



Minister
Zdrowia



ZPP.050.94.2024.JS
Warszawa, 25 października 2024

Pan
Szymon Hołownia
Marszałek Sejmu RP

Szanowny Panie Marszałku,

w nawiązaniu do Interpelacji nr 5037, Pani Poseł Joanny Muchy, z dnia 27 września 2024 r., w sprawie implementacji dyrektywy 2022/2100 zakazującej sprzedaży jednorazowych papierosów elektronicznych, uprzejmie proszę o przyjęcie poniższych informacji.

Obecnie procedowany jest projekt ustawy o zmianie ustawy z dnia 9 listopada 1995 r. *o ochronie zdrowia przed następstwami używania tytoniu i wyrobów tytoniowych* (UC18), którego realizacja wynika z obowiązku implementacji przez państwa członkowskie Unii Europejskiej dyrektywy delegowanej Komisji (UE) 2022/2100 z dnia 29 czerwca 2022 r. *zmieniającej dyrektywę Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/40/UE w odniesieniu do zniesienia niektórych zwolnień w przypadku podgrzewanych wyrobów tytoniowych*. Zgodnie z danymi Komisji Europejskiej w ostatnich latach wielkość sprzedaży podgrzewanych wyrobów tytoniowych wzrosła o 2009%, natomiast całkowita wielkość ich udziału w rynku wyrobów tytoniowych w Unii Europejskiej kształtuje się obecnie na poziomie 3,33%. W związku z tym Ministerstwo Zdrowia podziela stanowisko Komisji Europejskiej wskazujące na pojawienie się „istotnej zmiany okoliczności” wymuszającej przyjęcie odpowiedniego aktu delegowanego na poziomie całej Unii Europejskiej mającego na celu zniesienie zwolnienia z zakazu stosowania aromatów charakterystycznych w podgrzewanych wyrobach tytoniowych.

Omawiany projekt ustawy w najbliższych dniach będzie przedmiotem oceny Komisji Prawniczej, a następnie zostanie niezwłocznie przekazany pod obrady Rady Ministrów.

Nawiązując do pytania pierwszego uprzejmie informuję, że Ministerstwo Zdrowia uwzględniło uwagę wskazującą, że zgodnie z obecnie obowiązującymi przepisami przed wprowadzeniem do obrotu nowatorskich wyrobów tytoniowych, producenci są zobowiązani do przedłożenia Prezesowi Biura ds. Substancji Chemicznych szczegółowych informacji na temat ww. wyrobów. Takiego zgłoszenia dokonuje się w terminie co najmniej 6 miesięcy przed dniem planowanego wprowadzenia wyrobów do obrotu, natomiast Prezes Biura ds. Substancji Chemicznych wydaje zezwolenie albo odmawia jego wydania w terminie 5 miesięcy od dnia zgłoszenia. Zaproponowany *vacatio legis* zapewni by producenci byli w stanie wypełnić wymogi procedury zgłoszenia nowych wyrobów nowatorskich w terminach opisanym powyżej oraz uzyskać wymagane zezwolenia na wprowadzenie do obrotu, tym samym dostosować się do nowych przepisów.

Odnosząc się do drugiego pytania należy podkreślić, że Dyrektywa jest aktem prawa unijnego, który na podstawie art. 288 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej (TFUE) wymaga implementacji przez ustawodawcę krajowego. Opóźnienie w transpozycji prawa unijnego może spowodować, że Komisja Europejska zakwestionuje wdrożenie prawa Unii Europejskiej (UE) poprzez wszczęcie formalnego postępowania (skierowanie do państwa członkowskiego wezwania do usunięcia uchybienia zgodnie z art. 258 TFUE). Jeżeli państwo członkowskie nie dostosuje swoich przepisów i praktyk doprawa UE w trakcie formalnego postępowania o uchybienie zobowiązaniom państwa członkowskiego, Komisja może skierować sprawę do Trybunału Sprawiedliwości na mocy art. 258 TFUE, z możliwością wystąpienia z wnioskiem o nałożenie kar finansowych (na mocy art. 260 ust. 2 lub 260 ust. 3 TFUE). Jeżeli Komisja wnosi sprawę do Trybunału Sprawiedliwości, zgodnie z art. 258 TFUE, w związku z uchybieniem zobowiązaniom z powodu opóźnień w transpozycji, może ona na mocy art. 260 ust. 3 TFUE zaproponować kary finansowe, nie czekając na pierwszy wyrok Trybunału. Komisja ustanawia proponowane kwoty kar zgodnie z własnym komunikatem w sprawie wykonania art. 260 ust. 3 TFUE.

Z wyrazami szacunku
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Wojciech Konieczny
Sekretarz Stanu
/dokument podpisany elektronicznie/