

Аналитический обзор: Доклад Секретариата Конвенции по поводу борьбы с бездымными табачными изделиями и электронными сигаретами и предупреждения их употребления

Четвертая сессия Конференции Сторон Рамочной конвенции ВОЗ по борьбе против табака, 15-20 ноября 2010 года, Пунта дель Эсте, Уругвай

Рекомендации

Альянс Рамочной Конвенции (FCA) предлагает Сторонам уделить пристальное внимание докладу Секретариата и упомянутым в нем различным научным исследованиям, в особенности второму и третьему докладу¹ Исследовательской группы ВОЗ по регулированию табачных изделий (TobReg).

FCA не рекомендует передавать данную тему на рассмотрение рабочей группы по Статьям 9 и 10, так как вопрос электронных сигарет в основном не связан с тем кругом вопросов, с которыми рабочая группа уполномочена иметь дело.

Бездымный табак

Существует множество различных по составу и токсичности видов бездымного табака, которые можно использовать разными способами. Бездымный табак производится по-разному (промышленно или кустарно), и для его продажи применяются разные виды маркетинга. Исследовательская группа ВОЗ по регулированию табачных изделий (TobReg) изучила некоторые аспекты этой сложной проблемы и сформулировала начальные рекомендации. В частности, во втором докладе группы были намечены нуждающиеся в исследованиях смежные темы, а в третьем докладе было предложено ограничить содержание отдельных канцерогенов на грамм сухого веса бездымного табака.

Обстоятельства сильно изменяются от стране к стране, и все еще остаются значительные пробелы в исследованиях и опыте национального регулирования. Сторонам предлагается внимательно изучить этот и другие доклады и оказывать взаимную помощь в разработке подходов к регулированию.

Электронные сигареты (электронные системы доставки никотина)

В законодательстве многих стран проводится различие между табачными изделиями и никотин-содержащими лекарственными средствами, способствующими отказу от употребления табака (или временному воздержанию). В последние годы наблюдается рост продаж так называемых «е-сигарет», которые предназначены для бездымной доставки никотина в виде испаренной смеси. Эти устройства могут рассматриваться как медицинское оборудование, но лишь в случае, если производители получили разрешение регулирующих органов. Однако, в некоторых странах электронные сигареты продаются без такого разрешения, часто без всякой проверки безопасности для здоровья. Е-сигареты могут также рассматриваться как табачные изделия, и в этом случае к ним должны применяться ограничения на рекламу и стимулирование продаж. На практике некоторые производители электронных сигарет ведут себя так, словно режим регулирования не относится к их изделиям.

¹ Исследовательская группа ВОЗ по регулированию табачных изделий. Доклад о научной основе регулирования табачных изделий: второй доклад исследовательской группы ВОЗ. 2008; Доклад о научной основе регулирования табачных изделий: третий доклад исследовательской группы ВОЗ. 2010.

Рабочая группа по Статьям 9 и 10 попросила Конференцию сторон разъяснить, относятся ли электронные сигареты к «табачным изделиям», и следует ли изучить данный вопрос и сформулировать соответствующие рекомендации.

С точки зрения FCA, проблемы регулирования электронных сигарет имеют мало общего со Статьей 9 (регулирование состава табачных изделий и выделяемых ими продуктов) и со статьей 10 (регулирование раскрытия состава табачных изделий). В настоящее время нет никакой необходимости для Конференции Сторон решать, попадают ли электронные сигареты под данное в РКБТ определение «табачных изделий» или, иными словами, попадают ли они вообще под действие РКБТ.

Принимая во внимание уже начавшийся процесс консультаций по поводу регулирования, описанный в докладе Секретариата, мы не рекомендуем Сторонам передавать данный вопрос на рассмотрение рабочей группы по Статьям 9 и 10.