



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Europaudvalg

Dato:
Enhed: Primær Sundhed
Sagsbeh.: SUMBBM
Sags nr.: 1201905
Dok nr.: 1176034

Folketingets Europaudvalg har den 21. februar 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 5 af KOM (2012) 788 til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares.

Spørgsmål nr. 5:

”Et af de andre nye områder er regulering af fremtidige tobaksprodukter. Såfremt nye typer produkter fortsat indeholder tobak – det vil sige, her er ikke tale om e-cigaretter – skal de jævnfør forslaget reguleres som konventionelle cigaretter, uagtet at produkter med en potentielt lavere risikoprofil kan forventes. Hermed underlægges sådanne nye produkter samme regulering i forhold til pakkens/emballeringens udseende samt forbrugeroplysning. Det vil betyde, at man ikke vil kunne oplyse forbrugeren om et mindre sundhedsskadeligt produkt. Er man fra dansk side enig i denne fremgangsmåde?”

Svar:

Indledningsvist vil jeg gerne gøre opmærksom på, at der med direktivforslagets artikel 17 lægges op til at indføre en ny anmeldelsespligt for nye kategorier af tobaksvarer med henblik på at give de nationale myndigheder og Kommissionen mulighed for at følge udviklingen af nye tobaksvarer. Som det fremgår af præambelbetragtning nr. 31 kan alle tobaksvarer potentielt være årsag til død, sygdom og handicap.

Ved nye kategorier af tobaksvarer forstås efter forslaget produkter, der indeholder tobak, og som ikke hører ind under nogen af de fastlagte produktkategorier såsom cigaretter, rulletobak, pibetobak, vandpibetobak, cigarer, cigarillos, tyggetobak, tobak, der indtages nasalt og tobak, der indtages oralt.

Efter forslaget skal fabrikanter og importører af tobaksvarer underrette de nationale myndigheder om alle nye kategorier af tobaksvarer, som de agter at markedsføre. Anmeldelsen skal ske senest seks måneder før den påtænkte markedsføring og skal omfatte oplysninger om indhold og emissioner samt foreliggende undersøgelser om blandt andet toksicitet og vanedannede egenskaber.

Medlemsstaterne har efter forslaget mulighed for at stille krav til fabrikanter og importører at udføre yderligere tests eller fremlægge supplerende oplysninger. Medlemsstaterne kan endvidere vælge at indføre en godkendelsesordning og i den forbindelse opkræve et rimeligt gebyr.

Af hensyn til forbrugeroplysning og for at sikre lige konkurrencevilkår skal nye kategorier af tobaksvarer overholde kravene i direktivet, herunder regler om mærkning og emballering.

Der sondres overordnet mellem røgtobaksvarer, dvs. tobaksvarer der gennemgår en forbrændingsproces, og røgfri tobaksvarer. Hvilke bestemmelser, der vil gælde for en ny kategori af tobaksvarer, herunder i forhold til mærkning og emballering, vil således afhænge af, om det pågældende produkt falder ind under definitionen af røgfri tobaksvarer i artikel 2, nr. 29 eller definitionen af røgtobak i artikel 2, nr. 33.

Formålet med de foreslåede regler om mærkning er at sikre, at pakningen afspejler det produkt, der er indeni, dvs. et produkt der har sundhedsskadelige virkninger, er vanedannede og ikke skal bruges af børn og unge.

Det bemærkes, at der også i forhold til de eksisterende produktkategorier stilles forskellige krav til f.eks. mærkning og emballering afhængig af, om der er tale om cigaretter og rulletobak, andre røgtobaksvarer eller røgfri tobaksvarer.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Brit Borum Madsen