

FRANCUSKA REPUBLIKA

Ministarstvo zdravstva i pristupa
zdravstvenoj zaštiti

Uredba br. ... od ...

o zabrani proizvoda za oralnu uporabu koji sadržavaju nikotin

Oznaka NOR: MSAP2430826D

Zainteresirane strane: proizvođači, uvoznici, distributeri i trgovci na malo proizvodima koji sadržavaju nikotin, korisnici.

Predmet: provedba zabrane proizvoda za oralnu uporabu koji sadržavaju nikotin, osim lijekova i medicinskih proizvoda.

Stupanje na snagu: tekst stupa na snagu šest mjeseci nakon objave.

Sažetak: Zbog svoje opasnosti za zdravlje ljudi, nikotin se u skladu s člankom L. 5132-1. Zakonika o javnom zdravlju klasificira kao otrovna tvar i smije se upotrebljavati ili stavljati na tržište samo pod određenim uvjetima, kao što su proizvodi koji su već regulirani (duhanski proizvodi, proizvodi za e-pušenje i zdravstveni proizvodi). Člankom L. 5132.-8. istog Zakonika uredbom Državnog vijeća odobrava se zabrana svih radnji povezanih s otrovnim tvarima. Ovom se Uredbom definiraju proizvodi za oralnu uporabu koji sadržavaju nikotin, osobito u obliku vrećica s duhanom ili poroznih vrećica, pasti, kuglica, tekućina, žvakaćih guma, pastila, trakaili u bilo kojim kombinacijama tih oblika, koji podliježu zabrani, te se utvrđuju uvjeti pod kojima su takvi proizvodi zabranjeni. Njome se također predviđaju odstupanja od te zabrane. Povrede ove zabrane istražuju i utvrđuju službenici koji rade u području tržišnog natjecanja, zaštite potrošača i sprečavanja prijevara, carinski službenici i službenici Glavne uprave za javne financije, na temelju članka L. 5414.-3. Zakonika o javnom zdravlju. Sankcije koje se primjenjuju u slučaju nepoštovanja te zabrane su one predviđene u poglavlju II. glave III. knjige IV. petog dijela istog Zakonika.

Upućivanja: Uredba je dostupna na internetskim stranicama Légifrance (<https://www.legifrance.gouv.fr>).

Predsjednik Vlade,

Izvešće ministra zdravstva i pristupa zdravstvenoj skrbi;

uzimajući u obzir Uredbu (EZ) br. 396/2005 Europskog parlamenta i Vijeća od 23. veljače 2005., kako je izmijenjena, o maksimalnim razinama ostataka pesticida u ili na hrani i hrani za životinje biljnog i životinjskog podrijetla i o izmjeni Direktive Vijeća 91/414/EEZ;

uzimajući u obzir Uredbu (EZ) br. 178/2002 Europskog parlamenta i Vijeća od 28. siječnja 2002., kako je izmijenjena, o utvrđivanju općih načela i uvjeta zakona o hrani,

osnivanju Europske agencije za sigurnost hrane te utvrđivanju postupaka u područjima sigurnosti hrane;

uzimajući u obzir Direktivu (EU) 2015/1535 Europskog parlamenta i Vijeća od 9. rujna 2015. o utvrđivanju postupka pružanja informacija u području tehničkih propisa i pravila o uslugama informacijskog društva;

uzimajući u obzir Zakonik o javnom zdravlju, a posebno njegove članke L. 5132.-1., L. 5132.-7. i L. 5132.-8.;

uzimajući u obzir obavijest br. XXXX/XXX/FR od XX XX XX upućenu Europskoj komisiji;

nakon savjetovanja s Državnim vijećem (Odjel za socijalnu skrb);

ovime utvrđuje sljedeće:

Članak 1.

Odjeljak II. poglavlja II. glave III. knjige I. petog dijela Zakonika o javnom zdravlju dopunjuje se odjeljkom koji glasi kako slijedi:

„ Pododjeljak 6.

„ *Proizvodi koji sadržavaju toksične tvari*

„ Članak R. 5132.-96.-1. – I. – Proizvodnja, izrada, prijevoz, uvoz, izvoz, posjedovanje, nuđenje, prijenos, kupnja, distribucija i uporaba proizvoda za oralnu uporabu koji sadržavaju nikotin zabranjeni su na državnom području.

„ II. – Proizvodi za oralnu uporabu koji sadržavaju nikotin svi su proizvedeni proizvodi koji se u cijelosti ili djelomično sastoje od sintetičkog ili prirodnog nikotina, pakirani za prodaju, neovisno o njihovoj prezentaciji, i namijenjeni prehrani ljudi gutanjem ili apsorpcijom.

„ III. – Ova se zabrana ne primjenjuje na:

1. Duhan za žvakanje iz članka L 3512.-13.

2° Lijekove u smislu članka L. 5111.-1. i L. 5121.-1., medicinski proizvodi u smislu članka L. 5211.-1. i L. 5221.-1. i sirovine za farmaceutsku uporabu kako su definirane u članku L. 5138.-2.;

Hrana u smislu Uredbe (EZ) br. 178/2002 Europskog parlamenta i Vijeća koja prirodno sadržava nikotin ili je u skladu s Uredbom (EZ) br. 396/2005 Europskog parlamenta i Vijeća od 23. veljače 2005. o maksimalnim razinama ostataka pesticida u ili na hrani i hrani za životinje biljnog i životinjskog podrijetla i o izmjeni Direktive Vijeća 91/414/EEZ.

„Članak R. 5132.-96.-2. – Odstupanja od zabrane iz članka R. 5132.-96.-1. mogu se odobriti u istraživačke svrhe na temelju odluke ministra nadležnog za zdravstvo.

„Odredbi i uvjeti tih odstupanja utvrđuju se odlukom ministra nadležnog za zdravstvo i ministra nadležnog za istraživanje.”

Članak 2.

Naslov podstavka 2. zamjenjuje se sljedećim naslovom:

„*Pododjeljak 2.*

„*Tvari i pripravci koji nisu navedeni u odjeljku I. i pododjeljcima 3., 4., 5. i 6.*”

Članak 3.

Poglavlje I. glave II. knjige V. petog dijela Zakonika o javnom zdravlju zamjenjuje se sljedećim odredbama:

„*Članak R. 5521.-3. – Članci R. 5132.-96.-1. i R. 5132.-96.-2. primjenjuju se na zajednicu otoka Wallis i Futuna u tekstu koji proizlazi iz Uredbe br. od .*”

Članak 4.

Ova Uredba stupa na snagu šest mjeseci nakon objave.

Članak 5.

Za provedbu ove Uredbe, koja se objavljuje u *Službenom listu* Francuske Republike, odgovorni su ministar zdravstva i pristupa zdravstvenoj skrbi, ministar visokog obrazovanja i istraživanja i ministar pridružen predsjedniku vlade nadležan za prekomorska područja, svaki u mjeri u kojoj se na njih odnosi.

Sastavljeno dana:

Predsjednik Vlade:

Ministar zdravstva i pristupa zdravstvenoj skrbi

Ministar u Uredu predsjednika vlade,
nadležan za prekomorska područja

Ministar visokog
obrazovanja i istraživanja