



Veselības inspekcija

SKAIDROJUMS

par izmaiņām EU-CEG sniedzamās informācijas apjomā un formātā saskaņā ar Tabakas likuma grozījumiem un MK noteikumu Nr. 440 aktuālo redakciju

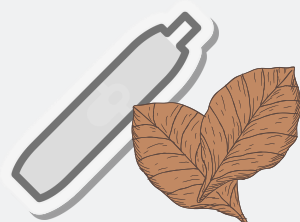
TABAKAS IZSTRĀDĀJUMU SADAĻA



ELEKTRONISKO CIGAREŠU SADAĻA



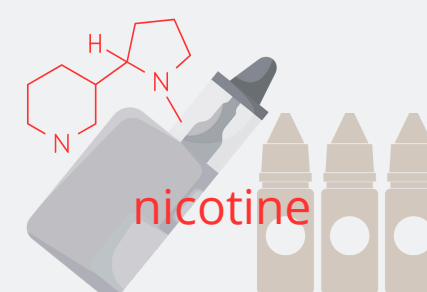
TRADICIONĀLIE TABAKAS
IZSTRĀDĀJUMI
t.sk.
CIGARETES



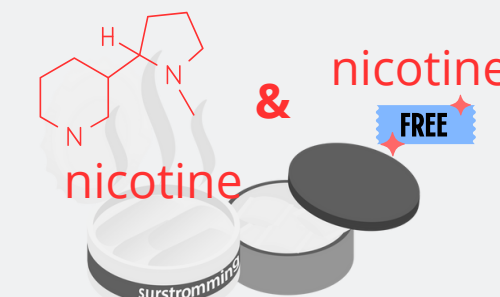
JAUNIEVIESTI TABAKAS
IZSTRĀDĀJUMI



AUGU SMĒĶĒŠANAS
PRODUKTI



ELEKTRONISKĀS
CIGARETES UN
UZPILDES FLAKONI



TABAKAS
AIZSTĀJĒJPRODUKTI

Produkta veids "Other"

Vienlaikus ar grozījumiem Tabakas likumā **grozīti** Ministru kabineta noteikumi Nr. 440 "Kārtība, kādā sniedz un apstrādā informāciju par tabakas izstrādājumiem, tabakas aizstājējproduktiem, augu smēķēšanas produktiem, elektroniskajām cigaretēm un to uzpildes flakoniem"

MK noteikumu Nr. 440 grozījumi
stājās spēkā 2024. gada 1. augustā



Veselības inspekcija



TABAKAS SADAĻA

NEW

CIGARETES

paziņotas laišanai tirgū pēc 01.08.2024



iesniedz akreditētu laboratoriju
izsniegtus testēšanas pārskatus
un novērtējumu



apliecina cigarešu atbilstību samazinātas
degšanas spējas prasībām

**RAŽOTĀJI
IMPORTĒTĀJI**

pirms cigarešu laišanas
tirgū



iesniedz informāciju saskaņā ar
MK noteikumu Nr. 440
2. pielikumu



**LVS EN ISO 16156
LVS EN ISO 12863**



Veselības inspekcija



VISIEM TABAKAS IZSTRĀDĀJUMIEM pievieno iepakojuma vienības attēla failu – PDF– paziņoti laišanai tirgū pēc 01.08.2024.

Uz cigaretēm, tinamo tabaku un jaunieviesti tabaks
izstrādājumiem attiecas raksturīgā aromāta, izņemot
tabakas, aizliegums

**RAŽOTĀJI
IMPORTĒTĀJI**

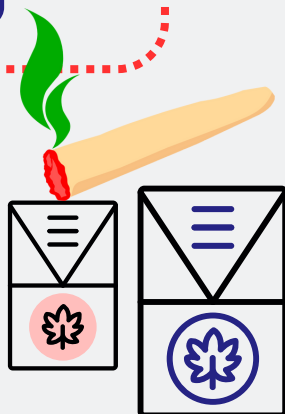
pirms laišanas tirgū

**iesniedz informāciju saskaņā ar
MK noteikumu Nr. 440
2., 4. un 6. pielikumu**

- ⚠ **Jāpaziņo atbilstošs produkta veids** (6. pielikums)
- ⚠ **Jaunieviesti tabakas izstrādājumiem:
sešus mēnešus pirms paredzētās laišanas
tirgū, sniedz specifisku informāciju**
- ⚠ **Jāpievieno toksikoloģiskie dati par sastāvdaļām
dedzinātā un nededzinātā veidā, norādot to
ietekmi uz patērētāju veselību un atkarību
izraisošās īpašības, saskaņā ar noteikto
formātu** (4.pielikums)



Veselības inspekcija



ASP

var lieto dezinot vai karsējot (Tabakas likums 1. panta 2. p),
nesatur tabaku vai citas atkarību izraisošas vielas, tostarp
nikotīnu

**RAŽOTĀJI
IMPORTĒTĀJI**

pirms laišanas tirgū

**iesniedz informāciju saskaņā ar
MK noteikumu Nr. 440
2. un 6. pielikumu**

TABAKAS SADAĻA

AUGU SMĒĶĒŠANAS PRODUKTI (ASP)

paziņoti laišanai tirgū
pēc 01.08.2024.

- !** **Jāpaziņo atbilstošs produkta veids** (6. pielikums) ASP, kas paredzēti karsēšanai, **EU-CEG jāpaziņo ar produkta veidu "Cits"**
- !** **Jāpievieno iepakojuma vienības attēls.** Attēlam jābūt pietiekami skaidram, lai skatītu detaļas un palīdzētu identificēt unikālas produkta prezentācijas
- !** **Augu izcelsmes sastāvdaļas** norāda ar auga latīnisko nosaukumu, izmantotās auga daļas nosaukumu un pagatavojuma veidu (sasmalcināta droga, ekstrakts, ēteriskā eļļa, pulveris u.c.)



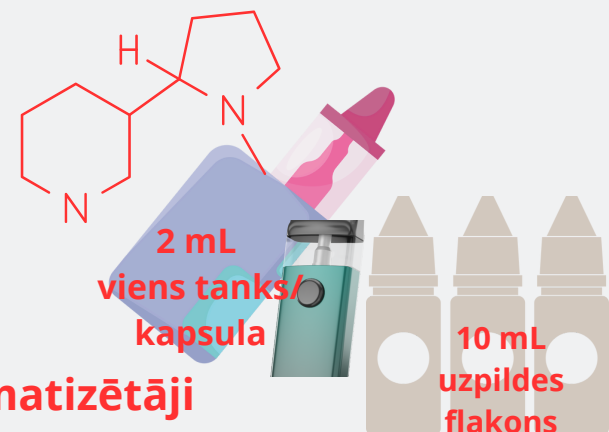
Veselības inspekcija



E-CIGAREŠU SADAĻA

E-CIGARETĒM UN UZPILDES FLAKONIEM

paziņoti laišanai tirgū
pēc 01.01.2025.



Ir atļauti tikai noteiki tabakas aromatizētāji

**RAŽOTĀJI
IMPORTĒTĀJI**

pirms laišanas tirgū

**iesniedz informāciju saskaņā ar
MK noteikumu Nr. 440
3., 4., 5. un 6. pielikumu**



Jāpaziņo atbilstošs produkta veids (6.pielikums)



**Jābūt pievienotam akreditētas laboratorijas
apliecinājumam un testēšanas pārskatam:**

1.1. par emisiju kvantitatīvo un kvalitatīvo saturu
masas vienībās

1.2. par elektroniskās cigaretes izdalīto nikotīnu
nemainīgās devās normālas lietošanas apstākļos



**KATRAI PREZENTĀCIJAI jāpievieno iepakojuma
un informatīvās lapiņas, lietošanas instrukcijas
fails**



Veselības inspekcija



E-CIGAREŠU SADAĻA

E-CIGARETĒM UN UZPILDES FLAKONIEM

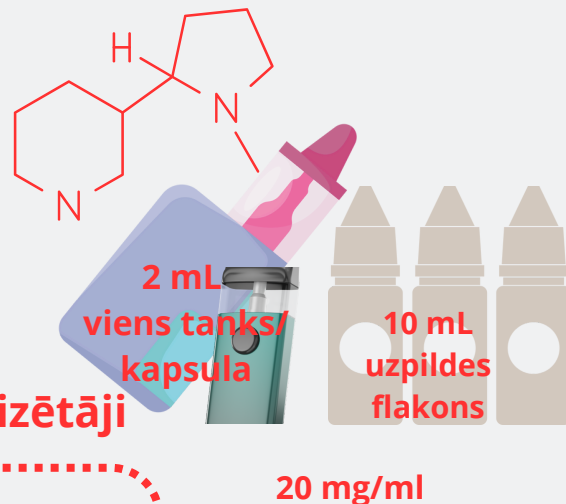
paziņoti laišanai tirgū pēc
01.01.2025.

Ir atļauti tikai noteiki tabakas aromatizētāji

**RAŽOTĀJI
IMPORTĒTĀJI**

pirms laišanas tirgū

iesniedz informāciju saskaņā ar
MK noteikumu Nr. 440
3., 4., 5. un 6. pielikumu



Jāpievieno **toksikoloģiskie dati par sastāvdaļām** dedzinātā un nededzinātā veidā, norādot to ietekmi uz patērētāju veselību un atkarību izraisošās īpašības, **saskaņā ar noteikto formātu** (4.pielikums)



iesniedzot informāciju par katru jaunu prezentāciju (zīmolu) jau esošajam produktam, jāpievieno apliecinājuma veidlapa (5. pielikums)

Pēc pieprasījuma:

- produkta rasējums ar modeli, zīmolu, izmēriem un detaļām
- fotofiksācijas ar lineālu vai bīdmēru, divos rakursos



Maksa par datu apstrādi par katru pievienotu jaunu prezentāciju (zīmolu) pie esošajā produkta ir 125.50 EUR



Veselības inspekcija



E-CIGAREŠU SADAĻA

NEW

TABAKAS AIZSTĀJĒJPRODUKTI paziņoti laišanai tirgū pēc 01.01.2025.



NEW

Ir atļauti tikai noteikti tabakas aromatizētāji

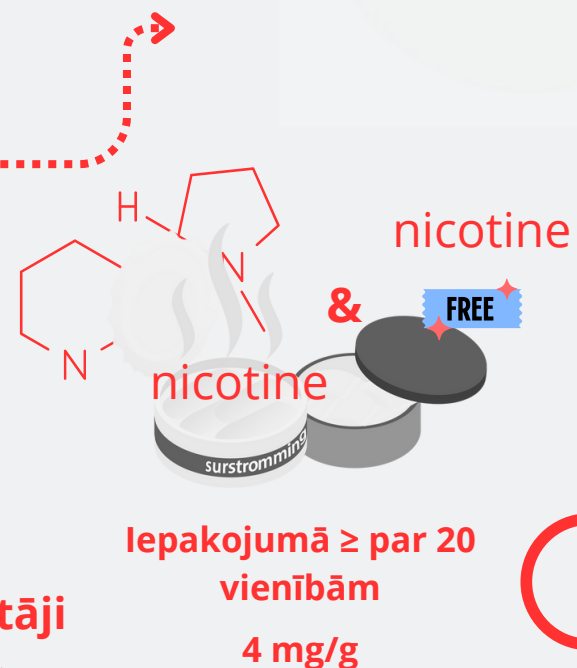
**RAŽOTĀJI
IMPORTĒTĀJI**

pirms laišanas tirgū



NEW

**iesniedz informāciju saskaņā ar
MK noteikumu Nr. 440
3., 4., 5. un 6. pielikumu**



Paziņojumu iesniedz sešus mēnešus pirms paredzētās laišanas tirgū Latvijā, kā arī ik reizi, kad tabakas aizstājējprodukta sastāvs tiek būtiski mainīts



Tabakas aizstājējproduktus, par kuriem Veselības inspekcijai ir paziņots no 2024. gada 1. augusta līdz 2024. gada 1. septembrim, var laist tirgū no 2025. gada 1. janvāra



**Pirmreizējās informācijas apstrādes maksa – 125.50 EUR
Maksa par datu apstrādi par katru pievienotu jaunu prezentāciju (zīmolu) pie esošajā produkta – 125.50 EUR
Ikgadējā informācijas apstrāde – 78,49 EUR**



Veselības inspekcija



Kur pārbaudīt kādus EU-CEG paziņotus produktus atļauts tirgot Latvijā?

1. Vietnes sadaļā "EU-CEG Latvijas datu repozitorijā paziņotie tabakas izstrādājumi, augu smēķēšanas produkti, elektroniskās cigaretes un uzpildes flakoni" publicēts Excel fails ar nosaukumu "***Piedāvāšanai LV tirgū paziņotie tabakas izstrādājumi, e-cigaretes un uzpildes flakoni (atjaunots dd.mm.gg)***", ir atrodama informācija par produktiem, kas ir paziņoti EU-CEG Latvijas datu repozitorijā un par kuriem ir veikta samaksa un sniegta informācija atbilstoši Tabakas likuma 5. pantam



2. Vietnes sadaļā

Reģistri un datubāzes

<https://registri.vi.gov.lv/tabaka>

Veselības inspekcija | Reģistrētās ārstniecības personas | Ārstniecības personu darbvieta | Ārstniecības iestāžu reģistrs | EU-CEG paziņotie produkti

EU-CEG paziņotie produkti

Komersanta nosaukums:

Zimolvārds:

Produkta veids:

Neesmu robots

reCAPTCHA
Konfidencialitāte - Noteikumi

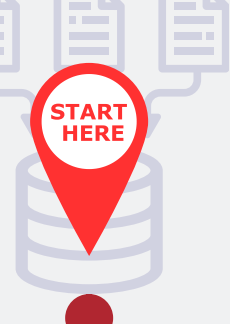
Meklet



Kāda ir EU-CEG iesniegtās informācijas apstrādes kārtība?



Veselības inspekcija



Iesniedzējs iesniedz informāciju EU-CEG

Pēc apmaksas, notiek padziļināta iesniegtās informācijas apstrāde

Konstatē neatbilstības (Tabakas likuma 3. pants)

Konstatē trūkumus iesniegtās informācijas datu kavalitātē (MK noteikumu Nr. 440 pielikumi)

Publicē informāciju vietnē

EU-CEG iesniedzējs pievieno papildus prezentāciju jau paziņotam ID

Pēc Inspekcijas pieprasījuma, EU-CEG iesniedzējs, veic rēķina apmaksu par katra ID informācijas ikgadējo apstrādi

78,49 EUR par ID

Produkti aizliegti tirgū Latvijā

Ja trūkumi netiek novērsti/ nav atbilde no iesniedzēja produkti netiks publicēti/izņemti no saraksta - līdz informācija papildināta



1 Inspekcija saņem e-pastu ar pieprasījumu no EU-CEG iesniedzēja rēķina apmaksai

2 Inspekcija informē jaunus EU-CEG iesniedzējus par samaksu
Informācija tiek apstrādāta iesniegumu izskatīšanas secībā

3 Pārbauda EU-CEG paziņotos ID un nosūta rēķinu pieprasītajiem ID uz norādīto e-pastu

4

5

125,50 EUR par ID





Veselības inspekcija

Kontaktinformācija

e-pasts: dati@vi.gov.lv
tālrunis saziņai:
+371 67081658



Noderīga informācija vietnē:

[Tabakas izstrādājumi, augu smēķēšanas produkti, tabakas aizstājējprodukti, e-smēķēšanas ierīces un uzpildes šķidrumi](#)