



Lovudkast om rygekontrol om ændring af loven af 11. august 2006 om bekæmpelse af tobaksrygning og gennemførelse af Kommissionens delegerede direktiv (EU) 2022/2100 af 29. juni 2022 om ændring af Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2014/40/EU for så vidt angår tilbagetrækning af visse undtagelser vedrørende opvarmede tobaksvarer

De ændringer, der er foretaget i lovudkastet, vises i gult

Konsolideret version af loven af 11. august 2006 om bekæmpelse af tobaksrygning, som ændret

(...)

Artikel 2

I denne lov forstås ved:

1. a) "tobaksprodukter": varer, der er bestemt til at ryges, indsnuses, suttes eller tygges, hvis de, også kun delvis, er fremstillet af tobak (lov af 13. juni 2017), "uanset om de er genetisk modificerede, samt produkter, der er beregnet til at blive røget, selv om de ikke indeholder tobak, med undtagelse af cigaretter og rygeprodukter bestemt til medicinsk brug, og som frembydes til at undertrykke lysten til at ryge eller mindske tobaksafhængigheden."
2. b) "tobak, som indtages oralt": varer, der er bestemt til oral indtagelse, herunder nasal anvendelse, med undtagelse af varer bestemt til at ryges eller tygges, og som helt eller delvis består af tobak i form af pulver eller fine partikler eller enhver kombination af disse former – navnlig varer i portionsbreve eller porøse breve – eller i en form, der minder om et levnedsmiddel
3. e) "reklame": enhver form for kommerciel kommunikation med det formål at fremme salget af en tobaksvare eller med dette som en direkte eller indirekte virkning
4. d) "sponsorering": enhver form for offentligt eller privat bidrag til et arrangement, en aktivitet eller en enkeltperson med det formål at fremme salget af en tobaksvare eller med dette som en direkte eller indirekte virkning
5. e) "cateringvirksomhed": alle offentligt tilgængelige lokaler, hvor måltider tilberedes eller serveres til konsum på stedet eller på anden måde, også gratis (lov af 18. juli 2013)
6. f) "udskænkingssted": ethvert offentligt tilgængeligt sted, hvis virksomhed består i, også gratis, at sælge eller tilbyde alkoholiske eller ikke-alkoholholdige drikkevarer, der skal indtages på stedet eller tages med (lov af 13. juni 2017)
7. g) "røgfri tobaksvare": en tobaksvare, der ikke forbruges via en forbrændingsproces, herunder tyggetobak, tobak, der indtages nasalt, og tobak, der indtages oralt
8. h) "ny kategori af tobaksvarer": en tobaksvare, der ikke falder ind under en af følgende kategorier: cigaretter, rulletobak, pibetobak, vandpibetobak, cigarer, cigarillos, tyggetobak, tobak, der indtages nasalt, eller tobak, der indtages oralt
9. i) "urtebaseret rygeprodukt": et produkt baseret på planter, urter eller frugter, som ikke indeholder tobak, og som kan forbruges via en forbrændingsproces



10. j) "røgtobak": tobaksvarer, som ikke er røgfrie tobaksvarer
11. k) "elektronisk cigaret": et produkt eller enhver komponent i et sådant produkt eller anordning, herunder en patron, en tank og en anordning uden patron eller tank, som ved hjælp af et mundstykke kan anvendes til indtagelse af damp eller indånding af ethvert stof, uanset om det indeholder nikotin eller ej; elektroniske cigaretter kan være til engangsforbrug eller genopfyldelige ved hjælp af en genopfyldningsbeholder og en tank eller en patron til engangsbrug
12. l) "genopfyldningsbeholder": en beholder indeholdende en nikotinholdig væske, som kan anvendes til genopfyldning af en elektronisk cigaret
13. m) "ingrediens": tobak, et tilsætningsstof og ethvert andet stof eller element, der er til stede i en færdig tobaksvarer eller relaterede produkter, herunder papir, filter, blæk, kapsler og klæbemiddel
14. n) "emissioner": stoffer, der frigives, når tobak eller et relateret produkt anvendes efter hensigten, såsom stoffer, der findes i røg, eller stoffer, der frigives i forbindelse med brug af røgfrie tobaksvarer
15. o) "grænseværdi" eller "grænseværdi for emissionsindholdet": maksimumsgrænse, herunder også 0, for indholdet af et stof i en tobaksvarer eller i emissionerne herfra målt i milligram
16. p) "tilsætningsstof": et andet stof end tobak, der tilsættes en tobaksvarer, en enkeltpakning eller en eventuel ydre emballage
17. q) "ydre emballage": enhver emballage, som tobak eller relaterede produkter markedsføres i, og som omslutter en eller flere enkeltpakninger; gennemsigtigt indpakningsmateriale betragtes ikke som ydre emballage
18. r) "enkeltpakning": den mindste individuelle pakning af en tobaksvarer eller et relateret produkt, der markedsføres
19. s) "vandpibetobak": en tobaksvarer, der kan anvendes i en vandpipe. I dette direktiv anses vandpibetobak for at være røgtobak. Hvis et produkt kan anvendes både gennem vandpiber og som rulletobak, anses det som rulletobak
20. t) "kendetegnende aroma": en fremtrædende duft eller smag af andet end tobak, som er resultatet af et tilsætningsstof eller en kombination af tilsætningsstoffer, herunder bl.a. frugt, krydderier, urter, alkohol, slik, mentol eller vanilje, og som bemærkes før eller under forbruget af tobaksvareren
21. u) "legeområde": ethvert rum, der er specielt konstrueret og udstyret til fælles brug for børn til legeformål
22. v) "rygning": indånding af røg, der er frembragt ved forbrænding af en tobaksvarer eller damp fra en elektronisk cigaret eller enhver anden anordning af denne art
23. "tobak": blade og andre naturlige, forarbejdede eller uforarbejdede dele af tobaksplanter, herunder ekspanderet og rekonstitueret tobak
24. "pibetobak": tobak, der kan forbruges via en forbrændingsproces, og som udelukkende er bestemt til brug i en pipe
25. "rulletobak": tobak, der kan anvendes til fremstilling af cigaretter af forbrugeren eller detailsalgssteder



26. "tyggetobak": en røgfri tobaksvare, som udelukkende er bestemt til at tygges
27. "tobak, der indtages nasalt": en røgfri tobaksvare, som kan forbruges via næsen
28. "tjære": nikotinfrit anhydridt kondensat af ufiltreret røg
29. "cigaret": en tobaksrulle, som kan forbruges via en forbrændingsproces, og som:
 - kan ryges, som den er, og ikke er en cigar eller cigarillo
 - indsættes i cigaretrør ved en simpel, ikke-industriel proces
 - indpakkes i cigarettepapir ved hjælp af en simpel, ikke-industriel proces
30. "cigar" eller "cigarillo": en tobaksrulle, som kan forbruges via en forbrændingsproces, og som er:
 - dækket med en ydre indpakning af tobak
 - fyldt med en reven blanding og er forsynet med et dæksblad af normal cigarfarve af rekonstitueret tobak, der dækker produktet helt, eventuelt også filteret, men ikke mundstykket i tilfælde af cigarer med mundstykke, når deres stykvægt uden filter og mundstykke er mindst 2,3 g og højst 10 g, og deres omkreds er 34 mm eller derover i mindst en tredjedel af deres længde
31. "afhængighedsskabende egenskaber": et stofs farmakologiske evne til at skabe afhængighed — en tilstand, der påvirker en persons evne til at styre sin adfærd, typisk ved at udløse en følelse af belønning eller dulme abstinenser
32. "toksicitet": den grad, hvori et stof kan forårsage skadelige virkninger på den menneskelige organisme, herunder virkninger, der indtræffer over tid, normalt efter gentagen eller vedvarende forbrug eller eksponering
33. "sundhedsadvarsel": en advarsel vedrørende et produkts sundhedsskadelige virkninger eller andre uønskede konsekvenser ved forbrug heraf, herunder tekstadvarsler, kombinerede sundhedsadvarsler, generelle advarsler og informationsmeddelelser
34. "kombineret sundhedsadvarsel": en sundhedsadvarsel, som består af en kombination af en tekstadvarsel og et tilhørende fotografi eller en tilhørende illustration, som fastsat i dette direktiv
35. "fjernsalg": enhver form for fjernsalg, herunder grænseoverskridende salg, til forbrugere eller sælgere fra eller til Luxembourg
36. "fabrikant": enhver fysisk eller juridisk person, som fremstiller et produkt eller får et produkt konstrueret eller fremstillet og bringer dette produkt i omsætning under sit navn eller varemærke
37. "importør af tobak": ejeren af eller en person med rådighedsret over tobak og relaterede produkter, der er blevet ført ind på Unionens område



38. "detailsalgsssted": ethvert salgsssted, hvor tobaksvarer markedsføres, eventuelt af en fysisk person
39. "nikotin": nicotinalkaloider og nikotinsalte
40. "opvarmningsanordning": enhver anordning eller komponent, der er nødvendig for forbrug eller anvendelse af en ny tobaksvarer
41. "nikotinpose": alle produkter, der anvendes oralt, og som helt eller delvis består af syntetisk eller naturlig nikotin, bl.a. i portioner af poser eller i porøse poser og i form af pulver, partikler eller pasta eller i en hvilken som helst kombination af disse former
42. "cannabinoidpose": alle produkter til oral brug, der består af eller indeholder et eller flere cannabinoider eller derivater deraf, bl.a. sådanne, der præsenteres i poser eller i porøse poser, og i form af pulver, partikler eller pasta eller andre kombination af disse former.

Artikel 3a

(1) Fabrikanter og importører af tobaksvarer skal efter mærke og type indberette en liste over alle ingredienser og mængder, der er anvendt ved fremstillingen af tobaksvarer, til sundhedsmyndighederne, i det følgende benævnt "myndighederne", i faldende orden efter vægten af hver ingrediens, der indgår i tobaksvarer, samt tjære-, nikotin- og kulilteemissionsniveauer.

Fabrikanter eller importører skal også underrette myndighederne, hvis sammensætningen af et produkt ændres på en sådan måde, at den påvirker de oplysninger, der er meddelt i henhold til denne artikel.

For en ny kategori af eller ændret tobaksvarer skal de oplysninger, der kræves i henhold til denne artikel, gives, inden produktet markedsføres.

(2) Den i stk. 1 omhandlede liste ledsages af en erklæring, der indeholder oplysninger om ingrediensernes status i henhold til forordning (EF) nr. 1907/2006 af 18. december 2006 og forordning (EF) nr. 1272/2008 af 16. december 2008, toksikologiske data, virkninger på forbrugernes sundhed, ingrediensernes afhængighedsskabende egenskaber, begrundelsen for anvendelsen af ingredienserne og en generel beskrivelse af de anvendte tilsætningsstoffer og deres egenskaber.

(3) Fabrikanter og importører af tobaksvarer skal forelægge myndighederne interne og eksterne undersøgelser af markedet og forbrugergrupper, herunder unges og nuværende rygeres præferencer, med hensyn til ingredienser og emissioner samt resuméer af undersøgelser med henblik på lancering af nye produkter. Inden udgangen af første kvartal hvert år meddeler de myndighederne deres salgsmængde for det foregående år, opdelt efter mærke og type, udtrykt i antal cigaretter/cigarer/cigarillos eller kg.

(4) Senest 18 måneder efter optagelsen af et tilsætningsstof på den prioritetsliste, der er udarbejdet i overensstemmelse med den gennemførelsesafgørelse, der er omhandlet i artikel 6 i direktiv



2014/40/EU af 3. april 2014, forelægger fabrikanter og importører myndighederne de dybtgående undersøgelser, de har foretaget vedrørende dette tilsætningsstof.

Formålet med de i stk. 1 omhandlede undersøgelser er for hvert tilsætningsstof at undersøge om det:

- a) bidrager til de pågældende produkters toksicitet eller afhængighedsskabende egenskaber, og om dette medfører en betydelig eller målelig stigning i toksiciteten eller de afhængighedsskabende egenskaber af de pågældende produkter
- b) frembringer en kendetegnende aroma
- c) letter indånding eller absorption af nikotin eller
- d) fører til dannelsen af stoffer med CMR-egenskaber — og i hvilke mængder — og om dette har den virkning, at et af de pågældende produkters CMR-egenskaber væsentligt eller målbart øges.

(4a) Undersøgelserne tager hensyn til den påtænkte brug af de pågældende varer og undersøger i særdeleshed de emissioner, der stammer fra det pågældende tilsætningsstofs forbrændingsproces. Undersøgelserne ser ligeledes på samspillet mellem dette tilsætningsstof og andre ingredienser i de pågældende varer. Fabrikanten eller importøren, der anvender det samme tilsætningsstof i deres tobaksvarer, kan foretage en fælles undersøgelse, når de anvender tilsætningsstoffet i en sammenlignelig produktsammensætning.

(4b) Fabrikanten eller importøren udarbejder en rapport om resultaterne af disse undersøgelser. Den nævnte rapport omfatter et sammendrag og en detaljeret præsentation, der samler de tilgængelige videnskabelige publikationer om tilsætningsstoffet og opsummerer de interne oplysninger om dets virkninger. Myndighederne kan anmode fabrikanten og importøren om yderligere oplysninger om det pågældende tilsætningsstof. Disse yderligere oplysninger er en integreret del af rapporten.

(4c) Myndighederne kan evaluere den rapport, der er omhandlet i stk. 4b, via et uafhængigt videnskabeligt organ, navnlig med hensyn til dens fuldstændighed, metodologi og konklusioner.

Der betales et gebyr på 5 000 EUR for hver evaluering, som omhandlet i stk. 1. Dette gebyr betales via betaling eller overførsel til en bankkonto, der indehaves af registrerings- og domæneadministrationen, sammen med angivelse af ansøgerens identitet og formålet med betalingen eller overførslen.

(4d) Små og mellemstore virksomheder som omhandlet i lov af 9. august 2018, som ændret, om en støtteordning for små og mellemstore virksomheder fritages for forpligtelserne i henhold til denne artikel, hvis en anden fabrikant eller importør udarbejder en rapport om tilsætningsstoffet.

(5) Fabrikanten og importøren skal angive, hvilke af de oplysninger, de afgiver i overensstemmelse med stk. 1, som de anser for at være omfattet af forretningshemmeligheder.

(6) For andre stoffer end tjære, nikotin og kulilte fra cigaretter og for stoffer, der udledes af andre tobaksvarer end cigaretter, skal fabrikanterne og importørerne angive de metoder, der anvendes til at måle emissionerne.

Artikel 3b



(1) Mærkningen af enkeltpakninger og eventuel ydre emballage og selve tobaksvaren må ikke indeholde elementer eller træk, der:

a) fremmer en tobaksvare eller opfordrer til brug af den ved at give et fejlagtigt indtryk af produktets karakteristika, sundhedsmæssige virkning, risici eller emissioner; mærkningen må ikke omfatte oplysninger om tobaksvarens indhold af nikotin, tjære eller kulilte

b) giver indtryk af, at en bestemt tobaksvare er mindre skadelig end andre eller har til formål at reducere virkningen af bestemte skadelige bestanddele i røgen eller har vitaliserende, energigivende, helbredende, foryngende, naturlige, økologiske egenskaber eller andre positive sundheds- eller livsstilsmæssige virkninger

c) henviser til smag, duft, aromastoffer eller andre tilsætningsstoffer eller oplyser, at produktet ikke indeholder sådanne

d) får produktet til at ligne en fødevare eller et kosmetisk produkt

e) giver indtryk af, at en bestemt tobaksvare har en forbedret biologisk nedbrydelighed eller andre miljømæssige fordele.

(2) Enkeltpakningerne og eventuel ydre emballage må ikke give anledning til økonomiske fordele ved at inkludere trykte vouchere, tilbyde rabatter, gratis uddeling, to-for-en eller andre lignende tilbud.

(3) De salgsautomater for tobak og tobaksvarer, der er omhandlet i artikel 9, stk. 3, skal også være forsynet med de sundhedsadvarsler, der er omhandlet i stk. 1 og 2 i nærværende artikel og i artikel 4, stk. 1. Grafiske gengivelser på salgsautomater for tobak og tobaksvarer, bortset fra sundhedsadvarsler, er forbudt.

Artikel 4

(1) Hver enkeltpakning og al ydre emballage af cigaretter, rulletobak, vandpibetobak og produkter, der opfylder definitionen for ny kategori af tobaksvarer, skal være forsynet med en generel advarsel, en informationsmeddelelse og kombinerede sundhedsadvarsler. Alle enkeltpakninger og al ydre emballage til røgtobak bortset fra cigaretter, rulletobak og vandpibetobak og produkter, der opfylder definitionen for ny kategori af tobaksvarer, skal være forsynet med en generel advarsel og en specifik advarsel.

Indholdet af den generelle advarsel, informationsmeddelelserne, den specifikke advarsel og de kombinerede sundhedsadvarsler, de anvendte sprog, tryknings- og præsentationsmetoderne og overfladearealet for de forskellige emballageenheder og ydre emballager, der er omhandlet i stk. 1, og som er omfattet af advarslerne og meddelelserne, er fastsat i en storhertugelig anordning.

(2) Grænseværdierne for emissioner af tjære, nikotin og kulilte er fastsat i en storhertugelig anordning, som også fastsætter metoderne til måling af sådanne emissioner.

De i stk. 1 nævnte emissionsmålinger kontrolleres af sundhedsstyrelsen eller af et laboratorium, der er godkendt af sundhedsministeren. Disse laboratorier, som ikke tilhører tobaksindustrien, og som hverken direkte eller indirekte kontrolleres af den, kontrolleres af myndighederne. I en storhertugelig anordning fastsættes betingelserne for godkendelse og inspektion af disse laboratorier."



Artikel 4a.

(1) Enkeltpakninger med tobaksvarer skal være mærket med en entydig identifikator, påtrykt eller anbragt på en uudslettelig måde. Denne identifikator er hverken skjult eller afbrudt og giver adgang til data vedrørende fremstillingen og flytningen af disse tobaksvarer.

(2) De personer, der er berørt af handelen med tobaksvarer, fra fabrikanten til den sidste erhvervsdrivende før den første detailhandler, skal registrere indførslen af alle emballageenheder, som de er i besiddelse af, samt alle mellemliggende flytninger og emballageenhedernes endelige udgang.

Personer, der er involveret i tobaksvareforsyningskæden, skal føre en fuldstændig og nøjagtig fortegnelse over alle de involverede aktiviteter.

(3) Fabrikanten af tobaksvarer skal give alle personer, der er berørt af handel med disse produkter, fra fabrikanten til den sidste erhvervsdrivende før den første detailhandler, herunder importører, lagre og transportvirksomheder, det udstyr, der er nødvendigt for at registrere tobaksvarer, der er købt, solgt, oplagret, transporteret eller på anden måde håndteret. Dette udstyr gør det muligt at aflæse de registrerede data og overføre dem elektronisk til en datalagringsfacilitet.

(4) Oplysninger, der udgør en integrerende del af den entydige identifikator, der er omhandlet i stk. 1, og som skal være elektronisk tilgængelige ved hjælp af et link til den entydige identifikator, er specificeret i storhertugelig anordning samt ordningerne for trykning eller anbringelse af sikkerhedsanordningen.

Artikel 4g.

(1) Fabrikanten og importøren af elektroniske cigaretter og genopfyldningsbeholdere skal indgive en anmeldelse til myndighederne om ethvert sådant produkt, som de agter at markedsføre.

(2) Den i stk. 1 omhandlede anmeldelse indgives i elektronisk form seks måneder før den planlagte markedsføringsdato. Der skal indgives en ny anmeldelse for enhver væsentlig ændring af produktet.

(3) Den i stk. 1 omhandlede anmeldelse skal indeholde følgende oplysninger, afhængigt af om den vedrører en elektronisk cigaret eller en genopfyldningsbeholder:

a) navn og kontaktoplysninger for fabrikanten, en ansvarlig juridisk eller fysisk person i Unionen og, hvis det er relevant, importøren til Unionen

b) en liste over alle de ingredienser, der er indeholdt i produktet, og de emissioner, der følger af anvendelsen af dette produkt, efter mærke og type, med angivelse af deres mængder

c) toksikologiske data vedrørende produktets indholdsstoffer og emissioner, herunder ved opvarmning, navnlig med henvisning til deres virkninger på forbrugernes sundhed ved indånding og under hensyntagen til bl.a. eventuelle afhængighedsskabende virkninger

d) oplysninger om doser og optagelse af nikotin ved forbrug under normale betingelser eller under betingelser, som med rimelighed kan forudses

e) en beskrivelse af produktets bestanddele, herunder i givet fald elektroniske cigaretters eller genopfyldningsbeholderes åbnings- og genopfyldningsmekanisme



f) en beskrivelse af produktionsprocessen, herunder om den indebærer serieproduktion, og en erklæring om, at produktionsprocessen sikrer, at kravene i denne artikel er opfyldt

g) en erklæring om, at fabrikanten og importøren bærer det fulde ansvar for produktets kvalitet og sikkerhed ved markedsføring og anvendelse under normale betingelser eller under betingelser, som med rimelighed kan forudses

h) bevis for betaling af det i stk. 4 nævnte gebyr.

(4) Der opkræves et gebyr på 5 000 EUR for hver anmeldelse, der er omhandlet i stk. 1.

Dette gebyr betales via betaling eller overførsel til en bankkonto, der indehaves af registrerings- og domæneadministrationen, sammen med angivelse af ansøgerens identitet og formålet med betalingen eller overførslen.

(5) Hvis myndighederne finder, at de indsendte oplysninger er ufuldstændige, har de ret til at anmode om, at de suppleres.

(6) Fabrikanter og importører af elektroniske cigaretter og genopfyldningsbeholdere skal hvert år forelægge myndighederne:

a) omfattende data om salgsmængder efter mærkenavn og produkttype

b) oplysninger om forskellige forbrugergruppers præferencer, herunder unge, ikke-rygere og de vigtigste typer af nuværende brugere

c) salgsmåden for produkterne

d) resuméer af eventuelle markedsundersøgelser, der er foretaget i forbindelse med ovenstående, herunder en engelsk oversættelse heraf.

Myndighederne overvåger markedsudviklingen for elektroniske cigaretter og genopfyldningsbeholdere, herunder al dokumentation for, at deres anvendelse resulterer i nikotinafhængighed og i sidste ende traditionelt tobaksforbrug blandt unge og ikke-rygere.

(7) Fabrikanter og importører af elektroniske cigaretter og genopfyldningsbeholdere skal oprette og vedligeholde et system til indsamling af oplysninger om eventuelle formodede skadelige virkninger af disse produkter på menneskers sundhed.

Hvis en erhvervsdrivende finder eller har grund til at tro, at elektroniske cigaretter eller genopfyldningsbeholdere i deres besiddelse, som er bestemt til at blive markedsført eller er markedsført, er usikre, ikke af god kvalitet eller ikke overholder denne lovgivning, skal den erhvervsdrivende straks træffe de nødvendige korrigerende foranstaltninger for at bringe det pågældende produkt i overensstemmelse med kravene, tilbagetrække det eller tilbagekalde det, alt efter hvad der er relevant.

I sådanne tilfælde er den erhvervsdrivende forpligtet til straks at underrette myndighederne med angivelse af navnlig risiciene for menneskers sundhed og sikkerhed, eventuelle korrigerende foranstaltninger, der er truffet, og resultaterne af disse korrigerende foranstaltninger.



Myndighederne kan anmode de erhvervsdrivende om yderligere oplysninger om alle aspekter vedrørende sikkerheden og kvaliteten eller eventuelle uønskede virkninger af elektroniske cigaretter eller genopfyldningsbeholdere.

(8) Efter anmodning fra Kommissionen eller de kompetente myndigheder i de øvrige medlemsstater stiller myndighederne alle de oplysninger, de modtager i overensstemmelse med denne artikel, til rådighed for Kommissionen og de øvrige EU-medlemsstater.

Hvis myndighederne finder eller har rimelig grund til at antage, at en elektronisk cigaret eller genopfyldningsbeholder, selv om den er i overensstemmelse med denne artikel, kan udgøre en alvorlig risiko for menneskers sundhed, træffer myndighederne passende foreløbige foranstaltninger.

De underretter straks Kommissionen og de kompetente myndigheder i de øvrige medlemsstater om de trufne foranstaltninger og meddeler alle relevante oplysninger, som de er i besiddelse af.

Artikel 4h

(1) Den nikotinholdige væske må kun markedsføres i specifikke genopfyldningsbeholdere med en maksimal volumen på 10 ml i elektroniske engangscigaretter eller i patroner til engangsbrug. Patroner eller tanke må ikke overstige 2 ml.

(2) Den nikotinholdige væske må ikke indeholde mere end 20 mg nikotin pr. milliliter.

(3) ~~Den nikotinholdige væske~~ Væsken må ikke indeholde tilsætningsstoffer, der er anført i artikel 7, stk. 3, litra c)-g).

(4) Kun ingredienser af høj renhed anvendes til fremstilling af den nikotinholdige væske. Andre stoffer end de ingredienser, der er omhandlet i artikel 4g, stk. 3, litra b), må kun være til stede i den nikotinholdige væske som sporindhold, hvis sådanne spor er teknisk uundgåelige under fremstillingen.

(5) Bortset fra nikotin må kun ingredienser, der ikke udgør en risiko for menneskers sundhed i opvarmet eller uopvarmet form, anvendes i den nikotinholdige væske.

(6) Elektroniske cigaretter leverer nikotindoser i konstante mængder ved normale anvendelsesbetingelser.

(7) Elektroniske cigaretter og genopfyldningsbeholdere er børne- og manipulationssikret, er beskyttet mod brud og lækage og har en mekanisme, der sikrer genopfyldning uden lækage. De skal være beskyttet mod brud og lækager og være udstyret med en anordning, der sikrer, at de ikke lækker, når de fyldes.

(8) En storhertugelig anordning kan fastsætte de tekniske standarder for den i stk. 7 omhandlede genopfyldningsmekanisme.

(...)

Artikel 7

(1) Markedsføring, salg, distribution eller udbud uden vederlag, besiddelse med henblik på salg og



indførsel i kommercielt øjemed af tobak, som indtages oralt, nikotinposer og cannabinoidposer er forbudt.

(2) Markedsføring, salg, distribution eller gratis udbud af pakker på under tyve og mere end halvtreds cigaretter, samt beholdere på mindre end tredive og mere end tusind gram rulletobak, uanset deres emballage, er forbudt.

(2a) Antallet af cigaretter pr. enkeltpakning skal være i overensstemmelse med betingelsen om 5-styks-multiplikatoren. Mængderne af enkeltpakninger til rulletobak er fastsat i en storhertugelig anordning.

(3) Det er forbudt at markedsføre, sælge, distribuere eller udbyde tobaksvarer gratis:

- a) som indeholder en særlig kendetegnende aroma
 - b) som indeholder tekniske anordninger til ændring af tobaksvarers lugt eller smag eller deres forbrændingsintensitet
 - c) som indeholder vitaminer eller andre tilsætningsstoffer, der tyder på, at en tobaksvarer har sundhedsmæssige fordele, eller at dens sundhedsrisici er blevet reduceret
 - d) som indeholder koffein, taurin eller andre tilsætningsstoffer og stimulanser forbundet med energi og vitalitet
 - e) som indeholder tilsætningsstoffer, der giver røgemissioner farveegenskaber
 - f) som indeholder tilsætningsstoffer, der letter indånding eller absorption af nikotin
 - g) som indeholder tilsætningsstoffer, der uden forbrænding har kræftfremkaldende, mutagene eller reproduktionstoksiske egenskaber
 - h) som indeholder aromaer i en af deres bestanddele såsom filtre, papir, emballage og kapsler eller enhver teknisk anordning, der gør det muligt at ændre de pågældende tobaksvarers lugt, smag eller forbrændingsintensitet. Filtre, papir og kapsler må ikke indeholde tobak eller nikotin.
- Andre tobaksvarer end cigaretter, cigarer, cigarillos, nye tobaksvarer og rulletobak er undtaget fra forbuddene i litra a) og h).

Artikel 8

(1) Fabrikanten og importøren af ny kategori af tobaksvarer og varmeanordninger indgiver en anmeldelse til direktoratet seks måneder før den planlagte dato for markedsføring af sådanne produkter. Denne anmeldelse indgives elektronisk. Den ledsages af en detaljeret beskrivelse af den pågældende nye kategori af tobaksvarer og dens brugsanvisning. Myndighederne stiller de oplysninger, de modtager i henhold til denne artikel, til rådighed for Europa-Kommissionen.

(2) Den i stk. 1 omhandlede anmeldelse skal indeholde følgende oplysninger:

- a) listen over alle ingredienser samt de mængder, der er anvendt ved fremstillingen af den nye kategori af tobaksvarer, samt emissioner og niveauer heraf i overensstemmelse med artikel 4
- b) tilgængelige videnskabelige undersøgelser om den nye kategori af tobaksvarers toksicitet,



afhængighedsskabende egenskaber og tiltrækningskraft, i særdeleshed med hensyn til dens ingredienser og emissioner

c) tilgængelige undersøgelser, sammendrag heraf og markedsanalyser vedrørende forskellige forbrugergruppers præferencer, herunder unge og nuværende rygere

d) andre tilgængelige og relevante oplysninger, herunder en risk/benefit-analyse af produktet, dets forventede virkninger på henholdsvis rygestop og rygestart samt de forventede forbrugeropfattelser

e) bevis for betaling af det i stk. 4 omhandlede gebyr.

(3) Fabrikanter og importører af nye tobaksvarer forelægger myndighederne nye eller ajourførte oplysninger om de undersøgelser, forskning og andre oplysninger, der er omhandlet i stk. 2, litra b)-d). Myndighederne kan kræve, at fabrikanter eller importører af nye kategorier af tobaksvarer foretager yderligere prøvninger eller fremlægger yderligere oplysninger.

(4) Der opkræves et gebyr på 5 000 EUR for hver anmeldelse, der er omhandlet i stk. 1. Dette gebyr betales via betaling eller overførsel til en bankkonto, der indehaves af registrerings- og domæneadministrationen, sammen med angivelse af ansøgerens identitet og formålet med betalingen eller overførslen.

(5) Markedsføring af ny kategori af tobaksvarer kræver forudgående tilladelse fra ministeren efter råd fra myndighederne.

(...)

Artikel 10

Overtrædelser af bestemmelserne i artikel 3, 3a, stk. 1, 3b, 4a, stk. 1, 4b, stk. 5, 4d, 4e, 4f, 4g, stk. 1, 6 og 7, artikel 4h og artikel 7, 8, stk. 1, og artikel 9 i denne lov samt overtrædelser af bestemmelserne i den storhertugelige anordning, der skal udstedes i henhold til denne lovs artikel 4 og 4e, straffes med en bøde på mellem 251 EUR og 50 000 EUR.

Overtrædelse af bestemmelserne i Artikel 4a, stk. 2, og denne lovs artikel 6 straffes med en bøde på mellem 25 og 250 EUR.

En erhvervsdrivende af en af de virksomheder, der er nævnt i stk. 1 under punkt 13 a), 17 og 18 i artikel 6, eller en person, der handler på dennes vegne, og som forsætligt ikke sikrer, at virksomheden overholder forbuddet i ovennævnte artikel, straffes med en bøde på 251 til 1 000 EUR. Den samme sanktion gælder for enhver erhvervsdrivende eller person, der handler på vegne af en erhvervsdrivende, som i en virksomhed installerer et rygerum, der klart er identificeret som et rum forbeholdt rygere, men som ikke opfylder kravene i stk. 3 i ovennævnte artikel.

I tilfælde af gentagen overtrædelse inden for to år efter den endelige domfældelse kan de i denne artikels stk. 1 omhandlede bøder forhøjes til det dobbelte af maksimumsbeløbet.

Bestemmelserne i straffelovens bog 1 og artikel 130-1-132-1 i strafferetsplejeloven finder anvendelse på de sanktioner, der er fastsat i denne artikels stk. 1.

Artikel 10a.



"(1) Med forbehold af straffelovens artikel 10 skal overtrædelser af bestemmelserne i denne lov undersøges og afdækkes af embedsmænd fra told- og punktafgiftsforvaltningen med rang af hovedforpligtede eller højere. Ovennævnte embedsmænd kan kontrollere overholdelsen af bestemmelserne i denne lov.

(2) De told- og punktafgiftsembedsmænd, der henvises til under udførelsen af deres opgaver i henhold til denne artikel, har status som retspolitibetjente. De indberetter eventuelle overtrædelser i skriftlige erklæringer, der tjener som bevis, hvis der ikke foreligger bevis for det modsatte. Deres kompetence omfatter hele Storhertugdømmet Luxembourgs område.

(3) Inden de påbegynder deres hverv, aflægger de følgende ed ved den luxembourgske distriktsdomstol, der træffer afgørelse i civile sager: "Jeg sværger, at jeg vil udføre mine opgaver med integritet, nøjagtighed og upartiskhed."

(4) De i denne artikel omhandlede embedsmænd i told- og punktafgiftsforvaltningen skal have gennemgået en særlig faglig uddannelse i undersøgelse og afdækning af overtrædelser, i henhold til bestemmelserne i denne lov og i gennemførelsesbestemmelserne. Uddannelsens program og varighed samt vurderingsprocedurerne fastsættes ved en storhertugelig anordning.

Artikel 11

I tilfælde af lovovertrædelser overtrædelser, der er strafbare i overensstemmelse med bestemmelserne i artikel 4a, stk. 2, og artikel 6, kan bøder udstedes af embedsmænd fra Storhertugdømmets politi, der er bemyndiget hertil af generaldirektøren for Storhertugdømmets politi, og af embedsmænd fra told- og punktafgiftsforvaltningen, der er bemyndiget hertil af direktøren for told- og punktafgiftsforvaltningen.

Bøden er betinget af, at lovovertræderen indvilger i straks at betale beløbet til de prækvalificerede embedsmænd, eller, hvis bøden ikke kan opkræves på det sted, hvor overtrædelser blev begået, at betale den inden for den frist, der er fastsat i stævningen. I sidstnævnte tilfælde kan betalingen ske til det Storhertugdømmets politi, told- og punktafgiftskontoret eller ved overførsel til den post- eller bankkonto, der er angivet i samme stævning.

Bøden erstattes af et forlæg om strafgebyr:

1. hvis lovovertræderen ikke har betalt inden for den fastsatte frist
2. hvis lovovertræderen erklærer sig uvillig eller ude af stand til at betale bøden
3. hvis lovovertræderen var mindreårig ved lovovertrædelser

Strafgebyret og betalingsmåderne fastsættes ved en storhertugelig anordning, som også fastsætter de nærmere regler for anvendelsen af denne artikel.



Eventuelle påmindelsesomkostninger er en integreret del af gebyret.

Det beløb, der opkræves i form af et strafgebyr, må ikke overstige den maksimumsbøde, der er fastsat i artikel 10, stk. 2.

Betaling af gebyret inden for 30 dage fra det tidspunkt, hvor overtrædelsen er konstateret, plus eventuelle omkostninger i henhold til dette stykkes femte afsnit, standser alle retsprocedurer.

Hvis strafgebyret betales efter denne frist, tilbagebetales det i tilfælde af frifindelse og fratrækkes bøden.