

af hensyn til klarheden at nyaffatte bestemmelserne i et nyt direktiv frem for at udarbejde ændringer til de gamle.

Formålet med direktivet er at fjerne de væsentlige forskelle på medlemsstaternes lovgivning og administrative bestemmelser, der fortsat findes på dette område, og som hæmmer det indre markeds funktion. I betragtning af tobakkens yderst skadelige virkninger har sundhedsbeskyttelse i denne forbindelse en særlig høj prioritet.

Det fremgår i øvrigt af direktivet, at det er påvist, at tobaksvarer indeholder og afgiver mange skadelige og kræftfremkaldende stoffer, der er sundhedsfarlige, når de brændes af. I de seneste år er det ligeledes påvist, at passiv rygning medfører risici navnlig for fostre og spædbørn, og at den kan forårsage eller forværre alvorlige luftvejssygdomme hos personer, der indånder røgen. Hertil kommer, at 80 % af nye rygere i Fællesskabet er under 18 år.

Ifølge direktivet bør der derfor sikres størst mulig gennemsigtighed i oplysningerne om tobaksvarerne, samtidig med at det påses, at der på passende måde tages hensyn til tobaksfabrikanternes handelsmæssige og intellektuelle ejendomsret.

Direktivet ajourfører og supplerer de tidligere to direktiver på en række punkter.

En sænkelse af grænseværdien for tjære og indførelse af grænseværdier for nikotin og kulilte er foretaget i overensstemmelse med de anbefalinger, som er kommet fra blandt andre Udvalget af Kræftspecialister på Højt Plan under EU-programmet »Europa mod Kræft«.

Den foreslåede indberetnings- og begrundelsespligt for tilsætningsstoffer i tobak er et skridt i retning af en harmonisering på dette område. Man har i dag kun begrænset viden om disse stoffer, herunder om deres eventuelle sundhedsskadelige virkninger. F.eks. er visse tilsætningsstoffer under mistanke for at fremme rygernes afhængighed.

Direktivet indebærer således på flere punkter et højere sundhedsbeskyttelsesniveau i Danmark og i EU. Samtidig indebærer de skærpede mærkningskrav en forbedring af forbrugerbeskyttelsen.

Direktivets artikel 9 indeholder tilpasningsforanstaltninger, hvorved Kommissionen pålægges at ajourføre:

- a) de målemetoder, der er omtalt i direktivets artikel 4 og definitionerne, der er knyttet hertil,
- b) de specifikke advarsler om sundhedsrisici på tobaksvarer, der er omtalt i bilag 1 til direktivet, og hvor ofte de skal udskiftes, samt

- c) mærkning af tobaksvarer med henblik på identificering og sporing.

Endvidere følger det af direktivets artikel 5, stk. 3, at Kommissionen skal vedtage regler for brugen af farvefotografier eller andre illustrationer senest den 31. december 2002.

Ifølge direktivets artikel 11 skal Kommissionen senest den 31. december 2004 og derefter hvert andet år forelægge en rapport om anvendelsen af direktivet for Europa-Parlamentet, Rådet og Det Økonomiske og Sociale Udvalg.

Ved udarbejdelsen af denne rapport bistås Kommissionen af videnskabelige og tekniske eksperter for at kunne råde over alle de fornødne oplysninger.

Ved forelæggelsen af den første rapport skal Kommissionen især fremhæve de elementer, der bør revideres eller udbygges som følge af den videnskabelige og tekniske udvikling, herunder udviklingen af internationalt godkendte regler og standarder for produkter, idet den navnlig skal være opmærksom på følgende:

- muligheden for yderligere nedsættelse af grænseværdierne for det maksimale indhold af tjære, nikotin og kulilte,
- eventuelle forbindelser mellem disse mængder,
- forbedringer af sundhedsadvarsler for så vidt angår størrelse, placering og ordlyd,
- nye videnskabelige og tekniske oplysninger om mærkning og påtrykning af fotografier eller andre illustrationer på cigaretpakker med henblik på at vise og forklare rygningens sundhedsmæssige følger,
- metoder til en mere realistisk bedømmelse og regulering af den toksikologiske påvirkning og skadevirkningerne heraf,
- vurdering af de afhængighedsskabende virkninger af de tilsætningsstoffer, som fremmer afhængigheden,
- vurdering af tobaksvarer, som måske har potentielle til at mindske skadevirkningerne,
- udvikling af standardiserede prøvningsmetoder til bedømmelse af indholdet af andre bestanddele i cigaretrøg end tjære, nikotin og kulilte,
- toksikologiske data, som fabrikanterne skal oplyse om tilsætningsstoffer, og måden, hvorpå de skal prøves med henblik på at sætte de offentlige sundhedsmyndigheder i stand til at vurdere deres anvendelse og
- udarbejdelsen af standarder vedrørende andre varer end cigaretter, navnlig rulletobak.