



Minister
Zdrowia

ZPP.050.5.2025.JS
Warszawa, 17 lutego 2025

Pan
Szymon Hołownia
Marszałek Sejmu RP

Szanowny Panie Marszałku,

odpowiadając na Interpelację nr 7637, Pana Posła Janusza Cieszyńskiego, w sprawie skuteczności planowanych regulacji dotyczących e-papierosów, uprzejmie proszę o przyjęcie poniższych informacji.

Odnosząc się do pytania pierwszego uprzejmie informuję, że w obecnie procedowanym w Sejmie RP projekcie *ustawy o zmianie ustawy o ochronie zdrowia przed następstwami używania tytoniu i wyrobów tytoniowych* (druk sejmowy nr 982), w dodawanym art. 11j proponuje się doprecyzowanie jakie organy są odpowiedzialne za nadzór nad rynkiem wyrobów tytoniowych i powiązanych, jakimi są elektroniczne papierosy.

Organem wiodącym w omawianym zakresie powinna być Inspekcja Handlowa, która jest odpowiednim podmiotem do podejmowania działań nadzoru rynku, bowiem posiada zarówno odpowiednio przeszkolony i posiadający wieloletnie doświadczenie kontrolne personel, sieć placówek w całym kraju oraz wypracowane wewnętrzne metodyki kontroli. Ponadto Inspekcja Handlowa aktualnie posiada kompetencje do kontroli wyrobów tytoniowych i wyrobów powiązanych. Stosownie do art. 3 ust. 1 pkt 1a oraz pkt 1aa ustawy z dnia 15 grudnia 2000 r. *o Inspekcji Handlowej* (Dz. U. z 2024 r. poz. 312 i 1222), prowadzenie kontroli spełniania przez wyroby przeznaczone dla konsumentów zasadniczych, szczegółowych lub innych wymagań w rozumieniu ustawy z dnia 30 sierpnia 2002 r. *o systemie oceny zgodności* (Dz. U. z 2023 r. poz. 215) należy do zadań Inspekcji Handlowej. Dotyczy to m.in. wymagań określonych w ustawie tytoniowej dla papierosów elektronicznych i pojemników zapasowych. Inspekcja Handlowa jest też właściwym organem w przedmiocie kontroli produktów znajdujących się w obrocie handlowym

lub przeznaczonych do wprowadzenia do takiego obrotu oraz kontroli legalności i rzetelności działania przedsiębiorców prowadzących działalność gospodarczą w rozumieniu przepisów odrębnych w zakresie produkcji, handlu i usług.

Dodatkowo zgodnie z przepisem art. 3 ust. 1 pkt 1aa ustawy z dnia 15 grudnia 2000 r. *o Inspekcji Handlowej* do zadań Inspekcji Handlowej zalicza się kontrolę spełniania przez wyroby przeznaczone dla konsumentów wymagań w rozumieniu ustawy z dnia 13 kwietnia 2016 r. *o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku* (Dz. U. z 2022 r. poz. 1854 i z 2024 r. poz. 1089), czyli wymagań, o których mowa w przepisach wdrażających unijne prawodawstwo harmonizacyjne. Ustawa tytoniowa wdraża unijne prawodawstwo harmonizacyjne, do którego zalicza się dyrektywa tytoniowa.

Odpowiadając na pytanie drugie należy zaznaczyć, że obecnie działania związane z ograniczeniem narażenia na dym tytoniowy zostały ujęte m.in. w ramach realizacji celu operacyjnego 2. pn.: Profilaktyka uzależnień, zawartego w rozporządzeniu Rady Ministrów z dnia 30 marca 2021 r. w sprawie Narodowego Programu Zdrowia na lata 2021–2025 (Dz. U. 642). Działania te, w zakresie zwalczania następstw zdrowotnych używania wyrobów tytoniowych i wyrobów powiązanych, prowadzone są przede wszystkim przez Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy. Należy zaznaczyć, że działania edukacyjne skierowane do młodzieży, m.in. w zakresie zwiększania świadomości na temat szkodliwości używania elektronicznych papierosów, powinny być jednym z ważniejszych elementów kolejnej edycji Narodowego Programu Zdrowia.

Nawiązując do pytania ostatniego uprzejmie informuję, że nowe obowiązki kontroli, wynikające z ww. nowelizacji ustawy, nie rozszerzają w sposób istotny już obecnie obowiązujących obowiązków kontrolnych dla poszczególnych organów nadzoru. Ponadto należy zaznaczyć, że kwestia sposobu alokacji własnych środków finansowych poszczególnych organów nadzoru pozostaje poza zakresem Ministerstwa Zdrowia.

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