



Minister  
Zdrowia

---

ZPP.050.15.2026.JS  
Warszawa, 12 marca 2026

Pan  
Włodzimierz Czarzasty  
Marszałek Sejmu RP

*Szanowny Panie Marszałku,*

w nawiązaniu do interpelacji z dnia 20 lutego 2026 r., nr 15438, Pani Poseł Marty Stożek, w sprawie projektu *ustawy o zmianie ustawy o ochronie zdrowia przed następstwami używania tytoniu i wyrobów tytoniowych* (UD213), w szczególności w zakresie selektywnego charakteru zakazu wprowadzania do obrotu wyrobów nikotynowych o aromacie charakterystycznym, uprzejmie proszę o przyjęcie poniższych informacji.

Nawiązując do pytania pierwszego, należy zaznaczyć, że obecne ramy prawne dotyczące rynku wyrobów tytoniowych oraz papierosów elektronicznych, określone ustawą z dnia 9 listopada 1995 r. *o ochronie zdrowia przed następstwami używania tytoniu i wyrobów tytoniowych*, stanowią konsekwencję implementacji do krajowego porządku prawnego dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/40/UE z dnia 3 kwietnia 2014 r. *w sprawie zbliżenia przepisów ustawowych, wykonawczych i administracyjnych państw członkowskich w zakresie produkcji, prezentowania i sprzedaży wyrobów tytoniowych i powiązanych wyrobów oraz uchylającej dyrektywę 2001/37/WE*.

Przepisy ww. dyrektywy 2014/40/UE nie regulują kwestii woreczków nikotynowych. W związku z powyższym, w odróżnieniu od płynów do elektronicznych papierosów, państwa członkowskie Unii Europejskiej mają swobodę w zakresie regulowania tego rodzaju produktów. Światowa Organizacja Zdrowia jednoznacznie podkreśla, że stosowanie aromatów charakterystycznych sprzyja używaniu wyrobów nikotynowych przez młode osoby i przyczynia się do ich uzależnienia od nikotyny. W związku z tym należy dopuścić możliwość sprzedaży jedynie woreczków nikotynowych zawierających składniki nadające zapach lub smak tytoniu.

Odnosząc się do „innych produktów nikotynowych”, które nie zostały objęte przepisami dyrektywy 2014/40/UE (np. gum, tabletek, sprayów do nosa), należy wskazać, że zaproponowana nowelizacja wprowadza zakaz sprzedaży tego rodzaju produktów. W związku z powyższym nie zachodzi potrzeba wprowadzania dodatkowego zakazu stosowania aromatów charakterystycznych w tego typu wyrobach.

Niezależnie od powyższego uprzejmie informuję, że w drugiej połowie bieżącego roku Komisja Europejska najprawdopodobniej planuje rozpoczęcie prac nad nowelizacją dyrektywy 2014/40/UE. Niewątpliwie jednym z istotniejszych elementów tej nowelizacji będzie ewentualna kwestia wprowadzenia zakazu stosowania aromatów charakterystycznych we wszystkich wyrobach nikotynowych. W związku z tym przedmiotowa sprawa powinna zostać uwzględniona w przyszłym stanowisku Rządu Rzeczypospolitej Polskiej wobec wspomnianej nowelizacji dyrektywy 2014/40/UE.

Odnosząc się do pytania drugiego, należy zaznaczyć, że w ocenie Ministerstwa Zdrowia „inne wyroby z nikotyną” powinny być wprowadzane do obrotu wyłącznie w reżimie farmaceutycznym, poprzedzonym pozytywnym procesem oceny dokumentacji rejestracyjnej, obejmującym charakterystykę ich właściwości farmakodynamicznych i farmakokinetycznych oraz potwierdzającym skuteczność i bezpieczeństwo ich stosowania. Istnieją bowiem wystarczające możliwości terapeutyczne, pozwalające złagodzić lub wyeliminować fizjologiczne i psychiczne skutki zaprzestania palenia tytoniu. Obecnie produkty o udowodnionej skuteczności terapeutycznej, wspomagające wychodzenie z nałogu palenia wyrobów tytoniowych, są wprowadzane do obrotu z przeznaczeniem do tzw. „nikotynowej terapii zastępczej”.

Ponadto na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej sprzedaż produktów leczniczych stosowanych w leczeniu uzależnienia od wyrobów tytoniowych (np. gum do żucia, tabletek do ssania, aerozoli do stosowania w jamie ustnej) wymaga uzyskania pozwolenia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Zaproponowany zakaz sprzedaży wyrobów konsumenckich przeznaczonych do „rekreacyjnego zażywania nikotyny” ma charakter prewencyjny i ma na celu ochronę osób młodych przed uzależnieniem.

Odpowiadając na pytanie trzecie, uprzejmie informuję, że stosownie do postanowień § 36 ust. 1 i § 38 uchwały nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r.

– Regulamin pracy Rady Ministrów, w Biuletynie Informacji Publicznej Rządowego Centrum Legislacji, w serwisie „Rządowy Proces Legislacyjny”, dostępne są wszystkie stanowiska, jakie wpłynęły do Ministerstwa Zdrowia w ramach przeprowadzonych 21-dniowych uzgodnień międzyresortowych oraz konsultacji publicznych omawianej

ustawy. Uwagi te dostępne są na stronie internetowej:

<https://legislacja.rcl.gov.pl/projekt/12398803/katalog/13134717#13134717>.

Nawiązując do dwóch kolejnych pytań, należy zaznaczyć, że projekt ustawy o zmianie ustawy o ochronie zdrowia przed następstwami używania tytoniu i wyrobów tytoniowych (UD213), zarówno na etapie wpisu do Wykazu prac legislacyjnych i programowych Rady Ministrów, jak również na obecnym etapie prac legislacyjnych, nie zakładał wprowadzenia zakazu sprzedaży płynów do elektronicznych papierosów zawierających aromat charakterystyczny.

Z wyrazami szacunku  
z upoważnienia Ministra Zdrowia  
Katarzyna Kęcka  
Podsekretarz Stanu  
/dokument podpisany elektronicznie/