

ORIGINAL

Europaudvalget (2. samling)
EUU alm. del - Bilag 177
Offentligt

Folketingets Sundhedsudvalg

MODTAGET 8/15
- 7 JUNI 2005

Den Centrale Indlevering

Dato: - 6 JUNI 2005
Kontor: 5.s.kt.
J.nr.: 2005-1433-205

Sagsbeh.: des
Fil-navn: Dokument 2

- ./. Vedlagt fremsendes i 5 eksemplarer besvarelse af spørgsmål nr. 1-4, som Folketingets Sundhedsudvalg i forbindelse med behandling af B 78 har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 31. maj 2005.

Med venlig hilsen

Lars Løkke Rasmussen / Dorthe Søndergaard

Indenrigs- og Sundhedsministeriet

Dato:

Kontor: 5.s.kt.

J.nr.: 2005-1433-205

Sagsbeh.: des

Fil-navn: ft.spm.sundhedudv.B78.spm1.svar

Besvarelse af spørgsmål nr. 1 som Sundhedsudvalget har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 31. maj 2005**Spørgsmål 1:**

"Hvad er regeringens nærmere overvejelser bag, at regeringen ikke ønsker at gå Forrest og fastsætte nationale regler, indtil der foreligger regler i EU-regi, navnlig under henvisning til, at EU jo netop på grund af problemstillings alvorlige karakter har tillagt det enkelte land en ret til at fastsætte egne nationale regler på området, indtil der er vedtaget fælles EU-regler"

Svar:

Regeringen er indstillet på at fastsætte regler vedrørende tilsætningsstoffer i cigaretter på grundlag af dokumenteret viden. Imidlertid er der ikke i dag fastsat kriterier for eller udviklet tilstrækkelige metoder til at måle et tilsætningsstofs afhængighedsskabende effekt. Der er tale om en meget kompliceret opgave, som kræver kompetencer og ekspertise, som der i øjeblikket ikke findes hverken på nationalt niveau, på EU-plan eller i øvrigt. Det er derfor nødvendigt med yderligere undersøgelser og forskning på området.

WHO har taget opgaven op og har på baggrund af WHO's rammekonvention, der trådte i kraft i februar 2005, etableret et netværk af tobakslaboratorier, der bl.a. skal udarbejde et kompendium med udvidede metoder til måling af ingredienser og afgivelse fra tobaksvarer.

Når der er udviklet de nødvendige målemetoder, skal der for at få en større viden om tilsætningsstoffer i cigaretter, analyseres flere hundrede kemiske stoffer i cigaretter i deres naturlige form, men også i afbrændt form. Der er tale om en meget stor opgave, som forudsætter en betydelig viden og ekspertise, som ikke forefindes i dag.

Opgaven er for stor at løfte på nationalt niveau, hvorfor det er nødvendigt med et samarbejde flere lande imellem.

EU-kommissionen skal ifølge tobaksdirektivet - Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2001/37/EF af 5. juni 2001- fremlægge en liste over tilladte ingredienser i tobaksvarer, bl.a. under hensyn til den risiko for afhængighed, de indebærer. Rapporten skulle være offentligjort senest den 31. december 2004.

Jeg har, som det også er udvalget kendt, rettet henvendelse til den ansvarlige kommissær og spurt til status for arbejdet og for færdiggørelsen af

rapporten. Kommissionen har svaret, at rapporten forventes offentliggjort i juni. Kommissionen har i svaret peget på, at der er brug for yderligere undersøgelser, før det er muligt at anvise en løsning. Kommissionen har oplyst, at spørgsmålet sandsynligvis vil blive rejst på WHO's første konference for landene bag rammekonventionen. Konferencen vil blive afholdt i februar 2006. Kommissionen har oplyst, at den vil følge arbejdet tæt og bidrage med EU's holdninger for at opnå fremskridt også på internationalt niveau.

På rådsmødet i fredags rejste jeg spørgsmålet, om man på fællesskabsniveau som et første skridt skulle overveje særlige forbud i to relationer dels i forhold til bevisligt afhængighedsskabende tilsætningsstoffer dels i forhold til tilsætningsstoffer, som i sig selv er sundhedsskadelige, f.eks. kræftfremkaldende. Det vil sige arbejde ud fra ideen om negativlister i stedet for positivlister.

Jeg opfordrede til, at tiden indtil WHO's konference bruges fremadrettet og konstruktivt bl.a. til at afklare EU's fællesudspil på konferencen herunder til spørgsmålet om afhængighedsskabende tilsætningsstoffer og udvikling og forbedring af målemetoder

Jeg nævnte også, at jeg håber, at det kommende britiske formandskab vil studere Kommissionens rapport – såvel som mulige initiativer fra WHO – nøje med henblik på at vurdere, om disse giver anledning til særlige initiativer.

Kommissær Kyprianou forsikrede om sit store personlige engagement i tobakspolitikken. Kommissæren henviste til Kommissionens skriftlige note og tilføjede, at man naturligvis vil lade Danmarks forslag vil indgå i de videre overvejelser. Kommissæren understregede samtidigt, at rygning er sundhedsskadelig - med eller uden tilsætningsstoffer.

Storbritannien tog herefter ordet og tilkendegav, at det kommende formandskab naturligvis vil se på den kommende rapport fra Kommissionen såvel som på eventuelle udspil fra WHO som led i forberedelserne af WHO konferencen i februar 2006.

Indenrigs- og Sundhedsministeriet

Dato:
Kontor: 5.s.kt.
J.nr.: 2005-1433-205
Sagsbeh.: des
Fil-navn: Dokument 3

Besvarelse af spørgsmål nr. 2 , som Sundhedsudvalget har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 31. maj 2005

Spørgsmål 2:

"Med henvisning til ministerens oplysninger under 1. behandlingen om, at REACH-forslaget og den kommende kemikalielovgivning i EU vil flytte bevisbyrden for en sikker anvendelse af kemikalier fra myndighederne til industrien, bedes ministeren oplyse, om det også betyder, at bevisbyrden for, hvorvidt stoffer i cigaretter er sundhedsskadelige, afhængighedsskabende m.v. overgår til tobaksindustrien?"

Svar:

Jeg har til brug for besvarelsen anmodet Miljøministeriet om et bidrag, når Miljøministeriets svar foreligger, vil jeg orientere Sundhedsudvalget herom.

Indenrigs- og Sundhedsministeriet

Dato:
Kontor: 5.s.kt.
J.nr.: 2005-1433-205
Sagsbeh.: des
Fil-navn: ft.spm.sundhedsudv.B78.spm3-svar

**Besvarelse af spørgsmål nr. 3, som Sundhedsudvalget
har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 31.
maj 2005**

Spørgsmål 3:

"Vil ministeren - eventuelt i fortrolig form - tilsende udvalget en kopi af det brev, som ministeren har sendt til den ansvarlige EU-kommissær på området samt kommissærrens svar herpå"

Svar:

Mit brev af 19. maj 2005 til kommissær Markos Kyprianou vedlægges som bilag til svaret. Endvidere vedlægges kommissærrens svar på min henvendelse. Svaret er et fællessvar, der er tilgået flere lande, som har forespurgt til rapporten. Efter det oplyste vil kommissæren endvidere besvare min henvendelse personligt. Når jeg har modtaget dette svar, vil jeg sende en kopi til Sundhedsudvalget.

EPSCO COUNCIL

FOLLOW-UP TO THE TOBACCO PRODUCTS DIRECTIVE

3 JUNE 2005

WRITTEN INFORMATION BY THE COMMISSION

Article 11 of the Tobacco Products Directive 2001/37/EC¹ requires that the Commission submits periodically to the European Parliament, the Council and the Economic and Social Committee a report on the application of the Directive. The first report is being finalised and will be published in June 2005, subject to the availability of the language versions. This first report is mainly based on information received from Member States. The Commission has also been in contact with stakeholders and is actively monitoring scientific developments related to "tobacco or health" issues and tobacco control.

Due to the limited experience in the application of this Directive in the Member States and the scarcity of information received, it is too early to call for a review of the Directive.

The following conclusions can be drawn

- The Directive is implemented in full in all Member States and no derogations apply.
- The new warnings on tobacco retail packages have a positive effect, as they deter smokers and reinforce the will to quit smoking.
- The pictorial warnings will further increase the effectiveness of warnings. Several Member States have signalled their interest to use the library of images adopted by the Commission.
- Ingredients reporting from the industry to the Member States and further on to the Commission needs to be looked at in more detail, to ensure clarity and

¹ Directive 2001/37/EC of the European Parliament and of the Council of 5 June 2001 on the approximation of the laws, regulations and administrative provisions of the Member States concerning the manufacture, presentation and sale of tobacco products. OJ L 194, 18.7.01, p. 26.

comparability in the reports received. The ingredients reporting details vary between countries.

- The ingredients data received show clearly the complexity of the exercise as several hundred different chemical substances have to be analysed in the burned and unburned cigarette. This is exacerbated by the lack of capacity at Member State and EU level.
- A number of Member States, particularly smaller ones, indicated the lack of appropriate laboratories in their country. Based on this first experience on the application of the Directive, the Commission will consult Member States on sharing of laboratory capacity and the designation criteria.
- The shortcomings of the current ISO measurement methods for tar, nicotine and carbon monoxide were known already at the time of the adoption of the Directive. The World Health Organisation seeks to develop new internationally recognised methods in the context of the Framework Convention on Tobacco Control (FCTC), and has developed tighter collaboration with the International Standardization Organisation.
- The difficulties are compounded when measuring more complex issues such as toxicity and addictiveness of ingredients as clear and internationally accepted criteria do not exist yet.

The Commission calls for further consultation and analysis of experience before suggesting a solution. In particular, the first Conference of the Parties to the Framework Convention on Tobacco Control in February 2006 will probably address this question. The Commission follows closely this work and will contribute from the EU perspective in order to make progress also at international level.

SAGSKOPI

Indenrigs- og sundhedsministeren

Indenrigs- og Sundhedsministeriet



Commissioner Markos Kyprianou
European Commission
DG Health and Consumer Protection
B-1049 Brussels
Belgium

✓ København, den
5.s.kt. j.nr.: 2005-10333 - 208

19 MAJ 2005

Kære Markos Kyprianou

Tobak og tobaksrygning er genstand for meget stor opmærksomhed i de europæiske lande. Det er også et meget vigtigt emne for befolkningens sundhed. Ingen anden enkeltfaktor er årsag til så mange dødsfald som tobaksrygning.

I den danske debat har der i det sidste stykke tid bl.a. været fokus på mulighederne for at forbedre metoderne til at måle indholdet af tjære, nikotin og kulilte i cigaretter. Spørgsmålet om bedre og mere nøjagtige målemetoder er rejst i Folketinget og har været behandlet i medierne.

Reglerne om advarsler på tobaksvarer, grænseværdier for nikotin, tjære og kulilte i cigaretter og målemetoder er fælles EU-regler.

Ifølge artikel 11 i Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2001/37/EF af 5. juni 2001 om indbyrdes tilnærmelse af medlemsstaternes love og administrative bestemmelser om fremstilling, præsentation og salg af tobaksvarer skal Kommissionen aflægge rapport om anvendelsen af direktivet. Rapporten skal bl.a. omhandle metoder til en mere realistisk bedømmelse og regulering af den toksiske påvirkning og skadevirkningerne heraf.

Jeg vil i den forbindelse gerne høre til status for arbejdet og for færdiggørelsen af denne rapport.

Med venlig hilsen

Lars Løkke Rasmussen

Indenrigs- og Sundhedsministeriet

Dato:

Kontor: 5.s.kt.

J.nr.: 2005-1433-205

Sagsbeh.: des

Fil-navn: Dokument 3

**Besvarelse af spørgsmål nr. 4, som Sundhedsudvalget
har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 31.
maj 2005**

Spørgsmål 4:

"Vil ministeren - eventuelt i fortrolig form - redegøre for drøftelserne på og konklusionerne fra det kommende rådsmøde for EU's sundhedsministre, jf. at ministeren har oplyst, at han vil rejse sagen på dette rådsmøde. Herunder bedes oplyst de aktuelle oplysninger om forventet tidshorisont for fremlæggelsen af rapporten og for fremsættelse og færdigbehandling af det kommende EU-forslag"

Svar:

For så vidt angår drøftelserne og konklusionerne fra rådsmødet henviser jeg til besvarelse af spørgsmål 1. For så vidt angår besvarelse af spørgsmålet om, hvornår det kommende EU-forslag vil blive fremsat og færdigbehandlet, vil jeg afvente Miljøministeriets svar.