



ΓΙΑΝΝΗΣ ΚΟΥΡΑΚΟΣ  
ΒΟΥΛΕΥΤΗΣ Β' ΠΕΙΡΑΙΩΣ  
ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΕΥΤΙΚΗ ΟΜΑΔΑ: ΑΝΕΞΑΡΤΗΤΟΙ ΕΛΛΗΝΕΣ

**ΕΡΩΤΗΣΗ**

**ΠΡΟΣ: ΥΠΟΥΡΓΟΥΣ ΥΓΕΙΑΣ ΚΑΙ ΑΝΑΠΤΥΞΗΣ**

**Θέμα: «Ηλεκτρονικά τσιγάρα»**

Α. Τα τελευταία χρόνια, κυκλοφορούν στην αγορά τα λεγόμενα «ηλεκτρονικά τσιγάρα», τα οποία είτε περιέχουν νικοτίνη είτε όχι, ενώ κάποια από αυτά προβάλλουν και ισχυρισμούς υγείας (ότι είναι «υγιή» ή «λιγότερο βλαβερά» από τα συμβατικά τσιγάρα) ή ότι μπορεί να συμβάλουν στη μείωση ή τη διακοπή του καπνίσματος.

Β. Παράλληλα, εταιρείες καπνού ανακοινώνουν τις προθέσεις τους να κυκλοφορήσουν στην αγορά νέου τύπου προϊόντα καπνού ως λιγότερο βλαβερά από τα συμβατικά τσιγάρα και κάτω από διεθνούς εμβέλειας εμπορικά σήματα.

Γ. Στην Ελλάδα δε προσφάτως, αλλά και διεθνώς, δημοσιεύονται έρευνες που μελετούν τα «ηλεκτρονικά τσιγάρα» με αντικρουόμενα όμως ευρήματα. Καθόσον αφορά στην εθνική νομοθεσία, στο άρθρο 2 παρ. 2 του ν. 3730 (ΦΕΚ Α' 262/23.12.08) «Προστασία των ανηλίκων από τον καπνό, τα αλκοολούχα ποτά και άλλες διατάξεις», ορίζεται ότι

4749  
5 12 12

*«απαγορεύεται, χωρίς την προηγούμενη έγκριση του Υπουργείου Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης: (α) κάθε συνοδευτική ένδειξη σε συσκευασίες προϊόντων καπνού, καθώς και κάθε μορφή διαφημιστικής προβολής ή καταχώρισης, σύμφωνα με τις οποίες η χρήση των προϊόντων καπνού εμφανίζει μειωμένο κίνδυνο για την υγεία και (β) η κυκλοφορία προϊόντων, που διατίθενται για τη διακοπή του καπνίσματος.»*

Στο ίδιο άρθρο, αναφέρεται ότι οι όροι και οι λεπτομέρειες για τη διαδικασία χορήγησης της έγκρισης των καπνικών αυτών προϊόντων ορίζονται με κοινή απόφαση των Υπουργών Ανάπτυξης και Υγείας και Κοινωνικής Αλληλεγγύης. Επίσης, στο άρθρο 2, παρ. 1 εδ. γ, ορίζεται ότι: «Από τη δημοσίευση του παρόντος, **απαγορεύεται** η κατασκευή, προβολή, εμπορία και πώληση αντικειμένων που έχουν την εξωτερική μορφή προϊόντων καπνού, **καθώς και το ηλεκτρονικό τσιγάρο με την επιφύλαξη της παραγράφου 2** του παρόντος άρθρου».

Πρόσφατα, ο ΕΟΦ εξέδωσε ανακοίνωση ότι προτίθεται να προτείνει την υπαγωγή των νικοτινούχων ηλεκτρονικών τσιγάρων στα προϊόντα καπνού, ενώ όσα διατίθενται στην αγορά ως μέσα διακοπής ή μείωσης του καπνίσματος να υπάγονται στη φαρμακευτική νομοθεσία.

Τέλος, βρίσκεται υπό αναθεώρηση η Οδηγία για τα προϊόντα καπνού (2001/37/ΕΕ), η οποία αναμένεται να διαμορφώσει το ρυθμιστικό πλαίσιο για τα προϊόντα καπνού, συμβατικά ή νέου τύπου, για τα επόμενα 15-20 χρόνια, τουλάχιστον.

Με βάση τα παραπάνω, ερωτούνται οι αρμόδιοι κ.κ. Υπουργοί :

1. Γιατί δεν εκδίδεται η προβλεπόμενη από τον νόμο 3730//23.12.2008 Κ.Υ.Α. με τους όρους και τις προϋποθέσεις για την έγκριση κυκλοφορίας στην αγορά ηλεκτρονικών τσιγάρων και άλλων προϊόντων καπνού νέου τύπου με ισχυρισμούς υγείας, ώστε αφενός να προστατευθούν οι καταναλωτές από παραπλανητικές εμπορικές πρακτικές, αλλά και παράλληλα να προσφερθεί η δυνατότητα στους εθισμένους καπνιστές να έχουν πρόσβαση σε πιθανώς λιγότερο βλαβερά προϊόντα, τα οποία όμως θα αποδεικνύουν τις ιδιότητές τους αυτές με επιστημονικό τρόπο, και με αποτέλεσμα να προκαλούνται λιγότερες ασθένειες από το κάπνισμα ή ακόμη και θάνατοι;

2. Προτίθεται το αρμόδιο Υπουργείο Υγείας να ζητήσει από την Ευρωπαϊκή Επιτροπή να συμπεριλάβει τα προϊόντα αυτά στο πεδίο εφαρμογής της νέας Οδηγίας για τα προϊόντα καπνού, ώστε να αντιμετωπιστεί το ζήτημα αυτό και σε ευρωπαϊκό επίπεδο;

*Αθήνα, 4 Δεκεμβρίου 2012*

**Ο ερωτών Βουλευτής**

**Γιάννης Κουράκος**