



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Dato: 16-11-2020
Enhed: FOPS
Sagsbeh.: SUMMSB
Sagsnr.: 2006204
Dok. nr.: 1455620

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 4. november 2020 stillet følgende spørgsmål nr. 61 (L 61) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 61:

”Ministeren bedes oplyse, hvor lang tid producenter har haft til at omstille deres produktion, hvis tobakslovgivningen har ændret markant i pakkedesign herunder specifikt i forbindelse med implementeringen af Tobaksdirektivet i 2016 og ændringerne i sundhedsadvarsler i henholdsvis 2011 og 2008?”

Svar:

Den kombineret sundhedsadvarsel har hjemmel i § 9, stk. 2, i tobaksvareloven og er udmøntet i § 6, stk. 2, i bekendtgørelse nr. 172 af 28. februar 2011 (Bekendtgørelse om grænseværdier, målemetoder, mærkning, varebetegnelser, m.v. for tobaksvarer). I loven, som trådte i kraft 7/3-11, er anført, at cigaretpakker, som sælges fra registrerede virksomheder, fra den 15/2-12 skal være påført den i § 6, stk. 2, nævnte kombinationsadvarsel. Andre tobaksprodukter eller anden ydre emballage, med undtagelse af supplerende gennemsigtig indpakning, som sælges fra registrerede virksomheder, skal fra den 15/8-12 være påført den i § 6, stk. 2, nævnte kombinationsadvarsel.

I forbindelse med implementering af tobaksvaredirektivet i 2016 er det i § 47 i lov om tobaksvarer, som trådet i kraft den 9. juni 2016, anført, at tobaksvarer fremstillet før 9/6-16 kan markedsføres efter hidtil gældende regler indtil 20/5-17. Overgangsordningen indebærer, at reglerne i lov om fremstilling, præsentation og salg af tobaksvarer i en periode frem til 20/5-17 fortsat regulerede markedsføringen af tobaksvarer, der var fremstillet før tobaksvareloven trådte i kraft.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Mie Saabye