

TABEL DE CONCORDANȚĂ

1.	Titlul actului UE, inclusiv cea mai recentă modificare, nr. CELEX Decizia de punere în aplicare (UE) 2015/2183 a Comisiei din 24 noiembrie 2015 de stabilire a unui format comun pentru notificarea țigărilor electronice și a flacoanelor de reumplere [notificată cu documentul C(2015) 8087] CELEX : 32015D2183, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L309/15 din 26.11 2015.		
2.	Titlul proiectului de act normativ național Proiectul de hotărâre pentru modificarea Hotărârii Guvernului nr. 1065/2016 pentru aprobarea regulamentelor sanitare privind produsele din tutun, produsele conexe, dispozitivele și accesoriile de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora		
3.	Gradul general de compatibilitate Compatibil		
4.	Autoritatea/persoana responsabilă autoritatea responsabilă: Ministerul Sănătății ; persoana responsabilă: Mariana Gîncu, șef, Direcția politici în domeniul sănătății publice și urgențe în sănătatea publică, Ministerul Sănătății		
5.	Data întocmirii/actualizării 12.06.2025		
Actul Uniunii Europene		Proiectul actului normativ național	Gradul de compatibilitate
6.		7.	8.
Articolul 1 Obiectul Prezenta decizie stabilește un format comun pentru notificarea informațiilor privind țigaretile electronice și flacoanele de reumplere.		Hotărârii Guvernului nr. 1065/2016 pentru aprobarea regulamentelor sanitare privind produsele din tutun, produsele conexe, dispozitivele și accesoriile de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora Anexa nr.2 la Hotărîrea Guvernului nr. 1065 din 19 septembrie 2016 REGULAMENT SANITAR privind notificarea și raportarea informației despre produsele din tutun, produsele conexe, dispozitivele și accesoriile de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora 1. Prezentul Regulament stabilește reglementări sanitare privind notificarea și raportarea informației despre produsele din tutun, produsele conexe, dispozitivele și accesoriile de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora, produse în Republica Moldova și importate pentru comercializare în Republica Moldova.	Compatibil
Articolul 2 Formatul pentru transmiterea datelor		Punctele 16-18 din proiectul național 16. Producătorii și importatorii de produse din tutun, țigarete electronice și flacoane de reumplere au	Compatibil

(1) Statele membre se asigură că producătorii și importatorii de țigări electronice și flacoane de reumplere transmit informațiile menționate la articolul 20 alineatul (2) din Directiva 2014/40/UE, inclusiv modificările și retragerile de pe piață, în conformitate cu formatul prevăzut în anexă. (2) Statele membre se asigură că producătorii și importatorii de țigărete electronice și flacoane de reumplere transmit informațiile menționate la alineatul (1) prin intermediul unei porți comune de intrare pentru transmiterea datelor.	obligația de a transmite Agenției Naționale pentru Sănătate Publică informațiile privind ingredientele, emisiile, precum și modificările și retragerile de pe piață, în conformitate cu articolele 13 și 22 din Legea nr. 278/2007 privind controlul tutunului, pentru a asigura evaluarea corespunzătoare a produselor și protecția sănătății publice. 17. Informațiile se transmit în format electronic, care vor include: 17.1. informațiile privind produsele din tutun, conform anexei nr. 1; 17.2. datele pentru notificarea țigaretelor electronice și a flacoanelor de reumplere, conform anexei nr. 2; 17.3. date privind ingredientele utilizate în procesul de fabricare a produselor din tutun și a produselor conexe, precum și nivelul emisiilor, pentru informarea publicului larg, conform anexei nr. 3; 17.4. declarație pe propria răspundere de conformitate cu privire la ingredientele utilizate în procesul de fabricație a produselor din tutun și a produselor conexe, conform anexei nr. 4; 17.5. datele de identificare ale producătorului sau importatorului de produse din tutun, produse conexe, dispozitive și accesorii de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora, conform anexei nr. 5. 18. Agenția Națională pentru Sănătate Publică asigură funcționarea unui punct de intrare electronic național pentru transmiterea datelor.		
<i>Articolul 3</i> Stocarea datelor Statele membre au dreptul să utilizeze serviciile de stocare a datelor oferite de Comisie pentru a se conforma obligațiilor care le revin în temeiul articolului 20 alineatul (2) din Directiva 2014/40/UE, cu condiția să fi semnat un acord privind nivelul serviciilor cu Comisia.	Punctele 20-21 din proiectul național 20. Agenția Națională pentru Sănătate Publică poate opta pentru utilizarea platformei europene de stocare a datelor (EU-CEG), în scopul conformării cu cerințele privind colectarea, stocarea și analiza informațiilor, în baza unui acord formal încheiat cu Comisia Europeană. 21. Agenția Națională pentru Sănătate Publică este responsabilă de: 21.1. primirea, verificarea și analizarea informațiilor prevăzute la punctele 16 – 17; 21.2. asigurarea funcționării punctului de intrare electronic național pentru transmiterea datelor; 21.3. gestionarea și stocarea informațiilor transmise de către producători și importatori;	Compatibil	

	21.4. facilitează accesul publicului la informațiile de interes public, cu condiția protejării corespunzătoare a informațiilor clasificate ca date comerciale sensibile.		
<i>Articolul 4</i> Numărul de identificare al furnizorului de date Înainte de a transmite informații statelor membre pentru prima dată în temeiul prezentei decizii, producătorul sau importatorul solicită un număr de identificare (ID-ul de transmitere) generat de operatorul porții de intrare comune. Producătorul sau importatorul prezintă, la cerere, un document care să ateste identificarea companiei și autentificarea activităților în conformitate cu legislația națională în care este stabilită compania. ID-ul de transmitere se utilizează pentru toate transmișerile ulterioare și în toată corespondența ulterioară.	Punctele 22-24 din proiectul național 22. Înainte de prima transmitere a informațiilor către Agenția Națională pentru Sănătate Publică, producătorul sau importatorul de produse din tutun sau produse conexe este obligat să solicite atribuirea unui număr de identificare al furnizorului de date, generat de operatorul punctului de intrare electronic desemnat. 23. În acest scop, solicitantul va depune un set de documente care să ateste identificarea întreprinderii și dreptul legal de a desfășura activitate economică, în conformitate cu legislația națională a statului în care este înregistrată întreprinderea. 24. Numărul de identificare atribuit va fi utilizat pentru toate transmișerile ulterioare de date și pentru corespondența oficială aferentă.	Compatibil	
<i>Articolul 5</i> Numărul de identificare al produsului (1) Pe baza ID-ului de transmitere menționat la articolul 4, producătorul sau importatorul atribuie un ID de țigară electronică (EC-ID) fiecărui produs care urmează să fie notificat. 2. Atunci când transmit informații privind produse cu aceeași compoziție și design, producătorii și importatorii utilizează, în măsura posibilului, același număr de identificare CE, în special în cazul în care datele sunt transmise de diverși membri ai unui grup de societăți. Aceasta se aplică indiferent de marcă, subtip și numărul de piețe pe care sunt plasate. 3. În cazul în care producătorul sau importatorul nu poate garanta că același număr de identificare CE este utilizat pentru produse cu aceeași compoziție și design, acesta furnizează cel puțin, pe cât posibil, diferitele numere de identificare CE care au fost atribuite acestor produse.	Punctele 25-27 din proiectul național 25. Pe baza numărului de identificare al furnizorului de date menționat la punctul 21, producătorul sau importatorul atribuie: 25.1 un număr de identificare al produsului din tutun (TP-ID) fiecărui produs din tutun care urmează să fie raportat; 25.2. un număr de identificare al țigării electronice (EC-ID) fiecărui produs de tip țigară electronică sau flacon de reumplere care urmează să fie notificat. 26. În cazul produselor din tutun și produselor conexe cu aceeași compoziție și același aspect, sau design, producătorii și importatorii utilizează, în măsura posibilului, același număr de identificare (TP-ID sau EC-ID), inclusiv în cazul când datele sunt transmise de diferiți membri ai aceluiași grup de societăți. Aceasta se aplică indiferent de marcă, subtip sau de numărul de piețe pe care au fost plasate produsele respective. 27. Dacă nu poate să se asigure că același TP-ID sau EC-ID este utilizat pentru produsele cu aceeași compoziție și cu același aspect, producătorul sau importatorul furnizează, în	Compatibil	

	măsura posibilului, cel puțin diferitele numere TP-ID care au fost atribuite acestor produse.		
<i>Articolul 6</i> Date confidențiale și divulgarea datelor (1) În documentele lor transmise, producătorii și importatorii marchează toate informațiile pe care le consideră a fi secret comercial sau confidențiale din alte motive și, la cerere, își justifică în mod corespunzător afirmațiile. 2. La utilizarea datelor transmise în scopul aplicării Directivei 2014/40/UE și a Regulamentului (CE) nr. 1049/2001 al Parlamentului European și al Consiliului (⁴), Comisia nu va considera, în principiu, următoarele informații ca fiind confidențiale sau ca reprezentând secret comercial: a) ingrediente utilizate în cantități mai mari de 0,1 % din formula finală a lichidului; b) studii și date transmise în conformitate cu articolul 20 alineatul (2) din Directiva 2014/40/UE, în special privind toxicitatea și dependența. În cazul în care aceste studii sunt legate de anumite mărci, referințele explicite și implicite la marcă se elimină, iar versiunea redactată trebuie să fie accesibilă.	Punctele 28-29 din proiectul național 28. Atunci când transmit date, producătorii și importatorii marchează toate informațiile considerate a fi secrete comerciale sau alte informații confidențiale și, la cerere, își justifică în mod corespunzător afirmațiile. 29. În scopul utilizării datelor transmise în conformitate cu articolele 13 și 22 din Legea nr. 278/2007 privind controlul tutunului, Agenția Națională pentru Sănătate Publică nu consideră, în principiu, următoarele informații ca fiind confidențiale sau secrete comerciale: 29.1. pentru toate produsele din tutun, prezența și cantitatea de aditivi, alții decât aromele; 29.2. pentru toate produsele din tutun, prezența și cantitatea altor ingrediente decât aditivii, utilizate în cantități de peste 0,5 % din greutatea unitară totală a produsului din tutun; 29.3. pentru țigarete și tutunul de rulat, prezența și cantitatea aromelor individuale utilizate în cantități de peste 0,1 % din greutatea unitară totală a produsului din tutun; 29.4. pentru tutunul de pipă, trabucuri, țigările de foi, produsele din tutun care nu se fumează și toate celelalte produse din tutun, prezența și cantitatea aromelor individuale utilizate în cantități de peste 0,5 % din greutatea unitară totală a produsului din tutun; 29.5. ingrediente utilizate în cantități mai mari de 0,1 % din formula finală a lichidului; 29.6. studiile și datele prezentate în conformitate cu articolele 13 și 22 din Legea nr. 278/2007 privind controlul tutunului, în special cu privire la toxicitate și dependență. În cazul în care studiile respective sunt asociate unor mărci specifice, referirile explicite și implicite la mărci sunt eliminate, iar documentul este pus la dispoziție în versiunea fără informații confidențiale.	Compatibil	
<i>Articolul 7</i> Destinatari Prezenta decizie se adresează statelor membre.		Prevedere UE neaplicabilă	
ANEXĂ 1. DESCRIERI DE CÂMPURI Toate câmpurile marcate cu (M) în formatul comun sunt obligatorii.	Anexa nr. 2 din proiectul național Anexa nr. 2 la Regulamentul sanitar privind notificarea și	Compatibil	

Câmpurile obligatorii dependente de filtru (F) devin obligatorii dacă un anumit răspuns este selectat dintr-o variabilă anterioară. Câmpurile generate de sistem (AUTO) sunt generate automat de sistemul software.

Pentru câmpurile în care răspunsul trebuie selectat dintr-o listă, vor fi furnizate, gestionate și publicate pe un site web al Comisiei, tabelele de referință corespunzătoare.

2. CARACTERISTICI ALE TRANSMITENTULUI

Transmițătorul este fie producătorul, fie importatorul responsabil pentru datele transmise.

Câmp #	Domeniu	Descriere	Raportare	Persoana care transmite informațiile considerate confidențiale
	ID_transmițător	ID-ul expeditorului este numărul de identificare atribuit în temeiul articolului 4	M.	
	Nume_expeditor	Denumirea oficială a depunătorului la nivel de stat membru, astfel cum este legată de numărul de TVA	M.	
	IMM-ul care trimite mesajul	Indicarea faptului dacă transmitentul sau societatea-mamă a acestuia, dacă există, este un IMM, astfel	M.	

raportarea informației despre produsele din tutun, produsele conexe, dispozitivele și accesoriile de utilizare, reîncărcare sau încălzire a acestora

Datele pentru notificarea Țigaretelor electronice și a flacoanelor de reumplere

1. DESCRIERILE CÂMPURILOR

Toate câmpurile marcate cu (M) în formatul comun sunt obligatorii.

Câmpurile obligatorii dependente de filtru (F) devin obligatorii dacă un anumit răspuns este selectat dintr-o variabilă anterioară.

Câmpurile generate de sistem (AUTO) sunt generate automat de sistemul software.

Pentru câmpurile în care răspunsul trebuie selectat dintr-o listă, vor fi furnizate, gestionate și publicate pe un site web al Comisiei, tabelele de referință corespunzătoare.

2. CARACTERISTICI ALE TRANSMITENTULUI

Transmițătorul este fie producătorul, fie importatorul responsabil pentru datele transmise.

Câmp #	Câmp	Descriere	Raportare	Furnizorul de date considerat informațiile confidențiale
	Număr_de_identificare_furnizor_de_date	Numărul de identificare al furnizorului de date este numărul atribuit în	O	

		pentru a transmite datele în numele său („introducătorul”)		
--	--	---	--	--

2.1. Caracteristicile producătorului/importatorului, ale companiei-mamă

Pentru compania-mamă, trebuie furnizate următoarele informații: numărul de identificare al depunătorului, dacă există, denumirea oficială, adresa, țara, telefonul de serviciu și adresa de e-mail funcțională a companiei.

2.2. Caracteristicile companiei afiliate producător/importator

Pentru fiecare afiliat, trebuie furnizate următoarele informații: numărul de identificare al depunătorului, dacă există, numele oficial, adresa, țara, telefonul de serviciu și adresa de e-mail funcțională a companiei.

2.3. Participantul raportează în numele expeditorului

Pentru participant, trebuie furnizate următoarele informații: numărul de identificare al expeditorului, dacă există, numele oficial, adresa, țara, telefonul de serviciu și adresa de e-mail funcțională a companiei.

3. TRANSMITEREA ȘI DESCRIEREA INFORMAȚIILOR DESPRE PRODUS — PARTEA A

C â m p #	Domeniu	Descriere	Rap ortar e	Perso a na care transm ite inform ațiile consid eră confid ențiale
	Tip_de_trimitere	Tipul de trimitere pentru produs	M.	
	Data_începere_trimite re	Data de trimitere va fi completată automat de sistem atunci	AUT O	

		date este un producător sau un importator		
	Adresa_furnizorului_de_date	Adresa furnizorului de date	O	
	Țara_furnizorului_de_date	Țara în care își are sediul/domic iliul furnizorul de date	O	
	Număr_de_telefon_f urnizor_de_date	Numărul de telefon profesional al furnizorului de date	O	
	E-mailul_furnizorului_de_date	Adresa de e-mail profesională funcțională a furnizorului de date	O	
	Furnizorul_de_date_are_o_societate-mamă	Bifați căsuța dacă furnizorul de date are o societate-mamă	O	
	Furnizorul_de_date_are_o_societate_afili ată	Bifați căsuța dacă furnizorul de date are o societate afiliată	O	

		când utilizatorul trimite informațiile despre produs.		
	ID_produs (ID-EC)	EC-ID este numărul de identificare al produsului utilizat în sistem, în formatul „ID-ul solicitantului-an-numărul produsului” (NNNNN-NN-NNNN), unde „ID-ul expeditorului” este numărul de identificare al expeditorului (vezi mai sus) „anul” este anul în care datele despre produs au fost transmise pentru prima dată (2 cifre) „numărul produsului” este numărul atribuit produsului de către	M.	

	Furnizorul de date desemnează un operator	Bifați căsuța în cazul în care furnizorul de date a desemnat o parte terță pentru a introduce date în numele său („operator”)	O	
--	---	---	---	--

2.1. Caracteristicile societății-mamă a producătorului/importatorului
Pentru societatea-mamă, trebuie să fie furnizate următoarele informații: numărul de identificare al furnizorului de date, dacă este cazul, denumirea oficială, adresa, țara, numărul de telefon profesional și adresa de e-mail profesională funcțională.

2.2. Caracteristicile societății afiliate a producătorului/importatorului
Pentru fiecare societate afiliată, trebuie să fie furnizate următoarele informații: numărul de identificare al furnizorului de date, dacă este cazul, denumirea oficială, adresa, țara, numărul de telefon profesional și adresa de e-mail profesională funcțională.

2.3. Operatorul care raportează în numele furnizorului de date
Pentru operator, trebuie să fie furnizate următoarele informații: numărul de identificare al furnizorului de date, dacă este cazul, denumirea oficială, adresa, țara, numărul de telefon profesional și adresa de e-mail profesională funcțională.

3. TRANSMITEREA ȘI DESCRIEREA INFORMAȚIILOR PRIVIND PRODUSUL – PARTEA A

C â m p #	Câmp	Descriere	Raport are	Furnizorul de date consideră informa
-----------	------	-----------	------------	--------------------------------------

		transmitent la prima transmitere a datelor							țiile confide nțiale			
	ID_produș_Altul_exis tent	Indicație dacă solicitantul cunoaște existența unui alt produs (produse) cu același design și compoziție care este comercializat în UE utilizând un alt număr de identificare CE.	M.			Tipul_de_tr ansmitere	Tipul de transmitere în cazul produsului	O				
	ID_produș_Altele	Enumerați codul CE al produsului/pr odusei cu același design și compoziție. Dacă codul CE al produsului/pr odusei nu este cunoscut de către transmitent, trebuie furnizate cel puțin denumirea completă a mărcii și denumirile subtipurilor, precum și statul/statele membre în	F			Data_încep erii_transmi terii	Data transmiterii va fi completată în mod automat atunci când utilizatorul transmite informații privind produsul	AUTO				
						Număr_ide ntificare_pr odus (EC- ID)	EC-ID este numărul de identificare al produsului utilizat în sistem folosind formatul „număr de identificare furnizor de date-anul- numărul produsului” (NNNNN-NN- NNNNN), unde: „număr de identificare furnizor de date” este numărul de identificare	O				

[illegible]

		care produsul (produsele) este introdus pe piață.		
	Tip_produs	Tipul de produs în cauză	M.	
	Greutate_produs_Lichid electronic	Greutatea totală a e-lichidului într-o unitate de produs în mg.	F	
	Produs_Volum_Lichid electronic	Volumul total de e-lichid dintr-o unitate de produs în ml.	F	
	Identificarea_producătorului_de_produs	Dacă transmiterea nu este producătorul, denumirea oficială a companiei producătorului (producătorilor) produsului, inclusiv datele de contact ale acestuia ⁽²⁾ .	F	
	Adresă_loc_de_producție_produs	Pentru fiecare producător, adresa (adresele) locului (locurilor) unde se desfășoară producția	M.	
	Clasificare CLP a produsului	Clasificarea	F	

		comercializate) în UE cu un EC-ID diferit		
	Număr_de_identificare_produs_alt_e	Menționați EC-ID-ul produsului (produselor) cu același aspect și aceeași compoziție. Dacă furnizorul de date nu cunoaște EC-ID-ul produsului (produselor), se furnizează cel puțin denumirea completă (denumirile complete) a(le) mărcii și subtipului, precum și statul membru (statele membre) în care s-a(u) introdus pe piață produsul (produsele)	F	
	Există_produs_aceeași_compoziție	Indicație care precizează dacă furnizorul de date cunoaște un alt produs (alte produse) cu aceeași compoziție a	O	

	odului	generală a produsului (inclusiv elementele de etichetare) ca amestec de substanțe, pe baza Regulamentului (CE) nr. 1272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului (3) și așa cum este descrisă în „Ghidul privind aplicarea criteriilor CLP” (4)		
--	--------	---	--	--

3. TRANSMITEREA ȘI DESCRIEREA INFORMAȚIILOR DESPRE PRODUS — PARTEA B.

În cazul în care produsele sunt prezentate spre vânzare în formate diferite sau în cazul în care același produs este prezentat spre vânzare în state membre diferite, următoarele variabile trebuie completate pentru fiecare format și pentru fiecare stat membru.

Câmp #	Domeniu	Descriere	Raportare	Persoana care transmite informațiile considerate confidențiale
	Nume_Marcă_Produs	Denumirea comercială sub care este comercializat produsul în statul	M.	

		cu un aspect diferit		
	Produs_aceleași_compoziție_alte	Menționați EC-ID-ul produsului (produselor) cu aceeași compoziție a lichidului, dar cu un aspect diferit. Dacă furnizorul de date nu cunoaște EC-ID-ul produsului (produselor), se furnizează cel puțin denumirea (denumirile) a(le) mărcii și subtipului, precum și statul membru (statele membre) în care s-a(u) introdus pe piață produsul (produsele)	F	
	Tipul_produsului	Tipul produsului în cauză	O	
	Greutatea_produsului_lichid	Greutatea totală a lichidului dintr-o unitate de produs, în mg	F	

		membru căruia i se transmit informațiile.				Volumul pr odusului_lic hid	Volumul total al lichidului dintr-o unitate de produs, în ml	F				
	Nume_subtip_m arcă_produș	„Denumirea subtipului de produs” (dacă există) așa cum este comercializa t în statul membru căruia i se transmit informațiile despre produs.	M.			Identificare a_producăto rului_produ sului	În cazul în care furnizorul de date nu este producătorul, denumirea oficială (denumirile oficiale) a(le) societății producătorului (producătorilor) produsului, inclusiv datele de contact ⁽²⁾	F				
	Data_lansării_pr odusului	Data la care solicitantul intenționeaz ă să lanseze/lanse ază produsul pe piață	M.			Adresa_loc ului_de_pro ducție	Pentru fiecare producător, adresa (adresele) locului (locurilor) de producție	O				
	Indicație_de_ret ragere_produș	Indicație că solicitantul intenționeaz ă să retragă/să retragă produsul de pe piață	M.			Clasificare CLP_produ s	Clasificarea generală a produsului (inclusiv elementele de etichetare) ca un amestec de substanțe, pe baza Regulamentului (CE) nr. 1272/2008 al	F				
	Data_retragerii_ produsului	Data la care solicitantul intenționeaz ă să retragă/să retragă produsul de pe piață	F									
	Număr_trimitet or_produș	Numărul de identificare utilizat intern de	M. Cel puțin unul dintre									

		către expeditor	aceste numere trebuie utilizat în mod constant pentru toate trimiterile făcute de un singur transmiten t.	
	Număr_UPC_Produs	UPC-12 (Codul universal al produsului) al produsului		
	Număr_EAN_pro dus	EAN-13 sau EAN-8 (Numărul European al Articolului) al produsului		
	Număr_GTIN_p rodus	GTIN (Numărul Global de Identificare Comercială) al produsului		
	Număr_SKU_pro dus	Numărul SKU (Unitatea de Stocare) al produsului		
	Produs_Piața_N ațională	Statul membru căruia îi sunt furnizate informațiile despre produs	M.	
	Unități_de_pach et_produ s	Numărul de unități individuale din pachetul unitar	M.	

4. DESCRIEREA INGREDIENTELOR CONȚINUTE ÎN PRODUS

Pentru fiecare ingredient utilizat în produs, se completează variabilele din secțiunea următoare ⁽⁵⁾. În cazul produselor care conțin mai multe articole cu ingrediente, următoarele variabile trebuie completate pentru fiecare dintre aceste articole.

Câmp	Domeniu	Descriere	Raportare	Persoana care

		European și al Consiliului ⁽³⁾ și i în conformitate cu descrierea din „Orientările privind aplicarea criteriilor CLP” ⁽⁴⁾		
--	--	---	--	--

3. TRANSMITEREA ȘI DESCRIEREA INFORMAȚIILOR PRIVIND PRODUSUL – PARTEA B

În cazul în care produsele sunt prezentate spre vânzare în diferite formate sau în cazul în care același produs este prezentat spre vânzare în diferite state membre, următoarele variabile se completează pentru fiecare format și pentru fiecare stat membru.

Câmp #	Câmp	Descriere	Raportare	Furnizorul de date consideră informațiile confidențiale
	Marca_pro dusului	Marca sub care este comercializat produsul în statul membru căruia îi sunt transmise informațiile	O	
	Denumirea_s ubtipului_mă rcii_pro dusului	„Denumirea subtipului” produsului	O	

m p #				transm ite inform ațiile consid eră confide nțiale
	Nume_ingredient	Denumirea chimică a ingredientului	M.	
	Ingredient_CAS	Numărul CAS (Chemical Abstracts Service)	M.	
	Ingredient_CAS_Suplimentar	Numere CAS suplimentare, dacă este cazul	F	
	Număr_FEMA_Ingredient	Numărul FEMA (Asociația Producătorilor de Arome și Extracte), dacă există	F Dacă nu există un CAS, trebuie indicat cel puțin unul dintre aceste patru numere. Dacă sunt indicate mai multe numere, acele numere trebuie indicate	
	Număr_aditiv_ingredient	Dacă ingredientul este un aditiv alimentar, „numărul E” al aditivului alimentar este stabilit în anexele II și III la Regulame		

		ntul (CE) nr. 1333/2008 al Parlamentului European și al Consiliului (6) .	în următoarea ordine de importanță: FEMA> Aditiv> FL>EC			Număr_produ s_furnizor	Numărul de identificare utilizat pe plan intern de către furnizorul de date	O Cel puțin unul dintre aceste numere trebuie să fie utilizat în mod consecvent pentru toate transmisiunile efectuate de același furnizor de date.			
	Ingredient_FL_Număr	Numărul FL (numărul aromei europene, astfel cum este prevăzut în anexa I la Regulamentul (CE) nr. 1334/2008 al Parlamentului European și al Consiliului (7))				Număr_UPC _produs	Codul universal de produs UPC-12 al produsului				
	Număr_EC_Ingredient	Numărul Comunității Europene (CE) (8) , dacă există				Număr_EAN _produs	EAN-13 sau EAN-8 (<i>European Article Number</i> – Număr european de articol) al produsului				
	Funcție_ingredient	Funcția (funcțiile) ingredientului		M.		Număr_GTI N_produs	Numărul GTIN (<i>Global Trade Identification Number</i>) al produsului				
	Ingredient_Funcție_Altele	Funcția ingredientului dacă este „altul”	F			Număr_SKU _produs	Numărul SKU (<i>Stock Keeping Unit</i> – Unitate de evidență a stocurilor) al produsului				
	Cantitate rețetă ingr	Greutatea	M.								

	edient	ingredient ului inclus într-o unitate de produs în mg, conform rețetei.				Piața naționa lă_produs	Statul membru căruia îi sunt transmise informațiile privind produsul	O			
	Ingredient_ Stare_Ne_vaporizată	Indicarea faptului dacă ingredient ul în formă nevaporiza tă este caracteriza t de un tip cunoscut de toxicitate sau are proprietăți cancerigen e, mutagene sau toxice pentru reproducere	M.			Unități_amba lare_produs	Numărul de unități de produse individuale în pachetul unitar	O			
4. DESCRIEREA INGREDIENTELOR PRODUSULUI Pentru fiecare dintre ingredientele utilizate în produs, trebuie să fie completate variabilele din următoarea secțiune (6). În cazul produselor care conțin mai multe articole cu ingrediente, următoarele variabile trebuie completate pentru fiecare dintre aceste articole.											
	Înregistrare_REACH _Ingredient	Numărul de înregistrare în temeiul Regulame ntului (CE) nr. 1907/2006 al Parlament ului European și al Consiliului	M.			Câ mp #	Câmp	Descriere	Rapo rtare	Furniz orul de date consid eră inform ațiile confid ențiale	
							Ingredient_denumi re	Denumirea chimică a ingredientu lui	O		
							Ingredient_CAS	Numărul CAS (<i>Chemical Abstracts</i> S...)	O		

		(⁹), dacă există.					Serviciul de catalogare a substanțelo r chimice)				
	Clasificare_ingredie nt_CLP	Indicarea faptului dacă ingredient ul a fost clasificat în temeiul Regulame ntului (CE) nr. 1272/2008 al Parlament ului European și al Consiliului (¹⁰) și se află în Inventarul de clasificare și etichetare	M.				Ingredient_CAS_s uplimentar	Numere CAS suplimenta re, dacă este cazul	F		
	Clasificare_Ingre die nt_CLP	Clasificare a ingrediente lor în conforma te cu Regulame ntul (CE) nr. 1272/2008	F				Ingredient_număr_ FEMA	Numărul FEMA (<i>Flavour and Extract Manufactu rers Association</i> – Asociația producători lor de arome și extracte), dacă este cazul	F Dacă nu există un număr CAS, trebui e să se indice cel puțin unul dintre cele patru nume re.		
	Date_toxicologice_a le_ingredientelor	Disponibi litatea datelor toxicologic e privind o substanță, fie izolată,	M.				Ingredient_aditiv_n umăr	Dacă ingredientu l este un aditiv alimentar, „numărul E” al aditivului alimentar stabilit în Hotărârea Guvernului	Dacă se indică mai multe nume re, aceste a trebui e să		

		fie ca parte a unui amestec. În fiecare caz, se specifică dacă datele toxicologice se referă la substanța în formă încălzită sau neîncălzită.					229/2013 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind aditivii alimentari ⁽⁶⁾	te următoarea ordine a importanței: FEM A > Aditiv > FL > CE			
	Ingredient_Toxx_Emission	Existența studiilor care oferă informații despre chimia și/sau toxicitatea emisiilor.	F/M				Ingredient_număr_FL	Numărul FL [European Flavouring number, astfel cum este stabilit în Hotărârea Guvernului nr.1245/2018 cu privire la aprobarea regulamentelor sanitare privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și privind			
	Ingredient_Toxx_CM R	Existența oricăror studii referitoare la carcinogenitatea, mutagenitatea sau toxicitatea pentru reproducerea ingredientului.	F/M								
	Ingredient_Toxx_CardioPulmonar	Existența testelor in vitro și in vivo	F/M								

		pentru evaluarea efectelor toxicologice ale ingredientului asupra inimii, vaselor de sânge sau tractului respirator					fum utilizate sau destinate utilizării în sau pe produsele alimentare_ (7)]				
	Ingredient_Toxicitive	Existența unei analize a posibilelor proprietăți de dependență ale ingredientului	F/M				Ingredient_număr_CE	Numărul CE (Comunitatea Europeană) (8), dacă este cazul			
	Ingredient_ToxicAlte	Existența oricăror alte date toxicologice nementionate mai sus.	F/M				Ingredient_funcție	Funcția (funcțiile) ingredientului	O		
	Ingredient_ToxicAdditive_File	Încărcați studiile disponibile indicate în cele șase câmpuri anterioare (Date toxicologice privind ingredientele, Emisii, CMR, Cardiopul	F/M				Ingredient_funcție_alte	Funcția ingredientului, în cazul opțiunii „alte”	F		
							Ingredient_rețetă_cantitate	Greutatea ingredientului inclus într-o unitate de produs, în mg, conform rețetei	O		
							Ingredient_stare_nevaporizată	Indicație care	O		

		monar, Adictiv, Altele)		
--	--	-------------------------------	--	--

5. EMISII

În cazul în care au fost măsurate emisii multiple, variabilele din secțiunile următoare sunt solicitate pentru fiecare emisie individuală. În cazul produselor care conțin mai mult de un articol sau mai mult de o combinație de țigară electronică sau recipient de reumplere, următoarele variabile trebuie completate pentru fiecare dintre aceste articole sau combinații.

C â m p #	Domeniu	Descriere	Rap ortar e	Perso na care transm ite inform ațiile conside ră confide nțiale
	ID- ul_CE_al_produsului_ de_test_de_emisii	Dacă produsul necesită un produs (produse) suplimentar(e) pentru utilizare, trebuie furnizat codul EC-ID al produsului (produselor) suplimentar(e) utilizat(e) pentru efectuarea testelor. Dacă codul EC_ID al produsului (produselor) suplimentar(	F	

		dacă ingredientu l în formă nevaporizat ă prezintă o formă cunoscută de toxicitate sau are proprietăți carcinogen e, mutagene sau toxice pentru reproducere		
	Ingredient_înregist rare_REACH	Numărul de înregistrare în temeiul Legea nr. 277/2018 privind substanțele chimice, dacă este cazul	O	
	Ingredient_clasific are_CLP_posibilă	Indicație care precizează dacă ingredientu l a fost clasificat în temeiul Legea nr. 277/2018 privind	O	

		e) nu este cunoscut de către transmitent, trebuie furnizate cel puțin denumirea mărcii și denumirile subtipului, precum și statul (statele) membru(e) în care produsul este introdus pe piață.					chimice și dacă figurează în Inventarul de clasificare și etichetare				
	Combinatie_de_produ se_de_emisii	Dacă produsul conține mai mult de un articol sau mai mult de o combinație de țigară electronică sau recipient de reumplere, specificația articolului sau a combinației utilizate pentru măsurarea emisiei.	F			Ingredient_Clasific are_CLP	Clasificare a ingredientu lui în conformitat e cu Legea nr. 277/2018 privind substanțele chimice	F			
						Ingredient_date_to x	Disponibili tatea datelor toxicologic e cu privire la o substanță, utilizată singură sau ca parte a unui amestec. În fiecare caz, specificați dacă datele toxicologic e se referă la substanța în stare	O			
	Fişier_Metode_Emisie	Descrierea metodelor de măsurare utilizate pentru	M.								

		evaluarea emisiilor, inclusiv trimiterea la standardul relevant aprobat, atunci când este disponibil					sau neîncălzită				
	Nume_emisie	Denumirea emisiilor produse în timpul testării produsului	M.			Ingredient_emisii_tox	Existența unor studii care conțin informații privind chimia și/sau toxicitatea emisiilor	F/O			
	Emisii_CAS	Numărul de emisii CAS (Chemical Abstracts Service)	F			Ingredient_tox_CMR	Existența oricăror studii privind carcinogenicitatea, mutagenicitatea sau toxicitatea pentru reproducere a ingredientului	F/O			
	Emisie_IUPAC	Denumirea emisiilor conform IUPAC (Uniunea Internațională de Chimie Pură și Aplicată), în cazul în care nu există un număr CAS	F			Ingredient tox cardiopulmonar	Existența unor studii <i>in vitro</i> și <i>in vivo</i> pentru a evalua efectele toxicologice ale ingredientului asupra inimii, asupra	F/O			
	Cantitate_Emisie	Cantitatea de emisii produse în timpul procesului de utilizare a produsului, pe baza metodei de măsurare utilizate.	M.								

	Unități_de_emisie	Unitatea în care se măsoară emisia	F	
--	-------------------	------------------------------------	---	--

6. DESIGNUL DE PRODUS						
Câmp #	Domeniu	Descriere	Raportarea pentru țigările electronice	Personalizarea transmisiilor informaționale confidențiale	Raportarea transmisiilor informaționale confidențiale	Personalizarea transmisiilor informaționale confidențiale
	Descrierea țigării electronice	Descrierea produsului pentru a facilita identificarea unică a acestuia, inclusiv o descriere a tuturor articolelor și a părților individ	M.		M.	

		sânge sau asupra căilor respiratorii		
	Ingredient_tox_dependență	Existența unei analize privind posibilele proprietăți care creează dependență ale ingredientului	F/O	
	Ingredient_tox_alte	Existența oricăror alte date toxicologice nemenționate mai sus	F/O	
	Ingredient_tox/dependență_dosar	Încărcați studiile disponibile indicate în ultimele șase câmpuri (Ingredient_date_tox, Emisii, CMR, Cardiopulmonar, Dependență, Altele)	F/O	

5. EMISII Dacă au fost măsurate mai multe emisii, variabilele din				
---	--	--	--	--

		uale (compo nente/li chid pentru țigară electro nică)					următoarele secțiuni trebuie să fie completate pentru fiecare emisie. În cazul produselor care conțin mai multe articole sau mai multe combinații de țigaretă electronică sau flacon de reumplere, următoarele variabile trebuie completate pentru fiecare dintre aceste articole sau combinații.		
	Volum/Capacitate_L ichid_Țigară_Electr onică	Volum/capacit ate în ml (pentru dispozi tive, indicați dimens iunea rezervo rului, pentru cartușe/ cartomi zoare sau pentru recipie ntul de reumpl ere, volumu l real la momen tul introdu cerii pe piață)	M.		M.				
	Concentrație_de_nic otină_în_țigara_elect ronică	Concen trația de nicotin ă în mg/ml	F		M.				
	Tip baterie țigară	Describe	F		N /				

Câ mp #	Câmp	Descriere	Rapo rtare	Furniz orul de date consid eră inform ațiile confid ențiale
	Emisie test pr odus_EC-ID	Dacă produsul necesită un produs (produse) suplimentar(e) pentru utilizare, trebuie să fie furnizat numărul EC- ID al produsului (produselor) suplimentar(e) utilizat(e) pentru a efectua testele. Dacă furnizorul de date nu cunoaște EC- ID-ul produsului (produselor) suplimentar(e),	F	

	electronică	rea tipului de baterie			A	
	Capacitate_tip_baterie_țigară electronică	Indicarea capacității bateriei în mAh	F		N / A	
	Țigară electronică_Volți/W ați_reglabili	Indicație dacă țigara electronică este reglabilă în funcție de tensiune/putere	M.		N / A	
	Tensiune țigară electronică	Tensiunea nominală a țigării electronice dacă nu este reglabilă și tensiunea recomandată dacă este reglabilă.	F		N / A	
	Interval_inferior_de tensiune a țigării	Cea mai	F		N / A	

	electronice	mică tensiune posibilă				
	Interval_superior_de_tensiune_țigară_electronică	Cea mai mare tensiune posibilă.	F		N / A	
	Putere țigară electronică	Puterea nominală în wați dacă nu este reglabilă și puterea recomandată în wați dacă este reglabilă.	F		N / A	
	Putere în Wați În W pentru Țigări Electronice	Cea mai mică putere posibilă	F		N / A	
	Putere superioară țigară electronică	Cea mai mare putere posibilă	F		N / A	
	Flux de aer reglabil pentru țigări electronice	Indicație dacă fluxul de aer	M.		N / A	

	Emisie_denumire	Denumirea emisiei produse în timpul testării produsului	O	
	Emisie_CAS	Numărul CAS al emisiilor (<i>Chemical Abstracts Service</i> – Serviciul de catalogare a substanțelor chimice)	F	
	Emisie_IUPAC	Denumirea IUPAC a emisiilor (<i>International Union of Pure and Applied Chemistry</i> – Uniunea Internațională de Chimie Pură și Aplicată), în cazul în care numărul CAS nu există	F	
	Emisie_cantitate	Cantitatea emisiilor produse în cursul utilizării produsului, pe baza metodei de măsurare utilizate	O	

		al țigării electro nice este reglabil						Emisie_unități	Unitatea în care este măsurată emisia	F			
	Fitul pentru țigară electronică schimbabil	Indicați e dacă consum atorul poate ajusta/ modific a/înloc ui fitilul	M.		N / A			6. ASPECTUL PRODUSULUI					
	Microprocesor de țigară electronică	Indicați e dacă țigara electro nică conține un microp rocesor	M.		N / A			Câmp	Descriere	Ra po rta re pe ntr u țig are te ele ctr onice	Fur nizo rul de date con side ră info rma țiile conf iden țiale	Rap orta re pent ru flaco nul de reu mple re	Furni zorul de date consi deră infor mațiil e confi denți ale
	Compoziția bobinei de țigară electronică	Compo ziția chimic ă a cabluril or (bobine i) din atomiz or	M.		N / A			Țigaretă _electro nică _des criere	Descrierea produsului care să permită identificarea unică a produsului, inclusiv descrierea tuturor articolelor și a părților individuale (componente, lichid)	O		O	
	Doză/Fișier de absorbție a nicotinei pentru țigări electronice	Descrie rea metode lor de măsura re utilizat e pentru	M.		M.			Țigaretă _electro nică _lich id _volu m/capaci	Volumul/capacit atea, în ml (pentru dispozitive, indicați	O		O	

		a evalua dozajul consec vent și absorbț ia de nicotin ă, inclusi v trimiter ea la standar dul relevan t aprobat , atunci când este disponi bil. Descrie rea rezultat elor evaluăr ii						rezervorului, pentru cartușe/cartomiz oare sau pentru flacoane de reumplere, indicați volumul efectiv la introducerea pe piață)								
								Țigaretă _electro nică_nic otină_co ncentrați e	Concentrația nicotinei, în mg/ml	F		O				
								Țigaretă _electro nică_tip _baterie	Descrierea tipului de baterie	F		Nu se aplic ă				
								Țigaretă _electro nică_tip _baterie _capacit ate	Indicație privind capacitatea bateriei, în mAh	F		Nu se aplic ă				
	Fișier de producție a țigărilor electronice	Descrie rea procesu lui final de producț ie, inclusi v producț ia de serie	M.		M.			Țigaretă _electro nică_Vol t/Watt_r eglare	Indicație dacă tensiunea/putere a țigaretii electronice este reglabilă	O		Nu se aplic ă				
	Conformitatea_pro ducției_țigărilor_elect ronice	Declara ție că procesu	M.		M.			Țigaretă _electro nică_ten siune	Tensiunea nominală a țigaretii electronice, dacă nu este reglabilă, și	F		Nu se aplic ă				

		utilizat în condiții normale sau rezonabil previzibile.					nică_flux de aer_ajustabil	fluxul de aer al țigaretei electronice este ajustabil			aplică			
	Deschidere/Reumplere țigară electronică	Descrierea mecanismului de deschidere și reumplere, dacă este cazul.	F		M.		Țigară_electronică_rezistență_schimbabilă	Indicație care precizează dacă consumatorul poate ajusta/modifica/schimba fitilul	O		Nu se aplică			
							Țigară_electronică_microprocesor	Indicație care precizează dacă țigara electronică conține un microprocesor	O		Nu se aplică			
							Țigară_electronică_rezistență_compoziție	Compoziția chimică a rezistenței din atomizor	O		Nu se aplică			
							Țigară_electronică_nicotină_dozare/absorbție_dosar	Descrierea metodelor de măsurare utilizate pentru evaluarea dozării constante și a absorbției nicotinei, incluzând trimiteri la standardul aprobat relevant, dacă este disponibil. Descrierea	O		O			

(¹) Recomandarea 2003/361/CE a Comisiei din 6 mai 2003 privind definiția microîntreprinderilor și a întreprinderilor mici și mijlocii ([JO L 124, 20.5.2003, p. 36](#)).

(²) Pentru fiecare producător, trebuie furnizate următoarele informații: numărul de identificare, dacă există, denumirea oficială, adresa, țara, telefonul de serviciu și adresa de e-mail funcțională a serviciului.

(³) Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și amestecurilor, de modificare și abrogare a Directivelor 67/548/CEE și 1999/45/CE și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006 ([JO L 353, 31.12.2008, p. 1](#)).

(⁴) http://echa.europa.eu/documents/10162/13562/clp_en.pdf

(⁵) M și F din această secțiune se aplică numai pentru tipurile de produse, acolo unde este cazul.

(⁶) Regulamentul (CE) nr. 1333/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aditivii alimentari ([JO L 354, 31.12.2008, p. 16](#)).

(⁷) Regulamentul (CE) nr. 1334/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante

destinate utilizării în și pe alimente și de modificare a Regulamentului (CEE) nr. 1601/91 al Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 2232/96 și (CE) nr. 110/2008 și a Directivei 2000/13/CE (JO L 354, 31.12.2008, p. 34). (⁸) Astfel cum a fost creată prin Decizia 81/437/CEE a Comisiei Comunității Europene din 11 mai 1981 de stabilire a criteriilor în conformitate cu care informațiile referitoare la inventarul substanțelor chimice sunt furnizate Comisiei de către statele membre (JO L 167, 24.6.1981, p. 31). (⁹) Regulamentul (CE) nr. 1907/2006 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 decembrie 2006 privind înregistrarea, evaluarea, autorizarea și restricționarea substanțelor chimice (REACH), de înființare a unei Agenții Europene pentru Produse Chimice, de modificare a Directivei 1999/45/CE și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 793/93 al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1488/94 al Comisiei, precum și a Directivei 76/769/CEE a Consiliului și a Directivelor 91/155/CEE, 93/67/CEE, 93/105/CE și 2000/21/CE ale Comisiei (JO L 396, 30.12.2006, p. 1). (¹⁰) Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind clasificarea, etichetarea și ambalarea substanțelor și amestecurilor, de modificare și abrogare a Directivelor 67/548/CEE și 1999/45/CE și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1907/2006 (JO L 353, 31.12.2008, p. 1).		evaluării					
	Țigaretă _electro_nică_producție_dosar	Descrierea procesului de producție final, inclusiv producția în serie	O		O		
	Țigaretă _electro_nică_producție_conformitate	Declarație care să ateste faptul că procesul de producție asigură conformitatea (include, dar nu se limitează la informațiile privind producția în serie)	O		O		
	Țigaretă _electro_nică_calitate_siguranță	Declarație care să ateste faptul că producătorul și importatorul dețin responsabilitate a deplină pentru calitatea și siguranța produsului, atunci când acesta este introdus pe piață și utilizat în condiții normale sau previzibile în mod rezonabil	O		O		
	Țigaretă	Descrierea	F		O		

