

Agenda reuniunii Comitetului interministerial din data de 19.10.2015

Tema centrală a reuniunilor Comitetului este Directiva 2014/40/UE privind apropierea actelor cu putere de lege și a actelor administrative ale statelor membre în ceea ce privește fabricarea, prezentarea și vânzarea produselor din tutun și a produselor conexe are termen de transpunere în legislația națională, prin lege, 20 mai 2016, Ministerul Sănătății fiind responsabil de procesul de transpunere.

A. Aspecte organizatorice

1. Necesitatea reglementării relațiilor cu industria tutunului datorită:

- a) legislației interne referitoare la conflictele de interese: Consiliul va reglementa activitatea acestei industrii, deci trebuie să dăm dovadă de transparență și precauție. De exemplu, Ministerul Sănătății solicită membrilor comitetelor care reglementează piața farmaceutică să-și declare interesele/potențialele conflicte;
- b) legislației internaționale, în mod special se aplică prevederile Convenției Cadru pentru Controlul Tutunului. În plus, la începutul lunii octombrie, OMS a publicat un raport care semnalează lipsa transparenței în ceea ce privește relația cu industria tutunului a Comisiei Europene, cu excepția DG SANCO/ DG SANTE, și a declarat că va acționa pe căi juridice pentru corectarea situației.

MĂSURI PROPUSE:

- acordul pentru înregistrarea audio a întâlnirilor membrilor Comitetului interministerial – Comitet Director și experți tehnici;
- semnarea unei declarații privind lipsa conflictelor de interese sau declararea lor;
- *semnarea unei declarații de confidențialitate cu privire la documentele și discuțiile ce au loc pentru definitivarea proiectelor de acte normative discutate de Comitet, inclusiv la nivel de experți tehnici. Documentele transmise terților se notifică secretariatului Comitetului;*
- sublinierea faptului că, unele documente ale Comisiei Europene sunt confidențiale;
- *publicarea minutelor întâlnirilor pe site-ul MS.*

2. Ordinele de numire a membrilor Comitetului Director și decizii interne pentru numirea experților tehnici – de transmis cât mai repede secretariatului.

B. Aspecte generale legate de transpunerea directivei

1. rediscutarea modalității de transpunere a Directivei 2014/40/UE respectiv printr-un singur act normativ inițiat în colaborare de Ministerul Sănătății și Ministerul Finanțelor Publice sau prin două acte normative diferite, fiecare instituție fiind responsabilă de inițierea și parcurgerea procesului legislativ corespunzător.

2. Directiva conține prevederi care trebuie transpuse obligatoriu de Statele Membre dar sunt și măsuri asupra cărora lasă la latitudinea Statelor Membre dacă și când le implementează:

- pachetele generice = toate pachetele de țigări au același aspect, au înscrise doar numele mărcii și avertisamentele de sănătate, orice element care ține de marcă nu poate fi folosit. Măsura urmează să fie aplicată de Anglia, Irlanda, Franța iar Finlanda, Ungaria și Spania și-au exprimat acordul și urmează să primească avizul de la COM.

- interzicerea comerțului transfrontalier la distanță cu produse din tutun (poștă, internet). Multe State Membre vor aplica măsura
- reglementarea țigărilor electronice fără nicotină la fel ca și pe cele cu nicotină. Ungaria urmează această măsură dar sunt și alte țări care evaluează situația

Propunem să organizăm o consultare publică pe aceste teme, după modelul COM, folosind instrumente electronice. Dacă sunt de acord, detaliile tehnice vor fi discutate de experți. E o modalitate transparentă de abordare a unor probleme care generează, de multe ori, reacții publice negative.

C. Aspecte punctuale legate de directivă pe baza tabelului de concordanță refăcut și adnotat de Ministerul Finanțelor Publice și Agenția Națională de Administrație Fiscală

1. S-a ajuns la un consens privind ingredientele și etichetarea. Există vreo opinie contrară?
2. Sunteți de acord ca țigările electronice fără nicotină să necesite aceleași reglementări ca și cele cu nicotină?
3. Autoritatea Națională pentru Protecția Consumatorilor este de acord să menționeze, de la început, care sunt domeniile pe care le controlează și care sunt sancțiunile, împărțind astfel sarcinile cu Ministerul Sănătății?
4. Actele delegate ale COM vor fi transpuse prin ordine ale ministrilor – de acord?
5. Probleme de rezolvat/discutat:
 - a. Ar trebui să existe un laborator independent de măsurare a emisiilor produselor din tutun. Unde/cine l-ar putea găzdui/finanța?
 - b. Datele privind vânzările de prod din tutun vor fi raportate Institutului Național de Sănătate Publică, o dată cu cele privind ingredientele pentru că așa prevede formatul propus de COM. Mai există și altă instituție care colectează aceste informații?
 - c. Normele privind etichetarea pachetelor din tutun sunt stabilite de Ministerul Sănătății. Ministerul Finanțelor Publice a solicitat să avizeze. Cum să se realizeze aceasta: un ordin poate fi al unui minister sau mai multor, dar nu trebuie avizate.
 - d. Împărțirea atribuțiilor referitoare la trasabilitate și securitate între Ministerul Finanțelor Publice, Agenția Națională de Administrație Fiscală și Vamă – mențiuni contradictorii în tabelul de concordanță
 - e. Sancțiunile aplicate de alte instituții decât Autoritatea Națională pentru Protecția Consumatorilor și Ministerul Sănătății: cine constată și cine sancționează?
 - f. Mențiunea referitoare la timbrele fiscale: am putea păstra formularea Ministerului Sănătății? Explicații expert

D. Stabilirea atribuțiilor imediate ale experților: trebuie să finalizeze proiectul de lege.

E. Protocolul de combatere a comerțului ilegal cu produse din tutun:

- dorește MFP să îl aprobăm și ratificăm?
- dacă da, prevederile lui trebuie corelate cu cele din directivă
- desemnarea experților care să înceapă să lucreze la textul legii de ratificare

F. Alte probleme