

Decretul guvernamental nr. 120/2024 din 10 iunie 2024

de modificare a Decretului guvernamental nr. 39/2013 din 14 februarie 2013 privind producerea, introducerea pe piață și controlul produselor din tutun, privind avertismentele combinate și dispozițiile detaliate privind aplicarea sancțiunilor medicale

Acționând în temeiul autorizației acordate în temeiul articolului 8 alineatul (5) literele (a), (g), (h) și (i) din Legea XLII din 1999 privind protecția nefumătorilor și anumite reglementări privind consumul și distribuția produselor din tutun și acționând în cadrul funcțiilor sale prevăzute la articolul 15 alineatul (1) din Legea fundamentală, guvernul stabilește următoarele:

Articolul 1 Articolul 4 din Decretul guvernamental nr. 39/2013 din 14 februarie 2013 privind producerea, introducerea pe piață și controlul produselor din tutun, privind avertismentele combinate și dispozițiile detaliate privind aplicarea sancțiunilor medicale (denumit în continuare „decretul”) se înlocuiește cu următorul text:

„**Articolul 4** (1) Produsul din tutun nu conține substanțe străine.

(2) Produsul din tutun nu conține

(a) vitamine sau alți aditivi care dau impresia că produsul are un impact fiziologic benefic sau că este mai puțin dăunător pentru sănătate;

(b) cafeină, taurină sau alți aditivi și compuși stimulanți care sunt asociați cu energia și vitalitatea;

(c) aditivi care decolorează emisiile;

(d) în cazul produselor din tutun pentru fumat, aditivi care facilitează inhalarea sau absorbția nicotinei;

(e) aditivi care, în formă nersă, sunt cancerigeni, mutageni sau toxici pentru reproducere (denumiți în continuare „au proprietăți CMR”).

(3) Produsul din tutun nu conține aditivii interziși menționați în anexa 4.

(4) Se interzice introducerea pe piață și distribuirea de produse din tutun care nu respectă cerințele prevăzute la alineatele (1)-(3).

(5) În plus față de alineatele (1)-(4), se interzice, de asemenea, introducerea pe piață și distribuirea de țigări și tutun de rulat care conțin mentol și aditivi derivați de mentol.

(6) Utilizatorul, comerciantul înregistrat, importatorul sau antrepozitarul autorizat (denumiți în continuare împreună „notificatorul”) trebuie să informeze Centrul Național de Sănătate Publică și Farmacie (denumit în continuare „NNGYK”) cu privire la utilizarea oricărui aditiv nou în producția unui produs din tutun și trebuie să facă acest lucru cu șase luni înainte de data inițială de utilizare preconizată, dar nu mai târziu de 30 de zile înainte de data prevăzută pentru utilizare. Notificarea conține datele prevăzute în anexa 3. NNGYK ține un registru oficial al datelor notificate și le publică pe site-ul său internet. Nu este necesar să se notifice utilizarea părților naturale din tutunul brut.

(7) Notificarea este însoțită de

(a) o autorizație de utilizare eliberată de o autoritate a unui stat care este parte la Acordul privind Spațiul Economic European, dacă este disponibilă; și

(b) un raport emis de un laborator acreditat cu rezultatele încercării.

(8) În termen de 30 de zile de la notificare, NNGYK examinează dacă aditivul care urmează să fie utilizat aparține aditivilor interziși în decret, pe baza notificării. În cazul în care, în cursul examinării, NNGYK constată că utilizarea aditivului (care se intenționează a fi utilizat) nu este interzisă prin lege, aceasta confirmă notificarea și informează notificatorul în consecință. NNGYK informează ministrul responsabil cu protecția consumatorilor cu privire la notificare. În cazul în care NNGYK nu face nicio declarație după o perioadă de 30 de zile, se consideră că aditivul notificat este autorizat pentru utilizare.

(9) Studiile privind aditivii notificați în conformitate cu alineatul (6) sunt prezentate de notificator la NNGYK în termen de doi ani de la începerea utilizării acestora. În termen de șase luni de la prezentarea documentației, ministrul condus de ministrul sănătății examinează dacă documentația oferă motive pentru includerea aditivului pe lista aditivilor interziși în conformitate cu anexa 4. Această examinare se efectuează pe baza documentației.

(10) În cazul în care directorul medical consideră necesară includerea aditivului pe lista din anexa 4, acesta inițiază modificarea legislației împreună cu ministrul sănătății, în vederea extinderii listei.

(11) Se interzice utilizarea altor aditivi decât aditivul notificat și utilizarea unui aditiv pentru tutun în condiții diferite de cele menționate în notificare.

(12) Țigările puse în liberă circulație trebuie să respecte cerințele de siguranță ale MSZ EN 16156:2011.

(13) În cazul vânzărilor transfrontaliere la distanță, se consideră că produsele din tutun sunt introduse pe piață în statul membru în care se află consumatorul.

(14) În sensul prezentului articol, un aditiv pe care producătorul a fost autorizat să îl utilizeze la fabricarea unui produs din tutun înainte de 20 august 2016 pe baza unei autorizații legale sau a unei autorizații specifice nu este considerat aditiv nou și nu face obiectul obligației de notificare prevăzute la alineatul (6) cu condiția să nu fie inclus pe lista aditivilor interziși din anexa 4.”

Articolul 2 La articolul 6 alineatul (1) litera (a) din decret, se adaugă următoarea literă (ai):

(Se indică tipul de produs din tutun pe pachetul unitar, după cum urmează:)

„(ai) «produs din tutun încălzit».”

Articolul 3 (1) La articolul 15/A din decret, litera (a) se înlocuiește cu următorul text:

(Pachetul unitar)

„(a) conține 20 de țigări în cazul țigărilor;”

(2) La articolul 15/A din decret, litera (c) se înlocuiește cu următorul text:

(Pachetul unitar)

„(c) în cazul tutunului de fumat, este un plic dreptunghiular sau vertical care conține tutun de fumat de minimum 30 g și maximum 50 g, dar în orice caz cu o greutate (grame) divizibilă la 10 fără rest, cu mențiunea că, în cazul tutunului pentru narghilea, o cutie care conține maximum 50 g de tutun pentru narghilea constituie, de asemenea, un pachet unitar;”

Articolul 4 La articolul 17 din decret, alineatul (1) litera (a) se înlocuiește cu următorul text:

(Respectarea prezentului decret)

„(a) în ceea ce privește notificarea menționată la articolul 4 și în ceea ce privește titlul 9/B (cu excepția dispozițiilor privind pachetele unitare de produse), sunt verificate de medicul șef național,”

(care va acționa în limitele competenței sale în cazul încălcării prezentului decret.)

Articolul 5 Următorul alineat (6) se adaugă la articolul 18/A din decret:

„(6) În cazul în care medicul șef consideră că este necesar pe baza raportului menționat în prezentul articol, acesta inițiază modificarea legislației împreună cu ministrul responsabil cu sănătatea pentru a interzice utilizarea în continuare a aditivilor incluși în lista prioritară.”

Articolul 6 Articolul 18/C din decret se înlocuiește cu următorul text:

„**Articolul 18/C** (1) Un produs din plante pentru fumat poate fi introdus pe piață și distribuit în următoarele condiții:

(a) nu trebuie să conțină niciun aditiv menționat în anexa 4;

(b) nu trebuie să conțină vitamine adăugate sau alți aditivi care dau impresia că produsul are un efect fiziologic benefic sau că este mai puțin nociv pentru sănătate;

(c) nu poate conține cafeină, taurină adăugată sau alți aditivi și compuși stimulanți care sunt asociați cu energia și vitalitatea,

(d) nu trebuie să conțină aditivi care să faciliteze inhalarea, și

(e) aditivi cu proprietăți CMR.”

(2) Prin derogare de la alineatul (1), pentru plantele destinate fumatului care sunt consumate prin încălzire,

(a) dispoziția de la alineatul (1) litera (a) se aplică în cazul în care produsul poate conține ceai;

(b) substanțele menționate la alineatul (1) literele (b)-(d) pot fi utilizate în măsura în care sunt componente esențiale ale plantei, ale ierbii, ale fructului sau ale substanței aromatizante adăugate.

(3) Producătorul, importatorul și distribuitorul de „produse din plante destinate fumatului” trebuie să facă o notificare dacă doresc să introducă pe piață produse pe bază de plante destinate fumatului. Notificarea se transmite electronic ministrului responsabil cu politica agricolă, ministrului sănătății și directorului medical, cu șase luni înainte de comercializarea planificată. Notificarea este însoțită de o descriere detaliată a produsului pe bază de plante pentru fumat și de informații privind toate ingredientele și cantitățile utilizate la fabricarea produsului, în funcție de marcă și subtip.

(4) Producătorul sau importatorul unui produs pe bază de plante destinate fumatului informează, de asemenea, organismele menționate la alineatul (3) dacă compoziția unui produs este modificată într-un mod care afectează informațiile furnizate în conformitate cu prezentul articol. Producătorul sau importatorul unui produs pe bază de plante pentru fumat poate avea obligația să efectueze teste suplimentare sau să furnizeze informații suplimentare.

(5) La examinarea notificărilor privind produsele pe bază de plante destinate fumatului, directorul medical național decide dacă este necesar să se interzică produsul pe baza datelor și informațiilor care au fost furnizate, ținând seama de dispozițiile Legii privind reducerea prevalenței fumatului în rândul tinerilor și vânzarea cu amănuntul a produselor din tutun.” După examinarea notificărilor referitoare la aceste produse din plante pentru fumat, directorul medical eliberează un certificat în termen de 60 zile de la depunerea acestora, în cazul în care produsul nu trebuie interzis. În cazul în care directorul medical nu face o declarație în termen de 60 de zile, produsul notificat poate fi introdus pe piață și poate fi distribuit.

(6) NNGYK publică pe site-ul său internet toate informațiile primite în conformitate cu alineatele (3) și (4) cu privire la ingredientele care sunt utilizate la fabricarea produselor pe bază de plante pentru fumat, precum și cu privire la cantitățile acestora sau la orice modificare a acestora. Publicarea acestor date respectă întotdeauna protecția secretelor comerciale pe care operatorul economic le-a marcat.”

Articolul 7 (1) Următorul alineat (1a) se adaugă la articolul 19/A din prezentul decret:

„(1a) Prin derogare de la alineatul (1), în cazul înlocuitorilor de tutun care conțin nicotină, notificarea în conformitate cu articolul 7/D(1) din Legea XLII din 1999 se trimite directorului medical prin mijloace electronice, în conformitate cu Legea privind normele generale ale administrației electronice și ale serviciilor de încredere.”

(2) Următorul alineat (2a) se adaugă la articolul 19/A din prezentul decret:

„(2a) Prin derogare de la alineatul (2), în cazul înlocuitorilor de tutun care conțin nicotină, conținutul notificării face obiectul cerințelor prevăzute la articolul 19/Falineatele (3) și (4) [...]”

Articolul 8 La articolul 19/B din decret,alineatul (1) litera (b) se înlocuiește cu următorul text:

(Țigările electronice și flacoanele de reumplere pot fi introduse pe piață și distribuite în următoarele condiții:)

„(b) lichidele care conțin nicotină sau lichidele care conțin nicotină sub orice formă, utilizate la țigările electronice sau în flacoanele de reumplere, pot fi introduse pe piață sub formă de:

(ba) flacoane de reumplere cu o capacitate de maximum 10 ml;

(bb) țigări electronice de unică folosință sau cartușe sau recipiente de unică folosință cu o capacitate care nu depășește 2 ml, toate articolele de la aceste subpuncte fiind special concepute în acest scop.”

Articolul 9 (1) La articolul19/C din decret,alineatul (1) se înlocuiește cu următorul text:

„(1) Dispozitivele electronice care imită flacoane de reumplere pentru fumat și fără nicotină pot fi introduse pe piață și distribuite în următoarele condiții:

(a) lichidul pe care îl conțin nu trebuie să conțină nicotină (denumit în continuare, în sensul prezentului articol „lichid fără nicotină”);

(b) lichidul fără nicotină nu trebuie să conțină substanțe aromatizante;

(c) lichidul fără nicotină nu trebuie să conțină

(ca) niciun aditiv specificat în anexa 4;

(cb) vitamine sau alți aditivi care dau impresia că produsul are un impact fiziologic benefic sau că este mai puțin dăunător pentru sănătate;

(cc) cafeină, taurină sau alți aditivi și compuși stimulanți care sunt asociați cu energia și vitalitatea;

(cd) aditivi care decolorează emisiile;

(ce) aditivi care facilitează inhalarea și

(cf) aditivi cu proprietăți CMR; și

(cg) ingrediente cu impurități în procent mai mare de 0,1 %;

(d) lichidul fără nicotină poate conține numai ingrediente care nu sunt nocive pentru sănătatea umană – nici în reacție la căldură și nici fără aceasta;

(f) produsul este prevăzut cu un sigiliu de securitate împotriva accesului copiilor; și

(g) produsul este protejat împotriva ruperii și a scurgerilor și este echipat cu un mecanism care garantează o reumplere fără scurgeri.”

(2) La articolul 19/C din decret, se adaugă următorul alineat (6):

„(6) Următorul avertisment de sănătate se afișează pe cele mai mari două suprafețe ale pachetelor unitare și ale pachetelor multiple de flacoane de reumplere fără nicotină, ocupând cel puțin 30 % din fiecare suprafață, în conformitate cu cerințele prevăzute la articolul 19/B alineatul (6): Acest produs este un flacon de reumplere fără nicotină. Consumul de către copii este interzis.” ’

Articolul 10 Următorul titlu 9/B se adaugă la decret:

„Titlul 9/B Norme privind înlocuitorii de tutun care conțin nicotină

Articolul 19/F (1) Înlocuitorii de tutun care conțin nicotină trebuie să aibă un conținut maxim de nicotină de 17 mg pe unitate de consum.

(2) Pachetul unitar al unui înlocuitor de tutun care conține nicotină trebuie să conțină maximum 20 de produse.

(3) Producătorii, importatorii și distribuitorii de înlocuitori de fumat care conțin nicotină transmit o notificare medicului șef național în format electronic, cu șase luni înainte de introducerea planificată pe piață, care conține următoarele date

(a) numele și datele de contact ale producătorului, importatorului și distribuitorului;

(b) o listă a tuturor ingredientelor produsului, precum și a substanțelor eliberate, împreună cu cantitățile acestora, în funcție de marcă și tip;

(c) date toxicologice privind ingredientele produsului;

(d) o declarație conform căreia procesul de fabricație asigură conformitatea cu cerințele legislației; și

(e) o declarație conform căreia producătorul, importatorul sau distribuitorul își asumă întreaga responsabilitate pentru calitatea și siguranța produsului atunci când este introdus pe piață și utilizat în condiții normale sau previzibile în mod rezonabil.

(4) Se transmite o nouă notificare în cazul oricărei modificări a produsului care afectează datele menționate la alineatul (3).

Articolul 19/G (1) Un înlocuitor de tutun care conține nicotină poate fi introdus pe piață și distribuit, dacă produsul nu conține

(a) vitamine sau alți aditivi care dau impresia că produsul are un impact fiziologic benefic sau că este mai puțin dăunător pentru sănătate;

(b) cafeină, taurină sau alți aditivi și compuși stimulanți asociați cu nivelurile de energie și vitalitate;

(c) aditivi cu proprietăți CMR;

(d) ingrediente cu impurități în procent mai mare de 0,1 %.

(2) Pachetele unitare ale produsului sunt însoțite de un prospect care conține:

(a) instrucțiuni de utilizare și depozitare a produsului și avertizarea că utilizarea produsului este interzisă persoanelor minore;

(b) informații privind contraindicațiile;

(c) avertizările relevante pentru anumite grupuri de risc;

(d) informații privind posibilele efecte adverse;

(e) informații privind proprietățile de dependență și toxicitatea; și

(f) datele de contact ale producătorului, distribuitorului sau importatorului, precum și cele ale persoanei de contact.

(3) Pachetele unitare și ambalajele multiple ale produsului trebuie să poarte, în plus față de cele prevăzute în alte acte legislative, următoarele indicații:

(a) toate ingredientele produsului enumerate în ordine descrescătoare în funcție de greutate;

(b) conținutul de nicotină pe unitate de consum a produsului;

(c) numărul lotului; și

(d) următorul avertisment într-un mod clar vizibil, lizibil și indelebil: „Produsul nu trebuie păstrat la îndemâna copiilor.”

(4) Avertismentele menționate la alineatul (3) se imprimă cu caractere Helvetica aldine cu negru pe fond alb. Inscricția trebuie să fie scrisă cu litere mici, cu excepția inițialelor textului, și în cazul în care utilizarea literei majuscule este impusă de o regulă gramaticală.

(5) Etichetarea pachetelor unitare și a ambalajelor multiple ale produsului și produsul în sine nu trebuie să conțină niciun element sau soluție care:

(a) face reclamă produsului în ceea ce privește caracteristicile, efectele asupra sănătății sau pericolele și substanțele eliberate într-un mod care ar crea o impresie eronată sau încurajează consumul produsului în acest mod;

(b) sugerează că produsul este mai puțin nociv decât alte produse;

(c) sugerează că un produs are caracteristici vitalizante, energizante, vindecătoare, de reținere, naturale, organice sau alte beneficii pentru sănătate sau stil de viață;

(d) se referă la o aromă, un miros, o savoare, o aromatizare sau un alt aditiv sau la absența acestora, astfel încât să inducă în eroare consumatorul;

(e) amintește de un produs alimentar sau cosmetic;

(f) sugerează că unele produse sunt mai biodegradabile sau au alte beneficii pentru mediu.

(6) Pachetele unitare și pachetele multiple nu trebuie să sugereze un avantaj economic prin utilizarea cupoanelor care oferă reduceri sau distribuiri gratuite sau „cumpără unul, obține două” promoții sau alte oferte similare.

(7) Următorul avertisment de sănătate se aplică pe cele mai mari două suprafețe ale pachetelor unitare și ale ambalajelor multiple ale produsului, care ocupă cel puțin 30 % din fiecare suprafață: „Acest produs conține nicotină care este dăunătoare pentru sănătatea dumneavoastră și duce la dependență.” Avertismentele de sănătate se imprimă pe pachetele unitare și pe ambalajele multiple astfel încât să nu poată fi șterse, inclusiv să nu fie ascunse parțial sau complet sau obstrucționate de niciun sigiliu, etichetă de preț, element de securitate, material de ambalaj, pungă, cutie sau alt dispozitiv atunci când produsul este introdus pe piață.

(8) Avertismentul de sănătate menționat la alineatul (7) se tipărește cu caractere Helvetica aldine cu negru pe fond alb. Inscricția trebuie să fie scrisă cu litere mici, cu excepția inițialelor textului, și în cazul în care utilizarea literei majuscule este impusă de o regulă gramaticală. Avertismentul de sănătate este plasat central pe marginea superioară a pachetului, în zona rezervată tipăririi.

(9) Pachetul unitar al produsului trebuie să fie echipat cu un sigiliu de securitate împotriva accesului copiilor.

(10) În urma examinării notificărilor privind înlocuitorii de tutun care conțin nicotină, medicul șef național emite un certificat în termen de 60 de zile de la depunerea acestor notificări, dacă produsul nu trebuie interzis. În cazul în care medicul șef național nu se pronunță în termen de 60 de zile, produsul notificat poate fi introdus pe piață și poate fi distribuit”.

Articolul 11 Următorul articol 21/Ese introduce în decret:

„Articolul 21/E (1) Produsele pe bază de plante destinate fumatului care se aflau deja pe piață atunci când Decretul guvernamental nr. 120/2024 din 10 iunie 2024 (denumit în continuare „Decretul de modificare 5) a intrat în vigoare modificând Decretul guvernamental nr. 39/2013 din 14 februarie 2013 privind producerea, introducerea pe piață și controlul produselor din tutun, avertismentele combinate și dispozițiile detaliate privind aplicarea sancțiunilor sanitare sau a produselor din plante destinate fumatului care au fost notificate anterior ministrului responsabil cu politica agricolă, sunt notificate directorului medical național în modul și conținutul datelor prevăzute la articolul 18/C din prezentul decret conform celor stabilite în Decretul de modificare 5, până la 31 decembrie 2024. Atunci când îndeplinește obligația de notificare în temeiul prezentului alineat, termenul de șase luni specificat la articolul 18/C (3) nu se aplică.

(2) Odată cu excepția prevăzută la alineatul (3), produsele care nu respectă dispozițiile Decretului de modificare 5 dar respectă dispozițiile prezentului decret în vigoare înainte de intrarea în vigoare a Decretului de modificare 5 precum și cu cerințele altor acte legislative aplicabile și reglementate, pot fi predate comercianților cu amănuntul de produse din tutun în

vederea introducerii pe piață, pentru o perioadă de maximum un an de la data intrării în vigoare a prezentul decret.

(3) Prin derogare de la alineatul (2), înlocuitorii de tutun care conțin nicotină și care nu respectă dispozițiile articolului 19/Falienatele (1) și (2) din prezentul decret conform celor stabilite în Decretul de modificare 5, nici cu dispozițiile prevăzute la articolul 19/G alineatul (10), dar respectă dispozițiile prezentul decret în vigoare înainte de intrarea în vigoare a Decretului de modificare 5, precum și cu cerințele altor acte legislative aplicabile și reglementate, pot fi predate comercianților cu amănuntul de produse din tutun în vederea introducerii pe piață, pentru o perioadă care să nu depășească trei luni de la data intrării în vigoare a prezentului decret.

(4) Produsele care nu sunt conforme cu dispozițiile prezentului decret, conform celor stabilite în Decretul de modificare 5, dar respectă dispozițiile prezentului decret în vigoare înainte de intrarea în vigoare a Decretului de modificare 5, precum și cu cerințele altor acte legislative aplicabile și care sunt deținute în stoc de către comercianții cu amănuntul de produse din tutun până la termenul stabilit la alineatele (2) și (3), pot fi introduse pe piață de către comercianții cu amănuntul de produse din tutun pentru o perioadă nelimitată de timp.”

Articolul 12 Anexa 4 la decret se înlocuiește cu anexa 1.

Articolul 13 În decret,

(a) la articolul 1 alineatul (1), cuvintele „lichide de reumplere și dispozitive electronice care imită fumatul” se înlocuiesc cu cuvintele „flacoane de reumplere, dispozitive electronice care imită fumatul, flacoane de reumplere fără nicotină și produse din plante destinate fumatului, precum și înlocuitori de tutun care conțin nicotină”,

(b) la articolul 4/A alineatul (1), teza „proprietățile sale cancerigene, mutagene sau toxice pentru reproducere (denumite în continuare „proprietăți CMR)” se înlocuiește cu „proprietăți CMR”;

(c) la articolul 19/B alineatul (1) litera (i), cuvintele „sigiliu de protecție a copiilor” se înlocuiesc cu „sigiliu de securitate împotriva accesului copiilor”;

(d) la articolul 19/D alineatul (1), cuvintele „producători de flacoane” se înlocuiesc cu cuvintele „producători de flacoane, cartușe fără nicotină și flacoane de reumplere fără nicotină”.

.

Articolul 14 Prezentul decret intră în vigoare la 15 zile de la data publicării sale.

Articolul 15 Proiectul prezentului decret a fost notificat în prealabil în conformitate cu articolele 5-7 din Directiva (UE) 2015/1535 a Parlamentului European și a Consiliului din 9 septembrie 2015 referitoare la procedura de furnizare de informații în domeniul reglementărilor tehnice și al normelor privind serviciile societății informaționale.

Viktor Orbán (sgd),

Prim-ministru

Anexa 1 la Decretul guvernamental nr. 120/2024 din 10 iunie 2024

„Anexa 4 la Decretul guvernamental nr. 39/2013 din 14 februarie 2013

Aditivi interziși

A	B
numărul de serie	Compusul
1	2-metil-3-(para-izopropil-fenil)propionaldehidă
2	Agar-agar
3	Oxid de aluminiu
4	Acetat de amoniu
5	Citrat de amoniu
6	Formiat de amoniu
7	Bicarbonat de amoniu
8	Malat de amoniu hidrogenat
9	Hidroxid de amoniu
10	Carbamat de amoniu
11	Clorură de amoniu
12	Lactat de amoniu
13	Malat de amoniu
14	Succinat de amoniu
15	Sulfamat de amoniu
16	Tartrat de amoniu
17	Albastru de antrachinonă
18	Albastru de bază 26
19	Acid succinic (E 363)
20	Dehidro-menthofurolactonă
21	Adipat de di-(2-etilhexil)
22	Fosfat de diamoniu hidrogenat
23	Carbonat de diamoniu
24	Malat de diamoniu
25	Succinat de diamoniu

A	B
numărul de serie	Compusul
26	Ftalat de dibutil
27	Colofoniu modificat fenol-formaldehidă
28	Galactoză
29	Acid formic (E 236)
30	Carbamidă (Urea) (E 927b)
31	Roșu carmin
32	Krizein S
33	Boabe de Tonka fără cumarină
34	Lactoză
35	Maltoză
36	Manoză
37	Violet de metil
38	Miere
39	Fosfat monoamoniu
40	Silicat de sodiu
41	Solvent roșu 1
42	Pectine
43	Polietilenglicol (E 1251)
44	Fosfat de 5-riboflavină
45	Octaacetat de zaharoză
46	Zaharină (E 954)
47	Albastru de Sudan 11
48	Ceai
49	Teobromină
50	Canabidiol (CBD)

”