

E-cigarettor och nikotinvätskor

Läkemedelsverket informerar

Försäljningen av e-cigarettor och tillhörande påfyllnadsvätskor är i dag vanligt förekommande. Läkemedelsverket har fått in flera rapporter från kommuner och allmänhet om att vissa av produkterna innehåller nikotin. Att sälja produkter som innehåller nikotin är förenat med särskilda lagar och regler. Nedan får du information om den lagstiftning som gäller på området.

Vad är en e-cigarett?

E-cigarettor, eller elektroniska cigarettor består vanligtvis av en cigarettformad metallhylsa med en kammare som kan laddas med en vätska eller ampull. Vätskan innehåller olika lösningsmedel, smakämnen och ibland nikotin. När man använder e-cigarettor ”glöder” den och vätskan bildar ånga. Ångan andas in, nikotinet tas upp i munnen och lungorna och går sedan ut i blodomloppet.



E-cigarettor med nikotin är vanligtvis läkemedel

Nikotin har en välkänd farmakologisk verkan i kroppen och det finns godkända läkemedel som innehåller nikotin. E-cigarettor, ampuller och påfyllnadsvätskor som innehåller nikotin är vanligtvis läkemedel och lyder då under läkemedelslagen.

I dag finns det inga e-cigarettor som är godkända läkemedel i Sverige. Försäljning av e-cigarettor och vätskor med nikotin kan därför bryta mot läkemedelslagen.

E-cigarettor utan nikotin omfattas inte av läkemedelslagen. Produkter som innehåller tobak, som t.ex. vanliga cigarettor och snus, omfattas inte av läkemedelslagstiftningen utan regleras av tobakslagstiftningen.

Ifall du har frågor om e-cigarettor, kontakta Läkemedelsverket genom att ringa 018-17 46 00, eller skicka in din fråga till registrator@mpa.se.

Lagar och regler för läkemedel

Läkemedelslagen (1992:859) innehåller de grundläggande bestämmelserna om läkemedelshanteringen i Sverige. Förenklat uttryckt innebär lagtexten att till läkemedel räknas:

- alla ämnen som påstås kunna användas för att behandla eller förebygga sjukdomar hos människor och djur samt
- alla ämnen som kan användas för att behandla sjukdomar hos människor och djur.

Ett läkemedel får enligt 5 § läkemedelslagen säljas först sedan det godkänts eller registrerats.