

RIALTAS NA hUNGÁIRE

RIALTAS

Foraithne

ag leasú Foraithne 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 le hAlt 8(5)(a), (g), (h), agus (i) de 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

I Roinn 6(1)(a) d'Fhoraithne Uimh. 39/2013 ón Rialtas 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: Foraithne), cuirfear an pointe seo a leanas (*ai*) isteach:

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

'(a) "táirge tobac téite".'

Roinn 2

(1) Cuirtear an méid seo a leanas in ionad Roinn 15/A (a) den Fhoraithne:

(An aonadphaicéad)

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

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

(An aonadphaicéad)

'(c) i gcás tobac a chaitheamh

(ca) gur sachet dronuilleogach nó ina seasamh é ina bhfuil tobac lena chaitheamh ina bhfuil 30 g ar a laghad ach nach mó ná 50 gram, ach, ar aon chuma, meáchan (graim) is inroinnte le deich gan aon fhuílleach,

(cb) i gcás tobac píopa uisce, an t-aonadphaicéad dá dtagraítear i bpointe (ca) nó cartán nach bhfuil níos mó ná 50 gram de thobac píopa uisce ann;’

Roinn 3

Cuirtear an méid seo a leanas in ionad Roinn 17(1)(a) den Fhoraithe:

(Comhlíonadh na Foraithe seo)

‘(a) maidir leis an bhfógra dá dtagraítear i Roinn 4 agus fo-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 4

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 5

Cuirtear an méid seo a leanas in ionad Roinn 18/C den Fhoraithe:

‘Alt 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 aon chaiféin, táirín ná breiseáin eile ná comhdhúile spreagthacha atá bainteach le coincheap an fhuinnimh agus na beogachta a bheith ann,

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

(e) breiseáin a bhfuil airíonna CMR acu.’

(2) Déanfaidh an táirgeoir, an t-allmhaireoir agus an dáileoir táirgí luibhe lena gcaitheamh, nó an trádálaí cláraithe nó an déileálaí ag a bhfuil údarú máil, fógra a thabhairt más mian leo táirgí luibhe a chur ar an margadh lena gcaitheamh. 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 margaíocht 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.

(3) Cuirfidh táirgeoir nó allmhaireoir táirge luibhe lena chaitheamh na comhlachtaí dá dtagraítear i mír (2) 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.

(4) Nuair a dhéantar scrúdú ar fhógraí maidir le táirgí luibhe chun a chaite, cinnfidh an Príomh-Oifigeach Leighis Náisiúnta an gá toirmeasc a chur ar an táirge bunaithe ar na sonraí agus ar an bhfaisnéis a cuireadh ar fáil, agus forálacha an Ghnímh maidir le leitheadúlacht caitheamh tobac a laghdú i measc daoine óga agus maidir le miondíol táirgí tobac á gcur san áireamh.'

Roinn 6

(1) Cuirtear an méid seo a leanas in ionad Roinn 19/B (1)(b) den Fhoraithe:

(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 athlíoanadh,

(bb) toitíní leictreonacha indiúscartha nó cartúis aon úsáide nach mó a dtoilleadh ná 2 ml, agus iad saindeartha chun na críche sin araon,'

(2) Cuirtear an méid seo a leanas in ionad Roinn 19/B (5) den Fhoraithe:

'(5) Beidh an rabhadh sláinte seo a leanas ar an dá dhromchla is mó d'aonadphaicéid agus d'ilphacáistí toitíní leictreonacha agus de choimeádáin athlíoanta, atá réamhlíoanta le leacht athlíoanta ina bhfuil nicitín, ar bhealach ina cludaíonn 30 % ar a laghad de gach dromchla: 'Tá nicitín sa táirge seo atá díobhálach do do shláinte agus a mbíonn andúil mar thoradh air.'

(3) I Roinn 19/B den Fhoraithe, cuirtear mír (6a) seo a leanas leis:

'(6a) Agus fógraí maidir le toitíní leictreonacha agus coimeádáin athlíoanta á scrúdú, gníomhóidh an riarachán cógaisíochta i bhfianaise an ghnímh maidir le leitheadúlacht caite tobac i measc daoine óga agus miondíol táirgí tobac a laghdú.'

Roinn 7

Cuirtear an méid seo a leanas in ionad Roinn 19/C (1) den Fhoraithe:

'(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 ceadmhach nicitín (dá ngairtear leacht saor ó nicitín anseo feasta) a bheith sa leacht iontu;

(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, táirín nó breiseáin eile agus comhdhúile spreagthacha a mhothaíonn fuinneamh agus beogacht fheabhsaithe;
- (cd) breiseáin lena ndéantar na hastaíochtaí a mhídhathú;
- (ce) breiseáin a éascaíonn ionanálú, agus
- (cf) breiseáin a bhfuil airíonna CMR acu;
- (d) níor cheart comhábhair ina bhfuil eisíontais i níos mó ná 0.1 % a bheith sa leacht saor ó nicitín;
- (e) 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) tá sé cosanta in aghaidh briste agus sceite agus tá sé feistithe le meicníocht chun athlíonadh sceithdhíonach a ráthú.'

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

'(6) Ar an dá dhromchla is mó d'aonadphaicéid agus d'ilphacáistí coimeádán athlíonta saor ó nicitín, léireofar an rabhadh sláinte seo a leanas ar trí 30 % ar a laghad de gach dromchla a chlúdach, i gcomhréir le ceanglais Roinn 19/B(6): 'Is coimeádán athlíonta saor ó nicitín é an táirge seo. Tá cosc ar leanaí a úsáid.'

Roinn 8

Cuirtear fo-cheannteideal 9/B seo a leanas leis an bhForaithe:

'Roinn 9/B Rialacha maidir le hionadaigh tobac ina bhfuil nicitín

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

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

(3) Táirgeoirí, allmhaireoirí agus dáileoirí ionadach tobac ina bhfuil nicitín, nó trádálaithe cláraithe, nó trádálaithe a bhfuil údarú máil acu déanfaidh sé nó sí, sé mhí roimh an gcur ar an margadh atá beartaithe, fógra a chur faoi bhráid an Phríomh-Oifigigh Leighis Náisiúnta i bhfoirm leictreonach, agus na sonraí seo a leanas á soláthar:

- (a) ainm agus sonraí teagmhála an táirgeora, an allmhaireora, agus trádálaí a bhfuil údarú máil aige;
- (b) liosta de chomhábhair uile an táirge, chomh maith leis na hastaíochtaí a ghintear le húsáid an táirge agus na substaintí a scaoiltear, chomh maith leis na cainníochtaí díobh, de réir ainm branda agus cineáil;
- (c) sonraí tocsaineolaíocha maidir le comhábhair an táirge, a dtionchar ar shláinte tomhaltóirí agus úsáideoirí, agus na héifeachtaí a d'fhéadfadh a bheith acu á gcur san áireamh;
- (d) faisnéis maidir le dáileog nicitín agus ionsú nicitín bailí an táirge nuair a úsáidtear í chun na críche atá beartaithe dó nó faoi dhálaí is féidir a thuar go réasúnta;
- (e) tuairisc ar an bpróiseas monaraíochta, lena n-áirítear ar monaraíodh an táirge i dtáirgeadh sraithe, agus ráiteas go n-áiríthíonn an próiseas monaraíochta go gcomhlíontar ceanglais na reachtaíochta; agus

(f) dearbhú go bhfuil an táirgeoir, an t-allmhaireoir nó trádálaí a bhfuil údarú máil aige freagracht iomlán a ghlacadh as cáilíocht agus sábháilteacht an táirge nuair a chuirtear ar an margadh é agus nuair a úsáidtear é faoi ghnáthdhálaí nó faoi dhálaí atá measartha intuartha.

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

Roinn 19/G(1) Féadfar ionadach tobac ina bhfuil nicitín a chur ar an margadh agus a dháileadh más rud é:

(a) nach bhfuil sa táirge

(aa) aon bhreiseán dá dtagraítear in Iarscríbhinn 4;

(ab) 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;

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

(ad) breiseáin a éascaíonn glacadh nicitín; agus

(ae) breiseáin a bhfuil airíonna CMR acu;

(b) 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) teoracha 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 aonadphaicéid agus ilphacáistí den táirge ar a mbeidh

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

(b) an cion nicitín in aghaidh na dáileoige den táirge;

(c) an bhaiscuimhir; agus

(d) gach ceann de na rabhaidh seo a leanas ar bhealach atá infheicthe go soiléir, inléite agus doscrista:

(da) 'Ba cheart an táirge a choimeád ó leanaí.'

(db) 'D'fhéadfadh an táirge dochar a dhéanamh má shlogtar é.'

(4) Déanfar na rabhaidh dá dtagraítear i mír (3) a phriontáil i gcló trom i gcló dubh ar chúlra bán. Beidh an inscríbhinn i litreacha cás íochtair, ach amháin i gcás inisealacha an téacs, agus i gcás inar gá ceannlitir a úsáid le riail ghramadaí.

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

(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 spreagadh tomhaltas an táirge ar an mbealach sin;

(b) a thugann le fios nach bhfuil táirge ar leith chomh díobhálach céanna le táirgí tobac, toitíní leictreonacha agus ionadaigh leictreonacha tobac;

(c) a thugann le fios go bhfuil saintréithe bríomhara, fuinniúil, cneasaithe, athnuachana, nádúrtha, orgánacha nó tairbhí sláinte nó stíl mhaireachtála eile ag 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) a thugann le fios go bhfuil roinnt táirgí in-bhithmhíllte níos in-bhithmhíllte nó go bhfuil tairbhí comhshaoil eile acu.

(6) Ní thabharfaidh aonadphaicéid agus ilphacáistí le tuiscint buntáiste eacnamaíoch trí úsáid a bhaint as cúpóin chlóite a thairgeann lascaíní nó dáileadh saor in aisce, nó promóisin maidir le 'ceannaigh ceann amháin, faigh dhá ceann' nó tairiscintí comhchosúla eile a fháil.

(7) Áirítear an méid seo a leanas ar na heilimintí agus ar na réitigh a thoirmisctear faoi mhíreanna (5) agus (6): téacsanna, siombailí, ainmneacha, trádmharcanna, comharthaí fíorúla nó comharthaí eile, agus tásca eile cosúil leo.

(8) 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 nicitín sa táirge seo atá díobhálach do do shláinte agus a mbíonn andúil mar thoradh air.' 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.

(9) Déanfar an rabhadh sláinte dá dtagraítear i mír (8) a phriontáil i gcló trom i gcló dubh ar chúlra bán. Beidh an inscríbhinn i litreacha cás íochtair, ach amháin i gcás inisealacha an téacs, agus i gcás inar gá ceannlitir a úsáid le riail ghramadaí. Cuirfear an rabhadh sláinte go lárnach ar imeall uachtarach an phaicéid sa limistéar atá curtha in áirithe le haghaidh clódóireachta.

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

(11) Rachaidh an Príomh-Oifigeach Leighis Náisiúnta ar aghaidh le linn scrúdú a dhéanamh ar fhógraí maidir le hionadaigh tobac ina bhfuil nicitín.

(12) Eiseoidh an Príomh-Oifigeach Leighis Náisiúnta deimhniú comhlíonta maidir leis an oibleagáid fógra a thabhairt má chomhlíonann an táirge ar tugadh fógra ina leith Roinn 19/F agus an roinn seo, laistigh de 60 lá ón bhfógra a fháil.'

Roinn 9

Cuirtear Roinn 21/E agus Roinn 21/F seo a leanas isteach san Fhoraithe:

'Roinn 21/E (1) Is é an táirgeoir, an t-allmhaireoir agus an dáileoír nó an trádálaí cláraithe nó an trádálaí a bhfuil údarú máil aige a chuirfidh isteach an fógra faoi tháirgí luibhe lena gcaitheamh ar an margadh cheana féin faoin 31 Nollaig 2023.

(2) I gcás coimeádáin athlíonta saor ó nicitín, cartúis atá saor ó nicitín agus ionadaigh tobac ina bhfuil nicitín, a cuireadh ar an margadh idir an 1 Meán Fómhair 2023 agus an 30 Samhain 2023, is faoin 29 Márta 2024 a dhéanfar an fógra i gcomhréir le Roinn 7/D(1) de Ghníomh

XLII de 1999 maidir le cosaint daoine nach gcaitheann tobac agus rialacháin áirithe maidir le caitheamh agus dáileadh táirgí tobac.

Roinn 21/F Ag eintitis atá i mbun táirgí tobac a mhiondíol, táirgí atá ar stoc tráth theacht i bhfeidhm Fhoraithe Rialtais Uimh..../2023 an [dáta] lena leasaítear Fhoraithe 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 na forálacha mionsonraithe i ndáil le pionóis cúraim sláinte a chur i bhfeidhm (anseo feasta: Fhoraithe leasaitheach 5), féadfar iad a chur ar an margadh ar feadh tréimhse gan teorainn más fíor an méid seo a leanas i leith na dtáirgí sin:

- (a) táirgí luibhe chun a chaite nach gcomhlíonann Roinn 18/C (1)-(3) mar a shonraítear le Fhoraithe Leasaitheach 5;
- (b) coimeádáin athlionsa saor ó nicitín nach gcomhlíonann Roinn 19/C (1)-(4) agus (6) mar a shonraítear le Fhoraithe Leasaitheach 5;
- (c) ionadaigh tobac ina bhfuil nicitín nach gcomhlíonann Roinn 19/F (1)-(4) agus Roinn 19/G (1)-(10) mar atá sonraithe le Fhoraithe Leasaitheach 5; agus
- (d) táirgí tobac téite nach bhfuil an mharcáil a luaitear i Roinn 6 (1)(a)(ai) orthu mar a shonraítear le Fhoraithe Leasaitheach 5.'

Roinn 10

Cuirfear Iarscríbhinn 1 san Fhoraithe seo in ionad Iarscríbhinn 4 den Fhoraithe.

Roinn 11

San Fhoraithe,

- (a) i Roinn 1(1), cuirtear na focail 'coimeádáin athlionsa, gléasanna leictreonacha ina ndéantar aithris ar chaitheamh tobac' in ionad 'leachtanna athlionsa agus gléasanna leictreonacha a dhéanann aithris ar chaitheamh tobac';
- (b) i Roinn 19/D(1), cuirtear na focail 'táirgeoirí coimeádán, cartúis atá saor ó nicitín agus coimeádáin athlionsa atá saor ó nicitín' in ionad na bhfocal 'táirgeoirí coimeádán'.

Roinn 12

Tiocfaidh an Fhoraithe seo i bhfeidhm ar 23 Deireadh Fómhair 2023.

Roinn 13

Tugadh fógra roimh ré faoin dréacht den fhoraithe 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 Sochaí Faisnéise.

(Viktor Orbán)
Príomh-Aire

Iarscríbhinn 1 a ghabhann le Forairthne Rialtais Uimh.../2023 an [dáta]

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

Breiseáin toirmisce

A	B
sraithuimhir	Comhdhúil
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	Antracúineon 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
26	Taláit débhúitile
27	Roisín modhnaithe feanól-formaildéad
28	Galachtós
29	Aigéad formach (E 236)
30	Carbaimíd (Úiré) (E 927b)
31	Cairmín Dearg
32	Caiféin
33	Krizein S
34	Pónairí tonka saor ó chúmairín
35	Lachtós
36	Maltós
37	Mannós
38	Vialait mheitile
49	Mil

40	Fosfáit aon-amóiniam
41	Sileacáit sóidiam
42	Tuaslagóir Dearg 1
43	Peictín
44	Gliocól poileitiléine (E 1251)
45	Ribeaflaivin-5-fosfáit
46	Octaacéatáit siúcros
46	Siúicrín (E 954)
48	An tSúdáin Gorm 11
49	Táirín
50	Tae
51	Teobróimín
52	Cannaibidé-ól (CBD)

”