

kumentation for disses afhængighedsskabende virkning, og at et forbud samtidig vil blive gennemført i de øvrige EU-lande.

#### Til § 17

Bestemmelsen pålægger indenrigs- og sundhedsministeren en forpligtelse til at offentliggøre de oplysninger, der fremkommer om tilsætningsstoffer i medfør af § 15, herunder en liste over tilsætningsstoffer for hver vare med angivelse af tjære-, nikotin- og kulilteindholdet.

Det fremgår dog af bestemmelsen, at oplysninger om specifikke produktformler, der kan udgøre en produktionshemmelighed, ikke vil skulle offentliggøres.

Den vurdering, der vil skulle anlægges i forbindelse med påberåbelse af produktionshemmeligheder, vil svare til den vurdering, der udøves i forbindelse med anvendelsen af offentlighedslovens § 12, stk. 1, nr. 2. Det følger af denne bestemmelse, at retten til aktindsigt ikke omfatter oplysninger om tekniske indretninger eller fremgangsmåder eller om drifts- eller forretningsforhold eller lignende, for så vidt det vil være af væsentlig økonomisk betydning for den person eller virksomhed, oplysningen angår, at begæringen om aktindsigt ikke imødekommes.

Det betyder, at der vil skulle foretages et konkret skøn, hvis der fra tobaksfabrikanter eller – importører fremsættes ønske om, at oplysninger indsendt i medfør af § 15 ikke offentliggøres. Offentliggørelse af sådanne oplysninger vil kun kunne undlades, hvis det vil være af væsentlig økonomisk betydning for fabrikant eller importør, at disse ikke offentliggøres.

Den samme vurdering vil skulle anlægges i forbindelse med lovforslagets § 6, stk. 4.

#### Til § 18

Ifølge bestemmelsen skal indenrigs- og sundhedsministeren fastsætte nærmere regler om, at bestemte tekster, navne, varemærker, billeder og figurer eller andre tegn, der antyder, at en bestemt tobaksvarer er mindre skadelig end andre, ikke må anvendes på tobaksvarers emballage.

Af hensyn til det indre markeds funktion, og henset til udviklingen med hensyn til foreslåede internationale regler på dette område, indeholder direktivet et forbud mod anvendelse af de nævnte tekster m.v. på tobaksvarers emballage.

Begrundelsen for bestemmelsen er, at anvendelse på tobaksvarers emballage af visse tekster som »lavt tjæreindhold«, »light«, »ultralight«, »mild«, af navne, billeder og figurer og andre tegn kan vildlede forbru-

geren til at tro, at disse produkter er mindre skadelige, og dermed give anledning til forbrugsændringer.

Indenrigs- og sundhedsministeren vil derfor i en bekendtgørelse skulle bestemme, at anvendelse af nærmere bestemte betegnelser på tobaksvarers emballage vil være forbudt. Af hensyn til ændring af emballage, der indeholder sådanne tekster, vil disse regler først få virkning fra den 30. september 2003.

For at forhindre, at hensigten med bestemmelsen omgås, henledes opmærksomheden dog på, at ministeren vil have mulighed for at ajourføre listen over vildledende betegnelser efter behov.

#### Til § 19

Bestemmelsen indeholder et forbud mod at bringe tobak til oral indtagelse i omsætning på det danske marked. Bestemmelsen er dermed i overensstemmelse med de gældende regler. Det betyder, at snus i portionsposer fortsat vil være forbudt på det danske marked, mens f.eks. skråtobak fortsat vil være tilladt.

#### Til § 20

Ifølge de gældende regler på området har indenrigs- og sundhedsministeren bemyndiget Levnedsmiddelstyrelsen til at udøve sine beføjelser efter loven, jf. bekendtgørelse nr. 1213 af 23. december 1992. Levnedsmiddelstyrelsen er siden blevet overført til Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri og lagt ind under Fødevaredirektoratet.

Indenrigs- og sundhedsministeren vil i en bekendtgørelse bemyndige Sundhedsstyrelsen til at føre tilsyn med lovens overholdelse.

Med hjemmel i stk. 2 vil indenrigs- og sundhedsministeren kunne bestemme, at afgørelser truffet af den i stk. 1 nævnte institution, dels vil kunne indbringes for indenrigs- og sundhedsministeren eller anden administrativ myndighed, og dels at sådanne afgørelser ikke vil kunne indbringes for anden administrativ myndighed.

Indenrigs- og sundhedsministeren vil ligeledes kunne bestemme, at afgørelser, der er truffet af den pågældende institution, vil kunne påklages til indenrigs- og sundhedsministeren, såfremt der er tale om principielle spørgsmål eller om en afgørelse af væsentlig betydning.

#### Til § 21

Efter stk. 1 kan der for det første idømmes bødestraf for overtrædelse af bestemmelserne i loven om

- prøvningslaboratorier (§ 5, stk. 1),
- mærkning (§ 7, stk. 1, § 8, stk. 1-5, § 10, stk. 1-3, § 11, stk. 1, og § 12, stk. 1-4),