



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Europaudvalg

Dato: 7. februar
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: SUMBBM
Sags nr.: 1201905
Dok nr.: 1141779

Folketingets Europa-udvalg har den 14. januar 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 1 ad KOM (2012) 0788 til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Merete Riisager (LA).

Spørgsmål nr. 1:

"Vil ministeren redegøre for, om det er i overensstemmelse med EU's nærhedsprincip, når der i reformen af Tobaksdirektivet lægges op til et forbud mod alle karakteristiske smagstilsætninger, herunder forbud mod at producere og sælge mentholicigaretter, et påbud om standardiserede pakke- og cigaretstørrelser, således at tynde cigaretter og andre former end standardpakker vil blive forbudt, et forbud mod snus i hele EU undtagen Sverige, en klassificering af e-cigaretter som lægemidler, hvilket reelt vil fjerne muligheden for at udvikle mindre skadelige alternativer, et forbud mod nye former for tobaksprodukter uanset hvor meget mindre sundhedsskadelige de måtte være, en delegationsakt der vil betyde, at Kommissionen vil kunne stramme direktivet med "plain packs" uden at inddrage Europa-parlamentet og nationale parlamenter samt et påbud om markant øgede billedadvarsler på tobakspakkerne, så kun en meget lille del af pakken vil give plads til det enkelte mærkes brand?"

Svar:

Det er regeringens vurdering, at Kommissionens forslag til direktiv om fremstilling, præsentation og salg af tobak og tobaksrelaterede produkter, KOM (2012) 788, må anses for at være i overensstemmelse med nærhedsprincippet.

Der er tale om et indre markedsdirektiv fremsat med hjemmel i Traktatens artikel 114 om det indre markeds funktion.

I overensstemmelse med Traktatens artikel 114 tager forslaget udgangspunkt i et højt sundhedsbeskyttelsesniveau med fokus på, at tobaksvarer bør reguleres på en måde, der afspejler deres vanedannende egenskaber og de negative sundhedsmæssige konsekvenser ved forbruget af dem.

Det er regeringens opfattelse at de lovgivningsmæssige rammer for tobaksvarer også fremadrettet bør fastlægges på EU-niveau, og regeringen er enig i Kommissionens vurdering af, at der er behov for at opdatere og videreudvikle de gældende EU-regler for fremstilling, præsentation og salg af tobaksvarer med henblik på at forbedre det indre markeds funktion og samtidig sikre et højt sundhedsbeskyttelsesniveau.

F.eks. vil det efter regeringens opfattelse ikke være hensigtsmæssigt, hvis lovgivningen, f.eks. vedrørende pakkernes størrelse og udformning, cigaretters

tykkelse eller brugen af tilsætningsstoffer udvikler sig i forskellig retning i medlemslandene til ulempe for både forbrugere og virksomheder.

Jeg kan i øvrigt henvise til grund- og nærhedsnotat vedrørende forslag til direktiv om fremstilling, præsentation og salg af tobak og tobaksrelaterede produkter, KOM (2012) 788, som er oversendt til Folketingets Europaudvalg den 25. januar 2013. Sundheds- og forebyggelsesudvalget har modtaget kopi af notatet.

Afslutningsvist skal jeg for god ordens skyld henlede opmærksomheden på, at forslaget ikke lægger op til et forbud mod nye former for tobaksprodukter, men at der med forslaget indføres en ny anmeldelsespligt for nye kategorier af tobaksvarer med henblik på at give de nationale myndigheder og Kommissionen mulighed for at følge med i udviklingen af nye tobaksvarer.

Jeg vil også gerne gøre opmærksom på, at forslaget ikke lægger op til et forbud mod alle karakteristiske smagstilsætninger, men derimod et forbud mod markedsføring af tobaksvarer med en kendetegnende aroma. For så vidt angår tobak, der indtages oralt, er der lagt op fastholdelse af det gældende forbud mod markedsføring.

Jeg kan i øvrigt oplyse, at regeringen endnu ikke har fastlagt en holdning til de enkelte elementer i forslaget.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Brit Borum Madsen