

4.9.2013

A7-0276/130

Muudatusettepanek 130
Giancarlo Scottà
fraktsiooni EFD nimel

Raport
Linda McAvan

A7-0276/2013

Tubaka ja seonduvate toodete tootmine, esitlemine ja müük
COM(2012)0788 – C7-0420/2012 – 2012/0366(COD)

Ettepanek võtta vastu direktiiv
Artikkel 18

Komisjoni ettepanek

Muudatusettepanek

Nikotiinisaldusega tooted

Nikotiinisaldusega tooted

1. Nikotiinisaldusega **tooted, mida** võib turule viia ainult direktiivi **2001/83/EÜ kohaselt antud loa alusel, on järgmised:**

1. Nikotiinisaldusega **tooteid** võib turule viia ainult **kooskõlas käesoleva direktiivi artiklites 5, 17, 20, 21, 22, 23, 24, 25 ja 26 kehtestatud sätetega tubakatoodete kohta.**

Liikmesriigid tagavad selle, et nikotiinisaldusega tooted vastavad kõigile asjakohastele ELi õigusaktidele.

(a) tooted, mille nikotiinisaldus on üle 2 mg ühiku kohta,

(b) tooted, mille nikotiinkontsentratsioon on üle 4 mg/ml,

(c) tooted, mille eesmärgipärase kasutamise tulemusel on nikotiini kontsentratsiooni kõrgpunkt plasmas keskmiselt üle 4 ng/ml.

2. **Komisjoni volitatakse vastu võtma delegeeritud õigusakte kooskõlas artikliga 22, et ajakohastada lõikes 1 sätestatud nikotiinikoguseid vastavalt teaduse arengule ja võtta arvesse müügilubasid, mis on antud nikotiinisaldusega toodetele direktiivi 2001/83/EÜ alusel.**

2. **Nikotiinisaldusega tooteid, mida esitletakse kui tooteid haiguste raviks või ärarahoidmiseks, võib turule viia ainult direktiivi 2001/83/EÜ kohaselt antud loa alusel.**

3. **Sellise nikotiinisaldusega toote igale tarbijapakendile ja välispakendile, mis jäävad alla lõikes 1 sätestatud piirmäärasid, kantakse järgmine terviseohu hoiatus:**

3. **Kõigi nikotiinisaldusega toodete puhul, millest on teatatud artikli 18 lõikes 1 sätestatud menetluse kohaselt, tagavad liikmesriigid, et**

AM\1002037ET.doc

PE515.932v01-00

ET

Ühinenud mitmekesisuses

ET

„See toode sisaldab nikotiini ja võib kahjustada sinu tervist.”

4. Lõikes 3 osutatud terviseohu hoiatus peab vastama **artikli 10 lõikes 4** sätestatud nõuetele. Peale selle peab see olema:

(a) trükitud tarbijapakendi ja iga välispakendi kahele kõige suuremale pinnale,

(b) katma 30 % tarbijapakendi ja iga välispakendi vastavast välispinnast; Seda proportsiooni suurendatakse 32 %ni liikmesriikide puhul, kus on kaks ametlikku keelt, ja 35 %ni liikmesriikide puhul, kus on **kolm** ametlikku keelt.

5. Komisjoni volitatakse vastu võtma delegeeritud õigusakte kooskõlas artikliga 22, et kohandada lõigetes 3 ja 4 sätestatud nõudeid vastavalt teaduse ja turu arengule ning et võtta vastu sätted terviseohu hoiatuste paigutuse, vormi, kujunduse, küljenduse ja roteerumise kohta ning neid kohandada.

(a) tootele on selgesti märgitud nikotiinisaldus, kasutusjuhend, kõrvaltoimest teatamise juhised ning tootja andmed;

(b) igale tarbijapakendile ja välispakendile kantakse järgmine terviseohu hoiatus:

„Toode on mõeldud kasutamiseks tubakatoodete asendajana isikutele, kes juba suitsetavad ja kes on ületanud tubakatoodetele seadusega kehtestatud vanuse alampiiri. Sisaldab nikotiini, mis on äärmiselt sõltuvusttekitav aine. Raseduse, rinnaga toitmise, nikotiini või propüleenglükooli allergia või kõrge vererõhu korral pea nõu arstiga.”;

(c) toodet müüakse kooskõlas antud liikmesriigis tubakatoodete müügile seadusega kehtestatud vanuse alampiiriga;

(d) toodet müüakse väljaspool apteeki;

(e) reklaam ja tutvustamine on nõuetekohaselt reguleeritud.

4. Lõikes 3 osutatud terviseohu hoiatus peab vastama **artiklis 10** sätestatud nõuetele. Peale selle peab see olema:

(a) trükitud tarbijapakendi ja iga välispakendi kahele kõige suuremale pinnale,

(b) katma 30 % tarbijapakendi ja iga välispakendi vastavast välispinnast. Seda proportsiooni suurendatakse 32 %ni liikmesriikide puhul, kus on kaks ametlikku keelt, ja 35 %ni liikmesriikide puhul, kus on **rohkem kui kaks** ametlikku keelt.

5. Liikmesriigid jälgivad nikotiinisaldusega toodete turu arengut, kaasa arvatud kahjuliku mõju vähendamisel tehtud edusamme ja tõendeid asjaomaste toodete peibutava vahendina kasutamise kohta noorte seas. Viis aastat pärast käesoleva direktiivi ülevõtmist esitab komisjon tõendite põhjal aruande Euroopa Parlamendile ja

*nõukogule. Aruandes hinnatakse
käesoleva direktiivi muutmise vajalikkust.*

*5 a. Komisjon palub tekkivate ja hiljuti
avastatud terviseriskide teaduskomiteel
(SCENIHR) esitada arvamus 24 kuu
jooksul alates direktiivi jõustumisest, et
saada usaldusväärset teaduslikku ja
toksikoloogilist teavet, selleks et määrata
kindlaks elektrooniliste sigarettide
peamiste koostisosade mõju tervisele ning
esitada soovitused võimalike meetmete
võtmiseks selle tubakaga seotud toote
reguleerimiseks.*

Or. en