



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 19. februar 2013
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: SUMBBM
Sags nr.: 1201905
Dok nr.: 1158049

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 12. februar 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 406 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Joachim B. Olsen.

Spørgsmål nr. 406:

" Vil ministeren oplyse, om tobaksdirektivet, hvis vedtaget i den foreslåede form, gør det mere eller mindre muligt for producenterne at sætte nye og mindre skadelige røgtobaksprodukter på markedet?"

Svar:

Jeg kan oplyse, at der i direktivforslagets artikel 17, der omfatter både røgtobak og røgfri tobaksprodukter, er lagt op til, at fabrikanter og importører forpligtes til at underrette medlemslandenes kompetente myndigheder om nye kategorier af tobaksvarer, som de agter at markedsføre i de pågældende medlemslande. Anmeldelsen af sådanne nye produkter skal ske senest seks måneder, før produktet påtænkes markedsført, og anmeldelsen skal være ledsaget af en detaljeret beskrivelse af det pågældende tobaksprodukt og en række oplysninger om bl.a. ingredienser og emissioner. Nye kategorier af tobaksvarer vil i øvrigt skulle overholde kravene i direktivet til f.eks. mærkning og ingredienser.

Der er således ikke lagt op til, jf. dog artikel 6, at markedsføring af nye tobaksprodukter skal godkendes, idet det enkelte medlemsland i henhold til artikel 17, stk. 2, kan vælge at indføre en godkendelsesordning.

Efter forslaget til artikel 24 kan medlemslandene opretholde strengere nationale bestemmelser på områder, der er omfattet af direktivet, forudsat at de pågældende nationale regler finder generel anvendelse på alle relevante produkter, og at reglerne er begrundet i tvingende sundhedsbeskyttelseshensyn. Medlemslandene vil også kunne indføre strengere bestemmelser, forudsat at de pågældende bestemmelser er begrundet i hensynet til folkesundheden, er nødvendige og rimelige og ikke udgør et middel til skjult forskelsbehandling. Sådanne nationale regler kan medlemslandene også opretholde eller indføre i dag.

Jeg kan i øvrigt henvise til min besvarelse af spørgsmål nr. 410 og til grund- og nærhedsnotat af 24. januar 2013 til Folketingets Europaudvalg vedrørende forslag til direktiv om fremstilling, præsentation og salg af tobak og tobaksrelaterede produkter, KOM (2012) 788. Notatet er sendt til Sundheds- og Forebyggelsesudvalget den 25. januar 2013.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Katrine Schjønning