



Skatteministeriet

10. december 2021  
J.nr. 2020 - 9326

Til Folketinget – Skatteudvalget

Vedrørende L 89 - Forslag til Lov om ændring af tobaksafgiftsloven, lov om forskellige forbrugsafgifter, momsloven og forskellige andre love og ophævelse af lov om ændring af lov om forskellige forbrugsafgifter og opkrævningsloven. (Regulering af antallet af cigaretter i en pakke, indførelse af afgift på nikotinprodukter, sammenlægning af afgiftssatserne for røgfri tobak, justering af betingelser for fjernsalgsregistrering for visse punktafgifter, ændring af momsloven som reaktion på covid-19-pandemien m.v.).

Hermed sendes svar på spørgsmål nr. 37 af 30. november 2021. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Lars Boje Mathiesen (NB).

Morten Bødskov

/ Jeanette Rose Hansen

## Spørgsmål

Vil ministeren oversende en udtømmende oversigt indhentet fra Lægemiddelstyrelsen og Sikkerhedsstyrelsen over, hvilke ingredienser der indgår i henholdsvis nikotintyggegummi og tobakssurrogater?

## Svar

Med L 89 foreslår regeringen at indføre afgift på nikotinprodukter, herunder nikotinposer. Regeringen ønsker, at forbruget af nikotinposer reduceres – særligt i forhold til børn og unge.

Der er bedt om en udtømmende oversigt indhentet fra Lægemiddelstyrelsen og Sikkerhedsstyrelsen over, hvilke ingredienser der indgår i henholdsvis nikotintyggegummi og tobakssurrogater.

Lægemiddelstyrelsen hører under Sundhedsministeriet, og jeg har derfor til brug for besvarelsen indhentet bidrag fra sundhedsministeren, som jeg kan henholde mig til:

”Der er til brug for besvarelse af spørgsmålet vedrørende nikotintyggegummi indhentet bidrag fra Lægemiddelstyrelsen, der oplyser følgende, som jeg kan henholde mig til:

”Lægemiddelstyrelsen skal indledningsvis bemærke, at der ved et lægemiddel forstås enhver vare, der

- a) præsenteres som et egnet middel til behandling eller forebyggelse af sygdomme hos mennesker eller dyr eller
- b) kan anvendes i eller gives til mennesker eller dyr enten for at genoprette, ændre eller påvirke fysiologiske funktioner ved at udøve en farmakologisk, immunologisk eller metabolisk virkning eller for at stille en medicinsk diagnose.

Lægemidler i Danmark skal opfylde meget høje krav til kvalitet, sikkerhed og effekt for at kunne godkendes.

Kun hvis der foreligger tilstrækkelig dokumentation for medicinens kvalitet, virkning og sikkerhed fra store, videnskabelige forsøg, kan et lægemiddel godkendes til at være et lægemiddel og derefter distribueres til borgere.

Lægemiddelstyrelsen har vurderet, at fordelene ved nikotintyggegummi overstiger ulemperne. Lægemiddelstyrelsen har fundet det dokumenteret, at nikotintyggegummi nedsætter trangene til at ryge. Produktet er således godkendt til behandling af tobaksafhængighed hos personer over 15 år gennem lindring af nikotintrang og abstinenssymptomer.

Lægemidlers produktresuméer indeholder oplysninger om det kvalitative indhold af hjælpestoffer i produktresuméets afsnit 6.1. Vi har identificeret 3 lægemidler som er omfattet af spørgsmålet, og der er for alle tres vedkommende tale om medicinsk tyggegummi (nikotintyggegummi). De tre lægemidler findes i forskellige smagsvarianter (i alt 27).

Nedenfor er for hvert af de 3 lægemidler angivet de hjælpestoffer, som kan indgå i kompositionerne. Især smagsstofferne forekommer kun i de specifikke smagsvarianter.

Nicochew tyggegummi:

Tyggegummibase (indeholder butylhydroxytoluen [E321]); Xylitol (E967); Silica, kolloid; Magnesiumstearat; Natriumcarbonat, vandfri; Hypromellose; Pebermyntesmag; Natriumhydrogencarbonat; Citrus-/frugtsmag (indeholder butylhydroxyanisol [E320]); Levomenthol; Macrogol; Glycerol; Titandioxid (E171); Talcum; Acesulfamkalium; Sucralose; Gul jernoxid (E172); Xanthangummi

Nicorette tyggegummi:

Tyggegummibase (indeholder butylhydroxytoluen; BHT; E321); xylitol (E967); pebermynteolie; natriumhydrogencarbonat; natriumcarbonat; acesulfamkalium (E950); sorbitol (E420); glycerol (E422); quinolingult (E104); Haverstroo ZD49284 (mynte); flavour for smoker 84.6422 (frugt), levomenthol; let magnesiumoxid; akaciegummi; titandioxid (E171); carnaubavoks; quinolingult (E104); TuttiFrutti QL84441; hypromellose; sucralose (E955); polysorbat 80; hypromellose, pregelatineret stivelse; titandioxid (E171); Wintherfresh; sucralose (E955).

Nicotinell tyggegummi:

Gumbase (indeholder butylhydroxytoluen (E321)); Xylitol; Calciumcarbonat (E170); Sorbitol (E420); Mannitol (E421); Natriumcarbonat, vandfri; Natriumhydrogencarbonat; Novamint spearmint; Polacrillin; Glycerol (E422); Levomenthol; Sucralose; Gelatine; Titandioxid (E171); Acesulfamkalium (E950); Carnaubavoks; Talcum; Mint millicaps; eucalyptusolie; pebermynteolie; saccharin (E954), saccharinnatrium; Mango; anisolie; lakrids-ekstrakt; tutti flavour.””

For så vidt angår ingredienser i tobakssurrogater har jeg henvendt mig til Erhvervsministeriet, som er det ansvarlige ressortministerium med Sikkerhedsstyrelsen som den ansvarlige kontrolmyndighed på dette område.

Det bemærkes i den forbindelse, at tobakssurrogater er en betegnelse for nikotinprodukter og omfatter blandt andet nikotinposer.

Jeg har modtaget et dataudtræk fra Erhvervsministeriet over alle de ingredienser, der pr. 1. december 2021 er indberettet til Sikkerhedsstyrelsen i forbindelse med indberetning af tobakssurrogater (bilag 1). Jeg har modtaget følgende bidrag fra erhvervsministeren, som jeg kan henholde mig til:

”Sikkerhedsstyrelsen har oplyst følgende: ”Ifølge dataudtrækket er der 550 opgivne ingredienser. Eftersom det er et selvangivelsessystem, kan en ingrediens dog optræde med forskellige navne, fordi fabrikanter/importører indberetter dem forskelligt. Derfor kan der ud af de 550 ingredienser forekomme duplikater. Listen er således behæftet med nogen usikkerhed i forhold til antal, idet der kan forekomme duplikater. Registeret over

ingredienser er dynamisk, og der tilgår derfor fortsat nye indberetninger af tobakssurrogater, som Sikkerhedsstyrelsen endnu ikke har sagsbehandlet.”

Sikkerhedsstyrelsen har ligeledes oplyst følgende: ”Fabrikanter/importører skal ifølge Bekendtgørelse nr. 243 af 22. februar 2021 om indberetning af tobakssurrogater indberette alle ingredienser, som anvendes ved fremstillingen af et tobakssurrogat. Indberetningen foregår via et selvangivelsessystem. Denne bekendtgørelse er dog ny og først trådt i kraft 1. juli 2021. Derfor er der endnu ikke kendskab til, i hvor høj grad fabrikanter/importører indberetter i overensstemmelse med de faktiske omstændigheder”.

Sikkerhedsstyrelsen oplyser endvidere, at de planlægger indsatser på dette område i 2022.”