



MINISTER ZDROWIA

GABINET MARSZAŁKA SENATU
wpłynęło dn. 17.04.2013r.
nr 1482 podpis. H. Pięć

Warszawa, 2013-04-03

MZ-ZP-P-070-26131-1/MK/13

SECRETARIA T
Biura Prac Senackich
Wpłynęło dn. 17.04.13
nr 3204 podpis. [signature]

Pan
Bogdan Borusewicz
Marszałek Senatu
Rzeczypospolitej Polskiej

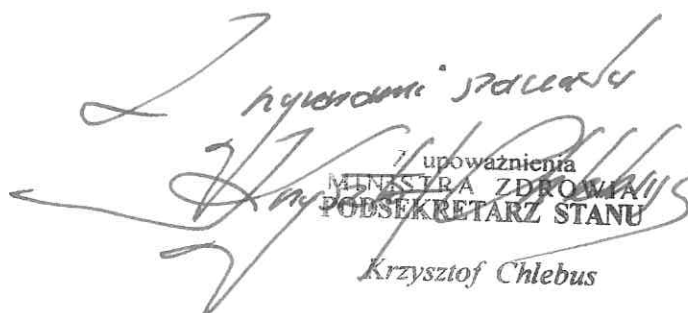
[Signature: Janusz Janiec Marszałek]

W związku z oświadczeniem Pana Andrzeja Persona - Senatora Rzeczypospolitej Polskiej, przekazanym przy piśmie z dnia 25 marca 2013 r., znak: BPS-043-29-1221/13, złożonym podczas 29. posiedzenia Senatu w dniu 21 marca 2013 r., uprzejmie proszę o przyjęcie poniższych informacji.

Podzielam zaniepokojenie Pana Senatora rosnącym rozpowszechnieniem tzw. e-papierosów szczególnie wśród ludzi młodych, w tym wśród młodzieży szkolnej, zwłaszcza gdy stosowane w nich preparaty zawierają nikotynę. Obecnie e-papierosy i stosowane w nich roztwory występują na rynku jako przedmioty użytku na zasadach wynikających z ustawy z dnia 12 grudnia 2003 r. o ogólnym bezpieczeństwie produktów (Dz.U. Nr 229, poz. 2275), przez co są ogólnie dostępne. W toku prac (2009-2010) nad komisyjnym projektem nowelizacji ustawy o ochronie zdrowia przed następstwami używania tytoniu i wyrobów tytoniowych (Dz. U. z 1996 r. Nr 10, poz. 55 z późn. zm.) Minister Zdrowia wystąpił z inicjatywą uregulowania sytuacji tych wyrobów na rynku, ale wniosek ten nie spotkał się z aprobatą posłów.

Kierując się potrzebą zapobieżenia ryzyku zdrowotnemu oraz w celu umożliwienia racjonalnego wykorzystania e-papierosów w procesie uwalniania z uzależnienia od tytoniu, przy najbliższej nowelizacji ustawy o ochronie zdrowia przed następstwami używania tytoniu i wyrobów tytoniowych Minister Zdrowia ponowi starania o uregulowanie tej sprawy

w taki sposób, aby wyroby zawierające nikotynę, a nie będące wyrobami tytoniowymi, podlegały rejestracji jako produkty lecznicze, zaś inhalatory – jako wyroby medyczne. Sytuację w tej dziedzinie może zmienić w niedalekiej przyszłości *dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie zbliżenia przepisów ustawowych, wykonawczych i administracyjnych państw członkowskich w sprawie produkcji, prezentowania i sprzedaży wyrobów tytoniowych i powiązanych wyrobów*, której projekt jest obecnie przedmiotem dyskusji na forum Rady Unii Europejskiej (w grupie roboczej ds. zdrowia publicznego), a wkrótce debatę nad projektem podejmie Parlament Europejski. Projekt dyrektywy przewiduje możliwość poddania kontroli takich wyrobów, jak e-papierosy, w skali całej Unii Europejskiej.

Hygienami i zdrowiem

z upoważnienia
MINISTRA ZDROWIA
PODSEKRETARZ STANU
Krzysztof Chlebus