

# Foraithne Rialtais Uimh 120/2024 an 10 Meitheamh 2024

**ag leasú Foraithe Uimh. 39/2013 ón Rialtas an 14 Feabhra 2013 maidir le táirgí tobac a tháirgeadh, a chur ar an margadh agus a rialú, maidir le comhrabhadh, agus na forálacha mionsonraithe maidir le pionóis cúraim sláinte a chur i bhfeidhm**

Ag gníomhú faoin údarú arna dheonú Roinn 8(5)(a), (g), (h) agus (i) of Ghníomh XLII 1999 maidir le cosaint daoine nach gcaitheann tobac agus le rialacháin áirithe maidir le caitheamh agus dáileadh táirgí tobac, agus ag gníomhú dó laistigh de raon feidhme a fheidhmeanna a leagtar amach in Airteagal 15(1) den Dlí Bunúsach, leagann an Rialtas síos an méid seo a leanas:

**Roinn 1** Roinn 4 d'Fhóraithne Rialtais Uimh. 39/2013 an 14 Feabhra 2013 maidir le táirgí tobac a tháirgeadh, a chur ar an margadh agus a rialú, i ndáil le comhrabhadh, agus na forálacha mionsonraithe maidir le pionóis cúraim sláinte a chur i bhfeidhm (dá ngairfear anseo feasta: Foraithe) cuirtear an méid seo a leanas ina ionad:

**'Roinn 4** (1) Ní bheidh substaintí eachtracha sa táirge tobac.

(2) Ní bheidh an méid seo a leanas sa táirge tobac:

(a) vitimíní nó breiseáin eile a thugann le tuiscint go bhfuil tionchar tairbhiúil fiseolaíoch ag an táirge nó nach bhfuil sé chomh díobhálach céanna don tsláinte;

(b) caiféin, táirín nó breiseáin eile agus comhdhúile spreagthacha a mhothaíonn fuinneamh agus beogacht fheabhsaithe;

(c) breiseáin lena ndéantar na hastaíochtaí a mhídhathú;

(d) i gcás táirgí tobac lena gcaitheamh, breiseáin lena n-éascaítear ionanálú nó glacadh nicitín;

(e) breiseáin atá carcanaigineach, só-ghineach nó tocsaineach don atáirgeadh, i bhfoirm neamhdhóite (dá ngairtear anseo feasta: a bhfuil airíonna CMR acu).

(3) Ní bheidh aon bhreiseáin thoirmisce a luaitear in Iarscríbhinn 4 sa táirge tobac.

(4) Tá toirmeasc ar tháirgí tobac nach gcomhlíonann na ceanglais a leagtar síos in míreanna (1)-(3).

(5) Chomh maith le míreanna (1)-(4) Tá toirmeasc freisin ar thoitíní agus tobac rollta ina bhfuil breiseáin dhíorthacha meantóil agus meantóil a chur ar an margadh agus a dháileadh.

(6) An t-úsáideoir, an trádálaí cláraithe, an t-allmhaireoir nó an coimeádaí trádstórais údaraithe (dá ngairtear le chéile anseo feasta: ní mór don fhógróir an Lárionad Náisiúnta um Shláinte Phoiblí agus Cógaisíocht a chur ar an eolas (anseo feasta: NNGYK) maidir le húsáid aon bhreiseáin nua chun táirge tobac a tháirgeadh, agus déanfaidh sé amhlaidh 6 mhí roimh an dáta tosaigh úsáide atá beartaithe, ach tráth nach déanaí ná 30 lá roimh an dáta úsáide atá beartaithe. Beidh na sonraí a leagtar amach in Iarscríbhinn 3 san fhógra sin. Coimeádfaidh GBL Europe BV clár oifigiúil de na sonraí a cuireadh in iúl agus foilseoidh sé iad ar a shuíomh gréasáin. Ní gá fógra a thabhairt maidir le húsáid codanna nádúrtha de thobac amh.

(7) Beidh an méid seo a leanas ag gabháil leis an bhfógra

(a) údarú le haghaidh úsáide arna eisiúint ag údarás de chuid Stáit is páirtí sa Chomhaontú maidir leis an Limistéar Eorpach Eacnamaíoch, má tá sé ar fáil, agus

(b) tuarascáil arna heisiúint ag saotharlann chreidiúnaithe le torthaí na tástála.

(8) Laistigh de 30 lá ón bhfógra, scrúdóidh NNGYK an mbaineann an breiseán atá le húsáid leis na breiseáin a bhfuil toirmeasc orthu san Fhoraithe, ar bhonn an fhógra sin. Más rud é, le linn an scrúdaithe, go bhfionnann NNGYK nach dtuairmisctear le dlí úsáid an bhreiseáin (a bheartaítear a úsáid), admhóidh sé an fógra agus cuirfidh sé an fógróir ar an eolas dá réir sin. Cuirfidh NNGYK an fógra in iúl don aire atá freagrach as cosaint tomhaltóirí. Mura ndéanfaidh NNGYK aon ráiteas tar éis tréimhse 30 lá, measfar go bhfuil an breiseán ar tugadh fógra ina leith ceadaithe lena úsáid.

(9) Staidéir ar bhreiseáin ar tugadh fógra ina leith i gcomhréir le mír (6) cuirfidh an fógróir faoi bhráid NNGYK iad laistigh de 2 bhliain tar éis dóibh tosú a n-úsáid. Laistigh de 6 mhí ón doiciméadacht a chur isteach, scrúdóidh an Aireacht, faoi cheannas an aire atá freagrach as sláinte, an bhfuil aon chúis sa doiciméadacht chun an breiseán a áireamh ar liosta na mbreiseán toirmisce de bhun Iarscríbhinn 4. Déanfar an scrúdú sin ar bhonn na doiciméadachta.

(10) Má mheasann an Príomhoifigeach Míochaine gur gá an breiseán a chur leis an liosta in Iarscríbhinn 4, tionscnóidh siad leasú na reachtaíochta leis an aire atá freagrach as sláinte, chun an liosta a leathnú.

(11) Beidh toirmeasc ar bhreiseáin seachas an breiseán ar tugadh fógra ina leith a úsáid agus ar bhreiseán tobac a úsáid faoi choinníollacha atá éagsúil leis na coinníollacha a luaitear san fhógra.

(12) Ní mór do thoitíní a scaoiltear i saorchúrsaíocht ceanglais sábháilteachta MSZ EN 16156:2011 a chomhlíonadh.

(13) I gcás ciandíolacháin trasteorann, measfar táirgí tobac a bheith curtha ar an margadh sa Bhallstát ina bhfuil an tomhaltóir lonnaithe.

(14) Chun críocha na Roinne seo, maidir le breiseán a údaraíodh don mhonaróir a úsáid chun táirge tobac a tháirgeadh roimh an 20 Lúnasa 2016 ar bhonn údarú dlíthiúil nó údarú sonrath, ní mheasfar gur breiseán nua é agus ní bheidh sé faoi réir an cheanglais maidir le fógra a thabhairt a leagtar amach in mír 6, ar choinníoll nach n-áirítear é i liosta na mbreiseán toirmisce in Iarscríbhinn 4.'

**Roinn 2** I Roinn 6(1)(a) den Fhoraithe cuirtear pointe (ai) mar a leanas

*(Sonrófar an cineál táirge tobac ar an aonadphaicéad mar a leanas:)*

'(ai) "táirge tobac téite".'

**Roinn 3** (1) I Roinn 15/A den Fhoraithe, pointe (a) cuirtear an méid seo a leanas in ionad :

*(An aonadphaicéad)*

'(a) i gcás toitíní tá 20 toitín ann,'

(2) Cuirtear an méid seo a leanas pointe (c) in ionad Roinn 15/A (c) den Fhoraithe:

*(An aonadphaicéad)*

'(c) i gcás tobac a chaitheamh, is saic dronuilleogach nó seasamhach é ina bhfuil 30 g ar a laghad de thobac ach nach mó é ná 50 gram, ach in aon chás go bhfuil meáchan (gram) inroinnte ar dheich gan aon fhuilleach, leis sin. i gcás tobac píopa uisce, is aonad-phaicéad freisin cartán nach mó ná 50 gram de thobac píopa uisce;'

**Roinn 4** In Roinn 17 den Fhoraithe pointe (a) de mhír (1) cuirtear an méid seo a leanas in ionad:

*(Comhlíonadh na Foraithe seo)*

'(a) maidir leis an bhfógra dá dtagraítear i Roinn 4 agus o-cheannteideal 9/B (cé is moite de na forálacha maidir le haonadphaicéid táirgí) , déanfaidh an Príomh-Oifigeach Leighis Náisiúnta é a fhíorú,'

*(a ghníomhóidh laistigh dá inniúlacht má sháraítear an Foraithe seo.)*

**Roinn 5** I Roinn 18/A den Fhoraithe, cuirtear an mhír (6) seo a leanas isteach:

'(6) Má mheasann an Príomh-Oifigeach Leighis go bhfuil gá leis ar bhonn na tuarascála dá dtagraítear sa Roinn seo, toirmiscfidh sé úsáid bhreise na mbreiseán atá ar an liosta tosaíochta.'

**Roinn 6** Roinn 18/C den Fhoraithe cuirtear an méid seo a leanas in ionad:

**'Roinn 18/C** (1) Féadfar táirge luibhe chun a chaite a chur ar an margadh agus a mhargú faoi na coinníollacha seo a leanas:

(a) ní ceadmhach aon bhreiseán dá dtagraítear in Iarscríbhinn 4 a bheith ann,

(b) ní ceadmhach vitimíní ná breiseáin eile a bheith ann a thugann le tuiscint go bhfuil éifeacht fhiseolaíoch thairbheach ag an táirge nó nach bhfuil sé chomh díobhálach céanna don tsláinte;

(c) ní fhéadfaidh caiféin, taurín breise nó breiseáin agus comhdhúile spreagthaigh eile a bhaineann le fuinneamh agus le beogacht a bheith ann,

(d) ní ceadmhach breiseáin a bheith ann a éascaíonn ionanálú, agus

(e) breiseáin a bhfuil airíonna CMR acu.’

(2) De mhaolú ar an méid seo a leanas: mír (1), i leith táirgí luibhe lena gcaitheamh a chaitear trína dtéamh,

(a) an fhoráil i mír 1(a) beidh feidhm aige más féidir tae a bheith sa táirge;

(b) na substaintí a luaitear i bpointí (b)-(d) de mhír (1) féadfar iad a úsáid a mhéid is gur comhpháirteanna riachtanacha den phlanda, den luibh, den toradh nó den tsubstaint bhlaistithe bhreise iad.

(3) Tabharfaidh táirgeoir, allmhaireoir agus dáileoir ‘táirgí luibhe le haghaidh caitheamh tobac’ fógra más mian leo táirgí luibhe le caitheamh tobac a chur ar an margadh. Cuirfear an fógra go leictreonach faoi bhráid an Aire atá freagrach as beartas talmhaíochta, an Aire Sláinte agus an Príomh-Oifigeach Leighis, sé mhí roimh an margáiocht atá beartaithe. Beidh tuairisc mhionsonraithe ar an táirge luibhe chun a chaite ag gabháil leis an bhfógra agus faisnéis faoi na comhábhair agus na cainníochtaí go léir a úsáideadh chun an táirge a mhonarú, de réir ainm branda agus fochineál.

(4) Cuirfidh táirgeoir nó allmhaireoir táirge luibhe lena chaitheamh na comhlachtaí dá dtagraítear i mír (3) ) ar an eolas freisin má dhéantar comhdhéanamh táirge a mhodhnú ar bhealach a dhéanann difear don fhaisnéis a chuirtear ar fáil i gcomhréir leis an Roinn seo. D’fhéadfadh sé go n-iarrfaí ar tháirgeoir nó allmhaireoir táirge luibhe chun a chaite tuilleadh tástálacha a dhéanamh nó faisnéis bhreise a chur ar fáil.

(5) Agus fógraí maidir le táirgí luibhe le caitheamh tobac á scrúdú aige, cinnfidh an Príomh-Oifigeach Míochaine Náisiúnta an gá an táirge a thoirmeasc bunaithe ar na sonraí agus ar an bhfaisnéis a cuireadh ar fáil, ag cur san áireamh forálacha an Ghníomh maidir le leitheadúlacht tobac a laghdú i measc daoine óga. agus miondíol táirgí tobac.’ Tar éis dó scrúdú a dhéanamh ar na fógraí maidir leis na táirgí luibhe sin lena gcaitheamh, eiseoidh an Príomhoifigeach Leighis deimhniú laistigh de 60 lá tar éis iad a chur isteach, mura gá toirmeasc a chur ar an táirge. Mura ndéanann an Príomhoifigeach Leighis ráiteas laistigh de 60 lá, féadfar an táirge ar tugadh fógra ina leith a chur ar an margadh agus féadfar é a dháileadh.

(6) Foilseoidh NNGYK, ar a láithreán gréasáin, an fhaisnéis go léir a fuarthas de réir míreanna (3) agus (4) maidir leis na comhábhair a úsáidtear i dtáirgeadh táirgí luibhe lena gcaitheamh, agus maidir lena gcainníochtaí nó aon athrú orthu. Le foilsiú na sonraí sin, urramófar i gcónaí cosaint na rún gnó atá marcáilte ag an oibreoir eacnamaíoch.’

**Roinn 7** (1) Antar éis mhír (1a) cuirtear leis an Roinn é 19/A den Fhoraithe seo:

‘(1a) De mhaolú ar mhír 1, i gcás ionadaigh chun a chaite ina bhfuil nicitín, an fógra de réir Roinn 7/D(1) d’Acht XLII 1999 a chur chuig an bPríomh-Dhochtúir Oifigiúil trí mheán

leictreonach de réir an Achta maidir le rialacha ginearálta an riaracháin leictreonaigh agus seirbhísí iontaoibhe.’

(2) An mhír (2a) seo a leanas cuirtear leis an Roinn é 19/A den Fhoraithe seo:

“(2a) De mhaolú ar an méid seo a leanas: mír 2, i gcás ionadaigh chun a chaite ina bhfuil nicitín, beidh inneachar an fhógra faoi réir cheanglais Roinn 19/F(3) agus (4)’

**Roinn 8** In Roinn 19/B den Fhoraithe, pointe (b) de mír (1) cuirtear an méid seo a leanas in ionad:

*(Féadfar toitíní leictreonacha agus coimeádáin athlíoanta a chur ar an margadh agus a dháileadh faoi na coinníollacha seo a leanas:)*

‘(b) féadfar leachtanna nicitín nó leachtanna ina bhfuil nicitín i bhfoirm ar bith, a úsáidtear i dtoitíní leictreonacha nó i gcoimeádáin athlíoanta, a chur ar an margadh sna foirmeacha seo a leanas:

(ba) coimeádáin a bhfuil toilleadh nach mó ná 10 ml iontu a athlíoadh,

(bb) toitíní leictreonacha indiúscartha nó cartúis aonúsáide nó coimeádáin a bhfuil toilleadh nach mó ná 2 ml iontu, agus na hítimí uile sna fophointí sin atá saindeartha chun na críche sin.”.

**Roinn 9** (1) I Roinn 19/C den Fhoraithe mír (1) cuirtear isteach an méid seo a leanas:

‘(1) Féadfar gléasanna leictreonacha a dhéanann aithris ar chaitheamh tobac agus coimeádáin athlíoanta saor ó nicitín a chur ar an margadh agus a dháileadh faoi na coinníollacha seo a leanas:

(a) ní fhéadfaidh nicotín a bheith sa leacht atá iontu (dá ngairfear anseo feasta, chun críocha an ranna seo: ‘leacht saor ó nicotín’);

(b) ní ceadmhach substaintí blaitithe a bheith sa leacht saor ó nicitín;

(c) níor cheart a bheith sa leacht saor ó nicitín

(ca) aon bhreiseán a shonraítear in Iarscríbhinn 4;

(cb) vitimíní nó breiseáin eile a thugann le tuiscint go bhfuil tionchar tairbhiúil fiseolaíoch ag an táirge nó nach bhfuil sé chomh díobhálach céanna don tsláinte;

(cc) caiféin, taurín nó breiseáin eile agus comhdhúile spreagthaigh a bhaineann le fuinneamh agus le beogacht;

(cd) breiseáin lena ndéantar na hastaíochtaí a mhídhathú;

(ce) breiseáin a éascaíonn ionanálú, agus

(cf) breiseáin a bhfuil airíonna CMR acu; agus

(cg) níor cheart comhábhair ina bhfuil eisíontais i níos mó ná 0.1 % a bheith sa leacht saor ó nicotín;

(d) ní fhéadfaidh ach comhábhair nach bhfuil díobhálach do shláinte an duine a bheith sa leacht – ní fhéadfaidh sé a bheith ag freagairt do theas nó gan é sin;

(f) go bhfuil sé feistithe le séala cruthúnas leanaí, agus

(g) go bhfuil an táirge cosanta ar bhriseadh agus sceite agus go bhfuil meicníocht feistithe air lena ráthaítear athlíonadh sceitedhíonach.”

(2) I Roinn 19/C den Fhorathnecuirtear an mhír (6) seo a leanas leis:

‘(6) Taispeánfar an rabhadh sláinte seo a leanas ar an dá dhromchla is mó de phaicéid aonad agus d’ilphacáistí de choimeádáin athlíonta saor ó nicotín, trí 30 % ar a laghad de gach dromchla a áitiú, i gcomhréir le ceanglais Roinn 19/B(6): 'Is coimeádán athlíonta saor ó nicotín é an táirge seo. Tá cosc ar leanaí a úsáid.' ’

**Roinn 10** Cuirtear ceannteideal 9/B seo a leanas leis an bhForaithne:

‘Ceannteideal 9/B Rialacha maidir le hionadaigh chaitheamh tobac ina bhfuil nicotín

**Roinn 19/F** (1) Beidh uasmhéid de 17 mg in aghaidh an aonaid tomhaltais in ionadaigh tobac ina bhfuil nicotín.

(2) Beidh 20 táirge ar a mhéad san aonadphaicéad d’ionadach tobac ina bhfuil nicotín.

(3) Déanfaidh táirgeoirí, allmháireoirí agus dáileoirí ionadaithe tobac a bhfuil nicotín iontu fógra i bhfoirm leictreonach a chur faoi bhráid an Phríomh-Oifigigh Leighis, sé mhí roimh an gcur ar an margadh atá beartaithe, ina mbeidh na sonraí seo a leanas:

(a) ainm agus sonraí teagmhála an táirgeora, an allmháireora, an dáileora;

(b) liosta de chomhábhair uile an táirge, chomh maith leis na substaintí a scaoiltear, mar aon lena gcainníochtaí, de réir ainm branda agus cineáil;

(c) sonraí tocsaineolaíocha maidir le comhábhair an táirge,

(d) ráiteas go n-áirithíonn an próiseas monaraíochta go gcomhlíontar ceanglais na reachtaíochta; agus

(f) dearbhú go nglacann an táirgeoir, an t-allmháireoir nó an dáileoir freagracht iomlán as cáilíocht agus sábháilteacht an táirge nuair a chuirtear ar an margadh é agus nuair a úsáidtear é faoi ghnáthchoinníollacha nó faoi choinníollacha intuartha le réasún.

(4) Cuirfear fógra nua isteach i gcás aon athrú ar an táirge a dhéanann difear do na sonraí dá dtagraítear imír( 3).

**Roinn 19/G(1)** R Féadfar ionadach tobac ina bhfuil nicotín a chur ar an margadh agus a dháileadh más rud é nach bhfuil sa táirge

(a) vitimíní nó breiseáin eile a thugann le tuiscint go bhfuil tionchar tairbhiúil fiseolaíoch ag an táirge nó nach bhfuil sé chomh díobhálach céanna don tsláinte;

(b) caiféin, táirín nó breiseáin eile agus comhdhúile spreagthacha a bhaineann le leibhéal fheabhsaithe fuinnimh agus beogacht a bhrath;

(c) breiseáin a bhfuil airíonna CMR acu;

(d) nach bhfuil comhábhair lena ngabhann eisíontais i níos mó ná 0.1 % sa táirge.

(2) Beidh bileog ina mbeidh na nithe seo a leanas ag gabháil le haonadphaicéid an táirge:

(a) treoracha úsáide agus stórála don táirge agus rabhadh go bhfuil cosc ar dhaoine faoi bhun aoise an táirge a úsáid;

(b) faisnéis faoi fhrithtásca;

(c) rabhaidh a bhaineann le grúpaí riosca ar leith;

(d) faisnéis faoi éifeachtaí díobhálacha a d'fhéadfadh a bheith ann;

(e) faisnéis faoi airíonna andúileacha agus faoi thocsaineacht; agus

(f) sonraí teagmhála an táirgeora, an dáileora nó an allmhaireora, chomh maith le sonraí teagmhála an duine teagmhála.

(3) Beidh an méid seo a leanas ar phaicéid aonad agus ar ilphaicéid an táirge, de bhreis ar na cinn a cheanglaítear i reachtaíocht eile:

(a) gach comhábhar táirge liostaithe in ord íslitheach de réir meáchain;

(b) an cion nicotín in aghaidh an aonaid tomhaltais den táirge;

(c) an bhaiscuimhir; agus

(d) an rabhadh seo a leanas ar bhealach sofheicthe, inléite agus doscrista: 'Ba cheart an táirge a choimeád ó leanaí.'

(4) Déanfar na rabhaidh dá dtagraítear i mír (3) a phriontáil i gcló trom i gcló dubh Helvetica ar chúlra bán. Is i litreacha beaga a bheidh an inscríbhinn, ach amháin i gcás ceannlitreacha an téacs, agus nuair a éilíonn riail ghramadaí úsáid a bhaint as ceannlitreacha.

(5) Ar lipéadú aonadphaicéid agus ilphacáistí den táirge agus ar an táirge féin, ní bheidh aon eilimint ná tuaslagán a

(a) a fhógraíonn an táirge i dtéarmaí a shaintréithe, a éifeachtaí sláinte nó na guaiseacha agus scaoileann sé ar bhealach a chruthódh tuiscint earráideach, nó a spreagfadh tomhaltas an táirge ar an mbealach sin;

(b) tugann sé le fios gur lú an dochar don táirge ná do tháirgí eile;

(c) tugann sé le tios go bhfuil tréithe beoga, fuinniúla, leighis, athnuachana, nádúrtha, orgánacha nó tairbhí eile sláinte nó stíl mhaireachtála ag an táirge;

(d) a thagraíonn do bhlas, do bholadh, do bhlastán nó do bhreiseán eile, nó d'éagmais an bhreiseáin sin, ar bhealach a chuirfeadh an tomhaltóir amú;

(e) a mheabhraíonn sé táirge bia nó cosmaideach do dhuine;

(f) tugann sé le tuiscint go bhfuil roinnt táirgí níos in-bhithmhille nó go bhfuil tairbhí comhshaoil eile acu.

(6) Ní thabharfaidh paicéid aonad agus ilphacáistí le tuiscint go bhfuil buntáiste eacnamaíoch ann trí úsáid a bhaint as cúpóin a thairgeann lascainí nó dáileadh saor in aisce, nó bolscaireacht 'ceannaigh ceann, faigh dhá cheann' nó tairiscintí eile dá samhail.

(7) Greamófar an rabhadh sláinte seo a leanas den dá dhromchla is mó d'aonadphaicéid agus d'ilphacáistí den táirge, ina n-áitítear 30 % ar a laghad de gach dromchla: "Tá nicotín sa táirge seo a dhéanann dochar don sláinte agus as a dtagann andúile." Déanfar na rabhaidh sláinte a phriontáil sa chaoi go mbeidh siad doscriosta ar na haonadphaicéid agus ar na hilphacáistí, lena n-áirítear nach mbeidh siad folaithe go hiomlán nó go páirteach le haon séala, clib phraghais, feiste slándála, ábhar pacáistíochta, mála, bosca nó feiste eile nuair a chuirfear an táirge ar an margadh.

(8) Déanfar an rabhadh sláinte dá dtagraítear i mír (7) a phriontáil i gcló trom i gcló dubh ar chúlra bán. Is i litreacha beaga a bheidh an inscríbhinn, ach amháin i gcás ceannlitreacha an téacs, agus nuair a éilíonn riail ghramadaí úsáid a bhaint as ceannlitreacha. Cuirfear an rabhadh sláinte go lárnach ar imeall uachtarach an phaicéid sa limistéar atá curtha in áirithe le haghaidh clódóireachta.

(9) Beidh aonadphaicéad an táirge feistithe le séala atá sábhailte do pháistí.

(10) Tar éis scrúdú a dhéanamh ar na fógraí maidir le hionadaigh tobac a bhfuil nicotín iontu, eiseoidh an Príomh-Dhochtúir Oifigiúil deimhniú laistigh de 60 lá tar éis na fógraí sin a chur isteach, mura bhfuil gá leis an táirge a thoirmeasc. Mura ndéanann an Príomh-Oifigeach Míochaine Náisiúnta ráiteas laistigh de 60 lá, ceadaítear an táirge dá dtugtar fógra a chur ar an margadh agus féadfar é a dháileadh."

**Roinn 11** The tar éis Roinn 21/E cuirtear san Fhoraithe:

**'Roinn 21/E** (1) Táirgí luibhe le haghaidh caitheamh tobac a bhí ar an margadh cheana nuair a tháinig Foraithe Rialtais Uimh. 120/2024 an 10 Meitheamh 2024 (dá ngairfear anseo feasta: Foraithe Leasaitheach 5) i bhfeidhm lena leasaítear Foraithe Rialtais Uimh. 39/2013 an 14 Feabhra 2013 maidir le táirgí tobac a tháirgeadh, a chur ar an margadh agus a rialú, maidir le rabhaidh chomhcheangailte, agus maidir leis na forálacha mionsonraithe i ndáil le pionóis cúraim sláinte nó táirgí luibhe lena gcaitheamh a chur i bhfeidhm, ar forálacha iad ar tugadh fógra fúthu níos luaithe don aire atá freagrach as an mbeartas talmhaíochta, déanfar é a chur in iúl don Phríomh-Dhochtúir Oifigiúil Náisiúnta ar an modh agus leis an ábhar sonraí a fhorordaítear i Roinn 18/C den Fhoraithe seo, mar atá leagtha síos in Foraithe Leasaitheach 5, go dtí an 31 Nollaig 2024. Agus an oibleagáid maidir le fógra a thabhairt faoin mír seo á comhlíonadh, sonraítear an teorainn ama 6 mhí sin in Roinn 18/C(3) ní bheidh sé infheidhme.



(2) Leis an eisceacht dá bhforáiltear i mír (3), táirgí nach gcomhlíonann forálacha an Rialacháin seo, Forairhne Leasairheach 5 ach cloí le forálacha an Fhorairhne seo i bhfeidhm roimh theacht i bhfeidhm Forairhne Leasairheach 5, chomh maith le ceanglais reachtaíochta eile is infheidhme agus lena rialaítear, féadfar iad a thabhairt ar láimh do mhiondíoltóirí táirgí tobac lena gcur ar an margadh, ar feadh tréimhse nach faide ná 1 bhliain amháin ó dháta theacht i bhfeidhm an Fhorairhne seo.

(3) De mhaolú ar an méid seo a leanas: mír (2), ionadaigh dheataithe a bhfuil nicitín iontu nach gcomhlíonann forálacha Roinn 19/F(1) agus (2) an Fhorairhne seo, mar atá leagtha síos in Forairhne Leasairheach 5, ná le forálacha Roinn 19/G(10), ach cloí le forálacha an Fhorairhne seo i bhfeidhm roimh theacht i bhfeidhm Forairhne Leasairheach 5, chomh maith le ceanglais reachtaíochta eile is infheidhme agus lena rialaítear, féadfar iad a thabhairt ar láimh do mhiondíoltóirí táirgí tobac lena gcur ar an margadh, ar feadh tréimhse nach faide ná 3 mhí ó dháta theacht i bhfeidhm an Fhorairhne seo.

(4) Táirgí nach gcomhlíonann forálacha an Fhorairhne seo, mar atá leagtha síos in Forairhne Leasairheach 5, ach cloí le forálacha an Fhorairhne seo i bhfeidhm roimh theacht i bhfeidhm Forairhne Leasairheach 5, chomh maith le ceanglais reachtaíochta infheidhme agus rialaithe eile, agus a chuir miondíoltóirí táirgí tobac sa stoc go dtí an spriocdháta a leagadh síos in míreanna (2) agus (3), féadfaidh miondíoltóirí táirgí tobac iad a chur ar an margadh ar feadh tréimhse neamhtheoranta.'

**Roinn 12** Cuirfeair Iarscríbhinn 1 san Fhorairhne seo in ionad Iarscríbhinn 4 den Fhorairhne.

**Roinn 13** San Fhorairhne,

(a) i Roinn 1(1),cuirtear na focail 'coimeádáin athlíohta, gléasanna leictreonacha a dhéanann aithris ar chaitheamh tobac, coimeádáin athlíohta saor ó nicitín agus táirgí luibhe le haghaidh caitheamh tobac, chomh maith le hionadaithe tobac a chaitheamh' in ionad na bhfocal 'leachtanna athlíohta agus gléasanna leictreonacha a dhéanann aithris ar chaitheamh tobac',

(b) i Roinn 4/A(1),an frása 'a airíonna carcanaigineacha, só-ghineacha nó atá tocsaineach don atáirgeadh (dá ngairtear anseo feasta: cuirtear 'airíonna CMR' in ionad 'airíonna CMR')',

(c) i Roinn 19/B(1)(i),cuirtear na focail 'séala leanbh-dhíonach' in ionad na bhfocal 'séala leanáí',

(d) i Roinn 19/D(1),cuirtear na focail 'táirgeoirí coimeádán, cartúis atá saor ó nicitín agus coimeádáin athlíohta atá saor ó nicitín' in ionad na bhfocal 'táirgeoirí coimeádán'.

.

**Roinn 14** Tiocfaidh an forairhne seo i bhfeidhm ar an gcúigiú lá déag tar éis a foilsithe.

**Roinn 15** Tugadh fógra roimh ré faoin dréacht den fhorairhne seo i gcomhréir le hAirteagail 5-7 de Threoir (AE) 2015/1535 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 9 Meán Fómhair 2015 lena leagtar síos nós imeachta chun faisnéis a sholáthar i réimse na rialachán teicniúil agus na rialacha maidir le seirbhísí na Socháí Faisnéise.

Viktor Orbán (sgd),

Príomh-Aire

*Iarscríbhinn 1 a ghabhann le Forairthne Rialtais Uimh 120/2024 an 10 Meitheamh 2024*

“Iarscríbhinn 4 a ghabhann le Forairthne Rialtais Uimh. 39/2013 an 14 Feabhra 2013

**Breiseáin toirmisce**

<b>A</b>	<b>B</b>
<b>sraithuimhir</b>	<b>Comhdhúil</b>
1	2-meitil-3-(para-iseapróipil-feinil)próipianaildéad
2	Agar
3	Ocsaíd alúmanaim
4	Aicéatáit amóiniam
5	Amóiniam ciotráite
6	Formáit amóiniam
7	Décharbónáit amóiniam
8	Maláit hidrigine amóiniam
9	Hiodrocsaíd amóiniam
10	Carbamáit amóiniam
11	Clóiríd amóiniam
12	Lachtáit amóiniam
13	Maláit amóiniam
14	Sucanáit amóiniam
15	Sulfamate amóiniam
16	Tartráit amóiniam
17	Antracuineon Gorm
18	Gorm Bunúsach 26
19	Aigéad sucanach (E 363)
20	Díhidrithehofurolactone
21	Adipáit dé(2-eitilheicsil)
22	Fosfáit hidrigine dé-amóiniam
23	Carbónáit dé-amóiniam
24	Maláit dé-amóiniam
25	Sucsainéit dé-amóiniam

<b>A</b>	<b>B</b>
<b>sraithuimhir</b>	<b>Comhdhúil</b>
26	Taláit débhúitile
27	Roisín modhnaithe feanól-formaildéad
28	Galachtós
29	Aigéad formach (E 236)
30	Carbaimíd (Úiré) (E 927b)
31	Cairmín Dearg
32	Krizein S
33	Pónairí tonka saor ó chúmairín
34	Lachtós
35	Maltós
36	Mannós
37	Vialait mheitile
38	Mil
39	Fosfáit aon-amóiniam
40	Sileacáit sóidiam
41	Tuaslagóir Dearg 1
42	Peictin
43	Gliocól poileitiléine (E 1251)
44	Ribeaflavín-5-fosfáit
45	Octaaicéatáit siúcros
46	Siúicrín (E 954)
47	An tSúdáin Gorm 11
48	Tae
49	Teobróimín
50	Cannaibidé-ól (CBD)

”