



Parlamentul României
Senat

Comisia pentru afaceri europene

AVIZ

la Proiect de lege privind stabilirea condițiilor pentru fabricarea, prezentarea și vânzarea produselor din tutun și a produselor conexe și de modificare a Legii nr. 349/2002 pentru prevenirea și combaterea efectelor consumului produselor din tutun

Comisia Pentru Afaceri Europene, prin adresa nr. **L153/2016**, din data de 07. 03. 2016, a fost sesizată, în vederea întocmirii avizului la **Proiect de lege privind stabilirea condițiilor pentru fabricarea, prezentarea și vânzarea produselor din tutun și a produselor conexe și de modificare a Legii nr. 349/2002 pentru prevenirea și combaterea efectelor consumului produselor din tutun (L 153/2016)**.

În ședința din 15 martie 2015, Comisia pentru Afaceri Europene a analizat proiectul de lege și a hotărât, cu majoritate de voturi să adopte **aviz favorabil, cu amendamentele** din anexă, care face parte integrantă din prezentul aviz.

În raport cu obiectul de reglementare, proiectul de lege face parte din categoria legilor ordinare și urmează a fi adoptat în conformitate cu prevederile art.76 alin.(2) din Constituția României. Potrivit art.75 alin.(1) din Constituție și art.88 alin.(7) pct.1 din Regulamentul Senatului, propunerea legislativă urmează a fi adoptată de Senat în calitate de primă Cameră sesizată.

Președinte,

Senator Anca-Daniela BOAGIU

Domnului senator Lucian ION,

Președintele Comisiei pentru pentru sănătate publică

și

Domnului senator Nazare-Eugen ȚAPU,

Comisia economică, industriei și servicii

Întocmit: Consilier Aldea Nicoleta

S	224	2016
Com		
Nr		
Data	18.03.	2016

Secretar,

Senator Haralambie VOCHIȚOIU

Amendamente admise la

Proiectul de lege privind stabilirea condițiilor pentru fabricarea, prezentarea și vânzarea produselor din tutun și a produselor conexe și de modificare a Legii nr.349/2002 pentru prevenirea și combaterea efectelor consumului produselor din tutun adoptate de Comisia pentru afaceri europene - L153/2016

Nr. crt.		Text proiect de lege	Text adoptat de Comisia pentru afaceri europene	Observații
Articolul 4				
1	Art. 4	(11) Cuantumul și procedura de percepere a tarifelor prevăzute la alin. (10) se aprobă prin ordin al ministrului sănătății în termen de 90 de zile de la data publicării prezentei legi.	Alineatul 11 al articolului 4, se modifică și va avea următorul cuprins: (11) Cuantumul și procedura de percepere a tarifelor prevăzute la alin. (10) se aprobă prin ordin comun al ministrului sănătății și ministrului economiei și cu avizul Consiliului Concurenței.	Având în vedere că în acest moment, nu există astfel de laboratoare în România, pentru a asigura că tarifele vor fi proportionale cu costurile serviciului și comparative cu cele practicate de alte laboratoare din UE, precum și pentru asigurarea unui mediu concurențial, este necesară conlucrarea interministerială și avizarea Consiliului Concurenței.
Articolul 5				
2.	Art. 5	(3) Informațiile prevăzute la alin. (1) se furnizează Ministerului Sănătății în format electronic: a) până la data de 20 noiembrie 2016, pentru produsele care sunt deja introduse	Alineatul 3 al articolului 5, se modifică și va avea următorul cuprins: (3) Informațiile prevăzute la alin. (1) se furnizează Ministerului Sănătății în format electronic: a) până la data de 20 noiembrie 2016,	Clarificare necesară pentru că autoritățile române au în vedere raportarea pentru produsele introduse pe piața din România. Pentru produsele fabricate în România și exportate în alte state membre UE sau state non-UE, raportarea se face în piața de destinație, potrivit cerințelor legale ale statelor respective.

		pe piața din Uniunea Europeană la data intrării în vigoare a prezentei legi;	pentru produsele care sunt deja introduse pe piața din Romania la data intrării în vigoare a prezentei legi;	
3.	Art. 5	(9) Procedura pentru aplicarea prevederilor alin. (1) - (8) se adoptă prin ordin al ministrului sănătății publice, în conformitate cu prevederile actelor de punere în aplicare ale Comisiei Europene prin care se stabilește formatul pentru transmiterea și punerea la dispoziție a informațiilor privind produsele din tutun, în termen de 30 de zile de la publicarea prezentei legi, dar nu mai târziu de data intrării în vigoare a prezentei legi, publicat în Monitorul Oficial al României.	Alineatul 9 al articolului 5, se modifică și va avea următorul cuprins: (9) Procedura pentru aplicarea prevederilor alin. (1) - (7) se adoptă prin ordin comun al ministrului sănătății publice si ministrului economiei/ agriculturii , în conformitate cu prevederile actelor de punere în aplicare ale Comisiei Europene prin care se stabilește formatul pentru transmiterea și punerea la dispoziție a informațiilor privind produsele din tutun, în termen de 30 de zile de la publicarea prezentei legi, dar nu mai târziu de data intrării în vigoare a prezentei legi, publicat în Monitorul Oficial al României.	Avand in vedere faptul ca, proiectul de lege face trimitere expresa la Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH) si Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor chimice și a amestecurilor (CLP), data fiind obligativitatea consultarii între autoritati in aplicarea acestor Regulamente, propunem ca legislatia secundara sa fie adoptata prin ordin comun al autoritatilor competente pentru aplicarea Regulamentelor REACH si CLP.
4.	Art. 5	(11) Cuantumul și procedura de percepere a tarifelor prevăzute la alin. (10) se aprobă prin ordin al ministrului sănătății în termen de 60 de zile de la data publicării prezentei legi, publicat în Monitorul Oficial al României.	Alineatul 11 al articolului 5, se modifică și va avea următorul cuprins: (11) Cuantumul și procedura de percepere a tarifelor prevăzute la alin. (10) se aprobă prin ordin comun al ministrului sănătății si ministrului economiei în termen de 60 de zile de la data publicării prezentei legi, publicat în Monitorul	Colaborare interministeriala pentru a asigura ca orice quantum si procedura de percepere sunt justificate si proportionale.

			Oficial al României.	
Articolul 7				
5.	Art. 7	(3) În cazul în care Comisia Europeană stabilește, prin intermediul unor acte de punere în aplicare, că un produs din tutun intră sau nu sub incidența alin. (1) și (2), iar acest produs este introdus în România, Ministerul Sănătății adoptă respectivul act prin ordin al ministrului sănătății în termen de 30 de zile de la publicarea în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, publicat în Monitorul Oficial al României.	Alineatul 3 al articolului 7, se modifică și va avea următorul cuprins: (3) În cazul în care Comisia Europeană stabilește, prin intermediul unor acte de punere în aplicare, că un produs din tutun intră sau nu sub incidența alin. (1) și (2), iar acest produs este introdus în România, Ministerul Sănătății și Ministerul Economiei/ Ministerul Agriculturii adoptă respectivul act prin ordin comun în termen de 90 de zile de la publicarea în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, publicat în Monitorul Oficial al României.	Având în vedere faptul ca, proiectul de lege face trimitere expresa la Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH) și Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor chimice și a amestecurilor (CLP), data fiind obligativitatea consultării între autorități în aplicarea acestor Regulamente, propunem ca legislația secundară să fie adoptată prin ordin comun al autorităților competente pentru aplicarea Regulamentelor REACH și CLP.
6.	Art. 7	(10) Este interzisă introducerea pe piață a produselor din tutun care conțin: a) arome în oricare dintre componentele lor, cum ar fi filtrele, hârtiile, ambalajele, capsulele sau orice caracteristică tehnică care permite modificarea mirosului sau a	Alineatul 10 al articolului 7, se modifică și va avea următorul cuprins: (10) Este interzisă introducerea pe piață a produselor din tutun care conțin: a) arome în oricare dintre componentele lor, cum ar fi filtrele, hârtiile, ambalajele, capsulele sau în orice caracteristică tehnică care permite modificarea	Clarificare necesară în limba română, pentru ca aromele sunt interzise în oricare dintre componente sau în orice caracteristică tehnică.

		gustului produselor din tutun respective, sau modificarea intensității arderii	mirosului sau a gustului produselor din tutun respective, sau modificarea intensității arderii	
7.	Art. 7	(14) În cazul în care Comisia Europeană stabilește, prin intermediul unor acte de punere în aplicare, dacă un produs din tutun intră sau nu sub incidența alin. (12), Ministerul Sănătății adoptă respectivul act prin ordin al ministrului sănătății în termen de 30 de zile de la publicarea în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, publicat în Monitorul Oficial al României.	Alineatul 14 al articolului 7, se modifică și va avea următorul cuprins: (14) În cazul în care Comisia Europeană stabilește, prin intermediul unor acte de punere în aplicare, dacă un produs din tutun intră sau nu sub incidența alin. (12), Ministerul Sănătății și Ministerul Economiei/ Ministerul Agriculturii adoptă respectivul act prin ordin comun al ministrului sănătății în termen de 30 de zile de la publicarea în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, publicat în Monitorul Oficial al României.	Având în vedere faptul că, proiectul de lege face trimitere expresă la Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH) și Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor chimice și a amestecurilor (CLP), data fiind obligativitatea consultării între autorități în aplicarea acestor Regulamente, propunem ca legislația secundară să fie adoptată prin ordin comun al autorităților competente pentru aplicarea Regulamentelor REACH și CLP.
8.	Art. 7	(15) Nivelurile maxime pentru aditivii care amplifică efectul toxic sau potențialul de dependență al unui produs din tutun, adoptate de Comisia Europeană prin acte delegate, se aprobă prin ordin al ministrului sănătății în termen de 60 de	Alineatul 15 al articolului 7, se modifică și va avea următorul cuprins: (15) Nivelurile maxime pentru aditivii care amplifică efectul toxic sau potențialul de dependență al unui produs din tutun, adoptate de Comisia Europeană prin acte delegate, se aprobă prin lege .	Implementate printr-un act normativ cu forță juridică de lege (principiul ierarhiei și forței juridice a actelor normative).

		zile de la publicarea în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, publicat în Monitorul Oficial al României.		
9.	Art. 7	(17) Retragera exceptării prevăzute la alin. (16) pentru o anumită categorie de produse adoptată de Comisia Europeană prin acte delegate, în cazul în care exista o modificare substanțială a circumstanțelor este aprobată prin ordin al ministrului sănătății în termen de 60 de zile de la publicarea în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, publicat în Monitorul Oficial al României.	Alineatul 17 al articolului 7, se modifică și va avea următorul cuprins: (17) Retragera exceptării prevăzute la alin. (16) pentru o anumită categorie de produse adoptată de Comisia Europeană prin acte delegate, se aprobă prin lege .	Implementate printr-un act normativ cu forta juridică de lege (principiul ierarhiei și forței juridice a actelor normative).
Articolul 9				
10.	Art. 9	(9) Modificarea textului mesajului de informare prevăzut la alin. (2) se adoptă în conformitate cu prevederile actelor delegate ale Comisiei Europene, prin ordin al ministrului sănătății, în termen de 60 de zile de la publicarea în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, publicat în Monitorul Oficial al României.	Alineatul 9 al articolului 9 se modifică și va avea următorul cuprins: (9) Modificarea textului mesajului de informare prevăzut la alin. (2) se adoptă în conformitate cu prevederile actelor delegate ale Comisiei Europene, prin lege .	Implementate printr-un act normativ cu forta juridică de lege (principiul ierarhiei și forței juridice a actelor normative).

Articolul 10				
11.	Art. 10	<p>(9) Adaptarea avertismentelor sub formă de text cuprinse în lista din anexa nr.1 precum și stabilirea și adaptarea galeriei de imagini din anexa 2, prevăzute la alin. (2) lit. a), adoptată prin acte delegate de către Comisia Europeană, se aprobă prin ordin al ministrului sănătății în termen de 60 zile de la publicarea lor în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, publicat în Monitorul Oficial al României.</p>	<p>Alineatul 9 al articolului 10, se modifică și va avea următorul cuprins:</p> <p>(9) Adaptarea avertismentelor sub formă de text cuprinse în lista din anexa I precum și stabilirea și adaptarea galeriei de imagini din anexa II, menționate la alin. (2) lit. a), adoptată prin acte delegate de către Comisia Europeană, se aprobă prin lege.</p>	<p>Implementate printr-un act normativ cu forta juridica de lege (principiul ierarhiei si fortei juridice a actelor normative).</p>
Articolul 11				
12.	Art. 11	<p>(7) Actele delegate adoptate de Comisia Europeană prin care se retrage posibilitatea de a acorda exceptări pentru orice categorie de produse din tutun pentru fumat, altele decât țigarele, tutunul de rulat și tutunul pentru narghilea, în cazul în care există o modificare substanțială a circumstanțelor, se aprobă prin ordin al</p>	<p>Alineatul 7 al articolului 11, se modifică și va avea următorul cuprins:</p> <p>(7) Modificarea textului avertismentului de sănătate menționat la alin. (1) adoptată prin acte delegate de Comisia Europeană, se aprobă prin lege.</p>	<p>Implementate printr-un act normativ cu forta juridica de lege (principiul ierarhiei si fortei juridice a actelor normative).</p>

		ministrului sănătății în termen de 60 zile de la publicarea lor în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, publicat în Monitorul Oficial al României.		
Articolul 12				
13.	Art. 12	(5) Modificarea textului avertismentului de sănătate menționat la alin (1) adoptată prin acte delegate de Comisia Europeană, este aprobată prin ordin al ministrului sănătății în termen de 60 zile de la publicarea lor în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, publicat în Monitorul Oficial al României.	Alineatul 5 al articolului 12, se modifică și va avea următorul cuprins: (5) Modificarea textului avertismentului de sănătate menționat la alin (1) adoptată prin acte delegate de Comisia Europeană, este aprobată prin lege .	Implementate printr-un act normativ cu forta juridica de lege (principiul ierarhiei si fortei juridice a actelor normative).
Articolul 14				
14.	Art. 14	(1) Pachetul unitar de țigarete are o formă paralelipipedică și include cel puțin 20 de țigarete	Alineatul 1 al articolului 14, se modifică și va avea următorul cuprins: (1) Pachetul unitar de țigarete are o formă paralelipipedică, ce poate avea si margini rotunjite sau șanfrenate , și include cel puțin 20 de țigarete.	Aliniatul 28 din Preambul Directivei recunoaste folosirea pachetelor cu margini rotunjite sau șanfrenate. Acestea reprezintă aproximativ 65% din piața pachetelor de țigarete din România.
Articolul 15				
15.	Art. 15		Alineatul 15 al articolului 15, se modifică și va avea următorul cuprins:	

		(15) Definirea elementelor principale ale contractelor de stocare de date menționate la alin. (10), precum durata, posibilitatea de reînnoire, cunoștințele de specialitate necesare sau confidențialitatea, inclusiv monitorizarea și evaluarea periodică a contractelor respective, adoptată prin acte delegate de Comisia Europeană, este aprobată prin ordin, publicat în Monitorul Oficial, al României, al Președintelui Agenției Naționale de Administrare Fiscală, în termen de 60 de zile de la publicarea lor în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene.	(15) Definirea elementelor principale ale contractelor de stocare de date menționate la alin. (10), precum durata, posibilitatea de reînnoire, cunoștințele de specialitate necesare sau confidențialitatea, inclusiv monitorizarea și evaluarea periodică a contractelor respective, adoptată prin acte delegate de Comisia Europeană,este aprobată prin lege.	
Articolul 20				
16.	Art. 20	(10) Cuantumul și procedura de percepere a tarifelor prevăzute la alin. (9) se aprobă prin ordin al ministrului sănătății în termen de 60 de zile de la data publicării prezentei legi.	Alineatul 10 al articolului 20, se modifică și va avea următorul cuprins: (10) Cuantumul și procedura de percepere a tarifelor prevăzute la alin. (9) se aprobă prin ordin comun al ministrului sănătății si ministerului finantelor publice în termen de 60 de zile de la data publicării prezentei legi.	Ordin comun pentru a pastra cutuma existenta (consultare si colaborare ministere si agentii-autoritati) si in Legea nr.349/2002.
17.	Art. 20		Alineatul 23 al articolului 20, se modifică și va avea următorul cuprins:	

		(23) Stabilirea interdicției de introducere pe piață a unor țigarete electronice specifice sau a unor flacoane de reumplere sau a unui tip de țigarete electronice sau de flacoane de reumplere prin acte delegate ale Comisiei Europene se aprobă prin ordin al ministrului sănătății, publicat în Monitorul Oficial al României, în termen de 60 de zile de la publicarea în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene.	(23) Adoptarea interdicției de introducere pe piață a unor țigarete electronice specifice sau a unor flacoane de reumplere sau a unui tip de țigarete electronice sau de flacoane de reumplere prin acte delegate ale Comisiei Europene se aprobă prin lege .	
18.	Art. 20	(24) Adaptarea textului avertismentului de sănătate prevăzut la alin. (11) lit. k), pct. 3, adoptată prin acte delegate ale Comisiei Europene, este aprobată prin ordin al ministrului sănătății, publicat în Monitorul Oficial al României, în termen de 60 de zile de la publicarea în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene.	Alineatul 24 al articolului 20, se modifică și va avea următorul cuprins: (24) Adaptarea textului avertismentului de sănătate prevăzut la alin. (11) lit. k), subpunctul (iii), adoptată prin acte delegate ale Comisiei Europene, se aprobă prin lege .	
Articolul 24				
19.	Art. 24	(2) Ministerul Sănătății poate adopta, prin ordin al ministrului sănătății,	Alineatul 2 al articolului 24, se modifică și va avea următorul cuprins: (2) La propunerea Ministerul Sănătății se pot adopta prin lege, reglementări,	Astfel de masuri extreme pot fi adoptate doar prin lege, în baza unor studii temeinice, cu analize de impact, informarea consumatorilor și consultarea tuturor factorilor implicați. Simpla interzicere a produsului sau

<p>publicat în Monitorul Oficial, reglementări, aplicabile tuturilor produselor din tutun sau produselor conexe care se introduc pe piața din România, referitoare la standardizarea ambalajelor produselor din tutun, acolo unde acest lucru se justifică din motive legate de sănătatea publică, la interzicerea anumitor categorii de produse din tutun sau produse conexe în România, cu condiția ca interzicerea să fie justificată de necesitatea protecției publice, ținând seama de nivelul înalt de protecție a sănătății umane atins prin prezenta lege. Aceste reglementări trebuie să fie proporționale și nu pot constitui mijloace de discriminare arbitrară sau o restricționare mascată a comerțului dintre statele membre.</p> <p>(3) Reglementările prevăzute la alin. (2), se notifică Comisiei Europene anterior adoptării, prin Ministerul Economiei, Comerțului și Relațiilor cu Mediul de Afaceri, împreună cu motivele pentru introducerea lor.</p> <p>(4) Măsurile de interzicere prevăzute la alin. (2) se notifică Comisiei Europene de către Ministerul Sănătății, împreună cu motivele pentru introducerea lor.</p> <p>(6) În funcție de decizia Comisiei Europene, Ministerul Sănătății aplică măsurile corespunzătoare, prin ordin al ministrului sănătății care intră în vigoare</p>	<p>aplicabile tuturilor produselor din tutun sau produselor conexe care se introduc pe piața din România, referitoare la standardizarea ambalajelor produselor din tutun, acolo unde acest lucru se justifică din motive legate de sănătatea publică, la interzicerea anumitor categorii de produse din tutun sau produse conexe în România, cu condiția ca interzicerea să fie justificată de necesitatea protecției publice, ținând seama de nivelul înalt de protecție a sănătății umane atins prin prezenta lege. Aceste reglementări trebuie să fie proporționale și nu pot constitui mijloace de discriminare arbitrară sau o restricționare mascată a comerțului dintre statele membre.</p> <p>(3) Reglementările prevăzute la alin. (2), se notifică Comisiei Europene anterior adoptării, prin Ministerul Economiei, Comerțului și Relațiilor cu Mediul de Afaceri, împreună cu motivele pentru introducerea lor.</p> <p>(4) Măsurile de interzicere prevăzute la alin. (2) se notifică Comisiei Europene de către Ministerul Sănătății, împreună cu motivele pentru introducerea lor.</p> <p>(6) În funcție de decizia Comisiei Europene, Ministerul Sănătății aplică măsurile corespunzătoare.</p> <p>(7) În absența unei decizii a Comisiei Europene în termen de 6 luni de la</p>	<p>categoriei de produs sau adoptare de măsuri de standardizare a ambalajelor produselor din tutun, fără studii și analize temeinice, fără consultare publică și campanie de informare, poate fi anulată de prezența produselor de contrabandă care substituie produsul sau pachetele.</p> <p>Un proces legislativ obișnuit permite la nevoie modificarea legii în vigoare, însă tot printr-o lege. Standardizarea pachetelor sau interzicerea unor categorii de produse sunt măsuri extreme, pentru care sunt întotdeauna necesare discuții între ministere și decizii la nivelul Guvernului și cu aprobarea Parlamentului. Standardizarea implica atingeri grave aduse drepturilor de proprietate intelectuală ale titularilor de mărci, afectarea drastică a concurenței și a libertății economice, aspecte care nu pot fi lăsate pentru reglementare prin acte normative care nu au putere de lege.</p>
--	--	---

		<p>în termen de 12 luni de la publicarea în Monitorul Oficial al României.</p> <p>(7) În absența unei decizii a Comisiei Europene în termen de 6 luni de la primirea notificării de către Comisia Europeană, măsurile de interzicere prevăzute la alin. (2) sunt considerate aprobate și intră în vigoare în termen de 12 luni de la expirarea termenului de mai sus.</p>	<p>primirea notificării de către Comisia Europeană, măsurile de interzicere prevăzute la alin. (2) sunt considerate aprobate.</p>	
Articolul 27				
20.	Art. 27	<p>(1) Prezenta lege intră în vigoare la data de 20 mai 2016, cu excepția art. 7 alin. (20), art. 10 alin. (4), art. 15 alin. (16) și art. 16 alin. (5).</p> <p>(2) Până la data de 20 mai 2017, este permisă introducerea pe piață a următoarelor produse care nu sunt în conformitate cu prezenta lege:</p> <p>a) produsele din tutun fabricate sau puse în liberă circulație și etichetate în conformitate cu Legea nr. 349/2002 pentru prevenirea și combaterea efectelor consumului produselor din tutun, cu modificările și completările ulterioare, înainte de 20 mai 2016;</p> <p>b) țigările electronice sau flacoanele de reumplere fabricate sau puse în liberă circulație înainte de 20 noiembrie 2016;</p> <p>c) produsele din plante pentru fumat, fabricate sau puse în liberă circulație înainte de 20 mai 2016.</p>	<p>Alineatul 2, lit. a), al articolului 27, se modifică și va avea următorul cuprins:</p> <p>a) produsele din tutun fabricate sau puse în liberă circulație și etichetate în conformitate cu Legea nr. 349/2002 pentru prevenirea și combaterea efectelor consumului produselor din tutun, cu modificările și completările ulterioare, înainte de 20 noiembrie 2016</p>	<p>Data fiind întârzierea transpunerii, dar și a elaborării Actelor Delegate și de Implementare, unele dintre ele referitoare la chestiuni esențiale privind produsul sau ambalajele, este propusa amânarea cu minimum șase luni a termenului limita de conformare a producției, cu mentinerea termenului limita pentru introducerea pe piața a produselor actuale la 20 mai 2017, potrivit prevederilor Directivei.</p> <p>- Termenul actual de transpunere pentru implementarea Directivei de către statele membre va expira pe 20 mai 2016. Aceasta este și data de la care producătorii de tutun trebuie să își fabrice produsele în conformitate cu reglementările Directivei și nu în conformitate cu Directiva 2001/37/CE aplicabilă anterior. Astfel, de la momentul prezentului document, aflat</p>

				<p>inca in stadiu de proiect, mai rămân practic doar două luni pentru adaptarea echipamentelor, modificarea designului pachetelor și a proceselor de producție, precum și pentru furnizarea de instrucțiuni detaliate cu privire la noile cerințe.</p> <p>- Din cauza stadiului actual al adoptării actelor delegate și de implementare de către Comisie și al transpunerii Directivei în legislația națională, producătorilor le lipsește și la această dată cadrul legislativ adoptat care să le permită adaptarea producției în regim de securitate juridică, certitudine și predictibilitate, iar propunerea prorogării termenului limită de conformare a producției vine pe tărâmul imposibilității evidente a producătorilor de a introduce pe piața produse noi începând cu data de 20 mai 2016, raportat la întârzierea procesului de transpunere a directivei și de adoptare a legislației secundare în dreptul intern.</p>
III.				
21.	III	<p>Legea nr. 349/2002 pentru prevenirea și combaterea efectelor consumului produselor din tutun, publicată în</p>	<p>Cap. III se modifică și va avea următorul cuprins:</p> <p>Legea nr. 349/2002 pentru prevenirea și combaterea efectelor consumului produselor din tutun, publicată în</p>	<p>Adăugire necesară pentru a continua producția în paralel pe vechile și noile cerințe până pe 20 noiembrie 2016, urmând ca piața să fie "curată" pe 20 mai 2017, așa cum prevede Directiva.</p>

		Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 435 din 21 iunie 2002, cu modificările și completările ulterioare, se modifică după cum urmează (...) 9. Articolul 6 se abrogă	Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 435 din 21 iunie 2002, cu modificările și completările ulterioare, se modifică după cum urmează (...) 9. Articolul 6 se abrogă începând cu 20 noiembrie 2016	
IV.				
22.	IV.	La data intrării în vigoare a prezentei legi se abrogă: a) Ordinul ministrului sănătății nr. 764/2004 pentru aprobarea Normelor privind utilizarea fotografiilor color sau a altor ilustrații în cadrul avertismentelor de sănătate pe pachetele de tutun, cu modificările și completările ulterioare, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 599 din 2 iulie 2002; b) Ordinul ministrului sănătății nr. 618/2007 privind aprobarea avertismentelor combinate pe pachetele de tutun, selectate în mod exclusiv din Biblioteca electronică de documente sursă a Comisiei Europene, cu modificările ulterioare, publicat Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 291 din 3 mai 2007; c) Ordinul ministrului sănătății nr.	Cap. III se modifică și va avea următorul cuprins: La data intrării în vigoare a prezentei legi se abrogă: a) Ordinul ministrului sănătății nr. 1349/2008 privind stabilirea Normelor pentru aplicarea prevederilor art. 34 alin. (1) - (4) din Legea nr. 349/2002 pentru prevenirea și combaterea efectelor consumului produselor din tutun, publicat Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 601 din 12 august 2004; b) Ordinul ministrului sănătății și ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale nr. 763/455/2004 pentru aprobarea listei substanțelor permise a fi utilizate în fabricarea produselor din tutun, cu modificările și completările ulterioare, publicat Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 704 din 4 august 2004.	Modificare necesară pentru a continua producția în paralel pe vechile și noile cerințe până pe 20 noiembrie 2016, urmând ca piața să fie "curată" pe 20 mai 2017, așa cum prevede Directiva.

		<p>1349/2008 privind stabilirea Normelor pentru aplicarea prevederilor art. 34 alin. (1) - (4) din Legea nr. 349/2002 pentru prevenirea și combaterea efectelor consumului produselor din tutun, publicat Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 601 din 12 august 2004;</p> <p>d) Ordinul ministrului sănătății și ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale nr. 763/455/2004 pentru aprobarea listei substanțelor permise a fi utilizate în fabricarea produselor din tutun, cu modificările și completările ulterioare, publicat Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 704 din 4 august 2004.</p>		
23.	V		<p>Se introduce art. V. cu urmatorul continut:</p> <p>La data de 20 noiembrie 2016, se abroga:</p> <p>a) Ordinul ministrului sănătății nr. 764/2004 pentru aprobarea Normelor privind utilizarea fotografiilor color sau a altor ilustrații în cadrul avertismentelor de sănătate pe pachetele de tutun, cu completările ulterioare, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr.599 din 2 iulie 2002;</p>	<p>Modificare necesară pentru a continua producția în paralel pe vechile și noile cerințe până pe 20 noiembrie 2016, urmând ca piața să fie "curată" pe 20 mai 2017, așa cum prevede Directiva.</p>

			b) Ordinul ministrului sănătății nr. 618/2007 privind aprobarea avertismentelor combinate pe pachetele de tutun, selectate în mod exclusiv din Biblioteca electronică de documente - sursă a Comisiei Europene, cu completările ulterioare, publicat Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 291 din 3 mai 2007.	
--	--	--	--	--