



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Europaudvalg

Dato: 25-06-2018
Enhed: AELSAM
Sagsbeh.: DEPAGA
Sagsnr.: 1804123
Dok. nr.: 639600

Folketingets Europaudvalg har den 16. maj 2018 stillet følgende spørgsmål nr. 165 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Søren Søndergaard (EL).

Spørgsmål nr. 165:

”Ministeren bedes oplyse, om Danmark i overensstemmelse med EU-retten og de frihandelsaftaler Danmark er omfattet af kan forbyde salg af cigaretter i Danmark.”

Svar:

Danmarks medlemskab af det indre marked indebærer som bekendt, at medlemslandene forhandler fælles lovgivning – herunder fælles regler og standarder for varer og tjenesteydelser, som sælges på det indre marked. Det er en meget stor fordel for virksomhederne, at de alene skal forholde sig til ét sæt regler og standarder frem for 28. Det gælder ikke mindst for små og mellemstore virksomheder, som eksporterer til det europæiske marked og skaber mange arbejdspladser i Danmark. For forbrugerne er det tilsvarende en stor fordel, at de ved, hvad de kan regne med, når de handler på tværs af landegrænser.

EU's frihandelsaftaler har ikke til formål at regulere, hvilke varer der sælges på henholdsvis det danske eller det europæiske marked. EU's moderne frihandelsaftaler beskytter derimod eksplicit aftalepartenes – som er både EU og tredjelande – ret til selv at regulere inden for fx sundhed, miljø og forbrugerbeskyttelse.

For så vidt angår de fælles regler om tobaksvarer gælder som udgangspunkt også et princip om fri bevægelighed i det indre marked. Det fremgår dog eksplicit af tobaksvaredirektivet, at medlemsstater kan vælge at forbyde kategorier af tobaksvarer, hvis det sker af hensyn til beskyttelsen af folkesundheden.

Tobaksvaredirektivets artikel 24, stk. 3:

”En medlemsstat kan også forbyde en bestemt kategori af tobaksvarer eller relaterede produkter på grund af de særlige forhold i den pågældende medlemsstat, hvis bestemmelserne er berettiget på grund af behovet for at beskytte folkesundheden, idet der tages hensyn til det høje sundhedsbeskyttelsesniveau, der sikres med dette direktiv. Sådanne nationale bestemmelser meddeles til Kommissionen sammen med begrundelsen for at indføre dem. Kommissionen godkender eller forkaster inden for seks måneder efter at have modtaget meddelelsen omhandlet i dette stykke de nationale bestemmelser efter, under hensyntagen til det høje sundhedsbeskyttelsesniveau, der sikres med dette direktiv, at have efterprøvet, hvorvidt de er begrundede, nødvendige og står i rimeligt forhold til målet, og om de er et middel til vilkårlig forskelsbehandling eller en skjult begrænsning af samhandelen mellem medlemsstaterne. Hvis Kommissionen ikke har truffet nogen afgørelse inden for denne periode på seks måneder, betragtes de nationale bestemmelser som godkendt.”

Med venlig hilsen

Ellen Trane Nørby / Anja Gade Andersen