

16 13/9/2016


ΝΟΜΟΤΕΧΝΙΚΕΣ ΒΕΛΤΙΩΣΕΙΣ ΤΟΥ ΣΧΕΔΙΟΥ ΝΟΜΟΥ

«Προσαρμογή της ελληνικής νομοθεσίας προς την Οδηγία 2014/40/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου της 3ης Απριλίου 2014 για την προσέγγιση των νομοθετικών, κανονιστικών και διοικητικών διατάξεων των κρατών-μελών σχετικά με την κατασκευή, την παρουσίαση και την πώληση προϊόντων καπνού και συναφών προϊόντων και την κατάργηση της Οδηγίας 2001/37/ΕΚ (αριθμ. L 127/1 της 29.4.2014), όπως το Παράρτημα II της Οδηγίας αυτής τροποποιήθηκε με την κατ' εξουσιοδότηση εκδοθείσα Οδηγία 2014/109/ΕΕ της Επιτροπής της 10ης Οκτωβρίου 2014 για την τροποποίηση του Παραρτήματος II της Οδηγίας 2014/40/ΕΕ του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου με τη θέσπιση της βιβλιοθήκης των εικονογραφικών προειδοποιήσεων που πρέπει να χρησιμοποιούνται για τα προϊόντα καπνού, καθώς και άλλες συναφείς διατάξεις».



Α. ΕΠΙ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ ΤΟΥ ΝΟΜΟΣΧΕΔΙΟΥ

1) Η παρ. 6 του άρθρου 5 του σχεδίου νόμου αναδιατυπώνεται ως εξής:

«6. Όλα τα στοιχεία και οι πληροφορίες που παρέχονται προς το Υπουργείο Υγείας και το Υπουργείο Οικονομικών και από το Υπουργείο Υγείας βάσει του παρόντος άρθρου και του άρθρου 6 υποβάλλονται σε ηλεκτρονική μορφή. Τα στοιχεία αυτά φυλάσσονται ηλεκτρονικά και εξασφαλίζουν ότι η Ευρωπαϊκή Επιτροπή και τα υπόλοιπα κράτη μέλη έχουν πρόσβαση στις εν λόγω πληροφορίες για τους σκοπούς της εφαρμογής του παρόντος νόμου. Το Υπουργείο Υγείας εξασφαλίζει τον εμπιστευτικό χειρισμό του εμπορικού απορρήτου και των άλλων εμπιστευτικών πληροφοριών. **Οι κατασκευαστές και οι εισαγωγείς οφείλουν να προσδιορίζουν, κατά την υποβολή των πληροφοριών σύμφωνα με την παρ. 1 του παρόντος και το άρθρο 6, τις πληροφορίες που θεωρούν εμπορικό απόρρητο.**»

2) Στην παρ. 3 του άρθρου 17 του σχεδίου νόμου προστίθεται προτελευταίο εδάφιο (πριν την φράση « Η θητεία των μελών της Επιτροπής είναι διετής») ως εξής:

«Σε περίπτωση που ο Ε.Ο.Φ. και η Ελληνική Πνευμονολογική Εταιρεία δεν ορίσουν εκπροσώπους, τότε ο Υπουργός Υγείας ορίζει δύο επιπλέον πρόσωπα, ήτοι ένα υπάλληλο του Ε.Ο.Φ. και ένα πνευμονολόγο-Διευθυντή του Ε.Σ.Υ. ή ένα πνευμονολόγο-μέλος Δ.Ε.Π. Πανεπιστημιακού Νοσοκομείου.»

3) Το εδ. α' της παρ. 4 του άρθρου 17 του σχεδίου νόμου αναδιατυπώνεται ως εξής:

«4. Οι κατασκευαστές και οι εισαγωγείς νέων προϊόντων καπνού υποχρεούνται, **τουλάχιστον τέσσερις μήνες πριν τεθεί σε κυκλοφορία ένα νέο προϊόν καπνού, να καταθέσουν τεχνικό φάκελο στην Επιτροπή της παρ. 3, ή, σε περίπτωση που δεν έχει συγκροτηθεί η Επιτροπή της παρ. 3, στον Υπουργό Υγείας.** Ο φάκελος κατατίθεται εγγράφως και ηλεκτρονικώς και περιλαμβάνει τα εξής:»

✓ 4) Στην παρ. 6 του άρθρου 17 του σχεδίου νόμου μετά τη φράση «περί αδειοδότησης ή μη του προϊόντος, εντός προθεσμίας τριών μηνών» προστίθεται η φράση:

«από την κατάθεση του φακέλου σύμφωνα με τα οριζόμενα στην παρ. 4 του παρόντος.»

✓ 5) Τα δύο (2) τελευταία εδάφια της παρ. 8 του άρθρου 17 του σχεδίου νόμου αντικαθίστανται ως εξής:

«Σε περίπτωση που και η τελευταία αυτή προθεσμία παρέλθει άπρακτη, τότε το νέο προϊόν καπνού τίθεται νομίμως σε κυκλοφορία χωρίς τη σχετική άδεια. Αν, εκ των υστέρων, συνταχθεί αρνητική γνωμοδότηση, ο Υπουργός Υγείας υποχρεούται με απόφασή του να απαγορεύσει την κυκλοφορία του προϊόντος.»

✓ 6) Προστίθεται παρ. 12 στο άρθρο 17 του σχεδίου νόμου, η οποία έχει ως εξής:

«12. Τα νέα προϊόντα καπνού που διατίθενται στην αγορά οφείλουν να τηρούν τις προδιαγραφές του παρόντος νόμου. Η υπαγωγή των προϊόντων αυτών στις διατάξεις του παρόντος εξαρτάται από το κατά πόσο τα εν λόγω προϊόντα εμπίπτουν στον ορισμό του μη καπνιζόμενου προϊόντος καπνού ή του προϊόντος καπνού για κάπνισμα.

✓ 7) Τα εδ. α' και β' της παρ. 3 του άρθρου 24 του σχεδίου νόμου ενσωματώνονται σε ένα εδάφιο (εδάφιο α'), το οποίο αναδιατυπώνεται ως εξής:

«3. Σε περίπτωση μη τήρησης της υποχρέωσης κοινοποίησης των άρθρων 5, 6 και 7 του παρόντος νόμου, σε περίπτωση ελλιπούς κοινοποίησης κατά παράβαση των άρθρων 5, 6 και 7 του παρόντος νόμου και σε περίπτωση ψευδούς κοινοποίησης κατά παράβαση των άρθρων 5, 6 και 7 του παρόντος νόμου επιβάλλεται, με απόφαση του Υπουργού Υγείας, πρόστιμο 400 ευρώ ανά προϊόν.»

B. ΕΠΙ ΤΗΣ ΑΙΤΙΟΛΟΓΙΚΗΣ ΕΚΘΕΣΕΩΣ

Το σημείο 17 της αιτιολογικής έκθεσης αναδιατυπώνεται ως εξής:

«17. Στο άρθρο 24 προβλέπονται οι κυρώσεις για την πώληση, τη διαφήμιση και τη χρήση προϊόντων καπνού, νέων προϊόντων καπνού, ηλεκτρονικού τσιγάρου και φυτικών προϊόντων για κάπνισμα. Επιφυλάσσεται η ίδια μεταχείριση σε όλα τα προϊόντα αυτά, δεδομένου ότι η νικοτίνη είναι τοξική ουσία (σκέψη 41 προοιμίου της οδηγίας).»

Αθήνα, 07 Σεπτεμβρίου 2016

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ ΥΓΕΙΑΣ

Ανδρέας Ξανθός



3/9/16 (2)
Γεν. Αρ. 660
Εδ. Αρ. 84

ΑΙΤΙΟΛΟΓΙΚΗ ΕΚΘΕΣΗ

Η εν λόγω διάταξη αντικαθίσταται, διότι η φράση: «εάν η θέση δεν έχει προκηρυχθεί», που υπάρχει στο κείμενο της τροποποιητικής διάταξης της περ. α' της παρ. 7 του άρθρου 52 του ν. 4410/2016 (Α' 141), η οποία τροποποίησε την παρ. 2 του άρθρου 54 ν. 4272/2014 (Α' 145), εμφιλοχώρησε εκ παραδρομής.

ΚΕΙΜΕΝΟ ΔΙΑΤΑΞΗΣ

Από την παρ. 2 του άρθρου 54 του ν. 4272/2014 (Α' 145), όπως τροποποιήθηκε με την περ. α' της παρ. 7 του άρθρου 52 του ν. 4410/2016 (Α' 141), απαλείφεται η φράση: « ... εάν η θέση δεν έχει προκηρυχθεί ... ». Επίσης, η φράση «...η οποία λήγει στις 30.9.2016...» αντικαθίσταται από τη φράση «η οποία λήγει έως τις 30.9.2016».

