

Asia: VN/23855/2023

Lausuntopyyntö luonnoksesta hallituksen esitykseksi eduskunnalle laiksi tupakkaverosta annetun lain muuttamisesta

Lausunnonantajan lausunto

Voitte kirjoittaa lausuntonne alla olevaan tekstikenttään

Valtiovarainministeriö on pyytänyt Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskuksen (jäljempänä "Fimea") lausuntoa tupakkaverolain muuttamista koskevasta hallituksen esitysluonnoksesta. Fimea kiittää lausuntopyyntöä ja esittää lausuntonaan seuraavaa:

Ehdotus liittyy Fimean huhtikuussa 2023 tekemään nikotiinipusseja koskevaan uudelleenarviointiin, jonka mukaan sellaisia nikotiinipusseja, joita käytetään pääasiassa päihdetarkoituksessa ja joilla ei ole myyntilupaa lääkkeenä, ei voida enää pitää lääkkeinä eikä niihin siten sovelleta lääkelainsäädäntöä. Lausuttavana olevan ehdotuksen tarkoituksena on saattaa muun muassa tämänkaltaiset savuttomat nikotiinituotteet tupakkaverolain piiriin.

Ehdotuksen mukaan savuton nikotiinituote määriteltäisiin laissa siten, että määritelmä kattaisi markkinoilla olevat nikotiinipussit sekä markkinoille mahdollisesti myöhemmin tulevat niitä läheisesti muistuttavat tuotteet. Tarkoituksena on, että tupakkaveron piiriin eivät tulisi lääkelain alaiset savuttomat nikotiinituotteet, mistä syystä lain 7 §:ään ehdotetaan uutta 5 momenttia, jonka mukaan kyseisen lain tarkoittamina tupakkatuotteina ei pidettäisi sellaisia nikotiinituotteita, joita käytetään ainoastaan "lääkinnällisiin tarkoituksiin".

Fimean näkemyksen mukaan termi "lääkinnällinen tarkoitus" on epätarkka. Lääkelainsäädännön näkökulmasta tulisi puhua pikemminkin tuotteen lääkkeellisestä käyttötarkoituksesta, mikä Fimean näkemyksen mukaan viestisi selkeämmin siitä, että kyseisessä säännöksessä viitataan nimenomaan lääkelain alaisiin tuotteisiin. Toinen, juridisesta näkökulmasta selkeämpi vaihtoehto olisi, että 7 §:n 5 momentissa tehtäisiin suora viittaus lääkelakiin, esimerkiksi toteamalla, että "Tässä laissa tarkoitettuina tupakkatuotteina ei pidetä sellaisia savuttomia nikotiinivalmisteita, joihin sovelletaan lääkelakia (395/1987)".

Vastaava terminologinen täsmennys olisi syytä tehdä myös voimassa olevan lain 6 §:ään.

Veijalainen Hanna
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea