



KLAGANDE

AKS Holding Limited

MOTPART

Folkhälsomyndigheten

ÖVERKLAGAT AVGÖRANDE

Förvaltningsrätten i Stockholms dom den 1 augusti 2025
i mål nr 14330-25, se bilaga A

SAKEN

Tillämpning av lagen om tobak och liknande produkter

KAMMARRÄTTENS AVGÖRANDE

Kammarrätten avslår överklagandet.

Avgörandet är elektroniskt undertecknat

Dok.Id 720342

Postadress

[Redacted]

Besöksadress

[Redacted]

Telefon

[Redacted]

Telefax

E-post: Email

[Redacted]

Expeditionstid

måndag – fredag
08:00–16:00

YRKANDEN M.M.

AKS Holding Limited yrkar att Folkhälsomyndighetens beslut upphävs och för fram bl.a. följande. Produkterna överskrider inte gränsen för tillåten mängd nikotinvätska. Det saknas stöd för att räkna samman volymen nikotinvätska i produkternas engångspatroner på det sätt som underinstanserna har gjort.

Produkterna utgör laddningsbara elektroniska cigaretter med engångspatroner, som även kan köpas separat. Prövningen ska göras med utgångspunkt i mängden nikotinvätska som varje enskild engångspatron innehåller, eftersom det inte är tekniskt möjligt för en användare att använda mer än en engångspatron åt gången. Det saknas begränsningar vad gäller samtidig lagring av flera engångspatroner i en cigarettenhet.

Förbudet är orimligt när motsvarande förbud inte finns för traditionella cigarettpaket. De nikotinrelaterade riskerna som regelverket syftar till att begränsa är inte högre vid användning av de aktuella produkterna än vid användning av andra godkända elektroniska cigaretter. Beslutet strider även mot likabehandlingsprincipen, eftersom elektroniska cigaretter med i princip identiska konstruktioner godtas i andra EU-medlemsstater.

Folkhälsomyndigheten anser att överklagandet ska avslås och för fram bl.a. följande. Produkterna är elektroniska engångscigaretter med hänvisning till dess konstruktion, den information som ges till konsumenter i bruksanvisningar och vid marknadsföring samt den genomsnittlige konsumentens uppfattning.

Bytet mellan patronerna är en snabb och enkel manöver, vilket i praktiken innebär att användaren har direkt tillgång till samtliga sex patroner när enheten är färdigmonterad. Även om endast en patron är aktiv åt gången finns det ingen teknisk begränsning som hindrar användaren från att

omedelbart nå nästa patron. Användaren får inte heller en naturlig paus i användningen. I praktiken uppgår den totala volymen nikotinvätska som är tillgänglig för konsumenten till 12 ml, vilket överskrider den tillåtna maxvolymen.

SKÄLEN FÖR KAMMARRÄTTENS AVGÖRANDE

I lagen (2018:2088) om tobak och liknande produkter, LTLP, och förordningen (2019:223) om tobak och liknande produkter, FTLF, finns den närmare reglering som behövs för att genomföra bestämmelserna om elektroniska cigaretter i EU:s tobaksproduktdirektiv.¹

Begreppet elektronisk cigarett definieras i 1 kap. 3 § LTLP på samma sätt som i artikel 2.16 i tobaksproduktdirektivet. En elektronisk cigarett är en produkt som kan användas för konsumtion av nikotinånga via ett munstycke, eller beståndsdel av den produkten, inbegripet en patron, en tank och anordningen utan patron eller tank. I direktivet anges vidare att elektroniska cigaretter kan vara avsedda för att användas endast en gång eller vara påfyllningsbara med hjälp av en påfyllningsbehållare och en tank, eller laddningsbara med engångspatroner.

Definitionen av begreppet påfyllningsbehållare i den nämnda paragrafen i LTLP har samma lydelse som i artikel 2.17 i tobaksproduktdirektivet. Med påfyllningsbehållare avses en behållare som innehåller vätska som innehåller nikotin och som kan användas för att fylla på en elektronisk cigarett.

Enligt tobaksproduktdirektivet ska elektroniska cigaretter och påfyllningsbehållare avsedda för konsumenter på marknaden uppfylla vissa krav på

¹ Europaparlamentets och rådets direktiv 2014/40/EU av den 3 april 2014 om tillnärmning av medlemsstaternas lagar och andra författningar om tillverkning, presentation och försäljning av tobaksvaror och relaterade produkter och om upphävande av direktiv 2001/37/EG.

innehåll och utformning. Dessa krav kommer till uttryck i bl.a. 2 kap. 9 § FTLP. Enligt den bestämmelsen får vätska som innehåller nikotin endast tillhandahållas konsumenter på marknaden i

1. ändamålsenliga påfyllningsbehållare som inte överstiger 10 ml, eller
2. elektroniska engångscigaretter eller engångspatroner där patronerna eller tankarna inte överstiger 2 ml.

Förvaltningsrätten har bedömt att de aktuella produkterna är konstruerade på ett sätt som innebär att de rent faktiskt tillhandahålls med en total vätskevolym som överstiger den maximalt tillåtna enligt 2 kap. 9 § 2 FTLP. Enligt bolagets uppfattning saknas det stöd för att räkna samman volymen nikotinvätska i produkternas engångspatroner på detta sätt.

Var och en av de enskilda engångspatronerna överstiger inte de tillåtna 2 ml och det är inte fråga om en påfyllningsbehållare. Bedömningen av om produkterna ska tillåtas måste dock ske med beaktande av syftet med bestämmelserna om elektroniska cigaretter och påfyllningsbehållare i tobaksproduktdirektivet och den efterföljande svenska regleringen.

I artikel 1 i direktivet anges att utgångspunkten för lagstiftningen är en hög skyddsnivå för folkhälsan, särskilt för ungdomar. Vidare anges i 1 kap. 1 § LTLP att lagen bl.a. syftar till att begränsa de hälsorisker som är förbundna med bruk av tobak och liknande produkter. Med hänsyn till att det är fråga om en skyddsreglering bedömer kammarrätten att det i detta fall är den totala volymen nikotinvätska som produkterna innehåller som ska beaktas. Vid denna bedömning har kammarrätten särskilt tagit hänsyn till produkternas konstruktion, som möjliggör att användaren har direkt och enkel tillgång till samtliga sex patroner. Den totala volymen är 12 ml och överstiger den maximalt tillåtna enligt 2 kap. 9 § 2 FTLP.

Folkhälsomyndigheten får därför anses ha haft grund för sitt beslut att bl.a. förbjuda bolaget att tillhandahålla de aktuella produkterna till konsumenter

på den svenska marknaden. Det som bolaget har fört fram medför inte någon annan bedömning. Överklagandet ska därför avslås.

HUR MAN ÖVERKLAGAR, se bilaga B (KR-01).

I avgörandet har deltagit kammarrättsrådet P1
(ordförande), kammarrättsrådet P2 (referent) och
adjungerade rådet P3 .

Föredragande har varit fiskalen P4 .



**FÖRVALTNINGSRÄTTEN
I STOCKHOLM**
Avdelning 4

DOM
2025-08-01
Meddelad i Stockholm

Mål nr
14330-25

KLAGANDE

AKS Holding Limited

MOTPART

Folkhälsomyndigheten

ÖVERKLAGAT BESLUT

Folkhälsomyndighetens beslut 2025-06-10, se bilaga 1

SAKEN

Tillämpning av lagen om tobak och liknande produkter

FÖRVALTNINGSRÄTTENS AVGÖRANDE

Förvaltningsrätten avslår överklagandet.

Avgörandet är elektroniskt undertecknat

Besöksadress

[Redacted]

Telefon

[Redacted]

Öppettider

måndag–fredag

08:00–16:00

Postadress

115 76 Stockholm

E-post

Email

Webbplats

[Redacted]

YRKANDEN M.M.

Folkhälsomyndigheten beslutade den 10 juni 2025 att förbjuda AKS Holding Limited att tillhandahålla vissa angivna elektroniska cigaretter (produkterna) till konsumenter på den svenska marknaden. Folkhälsomyndigheten beslutade samtidigt att förelägga bolaget att senast 30 dagar efter beslutsdatum återkalla produkternas svenska produktpresentation i EU-CEG MS Reporting Tool (EU-kommissionens webbportal för produktanmälningar), informera de återförsäljare som tillhandahåller produkterna om detta beslut, och meddela myndigheten om de åtgärder som bolaget vidtagit med anledning av detta beslut. Beslutet gällde omedelbart. Skälen för beslutet framgår av bilaga 1.

AKS Holding Limited (bolaget) yrkar att det överklagade beslutet ska upphävas och för fram bl.a. följande. Folkhälsomyndigheten har i det överklagade beslutet felaktigt kommit fram till att produkterna utgör elektroniska engångscigaretter. Av tobaksproduktdirektivet¹ framgår att det finns olika typer av elektroniska cigaretter. Dessa är laddningsbara med engångspatroner. Produkterna består var och en av en återanvändbar cigarettenhet med sex separata tankar samt sex separata och förslutna engångspatroner. Produkterna säljs i en styckförpackning till konsumenter på den svenska marknaden. Enheten har ett laddningsbart batteri och är alltså återanvändningsbar. Engångspatronerna är dock engångsdelar och kan inte återanvändas. Engångspatronerna är på förhand fyllda med nikotinvätska och har ett slutet podsystem, vilket innebär att de inte kan fyllas på av användaren själv. Engångspatronerna innehåller även 2 ml nikotinvätska vardera och uppfyller därmed kravet för mängden nikotinvätska enligt 2 kap. 9 § 2 förordningen (2019:223) om tobak och liknande produkter (FTLP). Vidare lagras totalt sex engångspatroner i enhetens separata tankar samtidigt. Enhetens

¹ Europaparlamentets och rådets direktiv 2014/40/EU av den 3 april 2014 om tillnärmning av medlemsstaternas lagar och andra författningar om tillverkning, presentation och försäljning av tobaksvaror och relaterade produkter och om upphävande av direktiv 2001/37/EG.

roterande konstruktion fungerar dock så att endast en av engångspatronerna kan anslutas till värmeenheten. Det är alltså endast en av engångspatronerna som kan användas vid varje tillfälle. De övriga engångspatronerna som finns lagrade i enheten och som inte brukas är fysiskt avskilda från värmeenheten. Det är inte möjligt att slå samman innehållet i samtliga sex engångspatroner i enheten för att uppnå en total kapacitet om 12 ml nikotinvätska. Det finns inte några bestämmelser som förbjuder samtidig lagring av flera engångspatroner i en cigarettenhet. Beslutet strider även mot likabehandlingsprincipen.

Konsumenter kan köpa ett flertal engångspatroner på samma gång och kan i sådana fall fylla på den elektroniska cigaretten. Situationerna är jämförbara eftersom det endast finns en skillnad i hur engångspatronerna rent tekniskt byts ut och inte hur många engångspatroner som kan brukas vid given tidpunkt. Detta innebär att jämförbara situationer behandlas olika och det överklagade beslutet är därmed oförenligt med likabehandlingsprincipen.

SKÄLEN FÖR AVGÖRANDET

Rättsliga utgångspunkter

Tillämpliga bestämmelser framgår av det överklagade beslutet, se bilaga 1, med följande tillägg och förtydliganden.

Av 1 kap. 3 § p. 1–2 lagen (2018:2088) om tobak och liknande produkter (LTLP) framgår att med elektronisk cigarett avses en produkt som kan användas för konsumtion av nikotinånga via ett munstycke, eller beståndsdel av den produkten, inbegripet en patron, en tank och anordningen utan patron eller tank. Med påfyllningsbehållare avses en behållare som innehåller vätska som innehåller nikotin och som kan användas för att fylla på en elektronisk cigarett.

I skäl 38 i tobaksproduktdirektivet anges att maximistorlekar för påfyllningsbehållare, tankar och patroner bör fastställas för att begränsa de risker som är förknippade med nikotin.

Enligt 2 kap. 9 § FTLP får vätska som innehåller nikotin endast tillhandahållas konsumenter på marknaden i ändamålsenliga påfyllningsbehållare som inte överstiger 10 milliliter, eller elektroniska engångscigarett eller engångspatroner där patronerna eller tankarna inte överstiger 2 milliliter.

Förvaltningsrättens bedömning

Av utredningen i målet framgår bl.a. följande. Produkterna säljs i en styckförpackning där det finns en elektronisk cigarett, som är laddningsbar med engångspatroner, med sex separata tankar samt sex separata och förslutna engångspatroner med 2 ml nikotinvätska vardera. Engångspatronerna är avsedda att placeras i den elektroniska cigarett och den totala volymen nikotinvätska i enheten blir då 12 ml. Det är dock endast en patron i taget som kan vara aktiv och ansluten till värmeenheten. Användaren roterar sedan munstycket på enheten för att byta och aktivera nästa patron.

Förvaltningsrätten konstaterar att engångspatronerna innehåller vardera en tillåten mängd nikotinvätska. Produkterna är dock designade och tillhandahålls för att användas med sex patroner samtidigt och en ny patron med nikotinvätska aktiveras genom att användaren endast vrider på munstycket. Den totala mängden nikotinhaltig vätska som kan användas blir då 12 ml. Med beaktande av att syftet med de reglerade maximistorlekarna är att begränsa de risker som är förknippade med nikotin bedömer förvaltningsrätten därmed att produkterna är konstruerade på ett sätt som innebär att de de facto tillhandahålls med en total vätskevolym som överstiger den maximalt tillåtna enligt 2 kap. 9 § p. 2 FTLP. Folkhälsomyndigheten har därför haft grund för sitt beslut att förbjuda bolaget att tillhandahålla de aktuella produkterna till

konsumenter på den svenska marknaden. Beslutet bedöms inte heller strida mot likabehandlingsprincipen. Det har vidare inte kommit fram skäl att ifrågasätta det av Folkhälsomyndigheten beslutade föreläggandet. Överklagandet ska därför avslås.

HUR MAN ÖVERKLAGAR

Detta avgörande kan överklagas. Information om hur man överklagar finns i bilaga 2 (FR-03).

P5

Förvaltningsrättsfiskal

Förvaltningsrättsnotarien P6

har varit föredragande.



Folkhälsomyndigheten

MottagareAKS Holding Limited
Email**Beslut****Handläggare**
P7**Vårt ärendenummer**
00347-2025**Datum**
2025-06-10**Sida**
1 (5)

FÖRVALTNINGSRÄTTEN

Hälsöbäcksvägen 1

00347-2025

INKOM: 2025-07-08

MÅLN: 14330-25

AKTBIL: 3

Ärende

Marknadskontroll av elektroniska cigaretter och påfyllningsbehållare.

Beslut

Folkhälsomyndigheten förbjuder AKS Holdings Limited, (Bolaget) att tillhandahålla elektroniska cigaretter angivna i bilaga 1 (Produkterna) till konsumenter på den svenska marknaden.

Folkhälsomyndigheten förelägger Bolaget att senast 30 dagar efter beslutsdatum:

- återkalla Produkternas svenska produktpresentation i EU-CEG MS Reporting Tool (EU Kommissionens webbportal för produkthanmälningar),
- informera de återförsäljare som tillhandahåller Produkterna om detta beslut, och
- meddela Folkhälsomyndigheten om de åtgärder som Bolaget vidtagit med anledning av detta beslut.

Beslutet medför att Produkterna inte längre kommer att offentliggöras på Folkhälsomyndighetens webbplats.

Detta beslut gäller omedelbart, även om det överklagas.

Redogörelse för ärendet

Den 23 april 2025 inledde Folkhälsomyndigheten marknadskontroll mot Bolaget med anledning av att Produkterna påträffats av myndigheten vid kontroll av webhandel. Syftet med myndighetens kontroll är att säkerställa att de elektroniska cigaretter och påfyllningsbehållare som Bolaget tillhandahåller konsumenter på den svenska marknaden uppfyller gällande krav avseende produkthanmälningar, innehåll och utformning.

Produkterna säljs i en styckförpackning under produkthanmet N One Mix 6in1 och tillhandahålls i flera olika smakkombinationer. I styckförpackningen finns en elektronisk cigarett för engångsbruk med sex separata tankar samt sex

engångspatroner med 2 ml nikotinvätska vardera som är avsedda att placeras i den elektroniska cigaretten. Den totala volymen nikotinvätska i enheten blir då 12 ml.

Produkterna är anmälda till Folkhälsomyndigheten via EU-CEG MS Reporting Tool. På styckeförpackningen anges Bolaget som tillverkare av produkterna.

Folkhälsomyndigheten informerade Bolaget den 23 april 2025 om att vätska innehållandes nikotin enligt gällande regler endast får säljas i ändamålsenliga påfyllningsbehållare om max 10 ml eller i elektroniska engångscigaretter och engångspatroner där patronerna eller tankarna inte överstiger 2 ml. Bolaget gavs även möjlighet att yttra sig. Ett yttrande inkom den 6 maj. Av yttrandet framkommer bland annat följande.

Bolaget anser att produkterna uppfyller kraven i svensk lagstiftning. Enheten är konstruerad så att endast en patron åt gången aktiv. De övriga patronerna kan lagras i enheten men är fysiskt avskilda från värmeenheten och det går inte att använda mer än en patron samtidigt. Det finns inget i svensk lag eller EU:s direktiv som uttryckligen förbjuder samtidig förvaring av flera patroner i samma enhet.

Tillämpliga bestämmelser

Bestämmelser om Folkhälsomyndighetens uppdrag att bedriva tillsyn och marknadskontroll finns i lagen (2018:2088) om tobak och liknande produkter (LTLP). LTLP med tillhörande föreskrifter genomför Europaparlamentets och rådets direktiv 2014/40/EU av den 3 april 2014 om tillnärmning av medlemsstaternas lagar och andra författningar om tillverkning, presentation och försäljning av tobaksvaror och relaterade produkter och om upphävande av direktiv 2001/37/EG (direktiv 2014/40/EU).

Av 2 kap. 8 § LTLP framgår att tillverkare och importörer av elektroniska cigaretter och påfyllningsbehållare ansvarar för att produkterna uppfyller de krav om innehåll och utformning som finns i 2 kap. 9 § förordningen (2019:223) om tobak och liknande produkter (FTLP).

Av 7 kap. 19 a § LTLP framgår att Folkhälsomyndigheten är marknadskontrollmyndighet enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EU) 2019/1020 av den 20 juni 2019 om marknadskontroll och överensstämmelse för produkter och om ändring av direktiv 2004/42/EG och förordningarna (EG) nr 765/2008 och (EU) nr 305/2011 när det gäller produkter som omfattas av direktiv 2014/40/EU.

Av 7 kap. 19 c § LTLP framgår att Folkhälsomyndigheten får besluta de förelägganden som behövs för att förordning (EU) 2019/1020 ska följas.

Av 7 kap. 19 e § LTLP framgår att Folkhälsomyndigheten får, när den fattar beslut enligt 7 kap. 19 b eller c §§, bestämma att beslutet ska gälla omedelbart.

Av 2 kap. 9 § FTLP framgår att vätska som innehåller nikotin endast får tillhandahållas konsumenterna på marknaden i

1. ändamålsenliga påfyllningsbehållare som inte överstiger 10 ml, eller

2. elektroniska engångscigaretter eller engångspatroner där patronerna eller tankarna inte överstiger 2 ml.

Skälen för beslut

Endast elektroniska cigaretter och påfyllningsbehållare som uppfyller kraven i direktiv 2014/40/EU får släppas ut på marknaden. Folkhälsomyndigheten konstaterar att Bolaget har anmält Produkterna för tillhandahållande till konsumenter på den svenska marknaden.

För att begränsa de risker som är förknippade med nikotin regleras maximistorlekar för elektroniska cigaretter och påfyllningsbehållare i 2 kap. 9 § FTLP.

Vätskevolymen i elektroniska engångscigaretter eller engångspatroner får inte överstiga 2 ml och i påfyllningsbehållare får vätskevolymen inte överstiga 10 ml.

Folkhälsomyndigheten konstaterar att produkterna, där batterienheten och engångspatronerna levereras som ett kit, har en total kapacitet på 12 ml nikotinhaltig vätska. Detta överskrider den tillåtna mängden för elektroniska engångscigaretter. Även om endast en patron åt gången är aktiv, ändrar det inte myndighetens bedömning då produkterna är designade för att användas med sex patroner samtidigt, och användaren endast behöver vrida på munstycket för att aktivera nästa patron med nikotinvätska. Den elektroniska engångscigaretten i sig, såld utan medföljande patroner, uppfyller inte heller reglerna eftersom tankens totala volym i enheten överstiger de tillåtna 2 ml för elektroniska engångscigaretter.

Eftersom Produkterna inte uppfyller gällande krav avseende innehåll och utformning enligt 2 kap 8 § LTLP förbjuder Folkhälsomyndigheten med stöd av 7 kap. 19 c § LTLP Bolaget att tillhandahålla Produkterna till konsumenter på den svenska marknaden.

Eftersom Produkterna inte uppfyller krav på utformning förbjuder Folkhälsomyndigheten, med stöd av 7 kap. 19 c § LTLP, Bolaget att tillhandahålla Produkterna till konsumenter på den svenska marknaden. Folkhälsomyndigheten finner att enbart ett försäljningsförbud inte är tillräckligt i detta fall. Eftersom Produkterna inte får tillhandahållas konsumenter på den svenska marknaden förelägger Folkhälsomyndigheten Bolaget att återkalla Produkternas svenska produktpresentation i EU-CEG MS Reporting Tool. Detta medför att uppgifter om Produkterna inte kommer att offentliggöras för allmänheten på Folkhälsomyndighetens webbplats.

För att förbudet ska vara effektivt och för att begränsa Produkternas spridning ska Bolaget informera sina återförsäljare av Produkterna om detta beslut. För att Folkhälsomyndigheten ska kunna kontrollera att Bolaget följer detta beslut ska Bolaget meddela myndigheten om de åtgärder som vidtagits med anledning av detta beslut.

Överklagande

Beslutet kan överklagas hos Förvaltningsrätten i Stockholm, se *bilaga 2*.

Beslut i detta ärende har fattats av enhetschefen P8 . I den slutliga handläggningen har juristen P9 deltagit. Utredaren P7 har varit föredragande.

Enligt Folkhälsomyndighetens beslut

P7

Beslutet har godkänts elektroniskt och saknar därför namnunderskrift.

Bilagor:

1. Produkterna
2. Hur man överklagar

Bilaga 1

Produkt	EC-ID	Produktkategori
N One, Watermelon Ice-14mg	00777-23-00160	Patron
N One, Blue Sour Razz-14mg	00777-23-00151	Patron
N One, Blueberry-14mg	00777-23-00152	Patron
N One, Lemon Lime-14mg	00777-23-00156	Patron
N One, Cherry Ice-14mg	00777-23-00153	Patron
N One, Strawberry Watermelon Bubblegum-14mg	00777-23-00158	Patron
N One, Grape Ice-14mg	00777-23-00154	Patron
N One, Vim Bull Ice-14mg	00777-23-00159	Patron
N One, Pink Lemonade-14mg	00777-23-00157	Patron
N One, Kiwi Passionfruit Guava- 14mg	00777-23-00155	Patron
N-one, N-One mix	02769-23-00392	Enhet

Bilaga 2

Hur man överklagar

Om ni är missnöjda med Folkhälsomyndighetens beslut kan ni överklaga det till Förvaltningsrätten i Stockholm.

Ett överklagande ska dock alltid skickas eller lämnas till Folkhälsomyndigheten, .

Efter en prövning om myndigheten själv ska ändra sitt beslut, skickar Folkhälsomyndigheten ert överklagande vidare till förvaltningsrätten för prövning, tillsammans med myndighetens beslut.

I överklagandet ska ni ange vilket beslut ni överklagar, varför ni anser att beslutet är fel och vilken ändring ni vill ha. Ange även Folkhälsomyndighetens diarienummer.

För att ert överklagande ska kunna tas upp till prövning måste det ha inkommit till Folkhälsomyndigheten inom tre veckor från den dag ni fick ta del av beslutet. Om sista dagen för överklagandet infaller på en lördag, söndag eller helgdag, midsommar-, jul- eller nyårsafton räcker det att skrivelsen kommer in följande vardag.

Överklagandet ska undertecknas av behörig firmatecknare med namnförtydligande, adress och telefonnummer där ni kan nås. Om ni anlitar ett ombud kan ombudet i stället underteckna överklagandet. Ombudet ska i så fall även skicka in en fullmakt i original samt uppge sin adress och sitt telefonnummer.



Hur man överklagar

FR-03

Vill du att beslutet ska ändras i någon del kan du överklaga. Här får du veta hur det går till.

Överklaga skriftligt inom 3 veckor

Tiden räknas oftast från den dag som du fick del av det skriftliga beslutet. I vissa fall räknas tiden i stället från beslutets datum. Det gäller om beslutet avkunnades vid en muntlig förhandling, eller om rätten vid förhandlingen gav besked om datum för beslutet.

För en part som företräder det allmänna (till exempel myndigheter) räknas tiden alltid från den dag domstolen meddelade beslutet.

Observera att överklagandet måste ha kommit in till domstolen när tiden går ut.

Vilken dag går tiden ut?

Sista dagen för överklagande är samma veckodag som tiden börjar räknas. Om du exempelvis fick del av beslutet måndagen den 2 mars går tiden ut måndagen den 23 mars.

Om sista dagen infaller på en lördag, söndag eller helgdag, midsommarafton, julafton eller nyårs-afton, räcker det att överklagandet kommer in nästa vardag.

Så här gör du

1. Skriv förvaltningsrättens namn och målnummer.
2. Förklara varför du tycker att beslutet ska ändras. Tala om vilken ändring du vill ha och varför du tycker att kammarrätten ska

ta upp ditt överklagande (läs mer om prövningstillstånd längre ner).

3. Tala om vilka bevis du vill hänvisa till. Förklara vad du vill visa med varje bevis. Skicka med skriftliga bevis som inte redan finns i målet.

4. Lämna namn och personnummer eller organisationsnummer.

Lämna aktuella och fullständiga uppgifter om var domstolen kan nå dig: postadresser, e-postadresser och telefonnummer.

Om du har ett ombud, lämna också ombudets kontaktuppgifter.

5. Skicka eller lämna in överklagandet till förvaltningsrätten. Du hittar adressen i beslutet.

Vad händer sedan?

Förvaltningsrätten kontrollerar att överklagandet kommit in i rätt tid. Har det kommit in för sent avvisar domstolen överklagandet. Det innebär att beslutet gäller.

Om överklagandet kommit in i tid, skickar förvaltningsrätten överklagandet och alla handlingar i målet vidare till kammarrätten.

Har du tidigare fått brev genom förenklad delgivning kan även kammarrätten skicka brev på detta sätt.

Prövningstillstånd i kammarrätten

När överklagandet kommer in till kammarrätten tar domstolen först ställning till om målet ska tas upp till prövning.

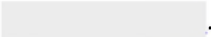
Kammarrätten ger prövningstillstånd i fyra olika fall.

- Domstolen bedömer att det finns anledning att tvivla på att förvaltningsrätten dömt rätt.
- Domstolen anser att det inte går att bedöma om förvaltningsrätten dömt rätt utan att ta upp målet.
- Domstolen behöver ta upp målet för att ge andra domstolar vägledning i rätts-tillämpningen.
- Domstolen bedömer att det finns synnerliga skäl att ta upp målet av någon annan anledning.

Om du *inte* får prövningstillstånd gäller det överklagade beslutet. Därför är det viktigt att i överklagandet ta med allt du vill föra fram.

Vill du veta mer?

Ta kontakt med förvaltningsrätten om du har frågor. Adress och telefonnummer hittar du på första sidan i beslutet.

Mer information finns på .



Hur man överklagar

KR-01

Vill du att beslutet ska ändras i någon del kan du överklaga det till Högsta förvaltningsdomstolen. Överklagandet ska skickas till kammarrätten. Här får du veta hur det går till.

Överklaga skriftligt inom 3 veckor

Tiden räknas oftast från den dag som du fick del av det skriftliga beslutet.

I vissa fall räknas tiden i stället från beslutets datum. Det gäller om beslutet avkunnades vid en muntlig förhandling, eller om rätten vid förhandlingen gav besked om datum för beslutet.

För en part som företräder det allmänna (till exempel myndigheter) räknas tiden alltid från den dag domstolen meddelade beslutet.

Observera att överklagandet måste ha kommit in till domstolen senast den dag tiden går ut.

Vilken dag går tiden ut?

Sista dagen för överklagande är samma veckodag som tiden börjar räknas. Om du exempelvis fick del av beslutet måndagen den 2 mars går tiden ut måndagen den 23 mars.

Om sista dagen är en lördag, söndag eller helgdag, midsommarafton, julafton eller nyårsafton, räcker det att överklagandet kommer in nästa vardag.

Prövningstillstånd i Högsta förvaltningsdomstolen

Det krävs prövningstillstånd för att Högsta förvaltningsdomstolen ska pröva ett överklagande. Högsta förvaltningsdomstolen får meddela prövningstillstånd endast om

1. det är av vikt för ledning av rätts-tillämpningen att överklagandet prövas, eller
2. det finns synnerliga skäl till sådan prövning, så som att det finns grund för resning eller

att målets utgång i kammarrätten uppenbarligen beror på grovt förbiseende eller grovt misstag.

Om du *inte* får prövningstillstånd gäller kammarrättens beslut. Det är därför viktigt att du i överklagandet tar med allt som du vill föra fram.

Så här gör du

1. Skriv kammarrättens namn, målnummer och beslutsdatum.
2. Förklara vilken ändring du vill ha och varför du tycker att beslutet ska ändras.
3. Förklara varför du anser att Högsta förvaltningsdomstolen ska ta upp ditt överklagande (läs mer om prövnings-tillstånd ovan).
4. Tala om vilka bevis du vill hänvisa till. Förklara vad du vill visa med varje bevis. Bifoga de skriftliga bevis du hänvisar till om de inte redan finns i målet.
5. Lämna namn och personnummer eller organisationsnummer. Lämna aktuella och fullständiga uppgifter om hur domstolen kan nå dig: e-postadresser, postadresser, och telefonnummer. Om du har ett ombud, lämna också ombudets kontaktuppgifter.
6. Skicka eller lämna in överklagandet till kammarrätten. Du hittar adressen i beslutet.

Vad händer sedan?

Kammarrätten kontrollerar att överklagandet har kommit in i rätt tid. Har det kommit in för sent avvisar domstolen överklagandet, och då står kammarrättens beslut fast.

Om överklagandet har kommit in i rätt tid, skickar kammarrätten överklagandet och alla handlingar i målet vidare till Högsta förvaltningsdomstolen.

Har du tidigare fått handlingar med förenklad delgivning kan även Högsta förvaltningsdomstolen skicka handlingar på detta sätt.

Vill du veta mer?

Ta kontakt med kammarrätten om du har frågor. Adress och telefonnummer hittar du på första sidan i beslutet.

Mer information finns på [www.kamratt.se](#).