



## INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Europaudvalget 2022-23 (2. samling)  
EUU Alm.del - endeligt svar på spørgsmål 126  
Offentligt

Slotsholmsgade 10-12  
DK-1216 København K

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

### Folketingets Europaudvalg

Dato: <Vælg dato>  
Enhed: FOST  
Sagsbeh.: DEPCFMA  
Sagsnr.: 2308026  
Dok. nr.: 2727575

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 126 (Alm. del), som Folketingets Europaudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 31. maj 2023. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Alexander Ryle (LA).

Spørgsmål nr. 126:

”Vil ministeren forklare, på hvilken måde opvarmede tobaksprodukter udgør ”en trussel” for folkesundheden jf. Sundhedsministeriets besvarelse af EU’s offentlige høring om evalueringen af rammelovgivningen for bekæmpelse af tobaksrygning – givet at opvarmede tobaksprodukter i f.eks. USA af FDA er blevet autoriseret netop, fordi ”issuance of the exposure modifications orders is expected to benefit the health of the population as a whole”, jf. FDA’s pressemeddelelse af 7. juli 2020: “FDA Authorizes Marketing of IQOS Tobacco Heating System with ‘Reduced Exposure’ Information”?”

Svar:

Vi oplever, at en stigende andel af vores børn og unge har fået erfaring med opvarmet tobak. SRØG – en undersøgelse af tobak, adfærd og regler viser, at mens der i 2020 var 3,9 % af de 15-29-årige, der havde erfaring med opvarmet tobak, var det i 2022 steget til 5,9 %.

. / . Som det også fremgår af mit svar på SUU L 123 spm. 1, oplyser Sundhedsstyrelsen, at WHO anbefaler, at opvarmet tobak bør underlægges den samme regulering som andre tobaksprodukter i overensstemmelse WHO Framework Convention on Tobacco Control (FCTC) ud fra et argument om, at al tobaksforbrug er skadeligt.

Det fremgår også af svaret, at Sundhedsstyrelsen understreger, at selvom det aktuelle forbrug af opvarmede tobaksprodukter er relativt lavt ift. forbruget af eksempelvis cigaretter, er det fortsat vigtigt at forebygge brugen af alle tobaksprodukter, inklusiv opvarmet tobak, og undgå at forbruget stiger yderligere.

Jeg kan i øvrigt forstå, at det af FDA’s pressemeddelelse, som der henvises til i spørgsmålet, også fremgår:

*Even with this action, these products are not safe nor “FDA approved.” The exposure modification orders also do not permit the company to make any other modified risk claims or any express or implied statements that convey or could mislead consumers*

*into believing that the products are endorsed or approved by the FDA, or that the FDA deems the products to be safe for use by consumers.*

Med venlig hilsen

Sophie Løhde