tabaksproducten.

(2) Als reclame in de zin van het voorgaande lid worden niet beschouwd:

- tekens of signalen die ter aanduiding ervan zijn aangebracht op de gebouwen van instellingen waar de onder deze wet vallende producten worden vervaardigd of opgeslagen, zolang zij geen andere aanduiding bevatten dan de naam van de fabrikant of distributeur, de naam van het geproduceerde of gedistribueerde merk of een grafische of fotografische weergave van het merk of de verpakking of logo ervan;
- de loutere vermelding op een voertuig, dat gewoonlijk wordt gebruikt voor de verkoop van tabak en producten daarvan of elektronische sigaretten en navulverpakkingen, van de naam van het product, de samenstelling ervan, de naam en het adres van de fabrikant en, indien van toepassing, de distributeur, en de grafische of fotografische weergave van het product, de verpakking en het merklogo.

(3) De bepalingen van lid 1 zijn niet van toepassing op:

- publicaties en online communicatiediensten gepubliceerd door beroepsorganisaties van producenten, fabrikanten en distributeurs van tabaksproducten, elektronische sigaretten en navulverpakkingen voor hun leden, noch op gespecialiseerde professionele publicaties of online professioneel gepubliceerde communicatiediensten die alleen toegankelijk zijn voor producenten, fabrikanten en distributeurs van tabaksproducten, elektronische sigaretten en navulverpakkingen.
- gedrukte en bewerkte publicaties en online communicatiediensten die ter beschikking worden gesteld aan het publiek door personen die gevestigd zijn in een land buiten de Europese Unie, indien deze publicaties en online communicatiediensten niet in de eerste plaats op de communautaire markt zijn gericht.

(4) Lid 1 is niet van toepassing op reclame in tabaksverkooppunten. In winkels die ook producten te koop aanbieden die niet onder deze wet vallen, is deze afwijking alleen van toepassing op gebieden die zijn voorbehouden voor de verkoop van tabaksproducten, **nicotinezakjes en nieuwsoortige nicotineproducten**, evenals elektronische sigaretten en navulverpakkingen, en in winkels zonder



onderverdeling in verkooppunten, in de nabijheid van de kraampjes met tabaksproducten, **nicotinezakjes, nieuwsoortige nicotineproducten**, elektronische sigaretten of navulverpakkingen.

De krachtens de vorige alinea toegestane reclame mag alleen worden gemaakt door middel van posters en reclameborden. Het mag niet specifiek gericht zijn op een publiek van minderjarigen, noch gebruik maken van op de gezondheid gerichte argumenten, noch tekst, naam of beeldteken bevatten dat suggereert dat een bepaald product minder schadelijk is dan een ander, noch een afbeelding bevatten van een persoon die bekend is bij het grote publiek.

(5) Elke sponsoring van tabak of tabaksproducten of elektronische sigaretten of navulverpakkingen, **of nicotinezakjes of nieuwsoortige nicotineproducten** is verboden.

Artikel 3a. (1) Fabrikanten en importeurs van tabaksproducten zijn verplicht om per merk en type verslag uit te brengen aan het Directoraat Gezondheid (hierna genoemd "het directoraat"), bevattende een lijst van alle ingrediënten en hoeveelheden daarvan die worden gebruikt bij de vervaardiging van tabaksproducten, in afnemende volgorde van het gewicht van elk ingrediënt in het tabaksproduct, alsmede het teergehalte, nicotine- en koolmonoxide-emissies.

Fabrikanten en importeurs van nicotinezakjes, elektronische sigaretten of nieuwsoortige nicotineproducten zijn verplicht om per merk en type een lijst naar het directoraat te sturen met alle ingrediënten en hoeveelheden daarvan die bij de vervaardiging van de producten zijn gebruikt.

Fabrikanten of importeurs stellen het directoraat ook op de hoogte als de samenstelling van een product zodanig wordt gewijzigd dat dit gevolgen heeft voor de krachtens dit artikel verstrekte informatie.

Voor een nieuwsoortig of gewijzigd tabaksproduct **en voor een nieuwsoortig nicotineproduct** wordt de krachtens dit artikel vereiste informatie verstrekt voordat dat product in de handel wordt gebracht.

(2) De in lid 1 bedoelde lijst gaat vergezeld van een verklaring met informatie over de status van de ingrediënten ten aanzien van Verordening (EG) nr. 1907/2006 van 18 december 2006 en Verordening (EG) nr. 1272/2008 van 16 december 2008, toxicologische gegevens, de gevolgen voor de gezondheid van de consument, de verslavende werking van de ingrediënten, de reden voor het gebruik van de ingrediënten en een algemene beschrijving van de gebruikte toevoegingsmiddelen en hun eigenschappen.

(3) Fabrikanten en importeurs van tabaksproducten, **en fabrikanten en importeurs van nicotinezakjes**, dienen het directoraat in kennis te stellen van de interne en externe marktstudies en de voorkeuren van consumentengroepen, waaronder jongeren en huidige rokers, met betrekking tot ingrediënten en emissies, evenals samenvattingen van studies voor de lancering van nieuwe producten. Zij brengen jaarlijks, vóór het einde van het eerste kwartaal, verslag uit aan het directoraat over de omvang van hun verkopen voor het afgelopen jaar, per merk en type, uitgedrukt in aantal sigaretten/sigaren/cigarillo's, **aantal nicotinezakjes, of in kilogrammen.**

(4) Uiterlijk achttien maanden na de opname van een additief op de prioriteitenlijst die is opgesteld overeenkomstig het uitvoeringsbesluit als bedoeld in artikel 6 van Richtlijn 2014/40/EU van 3 april 2014,



dienen fabrikanten en importeurs bij het directoraat de diepgaande studies in die zij met betrekking tot dit additief hebben uitgevoerd.

De in lid 1 bedoelde studies hebben tot doel voor elk toevoegingsmiddel na te gaan of het:

- a) bijdraagt tot de toxiciteit of verslaving van de betrokken producten, en of dit tot gevolg heeft dat de toxiciteit of verslavende werking van een van de betrokken producten in significante of meetbare mate toeneemt;
- b) een kenmerkend aroma heeft;
- c) de inhalatie of absorptie van nicotine vergemakkelijkt; of
- d) leidt tot de vorming van stoffen die CMR-eigenschappen hebben — en zo ja, in welke hoeveelheden — en of dit tot gevolg heeft dat de CMR-eigenschappen van een van de producten aanzienlijk of meetbaar worden vergroot.

(4a) In die studies wordt rekening gehouden met het beoogde gebruik van de betrokken producten en wordt met name gekeken naar de emissies die voortvloeien uit het verbrandingsproces waarbij het betrokken toevoegingsmiddel betrokken is. In de studies wordt ook de interactie van dit additief met andere ingrediënten in de betrokken producten onderzocht. Fabrikanten of importeurs die hetzelfde additief in hun tabaksproducten gebruiken, kunnen een gezamenlijk onderzoek uitvoeren wanneer zij dat additief in een vergelijkbare productsamenstelling gebruiken.

(4b) Fabrikanten of importeurs stellen een verslag op over de resultaten van deze studies. Dit verslag bevat een samenvatting en gedetailleerde presentatie van wetenschappelijke publicaties die over dit additief beschikbaar zijn en vat de desbetreffende interne gegevens samen. Het directoraat kan fabrikanten en importeurs om aanvullende informatie verzoeken over het betrokken additief. Deze aanvullende informatie maakt deel uit van het verslag.

(4c) Kleine en middelgrote ondernemingen, als bedoeld in de gewijzigde wet van 9 augustus 2018 betreffende een steunregeling voor kleine en middelgrote ondernemingen, zijn vrijgesteld van de verplichtingen uit hoofde van de leden 4 tot en met 4b ~~van dit artikel~~ wanneer een verslag over het betrokken toevoegingsmiddel door een andere fabrikant of importeur wordt opgesteld.

(5) Fabrikanten en importeurs geven aan welke informatie, die zij overeenkomstig lid 1 verstrekken, volgens hen onder de commerciële vertrouwelijkheid valt.

(6) Voor andere stoffen dan teer, nicotine en koolmonoxide die door sigaretten worden uitgestoten en voor stoffen die door andere tabaksproducten dan sigaretten worden uitgestoten vermelden fabrikanten en importeurs de methoden die worden gebruikt om de emissies te meten.

Artikel 3b. (1) De etikettering van verpakkingseenheden, buitenverpakkingen en het tabaksproduct ~~of~~, nicotinezakje ~~of nieuwsoortig nicotineproduct~~ mag geen elementen of voorzieningen bevatten die:

- a) bijdragen tot de bevordering van een tabaks-~~of nicotineproduct~~, nicotinezakje ~~of nieuwsoortig nicotineproduct~~ of het verbruik ervan stimuleert door een verkeerde indruk te wekken over de



kenmerken, effecten op de gezondheid, risico's of emissies van dat product; de etiketten mogen geen informatie bevatten over het nicotine-, teer- of koolmonoxidegehalte van het tabaksproduct;

b) suggereren dat een bepaald tabaksproduct, **nicotinezakje of nieuwsoortig nicotineproduct** minder schadelijk is dan andere of tot doel heeft het effect van bepaalde schadelijke bestanddelen van rook te verminderen, of vitaliserende, stimulerende, genezende, verjongende, natuurlijke, biologische of heilzame effecten heeft op de gezondheid of levensstijl;

c) verwijzen naar smaak, geur, aroma's of andere additieven of het ontbreken daarvan;

d) op een levensmiddel of cosmetisch product lijken;

e) suggereren dat een bepaald tabaksproduct, **nicotinezakje of nieuwsoortig nicotineproduct** gemakkelijker biologisch afbreekbaar is of andere milieuvoordelen heeft.

(2) De verpakkingseenheden en eventuele buitenverpakkingen mogen geen economische voordelen opleveren door middel van gedrukte vouchers, kortingsaanbiedingen, gratis uitreiking, twee-voor-een of andere soortgelijke aanbiedingen.

(3) Op de in artikel 9, lid 3, bedoelde verkoopautomaten voor tabak en tabaksproducten worden ook de in artikel 4, lid 1, bedoelde gezondheidswaarschuwingen aangebracht. Grafische weergaven op automatische apparaten voor de distributie van tabak en tabaksproducten anders dan gezondheidswaarschuwingen zijn verboden.

Artikel 4. (1) Elke verpakkingseenheid en elke buitenverpakking van sigaretten, shagtabak en, waterpijptabak, **nicotinezakjes, —en nieuwsoortige tabaksproducten en nieuwsoortige nicotineproducten** dient een algemene waarschuwing, een informatieve boodschap en gecombineerde gezondheidswaarschuwingen te bevatten. Elke verpakkingseenheid en elke buitenverpakking van een ander rooktabaksproduct dan sigaretten, shagtabak en, waterpijptabak, **nicotinezakjes, —en nieuwsoortige tabaksproducten en nieuwsoortige nicotineproducten** dient een algemene waarschuwing, een informatieve boodschap en een gecombineerde gezondheidswaarschuwing te bevatten.

De inhoud van de algemene waarschuwing, de informatieve boodschappen, de specifieke waarschuwing en de gecombineerde gezondheidswaarschuwingen, de gebruikte talen, de druk- en presentatiemethoden en de oppervlakte van de in lid 1 bedoelde verpakkingseenheden en buitenverpakkingen waarop de waarschuwingen en berichten betrekking hebben, zijn vastgelegd in een groothertogelijke verordening.

(2) De maximumgehalten aan teer-, nicotine- en koolmonoxide-emissies zijn vastgelegd in een groothertogelijke verordening, waarin ook de methoden voor het meten van dergelijke emissies zijn vastgelegd.

De in lid 1 bedoelde emissiemetingen worden geverifieerd door het Nationaal Gezondheidslaboratorium of door een door de minister van Volksgezondheid erkend laboratorium. Deze laboratoria, die niet tot de tabaksindustrie behoren en noch direct noch indirect door de tabaksindustrie worden gecontroleerd,



worden gecontroleerd door het directoraat. In een groothertogelijke verordening worden de voorwaarden voor de erkenning en inspectie van deze laboratoria vastgesteld.

(...)

Artikel 4g. (1) Fabrikanten en importeurs van elektronische sigaretten en navulverpakking zijn verplicht om bij het directoraat een kennisgeving in te dienen met betrekking tot elk dergelijk product dat zij voornemens zijn in de handel te brengen.

(2) De in lid 1 bedoelde kennisgeving wordt zes maanden vóór de geplande datum van het in de handel brengen in elektronische vorm ingediend. Een nieuwe kennisgeving wordt ingediend voor elke substantiële wijziging van het product.

(3) De in lid 1 bedoelde kennisgeving bevat, afhankelijk van het feit of het een elektronische sigaret of een navulverpakking betreft, de volgende informatie:

- a) de naam en contactgegevens van de fabrikant, de verantwoordelijke rechtspersoon of natuurlijke persoon in de Unie en, indien van toepassing, de importeur in de Unie;
- b) een lijst van alle ingrediënten in het product en van alle emissies die het gevolg zijn van het gebruik ervan, per merk en type, inclusief de hoeveelheden;
- c) toxicologische gegevens met betrekking tot de ingrediënten en emissies van het product, ook bij verhitting, in het bijzonder met betrekking tot de gevolgen ervan voor de gezondheid van de consument bij inhaleren, waarbij onder meer rekening wordt gehouden met hun eventuele verslavende werking;
- d) informatie over de nicotinedoses en opname bij gebruik onder normale of redelijkerwijs te voorziene omstandigheden;
- e) een beschrijving van de onderdelen van het product, met inbegrip, in voorkomend geval, van het openings- of het navulmechanisme van de elektronische sigaret of de navulverpakking;
- f) een beschrijving van het productieproces, met inbegrip van de vraag of het om serieproductie gaat, en een verklaring dat het productieproces de conformiteit met de eisen van dit artikel waarborgt;
- g) een verklaring dat de fabrikant en de importeur de volledige verantwoordelijkheid dragen voor de kwaliteit en veiligheid van het product, wanneer het in de handel wordt gebracht en onder normale of redelijkerwijs te voorziene omstandigheden wordt gebruikt;
- h) het bewijs van betaling van de in lid 4 bedoelde vergoeding.

(4) Voor elke in lid 1 bedoelde kennisgeving is een vergoeding van 5 000 EUR verschuldigd.

Deze vergoeding wordt betaald door middel van een betaling of overschrijving op een bankrekening van de Registratie- en Domeinadministratie, onder vermelding van de identiteit van de aanvrager en het doel van de betaling of overdracht.



(5) Indien het directoraat van mening is dat de verstrekte informatie onvolledig is, heeft deze het recht om aanvulling ervan te verzoeken.

(6) Fabrikanten en importeurs van elektronische sigaretten en navulverpakkingen dienen jaarlijks bij het directoraat het volgende in:

a) volledige gegevens over het verkoopvolume, per merk en type product;

b) informatie over de voorkeuren van verschillende consumentengroepen, waaronder jongeren, niet-rokers en de belangrijkste soorten huidige gebruikers;

c) de wijze waarop de producten worden verkocht;

d) samenvattingen van alle marktonderzoeken die met betrekking tot het bovenstaande zijn uitgevoerd, met inbegrip van een Engelse vertaling daarvan.

Het directoraat houdt toezicht op de marktontwikkelingen met betrekking tot elektronische sigaretten en navulverpakkingen, met inbegrip van eventuele bewijzen dat het gebruik ervan een toegangspoort is tot nicotineverslaving en uiteindelijk tot traditionele tabaksconsumptie onder jongeren en niet-rokers.

(7) Fabrikanten en importeurs van elektronische sigaretten en navulverpakkingen dienen een systeem op te zetten voor het verzamelen van informatie over vermoedelijke nadelige effecten van deze producten op de menselijke gezondheid, en deze bij te houden.

Indien een marktdeelnemer van mening is, of redenen heeft om aan te nemen, dat elektronische sigaretten of navulverpakkingen die hij in zijn bezit heeft en die bestemd zijn om in de handel te worden gebracht of zijn de handel gebracht onveilig of niet van goede kwaliteit zijn of niet aan deze wet voldoen, neemt die marktdeelnemer onmiddellijk de nodige corrigerende maatregelen om het betrokken product in overeenstemming te brengen met de voorschriften of het uit de handel te nemen of terug te roepen, al naargelang van het geval.

In dergelijke gevallen is de marktdeelnemer verplicht het directoraat onmiddellijk op de hoogte te stellen, met vermelding van met name de risico's voor de menselijke gezondheid en veiligheid, alle eventueel genomen corrigerende maatregelen en de resultaten van deze corrigerende maatregelen.

Het directoraat kan aanvullende informatie van marktdeelnemers opvragen over elk aspect dat verband houdt met de veiligheid en kwaliteit of eventuele ongewenste effecten van elektronische sigaretten of navulverpakkingen.

8) Op verzoek van de Commissie of van de bevoegde autoriteiten van de andere lidstaten stelt het directoraat alle overeenkomstig dit artikel ontvangen informatie ter beschikking van de Commissie en van de andere lidstaten van de Europese Unie.

(9) Wanneer het directoraat vaststelt of redelijke gronden heeft om aan te nemen dat een elektronische sigaret of navulverpakking, hoewel deze aan dit artikel voldoet, een ernstig risico voor de menselijke gezondheid kan opleveren, neemt het passende voorlopige maatregelen. Het directoraat stelt de Europese Commissie en de bevoegde autoriteiten van de andere lidstaten



onmiddellijk op de hoogte van de genomen maatregelen en verstrekt alle relevante informatie waarover het beschikt.

(...)

Artikel 5. De regering organiseert of subsidieert gestructureerde raadpleging en voorlichtingsactiviteiten, met de volgende taken:

- het publiek bewuster te maken van de gezondheidsrisico's in verband met tabaksgebruik en blootstelling aan tabaksrook evenals van de voordelen van het stoppen met roken en van een rookvrije levensstijl;
- om het publiek bewust te maken van de gezondheidsrisico's die verbonden zijn aan de consumptie van nicotinezakjes en nieuwsoortige nicotineproducten;
- het publiek te informeren over de ingrediënten van de verschillende tabaksproducten, of nicotinezakjes en nieuwsoortige nicotineproducten in de handel gebracht, met vermelding van het gehalte aan schadelijke stoffen;
- het publiek raadplegingen aan te bieden, met name aan mensen die met roken willen stoppen.

Gezondheidsinformatie met betrekking tot roken en gezondheidsvoorlichting wordt op alle niveaus van het schoolonderwijs verstrekt.

Artikel 6. (1) Het is verboden om te roken:

1. binnen en rond ziekenhuizen;
2. in gemeenschappelijke ruimten van instellingen voor ouderen die worden gebruikt voor verblijfsdoeleinden, met inbegrip van liften en gangen;
3. in wachtkamers bij artsen, tandartsen en andere gezondheidswerkers, alsmede in laboratoria voor medische analyses;
4. in apotheken;
5. binnen en rond scholen van alle soorten onderwijs;
6. in ruimten die bestemd zijn voor minderjarigen jonger dan zestien jaar;
7. in alle overdekte inrichtingen waar sport- of vrijetijdsactiviteiten worden beoefend;
8. in bioscopen, amusementszalen en theaters, alsmede in de hallen en gangen van gebouwen waarin deze zijn gevestigd;
9. in musea, kunstgalerijen, bibliotheken en leeszalen die open zijn voor het publiek;
10. in de zalen en ruimtes van overheidsgebouwen, gemeenten en openbare instellingen;
11. in elk openbaar personenvervoermiddel, ook als dit stilstaat of geparkeerd is;



12. in speeltuinen alsmede in alle sportlocaties waar minderjarigen onder de 16 jaar sport beoefenen;

13. a) in horecagelegenheden,

b) in banket- en bakkerijafdelingen van horecagelegenheden en banket- en bakkerijtheesalons;

14. in discotheken in de zin van de nomenclatuur- en classificatieregels van geclassificeerde inrichtingen;

15. in winkelgalerijen, winkelcentra en toonzalen die open zijn voor het publiek;

16. in de verkoopruimten van alle levensmiddelenwinkels;

17. in drinkgelegenheden;

18. in gemeenschappelijke delen van logiesverstrekkende bedrijven, met inbegrip van liften en gangen.

19. in elk voertuig in aanwezigheid van een kind jonger dan twaalf jaar.

(2) Het in lid 1, punt 1, bedoelde verbod is niet van toepassing op rookruimten die door de exploitant van een ziekenhuis speciaal voor dat doel zijn ingericht en op rookruimten in de open lucht.

Met uitzondering van rookruimten die in gesloten psychiatrische richtingen kunnen worden ingericht mag er slechts één rookruimte per ziekenhuis worden toegestaan. Deze rookruimte dient zich op enige afstand van de diensten te bevinden en zodanig te zijn ingericht dat tabaksrook het personeel of het publiek niet bereikt. De toegang tot rookruimten is strikt beperkt tot de ziekenhuispatiënten die hierom verzoeken.

Per ziekenhuis mag slechts één rookruimte in de open lucht worden toegestaan. Deze rookruimte dient gescheiden te zijn van alle toegangsruimten van het ziekenhuis. Het dient duidelijk gemarkeerd te zijn als ruimte die gereserveerd is voor rokers.

(3) Voor de in lid 1, punt 13, onder a), punt 17 en punt 18 bedoelde plaatsen mag een rookruimte in een aparte ruimte worden ingericht waarin het in dit artikel bedoelde verbod niet van toepassing is.

De rookruimte dient te zijn voorzien van een rookafzuig- of luchtreinigingssysteem.

De rookruimte dient zodanig te zijn ontworpen en gebouwd, dat de overlast die voor niet-rokers door de rook wordt veroorzaakt tot een minimum wordt beperkt; de rookruimte mag geen doorgangszone zijn.

De technische kenmerken van het rookafzuig- of luchtzuiveringssysteem en de in de vorige alinea bedoelde voorwaarden worden vastgesteld bij groothertogelijke verordening.

De oppervlakte van de rookruimte mag niet groter zijn dan 30 % van de totale oppervlakte van de ruimte zoals gedefinieerd **in artikel 2, onder e) en f) in artikel 2, leden 5 en 6, of** van de in lid 1, punt 18, bedoelde gemeenschappelijke delen van logiesverstrekkende bedrijven.



De rookruimte dient duidelijk herkenbaar te zijn als een ruimte die gereserveerd is voor rokers. In de voor niet-rokers gereserveerde ruimten dienen één of meerdere borden die herinneren aan het rookverbod zodanig te worden geplaatst, dat iedere aanwezige hiervan op de hoogte kan zijn.

De exploitant van het gebouw is verplicht maatregelen te nemen om te voorkomen dat minderjarigen toegang hebben tot de rookruimte.

In de rookruimte mogen geen diensten worden verleend. Alleen dranken mogen meegenomen worden naar de rookruimte.

Voor de exploitatie van de rookkamer is voorafgaande toestemming van de minister vereist, die slechts verleend wordt op basis van een rapport van het directoraat Gezondheid als aan de vereisten van dit artikel is voldaan.

Het directoraat Gezondheid ziet erop toe dat aan bovenstaande vereisten wordt voldaan.

(4) Bij de ingang van de in leden 2 en 3 bedoelde rookruimten en rookzones dient een zichtbaar waarschuwbord te worden geplaatst dat waarschuwt voor de risico's van passief roken.

(5) Het is verboden om nicotinezakjes of nieuwsoortige nicotineproducten te consumeren:

1. binnen de in lid 1, punt 5, bedoelde inrichtingen. ;
2. in de in lid 1, punt 6, bedoelde bedrijfsruimten. ;
3. op speeltuinen of sportlocaties als bedoeld in lid 1, punt 12.

Artikel 7. (1) Het in de handel brengen, de verkoop, de distributie of het gratis aanbieden en het bezit met het oog op verkoop en de invoer voor commerciële doeleinden van tabak voor oraal gebruik zijn verboden.

(2) Het in de handel brengen, de verkoop, de distributie of het gratis aanbieden van pakketten van minder dan twintig **en meer dan vijftig** sigaretten, alsmede verpakkingen van minder dan dertig **en meer dan duizend** gram shagtabak, ongeacht de verpakking, is verboden.

(2a) Het aantal sigaretten per verpakkingseenheid dient een veelvoud te zijn van 5.

De hoeveelheden verpakkingseenheid voor shagtabak dienen aan de volgende voorwaarden te voldoen:

- a) Elke verpakkingseenheid met een gewicht tussen **dertig 30** g en **vijftig 50** g dient een veelvoud van **vijf 5** g te zijn;
- b) Elke verpakkingseenheid dat tussen **vijftig 50** g en **honderd 100** g weegt, dient een veelvoud van **tien 10** g te zijn;
- c) Elke verpakkingseenheid dat tussen **honderd 100** g en **vijfhonderd 500** g weegt, dient een veelvoud van **vijftig 25** g te zijn;



d) Elke verpakkingseenheid dat tussen vijfhonderd 500 g en duizend 1000 g weegt, dient een veelvoud van 50 g te vormen.”;

(3) Het is verboden om tabaksproducten in de handel te brengen, te verkopen, te distribueren of aan te bieden, die:

- a) een bijzonder kenmerkend aroma hebben;
- b) technische hulpmiddelen voor het wijzigen van de geur of de smaak van tabaksproducten of de verbrandingsintensiteit ervan bevatten;
- c) vitamines of andere additieven bevatten die erop wijzen dat een tabaksproduct voordelen voor de gezondheid heeft of dat de gezondheidsrisico's ervan zijn verminderd;
- d) cafeïne, taurine of andere additieven en stimulerende middelen bevatten die in verband worden gebracht met energie en vitaliteit;
- e) additieven bevatten die kleureigenschappen geven aan rookemissies;
- f) additieven bevatten die de inademing of absorptie van nicotine vergemakkelijken;
- g) additieven bevatten die, zonder verbranding, carcinogeen-, mutageen of reproductietoxiciteit hebben;
- h) aroma's bevatten in een van de bestanddelen ervan, zoals filters, papier, verpakkingen en capsules, of een technisch hulpmiddel dat het mogelijk maakt om de geur of smaak van de betrokken tabaksproducten of hun verbrandingsintensiteit te wijzigen. Filters, papier en capsules mogen geen tabak of nicotine bevatten.

Andere tabaksproducten dan sigaretten, **voor verhitte bestemde tabaksproducten** en shagtabak, zijn vrijgesteld van de verbodsbepalingen van de punten a) en h).

(4) Het is verboden nicotinezakjes in de handel te brengen, te verkopen, te distribueren of aan te bieden die:

- a) meer dan 0,048 mg nicotine per zakje bevatten;
- b) additieven bevatten die de absorptie van nicotine vergemakkelijken;
- c) cafeïne, taurine, CBD of andere additieven en stimulerende middelen bevatten die in verband worden gebracht met energie of ontspanning.

Nicotinezakjes dienen voorzien te zijn van een kinderbeveiliging en dienen beveiligd te zijn tegen manipulatie.

Fabrikanten van nicotinezakjes zijn verplicht te voldoen aan de hygiënevoorschriften die zijn vastgesteld in artikel 4 van Verordening (EG) nr. 852/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake levensmiddelenhygiëne voor exploitanten van levensmiddelenbedrijven.



(5) Het is ook verboden nieuwsoortige nicotineproducten die meer dan 0,048 mg nicotine per gram product bevatten, in de handel te brengen, te verkopen, te distribueren of kosteloos aan te bieden.

Nieuwsoortige nicotineproducten dienen te zijn uitgerust met een kinderbeveiligingssysteem en dienen manipulatiebestendig te zijn.

Fabrikanten van nieuwsoortige nicotineproducten zijn verplicht te voldoen aan de hygiënevoorschriften die zijn vastgesteld in artikel 4 van Verordening (EG) nr. 852/2004 van het Europees Parlement en de Raad van 29 april 2004 inzake levensmiddelenhygiëne voor exploitanten van levensmiddelenbedrijven.

Artikel 8. (1) Fabrikanten en importeurs van nieuwsoortige tabaksproducten dienen zes maanden vóór de geplande datum van het in de handel brengen van dergelijke producten een kennisgeving in bij het directoraat. Deze kennisgeving wordt langs elektronische weg ingediend. Het gaat vergezeld van een gedetailleerde beschrijving van het betrokken nieuwe tabaksproduct en de gebruiksaanwijzing ervan. **Het directoraat stelt de uit hoofde van dit artikel ontvangen informatie ter beschikking van de Europese Commissie.**

(2) De in lid 1 bedoelde kennisgeving bevat de volgende gegevens:

- a) de lijst van alle ingrediënten, samen met de hoeveelheden daarvan, die bij de vervaardiging van het nieuwsoortige tabaksproduct worden gebruikt, alsmede de emissies en niveaus daarvan, overeenkomstig artikel 4;
- b) beschikbare wetenschappelijke studies over toxiciteit, verslavende werking en aantrekkelijkheid van het nieuwsoortige tabaksproduct, met name wat betreft de ingrediënten en emissies ervan;
- c) beschikbare studies, samenvattingen daarvan en marktonderzoek naar de voorkeuren van verschillende consumentengroepen, waaronder jongeren en huidige rokers;
- d) andere beschikbare relevante informatie, waaronder een risico-batenanalyse van het product, de verwachte effecten ervan op het stoppen of het beginnen met roken; en
- e) het bewijs van betaling van de in lid 4 bedoelde vergoeding.

(3) Fabrikanten en importeurs van nieuwsoortige tabaksproducten dienen bij het directoraat nieuwe of bijgewerkte informatie in over de in lid 2, onder b) tot en met d), bedoelde studies, onderzoek en andere informatie. Het directoraat kan van fabrikanten of importeurs van nieuwsoortige tabaksproducten verlangen dat zij aanvullende tests uitvoeren of aanvullende informatie verstrekken.

(4) Voor elke in lid 1 bedoelde kennisgeving is een vergoeding van 5 000 EUR verschuldigd. Deze vergoeding wordt betaald door middel van een betaling of overschrijving op een bankrekening van de Registratie- en Domeinadministratie, onder vermelding van de identiteit van de aanvrager en het doel van de betaling of overdracht.

(5) Voor het in de handel brengen van nieuwsoortige tabaksproducten is voorafgaande toestemming vereist, die door de minister op advies van het directoraat wordt afgegeven.



Artikel 9. (1) Het is verboden voor commerciële doeleinden snoepgoed en speelgoed voor kinderen in de handel te brengen, te verkopen, voorhanden te hebben met het oog op de verkoop en in te voeren, dat is vervaardigd met de duidelijke bedoeling het product of de verpakking ervan het uiterlijk van een soort tabaksproduct, **nicotinezakje, of nieuwsoortig nicotineproduct** of een elektronische sigaret of navulling te geven.

(2) Het is verboden tabak en tabaksproducten, **nicotinezakjes, nieuwsoortige nicotineproducten** evenals elektronische sigaretten en navulverpakkingen gratis te verkopen of aan te bieden aan minderjarigen jonger dan 18 jaar. **In geval van twijfel over de vraag of haar klanten ten minste 18 jaar oud zijn, dient vereist de verkoper de overlegging van een identiteitsdocument voor verificatiedoeleinden te vereisen.**

(3) elke exploitant van automatische distributieapparatuur die tabaks- en tabaksproducten, elektronische sigaretten en navulverpakkingen levert, **of nicotinezakjes of nieuwsoortige nicotineproducten**, dient maatregelen te nemen om te voorkomen dat minderjarigen jonger dan 18 jaar toegang krijgen tot dergelijke apparaten.

(4) Elke exploitant van een tabaksverkooppunt of een winkel die tabaksproducten, alsmede elektronische sigaretten en navulverpakkingen te koop aanbiedt, dient ervoor te zorgen dat deze producten op zodanige wijze worden bewaard dat klanten er niet zonder de hulp van een medewerker bij kunnen.

(5) De verkoop op afstand van tabaksproducten, **nicotinezakjes, nieuwsoortige nicotineproducten** evenals elektronische sigaretten en navulverpakkingen, ook wanneer de koper zich in het buitenland bevindt, is verboden.

Het is eveneens verboden om tabaksproducten, elektronische sigaretten en navulverpakkingen die op afstand worden verkocht te verwerven, uit een andere lidstaat van de Unie in te voeren of uit derde landen te importeren.

Transacties tussen handelaren en beroepsbeoefenaren vallen niet onder de verbodsbepalingen van dit lid.

Artikel 10. Inbreuken op de bepalingen van de artikelen 3, 3a, lid 1 **en lid 2, alinea's 1 en 2**, 3b, 4a, lid 1, 4b, lid 5, 4d, 4e, 4f, 4g, lid 1, 6 en 7, van artikel 4h en van de artikelen 7, 8, lid 1, en van artikel 9 van deze wet, alsmede inbreuken op de bepalingen van de krachtens de artikelen 1 en 4e daarvan vast te stellen groothertogelijke verordening, worden bestraft met een geldboete van 251 tot 50 000 EUR.

Inbreuken op de bepalingen van **artikel 4a, lid 2, en van artikel 6** van deze wet worden bestraft met een geldboete van 25 tot 250 EUR.

Een exploitant van een van de in artikel 6, lid 1, punt 13, onder a), punt 17 en punt 18, bedoelde inrichtingen, of iemand die namens hen optreedt, die opzettelijk verzuimt ervoor te zorgen dat de inrichting het in voornoemd artikel gestelde verbod naleeft, wordt bestraft met een geldboete van 251 tot 1 000 EUR. Dezelfde sanctie geldt voor elke exploitant of persoon die namens een exploitant optreedt en die in een inrichting een rookruimte inricht die duidelijk is geïdentificeerd als een voor rokers gereserveerde ruimte, maar die niet voldoet aan de vereisten van lid 3 van voornoemd artikel.



In geval van herhaalde overtreding binnen twee jaar na een definitieve veroordeling kunnen de in het eerste lid van dit artikel bedoelde geldboeten worden verhoogd tot tweemaal het maximum.

Op de straffen bedoeld in het eerste lid van dit artikel zijn de bepalingen van boek 1 van het strafwetboek en van de artikelen 130-1 tot en met 132-1 van het wetboek van strafvordering van toepassing.

Artikel 10a. (1) Onverminderd artikel 10 van het strafwetboek worden overtredingen van de bepalingen deze wet onderzocht en geregistreerd door ambtenaren van de Administratie Douane en Accijnzen (hierna genoemd "ADA") met de rang van senior sergeant en hoger. Bovengenoemde ambtenaren kunnen controles uitvoeren op de naleving van de bepalingen van deze wet.

(2) Bij de uitoefening van hun taken uit hoofde van dit artikel hebben de ~~ambtenaren van de Administratie der douane en accijnzen~~ de genoemde ambtenaren van de ADA status van gerechtelijk politieambtenaar. Zij melden alle inbreuken in schriftelijke verklaringen die als bewijs dienen bij gebreke van bewijs van het tegendeel. Hun bevoegdheid bestrijkt het gehele grondgebied van het Groothertogdom Luxemburg.

(3) Alvorens in functie te treden, leggen zij de volgende eed af voor de Luxemburgse arrondissementsrechtbank in burgerlijke zaken: "Ik zweer dat ik mijn taken met integriteit, nauwkeurigheid en onpartijdigheid zal uitvoeren."

(4) De ambtenaren van de ~~Administratie der douane en accijnzen~~ ADA, bedoeld in dit artikel, dienen een speciale beroepsopleiding te hebben gevolgd met betrekking tot het onderzoek naar en de opsporing van strafbare feiten, de bepalingen van deze wet en de uitvoeringsbepalingen daarvan.

Specifieke beroepsopleiding wordt door de ADA georganiseerd als onderdeel van de voortgezette opleiding van ambtenaren, zoals vereist door de ADA.

Het specifieke beroepsopleidingsprogramma, dat theoretisch is en niet meer dan 10 uur mag duren, omvat het onderzoeken en opsporen van inbreuken op grond van deze wet en de uitvoeringsbepalingen ervan. De inhoud van het opleidingsprogramma wordt vastgelegd in een groothertogelijke verordening. Deze verordening ~~stelt~~ **specificeert** ook gedetailleerde regels voor het controleren van de kennis van de inhoud, georganiseerd door de ADA binnen drie maanden na het einde van de periode waarin de cursussen worden gehouden.

De tests worden afzonderlijk beoordeeld door twee beoordelaars. Een kandidaat slaagt voor het examen als hij of zij ten minste de helft van de maximumscores voor elk van de examens heeft behaald, op voorwaarde dat het totale aantal behaalde scores ten minste gelijk is aan ~~drie-vijfde~~ **tweederde** van de totale maximumscores die kunnen worden behaald.

Als de kandidaat niet slaagt, kan hij/zij deelnemen aan het eerstvolgende kennisexamen dat door de ADA wordt georganiseerd. Het staat de kandidaat vrij om opnieuw deel te nemen aan de opleiding.

(5) (2) Artsen van het directoraat Gezondheid, die de status van gerechtelijke politieambtenaren hebben in de zin van artikel 8 van de gewijzigde wet van 21 november 1980 betreffende de organisatie



van het directoraat Gezondheid, zijn verantwoordelijk voor het onderzoeken en opsporen van inbreuken op artikel 3a, leden 1 en 2, 3b, 7 en 9 van deze wet.

(3) ambtenaren van de afdeling Gezondheidsinspectie van het directoraat Gezondheid met de titel Gezondheidsinspecteur hebben de status van gerechtelijk politieambtenaar om inbreuken op de bepalingen van artikel 6, leden 2, 3 en 4, vast te stellen.

Zij melden alle inbreuken in schriftelijke verklaringen die als bewijs dienen bij gebreke van bewijs van het tegendeel. Hun bevoegdheid bestrijkt het gehele grondgebied van het Groothertogdom Luxemburg.

Alvorens in functie te treden, leggen zij de volgende eed af voor de Luxemburgse arrondissementsrechtbank in burgerlijke zaken: “ Ik zweer dat ik mijn taken zal uitvoeren met integriteit, nauwkeurigheid en onpartijdigheid.

De in dit lid bedoelde ambtenaren van de afdeling Gezondheidsinspectie dienen een specifieke beroepsopleiding te hebben gevolgd met betrekking tot het onderzoek naar en de opsporing van inbreuken, overeenkomstig het bepaalde in artikel 6, leden 2, 3 en 4.

De opleiding wordt georganiseerd door het directoraat Gezondheid, in het kader van de permanente opleiding van overheidsambtenaren, overeenkomstig de behoeften van de afdeling Gezondheidsinspectie.

De training vindt plaats over een periode van maximaal vier uur. Zij is theoretisch en heeft betrekking op het onderzoek naar en de opsporing van inbreuken op artikel 6, leden 2, 3 en 4, van de groothertogelijke verordening van 26 januari 2007 tot vaststelling van de technische kenmerken van systemen voor de extractie of zuivering van afzonderlijke ruimten in horecagelegenheden en banket- en bakkerijbedrijven en van de groothertogelijke verordening van 27 november 2013 tot vaststelling van de technische kenmerken en ontwerpprocedures voor systemen voor de extractie of zuivering van rookruimten in drankgelegenheden en in gemeenschappelijke delen van logiesverstrekkende instellingen. De inhoud van het opleidingsprogramma wordt vastgelegd in een groothertogelijke verordening. In deze verordening worden ook nadere regels vastgesteld voor het controleren van de kennis van de inhoud, georganiseerd door het directoraat Gezondheid binnen drie maanden na het einde van de periode waarin de cursussen worden gehouden.

De tests worden afzonderlijk beoordeeld door twee beoordelaars. Een kandidaat is geslaagd voor het examen als hij of zij op elk van de toetsen minimaal de helft van de maximumscores heeft behaald, met dien verstande dat het totaal aantal behaalde punten minimaal tweederde bedraagt van het maximaal totaal aantal te behalen punten.

In geval van een mislukking kan de kandidaat de volgende door het directoraat Gezondheid georganiseerde kenniscontrole hernemen. Het staat de kandidaat vrij om opnieuw deel te nemen aan de opleiding.

(4) Gemeenteambtenaren die geslaagd zijn voor het loopbaanbevorderingsexamen en die voldoen aan de voorwaarden van artikel 15-1a, lid 2 en 3, van het wetboek van strafrecht zullen, bij gebreke van



bewijs van het tegendeel, door middel van officiële registers de inbreuken op artikel 6, lid 1, punt 12, en lid 5, punt 3, opvragen en vaststellen.

Artikel 11. In geval van schendingen inbreuken overeenkomstig de bepalingen van artikel 4a, lid 2, en Artikel 6, kunnen boetes worden opgelegd door ambtenaren van de groothertogelijke politie die daartoe zijn gemachtigd door de directeur-generaal van de groothertogelijke politie en door ambtenaren van de administratie der douane en accijnzen die daartoe zijn gemachtigd door de directeur van de administratie der douane en accijnzen.

In geval van overtredingen die overeenkomstig de bepalingen van artikel 6, lid 1, punt 12), en lid 5, punt 3, strafbaar zijn, kunnen geldboetes worden opgelegd door gemeenteambtenaren die aan de voorwaarden van artikel 15-1a van het Wetboek van Strafrecht 10a, lid 4, voldoen.

De boete is afhankelijk van de voorwaarde dat de overtreder ermee instemt het verschuldigde bedrag onmiddellijk aan de voorgekwalificeerde ambtenaren te betalen, of, wanneer de geldboete niet kan worden geïnd op de plaats waar het strafbare feit is gepleegd, dit bedrag binnen de door de dagvaarding gestelde termijn te betalen. In het laatste geval kan de betaling worden verricht bij het groothertogelijke politiebureau, het douane- en accijnskantoor of door overschrijving op de post- of bankrekening die in dezelfde dagvaarding is vermeld.

De geldboete wordt vervangen door standaardkennisgeving van een sanctie:

1. indien de dader niet binnen de gestelde termijn heeft betaald;
2. indien de dader verklaart dat hij de belasting(en) niet wil of niet kan betalen;
- 3) indien de dader ten tijde van de overtreding minderjarig was.

Het bedrag van de geldboete en de wijze van betaling worden vastgesteld bij een groothertogelijke verordening, waarin tevens de wijze van toepassing van dit artikel wordt vastgesteld.

Eventuele aanmaningskosten maken integraal deel uit van de boete.

Het door middel van een geldboete te innen bedrag mag de in artikel 10, lid 2, bedoelde maximumboete niet overschrijden.

Betaling van de geldboete binnen 30 dagen na de vaststelling van de inbreuk, vermeerderd met de in de vijfde alinea van dit lid bedoelde kosten, beëindigt alle gerechtelijke procedures.

Indien de geldboete na deze termijn is betaald, wordt deze in geval van vrijspraak terugbetaald en bij veroordeling in mindering gebracht op de opgelegde geldboete en op de eventuele gerechtskosten.

(...)