

E-CIGARETT I FARA:

REVISIONEN AV EU-DIREKTIVET OM TOBAKSVAROR LIKNAR ETT FÖRBUD

Den 19 december 2012 offentliggjorde EU-kommissionen ett förslag till översyn av direktivet om tobaksprodukter. Detta var första gången som e-cigaretten behandlades som en nikotinnehållande produkt. Normen ska bli till en gräns av 2 mg per konsumtionsenhet, liksom en begränsning av den absoluta koncentrationen av nikotin till 4 mg per ml. Alla övriga produkter ska godkännas som ett läkemedel.

Vid en maximal koncentration av 4 mg per ml skulle då en enhet högst få innehålla max en halv ml. Vad betyder det för oss konsumenter?

Nuvarande tillgängliga nikotinhaltiga liquids innehåller minst 6 mg per milliliter. Högre koncentrationer med upp till 36 mg per ml är vanligt förekommande. Genomsnittskonsumenten förbrukar cirka 4 ml per dag. Under antagande att förbrukare använder en något högre koncentration av 18 mg per ml, vilket är 72 mg nikotin per dag.

Med fritt tillgängliga, i förslaget motsvarande produkter på förbrukning vore endast 16 mg möjligt - bara ungefär en femtedel. Omvänt för konsumenten skulle det vara att konsumera 18 ml, en omöjlig mängd, för att upprätthålla nödvändig nivå. Detta skulle motsvara 36 fritt tillgängliga enheter.

Men inte bara själva liquiden skulle påverkas. Dessutom påverkas utrustningen. Den populära eGO-enheten håller exempelvis åtminstone 0,8 ml - effektivare utrustning ända upp till 6 ml liquid. Därmed måste i alla fall mer än en enhet användas för att uppnå avsedd användning av utrustningen - detta är naturligtvis baserat på antagandet att liquiden säljs i 0,5 ml flytande enheter.

Så betraktat är detta förslag således ett förbud mot rökandet av e-cigaretter som vi nu känner till det. Att avstå från tobak, med en konstant ritual och konstant tillförsel av nikotin kommer inte längre att vara möjligt. Det som återstår är en helt otillfredsställande rest av vad vi ser som vårt alternativ till tobaksrökning.

Varför tas nikotinhaltiga produkter upp av tobakspolitiken även om det inte finns några bevis för skador?

Varför tillåtes nikotinhaltiga produkter endast under gränsen för avvänjningsprodukter ?

Varför blir ett presentationsläkemedel med en gränslinje definierad i direktivet om tobak?

Varför försöker man inte att harmonisera olikartade länder i nikotininnehållande produkter i direktiven?

Vi kräver reglering av nikotininnehållande produkter som en njutningsmedel utanför åtgärderna för tobakskontroll. Hänvisningen till narkotikapolitiken och läkemedel är otillfredsställande. Konsumtionen av nikotin genom att ersätta den brinnande tobaken för förbrukningen av nikotin genom nebulisering av liquid, utgör inte en medicinsk behandling, eftersom nikotin inte kan ha några botande egenskaper för tobaksberoende.

Vi kräver en reglering, med hänvisning till den sedan 2006 redan etablerade marknaden samt hänsyn till de cirka 7 miljoner människor i Europa som själva har hittat ett alternativ till nikotin i e-cigaretter istället för tobak.

Vi kräver ur hälso- och sjukvårdspolitisk synvinkel ett erkännande av att röka elektiskt representerar ett betydligt mindre skadligt alternativ av nikotinkonsumtion istället för konsumtion av tobaksvaror och att därmed hälsovårdens börda minskar och att europeiska hälsovårdssystemet förstärks.

INTERESSENGEMEINSCHAFT E-DAMPFEN, IG-ED