



Minister
Zdrowia

ZPP.050.21.2026.JS
Warszawa, 17 marca 2026

Pan
Włodzimierz Czarzasty
Marszałek Sejmu RP

Szanowny Panie Marszałku,

w nawiązaniu do interpelacji nr 15678 z dnia 4 marca 2026 r. Pana Posła Adama Lubońskiego, w sprawie skutków planowanego zakazu sprzedaży saszetek nikotynowych dla żołnierzy i służb mundurowych, uprzejmie proszę o przyjęcie poniższych informacji.

Odnosząc się do kwestii uzgodnień przepisów projektowanej *ustawy o zmianie ustawy o ochronie zdrowia przed następstwami używania tytoniu i wyrobów tytoniowych* (UD 213), w zakresie wpływu regulacji na bezpieczeństwo operacyjne jednostek wojskowych w warunkach polowych, należy zaznaczyć, że stosownie do postanowień § 35 oraz § 42 ust. 1 uchwały nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. Regulamin pracy Rady Ministrów – omawiany projekt ustawy w dniu 10 czerwca 2025 r. został przekazany do uzgodnień międzyresortowych, z 21-dniowym terminem zgłaszania uwag. W ramach ww. uzgodnień Ministerstwo Obrony Narodowej nie zgłaszało uwag do przedmiotowego projektu ustawy. Ponadto omawiany dokument został przyjęty przez Radę Ministrów w dniu 10 marca 2026 r.

Nawiązując do pytania dotyczącego kwestii powrotu części użytkowników do tradycyjnych wyrobów tytoniowych oraz pytania dotyczącego kwestii realizacji analizy porównawczej skutków zdrowotnych różnych wyrobów nikotynowych, należy wskazać, że w opinii Ministerstwa Zdrowia komercyjne produkty nikotynowe nie spełniają kryterium redukcji szkód. W ostatnich latach pojawiły się nowe zagrożenia dla zdrowia publicznego, jakimi są nowatorskie wyroby tytoniowe, elektroniczne papierosy oraz saszetki

nikotynowe. Są one szczególnie niebezpieczne dla osób młodych, gdyż stanowią realne zagrożenie powodujące uzależnienie od toksycznej substancji, jaką jest nikotyna.

Niewątpliwie istotnym zagrożeniem jest fakt, że młodzi konsumenci postrzegają tego rodzaju wyroby jako „niższe narażenie” lub „niższe ryzyko zdrowotne”, czego obecnie nie można jednoznacznie potwierdzić.

Ponadto, w dniu 17 października 2025 r. Agencja Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji (AOTMiT) wydała najnowsze rekomendacje dla Ministra Zdrowia w sprawie zalecanych technologii medycznych, działań przeprowadzanych w ramach programów polityki zdrowotnej oraz warunków realizacji tych programów, dotyczących profilaktyki przewlekłej obturacyjnej choroby płuc (POChP). W ramach przedmiotowych wytycznych jednoznacznie podkreślono, że w przypadku stwierdzenia braku motywacji bądź chęci do walki z nałogiem, należy zidentyfikować powody oraz uświadomić pacjenta o zagrożeniach wynikających z kontynuacji stosowania wyrobów tytoniowych. Ponadto należy zaproponować pacjentowi co najmniej ograniczenie i zmniejszenie szkodliwości palenia w ramach „redukcji szkód”. W tym celu zaleca się omówienie z pacjentem możliwości skorzystania wyłącznie z produktów leczniczych zawierających nikotynę. Z tego wynika, iż alternatywne sposoby przyjmowania nikotyny, które nie są produktami leczniczymi dostępnymi w aptekach (tj. podgrzewacze tytoniu, e-papierosy, nikotyna syntetyczna), nie mogą być wykorzystywane w ramach „redukcji szkód”. W związku z powyższym jedyną formą „redukcji szkód” w ramach pomocy osobom uzależnionym od nikotyny, w opinii AOTMiT, jest Nikotynowa Terapia Zastępcza.

Z wyrazami szacunku
z upoważnienia Ministra Zdrowia
Tomasz Maciejewski
Podsekretarz Stanu
/dokument podpisany elektronicznie/