

Iris Oifigiúil an Aontais Eorpaigh

Eagrán Speisialta *

7 Eanáir 2019



An t-eagrán Gaeilge

Reachtaíocht

Clár

I Gníomhartha reachtacha

RIALACHÁIN

- | | |
|---|----|
| ★ Rialachán (AE) 2019/4 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 11 Nollaig 2018 maidir le beatha íocleasaithe a mhonarú, a chur ar an margadh agus a úsáid, lena leasaítear Treoir (CE) Uimh. 183/2005 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle agus lena n-aisghairtear Treoir 90/176/CEE ón gComhairle (¹) | 1 |
| ★ Rialachán (AE) 2019/5 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 11 Nollaig 2018 lena leasaítear Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 lena leagtar síos nósanna imeachta Comhphobail maidir le húdarú agus maoirseacht tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus le haghaidh úsáid tréidliachta agus lena mbunaítear Gníomhaireacht Leigheasra Eorpach, Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006 maidir le tárgí íocshláinte le haghaidh úsáid phéidiatraice agus Treoir 2001/83/CE maidir leis an gcód Comhphobail a bhaineann le tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine (¹) | 24 |
| ★ Rialachán (AE) 2019/6 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 11 Nollaig 2018 maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta agus lena n-aisghairtear Treoir 2001/82/CE (¹) | 43 |

(¹) Téacs atá ábhartha maidir leis an LEE.

* Faoin tagairt L 4 a foilsíodh ábhar an eagrán seo i dteangacha oifigiúla eile an Aontais Eorpaigh.

I

(Gníomhartha reachtacha)

RIALACHÁIN

**RIALACHÁIN (AE) 2019/4 Ó PHARLAIMINT NA hEORPA AGUS ÓN gCOMHAIRLE
an 11 Nollaig 2018**

**maidir le beatha íocleasaithe a mhonarú, a chur ar an margadh agus a úsáid, lena leasaítear Treoir
(CE) Uimh. 183/2005 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle agus lena n-aisghairtear Treoir
90/176/CEE ón gComhairle**

(Téacs atá ábhartha maidir le LEE)

TÁ PARLAIMINT NA hEORPA AGUS COMHAIRLE AN AONTAIS EORPAIGH,

Ag féachaint don Chonradh ar Fheidhmiú an Aontais Eorpaigh, agus go háirithe Airteagal 43(2) agus pointe (b) d'Airteagal 168(4) de,

Ag féachaint don togra ón gCoimisiún Eorpach,

Tar éis dóibh an dréachtgníomh reachtach a chur chuig na parlaimintí náisiúnta,

Ag féachaint don tuairim ó Choiste Eacnamaíoch agus Sóisialta na hEorpa ⁽¹⁾,

Tar éis dóibh dul i gcomhairle le Coiste na Réigiún,

Ag gníomhú dóibh i gcomhréir leis an ngnáthnós imeachta reachtach ⁽²⁾,

De bharr an méid seo a leanas:

- (1) Is ionann Treoir 90/167/CEE ón gComhairle ⁽³⁾ agus creat rialála an Aontais chun beatha íocleasaithe a ullmhú, a chur ar an margadh agus a úsáid.
- (2) Cuid an-tábhachtach de thalmhaíocht an Aontais is ea táirgeadh beostoic. Bíonn tionchar suntasach ag na rialacha a bhaineann le beatha íocleasaithe ar choimeád agus ar thógáil ainmhithe, lena n-áirítear ainmhithe nach bia-ainmhithe iad, agus ar tháirgeadh táirgí de thionscnamh ainmhíoch.
- (3) Ar cheann de chuspóirí bunúsacha dhlí bhia an Aontais tá leibhéal ard cosanta do shláinte an duine a bhaint amach, mar a leagtar síos i Rialachán (CE) Uimh. 178/2002 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle ⁽⁴⁾, agus ba cheart feidhm a bheith ag na prionsabail ghinearálta a leagtar síos sa Rialachán sin maidir le beatha a chur ar an margadh agus a úsáid gan dochar do reachtaíocht níos sonraí de chuid an Aontais. Ina theannta sin, is é ceann de chuspóirí ginearálta dhlí bia an Aontais sláinte ainmhithe a chosaint.
- (4) Is fearr galar a chosc ná galar a leigheas. Níor cheart, am ar bith, cóireálacha leighis, go háirithe iad sin ina bhfuil ábhair fhritmhíocróbacha, a chur in ionad dea-chleachtas maidir le feirmeoireacht, bithshlándáil agus bainistíocht.
- (5) Leíréitear sa taithí a fuarthas ar Threoir 90/167/CEE a chur i bhfeidhm gur cheart tuilleadh beart a dhéanamh chun feidhmiú éifeachtach an mhargaidh inmhéanaigh a neartú agus ionas gur féidir, go sonrach, cóir leighis a chur ar ainmhithe nach bia-ainmhithe iad trí bheatha íocleasaithe agus cur leis an deis é sin a dhéanamh.

⁽¹⁾ IO C 242, 23.7.2015, lch. 54.

⁽²⁾ Seasamh ó Pharlaimint na hEorpa an 25 Deireadh Fómhair 2018 (nár foilsíodh fós san Iris Oifigiúil) agus cinneadh ón gComhairle an 26 Samhain 2018.

⁽³⁾ Treoir 90/167/CEE ón gComhairle an 26 Mártá 1990 lena leagtar síos na coinniollacha lena rialaítear ábhair bheathúcháin íocleasaithe a ullmhú, a chur ar an margadh agus a úsáid sa Chomhphobal (IO L 92, 7.4.1990, lch. 42).

⁽⁴⁾ Rialachán (CE) Uimh. 178/2002 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 28 Eanáir 2002 lena leagtar síos prionsabail ghinearálta agus ceanglais ghinearálta dhlí an bhia, lena mbunaítear an túdarás Eorpach um Shábháilteachta Bia agus lena leagtar síos nósanna imeachta in ábhair a bhaineann le sábháilteachta bia (IO L 31, 1.2.2002, lch. 1).

- (6) Tá beatha íocleasaithe ar cheann de na bealaí chun tárgí íocshláinte tréidliachta a thabhairt de bhéal. Is meascán aonchineálach de bheatha agus tárgí íocshláinte tréidliachta atá i mbeatha íocshláinte. Maidir le bealaí eile le haghaidh tabhairt de bhéal, amhail uisce óil a mheascadh le tárgí íocshláinte tréidliachta nó tárgí íocshláinte tréidliachta a mheascadh de láimh i mbeatha, níor cheart iad a bheith faoi raon feidhme an Rialacháin seo. An t-údarú chun na tárgí íocshláinte tréidliachta sin a úsáid i mbeatha, chomh maith le monarú, dáileadh, fógraíocht agus maoirsiú na dtáirgí sin, rialáitear iad le Rialachán (AE) 2019/6 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽⁵⁾.
- (7) Tá feidhm ag Rialachán (AE) 2019/6 maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta, lena n-áirítear chun na críche dar tagraioth i dTreoir 90/167/CEE mar “réamh-mheascáin”, don tréimhse go dtí go n-áireofar na tárgí sin i mbeatha íocleasaithe nó i dtáirgí idirmheánacha, ar ina dhiaidh atá feidhm ag an Rialachán seo maidir le Rialachán (AE) 2019/6 a eisiamh.
- (8) Mar chineál beatha, tá beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha faoi raon feidhme Rialachán (CE) Uimh. 183/2005⁽⁶⁾, Rialachán (CE) Uimh. 767/2009⁽⁷⁾, Rialachán (CE) Uimh. 1831/2003⁽⁸⁾ agus Threoir 2002/32/CE⁽⁹⁾ ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle. Dá bhrí sin, aon uair a dhéantar beatha íocleasaithe a mhonarú ó bheatha cumaisc, tá feidhm ag an reacthaíocht ábhartha uile an Aontais maidir le beatha cumaisc agus aon uair a dhéantar beatha íocleasaithe a mhonarú ó ábhar beatha, tá feidhm ag an reacthaíocht ábhartha uile an Aontais maidir le hábhar beatha. Baineann an méid sin le hoibreoirí gnólachtaí beatha, cibé acu a oibríonn i muileann beatha, le feithicil shainfeistithe nó cibé acu a oibríonn ar fheirm, agus baineann sé le hoibreoirí gnólachtaí beatha a bhfuil beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha á stóráil, á n-iompar nó á gcur ar an margadh acu chomh maith.
- (9) Ba cheart forálacha sonracha maidir le beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha a bhunú maidir le saoráidí agus trealamh, pearsanra, rialú cáilíochta monaraíochta, stóráil, iompar, taifid a choimeád, gearáin, tárgí a aisghairm agus lipéadú.
- (10) Ní mór beatha íocleasaithe a allmhairítear isteach san Aontas na hoibleagáidí ginearálta a leagtar síos in Airteagal 11 de Rialachán (CE) Uimh. 178/2002 agus na coinníollacha allmhairíúcháin atá leagtha síos i Rialachán (CE) Uimh. 183/2005 agus i Rialachán (AE) 2017/625 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽¹⁰⁾ a chomhlíonadh. Laistigh den chreat sin, ba cheart beatha íocleasaithe a allmhairítear isteach san Aontas a mheas mar bheatha íocleasaithe a thagann faoi raon feidhme an Rialacháin seo.
- (11) Gan dochar do na hoibleagáidí ginearálta atá leagtha síos in Airteagal 12 de Rialachán (CE) Uimh. 178/2002 maidir le honnmhairí beatha chuig tríú tíortha, ba cheart feidhm a bheith an Rialachán seo maidir le beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha a mhonaraítear, a stóráiltear, a iompraítear nó a chuirtear ar an margadh laistigh den Aontas agus é mar rún iad a onnmhairí. Mar sin féin, níor cheart feidhm a bheith ag na ceanglais shonracha maidir le lipéadú, oideasú agus beatha íocleasaithe a úsáid agus níor cheart feidhm a bheith ag tárgí idirmheánacha, a leagtar síos sa Rialachán seo, maidir le tárgí atá beartaithe lena n-onnmhairí.
- (12) Cé go gcumhdaítear tárgí íocshláinte tréidliachta agus soláthar na dtáirgí sin le Rialachán (AE) 2019/6, níl tárgí idirmheánacha á rialú leis agus dá bhrí sin, ba cheart iad a chumhdach go sonrach leis an Rialachán seo ar bhealach comhfhreagrach.

⁽⁵⁾ Rialachán (AE) 2019/6 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 11 Nollaig 2018 maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta agus lena n-aisghairtear Treoir 2001/82/CE (féach leathanach 43 den Iris Oifigiúil seo).

⁽⁶⁾ Rialachán (CE) Uimh. 183/2005 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 12 Eanáir 2005 lena leagtar síos na ceanglais i ndáil le sláinteachas beatha ainmhithe (IO L 35, 8.2.2005, lch. 1).

⁽⁷⁾ Rialachán (CE) Uimh. 767/2009 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 13 Iúil 2009 maidir le beatha a chur ar an margadh agus a úsáid lena leasaítear Rialachán (CE) Uimh. 1831/2003 ón gComhairle agus lena n-aisghairtear Treoir 79/373/CEE ón gComhairle, Treoir 80/511/CEE ón gCoimisiún, Treoracha 82/471/CEE, 83/228/CEE, 93/74/CEE, 93/113/CE agus 96/25/CE ón gComhairle agus Cinneadh 2004/217/CE ón gCoimisiún (IO L 229, 1.9.2009, lch. 1).

⁽⁸⁾ Rialachán (CE) Uimh. 1831/2003 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 22 Meán Fómhair 2003 maidir le breiseáin lena n-úsáid i gcothú ainmhithe (IO L 268, 18.10.2003, lch. 29).

⁽⁹⁾ Treoir 2002/32/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 7 Bealtaine 2002 maidir le substaintí neamh-inmhianaithe i mbeatha ainmhithe (IO L 140, 30.5.2002, lch. 10).

⁽¹⁰⁾ Rialachán (AE) 2017/625 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 15 Mártá 2017 maidir le rialuithe oifigiúla agus gníomhafochtai oifigiúla eile arna ndéanamh lena áirithíú go gcuirtear i bhfeidhm díl an bhia agus na beatha, rialacha maidir le sláinte agus leas ainmhithe, sláinte plandaí agus tárgí cosanta plandaí, lena leasaítear Rialachán (CE) Uimh. 999/2001, (CE) Uimh. 396/2005, (CE) Uimh. 1069/2009, (CE) Uimh. 1107/2009, (AE) Uimh. 1151/2012, (AE) Uimh. 652/2014, (AE) Uimh. 2016/429 agus (AE) 2016/2031 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle, Rialachán (CE) Uimh. 1/2005 agus (CE) Uimh. 1099/2009 ón gComhairle agus Treoracha 98/58/CE, 1999/74/CE, 2007/43/CE, 2008/119/CE agus 2008/120/CE ón gComhairle, agus lena n-aisghairtear Rialachán (CE) Uimh. 854/2004 agus (CE) Uimh. 882/2004 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle, Treoir 89/608/CEE, 89/662/CEE, 90/425/CEE, 91/496/CEE, 96/23/CE, 96/93/CE agus 97/78/CE ón gComhairle agus Cinneadh 92/438/CEE ón gComhairle (Rialachán maidir le Rialuithe Oifigiúla) (IO L 95, 7.4.2017, lch. 1).

- (13) Níor cheart beatha íocleasaithe a mhonarú ach amháin le tárgí íocshláinte tréidliachta atá údaraithe chun críche beatha íocleasaithe a mhonarú agus ba cheart comhoiriúnacht gach beatha cumaisc atá in úsáid a áirithíú chun críche sábháilteach agus éifeachtacht an táirge. Ba cheart foráil a dhéanamh maidir le ceanglais shonracha nó treoracha sonracha sa bhreis i dtaca leis na tárgí íocshláinte tréidliachta a chur i mbeatha chun a áirithíú go ndéantar na hainmhithe a chóireáil ar bhealach sábháilte agus éifeachtúil.
- (14) Tá easrú aonchineaílach an táirge íocshláinte tréidliachta isteach sa bheatha ríthábhachtach freisin chun beatha íocleasaithe sábháilte, éifeachtúil a mhonarú. Dá bhri sin, ba cheart foráil a dhéanamh maidir leis an deis ar chritéir a bhunú, amhail sprioluachanna, le haghaidh aonchineaílacht na beatha íocleasaithe.
- (15) Féadfaidh oibreoirí gnólachtaí beatha raon leathan beathaí do sprioc-ainmhithe éagsúla, ina bhfuil cineálacha éagsúla beatha chumaisc amhail breiseáin bheatha nó tárgí íocshláinte tréidliachta, a mhonarú laistigh de bhunaíocht amháin. D'fhéadfadh sé a bheith mar thoradh ar chineálacha éagsúla beatha a mhonarú i ndiaidh a chéile sa líne tháirgthe chéanna go mbeadh rianta substainte gníomháí ar an líne a théann isteach i dtús táirgthe beatha eile. "Traséilliú" a thugtar ar an aistriú rianta sin substainte gníomháí ó bhaisc táirgthe amháin go ceann eile.
- (16) Le linn beatha a bheith á monarú, á próiseáil, á stóráil nó á hiompar d'fhéadfadh traséilliú tarlú i gcás ina n-úsáidtear an trealamh céanna táirgthe agus próiseála, lena n-áirítear le haghaidh meascadh soghluiste, saoráidí stórála nó modh iompair le haghaidh beatha ina bhfuil compháirteanna difriúla. Chun críocha an Rialacháin seo, úsáidtear an coincheap traséilliú go sonrach chun aistriú rianta substainte gníomháí atá i mbeatha íocleasaithe chuig beatha nach spriocbheatha í a léiriú. Ba cheart traséilliú beatha nach spriocbheatha í le substaintí gníomhacha atá i mbeatha íocleasaithe a choinneáil chomh híseal agus is féidir.
- (17) Chun sláinte ainmhithe, sláinte an duine agus an comhshaol a chosaint, ba cheart uasleibhéal traséillithe le haghaidh substaintí gníomhacha atá i mbeatha nach spriocbheatha í a bhunú, ar uasleibhéal iad a bheadh bunaithe ar mheasúnú riosca eolaíoch a dhéanfadh an tÚdarás Eorpach um Shábháilteach Bia (EFSA) agus i gcomhar leis an nGníomhaireacht Leigheasra Eorpach, mar aon le cur i bhfeidhm dea-chleachtas monaraiochta agus phrionsabal "chomh híseal agus is indéanta le réasún ("ALARA")" a chur san áireamh. Go dtí go ndéanfar an measúnú riosca eolaíoch sin a chur i gcrích, ba cheart go mbeadh feidhm ag na huasleibhéal traséillithe náisiúnta le haghaidh substaintí gníomhacha i mbeatha nach spriocbheatha í, gan beann ar a tionscnamh, agus an traséilliú dosheachanta, agus an riosca atá ann de bharr na substaintí gníomhacha i trácht á gcur san áireamh.
- (18) Ba cheart lipéadú beatha íocleasaithe na prionsabail ghinearálta atá leagtha síos i Rialachán (CE) Uimh. 767/2009 a chomhlíonadh agus ba cheart dó a bheith faoi réir ceanglas lipéadaithe somrach chun an fhaisnéis is gá a sholáthar don úsáideoir ionas gur féidir leis an bheatha íocleasaithe a thabhairt i gceart. Ar an gcaoi chéanna, ba cheart teorainneacha a bhunú maidir le diallais ábhar lipéadaithe na beatha íocleasaithe ón inneachar iarbhír.
- (19) Ba cheart beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha a mhargú i bpacáistí nó coimeádáin shéalaithe ar chuíseanna sábháilteachta agus chun leasanna an úsáideora a chosaint. Níor cheart go mbeadh feidhm ag an méid sin maidir le meascthóirí soghluiste lena ndéantar beatha íocleasaithe a sholáthar go díreach don choimeádaí ainmhithe.
- (20) D'fhéadfadh fógraíocht ar bheatha íocleasaithe difear a dhéanamh do shláinte phoiblí agus do shláinte ainmhithe agus d'fhéadfadh sí iomaíochas a shaobhadh. Dá bhri sin, ba cheart go mbeadh critéir áirithe á gcomhlíonadh ag fógraíocht bheatha íocleasaithe. Is féidir le tréidlianna an fhaisnéis atá san fhógraíocht a mheas go cuí i ngeall ar an eolas agus an taithí atá acu maidir le sláinte ainmhithe. Má dhéantar fógraíocht ar bheatha íocleasaithe do dhaoine nach féidir leo an baol a bhaineann lena n-úsáid a mheas i gceart, d'fhéadfadh sé go mbainfear mí-úsáid nó ró-úsáid as cógais, rud a d'fhéadfadh dochar a dhéanamh do shláinte phoiblí nó sláinte ainmhithe, nó don chomhshaol.
- (21) Maidir le beatha íocleasaithe a thrádáil laistigh den Aontas agus a allmhairíú isteach san Aontas, ba cheart a áirithíú go ndéanfar an táirge íocshláinte tréidliachta atá inti a chéadú lena úsáid sa Bhallstát ceann scríbe i gcomhréir le Rialachán (AE) 2019/6.
- (22) Tá sé tábhachtach a chur san áireamh an ghné idirnáisiúnta a bhaineann le frithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhrithmhiocróbacha a fhorbairt. Féadfaidh orgánaigh atá frithsheasmhach in aghaidh ábhair fhrithmhiocróbacha scaipeadh go daone agus ainmhithe san Aontas agus i dtríú tíortha trí thárgí de bhunadh ainmhithe a chaitheamh, trí theagmháil dhíreach le hainmhithe nó daone nó ar bhealaí eile. Aithnítear an méid sin in Airteagal 118 de Rialachán 2019/6 ina bhforáiltear go mbeidh ar oibreoirí i dtríú tíortha coinníollacha áirithe a urramú a bhaineann le frithsheasmhacht fhrithmhiocróbach le haghaidh ainmhithe agus tárgí de

bhunadh ainmhíoch a onnmhairítar ó thriú tortha den chineál sin chuig an Aontas. Tá an méid sin le chur san áireamh chomh maith maidir le húsáid na dtáirgí íocshláinte frithmhiocróbacha i dtrácht má dhéantar iad a thabhairt trí bheatha íocleasaithe. Thairis sin, i gcomhthéacs an chomhair idirnáisiúnta agus i gcomhréir leis na gníomhaíochtaí agus leis na beartais eagraíochtaí idirnáisiúnta, amhail Plean Gníomhaíochta Domhanda na hEagraíochta Domhanda Sláinte (EDS) agus Straitéis na hEagraíochta Domhanda um Shláinte Ainmhithe maidir le Frithsheasmhacht Frithmhiocróbach agus Úsáid Stuama Frithmhiocróbach, chun críocha galar a chosc, ba cheart breithníú a dhéanamh ar bhearta lena ndéanfar úsáid beatha íocleasaithe ina bhfuil ábhair frithmhiocróbacha a srianadh ar fud an domhain maidir le hainmhithe agus táirgí de bhunadh ainmhíoch a onnmhairítar ó thriú tortha go dtí an tAontas.

- (23) Oibreoirí gnólachtaí beatha a mhonaraíonn — a stórálann nó a iompraíonn beatha íocleasaithe agus táirgí idirmhéánacha, nó a chuireann ar an margadh iad, is cuma cibé acu a oibríonn siad i muileann beatha, le feithicil a bhfuil fearas ar leith air nó a oibríonn siad ar an bhfeirm — ba cheart iad a bheith formheasta i gcomhréir leis an gcóras formheasa atá leagtha síos i Rialachán (CE) Uimh. 183/2005, chun sábháilteacht beatha agus inrianaitheacht táirgí araon a áirithíú. Oibreoirí gnólachtaí beatha a bhíonn ag déileáil le roinnt gníomhaíochtaí ar riosca níos ísle, amhail cineálacha áirithe iompair, stórála agus miondíola, ba cheart go mbeidís díolmhaithe ón oibleagáid formheasa sin, níor cheart, áfach, go mbeidís díolmhaithe ón oibleagáid chlárúcháin faoin gcóras clárúcháin a leagtar síos i Rialachán (CE) Uimh 183/2005. Chun úsáid iomchuí agus inrianaitheacht iomlán a áirithíú do bheatha íocleasaithe, ba cheart do mhiondoltóirí beatha íocleasaithe do pheataí agus do choimeádaithe ainmhithe fionnaidh a chothaíonn ainmhithe le beatha íocleasaithe, nach bhfuil faoi réir na n-ibleagáidí formheasa, faisnéis a sholáthar d'údarás inniúla. Déantar foráil maidir le nós imeachta idirthréimhse i ndáil le bunaíochtaí atá formheasta cheana faoi Threoir 90/167/CEE.
- (24) Ba cheart aire a thabhairt chun a áirithíú, i dtaobh na gceanglas maidir le beatha íocleasaithe a láimhseáil a leagtar síos sa Rialachán seo agus leis na gníomhartha tarmligthe agus cur chun feidhme arna nglacadh de bhun an Rialacháin seo maidir le hoibreoirí gnólachtaí beatha, go háirthe maidir le meascthóirí ar an bhfeirm, go bhfuil na ceangais sin indéanta agus praiticiúil.
- (25) Chun úsáid shábháilte beatha íocleasaithe a áirithíú, ba cheart é a sholáthar agus a úsáid faoi réir oideas tréidliachta do bheatha íocleasaithe a thíolcadh ar oideas é atá bailí agus atá eisithe ag tréidlia tar éis na hainmhithe a bhfuiltear le cóireáil a scrídú nó tar éis aon mheasúnú cuí eile a dhéanamh ar stádas sláinte na n-ainmhithe sin. Mar sin féin, níor cheart an deis a chur as an áireamh beatha íocleasaithe a mhonarú sula ndéantar oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe a thíolcadh don mhonaróir. I gcás ina bhfuil oideas do bheatha íocleasaithe eisithe i mBallstát ag tréidlia, ba cheart go bhféadfá, mar rial ghinearálta, an t-oideas tréidliachta do bheatha íocleasaithe a aithint agus an bheatha íocleasaithe a dháileadh i mBallstát eile. De mhaolú ar an méid sin, d'fhéadfadh Ballstát a cheadú go ndéanfadh duine gairmiúil atá cáilthe a leithéid a dhéanamh, seachas tréidlia, oideas do bheatha íocleasaithe a eisiúint, i gcomhréir leis an dlí náisiúnta is infsheidhme tráth theacht i bhfeidhm an Rialacháin seo. Níor cheart oideas do bheatha íocleasaithe a eisítear ó dhuine proifisiúnta den chineál sin, nach tréidlia é, a bheith bailí ach amháin sa Bhallstáit sin agus ba cheart an t-oideas do bheatha íocleasaithe ina bhfuil táirgí íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbacha agus aon táirgí íocshláinte tréidliachta eile a bhfuil gá le diagnóis ag tréidlia ina leith.
- (26) Chun úsáid thar a bheith stuama — is é sin úsáid iomchuí leigheasanna i gcomhréir leis an oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe agus i gcomhréir leis an achoimre ar ghnéithe táirgí — i dtaca le beatha íocleasaithe do bhia-ainmhithe agus d'ainmhithe fionnaidh a áirithíú agus, sa chaoi sin, chun an bonn a thabhairt d'ardleibhéal cosanta a ráthú do shláinte ainmhithe agus do shláinte phoiblí, ba cheart foráil a dhéanamh do choinniollacha sonracha maidir le húsáid agus bailiocht an oidis tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe, comhlíonadh na tréimhse aistarraingthe agus coinneáil taifead ag an gcoimeádaí ainmhithe, i gcás inarb iomchuí.
- (27) Agus an riosca tromchúiseach don tsláinte phoiblí a bhaineann le frithsheasmhacht in aghaidh ábhair frithmhiocróbaigh á chur san áireamh, is iomchuí teorainn a chur le húsáid a bhaint d'ainmithe as beatha íocleasaithe ina bhfuil ábhair frithmhiocróbáin. Níor cheart go gceadófaí próifiolacsas nó úsáid beatha íocleasaithe chun feidhmíocht ainmhithe a fheabhsú, ach amháin i gcásanna áirithe, maidir le hábhair frithsheadánacha agus táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíonachta. Níor cheart go gceadófaí úsáid beatha íocleasaithe ina bhfuil ábhair frithmhiocróbacha le haghaidh meitifiolacsais ach amháin nuair a bhíonn ardriosca ann go scaipfeadh ionfhabhtú nó galar tógálach, i gcomhréir le Rialachán 2019/6.
- (28) Maidir le húsáid beatha íocleasaithe ina bhfuil roinnt ábhar frithsheadánach, ba cheart go mbeadh sí bunaithe ar eolas faoi staid an fhínithe pharasíte san ainmhí nó sa ghrúpa ainmhithe. In ainneoin na mbeart a dhéanann feirmeoírí chun dea-shláinteáchas agus dea-bhithshlándáil a áirithíú, is féidir ainmhithe a bheith thíos le galair a bhfuil gá lena gcosc trí bheatha íocleasaithe ar chúiseanna a bhaineann le sláinte ainmhithe agus leas ainmhithe araon. Féadfaidh tionchar suntasach a bheith ag galair ainmhithe atá in-tarchurtha chuig daoine ar shláinte phoiblí. Dá bhí sin, ba cheart úsáid beatha íocleasaithe ina bhfuil táirgí íocshláinte tréidliachta nó roinnt ábhar frithsheadánach a cheadú in éagmáis galar diagnóisithe.

- (29) I gcomhréir le Rialachán (CE) Uimh. 1831/2003, ba cheart go gcloífí go docht leis an gcosc ar antabheathaigh a úsáid, amhail ón 1 Eanáir 2006, mar oibreáin chun fás a chur chun cinn agus ba cheart é a fhorfheidhmiú i gceart.
- (30) Leis an gcoincheap “Aon Sláinte Amháin”, atá formhuinithe ag an Eagraíocht Dhomhanda Sláinte (EDS) agus ag an Eagraíocht Dhomhanda um Shláinte Ainmhithe (OIE), aithnítear go bhfuil sláinte an duine, sláinte ainmhithe agus éiceachórais nasctha lena chéile agus go bhfuil sé ríthábhachtach, dá bhrí sin, do shláinte ainmhithe agus do shláinte an duine a áirithiú go mbaintear úsáid stuama as tárgí íocshláinte frithmhiocróbacha maidir le bia-ainmhithe.
- (31) An 17 Meitheamh 2016, ghlac an Chomhairle conclúidí maidir leis na chéad chéimeanna eile faoi chur chuige “Aon Sláinte Amháin” chun an fhrithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhrithmhiocróbacha a chomhrac. An 13 Meán Fómhair 2018 ghlac Parlaimint na hEorpa rún maidir le Plean Gníomhaíochta Eorpach “Aon Sláinte Amháin” i gcoinne Frithsheasmhacht in aghaidh Ábhair Fhrithmhiocróbacha.
- (32) Ba cheart córas a bhunú chun tárgí idirmheánacha agus beatha íocleasaithe nár úsáideadh nó atá imithe in éag a bhailíú nó a aschur, lena n-áirítear trí chórais atá ann cheana agus nuair a bhíonn siad á mbainistiú ag oibreoirí gnólachtaí bia, chun aon riosca a rialú a d'earscródh as tárgí den sórt sin maidir le cosaint ainmhithe nó sláinte an duine nó an comhshaol. Ba cheart go mbeadh an cinneadh maidir le cé atá freagrach as an gcóras bailiúcháin nó aischtuir fós faoi inniúlacht náisiúnta. Ba cheart do na Ballstáit bearta a dhéanamh chun a áirithiú go mbeadh comhairliúcháin iomchuí ann leis na geallsealbhóirí ábhartha agus chun a áirithiú go bhfuil na córais sin oriúnach don fheidhm.
- (33) Chun cuspóirí an Rialacháin seo a chomhlíonadh agus dul chun cinn teicniúil agus forbairtí eolaíocha a chur san áireamh, ba cheart an chumhacht gníomhartha a ghlacadh i gcomhréir le hAirteagal 290 den Chonradh ar Fheidhmiú an Aontais Eorpaigh a tharmligeann chuir an gCoimisiún i ndáil le huasleibhéil shonracha traséillithe do shubstantí gníomhacha i mbeatha nach spriocbheatha í agus modhanna analíse maidir le substaintí gníomhacha i mbeatha a bhunú agus na hlarscríbhinní a ghabhann leis an Rialachán seo a leasú. Sna hlarscríbhinní sin tá forálacha maidir le hoibleagáidí ar oibreoirí gnólachtaí beatha a bhaineann le beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha a mhonarú, a stóráil, a iompar agus a chur ar an margadh, an liosta de na substaintí atá gníomhach in aghaidh ábhair fhrithmhiocróbacha is coitianta a úsáidtear i mbeatha íocleasaithe, na ceanglais lipéadaithe maidir le beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha, na lamháltas a cheadaítear do lipéadú comhdhéanaimh beatha íocleasaithe nár tárgí idirmheánacha agus an fhaisnéis éigeantach atá le bheith san oideas tréidliachta don bheatha íocleasaithe. Tá sé tábhachtach, go háirithe, go rachaidh an Coimisiún i mbun comhairliúcháin iomchuí le linn a chuid oibre ullmhúcháin, lena n-áirítear ar leibhéal na saineolaithe, agus go ndéanfar na comhairliúcháin sin i gcomhréir leis na prionsabail a leagtar síos i gComhaontú Idirinstítíúideach maidir le Reachtóireacht Níos Fearr an 13 Aibreán 2016⁽¹¹⁾. Go háirithe, chun ranpnáirtíocht chomhionann in ullmhú na ngníomhartha tarmiligthe a áirithiú, gheobhaidh Parlaimint na hEorpa agus an Chomhairle na dociméid uile ag an am céanna leis na saineolaithe sna Ballstáit, agus beidh rochtain chórasach ag a gcuid saineolaithe ar chruinnithe ghrúpáí saineolaithe an Choimisiún a bheidh ag déileáil le hullmhú na ngníomhartha tarmiligthe.
- (34) Chun coinníollacha aonfhoirmmeacha a áirithiú maidir le cur chun feidhme an Rialacháin seo maidir le critéir aonfhoirmmeachta beatha íocleasaithe a bhunú, mar aon le formáid mhúnla le haghaidh oideasú tréidliachta do bheatha íocleasaithe, ba cheart cumhactaí cur chun feidhme a thabhairt don Choimisiún. Ba cheart na cumhactaí sin a fheidhmiú i gcomhréir le Rialachán (AE) Uimh. 182/2011 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽¹²⁾.
- (35) Ba cheart do na Ballstáit rialacha maidir le pionós a leagan síos atá infheidhme i leith sárú an Rialacháin seo agus ba cheart dóibh gach beart is gá a dhéanamh chun a áirithiú go gcuirfear chun feidhme iad. Ba cheart na pionós sin a bheith éifeachtach, comhréireach agus athchomhairleach.
- (36) Chun a áirithiú go ndéanfaidh gach monaróir beatha íocleasaithe, lena n-áirítear ar mheascthóirí feirme, larscríbhinn II a ghabhann le Rialachán (CE) Uimh. 183/2005 a chur i bhfeidhm, ba ceart an Rialachán sin a leasú dá réir.

⁽¹¹⁾ IO L 123, 12.5.2016, lch. 1.

⁽¹²⁾ Rialachán (AE) Uimh. 182/2011 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 16 Feabhra 2011 lena leagtar síos na rialacha agus na prionsabail ghinearálta a bhaineann leis na sásraí maidir le rialú ag na Ballstáit ar fheidhmiú cumhactaí cur chun feidhme ag an gCoimisiún (IO L 55, 28.2.2011, lch. 13).

- (37) Ós rud é nach féidir leis na Ballstáit cuspóirí an Rialacháin seo, eadhon ardleibhéal cosanta shláinte an duine agus shláinte ainmhithe a áirthíú, faisinéis leordhóthanach d'úsáideoirí a sholáthar mar aon le feidhmiú éifeachtach an mhargaidh inmhéánaigh a neartú, a bhaint amach go leordhóthanach ach gur fearr, ina ionad sin, is féidir iad a bhaint amach ar leibhéal an Aontais, féadfaidh an tAontas bearta a ghlacadh, i gcomhréir le prionsabal na coimhdeachta a leagtar amach in Airteagal 5 den Chonradh ar an Aontas Eorpach. I gcomhréir le prionsabal na comhréireachta, atá leagtha amach san Airteagal sin, ní théann an Rialachán seo thar a bhfuil riachtanach chun na cuspóirí sin a bhaint amach,

TAR ÉIS AN RIALACHÁN SEO A GLACADH:

CAIBIDIL 1

ÁBHAR, RAON FEIDHME AGUS SAINMHÍNITHE

Airteagal 1

Ábhar

Leagtar síos sa Rialachán seo forálacha sonracha i ndáil le beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha, ar forálacha iad atá sa bhréis ar reachtaíocht an Aontais maidir le beatha, agus beidh feidhm acu gan dochar, go háirithe, do Rialachán (CÉ) Uimh. 1831/2003, Rialachán (CE) Uimh. 183/2005 agus Rialachán (CE) Uimh. 767/2009, agus Treoir 2002/32/CE.

Airteagal 2

Raon Feidhme

1. Tá feidhm ag an Rialachán seo maidir leis an méid seo a leanas:

- (a) beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha a mhonarú, a stóráil agus a iompar;
- (b) beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha a chur ar an margadh, lena n-áirítéar iad a allmhairí ó thríú tíortha, agus a úsáid;
- (c) beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha a onnmhairí go tríú tíortha. Ní bheidh feidhm, áfach, ag Airteagal 9, 16, 17 agus 18 maidir le beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha nuair a léirítéar ar a lipéad go bhfuil sé beartaithe iad a onnmhairí go tríú tíortha.

2. Níl feidhm ag an Rialachán maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta mar a shainmhínitear i Rialachán (AE) 2019/6 ach amháin i gcás ina bhfuil tárgí den sórt sin san áireamh i mbeatha íocleasaithe nó i dtáirge idirmheánach.

Airteagal 3

Sainmhínithe

1. Chun críocha an Rialacháin seo, tá feidhm ag na sainmhínithe seo a leanas:

- (a) na sainmhínithe ar “beatha”, “gnólacht beatha”, agus “a chur ar an margadh” faoi mar a leagtar síos, faoi seach, i bpointe 4, pointe 5 agus pointe 8 d’Airteagal 3 de Rialachán (CE) Uimh. 178/2002;
- (b) na sainmhínithe ar “breiseáin bia” agus “candam laethúil” faoi mar a leagtar síos, faoi seach, i bpointe (a) agus pointe (f) d’Airteagal 2(2) de Rialachán (CE) Uimh. 1831/2003;
- (c) na sainmhínithe ar “bia-ainmhí”, “ainmhithe nach bia-ainmhithe iad”, “ainmhithe fionnaidh”, “ábhair bheatha”, “beatha chumaisc”, “beatha iomlán”, “beatha chomhlántach”, “beatha mianraí”, “tréimhse íosta stórála”, “báisc”, “lipéadú” agus “lipéad” mar a leagtar síos, faoi seach, i bpointí (c), (d), (e), (g), (h), (i), (j), (k), (q), (r), (s) agus (t) d’Airteagal 3(2) de Rialachán (CE) Uimh. 767/2009;
- (d) an sainmhíniú ar “bunaíocht” mar a leagtar síos i bpointe (d) d’Airteagal 3 de Rialachán (CE) Uimh. 183/2005;
- (e) na sainmhínithe ar “rialuithe oifigiúla” agus “údaráis inniúla” mar a leagtar síos, faoi seach, in Airteagal 2(1) agus i bpointe 3 d’Airteagal 3 de Rialachán (AE) 2017/625;
- (f) na sainmhínithe ar “táirge íocshláinte tréidliachta”, “substaint ghníomhach”, “táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch”, “frithmhiocróbach”, “ábhar frithsheadánach”, “antaibheatheach”, “meitifiolacsais”, “próifiolacsas” agus “tréimhse aistarraingthe”, mar a leagtar síos, faoi seach, i bpointí 1, 3, 5, 12, 13, 14, 15, 16 agus 34 d’Airteagal 4 de Rialachán (AE) 2019/6, agus “achoirre ar shaintréithe an táirge” dá dtagraítear in Airteagal 35 den Rialachán sin.

2. Tá feidhm freisin ag na sainmhínithe seo a leanas:

- (a) ciallaíonn “beatha íocleasaithe” beatha, atá ullamh le tabhairt go direach d’ainmhithe gan aon phróiseáil bhreise a dhéanamh uirthi agus atá comhdhéanta de mheascán aonchineálach de tháirge íocshláinte tréidliachta amháin nó níos mó nó de tháirgí idirmheánacha le hábhair bheatha nó le beatha chumaisc;

- (b) ciallaíonn “táirge idirmheánach” beatha, nach bhfuil ullamh le tabhairt go díreach d’ainmhithe gan aon phróiseáil bhrefise a dhéanamh uirthi agus atá comhdhéanta de mheascán aonchineálach de tháirge íocshláinte tréidliachta amháin nó níos mó le hábhair bheatha nó beatha chumaisc go heisiach, atá beartaithe a úsáid chun beatha íocleasaithe a mhonarú;
- (c) ciallaíonn “beatha nach spriocbheatha í” beatha, bíodh sí íocleasaithe nó ná bíodh, nach bhfuil sé beartaithe go mbeadh substaint ghníomhach shonrach inti;
- (d) ciallaíonn “traséilliú” éilliu ar bheatha nach spriocbheatha í a bhfuil substaint ghníomhach inti mar thoradh ar úsáid saoráidí nó trealaimh roimhe sin;
- (e) ciallaíonn “oibreoir gnólachta beatha” aon duine nádúrtha nó dlítheanach atá freagrach as a áirithíú go gcomhlíontar ceanglais an Rialacháin seo laistigh den ghnóthlacht beatha faoi chúram an duine sin;
- (f) ciallaíonn “meascthóir soghluaiste” oibreoir gnólachta beatha a bhfuil bunaíocht beatha aige ina bhfuil feithicil atá feistithe go sonrach chun beatha íocleasaithe a mhonarú;
- (g) ciallaíonn “meascthóir ar an bhfeirm” oibreoir gnólachta beatha a bhíonn i mbun beatha a mhonarú le go n-úsáidfí í go heisiach ar a fheirm;
- (h) ciallaíonn “oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe” doiciméad arna eisiúint ag tréidlia le haghaidh beatha íocleasaithe;
- (i) ciallaíonn “fógraíocht” aighneacht a dhéanamh i bhfoirm ar bith a bhaineann le beatha íocleasaithe nó táirgí idirmheánacha chun oideasú nádúrtha nó úsáid beatha íocleasaithe a chur chun cinn, lena n-áirítear samplaí agus urraíocht a sholáthar;
- (j) ciallaíonn “coimeádaí ainmhithe” aon duine nádúrtha nó dlítheanach atá freagrach as ainmhithe, bíodh sin ar bhonn buan nádúrtha nó ar bhonn sealadach.

CAIBIDIL II

MONARÚ, STÓRÁIL, IOMPAR AGUS CUR AR AN MARGADH

Airteagal 4

Oibleagáidí ginearálta

1. Oibreoirí gnólachta beatha, déanfaidh siad beatha íocleasaithe agus táirgí idirmheánacha a mhonarú, a stóráil, a iompar agus a chur ar an margadh i gcomhréir le hIarscríbhinn I.

2. Ní bheidh feidhm ag an Airteagal seo maidir le feirmeoír nach ndéanann beatha íocleasaithe a cheannach, a stóráil nó a iompar ach amháin lena húsáid go heisiach ar a bhfeirmeacha.

D’ainneoin na chéad fhomhíre, beidh feidhm ag Roinn 5 d’Iarscríbhinn I maidir le feirmeoír den sórt sin.

3. Beidh feidhm ag Airteagal 101(2) agus ag Airteagal 105(9) de Rialachán (AE) 2019/6, *mutatis mutandis*, maidir le soláthar táirgí idirmheánacha.

4. Beidh feidhm ag Airteagal 57 agus ag Roinn 5 de Chaibidil IV de Rialachán (AE) 2019/6, *mutatis mutandis*, maidir le beatha íocleasaithe agus táirgí idirmheánacha.

Airteagal 5

Comhdhéanamh

1. Ní dhéanfar beatha íocleasaithe agus táirgí idirmheánacha a mhonarú ach amháin ó tháirgí íocshláinte tréidliachta, lena n-áirítear táirgí íocshláinte tréidliachta a bhfuil sé beartaithe iad a úsáid i gcomhréir le hAirteagal 112, Airteagal 113 nó Airteagal 114 de Rialachán (AE) 2019/6, arna n-údarú chun monarú a dhéanamh ar bheatha íocleasaithe i gcomhréir leis na coinníollacha a leagtar síos sa Rialachán sin.

2. Áiritheoidh an t-oibreoir gnólachta beatha a mhonaraíonn an beatha íocleasaithe nó táirge idirmheánach an méid seo a leanas:

- (a) go ndéanfar an bheatha íocleasaithe nó an táirge idirmheánach a mhonarú i gcomhréir leis na coinníollacha ábhartha atá leagtha síos san oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe nó, i gcásanna dá dtagraítear in Airteagal 8 den Rialachán seo, in achoimre ar shaintréithe an táirge, a bhaineann leis na táirgí íocshláinte tréidliachta atá le hionchorprú sa bheatha; áirítear i measc na gcoinníollacha sin forálacha sonracha i ndáil le hidirghníomhaíochtaí a bhfuil fíos fúthu idir na táirgí íocshláinte tréidliachta agus an bheatha a chuirfeadh sábháilteacht nó éifeachtúlacht na beatha íocleasaithe nó an táirge idirmheánaigh i mbaol;
- (b) nach ndéanfar breiseán beatha atá údaraithe mar choicideastat nó histeamonastat a bhfuil cainníocht uasta leagtha síos dó sa ghníomh údarúcháin faoi seach a ionchorprú sa bheatha íocleasaithe nó sa táirge idirmheánach má tá sé in úsáid cheana mar shubstaint ghníomhach sa táirge íocshláinte tréidliachta;

- (c) i gcás inarb ionann an tsubstaint gníomhach sa táirge íocshláinte tréidliachta agus an tsubstaint atá i mbreiseán beatha atá sa bheatha lena mbaineann, nach sáróidh cainníocht iomlán na substainte gníomhaí sa bheatha íocleasaithe an chainníocht uasta a leagtar síos san oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe nó, i gcásanna dá dtagraítear in Airteagal 8, san achoimre ar shaintréithe an táirge;
- (d) go gceanglóidh na táirgí íocshláinte tréidliachta a ionchorprófar sa bheatha leis an mbeatha chun meascán cobhsaí a dhéanamh do shaolré stórála iomlán na beatha íocleasaithe, agus go gcloifear le dáta éaga an táirge íocshláinte tréidliachta, dá dtagraítear i bpóinte (f) d'Airteagal 10(1) de Rialachán (AE) 2019/6 ar choinníoll go ndéantar an bheatha íocleasaithe nó an táirge idirmheánach a stóráil agus a láimhseáil i gceart.

3. Áiritheoidh na hoibreoirí gnólachtaí beatha a sholáthraíonn beatha íocleasaithe don choimeádaí ainmhithe go gcomhlíonfaidh an bheatha íocleasaithe an t-oideas dá dtagraítear in Airteagal 16.

Airteagal 6

Aonchíneálacht

1. Oibreoirí gnólachtaí beatha a mhonaraíonn beatha íocleasaithe nó táirgí idirmheánacha áiritheoidh siad go ndéanfar an táirge íocshláinte tréidliachta a scaipeadh go haonchíneálach sa bheatha íocleasaithe agus sa táirge idirmheánach.

2. Féadfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, critéir a bhunú maidir leis an táirge íocshláinte tréidliachta a scaipeadh go haonchíneálach sa bheatha íocleasaithe nó sa táirge idirmheánach, agus saintréithe sonracha na dtáirgí íocshláinte tréidliachta agus na teicneolaíochta measctha á gcur san áireamh aige. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlagadh i gcomhréir leis an nós imeacha scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 21(2).

Airteagal 7

Traséilliú

1. Oibreoirí gnólachtaí beatha a mhonaraíonn, a stórálann nó a iompraíonn beatha íocleasaithe nó táirgí idirmheánacha nó a chuibreann ar an margadh iad, cuirfidh siad bearta i bhfeidhm i gcomhréir le hAirteagal 4 chun traséilliú a sheachaint.

2. Tá sé de chumhacht ag an gCoimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlagadh i gcomhréir le hAirteagal 20 chun an Rialachán seo a fhirlíonadh trí uasleibhéal de thraséilliú a bhunú do shubstaintí gníomhacha i mbeatha nach spriocbheatha í, ach amháin i gcás ina bhfuil na leibhéal sin bunaithe cheana féin i gcomhréir le Treoir 2002/32/CE. Féadfaidh na gníomhartha tarmligthe sin modhanna anailíseacha a leagan síos freisin le haghaidh substaintí gníomhacha i mbeatha.

Maidir le leibhéal uasta de thraséilliú beidh na gníomhartha tarmligthe sin bunaithe ar mheasúnú riosca eolaíoch arna dhéanamh ag EFSA.

3. Déanfaidh an Coimisiún, faoin 28 Eanáir 2023, gníomhartha tarmligthe a ghlagadh i gcomhréir le hAirteagal 20 chun an Rialachán seo a fhirlíonadh trí leibhéal uasta de thraséilliú a bhunú, i ndáil leis na substaintí gníomhacha frithmhiciocróbacha a liostaítear in larscríbhinn II, le haghaidh substaintí gníomhacha i mbeatha nach spriocbheatha í agus modhanna anailíseacha le haghaidh substaintí gníomhacha i mbeatha.

Maidir le leibhéal uasta de thraséilliú beidh na gníomhartha tarmligthe sin bunaithe ar mheasúnú riosca eolaíoch arna dhéanamh ag EFSA.

4. I gcás substaintí gníomhacha i dtáirge íocshláinte tréidliachta arb ionann iad agus substaintí atá i mbreiseán beatha, beidh an leibhéal is infheidhme uasta de thraséilliú sa bheatha nach spriocbheatha í mar an gcéanna le cainníocht uasta an bhreiseáin bheatha sa bheatha iomlán arna bunú sa ghníomh Aontais abhartha.

5. Go dtí go mbunaítear leibhéal uasta de thraséilliú i gcomhréir le mír 2 agus mír 3, féadfaidh na Ballstáit leibhéal uasta náisiúnta de thraséilliú a chur i bhfeidhm.

Airteagal 8

Táirgeadh réamh-mheasta

Féadfar beatha íocleasaithe agus táirgí idirmheánacha a mhonarú agus a chur ar an margadh, ach amháin i ndáil le soláthar don choimeádaí ainmnithe, sula n-eiseofar an t-oideas dá dtgraítear in Airteagal 16.

Ní bheidh feidhm ag an gcéad mhír den Airteagal seo maidir leis na nithe seo a leanas:

- (a) meascthóirí ar an bhfeirm agus meascthóirí soghluaise;
- (b) monarú beatha íocleasaithe nó taиргí idirmheáncha a ionchorpraíonn táirgí íocshláinte tréidliachta a bhfuil sé beartaithe iad a úsáid i gcomhréir le hAirteagal 112 nó le hAirteagal 113 de Rialachán (AE) 2019/6.

*Airteagal 9***Ceanglais lipéadaithe shonracha**

1. Comhlíonfaidh lipéadú beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha Iarscríbhinn III a ghabhann leis an Rialachán seo.

Chomh maith leis sin, beidh feidhm ag na ceanglais shonracha dá bhforáltear i Rialachán (CE) Uimh. 767/2009 le haghaidh lipéadú ábhar beatha agus beatha chumaisc i ndáil le beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha ina bhfuil ábhair bheatha agus beatha chumaisc, faoi seach.

2. Nuair a úsáidtear coimeádáin in ionad ábhair phacáistíochta, beidh ag gabháil leo doiciméid a chomhlíonann mír 1.

3. Glacfar leis na lamháltais cheadaithe i dtaca le neamhréitigh idir an chainníocht sa tsubstant ghníomhach lipéadaithe i mbeatha íocleasaithe nó i dtáirge idirmheánach agus an chainníocht a ndéantar analís uirthi i rialuite oifigiúla a dhéantar i gcomhréir le Rialachán (AE) 2017/625 mar a leagtar amach in Iarscríbhinn IV a ghabhann leis an Rialachán seo.

*Airteagal 10***Pacáistiú**

1. Ní chuirfear beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha ar an margadh ach amháin i bpacáistí séalaithe nó i gcoimeádáin shéalaithe. Déanfar pacáistí nó coimeádáin a shéalú sa chaoi go ndéanfar damáiste don séala nuair a osclófar an pacáiste nó an coimeádán agus nach bhféadfar é a úsáid arís. Ní dhéanfar pacáistí a athúsáid.

2. Ní bheidh feidhm ag mír 1 maidir le meascthóirí soghluaise lena ndéantar beatha íocleasaithe a sholáthar go díreach don choimeádaí ainmhithe.

*Airteagal 11***Fógraíocht a dhéanamh ar bheatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha**

1. Beidh toirmeasc ar fhógraíocht a dhéanamh ar bheatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha. Ní bheidh feidhm ag an toirmeasc sin i ndáil le fógraíocht a dhéantar go heisiach i measc tréidlianna.

2. Ní bheidh faisnéis d'aon chineál san fhógraíocht a d'fhéadfadh a bheith míthreorach nó a bhféadfadh úsáid mhícheart na beatha íocleasaithe a bheith mar thoradh uirthi.

3. Ní dhéanfar an bheatha íocleasaithe a dháileadh chun críocha fógraíochta seachas i gcás líon beag samplaí.

4. Ní dhéanfar beatha íocleasaithe ina bhfuil tárgí íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbacha a dháileadh chun críocha fógraíochta mar shamplaí nó ar aon bhealach eile.

5. Déanfar na samplaí dá dtagraítear i mír 3 a lipéadú go hiomchuí ar bhealach a léiríonn gur samplaí iad agus tabharfar iad go díreach do thréidlianna le linn imeachtaí urraithe nó d'ionadaithe díolacháin le linn a gcuid cuairteanna.

*Airteagal 12***Trádáil agus allmhairíú laistigh den Aontas**

1. Áiritheoidh an t-oibreoir gnólachta beatha a dháileann beatha íocleasaithe nó tárgí idirmheánacha i mBallstát ar Ballstát é atá éagsúil leis an mBallstát inar monaráodh í go gceadófar úsáid na dtáirgí íocshláinte tréidliachta arna n-úsáid do mhonarú na beatha íocleasaithe sin nó na tárgí idirmheánacha sin, i gcomhréir le Rialachán (AE) 2019/6, sa Bhallstát ina bhfuil sí in úsáid.

2. Áiritheoidh an t-oibreoir gnólachta beatha a dháileann beatha íocleasaithe nó tárgí idirmheánacha i mBallstát ar Ballstát é atá éagsúil leis an mBallstát inar táirgeadh í go gceadófar úsáid na dtáirgí íocshláinte tréidliachta arna n-úsáid do mhonarú na beatha íocleasaithe sin nó na tárgí idirmheánacha sin, i gcomhréir le Rialachán (AE) 2019/6 sa Bhallstát ina bhfuil sí in úsáid.

CAIBIDIL III

FORMHEAS BUNAÍOCHTAÍ*Airteagal 13***Ceanglais don fhormheas**

1. Oibreoirí gnólachtaí beatha a mhonaraíonn, a stórálann nó a iompraíonn beatha íocleasaithe nó tárgí idirmheánacha nó a chuireann ar an margadh iad, áiritheoidh siad go bhformheasfaidh an t-údarás inniúil na bunaíochtaí atá faoina rialú.

2. Ní bheidh feidhm ag mír 1 maidir leis na hoibreoirí gnólachtaí beatha seo a leanas:
- iadsan nach gceannaíonn, nach stórálann nó nach n-iompraíonn beatha íocleasaithe ach amháin dá húsáid go heisiach ar a bhfeirmeacha;
 - iadsan a fheidhmíonn mar thrádálaithe agus mar thrádálaithe amháin, gan an bheatha íocleasaithe ná na táirgí idirmheánacha a bheith á gcoinneáil acu ar a n-áitribh;
 - iadsan nach ndéanann beatha íocleasaithe ná táirgí íocleasaithe a iompar nó a stóráil ach amháin i bpacáistí nó i gcoimeádáin shéalaithe.
3. Ní fhormheasfaidh an t-údarás inniúil bunaíochtaí ach amháin i gcás inar taispeánadh trí chuairead a thabhairt ar an láthair, sula gcuirtear túis leis an ngníomhaíocht ábhartha, go gcomhlíonann an córas a cuireadh i bhfeidhm chun beatha íocleasaithe ná táirgí idirmheánacha a mhonarú, a stóráil, a iompar nó a chur ar an margadh ceanglais shonracha Chaibidil II.
4. I gcás ina gcuireann meascthóirí soghluaise beatha íocleasaithe ar an margadh i mBallstát atá éagsúil leis an mBallstát ina bhfuil siad formheasta, cuirfidh na meascthóirí soghluaise in iúl don údarás inniúil sa Bhallstát ina bhfuil an bheatha íocleasaithe curtha ar margadh go bhfuil an ghníomhaíocht sin ar bun.
5. I ndáil le miondíoltóirí beatha íocleasaithe do pheataí agus do choimeádaithe ainmhithe fionnaidh a bheathaíonn ainmnithe le beatha íocleasaithe, beidh nósanna imeacha náisiúnta i bhfeidhm ag na Ballstáit chun a áirithíú go mbeidh faisnéis ábhartha maidir lena ngníomhaíochtaí ar fáil do na húdaráis inniúla, ach seachnóidh siad dúbailt agus ualach riacháin nach bhfuil gá leis.

Airteagal 14

Liosta na mbunaíochtaí formheasta

Déanfar na bunaíochtaí a formheasadh i gcomhréir le hAirteagal 13(1) den Rialachán seo a thaifeadadh sa liosta náisiúnta dá dtagraítear in Airteagal 19(2) de Rialachán (CE) Uimh. 183/2005, faoi uimhir aitheantaí aonair a tugadh san fhoirm atá leagtha amach in Caibidil II d'larscríbhinn V, a ghabhann leis an Rialachán sin.

Airteagal 15

Bearta idirthréimhseacha i ndáil le cur chun feidhme na gceanglas formheasta agus cláraithe

1. Bunaíochtaí a thagann laistigh de raon feidhme an Rialacháin seo agus atá formheasta cheana féin i gcomhréir le Treoir 90/167/CEE nó ar údaraíodh iad ag údarás inniúil ar bhealach eile chun tabhairt faoi ghníomhaíochtaí a thagann laistigh de raon feidhme an Rialacháin seo féadfaidh siad leanúint lena gcuind gníomhaíochtaí faoi réir dearbhú a chur isteach faoin 28 Iúil 2022 chuig an údarás inniúil ábhartha sa limistéar ina bhfuil a n-áiseanna lonnaithe, i bhfoirm arna cinneadh ag an údarás inniúil sin, go gcomhlíonann siad na ceanglais maidir le formheas dá dtagraítear in Airteagal 13(3) den Rialachán seo.

2. I gcás nach gcuirtear isteach an dearbhú dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo laistigh den tréimhse shonraithe, déanfaidh an t-údarás inniúil an formheas atá ann a chur ar fionraí i gcomhréir leis an nós imeacha dá dtagraítear in Airteagal 14 de Rialachán (CE) Uimh. 183/2005.

CAIBIDIL IV

OIDEASÚ AGUS ÚSÁID

Airteagal 16

Oideasú

- Beidh soláthar beatha íocleasaithe do choimeádaithe ainmhithe faoi réir
 - oideas tréidliachta a chur ar fáil agus, i gcás ina monaraíonn meascthóirí ar an bhfeirm í, faoi réir oidis tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe a bheith ina seilbh acu; agus
 - na coinníollacha a leagtar síos i mír 2 go mír 10.
- Ní eiseofar oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe ach amháin i ndiaidh scrúdú cliniciúil nó aon mheasúnú ceart eile a bheith déanta ag tréidlia ar stádas sláinte an ainmhí nó an ghrúpa ainmhithe agus ní eiseofar é ach amháin le haghaidh galar diagnóisithe.
- De mhaolú ar mhír 2, féadfar oideas tréidliachta a eisiúint freisin le haghaidh beatha íocleasaithe ina bhfuil táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha i gcás nach bhfuil galar diagnóisithe i gceist.
- De mhaolú ar mhír 2, murar féidir a dhearbhú go bhfuil galar diagnóisithe i gceist, féadfar oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe ina bhfuil ábhair fhriúthseadánacha gan aon éifeachtaí frithmhíocróbacha a eisiúint bunaithe ar an eolas go bhfuil an t-ainmhí nó an grúpa ainmhithe inmhíolaithe le seadáin.

5. De mhaolú ar phointe (h) d'Airteagal 3(2) agus ar mhír 2 den Airteagal seo, féadfaidh Ballstát cead a thabhairt go n-eiseodh duine gairmiúil oideas tréidliachta, ar duine é atá cáilithe é sin a dhéanamh i gcomhréir leis an dlí náisiúnta is infheidhme an 27 Eanáir 2019.

Ní aireofar ar na hoidis sin oidis maidir le beatha íocleasaithe ina bhfuil tárgí íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbacha nó aon tárgí íocshláinte tréidliachta eile inar gá diagnóis ó thréidlia agus ní bheidh siad bailí ach sa Bhallstát sin.

Déanfaidh an duine gairmiúil dá dtagraítear sa chéad fhomhír den mhír seo, agus oideas á eisiúint aige nó aici, aon fhíordheimhniú is gá i gcomhréir leis an dlí náisiúnta.

Beidh feidhm, *mutatis mutandis*, ag míreanna 6, 7, 8 agus 10 den Airteagal seo maidir leis na hoidis sin.

6. San oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe beidh an fhaisnéis atá leagtha amach in Iarscríbhinn V.

Maidir leis an oideas bunaidh tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe coinneoidh an monaróir é nó, i gcás inarb iomchúí, coinneoidh an t-oibreoir gnólachta beatha a sholáthraíonn beatha íocleasaithe don choimeádai ainmhithé é. Maidir leis an tréidlia, nó an duine gairmiúil dá dtagraítear i mír 5, a eisíonn an t-oideas agus an coimeádai bia-ainmhithé ní ainmhithé fionnaidh coimeádfaidh sé cóip den oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe.

Coinneofar an t-oideas bunaidh agus na cóipeanna ar feadh 5 bliana tar éis an dáta eisiúna.

7. Cé is moite de bheatha íocleasaithe d'ainmhithé nach bia-ainmhithé iad, seachas ainmhithé fionnaidh ní úsáidfear beatha íocleasaithe do bhrefis is cóireáil amháin faoin oideas tréidliachta céanna le haghaidh beatha íocleasaithe.

Beidh fad na cóireála i gcomhréir leis an achoimre ar shaintréithe an táirge íocshláinte tréidliachta a ionchorpráitear sa bheatha agus, i gcás nach bhfuil sé sin sonraithe, ní sháróidh sé 1 mhí amháin, ní coicís i gcás beatha íocleasaithe ina bhfuil tárgí íocshláinte tréidliachta antaibheatheacha.

8. Beidh an t-oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe bailí ar feadh tréimhse uasta 6 mhí ón dáta eisiúna d'ainmhithé nach bia-ainmhithé iad seachas ainmhithé fionnaidh agus 3 seachtaine do bhia-ainmhithé agus d'ainmhithé fionnaidh. Sa chás beatha íocleasaithe ina bhfuil tárgí íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbacha, beidh an t-oideas bailí ón dáta eisiúna do thréimhse uasta de 5 lá.

9. Fíoróidh an tréidlia a d'eisigh an t-oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe an bhfuil bonn cirt leis an gcógas sin do na sprioc-ainmhithé ar fhoraí tréidliachta. Thairis sin, áiritheoidh an tréidlia nach bhfuil tabhairt an táirge íocshláinte tréidliachta lena mbaineann gan a bheith ag luí le cóireáil ná úsáid eile agus nach bhfuil aon fhritásc ná aon idirghníomhaíocht i gceist i gcás ina n-úsáidtear roinnt tárgí íocleasaithe. Go háirithe, ní eiseoidh an tréidlia oideas le haghaidh beatha íocleasaithe ina bhfuil níos mó ná táirge íocshláinte tréidliachta amháin ina bhfuil abhair fhrithmhiocróbacha.

10. Maidir le hoideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe:

- (a) comhlíonfaidh sé an achoimre ar shaintréithe an táirge íocshláinte tréidliachta, seachas le haghaidh tárgí íocshláinte tréidliachta a bhfuil sé beartaithe iad a úsáid i gcomhréir le hAirteagal 112, le hAirteagal 113 nó le hAirteagal 114 de Rialachán (AE) 2019/6;
- (b) léireoidh sé dáileog laethúil an táirge íocshláinte tréidliachta a ionchorprófar i gcainníocht beatha íocleasaithe lenar féidir iontógáil dháileog laethúil an spriocainmhí a áirithíú toisc go bhféadfadh iontógáil beatha ag ainmhithé a bhfuil galair orthu a bheith difriúil ó ghnáthchandam laethúil;
- (c) áiritheoidh sé go mbeidh beatha íocleasaithe ina bhfuil dáileog an táirge íocshláinte tréidliachta cothrom le 50 % ar a laghad den chandam beatha laethúil de réir ábhair thirim agus, maidir le hathchogantaigh, beidh dáileog laethúil an táirge íocshláinte tréidliachta le fáil in 50 % ar a laghad den bheatha chomhlántach, seachas i gcás beatha mianrái;
- (d) léireoidh sé ráta cuimsithe na substaintí gníomhacha arna ríomh ar bhonn na bparaiméadair ábhartha.

11. Aithneofar ar fud an Aontais oidis tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe arna n-eisiúint i gcomhréir le mír 2, mír 3 agus mír 4.

12. Féadfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, formáid shamplach a shocrú le haghaidh na fainseáise a leagtar sios in Iarscríbhinn V. Cuirfear an formáid shamplach sin ar fáil freisin mar leagan leictreonach. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 21(2).

Airteagal 17

Beatha íocleasaithe a úsáid

1. Ní úsáidfear an bheatha íocleasaithe arna hordú ach amháin i gcomhair ainmhithe ar eisíodh an t-oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe dóibh i gcomhréir le hAirteagal 16.

2. Maidir le coimeádaithe ainmhithe, ní úsáidfidh siad beatha íocleasaithe ach amháin i gcomhréir leis an oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe, déanfaidh siad bearta chun traséilliú a sheachaint agus áiritheoidh siad nach dtabharfar an bheatha íocleasaithe ach amháin do na hainmhithe arna sainaithint san oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe. Áiritheoidh coimeádaithe ainmhithe nach n-úsáidfear beatha íocleasaithe atá dulta in éag.

3. Beatha íocleasaithe ina bhfuil tárgí íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbacha, úsáidfear í i gcomhréir le hAirteagal 107 de Rialachán (AE) 2019/6 ach amháin maidir le mír 3 de, agus ní úsáidfear í le haghaidh prófiolacsais.

4. Beatha íocleasaithe ina bhfuil tárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha, úsáidfear í i gcomhréir le hAirteagal 110 de Rialachán (AE) 2019/6 agus úsáidfear í ar bhonn oidis i gcomhréir le hAirteagal 16(3) den Rialachán seo.

5. Beatha íocleasaithe ina bhfuil ábhair fhrithsheadánacha, úsáidfear í ar bhonn oidis i gcomhréir le hAirteagal 16(4) den Rialachán seo.

6. Agus beatha íocleasaithe á tabhairt aige nó aici, déanfaidh coimeadaí bia-ainmhithe a áirithíú go gcomhlíonfar an tréimhse aistarraingthe dá bhforáiltear san oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe.

7. An coimeadaí bia-ainmhithe a thugann beatha íocleasaithe dóibh, coinneoidh sé ní sí taifid i gcomhréir le hAirteagal 108 de Rialachán (AE) 2019/6. Déanfar na taifid a choinneáil go ceann 5 bliana ar a laghad tar éis an dáta a thugtar beatha íocleasaithe, lena n-áirítear nuair a mharaítear an bia-ainmhí le linn na tréimhse 5 bliana.

Airteagal 18

Córais bailithe nó aischturtha na dtárgí neamhúsáidte nó atá dulta in éag

Áiritheoidh na Ballstáit go bhfuil córais bailithe nó aischturtha iomchuí i bhfeidhm le haghaidh beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha atá dulta in éag nó i gcás ina bhfuair an coimeadaí ainmhithe cainníocht beatha íocleasaithe atá níos mó ná mar a úsáideann sé ní sí dáiríre don chóireáil dá dtagraítear san oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe.

Déanfaidh na Ballstáit bearta chun a áirithíú go rachfar i mbun comhairliúcháin leis na geallsealbhóirí ábhartha maidir leis na córais sin.

Déanfaidh na Ballstáit bearta chun a áirithíú go gcuirfear láthair na bpointí bailithe nó aischturtha mar aon le faisnéis ábhartha eile ar fáil d'fheirmeoíri, do choimeádaithe ainmhithe, do thréidianna agus do dhaoine ábhartha eile.

CAIBIDIL V

FORÁLACHA NÓS IMEACHTA AGUS CRÍOCHNAITHEACHA

Airteagal 19

Na hIarscríbhinní a leasú

Cumhactaítear don Choimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlacadh i gcomhréir le hAirteagal 20 lena leasaítear larscríbhinní I go hIarscríbhinní V, chun dul chun cinn teicniúil agus forbairtí eolaíochta a chur san áireamh.

Airteagal 20

An tarmligean a fheidhmiú

1. Is faoi réir na gcoinníollacha a leagtar síos san Airteagal seo a thugtar an chumhacht don Choimisiún chun gníomhartha tarmligthe a ghlacadh.

2. Déanfar tarmligean na cumhacta dá dtagraítear in Airteagal 7 agus Airteagal 19 a thabhairt don Choimisiún go ceann tréimhse 5 bliana amhail ón 27 Eanáir 2019. Déanfaidh an Coimisiún, tráth nach déanaí ná 9 mí roimh dheireadh na tréimhse 5 bliana, tuarascáil a tharraingt suas maidir le tarmligean na cumhacta. Déanfar tarmligean na cumhacta a fhadú go hintuigthe go ceann tréimhsí comhfhaid, mura rud é go gcuireann Parlaimint na hEorpa nó an Chomhairle in aghaidh an fhadaithe sin tráth nach déanaí ná 3 mhí roimh dheireadh gach tréimhse.

3. Féadfaidh Parlaimint na hEorpa nó an Chomhairle tarmligean na gcumhactaí dá dtagraítear in Airteagal 7 agus in Airteagal 19 a chúlghairm tráth ar bith. Déanfaidh cinneadh chun cúlghairm a dhéanamh deireadh a chur le tarmligean na cumhacta atá sonraithe sa chinneadh sin. Gabhfaidh éifeacht leis an lá tar éis fhoilsíú an chinnidh in Iris Oifigiúil an Aontais Eorpaigh nó ar dháta níos déanaí a shonrófar sa chinneadh. Ní dhéanfaidh sé difear do bhailíocht aon ghníomhartha tarmligthe atá i bhfeidhm cheana.

4. Sula nglacfaidh sé gníomh tarmligthe, rachaidh an Coimisiún i mbun comhairliúchán le saineolaithe arna n-ainmniú ag gach Ballstát i gcomhréir leis na prionsabail a leagtar síos sa Chomhaontú Idirinstítíúideach an 13 Aibreán 2016 maidir le Reachtóireacht Níos Fearn.

5. A luithe a ghlacfaidh sé gníomh tarmligthe, tabharfaidh an Coimisiún fógra, an tráth céanna, do Pharlaimint na hEorpa agus don Chomhairle faoi.

6. Ní thioocfaidh gníomh tarmligthe a ghlactar de bhun Airteagal 7 agus Airteagal 19 i bhfeidhm ach amháin mura mbeidh aon agóid curtha in iúl ag Parlaimint na hEorpa ná ag an gComhairle laistigh de thréimhse 2 mhí tar éis fógra faoin gníomh sin a thabhairt do Pharlaimint na hEorpa agus don Chomhairle nó más rud é, roimh dheireadh na tréimhse sin, go mbeidh Parlaimint na hEorpa agus an Chomhairle araoen tar éis a chur in iúl don Choimisiún nach ndéanfaidh siad aon agóid. Cuirfear 2 mhí leis an tréimhse sin ar thionscnamh Pharlaimint na hEorpa ná na Comhairle.

Airteagal 21

Nós imeachta coiste

1. Beidh de chúnamh ag an gCoimisiún an Buanchoiste um Plandaí, Ainmhithe, Bia agus Beatha arna bhunú le hAirteagal 58(1) de Rialachán (CE) Uimh. 178/2002 (an "Coiste"). Tá an Coiste sin ina choiste de réir bhrí Rialachán (AE) Uimh. 182/2011.

2. I gcás ina ndéantar tagairt don mhír seo, beidh feidhm ag Airteagal 5 de Rialachán (AE) Uimh. 182/2011.

3. I gcás ina mbeidh tuairim an Choiste le fail trí nós imeachta i scribhinn, déanfar an nós imeachta sin a fhoircéannadh gan toradh, más rud é, laistigh den teorainn ama leis an tuairim sin a thabhairt, go gcinneann cathaoirleach an Choiste amhlaidh ná go n-iarrann tromlach simplí de chomhaltaí an Choiste é.

Airteagal 22

Pionóis

1. Leagfaidh na Ballstáit síos na rialacha maidir leis na pionóis a bheidh infheidhme maidir le sáruithe ar fhórálacha an Rialachán seo agus déanfaidh siad na bearta uile is gá chun a áirithíú go gcuirfear chun feidhme iad. Beidh na pionóis dá bhforáiltear eifeachtúil, comhréireach agus athchomhairleach.

2. Tabharfaidh na Ballstáit, faoin 28 Eanáir 2022, fógra i dtaoibh na rialacha agus na mbeart sin don Choimisiún agus tabharfaidh siad fógra gan mhoill dó faoi aon leasú iardain a dhéanfaidh difear dóibh.

Airteagal 23

Leasú ar Rialachán (CE) Uimh. 183/2005

Leasaítear Airteagal 5 de Rialachán (CE) Uimh. 183/2005 mar a leanas:

(1) cuirtear an méid seo a leanas in ionad phointe (c) de mhír 1:

"(c) meascadh beatha, le haghaidh riachtanais eisiacha a ngabháltas féin, gan tárgí íochsláinte tréidliachta ná tárgí idirmheánacha a úsáid mar a shainítear i Rialachán (AE) 2019/4 (*) ná breiseáin ná réamh-mheascáin de bhreiseáin, seachas breiseáin sadhlais,

(*) Rialachán (AE) 2019/4 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 11 Nollaig 2018 maidir le beatha íocleasaithe a mhonarú, a chur ar an margadh agus a úsáid, lena leasaítear Treoir (CE) Uimh. 183/2005 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle agus lena n-aisghairtear Treoir 90/176/CEE ón gComhairle (IO L 4 7.1.2019, lch. 1).";

(2) cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 2:

"2. Maidir le hoibríochtaí seachas iad siúd dá dtagraítear i mír 1, lena n-áirítear meascadh beatha le haghaidh riachtanais eisiacha a ngabháltas féin agus tárgí íochsláinte tréidliachta ná tárgí idirmheánacha a úsáid acu mar a shainítear i Rialachán (AE) 2019/4 ná breiseáin ná réamh-mheascáin de bhreiseáin, seachas breiseáin sadhlais, comhlíonfaidh oibreoirí gnólachtaí beatha na forálacha in Iarscríbhinn II, i gcás iad a bheith ábhartha do na hoibríochtaí arna ndéanamh."

Airteagal 24

Bearta idirtréimhseachá

Gan dochar don dáta cur i bhfeidhm dá dtagraítear in Airteagal 26, tugtar an chumhacht don Choimisiún chun na gníomhartha tarmligthe dá dtagraítear in Airteagal 7(3) a ghlacadh amhail ón 27 Eanáir 2019.

Airteagal 25

Aisghairm

Aisghairtear Treoir 90/167/CEE.

Déanfar na tagairtí don Treoir atá aisghairthe a fhórléiriú mar thagairtí don Rialachán seo agus léífear iad i gcomhréir leis an gclár comhghaoil in Iarscríbhinn VI a ghabhann leis an Rialachán seo.

Airteagal 26

Teacht i bhfeidhm agus cur i bhfeidhm

Tiocfaidh an Rialachán seo i bhfeidhm an fichiú lá tar éis lá a fhoilsithe in Iris Oifigiúil an Aontais Eorpaigh.

Beidh feidhm aige ón 28 Eanáir 2022.

Beidh an Rialachán seo ina cheangal go huile agus go hiomlán agus beidh sé infheidhme go díreach i ngach Ballstát.

Arna dhéanamh in Strasbourg an 11 Nollaig 2018.

Thar ceann Pharlaimint na hEorpa

An tUachtaráin

A. TAJANI

Thar ceann na Comhairle

An tUachtaráin

J. BOGNER-STRAUSS



IARSCRÍBHINN I

CEANGLAIS SHONRACHA LE HAGHAIDH OIBREOIRÍ GNÓLACHTAÍ BEATHA I GCOMHRÉIR LE HAIRTEAGAL 4

ROINN 1

Saoráidí agus trealamh

- Áiritheoidh oibreoirí gnólachtaí beatha go ndéanfar saoráidí agus trealamh agus an timpeallacht timpeall orthu a choimeád glan. Tabharfar isteach pleannanna glantacháin agus déanfar iad a tharraingt suas i scribhinn, chun a áirithíú go ndéanfar fóslaghdú ar aon éilliú, lena n-áirítear traséilliú.
- Áiritheoidh oibreoirí gnólachtaí beatha go bhfuil rochtain ar gach saoráid srianta do phearsanra údaraithe.

ROINN 2

Pearsanra

- Ainmneofar duine atá oilte go leormhaith a bheidh freagrach as beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha a mhonarú, a chur ar an margadh agus a sholáthar don choimeádaí ainmhithé agus duine atá oilte go leormhaith a bheidh freagrach as rialú cáilíochta.
- Seachas meascthóirí soghluaise agus meascthóirí ar an bhfeirm, beidh feidhmeanna an duine atá freagrach as monarú agus feidhmeanna an duine atá freagrach as rialú cáilíochta neamhspleách ar a chéile agus mar sin, ní dhéanfaidh an duine céanna iad.

ROINN 3

Monarú

- Cuirfidh oibreoirí gnólachtaí beatha ceanglais faoi córais ábhartha i dtaca le dearbhú cáilíochta agus dea-chleachtais monaraíochta san áireamh, ar ceanglais iad arna bhforbairt i gcomhréir le hAirteagal 20 de Rialachán (CE) Uimh. 183/2005.
- Stórálfar beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha ar leithligh ó aon bheatha eile chun aon traséilliú a sheachaint.
- Stórálfar tárgí íocshláinte tréidliachta i seomra séalaithe ar leithligh agus ar bhealach nach n-athraítear a ngnéithe.
- Déanfar an t-ábhar a úsáidfear chun an líne tháirgthe a ghlanadh tar éis beatha íocleasaithe nó tárgí idirmheánacha a mhonarú, a shainaithint, a stóráil agus a bhainistiú ar bhealach nach ndéanfaidh difear do shábháilteach agus cáilíocht na beatha.

ROINN 4

Rialú cáilíochta

- Déanfar plean um rialú cáilíochta a tharraingt suas i scribhinn agus déanfar é a chur chun feidhme. Cuimseofar ann, go háirithe, seiceálacha ar chéimeanna criticiúla sa phróiseas monaraithe, nósanna imeachta agus minicíocht samplála, modhanna agus minicíocht anailís, comhlíonadh na sonraíochtaí le haghaidh beatha íocleasaithe agus na dtárgí idirmheánacha agus na bearta atá le déanamh i gcás neamh-chomhlíonta.

Ba cheart don phlean um rialú cáilíochta rialacha a shainmhíniú maidir le seicheamhú nó neamh-chomhoiriúnachtaí oibríochtaí monaraithe agus, i gcás inarb infheidhme, an gá atá ann le línte táirgthe tiomnaithe a shainmhíniú.

- Áiritheofar le seiceálacha rialta, mar aon le tástálacha cobhsaíochta dá gcuid féin comhlíonadh na grcritéar aonchíneálach mar a leagtar síos i gcomhréir le hAirteagal 6(2) iad, na huasleibhél thraséillithe do shubstaít ghníomhach i mbeatha nach spriocbheatha í, mar a leagtar síos i gcomhréir le hAirteagal 7(2) agus an tréimhse íosta stórála don bheatha íocleasaithe agus do na tárgí idirmheánacha.

ROINN 5

Stóráil agus iompar

1. Déanfar beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha a stóráil i saoráidí séalaithe oiriúnacha ar leithligh, nó déanfar iad a shéalú i gcoimeádáin heirméiteacha a saincheapadh chun tárgí den chineál sin a stóráil. Stórálfar iad i limistéir a dhéantar a cheapadh, a athchóiriú agus a chothabháil chun dálaí maithe stórála a áirithiú.
 2. Stórálfar tárgí íocshláinte tréidliachta i limistéir shéalaithe agus shábháilte ar leithligh. Beidh acmhainn leordhóthanach ag na limistéir sin agus beidh siad sainaitheanta go cuí chun go bhféadfar tárgí íocshláinte tréidliachta éagsúla a stóráil go hordúil.
- Déanfar beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha a stóráil agus a iompar ar bhealach lenar féidir iad a shainaithint go furasta. Déanfar beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha a iompar i modhanna iompair oiriúnacha.
3. Sainaithneofar saoráidí sonracha chun beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha atá in éag, aistarraingthe nó fillte a stóráil.
 4. Glanfar coimeádáin i bhfeithicí arna n-úsáid chun beatha íocleasaithe nó tárgí idirmheánacha a iompar tar éis gach úsáide chun baol an traséillithe a sheachaint.

ROINN 6

Taifid a choinneáil

1. Déanfaidh oibreoirí gnólachtaí beatha a mhonaraíonn, a stórálann nó a iompraíonn beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha nó a chuireann ar an margadh iad sonraí ábhartha a choimeád i dtaifead, ina mbeidh sonraí maidir le ceannach, monarú, stóráil, iompar agus cur ar an margadh ar mhaithe le rianú éifeachtach ó chéim an ordaithe go céim an tseachadta, lena n-áirítear onnmhairiú chuig an gceann scriibe deiridh.
2. Sa taifead dá dtagraítear i mír 1 den Roinn seo beidh:
 - (a) an doiciméadacht AGPRC dá dtagraítear i bpointe (g) d'Airteagal 6(2) agus in Airteagal 7(1) de Rialachán (CE) Uimh. 183/2005;
 - (b) an plean um rialú cálíochta dá bhforáiltear i Roinn 4 den Iarscríbhinn seo agus torthaí na rialuithe ábhartha;
 - (c) sonraíochtaí agus cainníochtaí tárgí íocshláinte tréidliachta le baiscúimhir, ábhar beatha, beatha cumaisc, breiseán beatha, tárgí idirmheánacha agus beatha íocleasaithe a ceannaíodh;
 - (d) sonraíochtaí agus cainníochtaí na mbaisceanna de bheatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha arna monarú, lena n-áirítear na tárgí íocshláinte tréidliachta le baiscúimhir, ábhar beatha, beatha cumaisc, breiseán beatha, tárgí idirmheánacha agus tárgí inmheánacha arna n-úsáid;
 - (e) sonraíochtaí agus cainníochtaí na mbaisceanna de bheatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha arna stóráil agus arna n-iompar;
 - (f) sonraíochtaí agus cainníochtaí beatha íocleasaithe agus tárgí íocshláinte tréidliachta arna gcur ar an margadh nó arna n-onnmharú chuig tríú tíortha, lena n-áirítear an uimhir uathúil den oideas tréidliachta do bheatha íocleasaithe;
 - (g) faisnéis maidir le monaróirí nó soláthróirí na beatha íocleasaithe agus na dtárgí idirmheánacha nó na dtárgí arna n-úsáid chun beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha a mhonarú, lena n-áirítear ar a laghad a n-ainm, seoladh agus, i gcás inarb infheidhme, a n-uimhir aitheantais um fhormheas;
 - (h) faisnéis maidir le faughteoirí na beatha íocleasaithe agus na dtárgí idirmheánacha, lena n-áirítear ar a laghad a n-ainm, seoladh agus, i gcás inarb infheidhme, a n-uimhir aitheantais um fhormheas; agus
 - (i) faisnéis maidir leis an tréidlia, nó an duine gairmiúil dá dtagraítear in Airteagal 16(5), a d'eisigh an t-oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe, lena n-áirítear ainm agus seoladh an tréidlia agus an duine gairmiúla ar a laghad.

Déanfar na doiciméid a liostaítear sa mhír seo a choinneáil sa taifead go ceann 5 bliana tar éis dháta a n-eisiúna.

ROINN 7

Gearáin agus aisghairm táirgí

1. Cuirfidh oibreoirí gnólachtaí beatha a chuireann beatha íocleasaithe agus táirgí idirmheánacha ar an margadh córas i bhfeidhm chun gearáin a chlárú agus a phróiseáil.
2. Cuirfidh oibreoirí gnólachtaí beatha córas ar bun chun beatha íocleasaithe nó táirgí idirmheánacha a aistarraingt ón margadh go pras agus chun beatha íocleasaithe nó táirgí idirmheánacha a aistarraingt ón ngréasán dáileacháin, más gá, i gcás nach gcomhlíonann siad ceanglais an Rialacháin seo.

Sonróidh oibreoirí gnólachtaí beatha ceann scríbe aon táirgí aistarraingthe trí bhíthin nósanna imeachta scríofa, agus déanfaidh na hoibreoirí gnólachtaí beatha athmheasúnú um rialú cálíochta ar na táirgí sin sula gcuirfear i gcúrsaíocht aris iad chun a áirithíú go gcomhlíonfar ceanglais an Aontais maidir le sábháilteacht beatha.

ROINN 8

Ceanglais bhreise do mheascthóirí soghluaise

1. Beidh cóip de na doiciméid seo a leanas ar fáil san fheithicil ag meascthóirí soghluaise, i dteanga oifigiúil an Bhallstáit ina ndéanfar an bheatha íocleasaithe a mhonarú:
 - (a) an formheas arna thabhairt don mheascthóir soghluaise ainmnithe chun beatha íocleasaithe a mhonarú, arna fháil ón údarás inniúil ón mBallstát ina bhformheasfar an meascthóir soghluaise;
 - (b) an doiciméadacht AGPRC dá dtagraítear i bpointe (g) d'Airteagal 6(2) agus in Airteagal 7(1) de Rialachán (CE) Uimh. 183/2005;
 - (c) an plean um rialú cálíochta, dá bhforáiltear i Roinn 4 den Iarscríbhinn seo;
 - (d) an plean glantacháin dá dtagraítear i Roinn 1 den Iarscríbhinn seo;
 - (e) liosta na ndaoine atá freagrach as beatha íocleasaithe a mhonarú, dá dtagraítear i Roinn 2 den Iarscríbhinn seo.
2. Déanfaidh meascthóirí soghluaise na bearta réamhchúraim iomchuí uile chun scaipeadh galar a chosc. Déanfar feithicíl a úsáidfear chun beatha íocleasaithe a mhonarú a ghlanadh tar éis gach uaire a n-úsáidfear iad chun beatha íocleasaithe a mhonarú chun baol an traséillithe a sheachaint.
3. I gcás ina mbeidh uimhreacha plátaí clárúcháin feithicíl ar fáil, ní úsáidfidh meascthóirí soghluaise ach amháin na feithicíl sin ar cuireadh a n-uimhreacha plátaí clárúcháin feithicíl in iúl don údarás inniúil.

*IARSCRÍBHINN II***LIOSTA DE SHUBSTAINTÍ GNÍOMHACHA FRITHMHIOCRÓBACHA DÁ DTAGRAÍTEAR IN AIRTEAGAL 7(3)**

Substaint ghníomhach
1. Amocsaicillin
2. Ampróilam
3. Apraimícin
4. Clóirteitriciglín
5. Colastanam
6. Docsaiciglín
7. Fluairfeineacól
8. Flúmacuin
9. Lioncóimícin
10. Neoimícin
11. Speictinimícin
12. Sulfónaimídí
13. Teitriciglín
14. Ocsaiteitriciglín
15. Aigéad Ocsailíneach
16. Paramaimícin
17. Peinicillin V
18. Tiamailin
19. Tiaimfeineacól
20. Tilmiocóisin
21. Trímheitiprim
22. Tíolóisin
23. Valnamúilin
24. Tiolvalóisin

IARSCRÍBHINN III

SONRAÍ LIPÉADAITHE SONRACHA DÁ DTAGRAÍTEAR IN AIRTEAGAL 9(1)

Beidh na sonraí seo a leanas ar lipéad na beatha íocleasaithe agus na dtáirgí idirmheánacha, ar bhealach atá simplí, soiléir agus éasca le tuiscint do na húsáideoirí deiridh:

- (1) na focail “Beatha íocleasaithe” nó “Táirge idirmheánach le haghaidh monarú beatha íocleasaithe” de réir mar is iomchuí;
- (2) uimhir formheasta an oibreora gnólachta beatha a bhfuil cúram an lipéadaithe air. I gcásanna nach é an monaróir an t-oibreoir gnólachta beatha atá freagrach as lipéadú, cuirfear an méid seo a leanas ar fáil:
 - (a) ainm nó ainm gnó agus seoladh an mhonaróra; nó
 - (b) uimhir formheasa an mhonaróra;
- (3) na substaintí gníomhacha le hainm, cainníocht a cuireadh leo (mg/kg), agus na táirgí íocshláinte tréidliachta le huimhir a údarú margáiochta agus an sealbhóir údaraithe margáiochta, agus an teideal “cógas” rompu;
- (4) aon fhritásca a bhaineann le táirgí íocshláinte tréidliachta agus teagmhais dhíobhálacha a mhéid is gá na sonraí sin chun na táirgí a úsáid;
- (5) i gcás beatha íocleasaithe nó táirge idirmheánaigh atá ceaptha do bhia-ainmhithe, an tréimhse aistarraingthe nó na focail “ní ann do thréimhse aistarraingthe”;
- (6) i gcás beatha íocleasaithe d'ainmhithe nach bia-ainmhithe iad, seachas ainmhithe fionnaidh, rabhadh gur le haghaidh ainmhithe a chóireáil an bheatha íocleasaithe agus lena aghaidh sin amháin, agus rabhadh nach mór í a choimeád as radharc agus aimsiú leanaí;
- (7) saoruimhir ghutháin nó meán cumarsáide iomchuí eile chun go mbeidh an coimeádaí ainmhithe in ann bileog phacáiste gach táirge íocshláinte tréidliachta a fháil, sa bhreis ar na sonraí sainordaitheacha;
- (8) na treoracha úsáide i gcomhréir leis an oideas tréidliachta le haghaidh beatha íocleasaithe nó achoimre ar shaintréithe an táirge;
- (9) an tréimhse íosta stórála, a chuirfidh san áireamh dátáí éaga na dtáirgí íocshláinte tréidliachta agus cuirfear in iúl í leis na focail “úsáid roimh...”, agus tiocfaidh an dátá ina dhiaidh sin, agus réamhchúraimí stórála speisialta, más iomchuí;
- (10) faisnéis lena gcuirfear in iúl go dtagann bagairtí tromchúiseacha don chomhshaoil as beatha íocleasaithe a dhiúscairt go míchuí agus gur féidir leis sin, i gcás inarb ábhartha, cur le frithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhriothmhiocróbacha.

Ní bheidh feidhm ag pointe 1 go pointe 10 maidir le meascthóirí soghluaiste a mhonaraíonn an bheatha íocleasaithe go heisiach gan aon chomhpháirteanna a sholáthar.

IARSCRÍBHINN IV

**LAMHÁLTAIS CHEADAITHÉ I DTACA LEIS AN LIPÉADÚ MAIDIR LE COMHDHÉANAMH BEATHA ÍOCLEASAITHE NÓ
TÁIRGÍ IDIRMHEÁNACHA DÁ DTAGRAÍTEAR IN AIRTEAGAL 9(3)**

Ní áireofar ar na lamháltas a leagtar síos san Iarscríbhinn seo ach dialtaí teicniúla.

I gcás go bhfaightear amach go bhfuil diall ann idir comhdhéanamh beatha íocleasaithe nó táirge idirmheánaigh agus an méid de shubstaint fhrithmhíocróbach ghníomhach léirithe ar an lipéad, beidh feidhm ag lamháltas 10 %.

Beidh feidhm ag na lamháltas a leanas i gcás na substaintí gníomhacha eile:

Substaint ghníomhach in aghaidh an chileagraim beatha íocleasaithe nó táirgí idirmheánnacha	Lamháltas
> 500 mg	± 10 %
≤ 500 mg	± 20 %

IARSCRÍBHINN V

FAISNÉIS ATÁ LE CUR SAN OIDEAS TRÉIDLIACHTA LE HAGHAIDH BEATHA ÍOCLEASAITHE MAR A THAGRAÍTEAR IN AIRTEAGAL 16(6)

OIDEAS TRÉIDLIACHTA LE HAGHAIDH BEATHA ÍOCLEASAITHE

1. Ainm iomlán agus sonraí teagmhála an tréidlia lena n-áirítear, más ann di, an uimhir ghairmiúil.
2. Dáta eisiúna, uimhir uathúil an oidis, dáta éaga an oidis (más giorra an bhailíocht ná an bhailíocht dá dtagraítear in Airteagal 16(8)) agus síniú nó modh aitheantaile leictreonaigh choibhéisigh de chuid an tréidlia.
3. Ainm iomlán agus sonraí teagmhála iomlána don choimeádaí ainmhithe, agus uimhir aitheantaile na bunaíochta, más ann di.
4. Sainaithint (lena n-áirítear catagóir, speiceas agus aois) agus líon na n-ainmhithe ná, i gcás inarb iomchuí, meáchan na n-ainmhithe.
5. An galar diagnóisithe atá le cóireáil. I gcás tárgí íocshláinte tréidlachta imdhíonachta ná ábhair fhrithsheadánacha gan éifeachtaí frithmhíocróbacha, an galar is ceart a chosc.
6. Ainmniú (ainm agus uimhir um údarú margáiochta) an tárgé íocshláinte tréidlachta ná na dtárgí íocshláinte tréidlachta, lena n-áirítear ainm na substainte gníomhaí ná ainmneacha na substaintí gníomhacha.
7. Má thugtar oideas don tárgé íocshláinte tréidlachta faoi Airteagail 107(4), 112, 113 ná 114 de Rialachán (AE) 2019/6, ráiteas ina ndearbháitear an méid sin.
8. Ráta cuimsithe an tárgé íocshláinte tréidlachta ná na dtárgí íocshláinte tréidlachta agus na substainte gníomhaí ná na substaintí gníomhaí (cainníocht in aghaidh aonad meáchain na beatha íocleasaithe).
9. Cainníocht na beatha íocleasaithe
10. Treoracha úsáide do choimeádaí an ainmhí, fad na cóireála san áireamh.
11. Céatadán de bheatha íocleasaithe sa chandam laethúil ná cainníocht beatha íocleasaithe in aghaidh an ainmhí agus an lae.
12. I gcás bia-ainmhithe, an tréimhse aistarraingthe fiú más níalas an tréimhse sin;
13. Aon rabhadh a bhfuil gá leis chun an úsáid cheart a áirthiú lena n-áirítear, i gcás inarb ábhartha, chun úsáid stuama ábhar frithmhíocróbach a áirthiú;
14. Maidir le bia-ainmhithe agus ainmhithe fionnайдh, na focail “Ní fhéadfar an t-oideas seo a athúsáid”.
15. Beidh na sonraí a leanas le comhlánú ag soláthraí na beatha íocleasaithe ná ag an meascthóir ar an bhfeirm, de réir mar is iomchuí:
 - ainm ná ainm gnólachta agus seoladh,
 - dáta seachadta ná an dáta a rinneadh an meascadh ar an bhfeirm,
 - báiscumhir na beatha íocleasaithe arna seachadadh faoin oideas tréidlachta do bheatha íocleasaithe seachas do mheascthóirí ar an bhfeirm.
16. Síniú an tsoláthraithe don choimeádaí ainmhithe ná den mheascthóir ar an bhfeirm.

IARSCRÍBHINN VI

TÁBLA COMHGHAOIL DÁ DTAGRAÍTEAR IN AIRTEAGAL 25

Treoir 90/167/CEE	An Rialachán seo
Airteagal 1	Airteagal 2
Airteagal 2	Airteagal 3
Airteagal 3(1)	Airteagal 5(1)
Airteagal 3(2)	—
Airteagal 4(1)	Airteagail 4, 5(2), 6, 7(1), 13, 16 agus Iarscríbhinn I
Airteagal 4(2)	—
Airteagal 5(1)	Airteagal 10
Airteagal 5(2)	Airteagal 4, Airteagal 7 agus Iarscríbhinn I
—	Airteagal 8
Airteagal 6	Airteagal 9 agus Iarscríbhinn III
Airteagal 7	—
Airteagal 8(1) agus (2)	Airteagal 16
Airteagal 8(3)	Airteagal 17(6)
Airteagal 9(1)	Airteagal 13, Airteagal 17(1) agus (2)
Airteagal 9(2)	—
Airteagal 9(3)	—
—	Airteagal 11
Airteagal 10	Airteagal 12(1)
—	Airteagal 14
—	Airteagal 15
—	Airteagal 17(3), (4) agus (5)
—	Airteagal 17(7)
—	Airteagal 18
Airteagal 11	—
Airteagal 12	Airteagal 19
—	Airteagal 20
—	Airteagal 21
—	Airteagal 22

Treoir 90/167/CEE	An Rialachán seo
—	Airteagal 25
—	Airteagal 26
Airteagal 13	—
Airteagal 14	Airteagal 12(2)
Airteagal 15	—
Airteagal 16	—
Iarscríbhinn A	Iarscríbhinn V
Iarscríbhinn B	—
—	Iarscríbhinn II
—	Iarscríbhinn IV

RIALACHÁN (AE) 2019/5 Ó PHARLAIMINT NA hEORPA AGUS ÓN gCOMHAIRLE
an 11 Nollaig 2018

lena leasaítear Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 lena leagtar síos nósannaimeachta Comhphobail maidir le húdarú agus maoirseacht tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus le haghaidh úsáid tréidliachta agus lena mbunaítear Gníomhaireacht Leigheasra Eorpach, Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006 maidir le tárgí íocshláinte le haghaidh úsáid phéidiatraice agus Treoir 2001/83/CE maidir leis an gcód Comhphobail a bhaineann le tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine

(Téacs atá ábhartha maidir le LEE)

TÁ PARLAIMINT NA hEORPA AGUS COMHAIRLE AN AONTAIS EORPAIGH,

Ag féachaint don Chonradh ar Fheidhmiú an Aontais Eorpaigh, agus go háirthe Airteagal 114 agus Airteagal 168(4)(c) de,

Ag féachaint don togra ón gCoimisiún Eorpach,

Tar éis dóibh an dréachtgníomh reachtach a chur chuig na parlaimintí náisiúnta,

Ag féachaint don tuairim ó Choiste Eacnamaíoch agus Sóisialta na hEorpa ⁽¹⁾,

Tar éis dóibh dul i gcomhairle le Coiste na Réigiún,

Ag gníomhú dóibh i gcomhréir leis an ngnáthnósimeachta reachtach ⁽²⁾,

De bharr an mhéid seo a leanas:

- (1) Is iad Treoir 2001/82/CE ⁽³⁾ agus Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 ⁽⁴⁾ ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle a bhí ina gcreat rialála ag an Aontas maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta a mhonarú, a údarú agus a dháileadh. I bhfianaise na taithí atá faigte agus tar éis don Choimisiún measúnú a dhéanamh ar fheidhmiú an mhargaidh innmheánaigh do thárgí íocshláinte tréidliachta, rinneadh athbhreithniú ar an gcreat rialála le haghaidh tárgí íocshláinte tréidliachta agus glacadh Rialachán (AE) Uimh. 2019/6 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle ⁽⁵⁾ maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta, d'fhonn comhchuibhí a dhéanamh ar dhlíthe na mBallstát.
- (2) Is iomchuí go ndéanfar forálacha áirithe a bhaineann le tárgí íocshláinte tréidliachta, go háirthe iad sin a bhaineann leis an nGníomhaireacht Leigheasra Eorpach ("an Gníomhaireacht"), a choinneáil i Rialachán (CE) Uimh. 726/2004, ach ós rud é go bhfuil na nósannaimeachta is infheidhme maidir le húdaruithe margaochta láraithe i leith tárgí íocshláinte tréidliachta leagtha síos i Rialachán (AE) 2019/6, ba cheart na codanna sin de Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 a bhaineann le nósannaimeachta maidir leis na húdaruithe margaochta sin agus a chuimsítear le Rialachán (AE) 2019/6 a aisghairm.
- (3) Costais na nósannaimeachta agus na seirbhísí a ghabhann le hoibriú Rialachán (CE) Uimh. 726/2004, ní mór iad a aisghabháil ó ghnóthais a chuireann tárgí íocshláinte ar fáil ar an margadh agus ó ghnóthais a lorgaíonn údarú. Ós rud é go ndéantar na táillí is iníoctha leis an nGníomhaireacht as na seirbhísí a sholáthraíonn sí a leagan síos i Rialachán (CE) Uimh. 297/95 ón gComhairle ⁽⁶⁾ agus i Rialachán (AE) Uimh. 658/2014 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle ⁽⁷⁾, ní gá aon cheann de na forálacha maidir le struchtúr agus leibhéal na dtáillí sin a choinneáil i Rialachán (CE) Uimh. 726/2004. Chun a áiritíu, áfach, nach dtiocfaidh aon athrú ar an gcreat dlíthiúil ar fad atá faoi láthair ann i leith táillí is iníoctha leis an nGníomhaireacht i ndáil le tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus tárgí íocshláinte tréidliachta go dtí go mbeidh comhaontú ann i dtaobh na n-athruiithe ar an gcreat sin, is iomchuí a fhoráil go bhfanfaidh Rialachán (CE) Uimh. 2049/2005 ón gCoimisiún ⁽⁸⁾ i bhfeidhm agus go mbeidh feidhm i gcónai ag an Rialachán sin mura rud é agus go dtí go ndéanfar é a aisghairm. Nuair a bheidh an creat rialála i leith táillí is iníoctha leis an nGníomhaireacht á athbhreithniú, ba cheart don Choimisiún aird a thabhairt ar rioscaí féidearthá a ghabhann le luaineachtaí san ioncam a fhaigheann an Gníomhaireacht ó tháillí.

⁽¹⁾ IO C 242, 23.7.2015, lch. 39.

⁽²⁾ Seasamh ó Pharlaimint na hEorpa an 25 Deireadh Fómhair 2018 (nár foilsíodh go fóill san Iris Oifigiúil) agus Cinneadh ón gComhairle an 26 Samhain 2018.

⁽³⁾ Treoir 2001/82/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 6 Samhain 2001 maidir leis an gcód Comhphobail a bhaineann le tárgí íocshláinte tréidliachta (IO L 311, 28.11.2001, lch. 1).

⁽⁴⁾ Rialachán (AE) Uimh. 726/2004 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 31 Márta 2004 lena leagtar síos nósannaimeachta Comhphobail maidir le húdarú agus maoirseacht tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus le haghaidh úsáid tréidliachta agus lena mbunaítear Gníomhaireacht Leigheasra Eorpach (IO L 136, 30.4.2004, lch. 1).

⁽⁵⁾ Rialachán (AE) 2019/6 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 11 Nollaig 2018 maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta agus lena n-aisghairtear Treoir 2001/82/CE (féach leathanach 43 den Iris Oifigiúil seo).

⁽⁶⁾ Rialachán (CE) Uimh. 297/95 ón gComhairle an 10 Feabhra 1995 maidir le táillí is iníoctha leis an nGníomhaireacht Eorpach um Meastóireacht ar Thárgí íocshláinte (IO L 35, 15.2.1995, lch. 1).

⁽⁷⁾ Rialachán (AE) Uimh. 658/2014 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 15 Bealtaine 2014 maidir le táillí is iníoctha leis an nGníomhaireacht Leigheasra Eorpach chun gníomhaíochtaí cágas-aireachais a dhéanamh i ndáil le tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine (IO L 189, 27.6.2014, lch. 112).

⁽⁸⁾ Rialachán (CE) Uimh. 2049/2005 ón gCoimisiún an 15 Nollaig 2005 lena ndéantar, de bhun Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle, rialacha a leagan síos maidir le híoc táillí leis an nGníomhaireacht Leigheasra Eorpach ag micrifhiontaí agus ag fiontaí bheaga agus mheánmhéide agus maidir le cúnamh riarrachán a fhaigheann na fiontaí sin ón Gníomhaireacht (IO L 329, 16.12.2005, lch. 4).

- (4) Sula ndéantar táirge íocshláinte lena úsáid ag an duine a údarú chun é a chur ar an margadh i gceann amháin nónios mó de na Ballstáit, is iondúil go ndéantar staidéir fhoreathaná air chun a áirithíú go bhfuil sé sábhalte, ar ard-cháilíocht agus eífeachtach lena úsáid sa spriophobal. I gcás catagóirí áirithe de tháirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine, áfach, chun freastal ar na riachtanais sin liactha na n-othar nach bhfuil freastal déanta orthu cheana féin agus chun leasa na sláinte poiblí, d'fhéadfad sé go mbeadh gá le húdaruithe margáiochta a dheonú bunaithe ar shonraí nach bhfuil chomh hiomlán agus a bheadh de ghnáth. Ba cheart gur de réir oibleagáidí ar leith a dhéanfaí údaruithe margáiochta den sórt sin a dheonú. Ba cheart go mbeadh sna catagóirí táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine lena mbaineann na táirgí íocshláinte, lena n-áirítear táirgí íocshláinte dílleachtacha, a bhfuil sé mar aidhm leo galair thromchúiseacha dhíblitheacha nó is baol bás a chóireáil nó a chosc, nó a chuidíonn le diagnóisiú liactha na ngalar sin, nó go bhfuil na táirgí sin beartaithe lena n-úsáid i staideanna éigeandála mar fhreagairt ar bhagairt ar an tsláinte phoiblí. Tá na rialacha mionsonraithe maidir leis na húdaruithe margáiochta sin atá faoi réir oibleagáidí ar leith sonraithe i Rialachán (CE) Uimh. 507/2006 ón gCoimisiún ⁽⁹⁾. Ba cheart na rialacha sin a choinneáil, ach is iomchú go ndéanfaí iad a chomhdhlúthú trína gcroí-eilimintí a astriú isteach i Rialachán (CE) Uimh. 726/2004, agus ag an am céanna go gcoinneofaí tarmligean cumhachtaí a cheadaíonn don Choimisiún Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 a fhورlionadh trí na nósanna imeachta agus na forálacha le haghaidh deonú agus athnuachan na n-údaruithe margáiochta sin a choigeartú agus trí na catagóirí de tháirgí íocshláinte a chomhlíonann ceanglais an Rialacháin sin i dtaca le húdarú margáiochta a dheonú faoi réir oibleagáidí ar leith a shonrú.
- (5) Maidir le húdaruithe margáiochta i leith táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine, is údarás inniúil de chuid Ballstáit a dheonaíonn iad de bhun Threoir 2001/83/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle ⁽¹⁰⁾ nó is é an Coimisiún a dhéanann amhlaidh de bhun Rialachán (CE) Uimh. 726/2004. Tugann an Treoir agus an Rialachán sin freisin na bunús dlí le haghaidh scrúdú a dhéanamh ar iarratais ar athruithe ar théarmaí na n-údaruithe margáiochta. Le Treoir 2009/53/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle ⁽¹¹⁾, déantar tuilleadh comhchuibhithe ar an gcóras chun iarratais ar athruithe a scrúdú sa mhéid go gclúdódh sé freisin go leor táirgí íocshláinte a údaraítear faoi nósanna imeachta náisiúnta amháin. Ba cheart go gcoinneofaí an córas sin mar a leagtar síos i Rialachán (CE) Uimh. 1234/2008 ón gCoimisiún ⁽¹²⁾ arna leasú tar éis Treoir 2009/53/CE a ghlacadh. Is iomchú áfach go ndéanfaí an córas sin a chomhdhlúthú trí na croí-eilimintí ann a astriú isteach i dTreoir 2001/83/CE agus Rialachán (CE) Uimh. 726/2004, agus ag an am céanna go gcoinneofaí sa dá ghníomh tarmligean na gcumhachtaí a cheadaíonn don Choimisiún na croí-eilimintí sin a chomhlánú trí eilimintí riachtanacha eile a leagan síos agus an córas chun scrúdú a dhéanamh ar iarratais ar athruithe atá i bhfeidhm faoi láthair a oriúinú don dul chun cinn teicniúil agus eolaíoch. Ós rud é gur cheart go bhfanfadhbh na forálacha maidir le hathruithe mar atá i dTreoir 2001/83/CE ailínthe leis na forálacha sin i Rialachán (CE) Uimh. 726/2004, is iomchú go ndéanfaí na hathruithe céanna sa dá ghníomh sin.
- (6) Ba cheart don Ghníomhaireacht comhairle a sholáthar maidir le modhanna forbartha nuálacha a ghlacadh ar bhonn rialála i gcomhthéacs na taighde agus na forbartha ar tháirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus ar tháirgí íocshláinte tréidliachta.
- (7) Ó 2015, tá Tuarascálacha Comhpháirteachá Idirghníomhaireachta maidir le hAnailís ar Thomhailt agus Frithsheasmhacht in aghaidh Frithmhiocróban (JACRA) á bhfoilsíú ag an nGníomhaireacht, ag an Údarás Eorpach um Shábháilteacht Bia agus ag an Láirionad Eorpach um Ghalair a Chosc agus a Rialú. Is iomchú go leanann an Ghníomhaireacht de bheith ag rannchuidiú le tuairisciú tráthrialta ar fhrithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhrithmhiocróbaigh agus go ndéanfaí an tuairisciú gach 3 bliana ar a laghad. I bhfianaise a thromchúisí atá an bhagairt ó fhrithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhrithmhiocróbaigh, is inmhianaithe go méadófaí a mhinice a dhéantar tuairisciú laistigh de na teorainneacha a leagtar síos bunaithe ar indéantacht agus iontaofacht na sonraí.
- (8) Chun a áirithíú go ndéantar oibleagáidí áirithe a bhaineann leis an údarú margáiochta i leith táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine arna ndeonú i gcomhréir le Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 a fhorsheidhmiú, ba cheart go mbeadh ar chumas an Choimisiún pionóis airgeadais a fhorchur. Nuair a bhíonn an fhreagrácht as mainneachtain na hoibleagáidí sin a chomhlíonadh á measúnú agus nuair a bhíonn na pionóis sin á bhforchur, tá sé tábhachtach go mbeadh bealaí ann chun aghaidh a thabhairt ar an bhfforas go bhféadfadhbh sealbhóiri údaraithe margáiochta a bheith mar chuid d'eintiteas eacnamaíoch nónios leithne. Mura ndéantar é sin, tá riosca soiléir agus in-sainaithéanta ann go bhféadfaí an fhreagrácht as mainneachtain na hoibleagáidí sin a chomhlíonadh a sheachaint, agus go bhféadfadhbh sé sin tionchar a imirt ar an gcumas pionóis eífeachtacha, chomhréireacha agus athchomhairleacha a fhorchur.

⁽⁹⁾ Rialachán (CE) Uimh. 507/2006 ón gCoimisiún an 29 Mártá 2006 maidir le húdarú margáiochta coinníollach le haghaidh táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine a thagann faoi raon feidhme Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle (IO L 92, 30.3.2006, lch. 6).

⁽¹⁰⁾ Treoir 2001/83/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 6 Samhain 2001 maidir leis an gCód Comhphobail i ndáil le táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine (IO L 311, 28.11.2001, lch. 67).

⁽¹¹⁾ Treoir 2009/53/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 18 Meitheamh 2009 lena leasaítear Treoir 2001/82/CE agus Treoir 2001/83/CE, a mhéid a bhaineann le hathruithe ar na téarmaí le haghaidh údaruithe margáiochta i leith táirgí íocshláinte (IO L 168, 30.6.2009, lch. 33).

⁽¹²⁾ Rialachán (CE) Uimh. 1234/2008 ón gCoimisiún an 24 Samhain 2008 maidir le scrúdú na n-athruithe ar théarmaí na n-údaruithe margáiochta do tháirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus do tháirgí íocshláinte tréidliachta (IO L 334, 12.12.2008, lch. 7).

- (9) Tá na rialacha mionsonraithe maidir le pionós airgeadais as mainneachtain oibleagáidí áirithe a chomhlíonadh a leagtar síos i Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 agus i Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽¹³⁾ sonraithe i Rialachán (CE) Uimh. 658/2007 ón gCoimisiún⁽¹⁴⁾. Ba cheart na rialacha sin a choinneáil, ach is iomchuí go ndéanfaí iad a chomhdhlúthú trí na croí-eilimintí agus an liosta ina sonraítear na hoibleagáidí sin a aistriú isteach i Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 trí nósanna imeachta a leagan síos chun na pionós airgeadais sin a fhochur. Ba cheart Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006 a leasú chun sonraíocht na n-oibleagáidí sa Rialachán sin atá faoi réir pionós airgeadais atá leagtha síos i Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 chomh maith le na cumhactaí lena ligfear don Choimisiún nósanna imeachta a leagan síos chun pionós airgeadais a fhochur a chur san áireamh.
- (10) Mar thoradh ar theacht i bhfeidhm Chonradh Liospóin, ba cheart na cumhactaí a thugtar don Choimisiún faoi Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 a ailníú le hAirteagal 290 agus le hAirteagal 291 den Chonradh ar Fheidhmiú an Aontais Eorpaigh (CFAE). Chun eilimintí neamh-riachtanacha áirithe de Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 a fhoclónadh nó a leasú, ba cheart an chumhacht chun gníomhartha a ghlacadh i gcomhréir le hAirteagal 290 CFAE a tharmligeann chuig an gCoimisiún i ndáil leis na cásanna a chinneadh ina bhféadfadh gá a bheith le staidéir éifeachtúlachta iar-údarúcháin, nósanna imeachta a bhunú maidir le hiarratais ar aistriú údaruithe margáiochta a scrúdú, lena sonrófar na catagóirí tárgí íocshláinte a bhféadfái údarú margáiochta a dheonú faoi réir oibleagáidí sonracha agus lena sonrófar na nósanna imeachta agus na ceanglais maidir leis an údarú margáiochta sin a dheonú agus lena athnuachan, lena sonrófar na catagóirí inar cheart athruithe a aicmiú agus lena mbunaítear nósanna imeachta chun scrúdú a dhéanamh ar iarratais ar athruithe ar údaruithe margáiochta, lena mbunaítear nósanna imeachta maidir le hiarratais ar aistriú údaruithe margáiochta a scrúdú, agus lena leagtar síos an nós imeachta agus na rialacha maidir le fineálacha nó íocaiochtaí pionósacha tréimhsíula a fhochur maidir le mainneachtain na hoibleagáidí a chomhlíonadh faoi Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 a fhochur, chomh maith le coinníollacha agus modhanna a mbailithe. Tá sé tábhachtach, go háirthe, go rachadh an Coimisiún i mbun comhairliúcháin iomchuí le linn a chuid oibre ullmhúcháin, lena n-áirítear ar leibhéal na saineolaite, agus go ndéanfaí na comhairliúcháin sin i gcomhréir leis na prionsabail a leagtar síos i gComhaontú Idirinstiúideach an 13 Aibreán 2016 maidir le Reachtóireacht Níos Fearr⁽¹⁵⁾. Go sonrach, chun ranannpháirtíocht chomhionann in ullmhú na ngníomhartha tarmligthe a áirithíú, faigheann Parlaimint na hEorpa agus an Chomhairle na doiciméid uile ag an am céanna leis na saineolaithe sna Ballstáit, agus bíonn rochtain chórasach ag a grúid saineolaithe ar chruinnithe ghrúpaí saineolaithe an Choimisiúin a bhíonn ag déileáil le hullmhú na ngníomhartha tarmligthe.
- (11) Chun coinníollacha aonfhoirmearcha a áirithíú maidir le Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 a chur chun feidhme i ndáil le húdaruithe margáiochta i leith tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine, ba cheart cumhactaí cur chun feidhme a thabhairt don Choimisiún. Ba cheart na cumhactaí sin a fheidhmiú i gcomhréir le Rialachán (AE) Uimh. 182/2011 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽¹⁶⁾.
- (12) Is iomchuí, chun foráil a dhéanamh maidir le cinnteacht dhlíthíúil, a shoiléiriú go bhfuil Rialachán (CE) Uimh. 2141/96⁽¹⁷⁾ ón gCoimisiún fós i bhfeidhm agus go leanann sé d'fheidhm a bheith aige mura rud é agus go dtí go n-aisghairtear é. Ar an gcúis chéanna, ba cheart a shoiléiriú go bhfanann Rialachán (CE) Uimh. 507/2006 agus (CE) Uimh. 658/2007 i bhfeidhm agus go leanann siad d'fheidhm a bheith acu mura rud é agus go dtí go n-aisghairtear iad.
- (13) Ba cheart, dá bhrí sin, Rialachán (AE) Uimh. 726/2004, Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006 agus Treoir 2001/83/CE a leasú dá réir,

TAR ÉIS AN RIALACHÁN SEO A GHLACADH:

Airteagal 1

Leasuithe ar Rialachán (CE) Uimh. 726/2004

Leasaítear Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 mar a leanas:

- (1) cuirtear an méid seo a leanas in ionad an teidil:

"Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 31 Márta 2004 lena leagtar síos nósanna imeachta Aontais maidir le húdarú agus maoirseacht tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus lena mbunaítear Gníomhaireacht Leigheasra Eorpach";

⁽¹³⁾ Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 12 Nollaig 2006 maidir le tárgí íocshláinte le haghaidh úsáid péidiatraice agus lena leasaítear Rialachán (CE) Uimh. 1768/92, Treoir 2001/20/CE, Treoir 2001/83/CE agus Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 (IO L 378, 27.12.2006, lch. 1).

⁽¹⁴⁾ Rialachán (CE) Uimh. 658/2007 ón gCoimisiún an 14 Meitheamh 2007 i dtaca le pionós airgeadais do shárú oibleagáidí áirithe i ndáil le húdaruithe margáiochta a dheonaítear faoi Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle (IO L 155, 15.6.2007, lch. 10).

⁽¹⁵⁾ IO L 123, 12.5.2016, lch. 1.

⁽¹⁶⁾ Rialachán (AE) Uimh. 182/2011 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 16 Feabhra 2011 lena leagtar síos na rialacha agus na prionsabail ghinearáltá a bhaineann leis na sásráí maidir le rialú ag na Ballstáit ar fheidhmiú cumhactaí cur chun feidhme ag an gCoimisiún (IO L 55, 28.2.2011, lch. 13).

⁽¹⁷⁾ Rialachán (CE) Uimh. 2141/96 ón gCoimisiún an 7 Samhain 1996 maidir le hiarratas ar aistriú údaraithe margáiochta le haghaidh tárgí íocshláinte a thagann faoi raon feidhme Rialachán (CE) Uimh. 2309/93 ón gComhairle (IO L 286, 8.11.1996, lch. 6).

- (2) cuirtear an focal “Aontas” in ionad an fhocail “Comhphobal” agus déantar aon athruithe gramadaí is gá;
- (3) cuirtear na focail “Clár Comhphobail” in Airteagal 13(1) agus (2) in ionad na bhfocal “Clár an Aontais”;
- (4) cuirtear na focail “Cúirt Bhreithiúnais an Aontais Eorpaigh” in ionad na bhfocal “Cúirt Bhreithiúnais na gComhphobal Eorpach”;
- (5) cuirtear na focail “Prótacal ar Phribhléidí agus Díolúintí an Aontais Eorpaigh” in ionad na bhfocal “Prótacal ar Phribhléidí agus Díolúintí na gComhphobal Eorpach”;
- (6) in Airteagal 1, cuirtear an méid seo a leanas in ionad na chéad mhíre:

“Is é cuspoír an Rialacháin seo ná nósanna imeachta Aontais a leagan síos maidir le húdarú, maoirseacht agus cónas-aireachas i leith táirge íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus Gníomhaireacht Leigheasra Eorpach a bhunú (‘an Ghníomhaireacht’) a dhéanfaidh na cúramí i ndáil le táirge íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus le táirge íocshláinte tréidliacha a leagtar síos sa Rialachán seo agus i reachtaíocht ábhartha eile de chuid an Aontais.”;

- (7) cuirtear an méid seo a leanas in ionad Airteagal 2:

“Beidh feidhm ag na sainmhínithe a leagtar síos in Airteagal 1 de Threoir 2001/83/CE chun críocha an Rialacháin seo.

Dá thoradh sin, sa Rialachán seo, ciallaíonn ‘táirge íocshláinte’ agus ‘táirge íocshláinte lena n-úsáid ag an duine’ táirge íocshláinte amhail a shainmhínítear i bpointe (2) d’Airteagal 1 de Threoir 2001/83/CE;

Sa bhereis air sin, beidh feidhm ag na sainmhínithe seo a leanas chun críocha an Rialacháin seo:

- (1) ciallaíonn ‘táirge íocshláinte tréidliacha’ táirge íocshláinte a shainmhínítear i bpointe (1) d’Airteagal 4 de Rialachán (AE) 2019/6 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle (*);
- (2) ciallaíonn ‘frithmhiocróbach’ frithmhiocróbach mar a shainmhínítear i bpointe (12) d’Airteagal 4 de Rialachán (AE) 2019/6.

(*) Rialachán (AE) 2019/6 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 11 Nollaig 2018 maidir le táirge íocshláinte tréidliacha agus lena n-aisghairtear Treoir 2001/82/CE (IO L 4, 7.1.2009, Ich. 43).”;

- (8) leasaítear Airteagal 3 mar a leanas:

- (a) cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 2:

“2. Aon táirge íocshláinte nach bhfuil in Iarscríbhinn I, féadfaidh an tAontas údarú margáiochta a dheonú ina leith i gcomhréir leis an Rialachán seo, más rud é:

(a) go bhfuil substaint ghníomhach sa táirge íocshláinte agus nach raibh an tsubstaint sin údaraithe san Aontas an 20 Bealtaine 2004; nó

(b) go léiríonn an t-iarratasóir go bhfuil nuál shuntasach ó thaobh teiriú, eolaíochta nó teicneolaíochta de ag gabháil leis an táirge íocshláinte nó go rachadh deonú an údaraithe i gcomhréir leis an Rialachán seo chun leasa shláinte na n-othar ar leibhéal an Aontais.”;

- (b) i mír 3, cuirtear an méid seo a leanas in ionad an fhocláiocht réamhráitigh agus phointe (a):

“Féadfaidh údaráis inniúla na mBallstát táirge íocshláinte cineálach de tháirge íocshláinte tagartha arna údarú ag an Aontas a údarú i gcomhréir le Treoir 2001/83/CE ar na coinníollacha seo a leanas:

(a) cuirtear an t-iarratas ar údarú isteach i gcomhréir le hAirteagal 10 de Threoir 2001/83/CE;”;

- (c) scriostar mír 4;

- (9) in Airteagal 4, scriostar mír 3;

- (10) in Airteagal 9(1), cuirtear an méid seo a leanas in ionad phointe (d):

“(d) gur gá an t-údarú a dheonú faoi réir na gcoinníollacha dá bhforáiltear in Airteagal 14(8) agus Airteagal 14-a. ”;

(11) leasaítear Airteagal 10 mar a leanas:

(a) cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 2:

“2. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, cinneadh críochnaitheach a ghlacadh laistigh de 15 lá tar éis dó tuairim an Bhuanchoiste um Tháirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an Duine a fháil. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 87(2).”;

(b) cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 5:

“5. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, rialacha mionsonraithe a ghlacadh maidir le cur chun feidhme mhír 4 ina sonrófar na teorainneacha ama agus na nósannaimeachta is infheidhme. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 87(2).”;

(12) in Airteagal 10b, cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 1:

“1. Tugtar de chumhacht don Choimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlacadh i gcomhréir le hAirteagal 87b, chun an Rialachán seo a fhirlónadh trí na cásanna a chinneadh ina bhféadfadh gá a bheith le staidéir éifeachtúlachta iar-údaraithe faoi phointe (cc) d'Airteagal 9(4) agus pointe (b) d'Airteagal 10a(1).”;

(13) Leasaítear Airteagal 14 mar a leanas:

(a) cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 1:

“1. Gan dochar do mhíreanna 4 agus 5 den Airteagal seo agus d'Airteagal 14a, beidh údarú margáiochta bailí ar feadh 5 bliana.”;

(b) scriostar mír 7.

(14) cuirtear isteach an tAirteagal seo a leanas roimh Airteagal 14a:

“Airteagal 14-a

1. I gcásanna cuí-réasúnaithe, chun freastal ar riachtanais liachta othar nach bhfuiltear ag freastal orthu, féadfar údarú margáiochta, le haghaidh tárgí íocshláinte atá beartaithe chun cóireáil a dhéanamh ar ghalair thromchúiseacha dhíblitheacha nó is baol báis, nó chun na galair sin a chosc nó chun cuidiú lena ndiagnósiú liachta, a dheonú sula ndéantar sonraí cliniciúla cuimsitheacha a chur isteach ar choinníoll gur mó go mór an tairbhe atá ag gabháil leis an táirge íocshláinte lena mbaineann a bheith ar fáil láithreach ar an margadh ná an baol a ghabhann leis an bhfíoras go bhfuil sonraí breise fós de dhíth. I staideanna éigeandála, féadfar údarú margáiochta i leith tárgí íocshláinte den sórt sin a dheonú freisin i gcás nach mbeidh sonraí réamhchliniciúla nó cógaseolaíochta cuimsitheacha soláthraithe.

2. Chun críocha an Airteagail seo, ciallaíonn “riachtanais liachta nach bhfuiltear ag freastal orthu” riocht nach ann d'aon mhodh diagnóise, coisc nó cóireála sásúil ina leith atá údaraithe san Aontas nó, fiú más ann do mhodh den sórt sin, riocht a mbeidh an táirge íocshláinte lena mbaineann ina mhór bhuntáiste teiriú do na daoine a bhfuil an riocht sin ag gabháil dóibh.

3. Ní fhéadfar údaruithe margáiochta a dheonú de bhun an Airteagail seo ach amháin má tá an chothromaíocht idir rioscái agus tairbhí a ghabhann leis an táirge íocshláinte fabhrach agus más dócha go mbeidh an t-iarratasóir in ann sonraí cuimsitheacha a sholáthar.

4. Údaruithe margáiochta a dheonaítear de bhun an Airteagail seo, beidh siad faoi réir oibleagáidí sonracha., Déanfar na hoibleagáidí sonracha sin agus, nuair is iomchuí, na teorainneacha ama maidir le comhlíonadh a shonrú sna coinníollacha don údarú margáiochta. Beidh na hoibleagáidí sonracha sin le hathbhreithniú go bliantúil ag an nGníomhaireacht.

5. Mar chuid de na hoibleagáidí sonracha dá dtagraítear i mír 4, beidh de cheangal ar shealbhóir an údaraithe margáiochta a dheonaítear de bhun an Airteagail seo staidéir leanúnacha a thabhairt i gcrích, nó staidéir nua a sheoladh, d'fhonn a dheimhniú go bhfuil an chothromaíocht idir rioscái agus tairbhí fabhrach.

6. Luafar go soiléir san achoimre ar shaintréithe an táirge agus ar bheileog an phacáiste gur deonaíodh an t-údarú margáiochta don táirge íocshláinte faoi réir na n-oibleagáidí sonracha sin dá dtagraítear i mír 4.

7. De mhaolú ar Airteagal 14(1), beidh an t-údarú margáiochta arna dheonú de bhun an Airteagail seo bailí ar feadh bliana, ar bhonn in-athnuaithe.

8. Nuair a bheidh na hoibleagáidí sonracha dá dtagraítear i mír 4 den Airteagal seo comhlíonta, féadfaidh an Coimisiún, ag leanún as iarratas ó shealbhóir an údaraithe margáiochta agus tar éis tuairim fhabhrach a fháil ón nGníomhaireacht, údarú margáiochta a dheonú a bheidh bailí ar feadh 5 bliana agus a bheith in-athnuaithe de bhun Airteagal 14(2) agus (3).

9. Tugtar de chumhacht don Choimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlacadh i gcomhréir le hAirteagal 87b a bhaineann leis an Rialachán seo a fhirlónadh trí bhíthin an méid seo a leanas a shonrú:

- (a) na catagóirí de tháirgí íocshláinte lena mbaineann mír 1 den Airteagal seo; agus
- (b) na nósanna imeachta agus na ceanglais maidir le deonú údaraithe margáiochta de bhun an Airteagal seo agus maidir lena athnuachan.”;

(15) in Airteagal 16, scriostar mír 4.

(16) Cuirtear na hAirteagail seo a leanas isteach:

“Airteagal 16a

1. Déanfar athruithe aicmiú ina gcatagóirí éagsúla ag brath ar leibhéal an riosca don tsláinte phoiblí agus an tionchar féideartha atá acu ar cháilíocht, sábháilteacht agus éifeachtúlacht an táirge íocshláinte lena mbaineann. Beidh raon ag na catagóirí sin ó athruithe ar théarmaí an údaraithe margáiochta a bhfuil an tionchar féideartha is airde acu ar cháilíocht, sábháilteacht nó éifeachtúlacht an táirge íocshláinte go dtí athruithe nach bhfuil aon tionchar acu orthu nó ar tionchar fósta atá acu orthu.

2. Beidh na nósanna imeachta le haghaidh scrídú a dhéanamh ar iarratais ar athruithe comhréireach leis an riosca agus an tionchar atá i gceist. Beidh raon ag na nósanna imeachta sin ó nósanna imeachta nach gceadaíonn cur chun feidhme a dhéanamh ach amháin nuair a bheidh formheas bunaithe ar mheasúnú eolaíoch ionlán faighe go dtí nósanna imeachta a cheadaíonn cur chun feidhme a dhéanamh láithreach agus sealbhóir an údaraithe margáiochta fógra a thabhairt ina dhiadh sin don Gníomhaireacht.

3. Tugtar de chumhacht don Choimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlacadh i gcomhréir le hAirteagal 87b chun an Rialachán seo a fhirlónadh tríd an méid seo a leanas:

- (a) na catagóirí ina mbeidh athruithe aicmithe a shonrú, agus

- (b) nósanna imeachta a leagan síos le haghaidh scrídú a dhéanamh ar iarratais ar athruithe ar théarmaí na n-údaraithe margáiochta.;

Airteagal 16b

Féadfar údarú margáiochta a aistriú chuig sealbhóir údaraithe margáiochta nua. Ní mheasfar gur athrú a bheidh san aistriú sin. Beidh an t-aistriú faoi réir a fhormheasa roimh ré ag an gCoimisiún, tar éis iarratas ar an aistriú a bheith curtha isteach chuig an nGníomhaireacht.

Tugtar de chumhacht don Choimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlacadh i gcomhréir le hAirteagal 87b chun forlónadh a dhéanamh ar an Rialachán seo trí nósanna imeachta a bhunú le haghaidh iarratais chuig an nGníomhaireacht a scrídú ar mhaith le húdaruithe margáiochta a aistriú.”;

(17) Leasaítear Airteagal 20 mar a leanas:

(a) cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 3:

“3. Tráth ar bith sa nós imeachta a leagtar síos san Airteagal seo, agus tar éis comhairliúchán iomchuí a dhéanamh leis an nGníomhaireacht, féadfaidh an Coimisiún bearta sealadacha a dhéanamh. Cuirfear na bearta sealadacha sin i bhfeidhm láithreach.

Déanfaidh an Coimisiún, gan aon mhoill mhíchúí agus trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, cinneadh críochnaitheach a ghlacadh maidir leis na bearta atá le déanamh i ndáil leis an táirge íocshláinte lena mbaineann. Glacfar na gníomhartha cur chun feidhme sin i gcomhréir leis an nós imeachta scrídúcháin dá dtagraítear in Airteagal 87(2) den Rialachán seo.

Féadfaidh an Coimisiún, de bhun Airteagal 127a de Threoir 2001/83/CE, cinneadh arna dhíriú chuig na Ballstáit a ghlacadh freisin.”;

(b) cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 6:

“6. Féadfar na bearta fionraíochta dá dtagraítear i mír 4 a choinneáil i bhfeidhm go dtí go mbeidh cinneadh críochnaitheach glactha i gcomhréir le mír 3.”;

(18) cuirtear an tAirteagal seo a leanas isteach roimh Caibidil 3:

“Airteagal 20a

I gcás ina dtagann an Gníomhaireacht ar an tátal gur mhainnígh sealbhóir údaraithe margáiochta arna dheonú de bhun Airteagal 14a na hoibleagáidí a leagtar síos san údarú margáiochta a chomhlónadh, cuirfidh an Gníomhaireacht an Coimisiún ar an eolas dá réir. Glacfaidh an Coimisiún cinneadh chun an t-údarú margáiochta sin a athrú, a fhionraí nó a chúlghairm i gcomhréir leis an nós imeachta a leagtar amach in Airteagal 10.”;

(19) scriostar Airteagal 30 go hAirteagal 54;

(20) cuirtear an méid seo a leanas in ionad Airteagal 55:

“Airteagal 55

Leis seo, déantar Gníomhaireacht Leigheasra Eorpach a bhunú.

Beidh an Gníomhaireacht freagrach as comhordú a dhéanamh ar na hacmhainní eolaíocha atá ann cheana agus atá curtha ar fáil di ag na Ballstáit ar mhaithe le meastóireacht, maoirseacht agus cógas-aireachas a dhéanamh ar tháirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus ar tháirgí íocshláinte tréidliachta.”;

(21) Leasaítear Airteagal 56 mar a leanas:

(a) i mír 1, cuirtear an méid seo a leanas in ionad phointe (b):

“(b) an Coiste um Tháirgí Íocshláinte Tréidliachta arna bhunú de bhun Airteagal 139(1) de Rialachán (AE) 2019/6;”;

(b) i mír (2), cuirtear an méid seo a leanas in ionad na chéad fhomhíre:

“2. Féadfaidh na coistí dá dtagraítear i bpointí (a), (aa), (c), (d), (da) agus (e) de mhír 1 den Airteagal seo buanmheitheal agus meitheal shealadach a bhunú dóibh féin. Féadfaidh an coiste dá dtagraítear i bpointe (a) de mhír 1 den Airteagal seo grúpaí comhairleacha eolaíocha a bhunú i ndáil leis an meastóireacht ar chineálacha sonracha táirgí íocshláinte nó cóireálaacha leighis, agus chuir a bhféadfaidh sé cúramí áirithe a bhaineann le tarraingt suas na dtuairimí eolaíocha dá dtagraítear in Airteagal 5 a tharmligeann.”;

(c) cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 3:

“3. Déanfaidh an Stiúrthóir Feidhmiúcháin, i gcomhar leis an gCoiste um Tháirgí Íocshláinte lena nÚsáid ag an Duine agus leis an gCoiste um Tháirgí Íocshláinte Tréidliachta, na struchtúir agus nósanna imeachta riarracháin a chur ar bun lena bhféadfar forbairt a dhéanamh ar chomhairle do ghnóthais, amhail dá dtagraítear i bpointe (n) d'Airteagal 57(1), lena n-áirítear comhairle i dtaobh úsáid modheolaíochtaí agus urlísí núiosacha sa taighde agus san fhorbairt, go háirithe a mhéid a bhaineann le teirípí nua a fhorbairt.

Déanfaidh na Coistí sin buanmheitheal a bhunú a mbeidh sé de chúram aonair uirthi comhairle eolaíoch a thabhairt do ghnóthais.”;

(d) i mír 4, cuirtear na focail “an Coiste um Tháirgí Íocshláinte Tréidliachta” in ionad na bhfocal “an Coiste um Tháirgí Míochaine dÚsáid Tréidliachta”;

(22) Leasaítear Airteagal 57 mar a leanas:

(a) leasaítear mír 1 mar a leanas:

(i) cuirtear an méid seo a leanas in ionad na focláiochta tosaigh agus phointí (a) go (f):

“1. Déanfaidh an Gníomhaireacht an chomhairle eolaíoch is fearr is féidir a sholáthar do na Ballstáit agus d'institiúidí an Aontais maidir le haon cheist a bhaineann leis an meastóireacht ar cháillíocht, sábháilteach agus éifeachtúlacht táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine nó táirgí íocshláinte tréidliachta a tharchuirtear chuici i gcomhréir le reachtaíocht an Aontais a bhaineann le táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine nó táirgí íocshláinte tréidliachta.

Chuige sin, déanfaidh an Gníomhaireacht, ag gníomhú dí go háirithe trína coistí, na cúramí seo a leanas:

(a) comhordú ar an meastóireacht eolaíoch ar cháillíocht, sábháilteach agus éifeachtúlacht táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus táirgí íocshláinte tréidliachta a thagann faoi réir nósanna imeachta an Aontais maidir le húdarú margáiochta;

(b) arna iaraidh sin uirthi, tuarascálacha measúnaithe, achoimrí ar shaintréithe táirge, lipéid agus bileoga an phacáiste do na táirgí íocshláinte sin lena n-úsáid ag an duine a tharchur agus a chur ar fáil go poiblí;

(c) faireachán ar tháirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus ar tháirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú san Aontas a chomhordú agus comhairle a sholáthar maidir leis na bearta is gá chun úsáid shábháilte agus éifeachtach na dtáirgí sin a áirithí, go háirithe trí chomhordú a dhéanamh ar mheastóireacht agus ar chur chun feidhme na n-oibleagáidí agus na gcóras um chógas-aireachas agus trí fhaireachán a dhéanamh ar an gcur chun feidhme sin;

- (d) comhthiomsú agus scaipeadh faisinéis i dtaobh frithghníomhuithe díobhálacha amhrasta i leith táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus táirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú san Aontas a áirithíú trí bhíthin bunachair sonraí a bhfuil buanrochtain ag na Ballstáit ar fad orthu;
- (e) cuidiú leis na Ballstáit faisinéis i dtaobh buarthái cógas-aireachais a bhaineann le táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine a chur in iúl go mear do ghairmithe cúram sláinte agus fógairtí sábháilteachta na n-údarás inniúil náisiúnta a chomhordú;
- (f) faisinéis iomchuí i dtaobh buarthái cógas-aireachais a bhaineann le táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine a scaipeadh ar an bpobal i gcoitinne, go háirithe trí thairseach gréasáin Eorpach le haghaidh cógas-leighis a chur ar bun agus a chothabháil;”;
- (ii) scriostar pointí (g) agus (h);
- (iii) cuirtear an méid seo a leanas in ionad phointí (i) go (t):
- “(i) comhordú a dhéanamh, a mhéid a bhaineann le táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus táirgí íocshláinte tréidliachta, ar a fhíorú an bhfuil prionsabail an dea-chleachtais monaraíochta, an dea-chleachtais saotharlainne agus an dea-chleachtais chliniciúil á gcomhlíonadh agus, a mhéid a bhaineann le táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine, ar a fhíorú an bhfuil oibleagáidí cógas-aireachais á gcomhlíonadh;
 - (j) arna iarraidh sin uirthi, tacaíocht theicniúil agus eolaíoch a sholáthar chun feabhas a chur ar an gcomhar idir an tAontas, a chuid Ballstát, eagraíochaí idirnáisiúnta agus tríú tíortha maidir le saincheisteanna eolaíocha agus teicniúla a bhaineann leis an meastóireacht ar tháirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus ar tháirgí íocshláinte tréidliachta, go háirithe i gcomhthéacs pléiti a eagraítear faoi chuimsíu comhdhálacha idirnáisiúnta maidir le comhchuibhíú;
 - (k) stádas údaruithe margáiochta i leith táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus i leith táirgí íocshláinte tréidliachta a thaifeadadh i gcomhréir le nósanna imeachta údaraithe margáiochta an Aontais;
 - (l) bunachar sonraí ar tháirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine a chruthú, ar bunachar sonraí é a mbeidh rochtain ag an bpobal i gcoitinne air, agus a áirithíú go ndéantar é a nuashonrú agus go ndéantar é a bhainiú go neamhspleách ar chuideachtaí cógaisíochta; éascaíonn an bunachar sonraí an cuardach ar fhaisnéis atá údaraithe cheana féin do bhitheoga an phacáiste; tá roinn ar leith ann maidir le táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine arna n-údarú le haghaidh cóir leighis a chur ar leanáí; déantar an fhaisnéis a sholáthrófar don phobal i gcoitinne a chur i bhfocal a bheidh iomchuí agus intuigthe;
 - (m) cuidiú leis an Aontas agus lena Bhallstáit ó thaobh faisinéis a sholáthar do ghairmithe cúram sláinte agus don phobal i gcoitinne i dtaobh táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus i dtaobh táirgí íocshláinte tréidliachta a bhfuil meastóireacht déanta orthu ag an nGníomhaireacht;
 - (n) comhairle a chur ar ghnóthais i dtaobh táistílacha agus trialacha éagsúla a sheoladh atá riachtanach chun cáiliocht, sábháilteach agus éifeachtúlacht táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus táirgí íocshláinte tréidliachta a léiriú;
 - (o) a sheiceáil go bhfuil na coinníollacha a leagtar síos i reachtaíocht an Aontais maidir le táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus le táirgí íocshláinte tréidliachta agus in údaruithe margáiochta á gcomhlíonadh sa chás ina ndéantar táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine a dháileadh go comhthreomhar agus maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta a údaraítear i gcomhréir leis an Rialachán seo nó, de réir mar is infheidhme, le Rialachán (AE) 2019/6;
 - (p) arna iarraidh sin ag an gCoimisiún, aon tuairim eolaíoch eile i dtaca leis an meastóireacht ar tháirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus ar tháirgí íocshláinte tréidliachta, nó na hábhair thosaigh a úsáidtear i monarú táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus táirgí íocshláinte tréidliachta, a tharraingt suas;
 - (q) d'fhonn an tsláinte phoiblí a chosaint, faisinéis eolaíoch i dtaca le gníomhairí pataigineacha a d'fhéadfá a úsáid i gcogaíocht bhitheolaíoch a thiomsú, lena n-áirítear cibé arb ann do vacsaíní nó an bhfuil táirgí íocshláinte eile lena n-úsáid ag an duine agus táirgí íocshláinte tréidliachta eile ar fáil chun éifeachtaí na ngníomhairí sin a chosc nó a chóireáil;
 - (r) maoirseacht ar cháilíocht na dtáirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus na dtáirgí íocshláinte tréidliachta a chuirtear ar an margadh a chomhordú trína iarraidh go ndéanfadh Saotharlann Oifigiúil um Rialú Leigheasra nó saotharlann atá ainmnithe ag Ballstát chun na críche sin táistíl le féachaint an gcomhlíonann siad na sonraíochtaí údaraithe;

- (s) aon fhaisnéis atá ábhartha do thoradh na nösanna imeachta meastóireachta i leith tárgí íocshláinte lena n-úsáid agus an duine agus tárgí íocshláinte tréidliachta a chur ar aghaidh go bliantúil chuig an údarás buiséadach;
- (t) cinntí amhail dá dtagraítear in Airteagal 7(1) de Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle a ghlaicadh (*);

(*) Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 12 Nollaig 2006 maidir le tárgí íocshláinte le haghaidh úsáid phéidiatraice agus lena leasaítear Rialachán (CEE) Uimh. 1768/92, Treoir 2001/20/CE, Treoir 2001/83/CE agus Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 (IO L 378, 27.12.2006, lch. 1).";

(iv) cuirtear an pointe seo a leanas leis:

"(u) rannchuidiú leis an tuairisciú comhpháirteach leis an Údarás Eorpach um Shábháilteacht Bia agus an Lárionad Eorpach um Ghalair a Chosc agus a Rialú maidir le díolacháin agus úsáid frithmhiocróbán sa mhíochaine daonna agus thréidliachta agus freisin maidir leis an staid i ndáil le frithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhrithmhiocróbacha san Aontas bunaithe ar rannchuidithe a bheidh faigte ó na Ballstáit, agus ceanglais agus tréimhsíúlacht tuairiscithe in Airteagal 57 de Rialachán (AE) 2019/6 á gcur san áireamh. Déanfar an tuairisciú sin gach 3 bliana ar a laghad."

(b) i mír 2, cuirtear an méid seo a leanas in ionad na chéad fhomhíre:

"2. Beidh sa bhunachar sonraí dá bhforáltear i bpointe (1) de mhír 1 den Airteagal seo achoimriú ar shaintréithe an táirge, bileog an phacáiste agus an fhaisnéis a thugtar ar an lipéadú. Déanfar an bunachar sonraí sin a fhorbairt ina chéimeanna agus tabharfar tosaíocht do thárgí íocshláinte arna n-údarú faoin Rialachán seo agus tárgí íocshláinte arna n-údarú faoi Chaibidil 4 de Theideal III de Threoir 2001/83/CE. Cuirfear leis an mbunachar sonraí ina dhiaidh sin chun aon táirge íocshláinte lena n-úsáid ag an duine arna údarú san Aontas a chuimsiú.";

(23) in Airteagal 59, cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 4:

"4. Ach amháin má fhóráltear a mhalairet sa Rialachán seo, Rialachán (AE) 2019/6 nó Treoir 2001/83/CE, i gcás ina bhfuil coinbhleacht bhunúsach faoi cheisteanna eolaíochta agus gur comhlacht i mBallstát an comhlacht lena mbaineann, oibreoidh an Ghníomhaireacht agus an comhlacht náisiúnta lena mbaineann i gcomhar le chéile chun an choinbhleacht a réiteach nó chun doiciméad comhpháirteach a ullmhú ina ndéanfar soiléiriú ar cheisteanna eolaíochta na coinbhleachta. Foilseofar an doiciméad comhpháirteach sin láithreach tar éis é a ghlaicadh.";

(24) leasaítear Airteagal 61 mar a leanas:

(a) cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 1 agus 2:

"1. Déanfaidh gach Ballstát, tar éis dó dul i gcomhairle leis an mBord Bainistíochta, comhalta amháin agus comhulta malartach amháin a cheapadh don Choiste um Thárgí Íocshláinte lena nÚsáid ag an Duine ar feadh tréimhse in-athnuaithe 3 bliana.

Déanfaidh na comhultaí malartacha ionadaíocht ar na comhultaí má bhíonn siad as láthair, agus vótálfaidh siad thar a gceann, agus féadfaidh iad a cheapadh chun feidhmiú ina rapóirtéirí i gcomhréir le hAirteagal 62.

Roghnófar na comhultaí agus na comhultaí malartacha ar bhonn a róil agus a dtaithí, mar is iomchuí, sa mheastóireacht ar thárgí Íocshláinte lena n-úsáid ag an duine, agus déanfaidh siad ionadaíocht ar na húdaráis náisiúnta inniuila.

2. Féadfaidh an Choiste um Thárgí Íocshláinte lena nÚsáid ag an Duine cígear comhultaí breise ar a mhéad a chomhthoghadh, ar comhultaí iad a roghnófar ar bhonn a n-inniúlachtaí eolaíochta sonracha. Ceapfar na comhultaí sin ar feadh tréimhse 3 bliana, tréimhse is féidir a athnuachan, agus ní bheidh aon comhultaí malartacha ann.

D'fhonn na comhultaí sin a chomhthoghadh, sainaithneoidh an Coiste inniúlachtaí eolaíocha sonracha comhlántacha an comhultaí breise nó na gcomhultaí breise. Roghnófar na comhultaí comhlthofa as measc saineolaithe a aimneoidh na Ballstáit nó an Ghníomhaireacht.";

(b) i mír 3, mír 5 agus mí® 8, cuirtear na focail "an Coiste um Thárgí Íocshláinte lena nÚsáid ag an Duine" in ionad na bhfocal "gach coiste";

(c) cuirtear an méid seo a leanas in ionad i mír 4:

“4. Beidh Stiúrthóir Feidhmiúcháin na Gníomhaireachta nó a ionadaí nó a hionadaí agus ionadaithe an Choimisiúin i dteideal freastal ar na cruinnithe uile a bheidh ag na coistí dá dtagraítear in Airteagal 56(1), ag na meithleacha agus ag na grúpaí comhairleacha eolaíocha agus ar na cruinnithe eile ar fad a thionólfaidh an Ghníomhaireacht nó coistí na Gníomhaireachta.”;

(d) cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 6 agus mhír 7:

“6. Is iad an mheastóireacht eolaíoch agus na hacmhainní a bheidh ar fáil do chomhlachtaí náisiúnta údaruithe margáiochta a úsáidfidh comhaltaí an Choiste um Thárgí Íocshláinte lena nÚsáid ag an Duine agus na saineolaithe a bhfuil sé de chúram orthu tárgí Íocshláinte tréidliachta a mheasúnú. Déanfaidh gach údarás inniúil náisiúnta faireachán ar leibhéal eolaíoch agus ar neamhspleáchas na meastóireachta arna déanamh agus déanfaidh sé gníomhaíochtaí chomhlaí aínmhithe an Choiste sin agus gníomhaíochtaí saineolaithe a éascú. Staonfaidh na Ballstáit ó threoracha a thabhairt do na comhaltaí agus na saineolaithe sin a bheadh contrártha lena gcuide sainchúraimí fein, nó le cúraimí agus freagrachtaí na Gníomhaireachta.

7. Agus tuairim á hullmhú acu, déanfaidh na coistí dá dtagraítear in Airteagal 56(1) a ndícheall teacht ar chomhaontú eolaíoch. Mura féidir teacht ar chomhaontú mar sin, is éard a bheidh sa tuairim seasamh thromlach na gcomhaltaí mar aon le seasaimh éagsúla eile agus na forais ar a bhfuil siad bunaithe.”;

(25) Leasaítear Airteagal 62 mar a leanas:

(a) i mír 1, cuirtear an méid seo a leanas in ionad an tríú fomhír agus an ceathrú fomhír:

“Nuair a théitear i gcomhairle leis na grúpaí comhairleacha eolaíocha dá dtagraítear in Airteagal 56(2), cuirfidh an Coiste ar aghaidh chucu an dréacht-tuarascáil nó na dréacht-tuarascálacha um measúnú arna dtarraingt suas ag an rapóirtéir nó ag na comhrapóirtéirí. Déanfar an tuairim a eiseoidh an grúpa comhairleach eolaíoch a chur ar aghaidh chuig cathaoirleach an choiste ábhartha ar shlí a áiritheoidh go gcomhlíonfar na sprioc-amanna a leagtar síos in Airteagal 6(3).

I substaint na tuairime, áireofar an tuarascáil um measúnú arna foilsíú de bhun Airteagal 13(3).”;

(b) cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 2:

“2. Déanfaidh na Ballstáit aínmneacha na saineolaithe náisiúnta a bhfuil taithí chruthaithe acu i meastóireacht a dhéanamh ar thárgí Íocshláinte lena nÚsáid ag an duine agus ar thárgí Íocshláinte tréidliachta a chur ar aghaidh chuig an nGníomhaireacht, ar daoiné iad, agus Airteagal 63(2) á chur san áireamh, a bheadh ar fáil chun bheith ar mheithleacha nó ar ghrúpaí comhairleacha eolaíocha de chuid aon cheann de na coistí dá dtagraítear in Airteagal 56(1), agus cuirfear faisinéis ar aghaidh maidir lena gcuide cailíochtaí agus maidir lena réimsí sonracha saineolais.

Déanfaidh an Ghníomhaireacht liosta cothrom le dáta de na saineolaithe creidiúnaithe a bhunú agus a choimeád ar bun. Beidh ar áireamh sa liosta sin na saineolaithe náisiúnta dá dtagraítear sa chéad fhomhír agus aon saineolá eile arna cheapadh ag an nGníomhaireacht nó ag an gCoimisiún agus déanfar an liosta a nuashonrú.”;

(26) Leasaítear Airteagal 64 mar a leanas:

(a) cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 1:

“1. Is é an Bord Bainistíochta, ar thogra ón gCoimisiún, a dhéanfaidh an Stiúrthóir Feidhmiúcháin a cheapadh ar feadh tréimhse 5 bliana bunaithe ar liosta d'iarthóirí a bheidh molta ag an gCoimisiún i ndiaidh glao ar léiriú spéise arna fhoilsíú in Iris Oifigiúil an Aontais Eorpaigh agus de réir mar is cuí, trí mhodh eile. Sula ndéanfar an ceapachán, tabharfar cuireadh ar an bpointe don iarrthóir a bheidh ainmnithe ag an mBord Bainistíochta chun ráiteas a dhéanamh os comhair Pharlaimint na hEorpa agus ceisteanna ó na Feisirí a fhreagairt. Féadfaidh an Bord Bainistíochta téarma oifige an Stiúrthóra Feidhmiúcháin a athnuachan uair amháin, ar thogra ón gCoimisiún. Féadfaidh an Bord Bainistíochta, ar thogra ón gCoimisiún, an Stiúrthóir Feidhmiúcháin a bhriseadh as a phost nó as a post.”;

(b) i mír 3, cuirtear an méid seo a leanas in ionad an dara fomhír:

“Maidir leis an dréacht-tuarascáil a chlúdóidh gníomhaíochtaí na Gníomhaireachta don bhliain roimhe sin, beidh ar áireamh inti faisinéis faoin líon iarratas a ndearna an Gníomhaireacht meastóireacht orthu, an méid ama a thóg sé an mheastóireacht a thabhairt chun críche agus na tárgí Íocshláinte lena nÚsáid ag an duine agus na tárgí Íocshláinte tréidliachta a rinneadh a údarú, a dhiúltú nó a tharraingt siar.”;

(27) leasaítear Airteagal 66 mar a leanas:

(a) cuirtear an méid seo a leanas in ionad phointe (a):

“(a) tuairim maidir le rialacha nós imeachta an Choiste um Thárgí Íocshláinte lena nÚsáid ag an Duine (Airteagal 61 den Rialachán seo) agus an Choiste um Thárgí Íocshláinte Tréidliachta (Airteagal 139 i Rialachán (AE) 2019/6) a ghlacadh;”;

- (b) scriostar pointe (j);
- (c) cuirtear an méid seo a leanas in ionad phointe (k):
 - “(k) rialacha a ghlacadh chun a áirithí go mbeidh fáil ag an bpobal ar fhaisnéis i dtaca le húdarú nó maoirsiú táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus táirgí íocshláinte tréidliachta (Airteagal 80).”;

(28) in Airteagal 67, cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 3:

- “3. Beidh ioncam na Gníomhaireachta comhdhéanta de:
- (a) ranníocaíocht ón Aontas;
 - (b) ranníocaíocht ó thríú tíortha atá páirteach in obair na Gníomhaireachta agus a bhfuil comhaontuithe idirnáisiúnta tugtha i gcrích ag an Aontas leo chun na críche seo;
 - (c) táillí a íocfaidh gnóthais:
 - (i) as údaruithe margáiochta Aontais i leith táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus táirgí íocshláinte tréidliachta a fháil agus a choinneáil agus as seirbhísí eile a sholáthraíonn an Ghníomhaireacht, amhail dá bhforáiltear sa Rialachán seo agus i Rialachán (AE) 2019/6; agus
 - (ii) as seirbhísí a sholáthraíonn an grúpa comhordúcháin maidir lena chóraisí a chomhall i gcomhréir le hAirteagail 107c, 107e, 107g, 107k agus 107q de Threoir 2001/83/CE;
 - (d) muirir i leith seirbhísí eile arna soláthar ag an nGníomhaireacht;
 - (e) cistíú ón Aontas i bhfoirm deontais le haghaidh páirtíochta i dtionscadail taighde agus chúnaimh, i gcomhréir le rialacha airgeadais na Gníomhaireachta dá dtagraítear in Airteagal 68(11) agus le forálacha na n-ionstraimí ábhartha a thacaíonn le beartais an Aontais.

Déanfaidh Parlaimint na hEorpa agus an Chomhairle (‘an t-údarás búiséadach’), nuair is gá, leibhéal ranníocaíochta an Aontais, dá dtagraítear i bpointe (a) den chéad fhomhír, a ath-scrúdú ar bhonn meastóireacht ar riachtanais agus leibhéal na dtáirgí dá dtagraítear i bpointe (c) den chéad fhomhír á chur san áireamh.”;

(29) cuirtear an méid seo a leanas in ionad Airteagal 68:

“Airteagal 68

1. Déanfaidh an Stiúrthóir Feidhmiúcháin buiséad na Gníomhaireachta a chur chun feidhme i gcomhréir le Rialachán (AE) 2018/1046 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle (*) (‘an Rialachán Airgeadais’).

2. Faoin 1 Mártá de bhliain airgeadais $n+1$, cuirfidh oifigeach cuntasaíochta na Gníomhaireachta na cuntas shealadacha i gcomhair bliana n chuig oifigeach cuntasaíochta an Choimisiúin agus chuig an gCúirt Iníúchóirí.

3. Faoin 31 Mártá de bhliain airgeadais $n+1$, cuirfidh an Stiúrthóir Feidhmiúcháin an tuarascáil ar an mbainistiú buiséadach agus airgeadais i gcomhair bliana n chuig Parlaimint na hEorpa, chuig an gComhairle, chuig an gCoimisiún, agus chuig an gCúirt Iníúchóirí.

4. Faoin 31 Mártá de bhliain airgeadais $n+1$, cuirfidh oifigeach cuntasaíochta an Choimisiúin cuntas shealadacha na Gníomhaireachta i gcomhair bliana n, arna gcomhdhlúthú le cuntas shealadacha an Choimisiúin, chuig an gCúirt Iníúchóirí.

Ar bharúlacha na Cúirte Iníúchóirí a fháil maidir le cuntas shealadacha na Gníomhaireachta, de bhun Airteagal 246 den Rialachán Airgeadais, déanfaidh oifigeach cuntasaíochta na Gníomhaireachta cuntas chríochnaitheacha na Gníomhaireachta a tharraingt suas agus cuirfidh an Stiúrthóir Feidhmiúcháin faoi bhráid an Bhoird Bainistíocha íad chun tuairim a fháil.

5. Tabharfaidh an Bord Bainistíocha tuairim uaidh maidir le cuntas chríochnaitheacha na Gníomhaireachta i gcomhair bliana n.

6. Déanfaidh oifigeach cuntasaíochta na Gníomhaireachta, faoin 1 Iúil de bhliain airgeadais $n+1$, na cuntas chríochnaitheacha in éineacht leis an tuairim ón mbord Bainistíocha a chur chuig Parlaimint na hEorpa, chuig an gComhairle, chuig an gCúirt Iníúchóirí agus chuig oifigeach cuntasaíochta an Choimisiúin.

7. Foilseofar na cuntas chríochnaitheacha i gcomhair bliana n in Iris Oifigiúil an Aontais Eorpaigh faoin 15 Samhain de bhliain airgeadais $n+1$.

8. Cuirfidh an Stiúrthóir Feidhmiúcháin freagra chuig an gCúirt Iníúchóirí maidir lena barúlacha faoin 30 Meán Fómhair de bhliain airgeadais $n+1$. Cuirfidh an Stiúrthóir Feidhmiúcháin an freagra sin chuig an mbord bainistíocha freisin.

9. Aon fhaisnéis atá ag teastáil chun an nós imeachta um urscaoileadh a chur i bhfeidhm ar bhealach rianúil don bhliain airgeadais lena mbaineann, cuirfidh an Stiúrthóir Feidhmiúcháin faoi bhráid Pharlaimit na hEorpa í, arna iarraidh sin di, mar a leagtar síos in Airteagal 261(3) den Rialachán Airgeadais.

10. Ar mholadh ón gComhairle, déanfaidh Parlaimint na hEorpa, roimh an 15 Bealtaine de bhliain airgeadais n+2, urscaoileadh a thabhairt don Stiúrthóir Feidhmiúcháin i leith chun feidhme an bhuiséid do bhliain n.

11. Glacfaidh an Bord Bainistíochta na rialacha airgeadais is infheidhme maidir leis an nGníomhaireacht tar éis dó dul i gcomhairle leis an gCoimisiún. Ní fhéadfaidh siad imeacht ó Rialachán Tarmligthe (AE) Uimh. 1271/2013 (**) ón gCoimisiún mura rud é go bhfuil gá sonrach leis le haghaidh fheidhmiú na Gníomhaireachta agus go bhfaightear toiliú roimh ré ón gCoimisiún;

(*) Rialachán (AE, Euratom) 2018/1046. ó Pharlaimit na hEorpa agus ón gComhairle an 18 Iúil 2018 maidir leis na rialacha airgeadais is infheidhme maidir le buiséad ginearálta an Aontais, lena leasaítear Rialacháin (AE) Uimh. 1296/2013, (AE) Uimh. 1301/2013, (AE) Uimh. 1303/2013, (AE) Uimh. 1304/2013, (AE) Uimh. 1309/2013, (AE) Uimh. 1316/2013, (AE) Uimh. 223/2014, (AE) Uimh. 283/2014, agus Cinneadh Uimh. 541/2014/AE agus lena n-aisghairtear Rialachán (AE, Euratom) Uimh. 966/2012 (IO L 193, 30.7.2018, lch. 1).

(**) Rialachán Tarmligthe ón gCoimisiún (AE) Uimh. 1271/2013 an 30 Meán Fómhair 2013 maidir leis an rialachán réime airgeadais do na comhlacthaí dá dtagraítear in Airteagal 208 de Rialachán (AE, Euratom) Uimh. 966/2012 ó Pharlaimit na hEorpa agus ón gComhairle (IO L 328, 7.12.2013, lch. 42).";

(30) scriostar Airteagal 70.

(31) in Airteagal 75, cuirtear an méid seo a leanas in ionad na chéad mhíre:

"Beidh foireann na Gníomhaireachta faoi réir Rialacháin Foirne Oifigigh an Aontais Eorpaigh agus Coinníollacha Fostaíochta Sheirbhísigh Eile an Aontais Eorpaigh. Maidir lena fhoireann, feidhmeoidh an Gníomhaireacht na cumhactaí atá tairmligthe don údarás ceapacháin";

(32) cuirtear an méid seo a leanas in ionad Airteagal 77:

"Airteagal 77

Féadfaidh an Coimisiún, i gcomhaontú leis an mBord Bainistíochta agus leis an gcoiste ábhartha, cuireadh a thabhairt d'ionadaithe ó eagraíochtaí idirnáisiúnta a bhfuil leas acu i gcomhchuibhíu na gceanglas teicniúil is infheidhme maidir le tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus le tárgí íocshláinte tréidliachta a bheith páirteach mar bhreathnóirí in obair na Gníomhaireachta. Déanfaidh an Coimisiún na coinníollacha don ranpháirtíocht a chinneadh roimh ré.>";

(33) in Airteagal 78, cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 2:

"2. Na coistí dá dtagraítear in Airteagal 56(1) den Rialachán seo agus aon mheithleacha oibre agus grúpaí comhairleacha eolaíocha a bunaitear i gcomhréir leis an Airteagal sin nó le Airteagal 139(3) de Rialachán (AE) 2019/6., déanfaidh siad, a mhéid a bhaineann le nithe ginearálta, teagmhálacha a bhunú, ar bhonn comhairleach, le páirtithe lena mbaineann in úsáid tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus tárgí íocshláinte tréidliachta, go háirthe eagraíochtaí othar agus comhlachais de ghairmithe cúraim sláinte. Féadfaidh rapoirtéirí arna gceapadh ag na coistí sin, ar bhonn comhairleach, teagmhálacha a bheith acu le hionadaithe ó eagraíochtaí othar agus ó chomhlachais de ghairmithe cúraim sláinte atá ábhartha don tásc ar an tárgí íocshláinte lena úsáid ag an duine nó ar an tárgí íocshláinte tréidliachta lena mbaineann.";

(34) scriostar Airteagal 79;

(35) in Airteagal 80, cuirtear an méid seo a leanas in ionad na chéad fhomhíre:

"Chun leibhéal iomchuí tréadhearachta a áirithíú, déanfaidh an Bord Bainistíochta, ar bhonn togra ón Stiúrthóir Feidhmiúcháin agus i gcomhaontú leis an gCoimisiún, rialacha a ghlacadh chun a áirithíú go mbeidh fáil ag an bpobal ar fhaisnéis rialála, eolaíoch agus theicniúil i dtaca leis an údarú nó an maoirsíú ar tháirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus ar tháirgí íocshláinte tréidliachta agus nach faisnéis de chineál rúnda atá ann.";

(36) in Airteagal 82, cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 3:

"3. Gan dochar do chineál uathúil an Aontais maidir le hinneachar na ndoiciméad dá dtagraítear i bpointí (a) go (d) d'Airteagal 9(4), ní thoirmseachidh an Rialachán seo dhá dheardadh tráchtála nó níos mó a úsáid le haghaidh tárgé íocshláinte ar leith lena úsáid ag an duine, ar tárgé é atá cumhdaithe ag an aon údarú margáiochta amháin.";

(37) in Airteagal 84, scriostar mír 3.

(38) cuirtear an tAirteagal seo a leanas isteach:

“Airteagal 84a

1. Féadfaidh an Coimisiún pionós airgeadais i bhfoirm fineálacha nó íocaíochtaí pionósacha tréimhsíúla a fhorchur ar shealbhóirí údaruithe margáiochta a dheonaítear faoin Rialachán seo má mhainníonn siad aon cheann de na hoibleagáidí arna leagan síos in Iarscríbhinn II i dtaca leis na húdaruithe margáiochta a chomhlíonadh.

2. Féadfaidh an Coimisiún, sa mhéid go bhforáltear go sonrach don mhéid sin sna gníomhartha tarmligthe dá dtagraítear i bpointe (b) de mír 10, na pionós airgeadais dá dtagraítear i mír 1 a fhorchur freisin ar eintiteas dlíthiúil nó eintitis dhílíthiúla dhifriúla seachas sealbhóir an údaraithe margáiochta ar choinníoll go bhfuil na heintitis sin ina gcuid den eintiteas eacnamaíochta céanna le sealbhóir an údaraithe margáiochta agus i gcás na n-eintiteas dlíthiúil eile sin:

(a) go raibh tionchar cinntitheach acu ar shealbhóir an údaraithe margáiochta; nó

(b) go raibh siad rannpháirteach i mainneachtain sealbhóir an údaraithe margáiochta an oibleagáid a chomhlíonadh, nó go raibh sé ar a gcumas dul i ngleic leis an mainneachtain sin.

3. I gcás ina mbíonn an Ghníomhaireacht nó údarás inniúil Ballstáit den tuairim gur mhainnígh sealbhóir údaraithe margáiochta aon cheann de na hoibleagáidí amhail dá dtagraítear i mír 1 a chomhlíonadh, féadfaidh sí nó sé a iarraidh ar an gCoimisiún imscríodú a dhéanamh féachaint an bhfuil pionós airgeadais de bhun na míre sin le forchur.

4. Ina chinneadh dó cibé an bhfuil pionós airgeadais le forchur agus ina chinneadh dó cad é méid iomchuí an phionós sin, beidh an Coimisiún á threorú ag prionsabail na héifeachtúlachta, na comhreibreacha agus na hathchomhairleachta agus beidh aird aige, i gcás inarb ábhartha, ar thromchúise agus ar éifeachtaí neamhchomhlíonadh na n-oibleagáidí.

5. Chun críocha mhír 1, déanfaidh an Coimisiún an méid seo a leanas a chur san áireamh freisin:

(a) aon nós imeachta um shárú a bheidh tionscanta ag Ballstát in aghaidh an tsealbhóra údaraithe margáiochta céanna ar bhonn na bhforas dlíthiúil céanna agus na bhfíricí céanna; agus

(b) aon smachtbhannaí, lena n-áirítear pionós, a bheidh forchurtha cheana féin ar an sealbhóir údaraithe margáiochta céanna ar bhonn na bhforas dlíthiúil céanna agus na bhfíricí céanna;

6. Más rud é go bhfaigheann an Coimisiún gur mhainnígh sealbhóir an údaraithe margáiochta, bíodh sin go toiliúil nó trí fhaillí, a chuid oibleagáidí a chomhlíonadh amhail dá dtagraítear i mír 1, féadfaidh sé cinneadh a ghlagadh trína bhforchuirtear fineáil nach mó ná 5 % de láimhdeachas an tsealbhóra údaraithe margáiochta san Aontas sa bliaín ghnó roimh dháta an chinnidh sin.

Más rud é go leanann an sealbhóir údaraithe margáiochta de bheith ag mainneachtain a chuid oibleagáidí, dá dtagraítear i mír 1, a chomhlíonadh, féadfaidh an Coimisiún cinneadh a ghlagadh lena bhforchuirtear íocaíochtaí pionósacha tréimhsíúla in aghaidh an lae, ar íocaíochtaí iad nach mbeidh níos mó ná 2,5 % de mhéanláimhdeachas laethúil an tsealbhóra údaraithe margáiochta san Aontas don bliaín ghnó roimh dháta an chinnidh sin.

Féadfar íocaíochtaí pionósacha tréimhsíúla a fhorchur ar feadh tréimhse a ritheann ón dáta ar tugadh fógra maidir le cinneadh ábhartha an Choimisiún go dtí go mbeidh deireadh curtha le mainneachtain an tsealbhóra údaraithe margáiochta a oibleagáidí, dá dtagraítear i mír 1, a chomhlíonadh.

7. Agus an t-imscríodú á dhéanamh ar mhainneachtain aon cheann de na hoibleagáidí dá dtagraítear i mír 1 a chomhlíonadh, féadfaidh an Coimisiún comhoibriú leis na húdaráis inniúla náisiúnta agus a bheith ag brath ar acmhainní a chuireann an Ghníomhaireacht ar fáil.

8. I gcás ina nglacann an Coimisiún cinneadh chun pionós airgeadais a fhorchur, foilseoidh sé achoimre bheacht ar an gcás, lena n-áirítear ainmneacha na sealbhóirí údaraithe margáiochta a bhí páirteach agus méid na bpionós airgeadais arna bhforchur mar aon leis na cúiseanna leo, ag féachaint do leas dlisteanach na sealbhóirí údaraithe margáiochta a rúin ghnó a chosaint.

9. Beidh dlínse neamhtheoranta ag Cúirt Bhreithiúnais an Aontais Eorpaigh chun athbhreithniú a dhéanamh ar chinní lenar fhorchuir an Coimisiún pionós airgeadais. Féadfaidh Cúirt Bhreithiúnais an Aontais Eorpaigh an fhíneáil nó an íocaíochtaí phionósach thréimhsíúil arna forchur ag an gCoimisiún a chealú, a laghdú, nó a mhéadú.

10. Tugtar de chumhacht don Choimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlagadh i gcomhréir le hAirteagal 87b chun an Rialachán seo a fhíneáil, trí na nithe seo a leanas a leagan síos:

(a) níosannaimeachta atá le cur i bhfeidhm ag an gCoimisiún nuair a bhíonn fineálacha nó íocaíochtaí pionósacha tréimhsíúla á bhforchur, lena n-áirítear rialacha maidir le tionscnamh an nós imeachta, bearta fiosrúcháin, cearta na cosanta, rochtain ar chomhaid, ionadaíocht dhílíthiúil agus rúndacht;

(b) rialacha mionsonraithe breise maidir le forchur pionóis airgeadais ag an gCoimisiún ar eintitis dhlíthiúla seachas an sealbhóir údaraithe margáiochta;

(c) rialacha maidir le ré thréimhse an nós imeachta agus ré na dtréimhsí teorann;

(d) nithe atá le cur san áireamh ag an gCoimisiún nuair a bhíonn leibhéal na bhfineálacha agus na n-íocaíochtaí pionósacha tréimhsíúla á shocrú agus nuair a bhíonn na fineálacha agus na híocaíochtaí sin á bhforchur, mar aon leis na coinníollacha agus na modhanna lena mbailiú.”;

(39) cuirtear an méid seo a leanas in ionad Airteagal 86:

“Airteagal 86

Gach 10 mbliana ar a laghad, foilseoidh an Coimisiún tuarascáil ghinearálta ar an taithí a fuarthas mar thoradh ar fheidhmiú na nósanna imeachta a leagtar síos sa Rialachán seo agus i gCaibidil 4 de Theideal III de Threoir 2001/83/CE.”;

(40) cuirtear isteach an tAirteagal seo a leanas:

“Airteagal 86a

Faoi 2019, déanfaidh an Coimisiún athbhreithniú ar an gcreat rialála le haghaidh táillí is iníoctha leis an nGníomhaireacht i leith táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus táirgí íocshláinte tréidliachta. Déanfaidh an Coimisiún, de réir mar is iomchúi, tográí reachtacha a chur ar aghaidh d'fhonn an creat sin a nuashonrú. Nuair a bheidh an creat rialála i leith táillí is iníochtha leis an nGníomhaireacht á athbhreithniú, beidh aird ag an gCoimisiún arrioscaí féideartha a ghabhann le luaineachtaí san ioncam a fhraigheann an Gníomhaireacht ó tháillí.”;

(41) cuirtear an méid seo a leanas in ionad Airteagal 87:

“Airteagal 87

1. Déanfaidh an Buánchoiste um Tháirgí Íocshláinte lena nÚsáid ag an Duine, arna bhunú faoi Airteagal 121 de Threoir 2001/83/CE, cúnamh a thabhairt don Choimisiún. Beidh an Coiste sin ina choiste de réir bhrí Rialachán (AE) Uimh. 182/2011 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle (*).

2. I gcás ina ndéanfar tagairt don mhír seo, beidh feidhm ag Airteagal 5 de Rialachán (AE) Uimh. 182/2011.

(*). Rialachán (AE) Uimh. 182/2011 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 16 Feabhra 2011 lena leagtar síos na rialacha agus na prionsabail ghinearálta a bhaineann leis na sásraí maidir le rialú ag na Ballstáit ar fheidhmiú cumhactaí cur chun feidhme an Choimisiúin (IO L 55, 28.2.2011, p. 13.).

(42) cuirtear an méid seo a leanas in ionad Airteagal 87b:

“Airteagal 87b

1. Is faoi réir na gcoinníollacha a leagtar síos san Airteagal seo a thugtar an chumhacht don Choimisiún chun gníomhartha tarmligthe a ghlacadh.

2. Déanfar an chumhacht chun gníomhartha tarmligthe a ghlacadh dá dtagraítear in Airteagal 10b(1), Airteagal 14a(9), Airteagal 16a(3), an dara mír d'Airteagal 16b, agus Airteagal 84a(10) a thabhairt don Choimisiún go ceann tréimhse 5 bliana ón 28 Eanáir 2019. Déanfaidh an Coimisiún, tráth nach déanaí ná 9 mí roimh dheireadh na tréimhse 5 bliana, tuarascáil a tharraingt suas maidir le tarmligeán na cumhacta. Déanfar tarmligeán na cumhacta a fhadú go hintuigthe go ceann tréimhsí comhfhaid, mura rud é go gcuireann Parlaimint na hEorpa nó an Chomhairle in aghaidh an fhadaithe sin tráth nach déanaí ná 3 mhí roimh dheireadh gach tréimhse.

3. Féadfaidh Parlaimint na hEorpa nó an Chomhairle tarmligeán na cumhacta dá dtagraítear in Airteagal 10b(1), Airteagal 14a(9), Airteagal 16a(3), an dara mír d'Airteagal 16b agus Airteagal 84a(10) a chúlghairm aon tráth. Déanfaidh cinneadh chun cúlghairm a dhéanamh deireadh a chur le tarmligeán na cumhacta atá sonraithe sa chinneadh sin. Gabhfaidh eifeacht leis an lá tar éis fhoilsiú an chinnidh in Iris Oifigiúil an Aontais Eorpaigh nó ar dháta is déanaí a shonrófar sa chinneadh. Ní dhéanfaidh sé difear do bhailíocht aon ghníomhartha tarmligthe atá i bhfeidhm cheana.

4. Roimh dó gníomh tarmligthe a ghlacadh, rachaidh an Coimisiún i mbun comhairliúchán le saineolaithe arna n-ainmniú ag gach Ballstát i gcomhréir leis na prionsabail a leagtar síos i gComhaontú Idirinstiúideach maidir le Reachtóireacht Níos Fearn (*) an 13 Aibreán 2016.

5. A luithe a ghlacfaidh sé gníomh tarmligthe, tabharfaidh an Coimisiún fógra, an tráth céanna, do Pharlaimint na hEorpa agus don Chomhairle faoi.

6. Ní thiocfaidh gníomh tarmligthe a ghlactar de bhun Airteagal 10b(1), Airteagal 14a(9), Airteagal 16a(3), an dara mír d'Airteagal 16b, agus Airteagal 84a(10) i bhfeidhm ach amháin mura mbeidh aon agóid curtha in iúl ag Parlaimint na hEorpa ná ag an gComhairle laistigh de thréimhse 3 mhí tar éis fógra faoin gníomh sin a thabhairt do Pharlaimint na hEorpa agus don Chomhairle nó más rud é, roimh dhul in éag na tréimhse sin, go mbeidh Parlaimint na hEorpa agus an Chomhairle araon tar éis a chur in iúl don Choimisiún nach ndéanfaidh siad aon agóid. Cuirfear síneadh 3 mhí leis an tréimhse sin ar thionscnamh Pharlaimint na hEorpa nó na Comhairle.

(*) IO L 123, 12.5.2016, Ich. 1.”;

(43) scriostar Airteagal 87c agus Airteagal 87d;

(44) déantar Iarscríbhinn I den Iarscríbhinn;

(45) scriostar pointe 2 d'Iarscríbhinn I;

(46) déantar an téacs a leagtar amach san Iarscríbhinn a ghabhann leis an Rialachán seo a chur leis mar Iarscríbhinn II.

Airteagal 2

Leasuithe ar Threoir 2001/83/CE

Leasaítear Treoir 2001/83/CE mar a leanas:

(1) in Airteagal 1, cuirtear isteach an pointe seo a leanas:

“26a. Athrú ná athrú ar théarmaí údaraithe margáiochta:

Leasú ar inneachar na sonraíochtaí agus na ndoiciméad dá dtagraítear:

(a) in Airteagal 8(3) agus Airteagal 9 go hAirteagal 11 den Treoir seo agus Iarscríbhinn I a ghabhann léi, in Airteagal 6(2) de Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 agus in Airteagal 7 de Rialachán (CE) Uimh. 1394/2007; agus

(b) i dtéarmaí an chinnidh lena ndeonaítear an t-údarú margáiochta i leith táirge íocshláinte lena úsáid ag an duine, lena n-áirítear achoimre ar shaintréithe an táirge agus aon choinníollacha, oibleagáidí ná srianta a dhéanann difear don údarú margáiochta, ná athruithe ar an lipéadú ná ar bhileog an phacáiste a bhaineann le hathruithe ar an achoimre ar shaintréithe an táirge.”;

(2) leasaítear Airteagal 23b mar a leanas:

(a) cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 1 go mhír 4:

“1. Déanfar athruithe a aicmiú ina gcatagóirí éagsúla ag brath ar leibhéal an riosca don tsláinte phoiblí agus an tionchar féideartha atá acu ar cháilíocht, sábháilteacht agus éifeachtúlacht an táirge íocshláinte lena mbaineann. Beidh raon ag na catagóirí sin ó athruithe ar théarmaí an údaraithe margáiochta a bhfuil an tionchar féideartha is airde acu ar cháilíocht, sábháilteacht ná éifeachtúlacht an táirge íocshláinte go dtí athruithe nach bhfuil aon tionchar acu orthu ná ar tionchar fósta atá acu orthu.

2. Beidh na nósanna imeachta le haghaidh scrídú a dhéanamh ar iarratais ar athruithe comhréireach leis an riosca agus an tionchar atá i gceist. Beidh raon ag na nósanna imeachta sin ó possibilitàaimeachta nach gceadaíonn cur chun feidhme a dhéanamh ach amháin nuair a bheidh formheas bunaithe ar mheasúnú eolaíoch iomlán faighte go dtí possibilitàaimeachta a cheadaíonn cur chun feidhme a dhéanamh láithreach agus sealbhóir an údaraithe margáiochta fógra a thabhairt ina dhiadh sin don Gníomhaireacht.

2a. Tabharfar de chumhacht don Choimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlacadh i gcomhréir le hAirteagal 121 chun an Treoir seo a fhörlionadh trí:

(a) na catagóirí ina ndéanfar athruithe a aicmiú a shonrú; agus

(b) possibilitàaimeachta a leagan síos le haghaidh scrídú a dhéanamh ar iarratais ar athruithe ar théarmaí ná údaraithe margáiochta.

3. Nuair a bheidh na gníomhartha tarmligthe dá dtagraítear san Airteagal seo á nglacadh, déanfaidh an Coimisiún a dhícheall lena áirithíú go mbeidh sé indéanta iarratas aonair a chur isteach le haghaidh athrú comhionann amháin ná níos mó ar na téarmaí a ghabhann le húdaruithe margáiochta éagsúla.

4. Féadfaidh Ballstát leanúint d'fhorálacha náisiúnta a chur i bhfeidhm maidir le athruithe is infheidhme tráth theacht i bhfeidhm Rialachán (CE) Uimh. 1234/2008 (*) i leith údaruithe margáiochta a deonaíodh roimh 1 Eanáir 1998 maidir le tárgí leighis a údaraíodh sa Bhallstát sin amháin. Maidir le tárgé íocshláinte atá faoi réir fhorálacha náisiúnta i gcomhréir leis an Airteagal seo, i gcás inar tugadh údarú margáiochta don tárgé íocshláinte sin i mBallstát eile ina dhiaidh sin, beidh feidhm ag Rialachán (CE) Uimh. 1234/2008 maidir leis an tárgé íocshláinte sin ón dáta sin.

(*) Rialachán (CE) Uimh. 1234/2008 ón gCoimisiún an 24 Samhain 2008 maidir le hathruithe ar théarmaí na n-údaruithe margáiochta do thárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus tárgí míochaine tréidliachta a scrúdú (IO L 334, 12.12.2008, lch. 7).";

- (b) i mír 5, cuirtear na focail "Rialachán (CE) Uimh. 1234/2008" in ionad na bhfocal "an rialachán cur chun feidhme";
 (3) cuirtear an méid seo a leanas in ionad Airteagal 121a, Airteagal 121b agus Airteagal 121c:

"Airteagal 121a

1. Is faoi réir na gcoinníollacha a leagtar síos san Airteagal seo a thugtar de chumhacht don Choimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlacadh.

2. Déanfar an chumhacht gníomhartha tarmligthe a ghlacadh dá dtagraítear in Airteagail 22b, 23b(2a), 47, 52b agus 54a a thabhairt don Choimisiún go ceann tréimhse 5 bliana ón 28 Eanáir 2019. Déanfaidh an Coimisiún tuarascáil a tharraingt suas maidir le tarmligean na cumhactha, tráth nach déanaí ná 9 mí roimh dheireadh na tréimhse 5 bliana. Déanfar tarmligean na cumhactha a fhadú go hintuitghe go ceann tréimhsí comhfhaid, mura rud é go gcuireann Parlaimint na hEorpa nó an Chomhairle in aghaidh an fhadaithe sin tráth nach déanaí ná 3 mhí roimh dheireadh gach tréimhse.

3. Féadfaidh Parlaimint na hEorpa nó an Chomhairle tarmligean na cumhactha dá dtagraítear in Airteagail 22b, 23b(2a), 47, 52b, agus 54a a chúlghairm aon tráth. Déanfaidh cinneadh chun cúlghairm a dhéanamh deireadh a chur le tarmligean na cumhactha atá sonraithe sa chinneadh sin. Gabhfaidh éifeacht leis an lá tar éis fhoilsíú an chinnidh in Iris Oifigiúil an Aontais Eorpaigh nó ar dháta is déanaí a shonrófar sa chinneadh. Ní dhéanfaidh sé difear do bhaillfacht aon ghníomhartha tarmligthe atá i bhfeidhm cheana féin.

4. Roimh dó gníomh tarmligthe a ghlacadh, rachaidh an Coimisiún i mbun comhairliúchán le saineolaithe arna n-ainmniú ag gach Ballstát i gcomhréir leis na prionsabail a leagtar síos i gComhaontú Idirinstiúideach an 13 Aibreán 2016 maidir le Reachtóireacht Níos Fearn (*).

5. A luaithe a ghlacfaidh sé gníomh tarmligthe, tabharfaidh an Coimisiún fógra do Pharlaimint na hEorpa agus don Chomhairle ina leith an tráth céanna.

6. Ní thiocfaidh gníomh tarmligthe a ghlahtar de bhun Airteagail 22b, 23b(2a), 47, 52b agus 54a i bhfeidhm ach amháin mura mbeidh aon agóid curtha in iúl ag Parlaimint na hEorpa nó ag an gComhairle laistigh de thréimhse 2 mhí tar éis fógra faoin gníomh sin a thabhairt do Pharlaimint na hEorpa agus don Chomhairle nó más rud é, roimh dheireadh na tréimhse sin, go mbeidh Parlaimint na hEorpa agus an Chomhairle ar aon tar éis a chur in iúl don Choimisiún nach ndéanfaidh siad aon agóid. Déanfar an tréimhse sin a fhadú 2 mhí ar thionscnamh Pharlaimint na hEorpa nó na Comhairle.

(*) IO L 123, 12.5.2016, lch. 1.".

Airteagal 3

Leasú ar Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006

In Airteagal 49, cuirtear an méid seo a leanas in ionad mhír 3 de Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006:

"3. Féadfaidh an Coimisiún, i ndáil le tárgí íocshláinte a údaraítear i gcomhréir le Rialachán (CE) Uimh. 726/2004, pionós airgeadais a fhochur, i gcomhréir leis an nós imeachta a leagtar síos in Airteagal 84a den Rialachán sin, i bhfoirm fíneálacha nó íocaíochtaí pionósacha tréimhsíúla as neamhchomhlíonadh na n-oibleagáidí a leagtar amach sa Rialachán seo agus atá liostaithe in larscríbhinn II a ghabhann le Rialachán (CE) Uimh. 726/2004."

Airteagal 4

Forálacha idirthréimhseacha

1. Leanfaidh Rialacháin (CE) Uimh. 2141/96, (CE) Uimh. 2049/2005, (CE) Uimh. 507/2006 agus (CE) Uimh. 658/2007 de bheith i bhfeidhm agus leanfaidh siad d'fheidhm a bheith acu mura rud é agus go dtí go ndéanfar iad a aisghairm.

2. Leanfaidh Rialachán (CE) Uimh. 1234/2008 ón gCoimisiún d'fheidhm a bheith aige mura rud é agus go dtí go ndéanfar é a aisghairm a mhéid a bhaineann le tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine a chuimsítear i Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 agus i dTreoir 2001/83/CE agus nach bhfuil eisíata ó raon feidhme Rialacháin (CE) Uimh 1234/2008 de bhun Airteagal 23b(4) agus (5) de Threoir 2001/83/CE.

Airteagal 5

Teacht i bhfeidhm agus cur i bhfeidhm

Tiocfaidh an Rialachán seo i bhfeidhm an fichiú lá tar éis lá a fhoilsithe in *Iris Oifigiúil an Aontais Eorpaigh*.

Beidh feidhm ag pointí (2) go (5), (10), (12) go (16), (18), (26), (28), (29), (31), (37), (38), (40), (42) go (44) agus (46) d'Airteagal 1, agus Airteagal 2, Airteagal 3 agus Airteagal 4 ón 28 Eanáir 2019.

Beidh feidhm ag pointí (1), (6) go (9), (11), (17), (19) go (25), (27), (30), (32) go (36), (39), (41) agus (45) d'Airteagal 1 ón 28 Eanáir 2022.

Beidh an Rialachán seo ina cheangal go huile agus go hionlán agus beidh sé infheidhme go díreach i ngach Ballstát.

Arna dhéanamh in Strasbourg an 11 Nollaig 2018.

Thar ceann Pharlaímint na hEorpa

An tUachtaráin

A. TAJANI

Thar ceann na Comhairle

An tUachtaráin

J. BOGNER-STRAUSS



IARSCRÍBHINN

"IARSCRÍBHINN II

LIOSTA DE NA HOIBLEAGÁIDÍ DÁ DTAGRAÍTEAR IN AIRTEAGAL 84A

- (1) an oibleagáid sonraíochtaí agus doiciméid atá iomlán agus beacht a chur isteach le hiarratas ar údarás margáiochta arna thíolacadh don Ghníomhaireacht nó mar fhreagairt ar na hoibleagáidí a leagtar síos sa Rialachán seo agus i Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006 sa mhéid go mbaineann mainneachtain an oibleagáid a chomhlíonadh le sonraíocht ábhartha;
- (2) an oibleagáid na coinníollacha nó srianta atá ar áireamh san údarú margáiochta agus a bhaineann le soláthar nó úsáid táirge íocshláinte lena n-úsáid ag an duine, amhail dá dtagraítear i bpointe (b) d'Airteagal 9(4) agus sa dara fomhír d'Airteagal 10(1), a chomhlíonadh;
- (3) an oibleagáid na coinníollacha nó srianta atá ar áireamh san údarú margáiochta a mhéid a bhaineann le úsáid shábháilte agus éifeachtúil táirge íocshláinte lena n-úsáid ag an duine, amhail dá dtagraítear i bpointí (aa), (c), (ca), (cb) agus (cc) d'Airteagal 9(4) agus in Airteagal 10(1), a chomhlíonadh;
- (4) an oibleagáid aon athrú is gá ar théarmaí an údaraithe margáiochta a thabhairt isteach chun an dul chun cinn teicniúil agus eolaíoch a chur san áireamh agus chun a chumasú gur féidir na táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine a mhonarú agus a sheiceáil trí bhíthin modhanna eolaíocha a bhfuil glacadh go ginearálta leo, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 16(1);
- (5) an oibleagáid aon fhainsnéis nua a sholáthar a bhféadfadh athrú ar théarmaí an údaraithe margáiochta a bheith ag gabháil leis, fógra a thabhairt i dtaobh aon toirmeasc nó srian arna bhforchur ag údarás inniuila aon téar ina bhfuil an táirge íocshláinte lena n-úsáid ag an duine á mhargú, nó aon fhainsnéis a sholáthar a d'fhéadfadh tionchar a imirt ar mheastóireacht rioscaí agus tairbhí an táirge, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 16(2);
- (6) an oibleagáid fainsnéis faoin táirge a choinneáil cothrom le dáta leis an eolas eolaíocha reatha, lena n-áirítear na conclúidí ar scór measúnaithe agus moltaí a fhoilsítear go poiblí ar an tairseach gréasáin Eorpach le haghaidh cógais Leighis, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 16(3);
- (7) arna iarraidh sin ag an nGníomhaireacht, an oibleagáid aon sonraí lena léirítear go bhfuil an chothromaíocht idir rioscaí agus tairbhí fós fabhrach, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 16(3a);
- (8) an oibleagáid an táirge íocshláinte lena n-úsáid ag an duine a chur ar an margadh i gcomhréir le hinneachar na hachoimre ar shaintréithe an táirge agus an lipéadaithe agus bholeog an phacáiste de réir mar atá san údarú margáiochta;
- (9) an oibleagáid na coinníollacha dá dtagraítear in Airteagal 14(8) agus in Airteagal 14aa a chomhlíonadh;
- (10) an oibleagáid fógra a thabhairt don Ghníomhaireacht i dtaobh dhátaí na margáiochta iarbhir agus i dtaobh an dáta a staonfaidh an táirge íocshláinte lena n-úsáid ag an duine ó bheith ar an margadh, agus sonraí a bhaineann le meid na ndíolachán agus líon na n-oideas den táirge íocshláinte lena n-úsáid ag an duine a sholáthar don Ghníomhaireacht, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 13(4);
- (11) an oibleagáid córas cuimsitheach cógas-aireachais a oibriú ar mhaithle le cúramí cógas-aireachais a chomhlíonadh, lena n-áirítear córas cáiliúchta a oibriú, máistirchomhad an chórais cógas-aireachais a chothabháil agus iniúchtaí tráthrialta a dhéanamh, i gcomhréir le hAirteagal 21 den Rialachán seo in éineacht le hAirteagal 104 de Threoir 2001/83/CE;
- (12) arna iarraidh sin ag an nGníomhaireacht, an oibleagáid cóip de mháistirchomhad an chórais cógas-aireachais a thíolacadh, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 16(3a);
- (13) an oibleagáid córas bainistithe riosca a oibriú, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 14a agus in Airteagal 21(2) den Rialachán seo i gcomhar le hAirteagal 104(3) de Threoir 2001/83/CE agus Airteagal 34(2) de Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006;

-
- (14) an oibleagáid frithghníomhuithe diobhálacha amhrasta a thaifeadadh agus a thuairisciú i gcás tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine, i gcomhréir le hAirteagal 28(1) den Rialachán seo i gcomhar le hAirteagal 107 de Threoir 2001/83/CE;
- (15) an oibleagáid tuarascálacha nuashonraithe tréimhsíúla maidir le sábháilteacht a thíolacadh, i gcomhréir le hAirteagal 28(2) den Rialachán seo arna léamh in éineacht le hAirteagal 107b de Threoir 2001/83/CE;
- (16) an oibleagáid staidéir iarmhurgaíochta a sheoladh, lena n-áirítear staidéir shábháilteachta iar-údarúcháin agus staidéir éifeachtúlachta iar-údarúcháin, agus iad sin a thíolacadh i gcomhair a n-athbhreithnithe, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 10a den Rialachán seo agus in Airteagal 34(2) de Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006;
- (17) an oibleagáid a áirithíú go ndéantar fóigartí poiblí i ndáil le faisnéis i dtaobh buartháí cógas-aireachais a chur i láthair ar bhealach oibiachtúil nach ndéanann daoine a chur ar mhíthreoir agus go ndéantar iad sin a chur i bhfógra chuig an nGníomhaireacht, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 22 den Rialachán seo agus in Airteagal 106a(1) de Threoir 2001/83/CE;
- (18) an oibleagáid déanamh de réir na dteorannacha ama le haghaidh thionscnamh nó thabhairt chun críche na mbeart, arna sonrú sa chinneadh ón nGníomhaireacht maidir le hiarchur tar éis údarú tosaigh margáiochta an tárgé íocshláinte lena n-úsáid ag an duine lena mbaineann agus i gcomhréir leis an gcinneadh cinntitheach dá dtagraítear in Airteagal 25(5) de Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006;
- (19) an oibleagáid an tárgé íocshláinte lena n-úsáid ag an duine a chur ar an margadh laistigh de 2 bliaín ón dáta ar a ndearnadh an tasc péidiatraice a údarú, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 33 de Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006;
- (20) an oibleagáid an t-údarú margáiochta a aistriú nó cead a thabhairt do thríú páirtí an doiciméadachat atá i sainchomhad an tárgé íocshláinte a úsáid, amhail dá bhforáiltear sa chéad mhír d'Airteagal 35 de Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006;
- (21) an oibleagáid staidéir phéidiatraice a thíolacadh don Ghníomhaireacht, lena n-áirítear an oibleagáid faisnéis i dtaobh trialacha clíniciúla tríú tíortha a iontráil sa bhunachar sonraí Eorpach, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 41(1) agus (2), Airteagal 45(1) agus Airteagal 46(1) de Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006;
- (22) an oibleagáid tuarascáil bhliantúil a thíolacadh chuig don Ghníomhaireacht, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 34(4) de Rialachán (CE) Uimh. 1901/2006, agus an Ghníomhaireacht a chur ar an eolas i gcomhréir leis an dara mhír d'Airteagal 35 den Rialachán sin.”.

RIALACHÁN (AE) 2019/6 Ó PHARLAIMINT NA hEORPA AGUS ÓN gCOMHAIRLE
an 11 Nollaig 2018
maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta agus lena n-aisghairtear Treoir 2001/82/CE
(Téacs atá ábhartha maidir le LEE)

TÁ PARLAIMINT NA hEORPA AGUS COMHAIRLE AN AONTAIS EORPAIGH,

Ag féachaint don Chonradh ar Fheidhmiú an Aontais Eorpaigh, agus go háirthe Airteagal 114 agus Airteagal 168(4)(b) de,

Ag féachaint don togra ón gCoimisiún Eorpach,

Tar éis dóibh an dréachtgníomh reachtach a chur chuig na parlaimintí náisiúnta,

Ag féachaint don tuairim ó Choiste Eacnamaíoch agus Sóisialta na hEorpa ⁽¹⁾,

Tar éis dóibh dul i gcomhairle le Coiste na Régiún,

Ag gníomhú dóibh i gcomhréir leis an ngnáthnós imeachta reachtach ⁽²⁾,

De bharr an mhéid seo a leanas:

- (1) Bhí creat rialala an Aontais maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta a chur ar an margadh, a mhonarú, a allmhairiú, a onnmhairiú, a sholáthar, a dháileadh, a rialú agus a úsáid, agus faireachas cónas a dhéanamh orthu, comhdhéanta de Threoir 2001/82/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle ⁽³⁾ agus de Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle ⁽⁴⁾.
- (2) I bhfianaise na taithí a fuarthas agus tar éis an mheasúnaithe a rinne an Coimisiún ar fheidhmiú an mhargaidh inmheánaigh do tháirgí íocshláinte tréidliachta, ba cheart an creat rialala do tháirgí íocshláinte tréidliachta a chur in oiriúint don dul chun cinn eolaíoch, do dhálaí reatha an mhargaidh agus do chúrsaí eacnamaíochta mar atá siad faoi láthair, agus leanúint d'ardleibhéal cosanta a bheith á airithiú do chosaint sláinte ainmhithe, do leas ainmhithe agus don chomhshaol agus sláinte phoiblí a bheith á coimircíú.
- (3) Ba cheart riachtanais na ngnólachtaí san éarnáil cónásáiochta tréidliachta agus an trádáil táirgí íocshláinte tréidliachta laistigh den Aontas a chur san áireamh sa chreat rialala do tháirgí íocshláinte tréidliachta. Ba cheart na mórchuspóirí beartais a leagtar amach sa Teachtaireacht ón gCoimisiún an 3 Márt 2010 dar teideal "Europe 2020 A Strategy for smart, sustainable and inclusive growth" ("An Eoraip 2020: Straitéis maidir le fás cliste, inbhuanaithe agus cuimsitheach") a chuimsiú ann freisin.
- (4) Léiríodh ón taithí go bhfuil riachtanais na hearnála tréidliachta an-difriúil ó riachtanais na hearnála daonna ó thaobh táirgí íocshláinte de. Go háirthe, bíonn cíuseanna infheistíocha difriúla ann sna margáí do tháirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine do tháirgí íocshláinte tréidliachta. Mar shampla, san éarnáil tréidliachta tá go leor speicis dhifriúla ainmhithe ann, rud a chruthaíonn margadh ilroinnte agus gá le hinfheistíochaí móra a dhéanamh chun údarú táirgí íocshláinte tréidliachta atá ann cheana a leathnú ó speiceas amháin ainmhithe go ceann eile. Lena chois sin, bíonn loighic iomlán difriúil i gceist sna sásraí lena socraítear praghsanna san éarnáil tréidliachta. Dá bhrí sin, is iondúil go mbíonn na praghsanna ar tháirgí íocshláinte tréidliachta cuid mhaith níos lú ná táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine. Níl méid thionscal na cógaseolaíochta ainmhithe acu ach ina chodáin beag de mhéid an tionscail cágaseolaíochta do tháirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine. Dá bhrí sin is iomchuícreat rialala a fhorbairt a théann i ngleic le saintréithe agus sainiúlachtaí na hearnála tréidliachta, nach féidir a mheas mar cheann atá ina shamhail don mhargadh do tháirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine.
- (5) Tá sé mar aidhm leis an Rialachán seo an t-ualach riaracháin a laghdú, an margadh inmheánaich a fheabhsú agus infhaighteacht táirgí íocshláinte tréidliachta a mhéadú, agus an leibhéal cosanta is airde ar shláinte phoiblí agus ar shláinte ainmhithe agus ar an gcomhshaol a airithiú ag an am céanna.

⁽¹⁾ IO C 242, 23.7.2015, lch. 54.

⁽²⁾ Seasamh ó Pharlaimint na hEorpa an 25 Deireadh Fómhair 2018 (nár foilsíodh go fóill san Iris Oifigiúil) agus Cinneadh ón gComhairle an 26 Samhain 2018.

⁽³⁾ Treoir 2001/82/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 6 Samhain 2001 maidir leis an gcód Comphobail a bhaineann le táirgí íocshláinte tréidliachta (IO L 311, 28.11.2001, lch. 1).

⁽⁴⁾ Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 31 Márt 2004 lena leagtar síos nósanna imeachta Comphobail maidir le húdarú agus maoirseacht táirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus le haghaidh úsáid tréidliachta agus lena mbunaítear Gníomhaireacht Leigheasra Eorpach (IO L 136, 30.4.2004, lch. 1).

- (6) Is cleachtas coitianta i roinnt Ballstát é paicéid táirgí íocshláinte tréidliachta a shainaithint trí chóid sainaitheantais. Tá córais leictreonacha comhtháite forbartha ag na Ballstáit sin ar an leibhéal náisiúnta le haghaidh fheidhmiú chuí na gcód sin, ar coid iad atá nasctha le bunachair sonraí náisiúnta. Níl aon mheasúnú maidir le costais agus iarmhairtí riacháin déanta i leith córas comhchuibhithe ar fud an Aontais a thabhairt isteach. Ina ionad sin, ba cheart an fhéidearthacht a bheith ann do na Ballstáit cinneadh a dhéanamh ar an leibhéal náisiúnta i dtaobh cibé acu ba cheart nó nár cheart córas a ghlacadh lena gcuirfí cód sainaitheantais leis an bhfaisnéis ar fhorphacáistiú táirgí íocshláinte tréidliachta.
- (7) Mar sin féin, is éagsúil iad na córais atá ann cheana le haghaidh na gcód sainaitheantais a úsáidtear faoi láthair ar an leibhéal náisiúnta agus ní ann d'aon fhormáid chaighdeánach. Ba cheart foráil a dhéanamh don fhéidearthacht cód sainaitheantais chomhchuibhithe a fhorbairt ar cheart don Choimisiún rialacha aonfhoirmeacha a ghlacadh ina leith. Maidir le rialacha a bhaineann le cód sainaitheantais den sórt sin a bheith á nglacadh ag an gCoimisiún, ní chuirfeadh sé cosc ar na Ballstáit a bheith ábalta a roghnú cibé acu cód sainaitheantais den sórt sin a úsáid nó gan é a úsáid.
- (8) In ainneoin na mbeart a bhfuil sé d'oibleagáid ar na feirmeoirí a dhéanamh ar bhonn na rialacha arna nglacadh ar leibhéal an Aontais maidir le sláinte ainmhithe ar coimeád, feirmeoireacht mhaith ainmhithe, dea-shláinteachas, beatha, bainistiú agus bithshlándáil, is féidir raon leathan galar a bheith ar ainmhithe ar féidir le táirgí íocshláinte iad a chosc nó a chóireáil le haghaidh cúiseanna sláinte agus leasa ainmhithe araon. Is féidir leis an tionchar a bhíonn ag galair ainmhithe agus ag na bearta is gá chun iad a rialú an-díobháil a dhéanamh d'ainmhithe iad féin, do ghrúpáí ainmhithe, do choimeádathe ainmhithe agus don gheilleagar. Is féidir tionchar suntasach a bheith ag galair ainmhithe atá in-tarchurtha chuig daoine ar shláinte phoiblí. Dá bhrí sin ba cheart táirgí íocshláinte tréidliachta leordhóthanacha eifeachtacha a bheith ar fáil san Aontas d'fhonn caighdeáin arda sláinte poiblí agus sláinte ainmhithe a áirithíú, agus chun na hearnálacha talmhaíochta agus doborshaothraithe a fhorbairt.
- (9) Ba cheart caighdeáin ard cáilíochta, sábháileachta agus éifeachtúlachta a leagan síos sa Rialachán seo do tháirgí íocshláinte tréidliachta chun dul i ngleic le húdar imní atá ag daoine i gcoitinne i ndáil le sláinte phoiblí agus sláinte ainmhithe agus an comhshaol a chosaint. Ag an am céanna, ba cheart na rialacha maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta a údarú agus a chur ar mhargadh an Aontais a chomhchuibhiú sa Rialachán seo.
- (10) Níor cheart feidhm a bheith ag an Rialachán seo maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta nach ndearnadh próiseas tionsclaioch orthu amhail, mar shampla, fuil neamhphróiseáilte.
- (11) Cuimsíonn ábhair fhrithsheadáin freisin substaintí ag a bhfuil gníomhaíocht éartha agus a thíolactar lena n-úsáid mar tháirgí íocshláinte tréidliachta.
- (12) Níl dóthain faisnéise ann go dtí seo maidir le táirgí luibhe traidisiúnta a úsáidtear chun ainmhithe a chóireáil lena bhféadfar córas simplithe a chur ar bun. Dá bhrí sin, ba cheart don Choimisiún an fhéidearthacht go dtabharfaí an córas simplithe sin isteach a scrídú ar bhonn na faisnéise a sholáthraíonn na Ballstáit maidir le húsáid na dtáirgí sin ar a gcríoch.
- (13) Tá feidhm ag an Rialachán seo maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta, lena n-áirítear na táirgí sin ar tagraíodh i dTreoir 2001/82/CE ina leith mar "réamh-mheascáin" agus a meastar sa Rialachán seo iad a bheith mar fhoirm chogasaíochta de tháirge íocshláinte tréidliachta, go dtí go gcuirfear na táirgí sin i mbeatha íocleasaithe nó i dtáirgí idirmheánacha, ar ina dhiaidh atá feidhm ag Rialachán (AE) 2019/4 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽⁵⁾ d'eisiamh an Rialacháin seo.
- (14) Chun a áirithíú go ndéanfar táirgí íocshláinte tréidliachta áirithe atá le tabhairt ó bhéal i mbeatha nó uisce óil d'ainmhithe a thabhairt mar is cuí agus go ndéanfar dáileog iomchuí díobh a thabhairt, go háirithe i gcás cóireáil grúpaí ainmhithe, ba cheart tuairisciú cuí a dhéanamh ar thabhairt den sórt sin san fhaisnéis faoi tháirgí. Ba cheart treoracha breise a leagan amach le haghaidh għlanadh an trealamh a úsáidtear chun na táirgí sin a thabhairt chun trasälliu a sheachaint agus chun frithsheatnach in aghaidh ábhair fhrithmhiocróbacha a laghdú. Chun feabhas a chur ar úsáid eifeachtach agus shábháilte táirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú agus arna n-oideasú le haghaidh iad a thabhairt tríd an mbéal trí bhealaí eile seachas beatha íocleasaithe, amhail uisce le haghaidh óil a mheascadh le táirgí íocshláinte tréidliachta nó mar mheascadh láimhe de tháirge íocshláinte tréidliachta i mbeatha agus é á thabhairt do na bia-ainmhithe ag an gcoimeádaí ainmhithe, ba cheart don Choimisiún, i gcás inar gá, gníomhartha tarmlighe a għlacadh. Ba cheart don Choimisiún moltaí eolaíochta na Gnómhaireachta Leigheasra Eorpa, a bunaíodh le Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 ("an Għnómhaireachta"), a chur san áireamh, mar shampla maidir le bearta chun iōslagħdú a dhéanamh ar ródħaileog nôr teardħaileog, tabhairt neamhbheartaithe d'ainmhithe nach spriocainmhithe iad, riosca thras-truallitħe na dtáirgí sin agus na táirgí sin a scaipeadh sa timpeallacht.

⁽⁵⁾ Rialachán (AE) Uimh. 2019/4 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 11 Nollaig 2018 maidir le beatha íocleasaithe a mħonarú, a chur ar an margadħ agus a úsáid, lena leasaíttear Treoir (CE) Uimh. 183/2005 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle agus lena n-aishgħairtear Treoir 90/167/CEE ón gComhairle (fēach leathanach 1 den Iris Oifigiúil seo).

- (15) D'fhonn an margadh inmhéánach do thárgí íocshláinte tréidliachta san Aontas a chomhchuibhiú agus a saorghluaiseacht a fheabhsú, ba cheart rialacha a bhunú a bhaineann leis na nósanna imeachta faoina ndéantar tárgí den sórt sin a údarú, rialacha lena n-áiritheofar go mbeidh na dálaí céanna ann do gach iarratas agus go mbeidh creat tréidhearach ann do na páirtithe leasmhara go léir.
- (16) An raon feidhme a bhaineann le húsáid éigeantach nós imeachta láraithe um údarú, faoina mbeidh na húdaruithe bailí ar fud an Aontais, ba cheart a chumhdach leis, *inter alia*, tárgí ina bhfuil substaintí gníomhacha nua agus tárgí ina bhfuil fiocháin nó cealla modhnaithe, nó atá comhdhéanta astu, lena n-áirítear tárgí íocshláinte tréidliachta nuatheiripe agus comhpháirteanna fola, amhail plasma, comhchlúthúcháin pláitíní nó cealla dearga. Ag an am céanna, chun a áirithíú go mbeidh fáil chomh forleathan agus is féidir ar thárgí íocshláinte tréidliachta san Aontas, ba cheart éascu a dhéanamh ar gach bealach iomchuí ar rochtain fiontair bheaga agus mhéánmhéide (FBManna) ar an nós imeachta láraithe um údarú, agus ba cheart a úsáid a leathnú le go bhféadfar iarratais ar údaruithe a sheoladh isteach faoin nós imeachta sin i ndáil le haon táirge íocshláinte tréidliachta, tárgí cineálacha de chuid tárgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú go náisiúnta san áireamh.
- (17) Maidir le haintigin nua nó tréithchineál nua a athsholáthar nó a chur isteach i gcás tárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíochta i gcoinne, mar shmpla, fhliú na n-éan, galar gormtheanga, an ghalair crúb is béal, nó fliú eachaí, níor cheart é a mheas mar shubstaint ghníomhach nua a chur leis an táirge.
- (18) Ba cheart an nós imeachta náisiúnta chun tárgí íocshláinte tréidliachta a údarú a choinneáil toisc go mbíonn riachtanais éagsúla ann i limistéir gheografacha dhifriúla an Aontais agus ag samhlacha gnó FBManna. Ba cheart a áirithíú go dtabharfar aitheantas d'údaruithe arna dtabhairt i mBallstát amháin i mBallstáit eile.
- (19) Chun cúnamh a thabhairt d'iarratasóirí, agus go háirithe do FBManna, ceanglais an Rialacháin seo a chomhlónadh, ba cheart do na Ballstáit comhairle iomchuí a chur ar fáil do na hiarratasóirí. Ba cheart an comhairle sin a sholáthar de bhereis ar na doiciméid treorach oibríochtúla agus comhairle agus cúnamh eile a sholáthraíonn an Gníomhaireacht.
- (20) D'fhonn ualáí riacháin agus airgeadair ar iarratasóirí agus ar údaráis inniúla nach gá a sheachaint, níor cheart measúnú iomlán domhain ar an iarratas ar údarú do tháirge íocshláinte tréidliachta a dhéanamh ach aon uair amháin. Is iomchuí, dá bhrí sin, nósanna imeachta speisialta a leagan síos maidir le haitheantas frithpháirteach údaruithe náisiúnta.
- (21) Ina theannta sin, ba cheart rialacha a bhunú faoin nós imeachta um aitheantas frithpháirteach chun go réiteofar aon easaontú idir na húdaráis inniúla i ngrúpa comhordúcháin le haghaidh nósanna imeachta um aitheantas frithpháirteach agus nósanna imeachta dísláraithe maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta ("an grúpa comhordúcháin") gan moill mhíchuí. Leagtar síos sa Rialachán seo freisin na cúramí nua don ghrúpa comhordúcháin, lena n-áirítear liosta bliantúil de thárgí íocshláinte tréidliachta tagartha a tharraingt suas a bheidh faoi réir chomhchuibhiú na hachoimre ar thréithe táirge, agus moltaí a eisiúint maidir le faireachas cógas agus a rannpháirtíocht sa phróiseas bainistithe comharthaí.
- (22) I gcás ina measann Ballstát, an Coimisiún nó sealbhóir an údaraithe margáiochta go bhfuil cíuseanna ann lena chreidiúint go bhféadfadh riosca tromchúiseach féideartha a bheith i dtáirge íocshláinte tréidliachta do shláinte an duine nō do shláinte aimhithe nō don chomhshaoil, ba cheart measúnú eolaíochta a dhéanamh ar leibhéal an Aontais, agus ba cheart cinneadh aonair faoin ábhar easaontais a bheith mar thoradh air, a bheidh ina cheangal ar na Ballstáit ábhartha, agus ba cheart é a ghlacadh bunaithe ar mheasúnú foriomlán tairbhe agus riosca.
- (23) Níor cheart cead a thabhairt aon tháirge íocshláinte tréidliachta a chur ar an margadh san Aontas ach amháin má tá sé údaraithe, agus más rud é gur léiríodh a chálíocht, sábháilteach agus éifeachtúlacht.
- (24) I gcás ina bhfuil sé beartaithe táirge íocshláinte tréidliachta a úsáid ar speicis ar bia-ainmhithe iad, níor cheart údarú margáiochta a thabhairt ach amháin má tá na substaintí atá gníomhach ó thaobh na cóbáisolaíochta de atá sa táirge ceadaithe i gcomhréir le Rialachán (CE) Uimh. 470/2009 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽⁶⁾ agus aon ghníomhartha arna nglacadh ar an mbonn sin don speiceas ainmhithe lena bhfuil sé beartaithe an táirge íocshláinte tréidliachta a úsáid air.

⁽⁶⁾ Rialachán (CE) Uimh. 470/2009 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 6 Bealtaine 2009 lena leagtar síos nósanna imeachta Comhphobail chun teorainneacha na n-iarmhar a leagan síos do shubstaintí atá gníomhach ó thaobh na cóbáisolaíochta de i mbia-ábhair de thionscnamh aimhithe, agus lena n-aisghairtear Rialachán (CEE) Uimh. 2377/90 ón gComhairle agus lena leasaítear Treoir 2001/82/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle agus Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle (IO L 152, 16.6.2009, lch. 11).

- (25) Féadfaidh cásanna a bheith ann, áfach, nach mbeidh aon táirge íocshláinte tréidliachta atá údaraithe mar is iomchuí ar fáil. Sna cásanna sin, go heisceachtúil, ba cheart cead a bheith ag tréidlianna táirgí íocshláinte eile a oideasú do na hainmhithé atá faoina gcúram i gcomhréir le rialacha daingne agus chun tairbhe sláinte ainmhithe nó leasa ainmhithe, agus chuige sin amháin. I gcás bia-ainmhithe, ba cheart do thréidlianna a áirithíú freisin go ndéanfar tréimhse tarraingthe siar iomchuí a ordú, sa chaoi nach rachaidh iarmhair dhíobhálacha na dtáirgí íocshláinte sin isteach sa bhiashlabhra, agus ba cheart cúram ar leith a ghlagadh, dá bhrí sin, agus ábhair fhrithmhiocróbacha á dtabhairt.
- (26) Ba cheart cead a bheith ag na Ballstáit táirgí íocshláinte tréidliachta a úsáid go heisceachtúil gan údarú margáiochta nuair is gá chun freagairt a thabhairt ar ghalair atá liostaithe san Aontas nō ar ghalair atá ag teacht chun cinn agus nuair is gá é sin a dhéanamh i ngeall ar chúrsáil sláinte i mBallstát.
- (27) Agus an gá le rialacha simplí maidir le hathruithe ar údaruithe margáiochta táirgí íocshláinte tréidliachta á gcur san áireamh, níor cheart measúnú eolaíochta a bheith de dhíth ach i gcás athruithe ar féidir leo tionchar a imirt ar shláinte phoiblí nō sláinte ainmhithe nō ar an gcomhshaol.
- (28) I dTreoir 2010/63/AE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽⁷⁾ leagtar síos forálacha maidir le hainmhithe a úsáidtear chun críocha eolaíochta a chosaint, bunaithe ar phrionsabail an ionadaithe, an laghdaithe agus an fheabhsaithe. Tá trialacha cliniciúla do tháirgí íocshláinte tréidliachta díolmhaithe ó raon feidhme na Treorach sin. Le dearadh agus feidhmíocht trialacha cliniciúla, a sholáthraíonn faisnéis riachtanach maidir le sábháilteach agus éifeachtúlacht táirgí íocshláinte tréidliachta, ba cheart a chur san áireamh prionsabail an ionadaithe, an laghdaithe agus an fheabhsaithe, i gcás ina mbaineann siad le cúram agus úsáid ainmhithe beo chun críoch eolaíochta, agus ba cheart iad a bharrfheabhsú d'fhoinn na torthaí is sásúla a sholáthar agus an lín ainmhithe is lú is féidir á n-úsáid. ba cheart nósanna imeachta na dtrialacha cliniciúla sin a dhearadh ionas go seachnófáí pian, fulaingt nō anacair ar ainmhithe d'ainmhithe agus ba cheart na prionsabail a leagtar síos i dTreoir 2010/63/AE a chur san áireamh, lena n-áirítear modhanna tástála malartacha a úsáid, nuair is féidir, agus treoirlínte an Chomhair Idirnáisiúnta um Chomhchuibhí Ceanglas Teicniúil do Chlárú Táirgí Íocshláinte Tréidliachta ("VICH").
- (29) Aithnítear go gcuireann sé le feasacht an phobail má bhíonn rochtain níos fearr ar fhaisnéis, agus go dtugann sé sin deis don phobal a mbarúlacha a thabhairt agus deis do na húdaráis aird chuí a thabhairt ar na barúlacha sin. Ba cheart, dá bhrí sin, rochtain a bheith ag an bpobal i gcoitinne ar an bhfaisnéis sa bhunachar sonraí táirgí, sa bhunachar sonraí faireachais cógas agus sa bhunachar sonraí monaraíochta agus dáileachán mórdhíola, tar éis don údarás inniúil aon fhaisnéis rúnda tráchtála a scriosadh. I Rialachán (CE) Uimh. 1049/2001 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽⁸⁾, tugtar an éifeacht is mó is féidir don cheart chun rochtana poiblí ar dhoiciméid agus leagtar síos na prionsabail ghinearálta agus teorainneacha ar rochtain den sórt sin. Dá bhrí sin, ba cheart don Ghníomhaireacht an rochtain is leithne is féidir ar na doiciméid a thabhairt, agus cothromáiocht chúramach á coinneáil idir an ceart chun faisnéise agus na ceanglais atá ann cheana maidir le cosaint sonraí. Ba cheart leasanna poiblí agus príobháideacha áirithe, amhail sonraí pearsanta agus faisnéis rúnda tráchtála, a chosaint trí bhíthin eisceachtaí i gcomhréir le Rialachán (CE) Uimh. 1049/2001.
- (30) Is lú suime a bhíonn ag cuideachtaí táirgí íocshláinte tréidliachta a fhorbairt do mhargaí atá teoranta ó thaobh méide de. Chun infhaighteacht táirgí íocshláinte tréidliachta a chur chun cinn laistigh den Aontas sna margáil sin, i gcásanna áirithe ba cheart a bheith in ann údarú margáiochta a thabhairt gan sainchomhad iarratais iomlán a bheith seolta isteach, bunaithe ar mheasúnú tairbhe agus riosca ar an gcás, agus, i gcás inar gá, faoi réir oibleagáidí sonracha. Go háirithe, ba cheart deonú na n-údaruithe margáiochta sin a bheith indéantá i gcás táirgí íocshláinte tréidliachta lena n-úsáid le miomspeicis nō chun cóir leighis a chur ar ghalair nach mbíonn ann rómhinic nō a bhíonn ann i limistéir theoranta gheografacha, nō galair den sórt sin a chosc.
- (31) I gcás gach iarratas nua ar údarú margáiochta, ba cheart measúnuithe riosca don chomhshaol a bheith éigeantach agus ba cheart dhá chéim a bheith i gceist leis. Sa chéad chéim, ba cheart meastachán a dhéanamh ar an méid a dtéann an táirge, na substaintí gníomhacha agus na comhbáhair eile ann i dteaghmáil leis an gcomhshaol, agus sa dara chéim ba cheart measúnú a dhéanamh ar an tionchar a bhíonn ag an iarmhar gníomhach.
- (32) I gcás ina bhfuil imní ann go bhféadfadh substaint chónaíochta a bheith ina baol tromchúiseach don chomhshaol, d'fhéadfadh sé a bheith iomchuí an tsubstaint sin a scrúdú i gcomhthéacs reacthaíocht chomhshaoil an Aontais. Go háirithe, faoi Threoir 2000/60/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽⁹⁾, d'fhéadfadh sé a bheith iomchuí

⁽⁷⁾ Treoir 2010/63/AE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 22 Meán Fómhair 2010 maidir le cosaint ainmhithe a úsáidtear chun críoch eolaíochta (IO L 276, 20.10.2010, lch. 33).

⁽⁸⁾ Rialachán (CE) Uimh. 1049/2001 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle agus ón gCoimisiún (IO L 145, 31.5.2001, lch. 43).

⁽⁹⁾ Treoir 2000/60/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 23 Deireadh Fómhair 2000 lena mbunaítearcreat do ghníomhafocht Chomhphobail i réimse an bheartais uisce (IO L 327, 22.12.2000, lch. 1).

a shainainthint cé acu an substaint atá le háireamh i liosta faire an uisce dromchla atá sa tsubstaint sin, chun sonrai faireacháin a bhailiú ina leith. D'fhéadfadh sé a bheith ionchuí í a chur san áireamh i liosta na substaintí tosaíochta agus caighdeán cálíochta comhshaoil a leagan síos di, chomh maith le bearta a shainainthint chun a cuid astaíochtaí sa chomhshaoil a laghdú. D'fhéadfadh a bheith san áireamh sna bearta sin bearta chun astaíochtaí ó mhonarú a laghdú trí na Teicnící is Fearr atá ar Fáil (BAT) faoi Threoir 2010/75/AE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽¹⁰⁾ a leanúint, go háirithe más rud é gur sainainthníodh astú comhbáhar gníomhach cóbhaisíochta mar shaincheist ríthábhachtach chomhshaoil le linn na Doiciméid Tagartha ábhartha um na Teicnící is Fearr atá ar Fáil (BREFanna) agus conclúidí BAT a ghabhann leo a bheith á ndréachtú nó a n-athbhreithniú.

- (33) Is infheistíocht mhór do chuideachtaí atá sna tástálacha, staidéir réamhchliniciúla agus trialacha cliniciúla is gá dóibh a dhéanamh le bheith in ann na sonrai is gá a sheoladh isteach in éineacht leis an iarratas ar údarú margáiochta nó chun uasteorainn iarmhar do shubstantí atá gníomhach ó thaobh na cógaseolaíochta de den táirge íocshláinte tréidliachta a bhunú. Ba cheart an infheistíocht sin a chosaint chun taighde agus nuálaíocht a spreagadh, go háirithe maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta do mhionspeicis agus d'ábhair fhriúmhíocróbacha, chun a áirithíú go mbeidh na táirgí íocshláinte tréidliachta is gá ar fáil san Aontas. Ar an gcúis sin, ba cheart faisnéis a sheoltar isteach chuig údarás inniuil nó chuig an gníomhaireacht a chosaint sa chaoi nach mbeidh iarratasóirí eile in ann í a úsáid. Ba cheart, áfach, an chosaint sin a bheith teoranta ó thaobh ama le hiomaíochta a cheadú. Ba cheart cosaint chomhchosúil infheistíochaí a chur i bhfeidhm ar staidéir a thacaíonn le foirm nua chóbhaisíochta, le bealach nua tabhartha nó le dáileog nua a laghdaíonn an fhriúmhíocróbacha a chothromaíocht sochair-riosca.
- (34) Sonraí agus doiciméid áirithe atá le seoladh isteach le hiarratas ar údarú margáiochta de ghnáth, níor cheart gá a bheith leo más táirge íocshláinte cineálach de chuid táirge íocshláinte tréidliachta atá údaraithe nó a bhí údaraithe san Aontas atá sa táirge íocshláinte tréidliachta.
- (35) Aithnítear go bhféadfadh an tionchar a d'fhéadfadh a bheith ag táirge ar an gcomhshaoil a bheith ag brath ar an méid de a úsáidtear agus ar an méid den tsubstaint chóbhaisíochta a d'fhéadfaí a scaoileadh isteach sa chomhshaoil dá bharr. Dá bhrí sin, má tá fianaise ann go bhfuil comhbáhar de tháirge íocshláinte, ar seoladh isteach iarratas ar údarú margáiochta do tháirge íocshláinte tréidliachta cineálach ina leith, ina ghuais don chomhshaoil, is ionchuí go mbeadh sé de cheangal sonraí a sholáthar faoin tionchar féideartha, chun an comhshaoil a chosaint. I gcásanna den sórt sin, ba cheart d'iarratasóirí iarracht a dhéanamh oibriú i gcomhar lena chéile chun sonraí den sórt sin a chruthú chun costais a laghdú agus chun tástáil ar ainmhithe veirteabhracha a laghdú. D'fhéadfadh bunú measúnaithe aonair de chuid an Aontais ar airionna comhshaoil substaintí gníomhacha d'úsáid tréidliachta trí bhíthin córas athbhreithnithe bunaithe ar shubstantí ghníomhach ("monagraf") a bheith ina rogha mhalartach. Dá bhrí sin, ba cheart don Choimisiún tuarscáil a chur faoi bhráid Pharlaimint na hEorpa agus na Comhairle, ar tuarscáil í lena scrúdófar a indéanta a bheadh córas monagraif den sórt sin agus roghanna eile chun measúnú riosca don chomhshaoil a dhéanamh ar tháirgí íocshláinte tréidliachta agus, más ionchuí, ba cheart togra reachtach a bheith ag gabháil léi.
- (36) Ba cheart an chosaint ar dhoiciméadacht theicniúil a chur i bhfeidhm ar tháirgí íocshláinte tréidliachta nua freisin, chomh maith lena chur i bhfeidhm ar shonraí arna bhforbairt mar thacaíocht do nuálaíocht ar tháirgí a bhfuil údarú margáiochta acu cheana, nó táirgí a thagraíonn d'údarú den sórt sin. Sa chás sin, feadfaidh an t-iarratas ar mhodhnú nó ar údarú margáiochta tagairt a dhéanamh i bpáirt do shonraí a cuireadh isteach in údarú margáiochta roimhe sin nó in iarratas roimhe sin ar mhodhnú, agus ba cheart sonraí nua a bheith san iarratas sin a forbraíodh go sonrach chun tacú leis an nuálaíocht atá de dhíth ar an táirge atá ann cheana féin.
- (37) Féadfaidh difríochtaí ar shaintréithe cineálacha táirge a bheith ann mar thoradh ar dhifríochtaí i bpróiseas monaraíochta táirgí bitheolaíocha nó ar athrú ar an támhán a úsáidtear. In iarratas ar údarú margáiochta do tháirge íocshláinte tréidliachta cineálach bitheolaíoch, ba cheart, dá bhrí sin, an bhithchoibhéis a léiriú lena áirithíú go mbeidh an chálíochta, sábháilteach agus eifeachtúlacht comhchosúil ann, bunaithe ar an eolas atá ann cheana.
- (38) Chun ualaí riacháin agus airgeadair gan ghá ar údaráis inniuila agus ar an tionscal cóbhaisíochta a sheachaint, mar rialt ghinearálta ba cheart údarú margáiochta do tháirge íocshláinte tréidliachta a thabhairt ar feadh tréimhse neamhtheoranta. Níor cheart coinníollacha a leagan síos chun formheas ar údarú margáiochta a athnuachan ach go heisceachtúil agus ba cheart údar cuí a bheith leo.
- (39) Aithnítear nach feidir, i gcásanna áirithe, an fhaisnéis ar fad ar ar cheart cinneadh maidir le riosca bainistíochta a bheith bunaithe a fháil ó mheasúnú riosca eolaíochta amháin, agus ba cheart gnéithe ábhartha eile, lena n-áirítear gnéithe sochaíocha, eacnamaíocha, eiticiúla, comhshaoil agus leasa agus indéantacht na rialuithe, a chur san áireamh freisin.

⁽¹⁰⁾ Treoir 2010/75/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 24 Samhain 2010 maidir le hastaíochtaí tionsclaíocha (cosc agus rialú comhtháite ar thruailliú) (IO L 334, 17.12.2010, lch. 17).

- (40) I gcúinsí áirithe ina bhfuil imní mór ann maidir le sláinte phoiblí nó sláinte ainmhithe ach go bhfuil neamhchinnteacht ann fós ó thaobh na heolaíochta de, is féidir bearta iomchuí a ghlacadh, agus Airteagal 5(7) den Chomhaontú EDT maidir le Bearta Sláintíochta agus Fíteashláintíochta á chur san áireamh, Airteagal a léirmhíníodh don Aontas i dteachtaireacht ón gCoimisiún an 2 Feabhra 2000 maidir le prionsabhal an réamhchúraim. I gcúinsí den sórt sin, ba cheart do na Ballstáit nó don Choimisiún iarracht a dhéanamh tuilleadh faisnéise a fháil atá de dhíth chun measúnú níos oibachtúla a dhéanamh ar an imní ar leith sin agus ba cheart dóibh athbhreithniú a dhéanamh ar an mbeart dá réir laistigh de thréimhse réasúnta.
- (41) Is fadhb sláinte atá ag dul i méid san Aontas agus ar fud an domhain an fhrithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhrithmhiochróbacha i dtáirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus i dtáirgí íocshláinte tréidliachta arao. Mar gheall ar chastacht na faidhbe, a gné thrastearann agus ar an ualach ard eacnamaíocht, téann a tionchar níos faide ná a hiarmhairtí tromchúiseacha ar shláinte an duine agus is ábhar imníanois í don tsláinte phoiblí ar fud an domhain a théann i gcion ar an tsochaí i gcoitinne agus a gcaithfear dul i ngleic léi láithreach ar bhonn gníomhaíocht chomhordaithe thrasearnálach, i gcomhréir le cur chuige an "Aon Sláinte Amháin". Airítear ar an ngníomhaíocht sin úsáid stuama ábhar frithmhiochróbach a neartú, a ngnáthúsáid phróifiolacsach agus mheitifiolacsach a sheachaint, gníomhaíochtaí chun srian a chur le hábhair fhrithmhiochróbacha, atá ríthábhachtach chun cosc a chur ar ionfhabhtuithe a chuireann beatha duine i mbaol nó chun cóireáil a dhéanamh orthu, a úsáid in ainmhithe, agus forbairt ábhar frithmhiochróbach nua a spreagadh agus a dhreasú. Is gá freisin a áirithíú go mbeidh rabhaidh agus treoir iomchuí ar lipéid na n-ábhar frithmhiochróbach tréidliachta. An úsáid nach gcumhdáitear i dtéarmaí an údaraithe margaochta i gcomhair ábhair fhrithmhiochróbacha áirithe, atá nua nó ríthábhachtach do dhaoine, ba cheart an úsáid sin a shrianadh san earnáil tréidliachta. Ba cheart na rialacha a bhaineann le fógraíocht a dhéanamh d'ábhair fhrithmhiochróbacha tréidliachta a dhaingniú, agus ba cheart dul i ngleic go leordhóthanach leis na rioscaí agus na tairbhí a bhaineann le táirgí íocshláinte tréidliachta fhrithmhiochróbacha i gceanglais an údaraithe.
- (42) Is gá an baol go dtiocfaidh frithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhrithmhiochróbacha chun cinn i dtáirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine nó i dtáirgí íocshláinte tréidliachta a mhaolú. Dá bhrí sin, ba cheart faisnéis a bheith mar chuid d'iarratas ar tháirge íocshláinte tréidliachta faoi na rioscaí féideartha go bhfeadfadh frithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhrithmhiochróbacha teacht chun cinn i ndaoine nó in ainmhithe, nó in orgánaigh a bhaineann leo, mar thoradh ar úsáid an táirge íocshláinte sin. Chun leibhéal ard sláinte phoiblí agus ainmhithe a áirithíú, níor cheart táirgí íocshláinte tréidliachta frithmhiochróbacha a údarú ach amháin tar éis measúnú cúramach tairbhe agus eolaíochta. Más gá, ba cheart coinníollacha a leagan síos san údarú margaochta chun úsáid an táirge íocshláinte tréidliachta a shrianadh. Ba cheart a chumisiú sna coinníollacha sin srianta ar an táirge íocshláinte tréidliachta a úsáid ar bhealach nach bhfuil i gcomhréir le téarmaí an údaraithe margaochta, go háirthe leis an achoimre ar shaintréithe an táirge.
- (43) Féadfaidh baol ar leith a bheith ann go dtiocfaidh frithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhrithmhiochróbacha chun cinn má úsáidtear roinnt substaintí gníomhacha frithmhiochróbacha le chéile. Dá bhrí sin, ba cheart úsáid substaintí i dteannta a chéile den sórt sin a chur san áireamh agus measúnú á dhéanamh ar cheart táirge íocshláinte tréidliachta a údarú.
- (44) Níl ábhair fhrithmhiochróbacha nua á bhforbairt chomh tapa céanna agus atá méadú ag teacht ar an bhfrithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhrithmhiochróbacha atá ann cheana féin. I ngéall ar an laghad nuálaíocht ó thaobh ábhair fhrithmhiochróbacha nua a fhorbairt, tá sé riachtanach go ndéanfadh éifeachtúlacht na n-ábhar frithmhiochróbach atá ann faoi láthair a choinneáil chomh fada is féidir. Féadfaidh borradh teacht ar mhiocrorgánaigh a bhfuil frithsheasmhacht acu, agus ar leathadh na miocrorgánach sin, ó úsáid ábhar frithmhiochróbach i dtáirgí íocshláinte a úsáidtear in ainmhithe agus féadfaidh sé úsáid éifeachtach na n-ábhar frithmhiochróbach atá ann faoi láthair, nach bhfuil ach líon teoranta díobh ann chun ionfhabhtuithe i ndaoine a chóireáil, a chur i mbaol. Dá bhrí sin, níor cheart mí-úsáid ábhar frithmhiochróbach a cheadú. Níor cheart táirgí íocshláinte frithmhiochróbacha a úsáid le haghaidh próifiolacsais seachas i gcásanna dea-shainithe chun iad a thabhairt d'ainmhí aonair nó do líon srianta ainmhithe nuair atá an rioscaí ionfhabhtaithe an-ard nó gur dócha a iarmhairtí a bheith tromchúiseach. Níor cheart táirgí íocshláinte antaibheatheachacha a úsáid le haghaidh próifiolacsais seachas i gcásanna eisceachtí amháin chun iad a thabhairt d'ainmhí aonair. Níor cheart táirgí íocshláinte frithmhiochróbacha a úsáid le haghaidh meitifolacsais ach amháin nuair a bhíonn baol ard ann go ndéanfar ionfhabhtú nó galar tógálach a scaipeadh i ngrúpa ainmhithe agus más rud é nach bhfuil roghanna iomchuí eile ar fáil. Le srianta den sórt sin, ba cheart laghdú ar an úsáid phróifiolacsach agus mheitifiolacsach in ainmhithe a cheadú i dtreo í a bheith ina cion níos lú d'úsáid iomlán ábhar fhrithmhiochróbach in ainmhithe.
- (45) Ionas go ndéanfar beartais náisiúnta na mBallstát a neartú maidir le húsáid stuama ábhar fhrithmhiochróbach, go háirthe na hábhair fhrithmhiochróbacha sin atá tábhachtach chun ionfhabhtuithe i ndaoine a chóireáil, ach atá riachtanach freisin lena n-úsáid sa tréidliach, d'fhéadfad sé a bheith riachtanach a n-úsáid a shrianadh nó a chosc. Ba cheart a cheadú do na Ballstáit tar éis moltaí eolaíocha, coinníollacha sriantacha a shainiu lena n-úsáid, mar shampla a n-oideas a rochtú chun tástáil inghlacthachta ábhar fhrithmhiochróbach a chur i gcrích chun a áirithíú nach bhfuil aon fhrithmhiochróbacha eile ar fáil atá éifeachtach nó iomchuí go leor chun galar diagnóisithe a chóireáil.
- (46) Chun éifeachtúlacht ábhar fhrithmhiochróbach áirithe i gcóireáil ionfhabhtuithe i ndaoine a chaomhnú chomh fada agus is féidir, féadfaidh sé go mbeidh gá na hábhair fhrithmhiochróbacha sin a fhorchoimeád do dhaoine amháin. Dá bhrí sin, ba cheart a bheith in ann cinneadh a dhéanamh nár cheart go mbeadh ábhair fhrithmhiochróbacha

áirithe ar fáil ar an margadh in earnáil na tréidliachta, ag leanúint ó mholadh eolaíochta na Gníomhaireachta. Agus cinntí den sórt sin maidir le hábhair fhrithmhiocróbacha á ndéanamh aige, ba cheart don Choimisiún moltaí atá ar fáil a chur san áireamh freisin ar an ábhar arna soláthar ag an Údarás Eorpach um Shábhálteacht Bia (EFSA) agus ag gníomhaireachtaí ábhartha eile de chuid an Aontais, a chuireann san áireamh, dá réir sin, aon mholtaí ábhartha ó eagraíochtaí idirnáisiúnta, amhail an Eagraíocht Dhomhanda Sláinte (EDS), an Eagraíocht Dhomhanda um Shláinte Ainmhithe (OIE), agus Codex Alimentarius.

- (47) Má dhéantar ábhar frithmhiocróbach a thabhairt nó a úsáid go mícheart, bíonn baol ann do shláinte phoiblí nó ainmhithe. Dá bhí sin, níor cheart tárgí íocshláinte tréidliachta a bheith ar fáil ach ar oideas tréidliachta. Tá ról ríthábhachtach ag tréidlianna in úsáid stuama ábhar frithmhiocróbacha a áirithíú agus ba cheart dóibh na tárgí íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbacha a oideasú bunaithe ar a n-eolas ar fhrithsheasmhacht in aghaidh ábhair frithmhiocróbacha, a n-eolas eipidéimeolaíoch agus cliniciúil agus an tuiscint atá acu ar na fachtóirí riosca don ainmhí aonair nó do ghrúpa ainmhithe. Ina theannta sin, ba cheart do na tréidlianna a gcód iompair ghairmiúil a urramú. Ba cheart do thréidlianna a áirithíú nach bhfuil siad i staid coinbhleachta leasa agus tárgí íocshláinte á n-oideasú acu, le linn dóibh a gníomhaíocht dhlisteanach miondíola a aithint i gcomhréir leis an dlí náisiúnta. Go háirithe, níor cheart tréidlianna a bheith faoi thionchar, go díreach ná go hindíreach, ag dreasachtaí eacnamaíocht nuair a bheidh na tárgí íocshláinte sin á n-oideastú acu. Thairis sin, ba cheart soláthar na dtárgí íocshláinte tréidliachta ó na tréidlianna a bheith srianta don mhéid is gá chun cóireáil a chur ar na hainmhithe atá faoina gcúram.
- (48) Is cloch choirnéil í úsáid stuama ábhar frithmhiocróbach chun dul i ngleic le frithsheasmhacht in aghaidh ábhair frithmhiocróbacha. Ba cheart do na geallsealbhóirí go léir lena mbaineann, i dteannta a chéile, úsáid stuama frithmhiocróbacha a chur chun cinn. Tá sé tábhachtach, dá bhí sin, go gcuirfear treoir maidir le húsáid stuama ábhar frithmhiocróbach i dtréidliacht san áireamh agus go saothrófar í tuilleadh. Trí fhachtóirí riosca a shainaithint agus forbairt na grítéar chun tabhairt ábhar frithmhiocróbach a thionscnamh chomh maith le bearta malartacha a shainaithint, d'fhéadfaí cabhrú le húsáid neamhriachtanach tárgí íocshláinte frithmhiocróbacha a sheachaint, lena n-áirítear trí mheitifolacsas. Ina theannta sin, ba cheart a cheadú do na Ballstáit bearta sriantacha breise a ghlacadh chun beartas náisiúnta a chur i bhfeidhm maidir le húsáid stuama ábhar frithmhiocróbach, ar choinníoll nach gcuirfidh na bearta sin srian go míchuí ar fheidhmiú an mhargaidh inmheánaigh.
- (49) Tá sé tábhachtach an ghné idirnáisiúnta a bhaineann le frithsheasmhacht in aghaidh ábhair frithmhiocróbacha a bheith ag teacht chun cinn a chur san áireamh agus measúnú á dhéanamh ar an gcothromáiocht sochair-riosca a bhaineann le hábhair frithmhiocróbacha tréidliachta áirithe san Aontas. Feadfaidh orgánaigh atá frithsheasmhacht in aghaidh ábhair frithmhiocróbacha a scaipeadh go daoine agus ainmhithe san Aontas agus go tríú tíortha trí thárgí de bhunadh ainmhíoch arna n-allmhairíú ón Aontas nó ó thríú tíortha a chaitheamh, ó theagmháil dhíreach le hainmhithe nō daoine nō ar bhealaí eile. Dá bhí sin, ba cheart bearta lena gcuirtear srian ar ábhair frithmhiocróbacha tréidliachta a úsáid san Aontas a bheith bunaithe ar chomhairle eolaíochta agus ba cheart iad a mheas i gcomhthéacs an chomhair le tríú tíortha agus le heagraíochtaí idirnáisiúnta. Ar na cúiseanna sin, ba cheart a áirithíú freisin go n-urramaíonn oibreoirí i dtríú tíortha, ar bhealach neamh-idirdhealaithreach agus comhríreach, coinníollacha bunúsacha áirithe a bhaineann le frithsheasmhacht frithmhiocróbach le haghaidh ainmhithe agus tárgí de bhunadh ainmhíoch a onnmhairítear chuig an Aontas. Le haon ghníomhaíocht den sórt sin, ba cheart oibleagáidí an Aontais faoi chomhaontuithe idirnáisiúnta ábhartha a urramú. Ba cheart don mhéid sin chur leis an gcomhrac idirnáisiúnta in aghaidh frithsheasmhacht in aghaidh ábhair frithmhiocróbacha go háirithe i gcomhréir le Plean Gníomhaíochta Domhanda EDS agus le Straitéis OIE maidir le Frithsheasmhacht in aghaidh Ábhair Frithmhiocróbacha agus Úsáid Stuama Ábhar Frithmhiocróbach.
- (50) Tá easpa sonraí inchomparáide atá mionsonraithe go leor fós ar leibhéal an Aontais chun treochtaí a aimsiú agus gnéithe riosca féideartha a shainaithint chun bearta a fhorbairt chun an riosca a bhaineann leis an bhfrithsheasmhacht in aghaidh ábhair frithmhiocróbacha a theorannú agus chun faireachán a dhéanamh ar an tionchar atá ag na bearta a tugadh isteach cheana fein. Tá sé tábhachtach, dá bhí sin, leanúint de bhailíú na sonraí sin agus é a fhorbairt tuilleadh i gcomhréir le cur chuige céim ar chéim. Ba cheart analís a dhéanamh ar na sonraí sin nuair a bheidh siad ar fáil maidir le sonraí ar úsáid ábhar frithmhiocróbach i ndaoine agus maidir le horgánaigh atá frithsheasmhacht in aghaidh ábhair frithmhiocróbacha atá in ainmhithe, i ndaoine agus i mbia. Chun a áirithíú go mbeifear in ann úsáid eifeachtach a bhaint as na sonraí a bhaileofar, ba cheart rialacha teicniúla iomchuí a leagan síos a bhaineann le bailíú agus malartú sonraí. Ba cheart do na Ballstáit a bheith freagrach as sonraí maidir le díolacháin agus úsáid ábhar frithmhiocróbach a úsáidtear in ainmhithe a bhailíú, faoi chomhordú na Gníomhaireachta. Ba cheart é a bheith féideartha tuilleadh coigeartuithe a dhéanamh ar na hoibleagáidí maidir le bailíú sonraí nuair a bhíonn na nósanna imeachta sna Ballstáit maidir le bailíú sonraí i leith díolachán agus úsáid ábhar frithmhiocróbach iontaofa a ndóthain.
- (51) Formhór na dtárgí íocshláinte tréidliachta atá ar an margadh, rinneadh iad a údarú faoi nósanna imeachta náisiúnta. I ngeall ar an easpa comhchuibhithe ar an achoimre ar shaintréithe an tárgé do thárgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú go náisiúnta i níos mó ná Ballstát amháin cruthaítear bacainní breise gan ghá roimh chúrsaíochta tárgí íocshláinte tréidliachta laistigh den Aontas. Is gá na hachomír ar na saintréithe tárgé a chomhchuibhiú ar a laghad maidir le dáileog, úsáidí agus rabhaidh na dtárgí íocshláinte tréidliachta.

- (52) Chun an ualach riarracháin a laghdú agus infhaighteacht táirgí íocshláinte tréidliachta a uasmhéadú sna Ballstáit, ba cheart rialacha simplite a leagan síos faoin gcoai ar cheart a bpacáistíocht agus a lípeid a chur i láthair. Ba cheart an fhaisnéis a sholáthraítear le téacs a laghdú agus, más féidir d'fhéadfáic picteagraim agus giorrúcháin a fhorbairt agus a úsáid de rogha ar an bhfaisnéis théacsúil sin. Ba cheart na picteagraim agus giorrúcháin a chaighdeánú ar fud an Aontais. Ba cheart a bheith cúramach nach gcuirfidh na rialacha sin sláinte phoiblí nó sláinte ainmhithe nó sábháilteacht an chomhshaoil i mbaol.
- (53) Chomh maith leis sin, ba cheart do na Ballstáit a bheith in ann an teanga a roghnú don téacs a úsáidtear san achoimre ar shaintréithe an táirge, sa lipéadú agus i mbileog phacáiste na dtáirgí íocshláinte tréidliachta atá údaraithe ar a gríoch.
- (54) D'fhonn infhaighteacht táirgí íocshláinte tréidliachta a mhéadú san Aontas ba cheart é a bheith féideartha níos mó ná údarú margáiochta amháin ar tháirge íocshláinte tréidliachta sonrach a dheonú do shealbhóir céanna an údaraithe margáiochta sa Bhallstát céanna. Sa chás sin, ba cheart do gach saintréith a bhaineann leis an táirge íocshláinte tréidliachta agus na sonraí go léir atá mar thacaíocht leis an táirge íocshláinte tréidliachta a bheith díreach mar an gcéanna. Níor cheart iarratais iolracha ar tháirge íocshláinte tréidliachta sonrach a úsáid chun teacht timpeall ar na prionsabail um aitheantas frithpháirteach, áfach, agus mar sin ba cheart iarratais den chineál seo i mBallstáit éagsúla a dhéanamh laistigh den chreat nósanna imeachta um aitheantas frithpháirteach.
- (55) Tá rialacha maidir le faireachas cónaí riachtanach chun sláinte phoiblí agus ainmhithe agus an comhshaoil a chosaint. An fhaisnéis a bhailítear ar theagmhais dhíobhálacha amhrasta, ba cheart í bheith ag cur le húsáid mhaith a bhaint as táirgí íocshláinte tréidliachta.
- (56) Ba cheart teagmhais chomhshaoil a thugtar faoi deara tar éis táirge íocshláinte tréidliacht a thabhairt d'ainmhí a thuairisciú freisin mar theagmhais dhíobhálacha amhrasta. D'fhéadfadh méadú suntasach ar éilliú ithreath a bheith i gceist sna teagmhais sin, mar shampla, i gcás substainte, chuig leibhéal a mheastar a bheith díobhálach don chomhshaoil nó i dtíucháin arda in uisce óil a sholáthraítear ó uisce dromchla.
- (57) Ba cheart do na húdaráis inniúla, don Ghníomhaireacht agus do na sealbhóirí údaruithe margáiochta tuairisciú teagmhais díobhálach amhrasta a spreagadh agus a éascú, go háirithe ó thaobh tréidlianna agus gairmithe eile cúram sláinte, i gcás ina dtarláonn imeachtaí den sórt sin le linn dóibh a ndualgaíse a chomhlíonadh, agus ba cheart dóibh a éascú go bhfaigheann tréidlianna aiseolas iomchuí maidir leis an tuairisciú a bheidh déanta.
- (58) I bhfianaise na taithí a fuarthas, is léir go bhfuil gá bearta a dhéanamh chun feidhmiú chóras an fhaireachais cónaí a fheabhsú. Ba cheart sonraí ar leibhéal an Aontais a chomhtháthú sa chóras sin agus ba cheart don chóras sin faireachán a dhéanamh orthu. Is chun leasa an Aontais é a áirithíú go bhfuil na córais faireachais cónaí comhcheasmhach do gach táirge íocshláinte tréidliachta atá údaraithe. Ag an am céanna, is gá na hathruithe a easraíonn as comhchuibhí idirnáisiúnta ar shainmhínithe, téarmaíocht agus forbairtí teicneolaíochta i réimse an fhaireachais cónaí a chur san áireamh.
- (59) Ba cheart sealbhóirí údaruithe margáiochta a bheith freagrach as faireachas cónaí a dhéanamh chun a áirithíú go ndéanfar meastóireacht ar bhonn leanúnach ar an gcothromaíocht sochair-riosca i gcás na dtáirgí íocshláinte tréidliachta a chuireann siad ar an margadh. Ba cheart dóibh tuairiscí a bhailítear ar theagmhais dhíobhálacha amhrasta a bhaineann lena dtáirgí íocshláinte tréidliachta, lena n-áirítear teagmhais a bhaineann le húsáid atá lasmuigh de na téarmaí a deonaíodh faoin údarú margáiochta.
- (60) Is gá úsáid chomhroinnt na n-acmhainní i measc na n-údarás as acmhainní a mhéadú, agus eifeachtúlacht chóras an fhaireachais cónaí a fheabhsú. Ba cheart na sonraí a bhailítear a uaslódáil chuig pointe tuairiscithe aonair lena áirithíú go ndéanfar an fhaisnéis a chomhroinnt. Ba cheart do na húdaráis inniúla na sonraí sin a úsáid chun measúnú leanúnach ar an gcothromaíocht sochair-riosca i gcás na dtáirgí íocshláinte tréidliachta atá ar an margadh a áirithíú.
- (61) I gcásanna sonracha, nó ó thaobh sláinte phoiblí nó sláinte ainmhithe nó an chomhshaoil de, is gá fáisnéis bhereise a gheofar tar éis an táirge íocshláinte tréidliachta a chur ar an margadh a chur leis na sonraí maidir le sábháilteacht agus eifeachtacht atá ar fáil tráth an údaraithe. Dá bhí sin, ba cheart é a bheith indéanta oibleagáid a fhorchur ar shealbhóir an údaraithe margáiochta staidéir iarúdarúcháin a dhéanamh.
- (62) Ba cheart bunachar sonraí faireachais cónaí a bhunú ar leibhéal an Aontais chun faisnéis maidir le teagmhais dhíobhálacha amhrasta a thaifeadadh agus a chomhtháthú i dtaca le gach táirge íocshláinte tréidliachta atá údaraithe san Aontas. Ba cheart teagmhais dhíobhálacha amhrasta a bhrath ar bhealach níos fearr leis an mbunachar sonraí sin agus ba cheart a chur ar chumas na n-údarás inniúil faireachas cónaí agus comhroinnt oibre a dhéanamh leis, agus an méid sin a éascú freisin. Ba cheart a áireamh sa bhunachar sonraí sin sásraí chun sonraí a mhalartú le bunachair sonraí faireachais cónaí náisiúnta atá ann cheana fein.

- (63) Maidir leis na nósanna imeachta a ghlaicfaidh na húdaráis inniúla agus an Ghníomhaireacht chun meastóireacht a dhéanamh ar an bhfainsnéis ar theagmhais dhíobhálacha amhrasta a gheobhaidh siad, ba cheart dóibh bearta i ndáil le dea-chleachtas an fhaireachais cónas a chomhlíonadh, arna ghlacadh ag an gCoimisiún agus, de réir mar is iomchuí, ba cheart dóibh a bheith bunaithe ar chaighdeán coiteann a thagann ó na treoirlínte reatha ón gCoimisiún maidir le faireachas cónas do tháirgí íocshláinte tréidliachta. Maidir leis an meastóireacht a dhéanfaidh an t-údarás inniúl nó an Ghníomhaireacht, féadfar go mbeidh ann ceann amháin de na modhanna lena ndéanfar a chinneadh an bhfuil aon athrú ar chothromaíocht sochair-riosca na dtáirgí íocshláinte tréidliachta sin. Cuirtear i bhfáth, áfach, gurb é an próiseas bainistithe comharthaí an “caighdeán óir” chuige sin agus ba cheart aird chuí a thabhairt air sin. Is é atá sa phróiseas bainistithe comharthaí sin cúramí a bhaineann le brath, bailíochtú anailísíú, beartú tosaíochta, measúnú agus moladh le haghaidh gníomhaíochta.
- (64) Is gá slabhra iomlán dáileacháin na dtáirgí íocshláinte tréidliachta a rialú, ón uair a dhéantar iad a mhonarú nó a allmhairíu chuiig an Aontas go dtí an soláthar don úsáideoir deiridh. Ba cheart do tháirgí íocshláinte tréidliachta ó thríú tíortha na ceanglais chéanna a bhíonn i bhfeidhm maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta arna monarú san Aontas a chomhlíonadh, nó ceanglais a aithnítear a bheith coibhseach leo ar a laghad a chomhlíonadh.
- (65) Baineann an trádáil chomhthreomhar i dtáirgí íocshláinte tréidliachta le táirgí íocshláinte tréidliachta a dhéantar a thrádáil ó Bhallstát amháin chuiig Ballstát eile agus tá sé éagsúl ó allmhairí sa mhéid is gurb ionann allmhairí agus táirgí a thagann ó thríú tíortha isteach san Aontas. Ba cheart an trádáil chomhthreomhar i dtáirgí íocshláinte tréidliachta a údaraítear faoi nós imeachta náisiúnta, nós imeachta díláraithe, nós imeachta um aitheantas frithpháirteach nó nós imeachta um aitheantas ina dhiaidh sin a rialáil chun a áirithiú nach ndéanfar prionsabail na saorghluaiseachta earraí a shrianadh ach amháin chun sláinte an phobail agus ainmhithe a chosaint ar bhealach comhchuibhithe, agus cásdlí Chúirt Bhreithniúnais an Aontais Eorpaigh (“an Chúirt Bhreithiúnais”) á urramú. Níor cheart ualach iomarcach a thabhairt isteach le haon nósanna imeachta riarracháin a chuirtear i bhfeidhm sa chomhthéacs sin. Go háirithe, ba cheart aon fhormheas ceadúnaí do thrádáil chomhthreomhar den sórt sin a bheith bunaithe ar nós imeachta simplithe.
- (66) Chun gluaiseacht táirgí íocshláinte tréidliachta a éascú agus chun nach ndéanfar seiceálacha a rinneadh i mBallstát amháin an athuair i mBallstáit eile, ba cheart íoscheanglais a chur i bhfeidhm maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta a monaraíodh i dtríú tíortha nó a allmhairíodh uathu.
- (67) Ba cheart cáilíocht táirgí íocshláinte tréidliachta arna monarú laistigh den Aontas a ráthú trína cheangal go gcomhlíonfar na prionsabail maidir le dea-chleachtas monaraíochta do tháirgí íocshláinte, beag beann ar cheann scriibe deiridh na dtáirgí íocshláinte.
- (68) Leis an dea-chleachtas monaraíochta chun críocha an Rialacháin seo, ba cheart a chur san áireamh caighdeán an Aontais agus caighdeán idirnáisiúnta a bhaineann le leas ainmhithe nuair a dhéantar substaintí gníomhacha a ullmhú ó ainmhithe. Ba cheart bearta chun íoslachdú a dhéanamh ar scaoileadh substaintí gníomhacha isteach sa chomhshaol a chur san áireamh freisin. Níor cheart aon bhearta den sórt sin a ghlacadh ach amháin tar éis meastóireacht a dhéanamh ar a dtionchar.
- (69) Chun cur i bhfeidhm aonfhoirmeach phrionsabail an dea-chleachtas monaraíochta agus an dea-chleachtas dáileacháin, ba cheart tiomsú nósanna imeachta an Aontais le haghaidh cigireachtaí agus malartú fainseáise a bheith ina bhonn agus rialuithe á bhfeidhmiú ar mhonaróirí agus ar dháileoirí mórdhíola.
- (70) Cé gur cheart táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha dígníomhaithe dá dtagraítear in Airteagal 2(3) a mhonarú i gcomhréir le prionsabail an dea-chleachtas monaraíochta, ba cheart treoirlínte mionsonraithe maidir le dea-chleachtas monaraíochta a ullmhú go sonrach le haghaidh na dtáirgí sin ós rud é go ndéantar iad a mhonarú ar bhealach atá éagsúl ó tháirgí a ullmhaítear go tionsclaíoch. Chaomhnódh sin a gcáilíocht gan bac a chur ar a gcuid monaraíochta ná a n-infhaighteacht.
- (71) Ba cheart údarú a bheith ag cuideachtaí le bheith in ann táirgí íocshláinte tréidliachta a dháileadh agus ba cheart dóibh prionsabail an dea-chleachtas dáileacháin a chomhlíonadh chun a ráthú go ndéanfar táirgí íocshláinte tréidliachta den sórt sin a stóráil, a iompar agus a láimhseáil go hiomchuí. Ba cheart an fhreagracht a bheith ar na Ballstáit chun a áirithiú go gcomhlíontar na coinníollacha sin. Ba cheart na húdaruithe sin a bheith bailí ar fud an Aontais agus ba cheart dóibh a bheith ag teastáil i gcás trádáil chomhthreomhar ar tháirgí íocshláinte tréidliachta.
- (72) Chun tréadhearacht a áirithiú, ba cheart bunachar sonraí a bhunú ar leibhéal an Aontais ar mhaithle le foilsíú liosta de na dáileoirí mórdhíola ar fuarthas go gcomhlíonann siad reachtaíocht ábhartha an Aontais, tar éis do na húdaráis inniúla i mBallstát cigireacht a dhéanamh.
- (73) Ba cheart na coinníollacha lena rialaitear soláthar táirgí íocshláinte tréidliachta don phobal a chomhchuibhíú san Aontas. Níor cheart go soláthródh aon duine táirgí íocshláinte tréidliachta ach daoine atá údaraithe é sin a dhéanamh ag an mBallstát ina bhfuil siad bunaithe. Ag an am céanna, chun rochtain ar tháirgí íocshláinte

tréidliachta san Aontas a fheabhsú, ba cheart cead a bheith ag miondíoltóirí, atá údaraithe ag an údarás inniúil sa Bhallstát ina bhfuil siad bunaithe tárgí íocshláinte tréidliachta a sholáthar, tárgí íocshláinte tréidliachta nach bhfuil faoi réir oideas tréidliachta a dhíol go cianda le ceannaithe i mBallstáit eile. Agus á chur san áireamh, áfach, gurb é an cleachtas reatha é i roinnt Ballstát na tárgí íocshláinte tréidliachta sin atá faoi réir oidis a dhíol go cianda, ba cheart an cead a bheith ag na Ballstát leanúint den chleachtas sin faoi réir coinníollacha áirithe agus laistigh dá gcríoch. I gcásanna den sórt sin, ba cheart do na Ballstát bearta iomchuí a ghlacadh chun iarmháirtí neamhbheartaithe an tsoláthair sin a sheachaint agus rialacha a bhunú maidir le pionóis iomchuí.

- (74) Ba cheart do na tréidlianna i gcónai oideas tréidliachta a eisiúint nuair nach soláthraíonn siad ach tárgí íocshláinte tréidliachta atá faoi réir oideas tréidliachta agus nuair nach iad féin a thugann é. Aon uair a thugann tréidlianna tárgí íocshláinte den sórt sin iad féin, ba cheart é a fhágáil faoi na forálacha náisiúnta chun a shonrú an gá oideas tréidliachta a eisiúint. Ba cheart do thréidlianna i gcónai, áfach, taifid a choinneáil de na tárgí íocshláinte tréidliachta atá tugtha acu.
- (75) Féadfaidh díolachán mídhleathach tárgí íocshláinte tréidliachta go cianda don phobal a bheith ina bhaol do shláinte phoiblí nó do shláinte ainmhithe, toisc go bhféadfadh an pobal cógais falsaithe nó ar fo-chaighdeán a fháil ar an mbealach sin. Is gá dul i ngleic leis an mbagairt sin. Ba cheart a thógáil san áireamh nach bhfuil coinníollacha sonracha maidir le tárgí íocshláinte a sholáthar don phobal comhchuitibhite ar leibhéal an Aontais agus, dá bhrí sin, is féidir leis na Ballstát coinníollacha a leagan síos maidir le tárgí íocshláinte a sholáthar don phobal laistigh de theorainneacha an Chonartha ar Fheidhmiú an Aontais Eorpaigh (CFAE).
- (76) Agus scrúdú á dhéanamh ar choinníollacha maidir le tárgí íocshláinte a sholáthar a bheith i gcomhréir le dlí an Aontais, d'aithin an Chúirt Bhreithiúnais, i dtaca le tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an daoine, gur tárgí ar leith ar fad iad tárgí íocshláinte, a mbíonn tionchar teiriúeach acu a fhágann gur féidir iad a idirdhealú ó earráile. Dhearbaigh an Chúirt Bhreithiúnais freisin go bhfuil sláinte agus beatha daoine ar thus cadhnaíochta i measc na sócmhainní agus leasanna atá faoi chosaint ag CFAE agus gur faoi na Ballstát atá sé cinneadh a dhéanamh faoin méid cosanta is mian leo a thabhairt don tsláinte phoiblí agus an bealach ar gá an leibhéal sin a bhaint amach. Ós rud é go bhféadfadh an leibhéal sin a bheith difriúil ó Bhallstát go Ballstát, ní mór solúbthacht a bheith ag na Ballstát maidir leis na coinníollacha a bhaineann le tárgí íocshláinte a sholáthar don phobal ar a gcríoch. Ba cheart, dá bhrí sin, do na Ballstát a bheith in ann soláthar tárgí íocshláinte a chuirtear ar ciandól le seirbhísí na sochaí fainseáise a chur faoi réir coinníollacha a bhfuil bonn cirt leo ar chuíseanna cosanta sláinte poiblí nó sláinte ainmhithe. Níor cheart feidhmiú an mhargaidh inmhéánaigh a shrianadh go míchuí le coinníollacha den sórt sin. Sa chomhthéacs sin, ba cheart do na Ballstát a bheith in ann an soláthar íocshláinte tréidliachta a thraigtear le haghaidh miondíola a chur faoi réir coinníollacha níos déine a bheadh dlísteanaithe trí shláinte phoiblí, sláinte ainmhithe nó an comhshaol a chosaint, ar choinníoll go bhfuil na coinníollacha sin comhréireach leis an mbaol agus nach gcuireann siad srian go míchuí an mhargaidh inmhéánaigh.
- (77) Chun caighdeáin arda agus sábháilteacht na dtárgí íocshláinte tréidliachta a chuirtear ar ciandól a áirithe, ba cheart cúnamh a thabhairt don phobal suíomhanna gréasáin ar a bhfuil tárgí íocshláinte á soláthar go dlíthiúil a shainaihint. Ba cheart lóngó comhchoiteann a bhunú, a bheidh inaithéanta ar fud an Aontais, lena mbeifear in ann an Ballstát a shainaihint ina bhfuil an duine a chuireann tárgí íocshláinte tréidliachta ar ciandól bunaithe. Ba cheart don Choimisiún an dearadh a bheidh ar lóngó comhchoiteann den sórt sin a fhorbairt. Ba cheart suíomhanna gréasáin ar a gcuirtear tárgí íocshláinte tréidliachta ar ciandól don phobal a bheith nasctha le suíomh gréasáin an údarás inniúil lena mbaineann. Ba cheart míniú ar an gcaoi a úsáidtear an lóngó comhchoiteann sin a bheith ar shuíomhanna gréasáin údarás inniúla na mBallstát, agus ar shuíomh gréasáin na Gníomhaireachta chomh maith. Ba cheart na suíomhanna sin go léir a bheith nasctha lena chéile chun fainseáise chuimsitheach a sholáthar don phobal.
- (78) Ba cheart córais bhailiúcháin a bheith fós ann sna Ballstát chun dramhthárgí íocshláinte tréidliachta a dhiúscairt, chun rialú a dhéanamh ar aon bhaol a d'fhéadfadh a bheith ag tárgí don sórt sin maidir le sláinte an duine agus sláinte ainmhithe nó an comhshaol a chosaint.
- (79) D'fhéadfadh fógraíocht tionchar a imirt ar shláinte phoiblí agus sláinte ainmhithe agus iomaíochas a shaobhadh, fiú ar thárgí íocshláinte nach bhfuil faoi réir oideas tréidliachta. Dá bhrí sin, ba cheart critéir áirithe a chomhlfionadh agus fógraíocht á déanamh ar thárgí íocshláinte tréidliachta. Is féidir le daoine atá cáilithe tárgí íocshláinte tréidliachta a oideasú nó a sholáthar an fhaisnéis atá san fhógraíocht a mheas i ngeall ar an eolas, oiliúint agus taithí atá acu maidir le sláinte ainmhithe. Má dhéantar fógraíocht ar thárgí íocshláinte tréidliachta le daoine nach féidir leo an baol a bhaineann lena n-úsáid a mheas i gceart, d'fhéadfadh sé go mbainfí mí-úsáid nó ró-úsáid as cógais, rud a d'fhéadfadh dochar a dhéanamh do shláinte phoiblí nó sláinte ainmhithe, nó don chomhshaol. Chun stádas sláinte ainmhithe a chaomhnú ina gcríoch, áfach, ba cheart do na Ballstát a bheith in ann, faoi choinníollacha srianta, a cheadú go ndéansáí fógraíocht ar thárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha do choimeádaithe gairmiúla ainmhithe freisin.
- (80) Maidir leis an bhfógraíocht a dhéantar ar thárgí íocshláinte tréidliachta, taispeánadh le taithí na mBallstát gur gá béis a leagan ar an idirdhealú idir tárgí beatha agus bithicíde, ar lámh amháin, agus tárgí íocshláinte tréidliachta ar an lámh eile, mar is minic a thugtar bréaglériú air sin san fhógraíocht.

- (81) Féachtar ar na rialacha fógraíochta sa Rialachán seo mar rialacha sonracha a chomhlánaíonn na rialacha ginearálta i dTreoir 2006/114/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽¹¹⁾.
- (82) I gcás ina bhfuil tárgí íocshláinte údaraithe laistigh de Bhallstát agus go bhfuil siad oideasaithe ag tréidlia d'ainmhí aonair nó do ghrúpa ainmhithe, ba cheart i bprionsabal go bhfeadfaí an t-oideas tréidliachta sin a aithint agus an tárgé íocshláinte a ullmhú i mBallstát eile. Má bhaintear na bacainn rialála agus riarracháin roimh aitheantas den sórt sin, níor cheart go ndéanfadh sin difear d'aon dualgas gairmiúil nó eiticiúil ar thréidlianna diúltú an tárgé íocshláinte atá sonraithe san oideas a ullmhú.
- (83) Ba cheart an prionsabal go dtabharfar aitheantas d'oidis tréidliachta a éascú trí shamhailfhormáid le haghaidh oideas tréidliachta a ghlaicadh, ina liostaítear an fhaisnéis riachtanach is gó Chun a áirithiú go n-úsáidfear an tárgé íocshláinte go sábháilte éifeachtúil. Níor cheart go gcuirfí aon bhac ar Bhallstáit nithe breise a bheith acu ina gcuid oideas tréidliachta, ar choinnfoll nach gcuirfidh sé sin cosc ar oidis tréidliachta ó Bhallstáit eile a shainaithint.
- (84) Tá faisnéis maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta riachtanach le go mbeidh gairmithe, údaráis agus cuideachtaí sláinte in ann cinntí eolacha a dhéanamh. Gné lárnach den mhéid sin is ea bunachar sonrái de chuid an Aontais a chruthú ar cheart faisnéis maidir leis na húdaruithe margáiochta atá deonaithe san Aontas a thiomsú. Leis an mbunachar sonrái sin, ba cheart feabhas a chur ar thréidhheartacht ionmlán na faisnéise leis an mbunachar sonrái sin, sreabhadh na faisnéise idir údaráis a shruthlíníú agus a éascú agus ceanglais tuairiscithe iolracha a sheachaint.
- (85) Tá tábhacht thar na bearta ag baint le fíorú a dhéanamh ar chomhlíonadh na gceanglas dlí trí rialuithe lena áirithiú go gcomhlíonfar cuspóirí an Rialacháin seo go héifeachtach ar fud an Aontais. Dá bhrí sin, ba cheart an chumhacht a bheith ag údaráis inniúla na mBallstát cigireachtaí a dhéanamh ag gach céim de tháirgeadh, dáileadh agus úsáid na dtárgí íocshláinte tréidliachta. Chun éifeachtúlacht na gätigireachtaí a chaomhnú, ba cheart do na húdaráis inniúla a bheith in ann cigireachtaí a dhéanamh gan fógra a thabhairt.
- (86) Ba cheart do na húdaráis inniúla minicíocht na rialuithe a bhunú ag féachaint don riosca agus don leibhéal comhlíonta a bhfuiltear ag súil leo sna cásanna difriúla. Leis an gcur chuige sin, ba cheart do na húdaráis inniúla sin a bheith in ann acmhainní a leithdháileadh don áit ina bhfuil aon riosca is mó. I gcásanna áirithe, áfach, ba cheart rialuithe a dhéanamh beag beann ar an leibhéal riosca nó an neamhchomhlíonadh a bhfuiltear ag súil leis, roimh údarú monaraíochta a dheonú mar shampla.
- (87) I gcásanna áirithe féadfaidh teipeanna ar chóras rialaithe Ballstáit bac mór a chur ar chuspóirí an Rialacháin seo a bhaint amach agus d'fhéadfadh rioscaí do shláinte phoiblí agus do shláinte ainmhithe agus don chomhshaol a bheith ann mar thoradh orthu. Chun a áirithiú go mbeidh cur chuige comhchuibhithe i leith rialuithe ar fud an Aontais, ba cheart don Choimisiún a bheith in ann iniúchtaí a dhéanamh sna Ballstáit lena fhíorú go bhfuil na córais náisiúnta rialaithe ag feidhmiú. Ba cheart na hiniúchtaí sin a dhéanamh chun aon ualach riarracháin gan ghá a sheachaint agus, chomh fada agus is séidir, a bheith comhordaithe le Ballstáit agus le haon iniúchtaí eile ón gCoimisiún a dhéansan faoi Rialachán (AE) 2017/625 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽¹²⁾.
- (88) Chun tréidhheartacht, neamhchlaontacht agus comhréireacht a áirithiú i leibhéal na ngníomhaíochtaí forghníomhaithe ag na Ballstáit, ní mór do na Ballstáitcreat ionchuí do phonóis a bhunú d'fhoinn pionóis éifeachtacha, chomhréireacha agus athchomhairleacha a fhorchur i leith neamhchomhlíonadh an Rialacháin seo, toisc go bhféadfadh díobháil do shláinte phoiblí agus do shláinte ainmhithe agus don chomhshaol a bheith mar thoradh ar neamhchomhlíonadh.
- (89) Is minic go mbíonn ar chuideachtaí agus ar údaráis idirdhealú a dhéanamh idir tárgí íocshláinte tréidliachta, breiseáin beathúcháin, tárgí bithicídé agus tárgí eile. Chun nach mbeidh neamhleanúnachas ann sa chaoi a chaitear le tárgí den sórt sin, chun deimhneacht dhlíthiúil a mhéadú, agus chun próiseas cinnleoireachta na mBallstát a éascú, ba cheart grúpa comhordúcháin na mBallstát a bhunú, agus i measc cúraimí eile a bheidh air, ba cheart dó moltaí a thabhairt ar bhonn cás ar chás i dtaoibh cibé acu a thagann nó nach dtagann tárgé laistigh den sainmhíniú ar théairgí íocshláinte tréidliachta. Chun deimhneacht dhlíthiúil a áirithiú, féadfaidh an Coimisiún cinneadh a dhéanamh an tárgé íocshláinte tréidliachta é tárgé ar leith nó nach ea.

⁽¹¹⁾ Treoir 2006/114/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 12 Nollaig 2006 maidir le e fógraíocht mhíthreorach agus chomparáideach. (IO L 376, 27.12.2006, lch. 21).

⁽¹²⁾ Rialachán (AE) 2017/625 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 15 Márta 2017 maidir le rialuithe oifigiúla agus gníomhaíochtaí oifigiúla eile arna ndéanamh lena áirithiú go gcuirtear i bhfeidhm dlí an bhí agus na beatha, rialacha maidir le sláinte agus leas ainmhithe, sláinte plandaí agus tárgí cosanta plandaí, lena leasaítear Rialachán (CE) Uimh. 999/2001, (CE) Uimh. 396/2005, (CE) Uimh. 1069/2009, (CE) Uimh. 1107/2009, (AE) Uimh. 1151/2012, (AE) Uimh. 652/2014, (AE) 2016/429 agus (AE) 2016/2031 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle, Rialachán (CE) Uimh. 1/2005 agus (CE) Uimh. 1099/2009 ón gComhairle agus Treoracha 98/58/CE, 1999/74/CE, 2007/43/CE, 2008/119/CE agus 2008/120/CE ón gComhairle, agus lena n-aisghairtear Rialachán (CE) Uimh. 854/2004 agus (CE) Uimh. 882/2004 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle, Treoir 89/608/CEE, 89/662/CEE, 90/425/CEE, 91/496/CEE, 96/23/CE, 96/93/CE agus 97/78/CE ón gComhairle agus Cinneadh 92/438/CEE ón gComhairle (Rialachán maidir le Rialuithe Oifigiúla) (IO L 95, 7.4.2017, lch. 1).

- (90) Ag féachaint do na saintréithe speisialta a bhaineann le tárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha, go háirithé comhbáhair na dtáirgí sin, ba mhaith an rud é nós imeachta clárúcháin speisialta simplithe a bhunú agus forálacha sonracha a dhéanamh maidir le bileoga pacáiste ar thárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha áirithe a chuirtear ar an margadh gan tásca a bheith orthu. Tá an ghné cháilíochta a bhaineann le tárgí íocshláinte hoiméapatacha neamhspleáach ar an úsáid a bhaintear astu, mar sin níor cheart feidhm a bheith ag forálacha sonracha maidir le tárgí den sórt sin i ndáil leis na ceanglais agus rialacha cáilíochta is gá. Thairis sin, cé go ndéantar úsáid tárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha a údaráitear faoin Rialachán seo a rialáil ar an gcaoi chéanna le tárgí íocshláinte údaraithe eile, ní dhéanann sé tárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha cláraithe a rialáil. Dá bhrí sin, tá úsáid na dtáirgí íocshláinte tréidliachta cláraithe sin faoi réir an díl náisiúnta agus is amhlaidh an cás maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta a chláraítar i gcomhréir le Treoir 2001/83/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽¹³⁾.
- (91) Chun sláinte phoiblí agus sláinte ainmhithe agus an comhshaol a chosaint, ba cheart na gníomhaíochtaí, seirbhísí agus cúramí a thugtar don Ghníomhaireacht faoin Rialachán seo a mhaoiniú go leormhaith. Ba cheart na gníomhaíochtaí, seirbhísí agus cúramí sin a mhaoiniú le tállí a ghearrfaidh an Ghníomhaireacht ar ghnóthais. Níor cheart do na tállí sin difear a dhéanamh don cheart atá ag na Ballstáit tállí a ghearradh ar ghníomhaíochtaí agus cúramí a dhéantar ar an leibhéal náisiúnta, áfach.
- (92) Glactar i gcoitinne, maidir leis na ceanglais atá ann faoi láthair i dtaca leis an doiciméadacht theicniúil i ndáil le cáilíocht, sábháilteacht agus éifeachtacht tárgí íocshláinte tréidliachta a chuirtear i láthair agus iarratas á chur isteach ar údarú margáiochta in Iarscríbhinn I a ghabhann le Treoir 2001/82/CE arna leasú go deireanach le Treoir 2009/9/CE ón gCoimisiún⁽¹⁴⁾, go n-oibríonn siad maith go leor i gcleachtas. Níl aon riachtanas práinneach ann, dá bhrí sin, na ceanglais sin a athrú go substaintiúil. Is gá na ceanglais sin a choigeartú, áfach, chun freagairt do na neamhreireachtaí sainaitheanta leis an dul chun cinn eolaíoch idirnáisiúnta nó leis na forbairtí is déanaí, lena n-áirítear treoir ó VICH, EDS, caighdeáin na hEagraíochta um Chomhar agus Forbairt Eacnamaíochta (ECFE), agus an gá le ceanglais shonracha a fhorbairt le haghaidh tárgí íocshláinte tréidliachta nuatheiripe á chur san áireamh freisin le linn mó Rathrú ar na forálacha reatha a sheachaint, go háirithe gan a struchtúr a athrú.
- (93) Chun, *inter alia*, an Rialachán seo a chur in oiriúint le forbairtí eolaíochta na hearnála, chun cumhachtaí maoirseachta an Choimisiúin a fheidhmiú go héifeachtach, chun caighdeáin chomhchuibhithe a thabhairt isteach laistigh den Aontas, ba cheart an chumhacht chun gníomhartha a ghlacadh i gcomhréir le hAirteagal 290 CFAE a tharmhigeann chuig an gCoimisiún i dtaca le critéir a bhunú maidir le hainmniú ábhar frithmhiocróbach atá le forchoimeád chun cóir leighis a chur ar ionfhabhtuithe áirithe i ndaoine; na ceanglais a bhunú i ndáil le sonraí a bhailí maidir le tárgí íocshláinte frithmhiocróbacha, rialacha maidir leis na modhanna chun iad a bhailí agus maidir le cáilíocht a áirithíú; rialacha a bhunú chun a áirithíú go mbaintear úsáid éifeachtach agus shábháilte as tárgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú agus arna n-oideasú lena dtabhairt trí an mbéal trí bhealaí eile seachas beatha fócleasaithe; mionsonraí a sholáthar maidir le hinneachar agus formáid na faisnéise i ndáil le speiceas eachaí sa doiciméad aitheantais saolré aonair; na rialacha maidir leis an tréimhse tarraingthe siar a leasú i ngeall ar flianaise eolaíoch nua atá tagtha chun cinn; na rialacha mionsonraithe is gá a chur ar fáil maidir le cur i bhfeidhm na bhforálacha i ndáil leis an toirmeasc ar úsáid tárgí íocshláinte frithmhiocróbacha in ainmhithe chun fás a spreagadh nó an táirgeacht a mhéadú agus an toirmeasc ar úsáid ábhar frithmhiocróbach ainmnithe ag oibreoirí i dtriú tíortha; an nós imeachta a leagan síos maidir le fineálacha a ghearradh nó fócaíochtaí pionósacha tréimhsíúla chomh maith leis na coinníollacha agus modhanna faoina mbaileofar iad; agus Iarscríbhinn II a leasú chun (i) na ceanglais maidir leis an doiciméadacht theicniúil a bhaineann le cáilíocht, sábháilteacht agus éifeachtúlacht tárgí íocshláinte tréidliachta a oiriún don dul chun cinn eolaíoch agus teicniúil agus (ii) chun leibhéal leordhóthanach a bhaint amach chun deimhneacht dhlíthiúil agus comhchuibhiú a áirithíú chomh maith le haon uasdáit riachtanach. Tá sé tábhachtach, go háirithe, go rachadh an Coimisiún i mbun comhairliúcháin iomchuí le linn a chuid obre ullmhúcháin, lena n-áirítear ar leibhéal na saineolaithe, agus go ndéanfar na comhairliúcháin sin i gcomhréir leis na prionsabail a leagtar síos i gComhaontú Idirinstiúideach an 13 Aibreán 2016 maidir le Reachtóireacht Níos Fearn⁽¹⁵⁾. Go sonrach, chun ranpnpháirtíocht chomhionann in ullmhú na ngníomhartha tarmligthe a áirithíú, faigheann Parlaimint na hEorpa agus an Chomhairle na doiciméid uile ag an am céanna leis na saineolaithe sna Ballstáit, agus bíonn rochtain chórasach ag a gcuid saineolaithe ar chruinnithe ghrúpaí saineolaithe an Choimisiúin a bhíonn ag déileáil le hullmhú na ngníomhartha tarmligthe.
- (94) Chun coinníollacha aonfhoirmeacha a áirithíú maidir leis an Rialachán seo a chur chun feidhme, ba cheart cumhachtaí cur chun feidhme a thabhairt don Choimisiún. Ba cheart na cumhachtaí sin a fheidhmiú i gcomhréir le Rialachán (AE) Uimh. 182/2011 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽¹⁶⁾.

⁽¹³⁾ Treoir 2001/83/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 6 Samhain 2001 maidir leis an gcód Comhphobail a bhaineann le tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine (IO L 311, 28.11.2001, lch. 67).

⁽¹⁴⁾ Treoir 2009/9/CE ón gCoimisiún an 10 Feabhra 2009 lena leasaítear Treoir 2001/82/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle maidir leis an gcód Comhphobail a bhaineann le tárgí íocshláinte le haghaidh úsáid tréidliachta (IO L 44, 14.2.2009, lch. 10).

⁽¹⁵⁾ IO L 123, 12.5.2016, lch. 1.

⁽¹⁶⁾ Rialachán (AE) Uimh. 182/2011 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 16 Feabhra 2011 lena leagtar síos na rialacha agus na prionsabail ghinearálta a bhaineann leis na sásraí maidir le rialú ag na Ballstáit ar fheidhmiú cumhachtaí cur chun feidhme ag an gCoimisiún (IO L 55, 28.2.2011, lch. 13).

- (95) Nuair a bheidh seirbhísí á soláthar acu i mBallstát eile, ba cheart do thréidlianna aon rialacha náisiúnta atá i láthair sa Bhallstát óstach de bhun Threoir 2005/36/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽¹⁷⁾ agus Threoir 2006/123/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽¹⁸⁾ a leanúint.
- (96) Agus na príomhathruiithe ar cheart iad a dhéanamh ar rialacha atá ann cheana á gcur san áireamh, is rialachán an ionstraim dhlíthiúil iomchuí a chuirfear in ionad Threoir 2001/82/CE chun rialacha soiléire, mionsonraithe a leagan síos, ar rialacha iad a bheidh infheidhme go díreach. Thairis sin, áirithítear le rialachán go gcuirfear na ceanglais dhlíthiúla chun feidhme ag an tráth céanna agus ar mhodh comhchuibhithe ar fud an Aontais.
- (97) Ós rud é nach féidir leis na Ballstáit cuspóirí an Rialachán seo, eadhon rialacha a bhunú maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta lena n-áireofar go gcosnófar sláinte phoiblí agus sláinte ainmhithe agus an comhshaol, chomh maith le feidhmiú an mhargaíd inmhéánaigh, a ghnóthú go leordhóthanach agus, de bharr a éifeachtaí, gur fearr is féidir iad a ghnóthú ar leibhéal an Aontais, féadfaidh an tAontas bearta a ghlacadh, i gcomhréir le prionsabal na coimhdeachta a leagtar amach in Airteagal 5 den Chonradh ar an Aontas Eorpach. I gcomhréir le prionsabal na comhréireachta a leagtar amach san Airteagal sin, ní théann an Rialachán seo thar a bhfuil riachtanach chun na cuspóirí sin a bhaint amach,

TAR ÉIS AN RIALACHÁN SEO A GHLACADH:

CAIBIDIL I

ÁBHAR, RAON FEIDHME AGUS SAINMHÍNITHE

Airteagal 1

Ábhar

Sa Rialachán seo, leagtar síos rialacha maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta a chur ar an margadh, a mhonarú, a allmhairíú, a onnmhairíú, a sholáthar, a dháileadh, a rialú, a úsáid agus faireachas cógas a dhéanamh orthu.

Airteagal 2

Raon feidhme

1. Beidh feidhm ag an Rialachán seo maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta a ullmhaíodh go tionsclaioch nó trí mhodh lena mbaineann próiseas tionsclaioch agus a bhfuil sé beartaithe iad a chur ar an margadh.

2. Sa bhereis ar na tárgí dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo, beidh feidhm ag Airteagal 94 agus Airteagal 95 freisin maidir le substaintí gníomhacha a úsáidtear mar ábhair thosaigh i dtárgí íocshláinte tréidliachta.

3. Sa bhereis ar na tárgí dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo, beidh feidhm ag Airteagail 94, 105, 108, 117, 120, 123 agus 134 freisin maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíochta díghniomhaithe a mhonaraítear ó phataigíní agus antaigíní a fhaightear ó ainmhí nó ainmhithe in aonad eipidéimeolaíoch agus a úsáidtear chun cóireáil a chur ar an ainmhí nó na hainmhithe sin san aonad eipidéimeolaíoch céanna nó chun cóireáil a chur ar ainmhí nó ainmhithe in aonad a bhfuil nasc eipidéimeolaíoch deimhnithe ina leith.

4. De mhaolú ar mhíreanna 1 agus 2 den Airteagal seo, ní bheidh feidhm ach ag Airteagail 55, 56, 94, 117, 119, 123, 134 agus Roinn 5 de Chaibidil IV maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta atá údaraítear i gcomhréir le hAirteagal 5(6).

5. De mhaolú ar mhír 1 den Airteagal seo, beidh feidhm Airteagail 5 go 15, 17 go 33, 35 go 54, 57 go 72, 82 go 84, 95, 98, 106, 107, 110, 112 go 116, 128, 130 agus 136 maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha atá cláraithe i gcomhréir le hAirteagal 86.

6. Sa bhereis ar na tárgí dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo, beidh feidhm ag Caibidil VII maidir leis an méid seo a leanas freisin:

- (a) substaintí a bhfuil airónna anabalacha, frith-thógálacha, frithsheadánacha, frith-athlastacha, hormónach, támhshuanacha nó síceatrópacha acu agus is féidir a úsáid ar ainmhithe;
- (b) tárgí íocshláinte tréidliachta a ullmhaíodh i gcóglann ná ag duine a gceadaítear dó nó di déanamh amhlaidh faoin dlí náisiúnta, i gcomhréir le hoideas tréidliachta d'ainmhí aonair nó grúpa beag ainmhithe ("foirmle tréidlia");
- (c) tárgí íocshláinte tréidliachta a ullmhaíodh i gcóglann i gcomhréir le treoracha leabhair cóbaisíochta ("pharmacopoeia") agus atá beartaithe a sholáthar go díreach don úsáideoir deiridh ("foirmle leabhair cóbaisíochta"). Beidh an fhoirmle sin faoi réir oideas tréidliachta nuair a bheidh sé beartaithe le haghaidh bia-ainmhithe.

⁽¹⁷⁾ Treoir 2005/36/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 7 Meán Fómhair 2005 i ndáil le cártaí gairmiúla a aithint (IO L 255, 30.9.2005, lch. 22).

⁽¹⁸⁾ Treoir 2006/123/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 12 Nollaig 2006 maidir le seirbhísí sa mhargadh inmhéanach (IO L 376, 27.12.2006, lch. 36).

7. Ní bheidh feidhm ag an Rialachán seo maidir leis an méid seo a leanas:

- (a) tárgí íocshláinte tréidliachta ina bhfuil cealla nó fiocháin uathlógacha nó allagineacha nár cuireadh faoi phróiseas tionsclaíoch;
- (b) tárgí íocshláinte tréidliachta bunaithe ar iseatóip radaighníomhacha;
- (c) breiseáin bia mar a shainmhínítear i bpointe (a) d'Airteagal 2(2) de Rialachán (CE) Uimh. 1831/2003 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽¹⁹⁾;
- (d) tárgí íocshláinte tréidliachta atá beartaithe le haghaidh taighde agus forbartha.
- (e) beatha íocleasaithe agus tárgí idirmheánacha mar a shainmhínítear i bpointí (a) agus (b) d'Airteagal 3(2) de Rialachán (AE) 2019/4.

8. Ní dochar an Rialachán seo, seachas i dtaca leis an nós imeachta maidir le húdarú margáiochta láraithe, d'fhorálacha náisiúnta maidir le táillí.

9. Ní chuirfidh aon ní sa Rialachán seo cosc ar Bhallstát aon bheart rialaithe a mheasfaidh sé a bheith iomchuí maidir le substaintí támlshuanacha agus síceatrópacha a chothabháil nó a thabhairt isteach ar a chríoch.

Airteagal 3

Coinbhleacht dlíthe

1. I gcás ina dtagann táirge íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear in Airteagal 2(1) den Rialachán seo faoi raon feidhme Rialachán (AE) Uimh. 528/2012 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽²⁰⁾ nó Rialachán (CE) Uimh. 1831/2003, agus ina bhfuil an Rialachán seo ar neamhréir le Rialachán (AE) Uimh. 528/2012 nó Rialachán (CE) Uimh. 1831/2003, beidh forlámhas ag an Rialachán seo.

2. Chun críche mhír 1 den Airteagal seo, féadfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, cinní a ghlaicadh i dtaobh cibé acu a mheasfar nó nach measfar táirge sonrach nó grúpa sonrach tárgí mar tháirge íocshláinte tréidliachta. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlaicadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

Airteagal 4

Sainmhínithe

Chun críocha an Rialacháin seo, tá feidhm ag na sainmhínithe seo a leanas:

- (1) cialláonn “táirge íocshláinte tréidliachta” aon substaint nó teaglaim substaintí a chomhlíonann ceann amháin ar a laghad de na coinníollacha seo a leanas:
 - (a) deirtear fúithi go bhfuil airionna inti chun galar a chóireáil nó a chosc in ainmhithe;
 - (b) is é an cuspóir atá aici a bheith úsáidte in ainmhithe nó tugtha dóibh d'fhoinn feidhmeanna fiseolaíochta a thabhairt ar ais, a cheartú nó a mhodhnú trí ghníomh cóbhálaíoch, imdhíoneolaíoch nó meitibileach a fheidhmiú;
 - (c) is é an cuspóir atá aici a bheith úsáidte d'fhoinn diagnóis leighis a dhéanamh;
 - (d) is é an cuspóir atá aici a bheith úsáidte le haghaidh etanáis ainmhithe;
- (2) cialláonn “substaint” aon ábhar de bhunadh ar bith díobh seo a leanas:
 - (a) de bhunadh daonna;
 - (b) de bhunadh ainmhíoch;
 - (c) de bhunadh plandúil;
 - (d) de bhunadh ceimiceach;
- (3) cialláonn “substaint ghníomhach” aon substaint nó meascán de shubstaintí a bheartaítear a úsáid chun táirge íocshláinte tréidliachta a mhonarú, ar táirge é a thiocfaidh chun bheith ina chomhbhar gníomhach den táirge sin nuair a úsáidfear é ina tháirgeadh.
- (4) cialláonn “támhán” aon chomhbhar de tháirge íocshláinte tréidliachta seachas substaint ghníomhach nó ábhar pacáistíocha;

⁽¹⁹⁾ Rialachán (CE) Uimh. 1831/2003 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 22 Meán Fómhair 2003 maidir le breiseáin lena n-úsáid i gcothú ainmhithe (IO L 268, 18.10.2003, lch. 29).

⁽²⁰⁾ Rialachán (AE) Uimh. 528/2012 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 22 Bealtaine 2012 maidir le tárgí bithicídeacha a chur ar fáil ar an margadh agus a úsáid (IO L 167, 27.6.2012, lch. 1).

- (5) ciallaíonn “táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch” táirge íocshláinte tréidliachta atá beartaithe a thabhairt d’ainmhí chun imdhíonacht ghníomhach nó éighníomhach a tháirgeadh nó chun a rocht imdhíonacha a dhiagnóisiú;
- (6) ciallaíonn “táirge íocshláinte tréidliachta bitheolaíoch” táirge íocshláinte tréidliachta inar substaint bhitheolaíoch í an tsubstaint ghníomhach.
- (7) ciallaíonn “substaint bhitheolaíoch” substaint a tháirgtear trí fhoinse bhitheolaíoch nó a eastósatar uaithi agus ar gá teaglaim tástálacha fisiceimiceacha agus bitheolaíocha chun í a thréithriú agus a cáilfoch a chinneadh, mar aon le heolas ar an bpróiseas táirgthe agus a rialú;
- (8) ciallaíonn “táirge íocshláinte tréidliachta tagartha” táirge íocshláinte tréidliachta atá údaraithe, i gcomhréir le hAirteagal 44, 47, 49, 52, 53 nó 54 dá dtagraítear in Airteagal 5(1) ar bhonn iarratas a cuireadh isteach i gcomhréir le hAirteagal 8;
- (9) ciallaíonn “táirge íocshláinte tréidliachta cineálach” táirge íocshláinte tréidliachta a bhfuil an comhdhéanamh céanna cálíochtúil agus cainníochtúil de shubstaint gníomhacha ann agus an fhoirm chógaisíochta chéanna ann agus atá sa táirge íocshláinte tréidliachta tagartha, agus inar léiriódh bithchoibhéis leis an táirge íocshláinte tréidliachta tagartha;
- (10) ciallaíonn “táirge íocshláinte tréidliachta hoiméapatach” táirge íocshláinte tréidliachta a ullmháiodh ó stoicí hoiméapatacha i gcomhréir le nós imeachta monaraíochta hoiméapatach atá tuairiscithe in *Pharmacopoeia Eorpach* nó, murab ann dó, sna leabhair chógaisíochta a úsáidtear go hoifigiúil sna Ballstáit;
- (11) ciallaíonn “frithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhirthmhíocróbacha” cumas miocrorgánach teacht slán nó fás áit a bhfuil tiúchan oibreán frithmhíocróbach ar gnách gur leor é chun miocrorgánaigh den speiceas céanna a chosc nó a mharú;
- (12) ciallaíonn “ábhar frithmhíocróbach” aon substaint a bhfuil gníomhaíocht dhíreach aici ar mhiocrorgánaigh a úsáidtear chun cóireáil nó cosc a chur ar ionfhabhtuithe nó ar ghalair thógálacha, lena n-áirítear antaibheatthaigh, frithvíreasai, frithfhungasaigh agus frithphrotzoaigh;
- (13) ciallaíonn “ábhar frithsheasmhacht” substaint a mharáíonn nó a chuireann isteach ar fhorbairt seadán, a úsáidtear chun cóireáil nó cosc a chur ar ionfhabhtú, inmhíolú nó galar arb iad seadáin is cúis leis nó arb iad seadáin a tharchuireann é, lena n-áirítear substaintí ag a bhfuil gníomhaíocht éartha;
- (14) ciallaíonn “antaibheatthach” aon substaint a bhfuil gníomhaíocht dhíreach aici maidir le baictéir a úsáidtear chun ionfhabhtuithe nó galair thógálacha a chosc nó a chóireáil;
- (15) ciallaíonn “meitifiolacsas” táirge íocshláinte a thabhairt do ghrúpa ainmhithe tar éis diagnóis de għalarr cliniciúil i għuid den għarġa a bheith suite, agus arb ē is aidhm leis cóireáil a chur ar na hainmhithe atá tinn go cliniciúil agus srian a chur le scaipedd an għalair chuiġ ainmhithe atá indlūt-theagħħiġ agus i mbaol agus a d'fħeadfadha a bheith ionfhabhtaithe go haisiombotómach cheana;
- (16) ciallaíonn “prófiolacsas” táirge íocshláinte a thabhairt d’ainmhí nó do għarġa ainmhithe roimh chomharthaí cliniciúla galair, chun cosc a chur ar għalarr nó ar ionfhabhtú tarlú;
- (17) ciallaíonn “trial cliniciúil” staidéar arb ē is aidhm leis sábħálteacht nó ēifeachtúlacht táirge íocshláinte tréidliachta a scrudú faoi fhlorchoinniollacha úsáide nó faoi għnáthchoinniollacha feirmeoireachta ainmhithe nó mar chuid de għnáthchleħtas tréidliachta chun críche údarú margāioċta a fháil nó a athrú;
- (18) ciallaíonn “trial réamhcliniciúil” staidéar nach bhfuil cumħdaiteg ag an sainmhíniú ar thrial cliniciúil arb ē is aidhm leis sábħálteacht nó ēifeachtúlacht táirge íocshláinte tréidliachta a imscrudú chun críche údarú margāioċta a fháil nó a athrú;
- (19) ciallaíonn “cothromaíocht sochair-riosca” meastóireacht ar ēifeachtaí dearfacha an táirge íocshláinte tréidliachta i ndáil leis na rioscaí seo a leanas a bhaineann le húsáid an táirge sin:
- aon riosca a bhaineann le cálíocht, sábħálteacht agus ēifeachtúlacht na dtáirgí íocshláinte tréidliachta maidir le sláinte ainmhithe nó sláinte an duine;
 - aon riosca go mbeidh ēifeachtaí neamh-inmhianaithe ar an għomħshaol;
 - aon riosca a bhaineann le forbairt frithsheasmhachta;
- (20) ciallaíonn “gnáthainm” an t-ainm neamhdh il-seána idirnáisiúnta atá molta ag an Egrafoċt Dhomhanda Sláinte (EDS) do shubstaint nó, murab ann dó, an t-ainm a úsáidtear de għnáth;
- (21) ciallaíonn “ainm an táirge íocshláinte tréidliachta” ainm cumha nach dócha go measċaí é leis an ngnáthainm, nó gnáthainm nó ainm eolaíochta lena ngabħann trádmharc nó ainm shealbhóir an údaraithe margāioċta;
- (22) ciallaíonn “neart” an cion substaintí gníomhacha i dtáirge íocshláinte tréidliachta, arna shloinneadh go cainníochtúil in aghaidh an aonaid dáileoige, in aghaidh an aonaid toирte nó in aghaidh an aonaid meáchain de réir na foirme cóbaisíochta;

- (23) ciallaíonn “údarás inniúil” údarás a ainmníonn Ballstát i gcomhréir le hAirteagal 137;
- (24) ciallaíonn “lipéadú” faisnéis ar an neasphacáistiú nó ar an bhforphacáistiú;
- (25) ciallaíonn “neasphacáistiú” an coimeádán nó aon chineál pacáistíochta eile atá i dtadhall díreach leis an táirge íocshláinte tréidliachta;
- (26) ciallaíonn “forphacáistiú” pacáistíocht ina gcuirtear an neasphacáistiú;
- (27) ciallaíonn “bileog phacáiste” bileog dhoiciméadachta ar tháirge íocshláinte tréidliachta ina bhfuil faisnéis lena úsáid shábháilte agus éifeachtúil a áirthiú;
- (28) ciallaíonn “litir rochtana” doiciméad bunaidh, agus é sínithe ag úinéir na sonraí nó ag a ionadaí, ar doiciméad é ina luitéar go bhféadfar na sonráí a úsáid chun sochair an iarratasóra i ndáil leis na húdarás inniúla, leis an nGníomhaireacht Leigheasra Eorpach, a bunaíodh le Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 (“an Gníomhaireacht”), nó leis an gCoimisiún chun críocha an Rialacháin seo;
- (29) ciallaíonn “margadh teoranta” margadh do cheann amháin de na cineálacha táirge íocshláinte seo a leanas:
- (a) táirgi íocshláinte tréidliachta chun galair nach dtarlaíonn go minic nó a tharlaíonn i limistéir theoranta gheografacha a chóireáil nó a chosc;
 - (b) táirgí íocshláinte tréidliachta do speicis ainmhithe seachas eallach, caoirigh le haghaidh táirgeadh feola, muca, sicín, madraí agus cait;
- (30) ciallaíonn “faireachas cógas” an eolaíocht agus na gníomhaíochtaí a bhaineann le teagmhais dhíobhálacha amhrasta nó aon fhadhb eile a bhaineann le táirge íocshláinte a bhrath, a mheasúnú, a thuisint agus a chosc;
- (31) ciallaíonn “máistirchomhad chórás an fhaireachais cógas” tuairisc mhionsonraithe ar chórás an fhaireachais cógas a úsáideann sealbhóir an údaraithe margáiochta i ndáil le táirge íocshláinte tréidliachta údaraithe amháin nó níos mó;
- (32) ciallaíonn “rialú” aon chúram a chomhlíonn údarás inniúil lena fhíorú gur comhlíonadh an Rialachán seo;
- (33) ciallaíonn “oideas tréidliachta” doiciméad a eisíonn tréidlia i gcomhair táirge íocshláinte tréidliachta nó táirge íocshláinte atá ceaptha lena úsáid ag an duine chun é a úsáid in ainmhithe;
- (34) ciallaíonn “tréimhse tarraigthe siar” an íostréimhse ónar tugadh táirge íocshláinte tréidliachta d’ainmhí don uair dheireanach go dtí gur táirgeadh earraí bia ón ainmhí sin, tréimhse a bhfuil gá léi faoi ghnáthchoinníollacha úsáide lena áirthiú nach bhfuil iarmhair i gcainníochtaí is diobhálach don tsláinte phoiblí sna hearraí bia sin;
- (35) ciallaíonn “cur ar an margadh” an chéad uair a chuirtear táirge íocshláinte tréidliachta ar fáil ar mhargadh iomlán an Aontais nó i gceann amháin nó níos mó de na Ballstáit, de réir mar is infheidhme;
- (36) ciallaíonn “dáileachán mórdhíola” na gníomhaíochtaí uile arb é atá i gceist leo táirgí íocshláinte tréidliachta a fháil, a choinneáil, a sholáthar nó a onnmhairí chun brabús a dhéanamh nó gan beann ar bhrabús, cé is moite de sholáthar miondíola na dtáirgí íocshláinte tréidliachta don phobal;
- (37) ciallaíonn “speicis uisceacha” speicis dá dtagraítear i bpointe (3) d’Aireagal 4 de Rialachán (AE) Uimh. 2016/429 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽²¹⁾;
- (38) ciallaíonn “bia-ainmhithe” bia-ainmhithe mar a shainmhínítear i bpointe (b) d’Aireagal 2 de Rialachán (CE) Uimh. 470/2009;
- (39) ciallaíonn “modhnú” athrú ar théarmaí an údaraithe margáiochta i gcomhair táirge íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear in Aireagal 36;
- (40) ciallaíonn “fógraíocht a dhéanamh ar tháirgí íocshláinte tréidliachta” aighneacht a dhéanamh i bhfoirm ar bith a bhaineann le táirgí íocshláinte tréidliachta chun soláthar, dáileadh, díol, oideasú nó úsáid táirgí íocshláinte tréidliachta a chur chun cinn, lena gcuimsítear freisin samplaí agus urraíocht a sholáthar;
- (41) ciallaíonn “próiseas bainistithe comhartha” próiseas chun faireachas gníomhach a dhéanamh ar shonraí faireachais cógas maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta chun na sonraí faireachais cógas a mheas agus a chinneadh an bhfuil aon athrú ar chothroamaíocht sochair-riosca na dtáirgí íocshláinte tréidliachta sin, d’fhonn rioscaí do shláinte ainmhithe nó do shláinte phoiblí nó do chosaint an chomhshaoil a bhrath;

⁽²¹⁾ Rialachán (AE) Uimh. 2016/429 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 9 Márta 2016 maidir le galair in-tarchurtha ainmhithe agus lena leasaítear agus lena n-aisghairtear gníomhartha áirithe i réimse na sláinte ainmhithe (“Dlí maidir le Sláinte Ainmhithe”) (IO L 84, 31.3.2016, lch. 1).

- (42) ciallaíonn “riosca tromchúiseach féideartha do shláinte an duine nó do shláinte ainmhithe nó don chomhshaol” cás ina bhfuil dóchúlacht an-ard go ndéanfaidh guais thromchúiseach de dheasca táirge íocshláinte tréidliachta a úsáid difear do shláinte an duine nó do shláinte ainmhithe nó don chomhshaol;
- (43) ciallaíonn “táirge íocshláinte tréidliachta nuatheiripe”:
- táirge íocshláinte tréidliachta a dearadh go sonrach le haghaidh géinteiripe, leigheas athghiniúnach, innealtóireacht fiochán, teiri peirí fola, teiri bhaictéarafragach;
 - táirge íocshláinte tréidliachta arna eascrait as nanaiteicneolaíochtaí; nó
 - aon teiri eile as réimse a mheastar a bheith nuaghinte sa tréidliacht;
- (44) ciallaíonn “aonad eipidéimeolaíoch” aonad eipidéimeolaíoch mar a shainmhínítear i bpointe (39) d’Airteagal 4 de Rialachán (AE) Uimh. 2016/429.

CAIBIDIL II

ÚDARUITHE MARGAÍOCHTA — FORÁLACHA GINEARÁLTA AGUS RIALACHA MAIDIR LENA GCUR I BHFEIDHM

R o i n n 1

Forálacha ginearálta

Airteagal 5

Údaruithe margáiochta

1. Ní chuirfear táirge íocshláinte tréidliachta ar an margadh ach amháin má tá údarú margáiochta deonaithe i leith an táirge ag údarás inniúil nó ag an gCoimisiún, de réir mar is infheidhme, i gcomhréir le hAirteagal 44, 47, 49, 52, 53 nó 54.

2. Beidh údarú margáiochta do tháirge íocshláinte tréidliachta bailí ar feadh tréimhse neamhtheoranta.
3. Poibleofar ciuntí maidir le húdaruithe margáiochta a dheonú, a dhiúltú, a chur ar fionraí, a chúlgairm nó a leasú trí bhíthin modhnaithe.
4. Ní dheonófar údarú margáiochta i leith táirge íocshláinte tréidliachta ach amháin d’iarratasóir atá bunaithe san Aontas. Beidh feidhm ag an gceanglas le bheith bunaithe san Aontas maidir le sealbhóirí údaruithe margáiochta freisin.
5. Ní fhéadfaidh údarú margáiochta a dheonú i leith táirge íocshláinte tréidliachta atá ceaptha lena úsáid ar speiceas amháin nó níos mó ar bia-ainmhí é, ach amháin má cheadaítear an tsubstaint atá gníomhach ó thaobh na cógaseolaíochta de i gcomhréir le Rialachán (CE) Uimh. 470/2009 agus aon ghníomhartha arna nglacadh ar a bhonn sin don speiceas ainmhíoch lena mbaineann.
6. I gcás taingí íocshláinte tréidliachta atá ceaptha lena n-úsáid ar ainmhithe a choinnítear mar pheataí amháin: ainmhithe uisceadáin nó locháin, éisc ornáideacha, éin cháis, colúir frithinge, ainmhithe a choinnítear i ngairdíní buidéil, creimirí beaga, firéid agus coiníní, féadfaidh na Ballstáit díolúintí ón Airteagal seo a cheadú, ar choinníoll nach bhfuil na taingí íocshláinte tréidliachta sin faoi réir oideas tréidliachta agus go bhfuil na bearta uile is gá ar bun sa Bhallstát chun cosc a chur ar úsáid neamhúdaraithe na dtáirgí íocshláinte tréidliachta sin ar ainmhithe eile.

Airteagal 6

Iarratais ar údaruithe margáiochta a chur isteach

1. Déanfar iarratais ar údaruithe margáiochta a chur faoi bhráid an údarás inniúil i gcás ina mbaineann siad le deonú údaruithe margáiochta i gcomhréir le haon cheann de na nósanna imeachta seo a leanas:
 - an nós imeachta náisiúnta a leagtar síos in Airteagal 46 gus Airteagal 47;
 - an nós imeachta díláraithe a leagtar síos in Airteagal 48 agus Airteagal 49;
 - an nós imeachta um aitheantas frithpháirteach a leagtar síos in Airteagal 51 agus Airteagal 52.
 - an nós imeachta um aitheantas ina dhiadh sin a leagtar síos in Airteagal 53.
2. Déanfar iarratais ar údaruithe margáiochta a chur faoi bhráid na Gníomhaireachta i gcás ina mbaineann siad le deonú údaruithe margáiochta i gcomhréir leis an nós imeachta maidir le húdarú margáiochta láraithe a leagtar síos in Airteagal 42 go Airteagal 45.

3. Déanfar iarratasí dá dtagraítear i míreanna 1 agus 2 a chur isteach go leictreonach agus úsáidfear na formáidí arna gcur ar fáil ag an nGníomhaireacht.

4. Beidh an t-iarratasóir freagrach as cruinneas na faisnéise agus na doiciméadachta a chuirfear isteach i dtaca lena iarratas.

5. Laistigh de 15 lá tar éis an t-iarratas a bheith faigte, déanfaidh an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, a chur in iúl don iarratasóir i dtaobh an bhfuil na sonraí agus an doiciméadacht uile a cheanglaítear i gcomhréir le hAirteagal 8 curtha isteach agus an bhfuil an t-iarratas bailí.

6. I gcás ina measann an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, go bhfuil an t-iarratas neamhionnlán, cuirfidh sé nó sí an t-iarratasóir ar an eolas dá réir sin agus socróidh sé nó sí teorainn ama chun an fhaisnéis agus an doiciméadacht atá in easnamh a chur isteach. Má theipeann ar an iarratasóir an fhaisnéis agus an doiciméadacht atá in easnamh a chur ar fáil laistigh den teorainn ama a shocraítéar, measfar gur tarraingfodh siar an t-iarratas.

7. Má theipeann ar an iarratasóir aistriúchán ionmlán den doiciméadacht is gá a chur ar fáil laistigh de thréimhse sé mhí i ndiaidh don té sin an fhaisnéis dá dtagraítear in Airteagal 49(7), Airteagal 52(8) nó Airteagal 53(2) a fháil, measfar gur tarraingfodh siar an t-iarratas.

Airteagal 7

Teangacha

1. Is í teanga nó teangacha oifigiúla an Bhallstát ina gcuirtear an táirge íocshláinte tréidliachta ar fáil ar an margadh teanga nó teangacha na hachoirimre ar shaintréithe an táirge agus na faisnéise ar an lipéadú agus ar an mbileog phacáiste, ach amháin i gcás ina ndéanann an Ballstát a mhalaírt a chinneadh.

2. Féadfar táirgí íocshláinte tréidliachta a lipéadú i roinnt teangacha.

Roinn 2

Ceanglaís sainchomhaid

Airteagal 8

Sonraí atá le cur isteach in éineacht leis an iarratas

1. Beidh an fhaisnéis seo a leanas in iarratas ar údarú margáiochta:

- (a) an fhaisnéis a leagtar amach in Larscríbhinn I;
- (b) an doiciméadacht theicniúil is gá chun cáilíocht, sábháilteacht agus éifeachtúlacht an táirge íocshláinte tréidliachta a léiriú i gcomhréir leis na ceanglaís a leagtar amach in Larscríbhinn II;
- (c) achoimre ar mháistirchomhad an chórais faireachais cógas.

2. I gcás ina mbaineann an t-iarratas le táirge íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbach, cuirfear an méid seo a leanas isteach sa bhreis ar an bhfaisnéis, ar an doiciméadacht theicniúil agus ar an achoimre a liostaítear i mír 1:

- (a) doiciméadacht maidir leis na rioscaí díreacha nó indíreacha don tsláinte phoiblí nó do shláinte ainmhithe nó don chomhshaol a bhaineann leis an táirge íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbacha a úsáid ar ainmhithe,
- (b) faisnéis faoi bhearta maolaithe riosca chun teorainn a chur le forbairt frithsheasmhachta in aghaidh ábhair frithmhiocróbacha a bhaineann le húsáid táirgí íocshláinte tréidliachta.

3. I gcás ina mbaineann an t-iarratas le táirge íocshláinte tréidliachta, atá ceaptha lena úsáid ar bhia-ainmhithe, agus a bhfuil substaintí atá gníomhach ó thaobh na cágaseolaíochta de ann nach gceadaítear i gcomhréir le Rialachán (CE) Uimh. 470/2009 agus le haon ghníomhartha arna nglacadh ar a bhonn sin don speiceas ainmhí lena mbaineann, doiciméad ina ndeimhneofar gur cuireadh isteach iarratas bailí chun uasteorainneacha iarmhair a leagan síos chuig an nGníomhaireacht i gcomhréir leis an Rialachán sin sa bhreis ar an bhfaisnéis, ar an doiciméadacht theicniúil agus ar an achoimre a liostaítear i mír 1 den Airteagal seo.

4. Ní bheidh feidhm ag mír 3 den Airteagal seo maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta atá ceaptha lena úsáid ar ainmhithe den speiceas eachaí ar dearbhaíodh ina leith nach bhfuil sé ceaptha iad a mharú lena gcaitheamh ag an duine sa doiciméad aitheantaí saolré aonair dá dtagraítear i bpóinte (c) d'Airteagal 114(1) de Rialachán (AE) 2016/429 agus in aon ghníomhartha arna nglacadh ar a bhonn sin agus ní cheadaítear na substaintí gníomhacha atá sna táirgí íocshláinte tréidliachta sin i gcomhréir le Rialachán (CE) Uimh. 470/2009 nó le haon ghníomhartha arna nglacadh ar a bhonn sin.

5. I gcás ina mbaineann an t-iarratas le táirge íocshláinte tréidliachta ina bhfuil orgánaigh ghéinmhodhnaithe nó atá comhdhéanta astu de réir bhrí Airteagal 2 de Threoir 2001/18/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽²²⁾, beidh an méid seo a leanas ag gabháil leis an iarratas, sa bhereis ar an bhfaisnéis, ar an doiciméadacht theicniúil agus ar an achoimre a liostaítear i mír 1 den Airteagal seo:

- (a) cónaítear i scribhinn ó na húdaráis inniu le scaoileadh isteach sa chomhshaol na n-orgánach géinmhodhnaithe d'aon ghnó chun críocha taighde agus forbartha, amhail dá bhforáltear i gCuid B de Threoir 2001/18/CE;
- (b) an comhad teicniúil iomlán ina soláthraítear an fhaisnéis a cheanglaítear faoi Iarscríbhinní III agus IV a ghabhann le Threoir 2001/18/CE;
- (c) an measúnú riosca don chomhshaol i gcomhréir leis na prionsabail a leagtar amach in Iarscríbhinn II a ghabhann le Threoir 2001/18/CE; agus
- (d) torthaí aon imscrúduithe a dhéantar chun críocha taighde ná forbartha.

6. I gcás ina gcuirtear an t-iarratas isteach i gcomhréir leis an nós imeachta náisiúnta a leagtar amach in Airteagal 46 agus Airteagal 47, cuirfidh an t-iarratasóir isteach, sa bhereis ar an bhfaisnéis, ar an doiciméadacht theicniúil agus ar an achoimre a liostaítear i mír 1 den Airteagal seo, dearbhú ina maíonn sé ná sí nár chuir sé ná sí iarratas isteach ar údarú margáiochta don táirge íocshláinte tréidliachta céanna i mBallstát eile ná san Aontais agus, más infheidhme, nár deonaíodh údarú margáiochta den sórt sin i mBallstát eile ná san Aontas.

Roinn 3

Triáilacha cliniciúla

Airteagal 9

Triáilacha cliniciúla

1. Déanfar iarratas ar fhormheas ar thriail chliniciúil a chur faoi bhráid údarás inniu de chuid an Bhallstáit ina mbeidh an triail chliniciúil ar siúl i gcomhréir leis an dlí náisiúnta is infheidhme.

2. Deonófar formheas ar thrialacha cliniciúla ar choinníoll nach dtéann na bia-ainmhithe arna n-úsáid sna trialacha cliniciúla ná a dtáirgí isteach sa bhiashlabhra mura bhfuil tréimhse aistarraingthe iomchuí socratthe ag an údarás inniu.

3. Eiseoidh an t-údarás inniu cinneadh chun triail chliniciúil a fhormheas ná a dhiúltú laistigh de 60 lá tar éis iarratas bailí a fháil.

4. Déanfar na trialacha cliniciúla agus aird chuí á tabhairt ar threoirínte idirnáisiúnta maidir le dea-chleachtas cliniciúil an Chomhair Idirnáisiúnta um Chomhchuibhí Ceanglas Teicniúil do Chlárú Táirgí Íocshláinte Tréidliachta ("VICH").

5. Déanfar sonraí arna n-eascairt as trialacha cliniciúla a chur isteach in éineacht leis an iarratas ar údarú margáiochta chun criocha an doiciméadacht dá dtagraitear i bpointe (b) d'Airteagal (8)(1) a sholáthar.

6. Ní fhéadfar sonraí a thagann ó thrialacha cliniciúla arna ndéanamh lasmuigh den Aontas a chur san áireamh chun measúnú a dhéanamh ar iarratas ar údarú margáiochta ach amháin i gcás ina ndearnadh na trialacha sin a dhearadh, a chur chun feidhme agus a thuairisciú i gcomhréir le treoirínte idirnáisiúnta VICH maidir le dea-chleachtas cliniciúil.

Roinn 4

Lipéadú agus an bholeog phacáiste

Airteagal 10

Neaspacáistíocht táirgí íocshláinte tréidliachta a lipéadú

1. Beidh an fhaisnéis seo a leanas ar neaspacáistíocht táirge íocshláinte tréidliachta agus, faoi réir Airteagal 11(4), ní bheidh aon fhaisnéis eile uirthi:

- (a) ainm an táirge íocshláinte tréidliachta, agus ina dhiaidh sin a neart agus a fhoirm chogaisíochta;
- (b) ráiteas faoi na substaintí gníomhacha arna sloinneadh go cáilíochtúil agus go cainníochtúil in aghaidh an aonaid ná de réir an chaoi atá dáileog le tabhairt, le haghaidh toirt ná meáchan áirithe, agus a ngnáthainmneacha á n-úsáid;

⁽²²⁾ Treoir 2001/18/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 12 Márta 2001 maidir le scaoileadh réamhbbheartaithe orgánach géinmhodhnaithe isteach sa chomhshaol agus lena n-aisghairtear Treoir 90/220/CEE ón gComhairle (IO L 106, 17.4.2001, lch. 1).

- (c) an bhaiscumhir, agus an focal “Beart” roimpi;
- (d) ainm nó ainm cuideachta nó lógó shealbhóir an údaraithe margáiochta;
- (e) na spriocspeicis;
- (f) an dáta éaga, san fhormáid: “mm/bbbb”, agus an giorrúchán “Éag” roimhe;
- (g) na réamhchúramí stórála speisialta, más ann dóibh;
- (h) an bealach tabhartha; agus
- (i) más infheidhme, an tréimhse tarraingthe siar, fiú más ionann tréimhse den sórt sin agus náid.

2. Léireofar an fhaisnéis dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo i gcarachtair atá soléite agus intuigthe go soiléir, nó, i ngiorrúcháin nó i bpictegram a bheidh mar an gcéanna ar fud an Aontais mar a liostaítear i gcomhréir le hAirteagal 17(2).

3. D’ainneoin mhír 1, féadfaidh Ballstát a chinneadh go gcuirfear, ar neaspacáistíocht táirge íocshláinte tréidliachta arna chur ar fáil ar a chrioch, cód sainaitheantais leis an bhfaisnéis a cheanglaítear faoi mhír 1.

Airteagal 11

Forphacáistíocht táirgí íocshláinte tréidliachta a lipéadú

1. Beidh an fhaisnéis seo a leanas ar fhorphacáistíocht táirgí íocshláinte tréidliachta agus ní bheidh aon fhaisnéis eile uirthi:

- (a) an fhaisnéis dá dtagraítear in Airteagal 10(1);
- (b) an t-inneachar de réir meáchain, toirte nó líon aonad neaspacáistíochta an táirge íocshláinte tréidliachta;
- (c) rabhadh go gcaithfear an táirge íocshláinte tréidliachta a choimeád as radharc agus as aimsiú leanaí;
- (d) rabhadh gur le haghaidh cóir leighis a chur ar ainmhithe, agus orthusan amháin, an táirge íocshláinte tréidliachta;
- (e) gan dochar d’Airteagal 14(4), moladh chun bileog an phacáiste a léamh;
- (f) i gcás táirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha, an ráiteas “táirge íocshláinte tréidliachta hoiméapatach”
- (g) i gcás táirgí íocshláinte tréidliachta nach bhfuil faoi réir oideas tréidliachta, an tásc nó na tásca;
- (h) uimhir an údaraithe margáiochta.

2. Féadfaidh Ballstát a chinneadh go gcuirfear, ar fhorphacáistíocht táirge íocshláinte tréidliachta arna chur ar fáil ar a chrioch, cód sainaitheantais leis an bhfaisnéis a cheanglaítear faoi mhír 1. Féadfar an cód sin a úsáid in ionad uimhir an údaraithe margáiochta dá dtagraítear i bpointe (h) de mhír 1.

3. Léireofar an fhaisnéis dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo i gcarachtair atá soléite agus intuigthe go soiléir, nó, i ngiorrúcháin nó i bpictegram a bheidh mar an gcéanna ar fud an Aontais mar a liostaítear i gcomhréir le hAirteagal 17(2).

4. I gcás nach bhfuil aon fhorphacáistíochta ann, léireofar an fhaisnéis uile dá dtagraítear i míreanna 1 agus 2 ar an neaspacáistíochta.

Airteagal 12

Aonaid bheaga neaspacáistíochta táirgí íocshláinte tréidliachta a lipéadú

1. De mhaolú ar Airteagal 10, beidh an fhaisnéis seo a leanas ar aonaid neaspacáistíochta atá róbheag chun an fhaisnéis dá dtagraítear san Airteagal sin a láimhseáil i bhfoirm inléite agus ní bheidh aon fhaisnéis eile orthu:

- (a) ainm an táirge íocshláinte tréidliachta;
- (b) sonraí cainníochtúla na substaintí gníomhacha;

- (c) an bhaiscumhir, agus an focal “Beart” roimpi;
- (d) an dáta éaga, san fhormáid: “mm/bbbb”, agus an giorrúchán “Éag.” roimhe;

2. I gcás na n-aonad neaspacáistíochta dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo, beidh forphacáistíocht orthu ar a mbeidh an fhaisnéis a cheanglaítear in Airteagal 11(1), (2) agus (3).

Airteagal 13

Faisnéis bhreise ar neaspacáistíocht nó forphacáistíocht táirge íocshláinte tréidliachta

De mhaolú ar Airteagal 10(1), Airteagal 11(1) agus Airteagal 12(1), féadfaidh na Ballstáit, laistigh dá gcríoch féin, agus arna iarráidh sin don iarratasóir, a cheadú d'íarratasóir a áireamh ar neaspacáistíocht nó forphacáistíocht táirge íocshláinte tréidliachta faisnéis úsáideach bhreise atá comhoiriúnach don achoimre ar shaintréithe an táirge agus nach fógraíocht ar tháirge íocshláinte tréidliachta í.

Airteagal 14

Bileog phacáiste na dtáirgí íocshláinte tréidliachta

1. Déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta bileog phacáiste a chur ar fáil go héasca le haghaidh gach táirge íocshláinte tréidliachta. Beidh an fhaisnéis seo a leanas ar a laghad ar an mbileog phacáiste sin:

- (a) ainm nó ainm cuideachta agus seoladh buan nó áit ghnó chlárainne shealbhóir an údaraithe margáiochta agus an mhonaróra agus, i gcás inarb infheidhme, ionadaí shealbhóir an údaraithe margáiochta;
- (b) ainm an táirge íocshláinte tréidliachta, agus ina dhiaidh sin a neart agus a fhoirm chógaisíochta;
- (c) comhdhéanamh cálíochtúil agus cainníochtúil na substainte nó na substaintí gníomhacha;
- (d) na spriocspeicis, an dáileog do gach speiceas, modh agus bealach a tabhartha agus, más gá, comhairle faoin gcaoi cheart lena tabhairt;
- (e) na tásca úsáide,
- (f) na fritásca agus na teagmhais dhíobhálacha;
- (g) más infheidhme, an tréimhse tarraigthe siar, fiú más ionann tréimhse den sórt sin agus náid;
- (h) réamhchúramí stórála speisialta, más ann dóibh;
- (i) faisnéis atá riachtanach don tsábháilteacht nó don chosaint sláinte, lena n-áirítear aon réamhchúramí speisialta i ndáil lena úsáid agus aon rabhaidh eile;
- (j) faisnéis faoi na córais bhailiúcháin dá dtagraítear in Airteagal 117 is infheidhme maidir leis an táirge íocshláinte tréidliachta lena mbaineann;
- (k) uimhir an údaraithe margáiochta;
- (l) sonraí teagmhála shealbhóir an údaraithe margáiochta nó a ionadaí, de réir mar is iomchuí, chun teagmhais dhíobhálacha amhrasta a thuairisciú;
- (m) aicmiú an táirge íocshláinte tréidliachta amhail dá dtagraítear in Airteagal 34.

2. Féadfaidh faisnéis bhreise, maidir le dáileadh, sealbhú nó aon réamhchúramí is gá i gcomhlíonadh an údaraithe margáiochta, a bheith ar an mbileog phacáiste, ar choinníoll nach faisnéis de chineál fógraíochta í. Beidh an fhaisnéis sin ar an mbileog phacáiste agus í deighilte go soiléir ón bhfaisnéis dá dtagraítear i mír 1.

3. Beidh an bhileog phacáiste scríofa agus deartha le bheith inléite, soiléir agus intuigthe, i dtéarmaí atá sothuigthe don phobal i gcoitinne. Féadfaidh na Ballstáit a chinneadh go gcuirfear ar fáil ar pháipéar nó go leictreonach í, nó ar an dá bhealach.

4. De mhaolú ar mhír 1, féadfar, mar mhalaire air sin, an fhaisnéis a cheanglaítear i gcomhréir leis an Airteagal seo a sholáthar ar phacáistíocht an táirge íocshláinte tréidliachta.

Airteagal 15

Ceanglas ginearálta a bhaineann le faisnéis faoi tháirgí

Comhlíonfar leis an bhfaisnéis a liostaítear in Airteagal 10 go Airteagal 14 an achoimre ar thréithe an táirge mar a leagtar amach in Airteagal 35.

Airteagal 16

Bileog phacáiste na dtáirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha atá cláraithe

De mhaolú ar Airteagal 14(1), beidh ar bheileog phacáiste na dtáirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha atá cláraithe i gcomhréir le hAirteagal 86 an fhaisnéis seo a leanas ar a laghad:

- (a) ainm eolaíoch an stoic nó na stoc agus ina dhiaidh sin an leibhéal caolúcháin, agus siombailí *Pharmacopoeia Eorpach* á n-úsáid nó, murab ann dóibh, siombailí *pharmacopoeia* atá in úsáid go hoifigiúil i mBallstáit;
- (b) ainm nó ainm cuideachta agus seoladh buan nó áit ghnó chláraithe shealbhóir an chláraithe agus, i gcás inarb iomchuí, an mhonaróra;
- (c) an modh le dáileoga a thabhairt agus, más gá, an bealach lena tabhairt;
- (d) foirm chógaisíochta;
- (e) réamhchúramí stórála speisialta, más ann dóibh;
- (f) na spriocspeicis agus, i gcás inarb iomchuí, an dáileog do gach ceann de na specis sin;
- (g) rabhadh speisialta, más gá, don táirge íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha;
- (h) cláruimhír;
- (i) tréimhse tarraingthe siar, más infsheidhme;
- (j) an ráiteas “táirge íocshláinte tréidliachta hoiméapatach”.

Airteagal 17

Cumhactaí cur chun feidhme i ndáil le Roinn 4

1. Déanfaidh an Coimisiún, i gcás inarb iomchuí, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, rialacha aonfhoirmeacha a bhunú maidir leis an gcód sainaitheantais dá dtagraítear in Airteagal 10(3) agus Airteagal 11(2). Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

2. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, liosta a ghlacadh de na giorrúcháin agus na pictieagráim atá coitianta ar fud an Aontais atá le húsáid chun críocha Airteagal 10(2) agus Airteagal 11(3). Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

3. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, rialacha aonfhoirmeacha a chur ar fáil maidir le méid na n-aonad beag neaspacáistíocha dá dtagraítear in Airteagal 12. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

Roinn 5

Ceanglais shonracha maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta cineálacha, táirgí íocshláinte tréidliachta hibrídeacha agus comhtháirgí íocshláinte tréidliachta agus maidir le hiarratais bunaithe ar thoiliú feasach agus sonraí bibleagrafacha

Airteagal 18

Táirgí íocshláinte tréidliachta cineálacha

1. De mhaolú ar phointe (b) d'Airteagal 8(1), ní bheidh sé de cheangal go mbeidh an doiciméadacht ar shábháilteach agus éifeachtúlacht in iarratas ar údarú margáiochta do tháirge íocshláinte tréidliachta cineálach, má chomhlíontar na coinníollacha uile seo a leanas:

- (a) léiríodh i staidéir bhith-infraíteachta bithchoibhéis táirge íocshláinte tréidliachta cineálaigh leis an táirge íocshláinte tréidliachta tagartha nó cuirtear réasúnú ar fáil maidir leis an gcuíis nach ndearnadh staidéir den sórt sin;

- (b) comhlíonann an t-iarratas na ceanglais a leagtar amach in Iarscríbhinn II;
- (c) léiríonn an t-iarratasóir go mbaineann an t-iarratas le táirge íocshláinte tréidliachta cineálach de tháirge íocshláinte tréidliachta tagartha dá bhfuil tréimhse chosanta na doiciméadachta teicniúla a leagtar síos in Airteagal 39 agus Airteagal 40 dulta in éag nó le dul in éag taobh istigh de 2 bliain.

2. I gcás ina bhfuil substaint ghníomhach táirge íocshláinte tréidliachta cineálaigh comhdhéanta de shalainn, eistir, éitir agus isiméir agus de mheascáin d'isiméir, de choimpléisc nó de dhíorthaigh atá éagsúil ón tsubstaint ghníomhach a úsáidtear sa táirge íocshláinte tréidliachta tagartha, measfar gurb í an tsubstaint ghníomhach chéanna í agus a úsáidtear sa táirge íocshláinte tréidliachta tagartha, mura bhfuil difríocht shuntasach eatarthu i ndáil le hairónna i dtaca le sábháilteacht nó éifeachtúlacht. I gcás ina bhfuil difríocht shuntasach idir na hairónna sin, cuirfidh an t-iarratasóir faisnéis bhereise isteach chun sábháilteacht nó éifeachtúlacht na salann, na n-eistear nó na ndíorthach éagsúil atá i substaint ghníomhach údaraithe an táirge íocshláinte tréidliachta tagartha a chruthú.

3. I gcás ina dtíolacfar roinnt foirmeacha cóbhaisíochta béal pras-scaolite de tháirge íocshláinte tréidliachta cineálach, measfar gurb ionann iad agus aon fhoirm chóbhaisíochta amháin.

4. I gcás nach n-údaraithean táirge íocshláinte tréidliachta tagartha sa Bhallstát ina gcuirtear isteach an t-iarratas don táirge íocshláinte tréidliachta cineálach, nó ina gcuirtear isteach an t-iarratas i gcomhréir le hAirteagal 42(4) agus ina n-údaraithean táirge íocshláinte tréidliachta tagartha i mBallstát, cuirfidh an t-iarratasóir an Ballstát inar údaráidh an táirge íocshláinte tréidliachta tagartha in iúl ina iarratas.

5. Féadfaidh an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, faisnéis a iarraidh faoin táirge íocshláinte tréidliachta tagartha ó údarás inniúil an Bhallstát ina n-údaraithe é. Cuirfear an fhaisnéis sin ar aghaidh chuig an iarrthóir laistigh de 30 lá tar éis an iarraidh a bheith faigte.

6. Beidh cosúlachtaí riachtanacha ag an achoimre ar shaintréithe táirge an táirge íocshláinte tréidliachta chineálaigh leis an achoimre ar shaintréithe táirge an táirge íocshláinte tréidliachta thagartha. Mar sin féin, ní bheidh feidhm ag na codanna sin den achoimre ar shaintréithe táirge an táirge íocshláinte tréidliachta tagartha, lena dtagraítear do tháasca nó foirmeacha cóbhaisíochta arna gumhdach fós ag dlí paitinne, tráth a údaraithean táirge íocshláinte tréidliachta cineálach.

7. Féadfaidh údarás inniúil nó Gníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, a iarraidh ar an iarratasóir sonraí sábháilteachta a sholáthar maidir leis na rioscaí féideartha don chomhshaol a bhaineann leis an táirge íocshláinte tréidliachta cineálach, i gcás inar tugadh an t-údarú margáiochta don táirge íocshláinte tréidliachta tagartha roimh an 1 Deireadh Fómhair 2005.

Airteagal 19

Táirgí íocshláinte tréidliachta hibrídeacha

1. De mhaolú ar Airteagal 18(1), éileofar tortháí na staidéar réamhchliniciúil nó tortháí na dtrialacha cliniciúil iomchuí i gcás nach gcomhlíonann an táirge íocshláinte tréidliachta saintréithe uile táirge íocshláinte tréidliachta cineálaigh ar cheann amháin nó níos mó de na cúiseanna seo a leanas:

- (a) tá athruithe ar an tsubstaint ghníomhach nó ar na substaintí gníomhacha, tásca úsáide, neart, foirm chóbhaisíochta nó bealach tabhartha an táirge íocshláinte tréidliachta chineálaigh i gcomparáid leis an táirge íocshláinte tréidliachta tagartha;
- (b) ní féidir staidéir bhith-infhaighteachta a úsáid chun bithchoibhéis leis an táirge íocshláinte tréidliachta tagartha a léiriú; nó
- (c) tá difríochtaí ann a bhaineann le hamhábhair nó idir próisis mhonaraíochta an táirge íocshláinte tréidliachta bhitheolaíoch agus an táirge íocshláinte tréidliachta bhitheolaíoch tagartha.

2. Féadfar na staidéir réamhchliniciúla nó na trialacha cliniciúla i gcomhair táirge íocshláinte tréidliachta hibrídeach a dhéanamh le baisceanna den táirge íocshláinte tréidliachta tagartha arna údarú san Aontas nó i dtriú thír.

Léireoidh an t-iarratasóir gur údaráidh an táirge íocshláinte tréidliachta tagartha a údaráidh i dtriú thír i gcomhréir le ceanglais atá coibhéiseach leo siúd atá bunaithe san Aontas le haghaidh an táirge íocshláinte tréidliachta tagartha agus atá chomh cosúil sin lena chéile gur féidir iad a chur in ionad a chéile i dtrialacha cliniciúla.

Airteagal 20

Comhtháirgí íocshláinte tréidliachta

De mhaolú ar phointe (b) d'Airteagal 8(1), i gcás táirgí íocshláinte tréidliachta ina bhfuil substaintí gníomhacha a úsáidtear i gcomhdhéanamh táirgí íocshláinte tréidliachta atá údaraithe ní chuirfear de cheangal sonraí sábháilteachta agus éifeachtúlachta a chur ar fáil a bhaineann le gach aon substaint gníomhach ar leith.

Airteagal 21

Iarratas bunaithe ar thoiliú feasach

De mhaolú ar phointe (b) d'Airteagal 8(1), ní cheanglófar ar iarratasóir ar údarú margáiochta do tháirge íocshláinte tréidliachta an doiciméadacht theicniúil maidir le cállocht, sábháilteachta agus éifeachtúlachta a sholáthar má léiríonn an t-iarratasóir sin i bhfoirm litreach rochtana go gceadaítear don té sin úsáid a bhaint as doiciméadacht den sórt sin a cuireadh isteach i dtaca leis an táirge íocshláinte tréidliachta atá údaraithe cheana féin.

Airteagal 22

Iarratas bunaithe ar shonraí bibleagrafacha

1. De mhaolú ar phointe (b) d'Airteagal 8(1), ní cheanglófar ar an iarratasóir an doiciméadacht maidir le sábháilteachta agus éifeachtúlachta a sholáthar má léiríonn an t-iarratasóir sin go bhfuil úsáid shubstaintí gníomhacha an táirge íocshláinte tréidliachta seanbhunaithe sa tréidliacht laistigh den Aontas le 10 mbliana anuas ar a laghad, agus go bhfuil fianaise dhoiciméadach ar a n-éifeachtúlachta agus go bhfuil leibhéal sábháilteachta inghlactha ag gabháil leo.

2. Comhlíonfar leis an iarratas na ceanglais a leagtar amach in Iarscríbhinn II.

Roinn 6

Údaruithe margáiochta le haghaidh margadh teoranta agus in imthosca eisceachtúla

Airteagal 23

Iarratais le haghaidh margáí teoranta

1. De mhaolú ar phointe (b) d'Airteagal 8(1), ní cheanglófar ar an iarratasóir an doiciméadacht chuimsitheach sábháilteachta nó éifeachtúlachta a cheanglaítear i gcomhréir le hIarscríbhinn II a sholáthar, má chomhlíontar na coinníollacha uile seo a leanas:

- (a) tá an sochar do shláinte ainmhithe nó don tsláinte phoiblí a bhaineann leis an táirge íocshláinte tréidliachta a bheith ar fáil ar an margadh níos mó ná an riosca atá ann toisc nár cuireadh doiciméadacht áirithe ar fáil;
- (b) tugann an t-iarratasóir an fhianaise go bhfuil an táirge íocshláinte tréidliachta beartaithe do mhargadh teoranta.

2. I gcás inar tugadh údarú margáiochta do tháirge íocshláinte tréidliachta i gcomhréir leis an Airteagal seo, luafar go soiléir san achoimre ar shaintréithe an táirge nach ndearnadh ach measúnú teoranta ar shábháilteachta nó éifeachtúlachta i ngeall ar easpa sonraí cuimsitheacha sábháilteachta nó éifeachtúlachta.

Airteagal 24

Bailíocht údaraithe margáiochta le haghaidh margadh teoranta agus nós imeachta maidir lena athscrúdú

1. De mhaolú ar Airteagal 5(2), beidh údarú margáiochta le haghaidh margadh teoranta bailí ar feadh tréimhse 5 bliana.

2. Sula rachaidh an tréimhse bhailíochta 5 bliana dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo in éag, déanfar athscrúdú ar údaruithe le haghaidh margadh teoranta a deonaíodh i gcomhréir le hAirteagal 23 ar bhonn iarratas ó shealbhóir an údaraithe margáiochta sin. Áireofar ar an iarratas sin measúnú sochair-riosca cothrom le dáta.

3. Déanfaidh sealbhóir údaraithe margáiochta le haghaidh margadh teoranta iarratas ar athscrúdú a chur faoi bhráid an údarás inniúil a dheonaigh an t-údarú nó faoi bhráid na Gníomhaireachta, de réir mar is infheidhme, ar a laghad sé mhí sula rachaidh an tréimhse bhailíochta 5 bliana dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo in éag. Beidh an t-iarratas ar athscrúdú teoranta do léiriú go bhfuil na coinníollacha dá dtagraítear in Airteagal 23 á gcomhlíonadh fós.

4. I gcás inar cuireadh isteach iarratas ar athscrúdú, beidh an t-údarú margáiochta le haghaidh margadh teoranta fós bailí go dtí go nglacfaidh an t-údarás inniúil nó an Coimisiún cinneadh, de réir mar is infheidhme.

5. Déanfaidh an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, measúnú ar iarratais ar athscrúdú agus ar bhaillfacht an údaraithe margáiochta a fhadú.

Ar bhonn an mheasúnaithe sin, más dearfach fós an chothromáiocht sochair-riosca, déanfaidh an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, bailíocht an údaraithe margáiochta a fhadú tréimhsí breise 5 bliana.

6. Féadfaidh an t-údarás inniúil nó an Coimisiún, de réir mar is infheidhme, údarú margáiochta a bheidh bailí ar feadh tréimhse neamhtheoranta ama a dheonú ag tráth ar bith i gcás táirge íocshláinte tréidliachta a údaraíodh le haghaidh margadh teoranta, ar choinnioll go ndéanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta le haghaidh margadh teoranta na sonraí maidir le sábháilteacht nó éifeachtúlacht atá in easnamh dá dtagraítear in Airteagal 23(1) a chur isteach.

Airteagal 25

Iarratais in imthosca eisceachtúla

De mhaolú ar phointe (b) d'Airteagal 8(1), in imthosca eisceachtúla a bhaineann le sláinte ainmhithe nó sláinte phoiblí, féadfaidh iarratasóir iarratas a chur isteach nach gcomhlíonnann ceanglais uile an phointe sin, dá mbeadh an sochar do shláinte ainmhithe nó don tsláinte phoiblí a bhainfeadh leis an táirge íocshláinte tréidliachta lena mbaineann bheith ar fáil ar an margadh láithreach níos mó ná an riosca a bheadh ann toisc nár cuireadh doiciméadacht chálíochta, sábháilteachta nó éifeachtúlachta áirithe ar fáil. I gcás den sórt sin, ceanglófar ar an iarratasóir a léiriú gur ar chúiseanna oibiachtúla agus infhioraithe nach féidir doiciméadacht chálíochta, sabháilteachta nó éifeachtúlachta áirithe a cheanglaítear i gcomhréir le hlarscríbhinn II a chur ar fáil.

Airteagal 26

Téarmaí an údaraithe margáiochta in imthosca eisceachtúla

1. Sna himthosca eisceachtúla dá dtagraítear in Airteagal 25, féadfar údarú margáiochta a dheonú faoi réir ceann amháin níos mó de na ceanglais ar shealbhóir an údaraithe margáiochta seo a leanas:

- (a) ceanglas maidir le coinníollacha nó srianta a thabhairt isteach, go háirithe maidir le sábháilteacht an táirge íocshláinte tréidliachta;
- (b) ceanglas maidir le fógra a thabhairt do na húdaráis inniúla níos mó don Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, i leith aon teagmhas díobhálach a bhaineann le húsáid an táirge íocshláinte tréidliachta;
- (c) ceanglas maidir le staidéir iar-údarúcháin a dhéanamh.

2. I gcás inar tugadh údarú margáiochta do tháirge íocshláinte tréidliachta i gcomhréir leis an Airteagal seo, luafar go soiléir san achoimre ar shaintréithe an táirge nach ndearnadh ach measúnú teoranta ar chálíochta, sábháilteachta nó éifeachtúlachta i ngeall ar easpa sonraí cuimsitheacha cálíochta, sabháilteachta nó éifeachtúlachta.

Airteagal 27

Bailíocht údaraithe margáiochta in imthosca eisceachtúla agus nós imeachta maidir lena athscrúdú

1. De mhaolú ar Airteagal 5(2), beidh údarú margáiochta in imthosca eisceachtúla bailí ar feadh tréimhse 1 bláthain amháin.

2. Sula rachaidh an tréimhse bhaillfocha bliana dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo in éag, déanfar athscrúdú ar údaraithe margáiochta a deonaíodh i gcomhréir le hAirteagal 25 agus Airteagal 26 ar bhonn iarratas ó shealbhóir an údaraithe margáiochta sin. Áireofar ar an iarratas sin measúnú sochair-riosca cothrom le dáta.

3. Déanfaidh sealbhóir údaraithe margáiochta in imthosca eisceachtúla iarratas ar athscrúdú a chur faoi bhráid an údaráis inniúil a dheonaigh an t-údarú níos mó faoi bhráid na Gníomhaireachta, de réir mar is infheidhme, ar a laghad trí mhí sula rachaidh an tréimhse bhaillfocha bliana dá dtagraítear i mír 1 in éag. Leis an iarratas ar athscrúdú, léireofar gur ann fós do na himthosca eisceachtúla a bhaineann le sláinte ainmhithe nó sláinte phoiblí.

4. I gcás inar cuireadh isteach iarratas ar athscrúdú, beidh an t-údarú margáiochta bailí fós go dtí go mbeidh cinneadh glactha ag an údarás inniúil níos mó an Coimisiún, de réir mar is infheidhme.

5. Déanfaidh an t-údarás inniúil níos mó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, measúnú ar an iarratas.

Ar bhonn an mheasúnaithe sin, más dearfach fós an chothromáiocht sochair-riosca, déanfaidh an t-údarás inniúil níos mó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, bailíocht an údaraithe margáiochta a fhadú bliain amháin.

6. Féadfaidh an t-údarás inniúil nó an Coimisiún, de réir mar is infheidhme, údarú margáochta a bheidh bailí ar feadh tréimhse neamhtheoranta ama a dheonú ag tráth ar bith i gcás táirge íocshláinte tréidliachta a údaraíodh i gcomhréir le hAireagal 25 agus Airteagal 26, ar choinniúl go ndéanfaidh sealbhóir an údaraite margáochta na sonraí cáilfocha, sábháilteachta nó éifeachtúlachta atá in easnamh dá dtagraítear in Airteagal 25 a chur isteach.

R o i n n 7

Iarratais a scrúdú agus an bonn ar a ndeonaítear údaruithe margáochta

Airteagal 28

Iarratais a scrúdú

1. Déanfaidh an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, chuig ar cuireadh isteach an t-iarratas i gcomhréir le hAireagal 6 an méid seo a leanas:

- (a) a fhíorú go gcomhlíonnann na **sonraí** arna gcur isteach na ceanglais a leagtar síos in Airteagal 8;
- (b) an táirge íocshláinte tréidliachta a mheasúnú maidir leis an doiciméadacht chálífocha, sábháilteachta agus éifeachtúlachta arna cur ar fáil;
- (c) conclúid a tharraingt suas maidir leis an gcothromaíocht sochair-riosca don táirge íocshláinte tréidliachta.

2. Le linn scrúdú a dhéanamh ar iarratas ar údaruithe margáochta do tháirgí íocshláinte tréidliachta ina bhfuil orgánaigh ghéinmhodhnaithe amhail dá dtagraítear in Airteagal 8(5) den Rialachán seo, nó atá comhdhéanta astu, tionólfaidh an Ghníomhaireacht na comhairliúcháin is gá leis na comhlacthaí arna mbunú ag an Aontas nó ag na Ballstáit i gcomhréir le Treoir 2001/18/CE.

Airteagal 29

Iarratas chug saotharlanna le linn scrúdú ar iarratas

1. Féadfaidh an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, a scrúdaíonn an t-iarratas a chur de cheangal ar an iarratasóir samplaí a sholáthar do shaotharlann tagartha an Aontais Eorpaigh, do shaotharlann oifigiúil um rialú leigheasra nó do shaotharlann atá ainmhithe ag Ballstát chun na críche sin, ar samplaí is gá iad chun an méid seo a leanas a dhéanamh:

- (a) tástáil a dhéanamh ar an táirge íocshláinte tréidliachta, a ábhair thosaigh agus, más gá, ar tháirgí idirmheánacha nó comhbáhair eile lena áirithíú gur sásúil na modhanna rialaithe a úsáideann an monaróir agus a bhfuil cur síos déanta orthu sna doiciméid iarratas;
- (b) a fhíorú, i gcás táirgí íocshláinte tréidliachta atá ceaptha lena n-úsáid ar bhia-ainmhithe, gur sásúil an modh braite anailíseach arna mholadh ag an iarratasóir chun críocha tástálacha ar ídiú iarmhair agus gurb ionchuí a úsáid le leibhéal iarmhar a noctadh, go háirthe na cinn sin a sháraíonn uasleibhéal iarmhair na substainte atá gníomhach ó thaobh na cógaseolaíochta de a bhunaigh an Coimisiún i gcomhréir le Rialachán (CE) Uimh. 470/2009, agus chun críche rialuithe oifigiúla ainmhithe agus táirgí de bhunadh ainmhíoch i gcomhréir le Rialachán (AE) 2017/625.

2. Déanfar na teorainneacha ama a leagtar síos in Airteagail 44, 47, 49, 52 agus 53 a chur ar fionraí go dtí go ndéanfar na samplaí arna n-iarraidh i gcomhréir le mír 1 den Airteagal seo a chur ar fáil.

Airteagal 30

Faisnéis faoi mhonaróirí i dtríú tíortha

Dearbhóidh an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, chuig ar cuireadh isteach an t-iarratas i gcomhréir le hAireagal 6, trí an nós imeachte a leagtar síos in Airteagal 88, Airteagal 89 agus Airteagal 90, go bhfuil na monaróirí táirgí íocshláinte tréidliachta ó thríú tíortha in ann an táirge íocshláinte tréidliachta lena mbaineann a mhonarú nó tástálacha rialuithe a dhéanamh i gcomhréir leis na modhanna atá tuairiscithe sa doiciméadacht a chuirtear isteach mar thaca leis an iarratas i gcomhréir le hAireagal 8(1). Féadfaidh údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, a iarraidh ar an údarás inniúil ábhartha faisnéis a sholáthar lena ndearbhaítear go bhfuil na monaróirí in ann na gníomhaíochtaí dá dtagraítear san Airteagal seo a dhéanamh.

Airteagal 31

Faisnéis bhreise ón iarratasóir

Mura bhfuil an doiciméadacht arna cur isteach mar thaca leis an iarratas leordhóthanach, cuirfidh an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, chuig ar cuireadh isteach an t-iarratas i gcomhréir le hAireagal 6, an méid sin in iúl don iarratasóir. Iarrfaidh an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, ar an iarratasóir faisnéis bhreise a chur ar fáil laistigh de theorainn ama áirithe. I gcás den sórt sin, cuirfear na teorainneacha ama a leagtar síos in Airteagail 44, 47, 49, 52 agus 53 ar fionraí go dtí go mbeidh an fhaisnéis bhreise curtha ar fáil.

Airteagal 32

Iarratas a tharraingt siar

1. Féadfaidh iarratasóir a iarratas ar údarú margáiochta arna chur isteach chuig údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, a tharraingt siar tráth ar bith sula ndéanfar an cinneadh dá dtagraítear in Airteagal 44, 47, 49, 52 nó 53.
2. Má dhéanann an t-iarratasóir iarratas ar údarú margáiochta a cuireadh isteach chuig údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, a tharraingt siar sula dtabharfar chun críche an scrúdú ar an iarratas amhail dá dtagraítear in Airteagal 28, cuirfidh an t-iarratasóir na cúiseanna leis sin in iúl don údarás inniúil nó don Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, chuig ar cuireadh an t-iarratas isteach i gcomhréir le hAirteagal 6.
3. Déanfaidh an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, an fhaisnéis gur tarraingíodh siar an t-iarratas a chur ar fáil go poiblí, in éineacht leis an tuarascáil nó an tuairim, de réir mar is infheidhme, má tá sí tarraingthe suas cheana féin, tar éis aon fhaisnéis rúnda tráchtála atá inti a scriosadh.

Airteagal 33

Toradh an mheasúnaithe

1. Déanfaidh an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, agus an t-iarratas á scrúdú i gcomhréir le hAirteagal 28, tuarascáil mheasúnaithe nó tuairim a ullmhú faoi seach. I gcás measúnú fabhrach, cuirfear san áireamh sa tuarascáil mheasúnaithe nó sa tuairim sin an méid seo a leanas:
 - (a) achoimre ar shaintréithe an táirge ina mbeidh an fhaisnéis a leagtar síos in Airteagal 35;
 - (b) mionsonrái aon choinníollacha nó srianta atá le forchur i dtaca le soláthar nó úsáid shábháilte agus éifeachtúil an táirge íocshláinte tréidliachta lena mbaineann, lena n-áirítear aicmiú táirge íocshláinte tréidliachta i gcomhréir le hAirteagal 34;
 - (c) téacs an lipéid agus na billeoige pacáiste dá dtagraítear in Airteagal 10 go Airteagal 14.
2. I gcás measúnú neamhfhabhrach, cuirfear san áireamh sa tuarascáil mheasúnaithe nó sa tuairim sin dá dtagraítear i mír 1 an réasúnú maidir lena conclúidí.

Airteagal 34

Aicmiú tárgí íocshláinte tréidliachta

1. Déanfaidh an t-údarás inniúil nó an Coimisiún, de réir mar is infheidhme, agus údarú margáiochta á dheonú amhail dá dtagraítear in Airteagal 5(1) na tárgí íocshláinte tréidliachta seo a leanas a aicmiú mar thárgí atá faoi réir oideas tréidliachta:
 - (a) tárgí íocshláinte tréidliachta ina bhfuil drugáí támhshuanacha nó substaintí síceatrópacha, nó substaintí a úsáidtear go minic i monarú aindleathach na ndrugáí nó na substaintí sin, lena n-áirítear iadsan a chumhdaítear faoi Choinbhinsiún Aonair na Náisiún Aontaithe um Dhrugaí Támhshuanacha 1961, arna leasú le Prótacal 1972, Coinbhinsiún na Náisiún Aontaithe maidir le Substaintí Síceatrópacha 1971, Coinbhinsiún na Náisiún Aontaithe i gcoinne Gáinneáil Aindleathach Drugáí Támhshuanacha agus Substaintí Síceatrópacha 1988 nó faoi reachtaíocht an Aontais maidir le réamhtheachtaíthe drugáí;
 - (b) tárgí íocshláinte tréidliachta do bhia-ainmhithe;
 - (c) tárgí íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbacha;
 - (d) tárgí íocshláinte tréidliachta atá ceaptha do chóireáil próiseas paiteolaíoch a élíonn réamhdhiagnós bheacht nó tárgí a bhféadfadh a n-úsáid tionchar a imirt a choisfeadh bearta diagnóiseacha nó teiripeacha nó a chuirfeadh isteach orthu;
 - (e) tárgí íocshláinte tréidliachta a úsáidtear le haghaidh eotanáis ainmhithe;
 - (f) tárgí íocshláinte tréidliachta ina bhfuil substaint ghníomhach a údaraíodh san Aontas ar feadh tréimhse níos lú ná 5 bliana;
 - (g) tárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha;
 - (h) gan dochar do Threoir 96/22/EC ón gComhairle (23), tárgí íocshláinte tréidliachta ina bhfuil substaintí gníomhacha a ngabhan gníomhaíoch hormónach nó thíreastatach leo, agus ar bhéite-agónaithe, a úsáid i bhfeirmeoireacht stoic agus lena n-aisghairtear Treoir 81/602/CEE, Treoir 88/146/CEE agus Treoir 88/299/CEE (IO L 125, 23.5.1996, lch. 3).

(23) Treoir 96/22/CE ón gComhairle an 29 Aibreán 1996 a bhaineann le toirmeasc ar shubstaintí áirithe a ngabhan gníomhaíoch hormónach nó thíreastatach leo, agus ar bhéite-agónaithe, a úsáid i bhfeirmeoireacht stoic agus lena n-aisghairtear Treoir 81/602/CEE, Treoir 88/146/CEE agus Treoir 88/299/CEE (IO L 125, 23.5.1996, lch. 3).

2. Féadfaidh an t-údarás inniúil nó an Coimisiún, de réir mar is infheidhme, d'ainneoin mhír 1 den Airteagal seo, táirge íocshláinte tréidliachta a aicmiú mar tháirge faoi réir oideas tréidliachta más rud é go n-aicmítear é mar dhrua támhshuanach i gcomhréir le reachtaíocht náisiúnta nó i gcás ina bhfuil réamhchúraimí speisialta san achoimre ar shaintréithe an táirge dá dtagraítear in Airteagal 35.

3. De mhaolú ar mhír 1, féadfaidh an t-údarás inniúil ná an Coimisiún, de réir mar is infheidhme, ach amháin i dtaca le táirgí íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear i bpointí (a), (c), (e) agus (h) de mhír 1, táirge íocshláinte tréidliachta a aicmiú mar tháirge nach bhfuil faoi réir oideas tréidliachta má chomhlíontar na coinniollacha uile seo a leanas:

- (a) tá tabhairt an táirge íocshláinte tréidliachta srianta d'fhoirmeacha cóbhaisíochta nach n-éiltear aon eolas ná scil ar leith chun na táirgí a úsáid;
- (b) ní bhaineann riosca díreach ná indíreach leis an táirge íocshláinte tréidliachta, fiú má thugtar é i gcaoi mhícheart, don ainmhí ná do na hainmhithe a ndéantar cóireáil air ná orthu ná d'ainmhithe eile, don duine a thugann é ná don chomhshaol;
- (c) níl aon rabhaidh faoi theagmhais dhíobhálacha thromchúiseacha fhéideartha de dheasca a cheartúsáide san achoimre ar shaintréithe an táirge íocshláinte tréidliachta;
- (d) ní raibh an táirge íocshláinte tréidliachta ná aon táirge eile ina bhfuil an tsubstaint ghníomhach chéanna faoi réir tuairisciú rialta ar theagmhais dhíobhálacha roimhe sin;
- (e) níl tagairt san achoimre ar shaintréithe an táirge do fhritásca a bhaineann le húsáid an táirge lena mbaineann i dtéannta le haon táirgí íocshláinte tréidliachta eile a úsáidtear go forleathan gan oideas;
- (f) níl aon riosca don tsláinte phoiblí i dtaca le hiarmhair i mbia a fuarthas ó ainmhithe a ndearnadh cóireáil orthu fiú i gcás ina n-úsáidtear an táirge íocshláinte tréidliachta go mícheart;
- (g) níl aon riosca don tsláinte phoiblí ná sláinte ainmhithe i dtaca le frithsheasmhacht do shubstaintí fiú i gcás ina n-úsáidtear go mícheart an táirge íocshláinte tréidliachta ina bhfuil na substaintí sin.

Airteagal 35

Achoimre ar shaintréithe an táirge

1. Beidh an fhaisnéis seo a leanas san achoimre ar shaintréithe an táirge dá dtagraítear i bpointe (a) d'Airteagal 33(1), san ord a shonraítear thíos:

- (a) ainm an táirge íocshláinte tréidliachta, agus, ina dhiaidh sin, a neart agus a fhoirm chóbhaisíochta agus, i gcás inarb infheidhme, liosta ainmneacha an táirge íocshláinte tréidliachta, mar a údaraítear é sna Ballstáit difriúla;
- (b) comhdhánamh cáilíochtúil agus cainníochtúil na substainte gníomhá ná na substaintí gníomhacha agus comhdhánamh cáilíochtúil támhán agus comhbáhar eile lena luafar a ngnáthainm ná tuairisc cheimiceach orthu agus a gcomhdhánamh cainníochtúil, más riachtanach an fhaisnéis sin chun an táirge íocshláinte tréidliachta a thabhairt i gceart;
- (c) faisnéis chliniciúil:
 - (i) na spriocspeicis;
 - (ii) tásca úsáide le haghaidh gach spriocspeicis;
 - (iii) fritásca;
 - (iv) rabhaidh speisialta;
 - (v) réamhchúraimí speisialta úsáide, lena n-áirítear go háirthe réamhchúraimí le haghaidh úsáid shábháilte ar na spriocspeicis, réamhchúraimí speisialta ar an duine a thugann an táirge íocshláinte tréidliachta do na hainmhithe agus réamhchúraimí speisialta chun an comhshaol a chosaint;
 - (vi) cé chomh minic a tharlaíonn teagmhais dhíobhálacha agus a thromchúisí is atá siad;
 - (vii) úsáid le linn toircnis, lacht-tréimhse ná ubh-bhreithe;
 - (viii) idirghníomhaíocht le táirgí íocshláinte eile agus cineálacha eile idirghníomhaíochta;
 - (ix) bealach tabhartha agus dáileog;

(x) siomtóim ródháileoge agus, i gcás inarb infheidhme, gnásanna éigeandála agus frithnimheanna i gcás ródháileoge;

(xi) srianta speisialta úsáide;

(xii) coinniollacha speisialta úsáide, lena n-áirítear srianta ar úsáid tárgí íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbacha agus frithsheadánacha chun teorainn a chur leis an riosca i dtaobh frithsheasmhacht a fhorbairt;

(xiii) i gcás inarb infheidhme, tréimhsí tarraigthe siar, fiú más ionann tréimhsí den sórt sin agus náid;

(d) faisnéis chógaseolaíoch:

(i) an Cód Tréidliachta Ceimiceach Teiripect Anatamaíoch ("Cód ATCvet");

(ii) cógasdinimic;

(iii) cógaschinéitic.

I gcás táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha, in ionad phointí (i), (ii) agus (iii), faisnéis imdhíoneolaíoch;

(e) sonraí cógaisíocha:

(i) neamh-chomhoiriúnachtaí móra;

(ii) seilfré, i gcás inarb infheidhme tar éis an táirge íocshláinte a ath-chomhdhéanamh nó tar éis an neaspacáistíocht a oscailt den chéad uair;

(iii) réamhchúraimí speisialta stórála;

(iv) cineál agus comhdhéanamh na neaspacáistíocha;

(v) ceanglas scéimeanna athghlactha a úsáid do tháirgí íocshláinte tréidliachta chun tárgí íocshláinte tréidliachta nó ábhair dramhaíola díorthaithe ó úsáid na dtáirgí sin a dhiúscairt agus, i gcás inarb iomchuí, réamhchúraimí breise i dtaca le diúscairt dramhaíola guaise tárgí íocshláinte tréidliachta neamhúsáidte nó ábhar dramhaíola díorthaithe ó úsáid na dtáirgí sin;

(f) ainm shealbhóir an údaraithe margáiochta;

(g) uimhir nó uimhreacha an údaraithe margáiochta;

(h) dáta an chéad údaraithe margáiochta;

(i) dáta an athbhreithnithe deiridh ar an achoimre ar shaintréithe an táirge;

(j) i gcás inarb infheidhme, i gcás tárgí íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear in Airteagal 23 nó 25, an ráiteas:

(i) "údarú margáiochta deonaithe le haghaidh margadh teoranta nó in imthosca eisceachtúla agus dá bhrí sin measúnú bunaithe ar cheanglainc shaincheaptha maidir le doiciméadacht"; nó

(ii) údarú margáiochta i gcúinsí eisceachtúla agus dá bhrí sin measúnú bunaithe ar cheanglainc shaincheaptha maidir le doiciméadach";

(k) faisnéis faoi na córais bhailiúcháin dá dtagraítear in Airteagal 117 is infheidhme maidir leis an táirge íocshláinte tréidliachta lena mbaineann;

(l) aicmiú an táirge íocshláinte tréidliachta amhail dá dtagraítear in Airteagal 34 i gcás gach Ballstáit ina n-údaraítear é.

2. I gcás táirge íocshláinte tréidliachta cineálacha, féadfar na codanna den achoimre ar shaintréithe an táirge don táirge íocshláinte tréidliachta tagartha lena dtagraítear do thásca nó foirmeacha cógaisíocha atá cosanta ag dlí paitinne i mBallstát, tráth a chuirfear an táirge íocshláinte ar an margadh, a fhágáil ar lár.

Airteagal 36

Cinntí lena ndeonaítear údaruithe margáiochta

1. Déanfar cinntí lena ndeonaítear údaruithe margáiochta dá dtagraítear in Airteagal 5(1) ar bhonn na ndoiciméad arna n-ullmhú i gcomhréir le hAirteagal 33(1) agus leagfar amach iontu aon choinniollacha a bhaineann leis an táirge íocshláinte tréidliachta a chur ar an margadh agus an achoimre ar shaintréithe an táirge ("téarmaí an údaraithe margáiochta").

2. I gcás ina mbaineann iarratas le táirge íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbach, féadfaidh an t-údarás inniúil nó an Coimisiún a chur de cheangal ar shealbhóir an údaraithe margáiochta staidéir iar-údarúcháin a dhéanamh lena áirithíú gur dearfach fós an chothromaíocht sochair-riosca ós rud é go bhféadfaí frithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhrithmhiocróbacha a fhorbairt.

Airteagal 37

Cinntí lena ndiúltaítear údaruithe margáiochta a dheonú

1. Déanfar cinntí lena ndiúltaítear údaruithe margáiochta a dheonú dá dtagraítear in Airteagal 5(1) ar bhonn na ndoiciméad arna n-ullmhú i gcomhréir le hAirteagal 33(1) agus tabharfar údar cuí leo agus áireofar iontu cúiseanna an diúltaithe.

2. Diúltófar údarú margáiochta a dheonú má chomhlíontar aon cheann de na coinníollacha seo a leanas:

- (a) ní chomhlíonann an t-iarratas an Chaibidil seo;
- (b) is diúltach cothromaíocht sochair-riosca an táirge íocshláinte tréidliachta;
- (c) níor chuir an t-iarratasóir go leor faisnéise ar fáil faoi cháilíocht, sábháilteachtnó éifeachtúlacht an táirge íocshláinte tréidliachta;
- (d) is táirge íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbach é an táirge íocshláinte tréidliachta a thíolactar lena úsáid mar fheabhsaitheoir feidhmíochta chun fás a spreagadh in ainmhithe ar cuireadh cóir leighis orthu nó chun a dtáirgeacht a mhéadú;
- (e) níl an tréimhse tarraingthe siar a moladh fada go leor le sábháilteachtnó aírithíú nól bunús leordhóthanach léi;
- (f) tá an riosca don tsláinte phoiblí ó theacht chun cinn frithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhrithmhiocróbacha nól ó theacht chun cinn frithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhritsheasmhacht níos mó ná na sochair do shláinte ainmhithe ón táirge íocshláinte tréidliachta;
- (g) níor chuir an t-iarratasóir fianaise leordhóthanach ar fáil maidir le héifeachtúlacht i dtaobh na spriocspeiceas;
- (h) níl comhdhéanamh cáilíochtúil nól cainníochtúil an táirge íocshláinte tréidliachta ag teacht leis an tuairisc san iarratas;
- (i) ní dheachtas i ngleic go leordhóthanach le rioscaí do shláinte phoiblí nól do shláinte ainmhithe nól don chomhshaol; nól
- (j) leis an tsubstaint ghníomhach atá sa táirge íocshláinte tréidliachta, comhlíontar na critéir maidir le bheith measta marthanach, bithcharnach agus tocsaineach nól an-mharthanach agus an-bhithcharnach agus tá an táirge íocshláinte tréidliachta ceaptha lena úsáid ar bhia-ainmhithe, ach amháin má léiritear go bhfuil an tsubstaint ghníomhach riachtanach chun cosc nól smacht a chur ar riosca tromchúiseach do shláinte ainmhithe.

3. Diúltófar údarú margáiochta a dheonú do tháirge íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbach más rud é go bhfuil an t-ábhar frithmhiocróbach á fluorchoimeád chun cóir leighis a chur ar ionfhabhtuithe áirithe i ndaoine amhail dá dtagraítear i mír 5.

4. Déanfaidh an Coimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlacadh i gcomhréir le hAirteagal 147 chun an Rialachán seo a fluorlónadh trí na critéir a bhunú i dtaca le hainmniú ábhar frithmhiocróbach atá le forchoimeád chun cóir leighis a chur ar ionfhabhtuithe áirithe i ndaoine chun éifeachtúlacht na n-ábhar frithmhiocróbach sin a chaomhnú.

5. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, ábhair fhrithmhiocróbacha nól grúpaí ábhar frithmhiocróbach a ainmniú atá le forchoimeád chun cóir leighis a chur ar ionfhabhtuithe áirithe i ndaoine. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrídúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

6. Déanfaidh an Coimisiún, agus na gníomhartha dá dtagraítear i míreanna 4 agus 5 ánglacadh aige, comhairle eolaíoch na Gníomhaireachta, EFSA agus gníomhaireachtaí ábhartha eile de chuid an Aontais a chur san áireamh.

Roinn 8

Doiciméadacht theicniúil a chosaint

Airteagal 38

Doiciméadacht theicniúil a chosaint

1. Gan dochar do na ceanglais agus oibleagáidí atá leagtha síos i dTreoir 2010/63/AE, maidir le doiciméadacht theicniúil a bhaineann le cáilíocht, sábháilteachtnó éifeachtúlacht a cuireadh isteach i gcéaduair d'fhonn údarú margáiochta nól modhnú air sin a fháil, ní dhéanfaidh iarratasóirí eile ar údarú margáiochta ar tháirge íocshláinte tréidliachta nól ar mhodhnú ar théarmaí de chuid údaráithe margáiochta tagairt dóibh ach amháin:

- (a) go bhfuil an tréimhse chosanta do dhoiciméadacht theicniúil a leagtar amach in Airteagal 39 agus Airteagal 40 den Rialachán seo dulta in éag, nól le dul in éag taobh istigh de 2 blhiaín;

(b) go bhfuil an comhaontú i scribhinn i bhfoirm litreach rochtana i ndáil leis an doiciméadacht sin faigte ag na hiarratasóirí.

2. Beidh feidhm freisin ag cosaint na doiciméadachta teicniúla a leagtar amach i mír 1 ("cosaint na doiciméadachta teicniúla") sna Ballstáit nach n-údaraitear nó nach n-údaraitear a thuilleadh an táirge íocshláinte tréidliachta iontu.

3. Maidir le húdarú margáiochta nó modhnú ar théarmaí de chuid údaraithe margáiochta nach bhfuil difriúil ón údarú margáiochta a deonaíodh cheana do shealbhóir céanna an údaraithe margáiochta ach amháin i dtaca le spriocspeicis, neart, foirmeacha cógaisíochta, bealaí le dáileog a thabhairt, nó cur i láthair, measfar gurb ionann é agus an t-údarú margáiochta a deonaíodh cheana don sealbhóir céanna an údaraithe margáiochta chun críocha na rialacha maidir le cosaint na doiciméadachta teicniúla a chur i bhfeidhm.

Airteagal 39

Tréimhsí cosanta do dhoiciméadacht theicniúil

1. Is í an tréimhse chosanta do dhoiciméadacht theicniúil:

- (a) 10 mbliana i gcás tárgí íocshláinte tréidliachta d'eallaí, caoirigh ar le haghaidh táirgeadh feola iad, muca, sicíní, madraí agus cait;
- (b) 14 bliana i gcás tárgí íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbacha d'eallaí, caoirigh ar le haghaidh táirgeadh feola iad, muca, sicíní, madraí agus cait, ina bhfuil substaint ghníomhach mhiocróbach nach substaint ghníomhach í atá i dtáirge íocshláinte tréidliachta atá údaraithe laistigh den Aontas ar an dáta ar ar cuireadh isteach an t-iarratas;
- (c) 18 mbliana i gcás tárgí íocshláinte tréidliachta do bheacha;
- (d) 14 bliana i gcás tárgí íocshláinte tréidliachta do speicis ainmhíthe cé is moite de na cinn dá dtagraítear i bpointí (a) agus (c).

2. Beidh feidhm ag an gcosaint ar dhoiciméadacht theicniúil ón lá ar ar deonaíodh an t-údarú margáiochta don táirge íocshláinte tréidliachta i gcomhréir leis na forálacha dá dtagraítear in Airteagal 5(1).

Airteagal 40

Tréimhsí cosanta do dhoiciméadacht theicniúil a fhadú agus tréimhsí breise do dhoiciméadacht theicniúil

1. I gcás ina ndeonaítear an chéad údarú margáiochta i gcás níos mó ná speiceas ainmhí amháin dá dtagraítear i bpointí (a) nó (b) d'Airteagal 39(1) nó ina bhformheastar modhnú i gcomhréir le hAirteagal 67 lena leathnaítear an t-údarú margáiochta go speiceas eile dá dtagraítear i bpointí (a) nó (b) d'Airteagal 39(1), cuirfear bliain amháin leis an tréimhse chosanta dá bhforáltear in Airteagal 39 i gcás gach spriocspeicis breise, ar choinníoll, i gcás modhnaithe, gur cuireadh isteach an iarraidh 3 bliana ar a laghad roimh dhul in éag na tréimhse cosanta a leagtar síos i bpointe (a) nó (b) d'Airteagal 39(1).

2. I gcás ina ndeonaítear an chéad údarú margáiochta i gcás níos mó ná speiceas ainmhí amháin dá dtagraítear i bpointe (d) d'Airteagal 39(1) nó ina bhformheastar modhnú i gcomhréir le hAirteagal 67 lena leathnaítear an t-údarú margáiochta go speiceas ainmhí eile nach dtagraítear dó i bpointe (a) d'Airteagal 39(1), cuirfear 4 bliana leis an tréimhse chosanta dá bhforáltear in Airteagal 39, ar choinníoll, i gcás modhnaithe, gur cuireadh isteach an iarraidh 3 bliana ar a laghad roimh dhul in éag na tréimhse cosanta a leagtar síos i bpointe (d) d'Airteagal 39(1).

3. Maidir leis an tréimhse chosanta do dhoiciméadacht theicniúil dá bhforáltear in Airteagal 39 i gcás an chéad údaraithe margáiochta, lena gcuirtear tréimhsí cosanta breise de bharr aon mhodhnuithe nó údaruithe nua a bhaineann leis an údarú margáiochta céanna, ní rachaidh an tréimhse sin thar 18 mbliana.

4. I gcás ina dtíolacann iarratasóir ar údarú margáiochta do tháirge íocshláinte tréidliachta nó ar modhnú ar théarmaí de chuid údarú margáiochta iarratas i gcomhréir le Rialachán (CE) Uimh. 470/2009 chun uasleibhéal iarmhar a bhunú, mar aon le tástálacha ar iarmhair, staidéir réamhchliníciúla agus trialacha cliniciúla le linn an nós imeachta iarratais, ní dhéanfaidh iarratasóirí eile tagairt do thortháí na dtástálacha, na staidéar agus na dtrialacha sin ar feadh tréimhse 5 bliana ón uair ar deonaíodh an t-údarú margáiochta a ndearnadh iad ina leith. Ní bheidh feidhm ag an toirmeasc ar úsáid na dtortháí sin, sa mhéid go mbeidh litir rochtana faigte ag na hiarratasóirí eile maidir leis na tástálacha, na staidéir agus na trialacha sin.

5. Má tá athrú ar an bhfoirm chónaíochta, ar an mbealach tabhartha nó ar an dáileog i gceist le modhnú ar théarmaí an údaraithe margáiochta arna fhormheas i gcomhréir le hAirteagal 65, ar athrú é a bhfuil measúnú déanta ag an nGníomhaireacht nó na húdaráis inniuila dá dtagraítear in Airteagal 66 ina leith go léirítear leis:

- (a) laghdú ar an bhfrithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhrithmhiocróbacha nó ábhair fhrithsheadáinacha; nó
- (b) feabhas ar chothromáiocht sochair-riosca an táirge íocshláinte tréidliachta,

tairbheoidh torthaí na staidéar réamhchliniciúil nó na dtrialacha cliniciúla lena mbaineann ó chosaint 4 bliana.

Ní bheidh feidhm ag an toirmeasc ar úsáid na dtorthaí sin, sa mhéid go bhfuil litir rochtana faigte ag na hiarratasóirí eile maidir leis na staidéir agus na trialacha sin.

Airteagal 41

Cearta a bhaineann le paitinní

Maidir le cur i gcrích na dtástálacha, na staidéar agus na dtrialacha is gá d'fhonn iarratas a chur isteach ar údarú margáiochta i gcomhréir le hAirteagal 18, ní mheasfar go bhfuil siad contrártha do chearta a bhaineann le paitinní ná deimhnithe forlíontacha cosanta le haghaidh tárgí íocshláinte tréidliachta agus tárgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine.

CAIBIDIL III

NÓSANNA IMEACHTA MAIDIR LE HÚDARUITHE MARGAÍOCHTA

Roinn 1

Údaruithe margáiochta atá bailí ar fud an Aontais ("údaruithe margáiochta láraithe")

Airteagal 42

Raon feidhme an nós imeachta maidir le húdarú margáiochta láraithe

1. Beidh údaruithe margáiochta láraithe bailí ar fud an Aontais.
2. Beidh feidhm ag an nós imeachta maidir le húdarú margáiochta láraithe i dtaca leis na tárgí íocshláinte tréidliachta seo a leanas:
 - (a) tárgí íocshláinte tréidliachta a forbraíodh trí cheann amháin de na próisis bhith-theicneolaíocha seo a leanas:
 - (i) teicneolaíocht DNA athchuinghrígh;
 - (ii) léiriú rialaithe ar chódú géine i gcás próiténí atá gníomhach go bitheolaíoch i bprócaroit agus in eocaróit lena n-áirítear cealla claochlaithe mamaach;
 - (iii) modhanna antasubstainte monaclónacha agus hibriodóma;
 - (b) tárgí íocshláinte tréidliachta atá ceaptha lena n-úsáid go príomha mar fheabhsaitheoirí feidhmíochta d'fhonn fás ainmhithe círeálte a chur chun cinn nó tárgeacht ainmhithe círeálte a mhéadú;
 - (c) tárgí íocshláinte tréidliachta ina bhfuil substaint ghníomhach nach bhfuil ceadaithe mar tháirge íocshláinte tréidliachta laistigh den Aontas tráth a ndéantar an t-iarratas a chur isteach;
 - (d) tárgí íocshláinte tréidliachta bitheolaíocha ina bhfuil fíocháin nó cealla allaigineacha atá modhnaithe, nó atá comhdhéanta díobh;
 - (e) tárgí íocshláinte tréidliachta nuatheiripe.
3. Ní bheidh feidhm ag pointí (d) agus (e) de mhír 2 maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta nach bhfuil iontu ach compháirteanna fola.
4. Maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta cé is moite de na tárgí sin dá dtagraítear i mír 2, féadfar údarú margáiochta láraithe a dheonú murar deonaíodh aon údarú margáiochta eile don táirge íocshláinte tréidliachta laistigh den Aontas.

Airteagal 43

Iarratas ar údarú margáiochta láraithe

1. Cuirfear iarratas ar údarú margáiochta láraithe faoi bhráid na Gníomhaireachta. Beidh an táille is iníoctha leis an nGníomhaireacht as an iarratas a scrúdú ag gabháil leis an iarratas sin.
2. Luafar san iarratas ar údarú margáiochta láraithe le haghaidh táirge íocshláinte tréidliachta ainm amháin don táirge íocshláinte tréidliachta a úsáidfear ar fud an Aontais.

Airteagal 44

An nós imeachta maidir le húdarú margáiochta láraithe

1. Déanfaidh an Ghníomhaireacht measúnú ar an iarratas dá dtagraítear in Airteagal 43. Ullmhóidh an Ghníomhaireacht, mar thoradh ar an measúnú, tuairim ina mbeidh an fhaisnéis dá dtagraítear in Airteagal 33.
2. Eiseoidh an Ghníomhaireacht an tuairim dá dtagraítear i mír 1 laistigh de 210 lá ó iarratas bailí a fháil. Go heisceachtúil, i gcás ina bhfuil gá le saineolas ar leith, féadfar síneadh 90 lá ar a mhéad a chur leis an teorainn ama.

3. Nuair a chuirtear isteach iarratas ar údarú margáiochta i dtaca le tárgí fócshláinte tréidliachta ar díol mór spéise iad, go háirithe ó thaobh sláinte ainmhithe agus núalaíocht theiripeach de, féadfaidh an t-iarratasóir nós imeachta maidir le measúnú brostaithe a iarraidh. Beidh bunús cuí leis an iarraidh. Má ghlacann an Gníomhaireacht leis an iarraidh, laghdófar an teorainn ama ó 210 lá go 150 lá.

4. Cuirfidh an Gníomhaireacht an tuairim ar aghaidh chuig an iarratasóir. Laistigh de 15 lá ón tuairim a fháil, féadfaidh an t-iarratasóir fógra scríofa a chur chuig an nGníomhaireacht ag cur in iúl di go dteastaíonn athscrúdú uaidh nó uaithi ar an tuairim. I gcás den sórt sin, beidh feidhm ag Airteagal 45.

5. I gcás nach bhfuil fógra i scribhinn tugtha ag an iarratasóir i gcomhréir le mír 4, cuirfidh an Gníomhaireacht a tuairim, gan moill mhíchuí, ar aghaidh chuig an gCoimisiún.

6. Féadfaidh an Coimisiún soiléirthe a iarraidh ón nGníomhaireacht i ndáil le hábhar na tuairime, agus sa chás sin tabharfaidh an Gníomhaireacht freagra ar an iarraidh sin laistigh de 90 lá.

7. Déanfaidh an t-iarratasóir na haistriúcháin is gá ar an achoimre ar shaintréithe an táirge, ar bھileog an phacáiste agus ar an lipéadú i gcomhréir le hAirteagal 7, laistigh den teorainn ama arna socrú ag an nGníomhaireacht, ach tráth nach déanaí ná an dáta a gcuirfear an dréachtchinneadh chuig na húdaráis inniúla i gcomhréir le mír 8 den Airteagal seo.

8. Laistigh de 15 lá ó thuairim na Gníomhaireachta a fháil, ullmhóidh an Coimisiún dréachtchinneadh atá le déanamh i leith an iarratais. I gcás ina mbeidh sé beartaithe i ndréachtchinneadh údarú margáiochta a dheonú, áireofar ann tuairim na Gníomhaireachta arna hullmhú i gcomhréir le mír 1. I gcás nach mbeidh dréachtchinneadh i gcomhréir le tuairim na Gníomhaireachta, cuirfidh an Coimisiún míniúchán mionsonraithe ar na cúiseanna atá leis na difríochtaí i gceangal leis. Cuirfidh an Coimisiún an dréachtchinneadh ar aghaidh chuig údaráis inniúla na mBallstát agus chuig an iarratasóir.

9. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, cinneadh a ghlacadh chun údarú margáiochta láraithe a dheonú nó a dhiúltú i gcomhréir leis an Roinn seo agus ar bhonn thuairim na Gníomhaireachta. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

10. Cuirfidh an Gníomhaireacht a tuairim ar fáil go poiblí, tar éis di aon fhaisnéis rúnda tráchtala a scriosadh.

Airteagal 45

Tuairim na Gníomhaireachta a athscrúdú

1. I gcás ina ndéanann an t-iarratasóir iarraidh ar thuairim na Gníomhaireachta a athscrúdú i gcomhréir le hAirteagal 44(4), cuirfidh an t-iarratasóir sin forais mhionsonraithe maidir le hiarraidh den sórt sin chuig an nGníomhaireacht laistigh de 60 lá ón tuairim a fháil.

2. Laistigh de 90 lá tar éis na forais mhionsonraithe maidir leis an iarraidh a fháil, déanfaidh an Gníomhaireacht athscrúdú ar a tuairim. Cuirfear na conclúidí ar thángthas orthu agus na cúiseanna a bhí leis na conclúidí sin i gceangal lena tuairim agus beidh siad mar chuid dhílis di.

3. Laistigh de 15 lá tar éis a tuairim a athscrúdú, cuirfidh an Gníomhaireacht a tuairim ar aghaidh chuig an gCoimisiún agus chuig an iarratasóir.

4. Tar éis an nós imeachta a leagtar amach i mír 3 den Airteagal seo, beidh feidhm ag Airteagal 44(6) go (10).

Roinn 2

Údaruithe margáiochta atá bailí i mBallstát amháin (“údaruithe margáiochta náisiúnta”)

Airteagal 46

Raon feidhme an údaraithe margáiochta náisiúnta

1. Cuirfear iarratas ar údarú margáiochta náisiúnta faoi bhráid an údaráis inniúil sa Bhallstát a bhfuil an t-údarú á chur isteach ina leith. Deonóidh an t-údarás inniúil údarú margáiochta náisiúnta i gcomhréir leis an Roinn seo agus leis na forálacha náisiúnta is infheidhme. Beidh údarú margáiochta náisiúnta bailí i mBallstát an údaráis inniúil a dheonaigh é, agus sa Bhallstát sin amháin.

2. Ní dheonófar údaruithe margáiochta náisiúnta maidir le tárgí fócshláinte tréidliachta a thagann faoi raon feidhme Airteagal 42(2), nó ar deonaíodh údarú margáiochta náisiúnta ina leith, nó a bhfuil iarratas ar údarú margáiochta náisiúnta ina leith ar feitheamh i mBallstát eile tráth an iarratais.

Airteagal 47

An nós imeachta maidir le húdarú margáiochta náisiúnta

1. Cuirfear an nós imeachta maidir le húdarú margáiochta náisiúnta a dheonú nó a dhiúltú le haghaidh táirge íocshláinte tréidliachta i gcrích laistigh de 210 lá ar a mhéad ón iarratas bailí a chur isteach.
2. Déanfaidh an Ghníomhaireacht tuarascáil mheasúnaithe ina mbeidh an fhaisnéis dá dtagraítear in Airteagal 33.
3. Cuirfidh an t-údarás inniúil an tuarascáil mheasúnaithe ar fáil go poiblí, tar éis dó aon fhaisnéis rúndá tráchtala a scriosadh.

Roinn 3

Údaruithe margáiochta atá bailí i roinnt Ballstát (“údaruithe margáiochta díláraithe”)

Airteagal 48

Raon feidhme an údaraithe margáiochta díláraithe

1. Deonóidh na húdaráis inniúla údaruithe margáiochta díláraithe sna Ballstáit ina bhfuil an t-iarratasóir ag lorg údarú margáiochta (“Ballstát lena mbaineann”) i gcomhréir leis an Roinn seo. Beidh údaruithe margáiochta díláraithe den sórt sin bailí sna Ballstáit sin.
2. Ní dheonófar na húdaruithe margáiochta díláraithe maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta ar deonaíodh údarú margáiochta náisiúnta ina leith, nó a bhfuil iarratas ar údarú margáiochta ar feitheamh tráth an iarratais ar údarú margáiochta díláraithe, nó a thagann faoi raon feidhme Airteagal 42(2).

Airteagal 49

An nós imeachta maidir le húdarú margáiochta díláraithe

1. Déanfar iarratas ar údarú margáiochta díláraithe a chur faoi bhráid an údaráis inniúil sa Bhallstát arna roghnú ag an iarratasóir chun tuarascáil mheasúnaithe a ullmhú agus chun gníomhú i gcomhréir leis an Roinn seo (“an Ballstát tagartha”) agus leis na húdaráis inniúla sna Ballstáit eile lena mbaineann.
2. San iarratas, beidh liosta de na Ballstáit lena mbaineann.
3. Más rud é go gcuireann an t-iarratasóir in iúl nach bhfuiltear ag breithniú ar cheann amháin nó níos mó de na Ballstáit lena mbaineann mar Bhallstát lena mbaineann a thuilleadh, cuirfidh na húdaráis inniúla sna Ballstáit sin aon fhaisnéis ar fáil don údarás inniúil sa Bhallstát tagartha agus do na húdaráis inniúla sna Ballstáit eile lena mbaineann, ar faisnéis í a mheasann siad a bheith ábhartha i ndáil le haistarraingt an iarratais.
4. Laistigh de 120 lá tar éis dó iarratas bailí a fháil, ullmhóidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha tuarascáil mheasúnaithe ina mbeidh an fhaisnéis dá dtagraítear in Airteagal 33 agus cuirfidh sé chuig na húdaráis inniúla í sna Ballstáit lena mbaineann agus chuig an iarratasóir.
5. Laistigh de 90 lá tar éis dóibh an tuarascáil mheasúnaithe dá dtagraítear i mír 4 a fháil, déanfaidh na húdaráis inniúla sna Ballstáit lena mbaineann an tuarascáil a scrídú agus cuirfidh siad an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha ar an eolas má tá aon agóid acu ina coinne ar an bhforas go bhfeadadh riosca tromchúiseach féideartha a bheith ag baint le táirgí íocshláinte tréidliachta do shláinte an duine nó do shláinte ainmhithe nó don chomhshaol. Cuirfidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha an tuarascáil mheasúnaithe a thiocfaidh as an scrídú sin ar aghaidh chuig na húdaráis inniúla sna Ballstáit lena mbaineann agus chuig an iarratasóir.
6. Arna iarraidh sin don údarás inniúil sa Bhallstát tagartha nó don údarás inniúil in aon cheann de na Ballstáit lena mbaineann, tionólfar an grúpa comhordúcháin chun an tuarascáil mheasúnaithe a scrídú laistigh den tréimhse dá dtagraítear i mír 5.
7. I gcás ina mbeidh an tuarascáil mheasúnaithe fabhrach agus nach gcuirfidh aon údarás inniúil in iúl don údarás inniúil sa Bhallstát tagartha go bhfuil agóid ina coinne, dá dtagraítear i mír 5, déanfaidh an Ballstát an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha a thaifeadadh go bhfuil comhaontú ann, an nós imeachta a thabhairt chun críche agus, gan moill mhíchúí, an t-iarratasóir agus na húdaráis inniúla sna Ballstáit a chur ar an eolas dá réir sin. Deonóidh na húdaráis inniúla sna Ballstáit lena mbaineann údarú margáiochta i gcomhréir leis an tuarascáil mheasúnaithe laistigh de 30 lá ón bhfaisnéis faoin gcomhaontú a fháil ón údarás inniúil sa Bhallstát tagartha agus na haistriúcháin iomlána ar an achoimre ar shaintréithe an táirge, ar an lipéadú agus ar an mbileog phacáiste a fháil ón iarratasóir.

8. I gcás ina mbeidh an tuarascáil mheasúnaithe neamhfhabhrach agus nach cuirfidh aon cheann de na húdaráis inniúla lena mbaineann agóid ina coinne in iúl don údarás inniúil sa Bhallstát tagartha, mar atá leagtha amach i mír 5, déanfaidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha a thaifeadadh go bhfuil diúltú ann maidir leis an údarú margáochta a dheonú, déanfar am nós imeachta a thabhairt chun críche agus, gan moill mhíchuí, an t-iarratasóir agus na húdaráis inniúla sna Ballstáit uile a chur ar an eolas dá réir.

9. I gcás ina gcuireann údarás inniúil i mBallstát lena mbaineann agóid i gcoinne na tuarascála measúnaithe in iúl don údarás inniúil sa Bhallstát tagartha i gcomhréir le mír 5 den Airteagal seo, beidh feidhm ag an nós imeachta dá dtagraítear in Airteagal 54.

10. Más rud é tráth ar bith le linn an nós imeachta maidir le húdarú margáochta díláraithe go n-agráionn an t-údarás inniúil sa Bhallstát lena mbaineann na cúiseanna dá dtagraítear in Airteagal 110(1) maidir leis an táirge íocshláinte tréidliachta a thoirmeasc, ní dhéanfar an Ballstát sin a mheas mar Bhallstát lena mbaineann a thuilleadh.

11. Cuirfidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha an tuarascáil mheasúnaithe ar fáil go poiblí, tar éis dóibh aon fhaisnéis rúnda tráchtála a scríosadh.

Airteagal 50

Iarraidh ón iarratasóir ar athscrúdú ar an tuarascáil mheasúnaithe

1. Laistigh de 15 lá tar éis an tuarascáil mheasúnaithe dá dtagraítear in Airteagal 49(5) a fháil, féadfaidh an t-iarratasóir fógra scríofa a chur ar fáil don údarás inniúil sa Bhallstát tagartha ag iarraidh go ndéanfar athscrúdú ar an tuarascáil mheasúnaithe. Sa chás sin, cuirfidh an t-iarratasóir na forais mhionsonraithe le hiarraidh den sórt sin ar aghaidh chuig an údarás inniúil laistigh de 60 lá ón tuarascáil mheasúnaithe a fháil. Cuirfidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha an iarraidh sin agus na forais mhionsonraithe ar aghaidh gan aon mhoill mhíchuí chuig an ngrúpa comhordúcháin.

2. Déanfaidh an grúpa comhordúcháin athscrúdú ar an tuarascáil mheasúnaithe laistigh de 60 lá tar éis na forais mhionsonraithe don iarraidh ar athscrúdú ar an tuarascáil mheasúnaithe a fháil. Cuirfear na conclúidí ar tháinig an grúpa comhordúcháin orthu agus na cúiseanna a bhí leo i gceangal leis an tuairim agus beidh siad mar chuid dhílis di.

3. Laistigh de 15 lá ón athscrúdú ar an tuarascáil mheasúnaithe, cuirfidh an Ballstát tagartha an tuarascáil mheasúnaithe ar aghaidh chuig an iarratasóir.

4. Tar éis an nós imeachta a leagtar amach i mír 3 den Airteagal seo, beidh feidhm ag Airteagail 49(7), (8), (10) agus (11).

Roinn 4

Aitheantas frithpháirteach d'údaruithe margáochta náisiúnta

Airteagal 51

Raon feidhme an aitheantais fhrithpháirtigh d'údaruithe margáochta náisiúnta

Déanfar údarú margáochta náisiúnta le haghaidh táirge íocshláinte tréidliachta, arna dheonú i gcomhréir le hAirteagal 47, i mBallstáit eile i gcomhréir leis an nós imeachta atá leagtha síos in Airteagal 52.

Airteagal 52

An nós imeachta maidir le haitheantas frithpháirteach d'údaruithe margáochta náisiúnta

1. Déanfar iarratas ar aitheantas frithpháirteach d'údarú margáochta náisiúnta a chur faoi bhráid an údaráis inniúil sa Bhallstát a dheonaigh an t-údarú margáochta náisiúnta i gcomhréir le hAirteagal 47 ("an Ballstát tagartha") agus chuig na húdaráis inniúla sna Ballstáit ina bhfuil an t-iarratasóir ag lorg údarú margáochta ("na Ballstáit lena mbaineann").

2. Sonrófar san iarratas ar aitheantas frithpháirteach na Ballstáit lena mbaineann

3. Sé mhí ar a laghad a bheidh idir dáta an chinnidh lena ndeonaítear an t-údarú margáochta náisiúnta agus dáta cur isteach an iarratais ar aitheantas frithpháirteach an údaraithe margáochta náisiúnta sin.

4. Más rud é go gcuireann an t-iarratasóir in iúl nach ndéanfar ceann amháin nó níos mó de na Ballstáit lena mbaineann a mheas mar Bhallstát nó mar Bhallstáit lena mbaineann a thuilleadh, cuirfidh na húdaráis inniúla sna Ballstáit sin aon fhaisnéis a mheasann siad a bheith ábhartha i ndáil le haistarraingt an iarratais a chur ar fáil don Bhallstát tagartha agus do na húdaráis inniúla sna Ballstáit eile lena mbaineann.

5. Laistigh 90 lá tar éis dó iarratas bailí ar aitheantas frithpháirteach a fháil, ullmhóidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha tuarascáil mheasúnaithe nuashonraithe ina mbeidh an fhaisnéis dá dtagraítear in Airteagal 33 faoin táirge íocshláinte tréidliachta agus cuirfidh sé chuig na húdaráis inniúla í sna Ballstáit eile lena mbaineann agus chuig an iarratasóir.

6. Laistigh de 90 lá tar éis dóibh an tuarascáil mheasúnaithe nuashonraithe dá dtagraítear i mír 5 a fháil, déanfaidh na húdaráis inniúla sna Ballstáit lena mbaineann í a scrídú agus cuirfidh siad an t-údarás inniúl sa Bhallstát tagartha ar an eolas má tá aon agóid acu ina coinne ar an bhforas go bhfeadfadhs riosca tromchúiseach féideartha a bheith ag baint leis an táirge íocshláinte tréidliacha do shláinte an duine nó do shláinte ainmhithe nó don chomhshaol. Déanfaidh an t-údarás inniúl sa Bhallstát tagartha an tuarascáil mheasúnaithe a easraíonn as an scrídú sin a chur ar aghaidh chuig na húdaráis eile lena mbaineann agus chuig an iarratasóir.

7. Arna iarraidh sin don údarás inniúl sa Bhallstát tagartha nó don údarás inniúl in aon cheann de na Ballstáit lena mbaineann, tionólfar an grúpa comhordúcháin chun an tuarascáil mheasúnaithe nuashonraithe a scrídú laistigh den tréimhse dá dtagraítear i mír 6.

8. I gcás nach gcuirfidh aon údarás inniúil in aon Bhallstát lena mbaineann an t-údarás inniúl sa Bhallstát tagartha ar an eolas maidir le hagóid i gcoinne na tuarascála measúnaithe nuashonraithe, dá dtagraítear i mír 6, déanfaidh an t-údarás inniúl sa Bhallstát tagartha a thaifeadadh go bhfuil comhaontú ann, déanfaidh sé an nós imeachta a thabhairt chun críche agus, gan aon mhoill mhíchuí, na húdaráis inniúla sna Ballstáit uile a chur ar an eolas dá réir sin. Déanfaidh na húdaráis inniúla sna Ballstáit lena mbaineann údarú margáiochta a dheonú i gcomhréir leis an tuarascáil mheasúnaithe nuashonraithe laistigh de 30 lá ón bhfaisnéis faoin gcomhaontú a fháil ón údarás inniúl sa Bhallstát tagartha agus na haistriúcháin ionlána ar an achoimre ar shaintréithe an táirge, ar an lipéadú agus ar an mbileog phacáiste a fháil ón iarratasóir.

9. I gcás ina gcuirfidh údarás inniúl i mBallstát lena mbaineann agóid i gcoinne na tuarascála measúnaithe nuashonraithe in iúl don údarás inniúl sa Bhallstát tagartha i gcomhréir le mír 6 den Airteagal seo, beidh feidhm ag an nós imeachta dá dtagraítear in Airteagal 54.

10. Más rud é tráth ar bith le linn an nós imeachta um aitheantas frithpháirteach go n-agraíonn an t-údarás inniúl i mBallstát lena mbaineann na cúiseanna dá dtagraítear in Airteagal 110(1) maidir le táirge íocshláinte tréidliacha a thoirmeasc, ní mheasfar a thuilleadh gur Ballstát lena mbaineann é an Ballstát sin.

11. Cuirfidh an t-údarás inniúl sa Bhallstát tagartha an tuarascáil mheasúnaithe ar fáil go poiblí, tar éis dóibh aon fhaisnéis rúnda tráchtála a scriosadh.

Roinn 5

Aitheantas ina dhiaidh sin sa nós imeachta um aitheantas frithpháirteach agus sa nós imeachta maidir le húdarú margáiochta díláraithe

Airteagal 53

Aitheantas ina dhaidh sin d'údaruithe margáiochta ag Ballstáit bhreise lena mbaineann

1. Tar éis nós imeachta díláraithe arna leagan síos in Airteagal 49 nó nós imeachta um aitheantas frithpháirteach arna leagan síos in Airteagal 52 a thabhairt chun críche lena ndeonaítear údarú margáiochta, féadfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta iarratas ar údarú margáiochta le haghaidh táirge íocshláinte tréidliacha a chur faoi bhráid na n-údarás inniúl sna Ballstáit bhreise eile lena mbaineann agus chuig an údarás inniúl sa Bhallstát tagartha dá dtagraítear in Airteagal 49 nó 52, de réir mar is infheidhme, i gcomhréir leis an nós imeachta a leagtar síos san Airteagal seo. Sa bhreis ar na sonraí dá dtagraítear in Airteagal 8, áireofar an méid seo a leanas san iarratas:

- (a) liosta de na cinntí go léir lena ndéantar údaruithe margáiochta a bhaineann leis an táirge íocshláinte tréidliacha a dheonú, a chur ar fionraí nó a chúlghairm;
- (b) faisnéis faoi na modhnuithe a tugadh isteach ó deonaíodh an t-údarú margáiochta leis an nós imeachta díláraithe arna leagan síos in Airteagal 49(7) nó leis an nós imeachta um aitheantas frithpháirteach arna leagan síos in Airteagal 52(8);
- (c) tuarascáil achoimre maidir le sonraí faireachais cóbais.

2. Déanfaidh an t-údarás inniúl sa Bhallstát tagartha dá dtagraítear in Airteagal 49 nó 52, de réir mar is infheidhme, an cinneadh maidir le deonú an údaraithe margáiochta agus aon mhodhnuithe air a chur ar aghaidh chuig na húdaráis inniúla sna Ballstáit bhreise lena mbaineann laistigh de 60 lá agus, déanfaidh sé tuarascáil mheasúnaithe nuashonraithe maidir leis an údarú margáiochta sin agus na modhnuithe sin, de réir mar is infheidhme, a ullmhú agus a chur ar aghaidh, laistigh den tréimhse sin, agus déanfaidh sé an t-iarratasóir a chur ar an eolas dá réir sin.

3. Déanfaidh an t-údarás inniúl i ngach Ballstát breise lena mbaineann údarú margáiochta a dheonú i gcomhréir leis an tuarascáil mheasúnaithe nuashonraithe dá dtagraítear i mír 2 laistigh de 60 lá ó na sonraí agus an fhaisnéise dá dtagraítear i mír 1 a fháil agus na haistriúcháin ionlána ar an achoimre ar shaintréithe an táirge, ar an lipéadú agus ar an mbileog phacáiste a fháil.

4. De mhaolú ar mhír 3 den Airteagal seo, má tá cúiseanna ag an údarás inniúil i mBallstát eile lena mbaineann maidir le húdarú margáiochta a dhiúltú ar an bhforas go bhféadfadh an táirge iócshláinte tréidliachta a bheith ina riosca tromchúiseach féideartha do shláinte an duine nó do shláinte ainmhithe nó don chomhshaol, déanfaidh sé a chuid agóidí, ar a dhéanaí laistigh de thréimhse 60 lá tar éis na sonraí agus an fhaisnéis dá dtagraítear i mír 1 agus an tuarascáil mheasúnaithe nuashonraithe dá dtagraítear i mír 2 den Airteagal seo a fháil, agus déanfaidh sé ráiteas mionsonraithe de na cúiseanna a chur ar fáil don údarás inniúil sa Bhallstát tagartha dá dtagraítear in Airteagal 49 nó 52, de réir mar is infheidhme, agus do na húdaráis inniúla sna Ballstáit lena mbaineann, dá dtagraítear sna hAirteagail sin, agus don iarratasóir.

5. I gcás agóidí a dhéanann an t-údarás inniúil i mBallstát breise lena mbaineann i gcomhréir le mír 4, glacfaidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha aon bhearta iomchuí chun teacht ar chomhaontú maidir leis na hagóidí a rinneadh. Déanfaidh na húdaráis inniúla sa Bhallstát tagartha agus sa Bhallstát breise lena mbaineann a ndícheall chun teacht ar chomhaontú maidir leis an mbeart atá le déanamh.

6. Tabharfaidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha deis don iarratasóir tuairim an iarratasóra maidir leis na hagóidí a rinne an t-údarás inniúil i mBallstát breise lena mbaineann a sholáthar ó bhéal nó i scribhinn.

7. I gcás, i ndiaidh na mbeart arna ndéanamh ag an údarás inniúil sa Bhallstát tagartha, ina mbeidh comhaontú ann idir na húdaráis inniúla sa Bhallstát tagartha agus sna Ballstáit a dheonaigh údarú margáiochta cheana agus na húdaráis inniúla sna Ballstáit bhereise lena mbaineann, déanfaidh na húdaráis inniúla sna Ballstáit bhereise lena mbaineann údarú margáiochta a dheonú i gcomhréir le mír 3.

8. Más rud é nach raibh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha in ann teacht ar chomhaontú leis na húdaráis inniúla sna Ballstáit lena mbaineann agus sa Bhallstáit bhereise lena mbaineann laistigh de 60 lá ón dáta a rinneadh na hagóidí dá dtagraítear i mír 4 den Airteagal seo ar a dhéanaí, déanfaidh sé an t-iarratas mar aon leis an tuarascáil mheasúnaithe nuashonraithe dá dtagraítear i mír 2 den Airteagal seo agus agóidí na n-údarás inniúil sna Ballstáit bhereise lena mbaineann a tharchur chuig an ngrúpa comhordúcháin i gcomhréir leis an nós imeachta um athbhreithniú a leagtar síos in Airteagal 54.

R o i n n 6

A n n ó s i m e a c h t a u m a t h b h r e i t h n i ú

Airteagal 54

A n n ó s i m e a c h t a u m a t h b h r e i t h n i ú

1. Más rud é go ndéanann an t-údarás inniúil i mBallstát lena mbaineann, i gcomhréir le hAirteagail 49(5), 52(6), 53(8) nó 66(8), agóid dá dtagraítear sna hAirteagail sin i gcoinne na tuarascála measúnaithe nó na tuarascála measúnaithe nuashonraithe faoi seach, déanfaidh sé ráiteas mionsonraithe faoi na cúiseanna atá le haon agóid den sórt sin a chur ar fáil gan aon mhoill mhíchuí don údarás inniúil sa Bhallstát tagartha, do na húdaráis inniúla sna Ballstáit lena mbaineann agus don iarratasóir nó do shealbhóir an údaraithe margáiochta. Déanfaidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha na pointí easaontais a tharchur gan mhoill chuig an ngrúpa comhordúcháin.

2. Glacfaidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha, laistigh de 90 lá ón agóid a fháil, aon bhearta iomchuí chun teacht ar chomhaontú maidir leis an agóid a dhéantar.

3. Tabharfaidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha deis don iarratasóir nó do shealbhóir an údaraithe margáiochta a thuairim nó a tuairim maidir leis an agóid a rinneadh a sholáthar ó bhéal nó i scribhinn.

4. I gcás ina mbeidh comhaontú ann idir na húdaráis inniúla dá dtagraítear in Airteagail 49(1), 52(1), 53(1) agus 66(1), déanfaidh an t-údarás sa Bhallstát tagartha an nós imeachta a thabhairt chun críche agus déanfar an t-iarratasóir nó sealbhóir an údaraithe margáiochta a chur ar an eolas maidir leis sin, agus údar cuij don diúltú nó don séanadh á thabhairt. Ina dhiaidh sin, déanfaidh na húdaráis inniúla sna Ballstáit lena mbaineann údarú margáiochta a dheonú nó a mhodhnú.

5. Nuair a thiofcайдh na húdaráis inniúla dá dtagraítear in Airteagail 49(1), 52(1), 53(1) agus 66(1) ar chomhaontú trí chomhthoil an t-údarú margáiochta a dhiúltú nó an modhnú a shéanadh, déanfaidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha an possibilità a thabhairt chun críche agus an t-iarratasóir nó sealbhóir an údaraithe margáiochta a chur ar an eolas maidir leis sin, agus údar cuij don diúltú nó don séanadh á thabhairt. Ina dhiaidh sin, déanfaidh na húdaráis inniúla sna Ballstáit lena mbaineann an t-údarú margáiochta a dhiúltú nó an modhnú a shéanadh.

6. Más rud é nach féidir teacht ar chomhaontú i measc na n-údarás inniúil dá dtagraítear in Airteagail 49(1), 52(1), 53(1) agus 66(1) trí chomhthoil, déanfaidh an grúpa comhordúcháin an tuarascáil mheasúnaithe dá dtagraítear in Airteagail 49(5), 52(6), 53(2) agus 66(3), faoi seach, mar aon leis an bhfaisnéis faoi na pointí easaontais a sholáthar don Choimisiún laistigh de 90 lá ar a dhéanaí ón dáta a rinneadh an agóid dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo.

7. Laistigh de 30 lá ón tuarascáil agus an fhaisnéis dá dtagraítear i mír 6 a fháil, déanfaidh an Coimisiún dréachtchinneadh a ullmhú atá le déanamh i leith an iarratais. Déanfaidh an Coimisiún an dréachtchinneadh a chur ar aghaidh chuig na húdaráis inniúla agus chuig an iarratasóir nó chuig sealbhóir an údaraithe margáochta.

8. Féadfaidh an Coimisiún soiléirithe a iarraidh ó na húdaráis inniúla agus ón nGníomhaireacht. Déanfar na teorainneacha ama atá leagtha síos i mír 7 a chur ar fionraí go dtí go gcuirfear na soiléirithe ar fáil.

9. Chun críche an nós imeachta um chomhroinnt na hoibre maidir le modhnuithe a eilíonn measúnú i gcomhréir le hAireagal 66, le tagairtí d'údarás inniúil sa Bhallstát tagartha san Aireagal seo, tuigfear gur tagairtí d'údarás inniúil arna chomhaontú i gcomhréir le hAireagal 65(3) atá i gceist, agus le tagairtí do Bhallstát lena mbaineann, tuigfear gur tagairtí do Bhallstát ábhartha atá i gceist.

10. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, cinneadh a ghlacadh chun údarú margáochta a dheonú, a athrú, a dhiúltú nó a chúlghairm nó chun modhnú a dhiúltú. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Aireagal 145(2).

CAIBIDIL IV

BEARTA TAR ÉIS ÚDARÚ MARGAÍOCHTA

Roinn 1

Bunachar sonraí tárgí an Aontais

Aireagal 55

Bunachar sonraí an Aontais maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta

1. Déanfaidh an Gníomhaireacht bunachar sonraí de chuid an Aontais maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta ("bunachar sonraí tárgí") a bhunú agus déanfaidh sí, i gcomhar leis na Ballstáit, é a chothabháil.

2. Beidh an fhaisnéis seo a leanas ar a laghad sa bhunachar sonraí tárgí:

- (a) i gcás tárgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú laistigh den Aontas ag an gCoimisiún agus ag na húdaráis inniúla:
 - (i) ainm an táirge íocshláinte tréidliachta;
 - (ii) substaint ghníomhach nó substaintí gníomhacha, agus neart an táirge íocshláinte tréidliachta;
 - (iii) an achoimre ar shaintréithe an táirge;
 - (iv) an bhileog phacáiste;
 - (v) an tuarascáil mheasúnaithe;
 - (vi) liosta de na láithreáin ina monaraítear an táirge íocshláinte tréidliachta; agus
 - (vii) na dátaí ar cuireadh an táirge íocshláinte tréidliachta ar an margadh i mBallstát;
- (b) i gcás tárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha arna gclárú i gcomhréir le Caibidil V laistigh den Aontas ag na húdaráis inniúla:
 - (i) ainm an táirge íocshláinte tréidliachta hoiméapataigh atá cláraithe;
 - (ii) an bhileog phacáiste; agus
 - (iii) liostaí de na láithreáin ina monaraítear an táirge íocshláinte tréidliachta hoiméapatach;
- (c) tárgí íocshláinte tréidliachta arna gceadú lena n-úsáid i mBallstát i gcomhréir le hAireagal 5(6);
- (d) líon bliantúil na ndíolachán agus faisnéis faoi infhaighteacht gach táirge íocshláinte tréidliachta.

3. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, na bearta agus na socruithe praiticiúla is gá a ghlacadh lena leagfar síos:

- (a) sonraíochtaí teicniúla an bhunachair sonraí tárgí lena n-áirítear an sásra malartaithe sonraí leictreonacha chun malartú leis na córais náisiúnta atá ann cheana agus leis an bhformáid lena gcur isteach go leictreonach;
- (b) na socruithe praiticiúla maidir le feidhmiú an bhunachair sonraí tárgí, go háirithe chun cosaint faisnéise rúnda tráchtála agus slándáil malartaithe faisnéise a áirithiú;

- (c) sonraíochtaí mionsonraithe den fhaisnéis atá le háireamh, atá le nuashonrú agus atá le comhroinnt sa bhunachar sonraí táirgí, agus an té a dhéanfaidh sin;
- (d) socruithe teagmhasacha atá le cur i bhfeidhm i gcás nach mbeidh aon cheann d'fheidhmiúlachtaí an bhunachair sonraí táirgí ar fáil;
- (e) i gcás inarb iomchuí, na sonraí atá le háireamh sa bhunachar sonraí táirgí i dteannta na faisnéise dá dtagraítear i mír 2 den Airteagal seo.

Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

Airteagal 56

Rochtain ar an mbunachar sonraí táirgí

1. Beidh rochtain iomlán ag na húdaráis inniúla, ag an nGníomhaireacht agus ag an gCoimisiún ar an bhfaisnéis atá sa bhunachar sonraí táirgí.
2. Beidh rochtain iomlán ag sealbhóirí údaruithe margáiochta ar an bhfaisnéis sa bhunachar sonraí táirgí i ndáil lena n-údaruithe margáiochta féin.
3. Beidh rochtain ag an bpobal i gcoitinne ar fhaisnéis sa bhunachar sonraí táirgí, gan an fhéidearthacht an fhaisnéis atá ann a athrú, maidir leis an liosta táirgí íocshláinte tréidliachta, an achoimre ar shaintréithe an tairge, bileoga pacáiste agus, tar éis don údarás inniúil aon fhaisnéis rúnda tráchtála a scriosadh, tuarascálacha measúnaithe.

Roinn 2

Sonraí a bhailiú ag na Ballstáit agus freagrachtaí sealbhóirí údaruithe margáiochta

Airteagal 57

Sonraí maidir le táirgí íocshláinte frithmhíocróbacha a úsáidtear ar ainmhithe a bhailiú

1. Déanfaidh na Ballstáit sonraí ábhartha agus inchomparáide a bhailiú maidir le toirt agus maidir le húsáid táirgí íocshláinte frithmhíocróbacha a úsáidtear ar ainmhithe, go háirithe ionas go mbeifear in ann meastóireacht dhíreach nó indíreach a dhéanamh ar úsáid táirgí den sórt sin ar bhia-ainmhithe ar leibhéal na feirme, i gcomhréir leis an Airteagal seo agus laistigh de na teorainneacha ama a leagtar amach i mír 5.
2. Seolfaidh na Ballstáit sonraí comhthiomsaithe maidir le méid na ndíolachán agus úsáid de réir speicis ainmhithe agus de réir na gcineálacha táirgí íocshláinte frithmhíocróbacha a úsáidtear ar ainmhithe chuig an nGníomhaireacht i gcomhréir le mír 5 agus laistigh de na teorainneacha ama dá dtagraítear inti. Comhoibreoidh an Ghníomhaireacht leis na Ballstáit agus le gníomhaireachtaí eile de chuid an Aontais chun na sonraí sin a analísíú agus foilseoidh sí tuarascáil bhliantúil. Déanfaidh an Ghníomhaireacht na sonraí sin a chur san áireamh agus aon treoirlínte agus moltaí ábhartha á nglacadh acu.
3. Déanfaidh an Coimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlacadh i gcomhréir le hAirteagal 147, chun an tAirteagal seo a fhorlónadh, lena mbunaítear na ceanglais i ndáil leis an méid seo a leanas:

- (a) na cineálacha táirgí íocshláinte frithmhíocróbacha a úsáidtear ar ainmhithe a mbaileofar sonraí ina leith;
- (b) an dearbhú cártaíochta a chuirfidh na Ballstáit agus an Ghníomhaireacht i bhfeidhm chun cártaíocht agus inchomparáideacht na sonraí a áirithíú; agus
- (c) na rialacha maidir leis na modhanna chun sonraí a bhailiú ar úsáid na dtáirgí a úsáidtear ar ainmhithe agus ar an modh chun na sonraí sin a sheoladh chuig an nGníomhaireacht.

4. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, an fhormáid a bhunú chun na sonraí atá le bailíú i gcomhréir leis an Airteagal seo. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

5. Beidh cead ag na Ballstáit cur chuige forchéimnitheach céim ar chéim a chur i bhfeidhm maidir leis na hoibleagáidí a leagtar amach san Airteagal seo ionas:

- (a) laistigh de 2 bliain ón 28 Eanáir 2022, go mbaileofar sonraí, ar a laghad, maidir leis na speicis agus na catagóirí a áirítear i gCinneadh Cur Chun Feidhme 2013/652/AE ón gCoimisiún (24) ina leagan ón 11 Nollaig 2018;

⁽²⁴⁾ Cinneadh Cur Chun Feidhme 2013/652/AE ón gCoimisiún an 12 Samhain 2013 maidir le faireachán agus tuairisciú a dhéanamh ar fhrithsheasmhacht in aghaidh ábhair frithmhíocróbacha i mbaictéir zónóiseacha agus chomhthíosacha (IO L 303, 14.11.2013, lch. 26).

- (b) laistigh de 5 bliana ón 28 Eanáir 2022, go mbaileofar sonraí maidir le gach speiceas ainmhí ar bia-ainmhithé iad;
- (c) laistigh de 8 mbliana ón 28 Eanáir 2022, go mbaileofar sonraí maidir le hainmhithé eile a phóraítear nó a choimeádtar.

6. Ní thuigfear le haon ní i bpointe (c) de mhír 5 go n-áireofar oibleagáid ann maidir le sonraí a bhailiú ó dhaoine nádúrtha a choimeádann ainmhithé coimhdeachta.

Airteagal 58

Freagrachtaí shealbhóirí na n-údaruithe margáiochta

1. Beidh sealbhóir an údaraithe margáiochta freagrach as margú a tháirgí íocshláinte tréidliachta. Ní bhainfear an fhreagracht dhlíthiúil de shealbhóir údaraithe margáiochta tar éis ionadaí a ainmniú.

2. Déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta, laistigh de theorainneacha a fhreagrachtaí, soláthairtí iomchuí agus leanúnacha dá tháirgí a áirithiú.

3. Tar éis d'údarú margáiochta a bheith deonaithe, déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta dul chun cinn san eolaíocht agus sa teicneolaíocht a chur san áireamh i leith mhodhanna an phróisis monaraíochta agus an rialithe a luaitear san iarratas ar údarú margáiochta sin agus tabharfaidh sé isteach aon athruithe a d'fhéadfadh a bheith ag teastáil chun go mbeifear in ann an táirge tréidliachta a mhonarú agus a rialú trí mhodhanna eolaíocha a bhfuil glacadh leo go ginearálta. Beidh tabhairt isteach na n-athruithe sin faoi féir na nósanna imeachta atá leagtha síos i Roinn 3 den Chaibidil seo.

4. Déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta a áirithiú go gcoimeádfar an achoimre ar shaintréithe an táirge, ar an mbileog phacáiste agus ar an lipéadú cothrom le dáta leis an eolas eolaíoch reatha.

5. Ní chuirfidh sealbhóir an údaraithe margáiochta táirgí íocshláinte tréidliachta cineálacha agus táirge íocshláinte tréidliachta hibrídeacha ar mhargadh an Aontais go dtí go mbeidh an tréimhse chosanta don doiciméadacht theicniúil le haghaidh an táirge íocshláinte tréidliachta tagartha caite, mar atá leagtha amach in Airteagal 39 agus Airteagal 40.

6. Déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta an méid seo a leanas a thaifeadadh sa bhunachar sonraí táirgí: na dátaí a gcuirfear a tháirgí íocshláinte tréidliachta údaraithe ar an margadh, faisnéis faoi infhaighteacht gach táirge íocshláinte tréidliachta i ngach Ballstát ábhartha agus, de réir mar is infheidhme, dátaí aon fhionraí nó cúlghairm ar na húdaruithe margáiochta lena mbaineann.

7. Arna iarraidh sin do na húdaráis inniúla, cuirfidh sealbhóir an údaraithe margáiochta cainníochtaí leordhóthanacha samplaí ionas go mbeifear in ann rialuithe a dhéanamh ar a tháirgí íocshláinte tréidliachta arna gcur ar mhargadh an Aontais.

8. Arna iarraidh sin d'údarás inniúil, cuirfidh sealbhóir an údaraithe margáiochta an saineolas teicniúil chun cur chun feidhme an mhodha anailísigh chun iarmhair a aimsiú i dtáirgí íocshláinte tréidliachta a éascú i saotharlann tagartha an Aontais Eorpaigh arna hainmniú faoi Rialachán (AE) 2017/625.

9. Arna iarraidh sin d'údarás inniúil nó don Ghníomhaireacht, déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta, laistigh den teorainn ama a shocraítear san iarraidh sin, sonraí a chur ar fáil a léiríonn gur fós dearfach an chothromaíocht sochair-riosca.

10. Déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta an t-údarás inniúil, a dheonaigh an t-údarú margáiochta, nó an Coimisiún, de réir mar is infheidhme, an t-údarás inniúil a chur ar an eolas gan mhoill faoi aon toirmeasc nó srian arna fhochur ag údarás inniúil nó ag údarás i dtríú thír agus faoi aon fhaisnéis nua eile a d'fhéadfadh difear a dhéanamh don mheasúnú ar na tairbhí agus ar na rioscaí a bhaineann leis an táirge íocshláinte tréidliachta lena mbaineann, lena n-áirítear toradh an phróisis bainistithe comharthaí arna dhéanamh i gcomhréir le hAirteagal 81.

11. Déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta na sonraí go léir atá ina sheilbh maidir le líon dhíolacháin an táirge íocshláinte tréidliachta lena mbaineann a chur ar fáil don údarás inniúil, don Choimisiún nó don Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, laistigh den teorainn ama atá socráithe.

12. Déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta líon bliantúil na ndíolachán le haghaidh gach ceann dá tháirgí íocshláinte tréidliachta a thaifeadadh sa bhunachar sonraí táirgí.

13. Déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta an t-údarás inniúil a dheonaigh an t-údarú margáiochta, nó an Coimisiún, de réir mar is infheidhme, a chur ar an eolas gan mhoill maidir le haon gníomhaíocht a bheartaíonn an sealbhóir a ghlaicadh chun deireadh a chur le margú táirge íocshláinte tréidliachta sula ndéanfar gníomhaíocht den sórt sin, in éineacht leis na cúiseanna atá le gníomhaíocht den sórt sin.

*Airteagal 59***Fiontair bheaga agus mheánmhéide**

Glacfaidh na Ballstáit, i gcomhréir lena ndlí náisiúnta, bearta iomchuí chun comhairle a thabhairt do FBManna maidir le ceanglais an Rialacháin seo a chomhlíonadh.

R o i n n 3

Athruithe ar théarmaí na n-údaraithe margáiochta

Airteagal 60

Modhnuithe

1. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, liosta modhnuithe nach n-éilíonn measúnú. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeacha scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

2. Cuirfidh an Coimisiún na critéir seo a leanas san áireamh agus na gníomhartha cur chun feidhme á nglacadh acu dá dtagraítear i mír 1:

- (a) an gá le measúnú eolaíocha ar athruithe d'fhonn an riosca do shláinte phoiblí nó do shláinte ainmhithe nó don chomhshaol a chinneadh;
- (b) an bhfuil tionchar ag na hathruithe ar cháilíocht, ar shábhálteacht nó ar éifeachtúlacht an táirge íocshláinte thréidliachta;
- (c) an gciallaíonn athruithe nach dtiocfaidh ach athrú beag ar an achoimre ar shaintréithe an táirge;
- (d) an de chineál riarracháin iad na hathruithe.

Airteagal 61

Modhnuithe nach n-éilíonn measúnú

1. I gcás ina gcuirtear modhnú ar an liosta a bunaíodh i gcomhréir le hAirteagal 60(1), déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta an t-athrú a thaifeadadh agus áireoidh sé, de réir mar is infheidhme, an achoimre ar shaintréithe an táirge, an lipéadú nó an bhileog phacaíste i dteangacha dá dtagraítear in Airteagal 7, sa bhunachar sonraí táirgí laistigh de 30 lá tar éis chur chun feidhme an mhodhnaithe sin.

2. Más gá, déanfaidh na húdaráis inniúla nó, i gcás ina bhfuil an táirge íocshláinte tréidliachta údaraithe faoin nós imeacha maidir le húdarú margáiochta láraithe, an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, leasú ar an údarú margáiochta i gcomhréir leis an athrú atá taifeadta amhail dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeacha scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

3. Déanfaidh údarás inniúil an Bhallstáit tagartha nó, i gcás modhnú ar théarmaí údaraithe margáiochta náisiúnta, údarás inniúil an Bhallstáit ábhartha, nó an Coimisiún, de réir mar is infheidhme, sealbhóir an údaraithe margáiochta agus na húdaráis inniúla sna Ballstáit ábhartha a chur ar an eolas maidir le cibé acu an ndearnadh an modhnú a fhormheas nó a dhiúltú tríd an bhfaisnéis sin a thaifeadadh sa bhunachar sonraí táirgí.

Airteagal 62

Iarratas ar mhodhnuithe a éilíonn measúnú

1. I gcás nach gcuirtear modhnú ar an liosta a bunaíodh i gcomhréir le hAirteagal 60(1), déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta iarratas ar mhodhnú a éilíonn measúnú a chur faoi bhráid an údarás inniúil a dheonaigh an t-údarú margáiochta nó faoi bhráid na Gníomhaireachta, de réir mar is infheidhme. Déanfar na hiarratais a chur isteach go leictreonach.

2. San iarratas dá dtagraítear i mír 1 beidh:

- (a) tuairisc ar an modhnú;
- (b) na sonraí dá dtagraítear in Airteagal 8 atá ábhartha don mhodhnú;
- (c) sonraí na n-údaruithe margáiochta a ndéanann an t-iarratas difear dóibh;

(d) i gcás ina mbeidh modhnuithe iarmhartacha ar théarmaí an údaraithe margáochta chéanna mar thoradh ar an modhnú, tuairisc ar na modhnuithe iarmhartacha sin;

(e) i gcás ina mbaineann an modhnú le húdaruithe margáochta a deonaíodh faoin nós imeachta um aitheantas frithpháirteach nó faoin nós imeachta díláraithe, liosta de na Ballstáit a dheonaigh na húdaruithe margáochta sin.

Airteagal 63

Athruithe iarmhartacha ar fhaisnéis maidir leis an táirge

I gcás ina mbíonn athruithe iarmhartacha ar an achoimre ar shaintréithe an táirge, ar an lipéadú nó ar an mbileog phacáiste mar thoradh ar mhodhnú, measfar na hathruithe sin a bheith mar chuid den mhodhnú sin chun críocha scrídú a dhéanamh ar an iarratas ar mhodhnú.

Airteagal 64

Grúpaí modhnuithe

Nuair a chuireann sealbhóir an údaraithe margáochta isteach ar roinnt modhnuithe nach bhfuil san áireamh ar liosta arna bhunú i gcomhréir le hAirteagal 60(1) maidir leis an údarú margáochta céanna nó ar mhodhnú amháin nach bhfuil sa liosta sin i dtaca le roinnt údaruithe margáochta éagsúla, féadfaidh sealbhóir an údaraithe margáochta sin iarratas amháin a thiolcadh le haghaidh na modhnuite go léir.

Airteagal 65

An nós imeachta um chomhroinnt na hoibre

1. Nuair a chuireann sealbhóir an údaraithe margáochta isteach ar mhodhnú amháin nó níos mó atá comhionann sna Ballstáit ábhartha uile agus nach bhfuil ar an liosta a bunaíodh i gcomhréir le hAirteagal 60(1) maidir le roinnt údaruithe margáochta atá i seilbh shealbhóir céanna an údaraithe margáochta agus atá deonaithe ag údaráis inniuila éagsúla nó ag an gCoimisiún, déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáochta sin iarratas comhionann a chur faoi bhráid údaráis inniuila sna Ballstáit ábhartha uile agus, i gcás ina n-áirítear modhnú ar tháirge focshláinte tréidliachta atá údaraithe go lárnach, faoi bhráid na Gníomhaireachta.

2. I gcás inar údarú margáochta láraithe aon cheann de na húdaruithe margáochta dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo, déanfaidh an Gníomhaireacht an t-iarratas a mheasúnú i gcomhréir leis an nós imeachta atá leagtha síos in Airteagal 66.

3. I gcás nach údaruithe margáochta láraithe aon cheann de na húdaruithe margáochta dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo, tiocfaidh an grúpa comhordúcháin ar chomhaontú maidir le húdarás inniuil ó na húdaráis a dheonaigh na húdaruithe margáochta chun an t-iarratas a mheasúnú i gcomhréir leis an nós imeachta atá leagtha síos in Airteagal 66.

4. Féadfaidh an Coimisiún, trí ghníomhartha cur chun feidhme, na bearta is gá a ghlacadh a bhaineann le feidhmiú an nós imeachta um chomhroinnt na hoibre. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrídúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

Airteagal 66

An nós imeachta maidir le modhnuithe a éilíonn measúnú

1. Más rud é go gcomhlíonann iarratas ar mhodhnú na ceanglais a leagtar síos in Airteagal 62, aithneoidh an t-údarás inniuil, an Gníomhaireacht, an t-údarás inniuil arna chomhaontú i gcomhréir le hAirteagal 65(3), nó an t-údarás inniuil sa Bhallstát tagartha, de réir mar is infheidhme, laistigh de 15 lá go bhfuarthas iarratas bailí.

2. Más rud é go bhfuil an t-iarratas neamhionlán, cuirfidh an Gníomhaireacht, an t-údarás inniuil arna chomhaontú i gcomhréir le hAirteagal 65(3), nó an t-údarás inniuil sa Bhallstát tagartha, de réir mar is infheidhme, de cheangal ar shealbhóir an údaraithe margáochta an fhaisnéis agus an doiciméadacht atá in easnamh a chur ar fáil laistigh de theorainn ama réasúnta.

3. Déanfaidh an Gníomhaireacht, an t-údarás inniuil arna chomhaontú i gcomhréir le hAirteagal 65(3), nó an t-údarás inniuil sa Bhallstát tagartha, de réir mar is infheidhme, an t-iarratas a mheas agus tuarascáil mheasúnaithe nó tuairim, faoi seach, a ullmhú i gcomhréir le hAirteagal 33, maidir leis an modhnú. Déanfar an tuarascáil mheasúnaithe sin nó an tuairim sin a ullmhú laistigh de 60 lá ón iarratas bailí a fháil. I gcás ina n-éilíonn an measúnú ar iarratas níos mó ama mar gheall ar a chastacht, féadfaidh an t-údarás inniuil ábhartha nó an Gníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, síneadh ama 90 lá a chur leis an teorainn ama sin. I gcás den sórt sin, cuirfidh an t-údarás inniuil ábhartha nó an Gníomhaireacht sealbhóir an údaraithe margáochta ar an eolas dá réir.

4. Laistigh den tréimhse dá dtagraítear i mír 3, féadfaidh an t-údarás inniuil ábhartha nó an Gníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, a cheangal ar shealbhóir an údaruithe margáochta faisnéis bhreise a chur ar fáil laistigh de theorainn ama réamhshocraithe. Cuirfear an nós imeachta ar fionraí go dtí go gcuirfear an fhaisnéis bhreise ar fáil.

5. Más rud é go bhfuil an tuairim dá dtagraítear i mír 3 ullmhaithe ag an nGníomhaireacht, cuirfidh an Gníomhaireacht ar aghaidh chuig an gCoimisiún í agus chuig sealbhóir an údaraithe margáiochta.

6. I gcás ina n-ullmhóidh an Gníomhaireacht an tuairim dá dtagraítear i mír 3 den Airteagal seo i gcomhréir le hAirteagal 65(2), cuirfidh an Gníomhaireacht ar aghaidh chuig na húdaráis inniúla sna Ballstáit ábhartha, chuig an gCoimisiún agus chuig sealbhóir an údaraithe margáiochta.

7. I gcás ina n-ullmhaíonn an t-údarás inniúil arna chomhaontú i gcomhréir le hAirteagal 65(3) an tuarascáil mheasúnaithe dá dtagraítear i mír 3 den Airteagal seo, nó i gcás ina n-ullmhaíonn an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha í, déanfar í a chur ar aghaidh chuig na húdaráis inniúla i ngach Ballstát ábhartha agus chuig sealbhóir an údaraithe margáiochta.

8. I gcás nach n-aontaíonn údarás inniúil leis an tuarascáil mheasúnaithe dá dtgraítear i mír 7 den Airteagal seo a fuair sé, beidh feidhm ag an nós imeachta um athbhreithniú a leagtar síos in Airteagal 54.

9. Faoi réir thoradh an nós imeachta dá bhforáltear i mír 8, más infheidhme, déanfar an tuairim nó an tuarascáil mheasúnaithe dá dtgraítear i mír 3 ar aghaidh chuig sealbhóir an údaraithe margáiochta gan mhoill.

10. Laistigh de 15 lá tar éis an tuairim nó an tuarascáil mheasúnaithe a fháil, féadfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta iarraigdh i scribhinn a chur faoi bhráid an údaráis inniúil, na Gníomhaireachta, an údaráis inniúil arna chomhaontú i gcomhréir le hAirteagal 65(3), nó an údaráis inniúil sa Bhallstát tagartha, de réir mar is infheidhme, ar athscrúdú a dhéanamh ar an tuairim nó ar an tuarascáil mheasúnaithe. Déanfar forais mhionsonraithe maidir le hiarraidh a dhéanamh ar athscrúdú a chur faoi bhráid an údaráis inniúil, na Gníomhaireachta, an údaráis inniúil arna chomhaontú i gcomhréir le hAirteagal 65(3) nó an údaráis inniúil sa Bhallstát tagartha, de réir mar is infheidhme, laistigh de 60 lá tar éis an tuairim nó an tuarascáil mheasúnaithe a fháil.

11. Laistigh de 60 lá ó na forais leis an iarraigdh ar athscrúdú a fháil, déanfaidh an t-údarás inniúil, an Gníomhaireacht, an t-údarás inniúil arna chomhaontú i gcomhréir le hAirteagal 65(3) nó an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha, de réir mar is infheidhme, athscrúdú ar phointí na tuairime nó na tuarascála measúnaithe arna sainaithint san iarraigdh ar athscrúdú ag sealbhóir an údaraithe margáiochta agus déanfaidh siad tuairim athscrúdaithe nó tuarascáil mheasúnaithe a ghlacadh. Cuirfear na cúiseanna atá leis na conclúidí ar thángthas orthu i gceangal leis an tuairim athscrúdaithe nó leis an tuarascáil mheasúnaithe.

Airteagal 67

Bearta chun an nós imeachta maidir le modhnuithe a éilíonn measúnú a thabhairt chun críche

1. Laistigh de 30 lá tar éis an nós imeachta arna leagan síos in Airteagal 66 a thabhairt chun críche agus tar éis na haistriúcháin iomlána ar achoimre an táirge, ar an lipéadú agus ar an mbileog phacaíste a fháil ó shealbhóir an údaraithe margáiochta, déanfaidh an t-údarás inniúil, an Coimisiún nó na húdaráis inniúla sna Ballstáit liostaithe i gcomhréir le pointe (e) d'Airteagal 62(2), de réir mar is infheidhme, an t-údarú margáiochta a leasú nó an modhnú a dhiúltú i gcomhréir leis an tuairim nó an tuarascáil mheasúnaithe dá dtgraítear in Airteagal 66 agus sealbhóir an údaraithe margáiochta a chur ar an eolas maidir leis an forais leis an diúltú.

2. I gcás údarú margáiochta láraithe, déanfaidh an Coimisiún dréachtchinneadh a ullmhú atá le déanamh i leith an mhodhnaithe. I gcás nach bhfuil an dréachtchinneadh i gcomhréir le tuairim na Gníomhaireachta, soláthroidh an Coimisiún míniúchán miionsonraithe ar na cúiseanna nár glacadh le tuairim na Gníomhaireachta. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, cinneadh a ghlacadh chun an t-údarú margáiochta a leasú nó chun an modhnú a dhiúltú. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtgraítear in Airteagal 145(2).

3. Tabharfaidh an t-údarás inniúil nó an Coimisiún, de réir mar is infheidhme, fógra do shealbhóir an údaraithe margáiochta maidir leis an údarú margáiochta leasaithe gan mhoill.

4. Déanfaidh an t-údarás inniúil, an Coimisiún, an Gníomhaireacht, nó na húdaráis inniúla sna Ballstáit a liostaítear i gcomhréir le pointe (e) d'Airteagal 62(2), de réir mar is infheidhme, an bunachar sonrai táirgí a nuashonrú dá réir.

Airteagal 68

Modhnuithe a éilíonn measúnú a chur chun feidhme

1. Ní fhéadfaidh sealbhóir údaraithe margáiochta modhnú a éilíonn measúnú a chur chun feidhme ach amháin go dtí go ndéanfaidh údarás inniúil nó an Coimisiún, de réir mar is infheidhme, an cinneadh lena ndeoítear an t-údarú margáiochta a leasú i gcomhréir leis an modhnú sin, teorainn ama lena chur chun feidhme a shocrú agus an méid sin a chur in iúl do shealbhóir an údaraithe margáiochta i gcomhréir le hAirteagal 67(3).

2. Arna iarraidh sin d'údarás inniúil nó don Choimisiún, cuirfidh sealbhóir údaraithe margáiochta aon fhaisnéis ar fáil a bhaineann le modhnú a chur chun feidhme.

R o i n n 4

Comhchuibhiú na n-achoimrí ar shaintréithe an táirge i gcás táirgí atá údaraithe go náisiúnta

Airteagal 69

Raon feidhme chomhchuibhiú na n-achoimrí ar shaintréithe táirge de tháirge íocshláinte tréidliachta

Déanfar achoimre chomhchuibhithe ar shaintréithe an táirge a ullmhú i gcomhréir leis an nós imeachta a leagtar síos in Airteagal 70 agus Airteagal 71 i gcás:

- (a) táirgí íocshláinte tréidliachta tagartha a bhfuil comhdhéanamh cálíochtúil agus cainníochtúil a substaintí gníomhacha mar an gcéanna agus a bhfuil an fhoirm chógaíochta mar an gcéanna agus ar deonaíodh údaraithe margáiochta ina leith i gcomhréir le hAirteagal 47 i mBallstáit éagsúla le haghaidh shealbhóir céanna an údaraithe margáiochta;
- (b) táirgí íocshláinte tréidliachta cineálacha agus hibrideacha.

Airteagal 70

An nós imeachta um chomhchuibhiú na n-achoimrí ar shaintréithe táirge i gcás na dtáirgí íocshláinte tréidliachta tagartha.

1. Déanfaidh na húdaráis inniúla liosta de tháirgí íocshláinte tréidliachta tagartha agus a n-achoimre ar shaintréithe an táirge ar deonaíodh údarú margáiochta ina leith a chur isteach chuig an ngrúpa comhordúcháin gach bliain i gcomhréir le hAirteagal 47 más rud é, de réir an údaráis inniúil, gur cheart go mbeidís faoi réir an nós imeachta um chomhchuibhiú a n-achoimrí ar shaintréithe an táirge.

2. Féadfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta cur isteach ar an nós imeachta chun achoimrí ar shaintréithe an táirge a chomhchuibhiú le haghaidh táirge íocshláinte tréidliachta tagartha trí liosta d'ainmneacha éagsúla an táirge íocshláinte tréidliachta sin agus trí na hachoimrí éagsúla ar shaintréithe an táirge ar deonaíodh údarú margáiochta ina leith i gcomhréir le hAirteagal 47 i mBallstáit éagsúla a chur faoi bhráid an ghrúpa comhordúcháin.

3. Déanfaidh an grúpa comhordúcháin, agus na liostaí arna gcur ar fáil ag na Ballstáit i gcomhréir le mír 1 nó aon iarratas arna fháil ó shealbhóir údaraithe margáiochta i gcomhréir le mír 2 á gcur san áireamh, liosta de tháirgí íocshláinte tréidliachta tagartha a tharraingt suas agus a fhoilsíú gach bliain i gcomhréir le mír 2 a bheidh faoi réir chomhchuibhiú a n-achoimrí ar shaintréith an táirge agus déanfaidh sé Ballstát tagartha a ainmniú le haghaidh gach táirge íocshláinte tréidliachta tagartha lena mbaineann.

4. Agus an liosta de tháirgí íocshláinte tréidliachta tagartha a bheidh faoi réir chomhchuibhiú a n-achoimrí ar shaintréith an táirge á tharraingt suas, féadfaidh an grúpa comhordúcháin cinneadh a dhéanamh maidir le túis áite a thabhairt dá chuid oibre i ndáil leis na hachoimrí ar shaintréithe an táirge a chomhchuibhiú, á gcur san áireamh moltaí na Gníomhaireachta maidir leis an aicme nó an grúpa de tháirgí íocshláinte tréidliachta tagartha a ndéanfar a chomhchuibhiú chun sláinte an duine, sláinte ainmhithe nó an comhshaol a chosaint, lena n-áirítear bearta maolaithe chun riosca don chomhshaol a chosc.

5. Arna iarraidh sin don údarás inniúil sa Bhallstát tagartha dá dtagraítear i mír 3 den Airteagal seo, déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta achoimre a chur ar fáil don ghrúpa comhordúcháin ina sonraítear na difríochtaí idir na hachoimrí ar shaintréithe an táirge, a mholadh le haghaidh achoimre chomhchuibhithe ar shaintréithe an táirge, ar an mbileog phacáiste agus an lipéadú i gcomhréir le hAirteagal 7, agus beidh na sonraí iomchuí atá ann cheana, arna gcur isteach i gcomhréir le hAirteagal 8 agus a bhaineann leis an moladh le haghaidh comhchuibhithe lena mbaineann mar thaca leo.

6. Laistigh de 180 lá ón bhfaisnéis dá dtagraítear i mír 5 a fháil, déanfaidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha na doiciméid arna gcur isteach i gcomhréir le mír 5 a scrídú i gcomhar le sealbhóir an údaraithe margáiochta, tuarscail a ullmhú agus í a chur faoi bhráid an ghrúpa comhordúcháin agus faoi bhráid shealbhóir an údaraithe margáiochta.

7. Tar éis dó an tuarscail a fháil, má chomhaontaíonn an grúpa comhordúcháin le comhthoil maidir leis an achoimre chomhchuibhithe ar shaintréithe an táirge, déanfaidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha a thaifeadadh go bhfuil an comhaontú sin ann, déanfaidh sé an nós imeachta a thabhairt chun críche, sealbhóir an údaraithe margáiochta a chur ar an eolas dá réir agus an achoimre chomhchuibhithe ar shaintréithe an táirge a tharchur chuig sealbhóir céanna an údaraithe margáiochta.

8. Déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta na haistriúcháin is gá ar an achoimre ar shaintréithe an táirge, ar an mbileog phacáiste agus ar an lipéadú a chur faoi bhráid na n-údarás inniúil i ngach Ballstát ábhartha i gcomhréir le hAirteagal 7, laistigh den teorainn ama arna socrú ag an ngrúpa comhordúcháin.

9. Tar éis comhaontú i gcomhréir le mír 7, déanfaidh na húdaráis inniúla i ngach Ballstát ábhartha an t-údarú margáiochta a leasú i gcomhréir leis an gcomhaontú laistigh de 30 lá tar éis na haistriúcháin dá dtagraítear i mír 8 a fháil.

10. Glacfaidh an t-údarás inniúil sa Bhallstát tagartha aon bhearta iomchuí chun teacht ar chomhaontú laistigh den ghrúpa comhordúcháin sula ndéanfar an nós imeachta dá dtagraítear i mír 11 a thionscnamh.

11. I gcás nach ndéantar comhaontú mar gheall ar easpa comhthola i bhfabhar achoimre comhchuibhithe ar shaintréithe an táirge i ndiaidh na n-iarrachtaí dá dtagraítear i mír 10 den Airteagal seo, beidh feidhm ag an nós imeachta le haghaidh leas an Aontais a tharchur dá dtagraítear in Airteagal 83 agus Airteagal 84.

12. Maidir le leibhéal comhchuibhithe an achoimre ar shaintréithe an táirge a baineadh amach, chun an leibhéal sin a choimeád, leanfaidh aon mhodhnú ar na húdaruithe margáiochta lena mbaineann sa todhchaí an nós imeachta um aitheantas frithpháirteach.

Airteagal 71

An nós imeachta chun achoimrí ar shaintréithe táirgí a chomhchuibhiú do tháirgí íocshláinte tréidliachta cineálacha agus táirgí íocshláinte tréidliachta hibrídeacha

1. Nuair a bheidh an nós imeachta dá dtagraítear in Airteagal 70 dúnta agus achoimre chomhchuibhithe ar shaintréithe an táirge do tháirgí íocshláinte tréidliachta tagartha comhaontaithe, déanfaidh sealbhóirí údaruithe margáiochta ar tháirgí íocshláinte tréidliachta cineálacha, laistigh de 60 lá ó chinneadh na n-údarás inniúil i ngach Ballstát agus i gcomhréir le hAirteagal 62, iarratas ar chomhchuibhiú na ranna seo a leanas den achoimre ar shaintréithe an táirge do na táirgí íocshláinte tréidliachta cineálacha lena mbaineann, de réir mar is infheidhme:

- (a) spriocspeicis;
- (b) an fhasnéis chliniciúil dá dtagraítear i bpointe (c) d'Airteagal 35(1);
- (c) an tréimhse tarraingthe siar.

2. De mhaolú ar mhír 1, i gcás údarú margáiochta le haghaidh táirge íocshláinte tréidliachta hibrídeach arna thacú le staidéir bhereise réamhchliniciúla nó trialacha cliniciúla, ní mheasfar na ranna ábhartha den achoimre ar shaintréithe an táirge dá dtgraítear i mír 1 a bheith faoi réir comhchuibhiú.

3. Áiritheoidh sealbhóirí údaruithe margáiochta ar tháirgí íocshláinte tréidliachta cineálacha agus táirgí íocshláinte tréidliachta hibrídeacha go mbeidh na hachoimrí ar shaintréithe a dtáirgí comhchosúil go bunúsach leo siúd sna táirgí íocshláinte tréidliachta tagartha.

Airteagal 72

Doiciméadacht ar shábháilteachta an chomhshaoil agus measúnú riosca don chomhshaoil maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta áirithe

Ní bheidh ar an liosta dá dtagraítear in Airteagal 70(1), aon táirge íocshláinte tréidliachta tagartha a údaraíodh roimh an 1 Deireadh Fómhair 2005 agus a sainaithníodh go bhféadfadh sé dochar a dhéanamh don chomhshaoil agus nach raibh faoi réir measúnú riosca don chomhshaoil.

I gcás inar údaraíodh an táirge íocshláinte tréidliachta tagartha roimh an 1 Deireadh Fómhair 2005 agus inar sainaithníodh go bhféadfadh sé dochar a dhéanamh don chomhshaoil agus nach raibh sé faoi réir measúnú riosca don chomhshaoil, iarrfaidh an t-údarás inniúil ar shealbhóir an údaraithe margáiochta an doiciméadacht ar shábháilteachta an chomhshaoil dá dtgraítear i bpointe (b) d'Airteagal 8(1) a thabhairt cothrom le dáta, agus an t-athbhreithniú dá dtgraítear in Airteagal 156, agus, más infheidhme, an measúnú riosca don chomhshaoil ar tháirgí íocshláinte tréidliachta cineálacha de chuid na dtáirgí íocsláinte tagartha sin a chur san áireamh.

Roinn 5

Faireachas cógas

Airteagal 73

Córas faireachais cógas an Aontais

1. Oibreoidh na Ballstáit, an Coimisiún, an Ghníomhaireacht agus sealbhóirí údaruithe margáiochta i gcomhar chun córas faireachais cógas de chuid an Aontais a bhunú agus a chothabháil lena ndéanfar cúramí faireachais cógas a chomhlíonadh i ndáil le sábháilteachta agus éifeachtúlacht na dtáirgí íocshláinte tréidliachta údaraithe chun measúnú leanúnach ar an gcothromaíocht sochair-riosca a áirithíú.

2. Déanfaidh na húdaráis inniúla, an Ghníomhaireacht agus sealbhóirí údaruithe margáiochta na bearta is gá chun modhanna a chur ar fáil chun na teagmhais dhíobhálacha amhrasta seo a leanas a thuairisciú agus tuairisciú orthu a spreagadh:

- (a) aon fhrithghníomhú neamhfhabhrach agus neamhbheartaithe ag ainmhí de dheasca táirge íocshláinte tréidliachta;

- (b) aon tuairim faoi easpa éifeachtachta táirge íocshláinte tréidliachta tar éis é a thabhairt d'ainmhí, bíodh sé nó ná bíodh sé i gcomhréir leis an achoimre ar shaintréithe an táirge;
- (c) aon teagmhais chomhshaoil a tugadh faoi deara tar éis an táirge íocshláinte tréidliachta a thabhairt d'ainmhí;
- (d) aon fhrithghníomhú díobhálach ag ndaoine a nochtar do tháirge íocshláinte tréidliachta;
- (e) fionnachtain aon substaintí atá gníomhach ó thaobh na cógaseolaíochta de nó iarmhar marcála i dtáirge de bhunadh ainmhíoch atá os cionn na leibhéal uasta iarmhair a leagadh síos i gcomhréir le Rialachán (CE) Uimh. 470/2009, tar éis an tréimhse seasta tarraingthe siar a urramú;
- (f) aon tarchur amhrasta maidir le hoibreán tógálach trí tháirge íocshláinte tréidliachta;
- (g) aon fhrithghníomhú neamhfhabhrach agus neamhbheartaithe ag ainmhí in aghaidh táirge íocshláinte lena úsáid ag an duine.

Airteagal 74

Bunachar sonraí faireachais cógas an Aontais

1. Déanfaidh an Ghníomhaireacht, i gcomhar leis na Ballstáit, bunachar sonraí faireachais cógas de chuid an Aontais a bhunú agus a chothabhlíl chun teagmhais dhíobhálacha amhrasta dá dtagraítear in Airteagal 73(2) a thuairisciú agus a thaifeadadh (an “bunachar sonraí faireachais cógas”), lena n-áireofar freisin fainseis ar an duine cáilithe a bheidh freagrach as faireachas cógas dá dtagraítear in Airteagal 77(8), uimhreacha tagartha mháistirchomhad an chórais faireachais cógas, torthaí an phróisis bainistithe comharthaí agus torthaí na gcigireachtaí faireachais cógas i gcomhréir le hAirteagal 126.
2. Déanfar an bunachar sonraí faireachais cógas a idirnascadh leis an mbunachar sonraí táirgí dá dtagraítear in Airteagal 55.
3. Leagfaidh an Ghníomhaireacht na sonraíochtaí feidhmiúla síos don bhunachar sonraí faireachais cógas, i gcomhar leis na Ballstáit agus leis an gCoimisiún.
4. Áiritheoidh an Ghníomhaireacht go ndéansfar an fhaisnéis go léir a thuairiscítear a uaslódáil chuig an mbunachar sonraí faireachais cógas agus o mbeidh an fhaisnéis sin inrochtana i gcomhréir le hAirteagal 75.
5. Bunófar córas an bunachair sonraí faireachais cógas mar líonra próiseála sonraí faoina gceadaítear tarchur sonraí idir na Ballstáit, an Coimisiún, an Ghníomhaireacht agus na sealbhóirí na n-údaruithe margaochta chun a áirithiú, i gcás rabhadh a bhaineann le sonraí faireachais cógas, go bhféadfáí roghanna maidir le bainistíocht riosca agus aon bhearta iomchuí a mheas dá dtagraítear in Airteagal 129, Airteagal 130 agus Airteagal 134.

Airteagal 75

Rochtain ar an mbunachar sonraí faireachais cógas

1. Beidh rochtain iomlán ag na húdaráis inniúla ar an mbunachar sonraí faireachais cógas.
2. Beidh rochtain ag sealbhóirí údaruithe margaochta ar an mbunachar sonraí faireachais cógas i ndáil le sonraí a bhaineann le táirgí íocshláinte tréidliachta a bhfuil údarú margaochta acu dóibh agus ar shonraí neamhrúnda eile a bhaineann le táirgí íocshláinte tréidliachta nach bhfuil údarú margaochta acu dóibh a mhéid is gá dóibh chun a bhfreagrachtaí maidir le faireachas cógas dá dtagraítear in Airteagal 77, Airteagal 78 agus Airteagal 81 a chomhlíonadh.
3. Beidh rochtain ag an bpobal i gcoitinne ar an mbunachar sonraí faireachais cógas, gan an fhéidearthacht an fhaisnéis atá ann a athrú, i ndáil leis an bhfaisnéis seo a leanas:
 - (a) líon na dteagmhas díobhálach amhrasta a thuairiscítear gach bliain agus, laistigh de 2 bliain ar a dhéanaí ón 28 Eanáir 2022, minicíocht na dteagmhas sin, de réir táirge íocshláinte tréidliachta, an speicis ainmhí agus an chineáil teagmhais dhíobhálaigh amhrasta;
 - (b) na torthaí dá dtagraítear in Airteagal 81(1) a eascraíonn as an bpróiseas bainistithe comharthaí a dhéanann sealbhóir an údaraithe margaochta le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta nó grúpaí táirgí íocshláinte tréidliachta.

Airteagal 76

Teagmhais dhíobhálacha amhrasta a thuairisciú agus a thaifeadadh

1. Déanfaidh údaráis inniúla taifead sa bhunachar sonraí faireachais cógas ar gach teagmhais díobhálach amhrasta a thuairiscíodh dóibh agus a tharla i gcríoch a mBallstáit, laistigh de 30 lá ón lá a fuarthas an tuairisc maidir leis an teagmhais díobhálach amhrasta.
2. Déanfaidh sealbhóirí údaruithe margaochta taifead sa bhunachar sonraí faireachais cógas ar gach teagmhais díobhálach amhrasta a tuairiscíodh dóibh agus a tharla san Aontas nó i dtríú thír nó a foilsíodh sa litriocht eolaíoch maidir lena dtáirgí íocshláinte tréidliachta údaraithe, gan mhoill agus tráth nach déanaí ná 30 lá ón lá a fuarthas an tuairisc maidir leis an teagmhais díobhálach amhrasta.

3. Féadfaidh an Ghníomhaireacht iarraidh ar shealbhóir údaraithe margáiochta do tháirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú go lárnach, nó do tháirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú go náisiúnta i gcás ina dtagann siad faoi raon feidhme tarchuir ar leas an Aontais dá dtagraítear in Airteagal 82, sonraí faireachais cónas sonracha breise a bhailíú maidir leis na sonraí a liostaítear in Airteagal 73(2) agus staidéir ar fhaireachas iarmhurgaíochta a dhéanamh. Luafaidh an Ghníomhaireacht na cúiseanna mionsonraithe atá leis an iarraidh, socróidh sí teorainn ama iomchuí léi agus cuirfidh sí na húdaráis inniúla ar an eolas faoi.

4. Féadfaidh na húdaráis inniúla iarraidh ar shealbhóir údaraithe margáiochta do tháirgí íocshláinte margáiochta tréidliachta arna n-údarú go náisiúnta sonraí faireachais cónas sonracha a bhailíú, sa bhreis ar na sonraí a liostaítear in Airteagal 73(2) agus staidéir ar fhaireachas iarmhurgaíochta a dhéanamh. Luafaidh an t-údarás inniúil na cúiseanna mionsonraithe atá leis an iarraidh, socróidh sé teorainn ama iomchuí léi agus cuirfidh sé údarás inniúla eile agus an Ghníomhaireacht ar an eolas faoi.

Airteagal 77

Freagrachtaí maidir le faireachas cónas shealbhóir an údaraithe margáiochta

1. Déanfaidh sealbhóirí údaraithe margáiochta córas a fhobairt agus a chothabháil chun fainseis ar na teagmhais dhíobhálacha amhrasta a bhaineann lena dtáirgí íocshláinte tréidliachta údaraithe a bhailíú, a chomhordú agus a mheasúnú, lena gcumasófar dóibh a bhfreagrachtaí maidir le faireachas cónas a chomhlíonadh ("an córas faireachais cónas").

2. Beidh máistirchomhad amháin nó níos mó don chóras faireachais cónas i bhfeidhm ag sealbhóir an údaráis margáiochta ina dtabharfar tuairisc mhionsonraithe ar an gcóras faireachais cónas i ndáil lena dtáirgí íocshláinte tréidliachta údaraithe. Ní bheidh ag sealbhóir an údaraithe tréidliachta níos mó ná aon mháistirchomhad amháin don chóras faireachais cónas le haghaidh gach táirge íocshláinte tréidliachta.

3. Ainmneoidh sealbhóir an údaraithe margáiochta ionadaí áitiúil nó réigiúnach chun críche tuarascálacha ar theagmhais dhíobhálacha amhrasta a fháil, ionadaí a bheidh in ann cumarsáid a dhéanamh i dteangacha na mBallstát ábhartha.

4. Beidh sealbhóir an údaraithe margáiochta freagrach as faireachas cónas an táirge íocshláinte tréidliachta a bhfuil údarú margáiochta aige dó agus déanfaidh sé meastóireacht leanúnach trí mhodhanna iomchuí ar chothromaíocht sochair-riosca an táirge íocshláinte tréidliachta agus, más gá, bearta iomchuí a dhéanamh.

5. Comhlíonfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta dea-chleachtas faireachais cónas do tháirgí íocshláinte tréidliachta.

6. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, na bearta is gá a ghlacadh maidir le deachleachtas faireachais cónas do tháirgí íocshláinte tréidliachta agus, chomh maith leis sin, maidir le formáid agus inneachar mháistirchomhad an chórais faireachais cónas agus maidir lena achoimre. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrídúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

7. I gcás ina bhfuil na cúramí faireachais cónas tugtha ar conradh ag sealbhóir údaraithe margáiochta do thríú páirtí, leagfar na socruithe sin amach go mionsonraithe i máistirchomhad an chórais faireachais cónas.

8. Ainmneoidh sealbhóir an údaraithe margáiochta duine cáilithe amháin nó níos mó atá freagrach as faireachas cónas chun na cúramí dá bhforáltear in Airteagal 78 a chomhlíonadh. Beidh na daoine cáilithe sin ina gcónai agus ag obair san Aontas agus beidh na cáilíochtaí cuí acu agus beidh siad ar fáil go buan do shealbhóir an údaraithe margáiochta. Ní dhéanfar ach duine amháin cáilithe den sórt sin a ainmniú do gach aon mháistirchomhad sa chóras faireachais cónas.

9. Féadfar cúramí an duine cháilithe, a leagtar amach in Airteagal 78, atá freagrach as faireachas cónas dá dtagraítear i mír 8 den Airteagal seo a sheachfhoinsíú do thríú páirtí faoi na coinníollacha a leagtar amach sa mhír sin. I gcásanna den sórt sin, sonrófar na socruithe sin go mionsonraithe sa chonradh agus áireofar iad i máistirchomhad an chórais faireachais cónas.

10. I gcás inar gá agus bunaithe ar an measúnú ar na sonraí faireachais cónas, tíolacfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta, gan moill mhíchuí, iarratas ar mhodhnú ar théarmaí údaraithe margáiochta i gcomhréir le hAirteagal 62.

11. Ní dhéanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta fógra poiblí faoi fhaisnéis faireachais cónas maidir lena tháirgí íocshláinte tréidliachta gan a bhfuil beartaithe ag an té sin a chur in iúl roimh ré ná go comhuaineach don údarás inniúil a dheonaigh an t-údarú margáiochta ná don Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme.

Áiritheoidh sealbhóir an údaraithe margáiochta go ndéanfar an fógra poiblí sin a chur in iúl go hoibiachtúil agus nach bhfuil sé míthreorach.

Airteagal 78

Duine cálithe atá freagrach as faireachas cógas

1. Déanfaidh an duine cálithe atá freagrach as faireachas cógas dá dtagraítear in Airteagal 77(8) a áirithiú go gcomhlíonfar na cúraimí a leanas:

- (a) máistirchomhad an chórais faireachais cógas a forbairt agus a chothabháil;
- (b) uimhreacha tagartha a shannadh i máistirchomhad an chórais faireachais cógas agus an uimhir thagartha sin a chur ar aghaidh chuig an mbunachar sonraí faireachais cógas do gach táirge;
- (c) fógra a thabhairt do na húdaráis inniúla agus don Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, faoin áit oibríochta;
- (d) córas a bhunú agus a chothabháil lena n-áirithítear go mbailítear agus go ndéantar taifead ar gach teagmhas díobhálach amhrasta a cuireadh in iúl do shealbhóir an údaraithe margáiochta chun go mbeidh rochtain orthu ar láithreán amháin ar a laghad san Aontas;
- (e) na teagmhais dhíobhálacha amhrasta dá dtagraítear in Airteagal 76(2) a thiomsú, meastóireacht a dhéanamh orthu, más gá, agus iad a thaifeadadh sa bhunachar sonraí faireachais cógas;
- (f) a áirithiú go dtabharfar freagra iomlán agus pras ar aon iarraidh ó na húdaráis inniúla nó ón nGníomhaireacht ar an bhfaisnéis bhereise is gá a sholáthar chun meastóireacht a dhéanamh ar chothromaíocht sochair-riosca táirge íocshláinte tréidliachta
- (g) aon fhaisnéis eile a sholáthar d'údaráis inniúla nó don Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, mar aon le haon fhaisnéis eile is ábhartha chun athrú ar chothromaíocht sochair-riosca táirge íocshláinte tréidliachta a bhrath, lena n-áirítéar faisnéis iomchuí maidir le staidéir ar fhaireachas iarmhargáiochta;
- (h) an próiseas bainistithe comharthaí dá dtagraítear in Airteagal 81 a chur i bhfeidhm agus a áirithiú go bhfuil aon socruithe maidir le comhlíonadh na bhfreagrachtaí dá dtagraítear in Airteagal 77(4) i bhfeidhm;
- (i) faireachán a dhéanamh ar an gcóras faireachais cógas agus a áirithiú, más gá, go ndéanfar plean gníomhaíochta coiscthí nó ceartaithí a ullmhú, a chur chun feidhme agus, i gcás inarb iomchuí, athruithe ar mháistirchomhad an chórais faireachais cógas a áirithiú;
- (j) a áirithiú go gcuirfear oiliúint leanúnach ar pearsanra go léir shealbhóir an údaraithe margáiochta a bhfuil baint aige le gníomhaíochtaí faireachais cógas a chur i bhfeidhm;
- (k) aon bheart rialála arna dhéanamh i dtríú thír agus a bhaineann le sonraí faireachais cógas a chur in iúl do na húdaráis inniúla agus don Ghníomhaireacht laistigh de 21 lá tar éis faisnéis den chineál sin a fháil.

2. Beidh an duine cálithe atá freagrach as faireachas cógas dá dtagraítear in Airteagal 77(8) ina phointe teaghmála do shealbhóir an údaraithe margáiochta maidir le cigireachtaí faireachais cógas.

Airteagal 79

Freagrachtaí faireachais cógas na n-údarás inniúil agus na Gníomhaireachta

1. Leagfaidh na húdaráis inniúla síos na nósanna imeachta is gá chun meastóireacht a dhéanamh ar thortháin an phróisis bainistithe comharthaí a taifeadadh sa bhunachar sonraí faireachais cógas i gcomhréir le hAirteagal 81(2) mar aon le teagmhais dhíobhálacha amhrasta a tuairiscíodh dóibh, déanfaidh siad roghanna maidir le bainistíocht riosca a mheas agus déanfaidh siad aon bhearta iomchuí dá dtagraítear in Airteagal 129, Airteagal 130 agus Airteagal 134 a bhaineann le húdaruithe margáiochta.

2. Féadfaidh na húdaráis inniúla ceanglainis shonracha a fhochur ar thréidlianna agus gairmithe cúram sláinte eile maidir le teagmhais dhíobhálacha amhrasta a thuairisciú. Féadfaidh an Ghníomhaireacht cruinnithe nó lónra a eagrú le haghaidh grúpái tréidlianna nó gairmithe cúram sláinte eile, i gcás ina bhfuil gá sonrach le sonraí faireachais cógas sonracha a bhailiú, a chomhordú nó a analísíú.

3. Déanfaidh na húdaráis inniúla agus an Ghníomhaireacht gach faisnéis thábhachtach a chur ar fáil go poiblí maidir le teagmhais dhíobhálacha de thoradh táirge íocshláinte tréidliachta a úsáid. Déanfar é ar bhealach tráthúil trí aon mhodh cumarsáide atá ar fáil don phobal agus fógra á thabhairt roimh ré nó go comhuaineach do shealbhóir an údaraithe margáiochta.

4. Fíoróidh na húdaráis inniúla, trí bhíthin rialuithe agus cigireachtaí dá dtagraítear in Airteagal 123 agus Airteagal 126, go gcomhlíonann sealbhóirí údaruithe margáiochta na ceanglainis maidir le faireachas cógas a leagtar síos sa Roinn seo.

5. Leagfaidh an Ghníomhaireacht síos na nósanna imeachtaí is gá chun meastóireacht a dhéanamh ar theagmhais dhíobhálacha amhrasta a tuairiscíodh di a bhaineann leis na tárgí íocshláinte tréidliachta atá údaraithe go lárnach, agus molfaidh siad bearta bainistithe riosca don Coimisiún. Déanfaidh an Coimisiún aon bhearta iomchuí dá dtagraítear in Airteagal 129, Airteagal 130 agus Airteagal 134 a bhaineann le húdaruithe margáiochta.

6. Féadfaidh an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infsheidhme, iarraidh ar shealbhóir an údaraithe margáiochta am ar bith cóip de mháistirchomhad an chórais faireachais cógas a thíolacadh. Déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta an chóip sin a thíolacadh ar a dhéanaí laistigh de 7lá ón iarratas a fháil.

Airteagal 80

Cúramí a tharmligeán ag údarás inniúil

1. Féadfaidh údarás inniúil aon cheann de na cúramí a sannadh dó dá dtagraítear in Airteagal 79 a tharmligeán d'údarás inniúil i mBallstát eile faoi réir comhaontú i scríbhinn a fháil ón mBallstát sin.

2. Cuirfidh an t-údarás inniúil atá ag déanamh an tarmligeán an Coimisiún, an Ghníomhaireacht agus na húdaráis inniúla eile ar an eolas faoin tarmligeán dá dtagraítear i mír 1 agus cuirfidh sé an fhaisnéis sin ar fáil don phobal

Airteagal 81

Próiseas bainistithe comharthaí

1. Déanfaidh sealbhóirí údaruithe margáiochta próiseas bainistithe comharthaí dá gcuid tárgí íocshláinte tréidliachta, i gcás inarb iomchuí, á dtabhairt san áireamh sonraí díolacháin agus sonraí ábhartha faireachais cógas eile a bhfuiltear ag súil le réasún go mbeidís eolach ina dtaobh agus a d'fhéadfá a bheith úsáideach don phróiseas bainistithe comharthaí sin. Féadfar faisnéis eolaíoch a tiomsaíodh ó léirmheasanna ar an litríocht eolaíoch a bheith san áireamh sna sonraí sin.

2. I gcás ina sainaithnítear athrú ar an gcothromáiocht sochair-riosca de bharr thoradh an phróisis bainistithe comhartha, nó i gcás ina n-ainthnítear riosca nua, tabharfaidh sealbhóirí údaruithe margáiochta fógra faoi do na húdaráis inniúla nó don Ghníomhaireacht, de réir mar is infsheidhme, gan mhoill agus tráth nach déanaí ná 30 lá, agus déanfaidh siad an beart is gá i gcomhréir le hAirteagal 77(10).

Déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta taifead sa bhunachar sonraí faireachais cógas, go bliantúil ar a laghad, ar thortháí uile an phróisis bainistithe comharthaí, lena n-áirítear conclúid ar an gcothromáiocht sochair-riosca, agus i gcás inarb iomchuí, tagairtí don litríocht eolaíoch ábhartha de réir na minicíochta a shonraítear san údarú margáiochta.

I gcás tárgí íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear i bpóinte (c) d'Airteagal 42(2), déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta taifead sa bhunachar sonraí faireachais cógas ar thortháí uile an phróisis bainistithe comhartha, lena n-áirítear conclúid ar an gcothromáiocht sochair-riosca, agus i gcás inarb iomchuí, tagairtí don litríocht eolaíoch ábhartha de réir na minicíochta a shonraítear san údarú margáiochta.

3. Féadfaidh na húdaráis inniúla agus an Ghníomhaireacht a chinneadh próiseas bainistithe comhartha spriocdhírithe a dhéanamh do tháirge íocshláinte tréidliachta airithe nó do ghrúpa tárgí íocshláinte tréidliachta.

4. Chun críche mhír 3, roinntidh an Ghníomhaireacht agus an grúpa comhordúcháin na cúramí maidir leis an bpróiseas bainistithe comhartha spriocdhírithe agus roghnóidh siad go compháirteach do gach táirge íocshláinte tréidliachta nó grúpa tárgí íocshláinte tréidliachta, údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht le bheith freagrach as próiseas bainistithe comharthaí spriocdhírithe den sórt sin ("príomhúdarás").

5. Le linn dóibh príomhúdarás a roghnú, déanfaidh an Ghníomhaireacht agus an grúpa comhordúcháin sannadh cóir na gcúramí a chur san áireamh agus seachnóidh siad dúbláil na hoibre.

6. I gcás ina measann na húdaráis inniúla nó an Coimisiún, de réir mar is infsheidhme, go bhfuil gá le gníomhaíocht leantach, déanfaidh siad bearta iomchuí dá dtagraítear in Airteagal 129, Airteagal 130 agus Airteagal 134.

R o i n n 6

Tarchur ar leas an Aontais

Airteagal 82

Raon feidhme an tarchuir ar leas an Aontais

1. I gcás ina mbeidh leas an Aontais i gceist, go háirithe leas an phobail nó sláinte ainmhithe nó leas an chomhshaoil maidir le cáilíocht, sábháilteachta nó éifeachtacht tárgí íocshláinte tréidliachta, féadfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta, ceann amháin nó níos mó de na húdaráis inniúla i mBallstát amháin nó níos mó nó an Coimisiún a imní a chur faoi bhráid na Gníomhaireachta le go gcuircfear an nós imeachta a leagtar amach in Airteagal 83 i bhfeidhm. Déanfar an t-údar imní a shainaithint go soiléir.

2. Cuirfidh sealbhóir an údaraithe margáiochta, an t-údarás inniúil lena mbaineann nó an Coimisiún na páirtithe eile lena mbaineann ar an eolas dá réir sin.

3. Seolfaidh na húdaráis inniuila sna Ballstáit agus sealbhóirí údaruithe margáochta chuig an nGníomhaireacht, arna iarraidh sin di, an fhaisnéis go léir atá ar fáil a bhaineann leis an tarchur ar leas an Aontais.

4. Féadfaidh an Ghníomhaireacht an tarchur ar leas an Aontais a theorannú do chodanna sonracha de théarmaí an údaraithe margáochta.

Airteagal 83

An nós imeachta um tharchur ar leas an Aontais

1. Foilseoidh an Ghníomhaireacht ar a shuiomh gréasáin faisnéis go ndearnadh tarchur i gcomhréir le hAirteagal 82 agus tabharfaidh sí cuireadh do pháirtithe leasmhara a gcuid barúlacha a noctadadh.

2. Iarrfaidh an Ghníomhaireacht ar an gCoiste dá dtagraítear in Airteagal 139 an t-ábhar a tarchuireadh a mheas. Eiseoidh an Coiste tuairim réasúnaithe laistigh de 120 lá ón dáta a tarchuireadh an t-ábhar chuige. Féadfaidh an Coiste síneadh suas le 60 lá a chur leis an tréimhse sin, agus tuairimí na sealbhóirí údaruithe margáochta lena mbaineann á gcur san áireamh.

3. Sula n-eiseoidh an Coiste a thuairim, tabharfaidh sé deis do na sealbhóirí údaruithe margáochta lena mbaineann míniúcháin a chur i láthair laistigh de theorainn shonraithe ama. Féadfaidh an Coiste an teorainn ama, dá dtagraítear i mír 2, a chur ar fionraí chun ligeann do na sealbhóirí údaruithe margáochta lena mbaineann na míniúcháin a ullmhú.

4. Chun an t-ábhar a mheas, ceapfaidh an Coiste duine amháin dá bhaill chun gníomhú mar rapóirtéir. Féadfaidh an Coiste saineolaithe neamhspleácha a cheapadh chun comhairle maidir le ceisteanna sonracha a thabhairt. Agus saineolaithe den chineál sin á gceapadh aige, déanfaidh an Coiste a gcuid cúraimí a shainiú agus sonróidh sé an teorainn ama chun a gcúraimí a chur i gcrích.

5. Laistigh de 15 lá ón tuairim a bheith glactha ag an gCoiste, seolfaidh an Ghníomhaireacht an tuairim ón gCoiste chuig na Ballstáit, chuig an gCoimisiún agus chuig na sealbhóirí údaruithe margáochta lena mbaineann, in éineacht le tuarscáil mheasúnaithe faoi tháirge íocshláinte tréidliachta amháin nó níos mó agus na cúiseanna lena chuid conclúidí.

6. Laistigh de 15 lá ón tuairim ón gCoiste a fháil, féadfaidh sealbhóir an údaraithe margáochta fógra a thabhairt don Ghníomhaireacht i scríbhinn faoin rún atá aige athscrúdú ar an tuairim sin a iarraidh. Sa chás sin, cuirfidh sealbhóir an údaraithe margáochta na cúiseanna mionsonraithe atá leis an iarraidh ar athscrúdú ar aghaidh chuig an nGníomhaireacht laistigh de 60 lá tar éis an tuairim a fháil.

7. Laistigh de 60 lá ó iarraidh dá dtagraítear i mír 6 a fháil, déanfaidh an Coiste a thuairim a athscrúdú. Cuirfear na cúiseanna atá leis an gconclúid ar thángthas uirthi in iarscríbhinn a bheidh ag gabháil leis an tuarscáil mheasúnaithe dá dtagraítear i mír 5.

Airteagal 84

Cinneadh tar éis an tarchur ar leas an Aontais

1. Laistigh de 15 lá tar éis an tuairim dá dtagraítear in Airteagal 83(5) a fháil, agus faoi réir na nósanna imeachta dá dtagraítear in Airteagal 83(6) agus (7), ullmhóidh an Coimisiún dréachtchinneadh. Mura bhfuil an dréachtchinneadh i gcomhréir le tuairim na Gníomhaireachta, soláthróidh an Coimisiún míniúchán mionsonraithe ar na cúiseanna atá leis na difriochtaí in iarscríbhinn a ghabhfaidh leis an dréachtchinneadh sin.

2. Cuirfidh an Coimisiún an dréachtchinneadh ar aghaidh chuig na Ballstáit.

3. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, cinneadh a ghlacadh maidir leis an tarchur ar leas an Aontais. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2). Ach amháin má chuirtear a mhalairet in iúl san fhógra tarchur i gcomhréir le hAirteagal 82, beidh feidhm ag an gcinneadh ón gCoimisiún maidir leis na táirgí íocshláinte tréidliachta a bhaineann leis an tarchur.

4. I gcás inar údaraíodh táirgí íocshláinte tréidliachta a bhaineann leis an tarchur i gcomhréir leis na nósanna imeachta náisiúnta, nó na nósanna imeachta um aitheantas frithpháirteach nó na nósanna imeachta díláraithe, díreofar an cinneadh ón gCoimisiún dá dtagraítear i mír 3 chuig na Ballstáit go léir agus cuirfear in iúl é mar eolas do na sealbhóirí údaruithe margáochta lena mbaineann.

5. Déanfaidh na húdaráis inniuila agus sealbhóirí údaruithe margáochta lena mbaineann cibé gníomh is gá maidir leis na húdaruithe margáochta le haghaidh na dtáirgí íocshláinte tréidliachta lena mbaineann chun an cinneadh ón gCoimisiún dá dtagraítear i mír 3 den Airteagal seo a chomhlónadh laistigh de 30 lá tar éis an fógra ina leith a fháil, ach amháin má leagtar síos tréimhse éagsúil sa chinneadh sin. Áiritheofar sa ghníomhaíocht sin, i gcás inarb iomchuí, iarraidh ar shealbhóir an údaraithe margáochta iarratas ar mhodhnú dá dtagraítear in Airteagal 62(1) a thíolacadh.

6. I gcás táirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú go lárnach a bhaineann leis an tarchur, seolfaidh an Coimisiún a chinneadh dá dtagraítear i mír 3 chuig sealbhóir an údaraithe margáochta agus cuirfidh sé in iúl é freisin do na Ballstáit.

7. Aistreofar táirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú go náisiúnta a bhí faoi réir nós imeachta tarchuir chuirg nós imeachta um aitheantas frithpháirteach.

CAIBIDIL V

TÁIRGÍ ÍOCSHLÁINTE TRÉIDLIACHTA HOIMÉAPATACHA

Airteagal 85

Táirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha

1. Déanfar táirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha a chomhlónann na coinníollacha atá leagtha amach in Airteagal 86 a chlárú i gcomhréir le hAirteagal 87.

2. Beidh na táirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha nach gcomhlónann na coinníollacha atá leagtha amach in Airteagal 86 faoi réir Airteagal 5.

Airteagal 86

Táirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha a chlárú

1. Beidh táirge íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha a chomhlónann na coinníollacha a leanas go léir faoi réir nós imeachta clárúcháin:

- (a) tugtar é trí bhealach a bhfuil cur síos air in *Pharmacopoeia Eorpach* nó, ina éagmairis sin, in *pharmacopoeia* atá in úsáid go hoifigiúil i mBallstáit;
- (b) tá a dhóthain caolaithe ann chun a shábháilteacht a áirithiú agus ní bheidh níos mó ná páirt amháin in aghaidh 10 000 an mháthairtintiúir ann;
- (c) níl aon tásca teiripeacha le feiceáil ar a lipéadú ná ar an bhfaisnéis a bhaineann leis.

2. Féadfaidh na Ballstáit nósannaimeachta a leagan síos chun táirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha a clárú sa bhreis ar na cinn a leagtar síos sa Chaibidil seo.

Airteagal 87

Iarratas agus nós imeachta maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha a chlárú

1. Beidh na doiciméid a leanas san iarratas ar tháirge íocshláinte tréidliachta hoiméapatach a chlárú:

- (a) an t-ainm eolaíoch nó ainm eile a thugtar in *pharmacopoeia* don stoc hoiméapatach nó do na stoic hoiméapatacha, chomh maith le ráiteas ina leagfar amach an bealach chun an táirge a thabhairt, an foirm chógaisíochta agus an méid caolaithe a bheith le clárú;
- (b) sainchomhad ina ndéantar cur síos ar an gcaoi a bhfaightear agus a rialaítear an stoc nó na stoic, agus ina gcuirtear bonn cirt lena úsáid nó lena n-úsáid bunaithe ar leabharliosta leordhóthanach; i gcás táirgí íocshláinte tréidliachta a bhfuil substaintí bitheolaíocha iontu, tuairisc ar na bearta a glacadh chun a áirithiú nach bhfuil pataiginí iontu;
- (c) an comhad monaraíthe agus rialaithe maidir le gach foirm chógaisíochta agus cur síos ar an modh caolaithe agus neartúcháin;
- (d) an t-údarú monaraíochta maidir leis na táirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha lena mbaineann;
- (e) cóipeanna d'aon chlárúcháin a fuarthas do na táirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha céanna i mBallstáit eile;
- (f) an téacs atá le feiceáil ar bhileog an phacáiste, ar fhorphacáistíocht agus ar neaspacáistíocht na dtáirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha a bheidh le clárú;
- (g) sonraí maidir le cobhsaíocht an táirge íocshláinte tréidliachta hoiméapatach;
- (h) i gcás táirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha atá beartaithe do speicis ar bia-ainmhíthe iad, beidh sna substaintí gníomhacha, substaintí atá gníomhach ó thaobh na cógaseolaíochta de a cheadaítear i gcomhréir le Rialachán (AE) Uimh. 470/2009 agus aon ghníomhartha arna nglacadh ar a bhonn sin.

2. Féadfaidh sraith de tháirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha a bhfuil an fhoirm chéanna chógaisíochta acu agus a díorthaíodh ón stoc hoiméapatach céanna nó na stoic hoiméapatacha céanna a bheith cumhdaithe in iarratas ar chlárú.

3. Féadfaidh an t-údarás inniúil na coinníollacha a chinneadh faoina bhféadfar an táirge íocshláinte tréidliachta hoiméapatach cláraithe a chur ar fáil.

4. Déanfar an nós imeachta maidir le táirge íocshláinte tréidliachta hoiméapatach a chlárú a thabhairt chun críche laistigh de 90 ón iarratas bailí a thíolacadh.

5. Beidh na hoibleagáid céanna ar shealbhóir clárúchán táirgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha agus atá ar shealbhóir údaraithe margáochta, faoi réir Airteagal 2(5).

6. Ní dheonófar clárúchán do tháirge íocshláinte tréidliachta hoiméapatach ach d'íarratasóir atá bunaithe san Aontas. Beidh feidhm ag an gceanglas i ndáil le bheith bunaithe san Aontas maidir le sealbhóiri clárúchán freisin.

CAIBIDIL VI

MONARAÍOCHT, ALLMHAIRÚ AGUS ONNMHAIRÚ

Airteagal 88

Údaruithe monaraíochta

1. Beidh údarú monaraíochta de dhíth chun aon cheann de na gníomhaíochtaí seo a leanas a dhéanamh:

- (a) táirgí íocshláinte tréidliachta a mhonarú fiú mura bhfuil ach onnmhairiú beartaithe leo;
- (b) gabháil le haon chuid den phróiseas chun táirge íocshláinte tréidliachta a mhonarú nó chun táirge íocshláinte tréidliachta a thabhairt chun críche, lena n-áirítear gabháil leis an táirge a phróiseáil, a chur le chéile, a phacáistíú agus a athphacáistíú, a lipéadú agus a athlipéadú, a stóráil, a steiriliú, a thástáil nó a scaoileadh le haghaidh soláthair mar chuid den phróiseas sin; nó
- (c) táirgí íocshláinte tréidliachta a allmhairiú;

2. D'ainneoin mhír 1 den Airteagal seo, féadfaidh na Ballstáit a chinneadh nach mbeidh údarú monaraíochta de dhíth sna cásanna seo a leanas: ullmhúchán, roinnt, athruithe ar phacáistíocht nó ar chur i láthair na dtáirgí íocshláinte tréidliachta, i gcás ina ndéantar na próisis sin chun críche miondíola díreach leis an bpobal, agus chun na críche sin amháin, i gcomhréir le hAirteagal 103 agus Airteagal 104.

3. I gcás ina bhfuil feidhm ag mír 2, tabharfar bileog phacáiste le gach cuid atá roinnte agus léireofar go soiléir an bhaiscuimhir agus an dáta éaga.

4. Déanfaidh na húdaráis inniúla na húdaruithe monaraíochta a dheonaíonn siad a thaifeadadh sa bhunachar sonraí maidir le monaraíocht, agus dáileachán mórdhiola arna bhunú i gcomhréir le hAirteagal 91.

5. Beidh údaruithe monaraíochta bailí ar fud an Aontais.

Airteagal 89

Iarratas ar údarú monaraíochta

1. Déanfar iarratas ar údarú monaraíochta a thíolacadh d'údarás inniúil sa Bhallstát ina bhfuil an láithreán monaraíochta suite.

2. Beidh ar a laghad an fhaisnéis seo a leanas in iarratas ar údarú monaraíochta:

- (a) táirgí íocshláinte tréidliachta a bheidh le monarú nó le hallmhairiú;
- (b) ainm ór ainm cuideachta agus seoladh buan nó áit ghnó chláraithe an iarratasóra;
- (c) foirmeacha cógaisíocha a bheidh le monarú nó le hallmhairiú;
- (d) sonraí faoin láithreán monaraíochta ina ndéanfar na táirgí íocshláinte tréidliachta a mhonarú nó a allmhairiú;
- (e) ráiteas ina luaitear go gcomhlíonann an t-iarratasóir na ceanglais a leagtar síos in Airteagal 93 agus Airteagal 97.

Airteagal 90

An nós imeachta maidir le húdaruithe monaraíochta a dheonú

1. Sula ndeonófar údarú monaraíochta, déanfaidh an t-údarás inniúil cigireacht ar an láithreán monaraíochta.

2. Féadfaidh an t-údarás inniúil a cheangal ar an iarratasóir tuilleadh faisnéise a thíolacadh de bhreis ar an bhfaisnéis a cuireadh ar fáil san iarratas de bhun Airteagal 89. I gcás ina bhfeidhmíonn an t-údarás inniúil an ceart sin, déanfar an teorainn ama dá dtagraítear i mír 4 den Airteagal seo a fhionraí nó a cúlghairm go dtí go ndéanfaidh an t-iarratasóir na sonraí breise is gá a thíolacadh.

3. Ní bheidh feidhm ag údarú monaraíochta ach ar an láithreán monaraíochta agus ar na foirmeacha cógaisíocha arna sonrú san iarratas, dá dtagraítear in Airteagal 89.

4. Leagfaidh na Ballstáit síos nósanna imeachta chun údaruithe monaraíochta a dheonú nó a dhiúltú. Ní mhairfidh nósanna imeachta den sórt sin níos faide ná 90 lá ón lá a fhaigheann an t-údarás inniúil iarratas ar údarú monaraíochta.

5. D'fhéadfai údarú monaraíochta a dheonú go coinníollach, faoi réir ceanglas go gníomhódh an t-iarratasóir nó go dtabharfadhl sé nósanna imeachta sonracha isteach laistigh de thréimhse áirithe. I gcás inar deonaíodh údarú monaraíochta go coinníollach, déanfar é a fhionraí nó a chúlghairm mura gcomhlíontar na ceanglais.

Airteagal 91

Bunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola

1. Déanfaidh an Ghníomhairesacht bunachar sonraí de chuid an Aontais maidir le monaraíocht, allmhairí agus dáileachán mórdhíola ("bunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola") a bhunú agus a chothabháil.

2. Áireofar sa bhunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola faisnéis maidir le haon údaruithe monaraíochta, údaruithe dáileacháin mórdhíola, deimhnithe dea-chleachtais monaraíochta, agus clárúcháin monaróirí, allmhaireoirí, agus dáileoirí substaintí gníomhacha arna ndeonú, arna bhfionraí nó arna gcúlghairm ag údarás inniúla.

3. Déanfaidh na húdarás inniúla taifead sa bhunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola ar fhaisnéis i ndáil le húdaruithe agus deimhnithe maidir le monaraíochta agus dáileachán mórdhíola arna ndeonú i gcomhréir le hAirteagal 90, Airteagal 94 agus Airteagal 100 chomh maith le faisnéis i ndáil le hallmhaireoirí, monaróirí agus dáileoirí substaintí gníomhacha atá cláraithe i gcomhréir le hAirteagal 95.

4. Déanfaidh an Ghníomhairesacht, i gcomhar leis na Ballstáit agus leis an gCoimisiún, sonraíochtaí feidhmiúla, lena n-áirítear an fhormáid chun sonraí a chur isteach go leictreonach, a tharraingt suas don bhunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola.

5. Áireoidh an Ghníomhairesacht go ndéantar faisnéis arna tuairisciú don bhunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola a chomhordú, a chur ar fáil agus a chomhroinnt.

6. Beidh rochtain iomlán ag na húdarás inniúla ar an mbunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola.

7. Beidh rochtain ag an bpobal i gcoitinne ar fhaisnéis sa bhunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola, gan an fhéidearthacht an fhaisnéis atá ann a athrú.

Airteagal 92

Athruithe ar údaruithe monaraíochta ar iarraidh

1. I gcás ina n-iarrann sealbhóir údaraithe monaraíochta athrú ar an údarú monaraíochta sin, ní mhairfidh an níos imeachta chun iarraidh den chineál sin a scrúdú níos faide ná 30 lá ón lá a fhaigheann an t-údarás inniúil an iarraidh. I gcásanna a bhfuil údar cuí leo, lena n-áirítear i gcásanna ina bhfuil gá le cigireacht, féadfaidh an t-údarás inniúil síneadh suas le 90 lá a chur leis an tréimse ama sin.

2. Beidh tuairisc san iarraidh dá dtagraítear i mír 1 ar an athrú atá iarrtha.

3. Laistigh den tréimhse dá dtagraítear i mír 1, féadfaidh an t-údarás inniúil a cheangal ar shealbhóir an údaraithe monaraíochta faisnéis bhreise a chur ar fáil laistigh de theorainn ama réamhshocraithe agus féadfaidh sé a chinneadh go ndéanfar cigireacht. Cuirfear an níos imeachta ar fionraí go dtí go gcuirfear an fhaisnéis bhreise ar fáil.

4. Déanfaidh an t-údarás inniúil measúnú ar an iarraidh dá dtagraítear i mír 1, cuirfidh sé sealbhóir an údaraithe monaraíochta ar an eolas faoi thoradh an mheasúnaithe agus más iomchuí, leasóidh sé an t-údarú monaraíochta agus déanfaidh sé an bunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola a thabhairt cothrom le dáta, más iomchuí.

Airteagal 93

Oibleagáidí sealbhóra údaraithe monaraíochta

1. Maidir le sealbhóir údaraithe monaraíochta:

- (a) beidh áitreabh, trealamh teicniúil agus áiseanna tástála ar fáil dó atá oiriúnach agus leordhóthanach do na gníomháiochtaí a luitéar ina údarú monaraíochta;
- (b) beidh seirbhísí duine amháin cálithe ar a laghad dá dtagraítear in Airteagal 97 ar fáil dó agus áiritheoidh sé go n-oibreoidh an duine cálithe i gcomhréir leis an Airteagal sin;
- (c) cuirfidh sé ar chumas an duine cháilithe dá dtagraítear in Airteagal 97 a dhualgais ní a dualgais a chomhlíonadh, go háirithe trí rochtain a sholáthar ar na doiciméid riachtanacha agus na háitribh go léir, agus tríd an trealamh teicniúil agus na háiseanna tástála go léir is gá a chur ar fáil dó;
- (d) tabharfaidh sé réamhfhógra 30 lá ar a laghad don údarás inniúil sula gcuirfidh sé duine eile in áit an duine cháilithe dá dtagraítear in Airteagal 97 ní, mura féidir réamhfhógra a thabhairt toisc go bhfuil an t-ionadú ag tarlú gan choinne, cuirfidh sé an t-údarás inniúil ar an eolas láithreach;

- (e) beidh na seirbhísí ar fáil dó ó bhaill foirne a chomhlíonann na ceanglais dhlíthiúla sa Bhallstát ábhartha maidir le monarú agus rialuithe araon;
- (f) ceadóidh sé rochtain ar an áitreabh d'ionadaithe an údarás inniúil ag am ar bith;
- (g) coinneoidh sé taifid mhionsonraithe ar na tárgí íocshláinte tréidliachta go léir a sholáthraíonn sealbhóir údaraithe margáiochta, i gcomhréir le hAireagal 96, agus coinneoidh sé samplaí de gach báisc;
- (h) ní dhéanfaidh sé tárgí íocshláinte tréidliachta a sholáthar ach do dháileoirí mórdhíola tárgí íocshláinte tréidliachta;
- (i) cuirfidh sé an t-údarás inniúil agus sealbhóir an údaraithe margáiochta ar an eolas láithreach má fhraigheann sealbhóir údaraithe monaraíochta faisnéis go bhfuil tárgí íocshláinte tréidliachta a thagann faoi raon feidhme a údaraithe monaraíochta falsaithe nó go bhfuil amhras ann go bhfuil siad falsaithe, is cuma cé acu ar dáileadh na tárgí íocshláinte tréidliachta sin laistigh den slabhra soláthair dlíthiúil nó trí mhodhanna mídhleathacha, lena n-áirítear díolachán mídhleathach trí bhíthin sheirbhísí na sochaí faisnéise;
- (j) comhlíonfaidh sé dea-chleachtas monaraíochta do thárgí íocshláinte tréidliachta agus ní úsáidfidh sé mar ábhair thosaigh ach substaintí gníomhacha a monaraíodh i gcomhréir le dea-chleachtas monaraíochta do shubstantí gníomhacha agus a dáileadh i gcomhréir le dea-chleachtais dáileacháin do shubstantí gníomhacha;
- (k) fioróidh sé maidir le gach monaróir, dáileoir agus allmhaireoir laistigh den Aontas óna bhfaigheann sealbhóir údaraithe monaraíochta substaintí gníomhacha, go bhfuil siad cláraithe le húdarás inniúil an Bhallstáit ina bhfuil an monaróir, an dáileoir agus an t-allmhaireoir bunaithe, i gcomhréir le hAireagal 95;
- (l) déanfaidh sé iniúchtaí bunaithe ar mheasúnú riosca arna dhéanamh ar na monaróirí, dáileoirí agus allmhaireoirí óna bhfaigheann sealbhóir údaraithe monaraíochta substaintí gníomhacha.

2. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, bearta a ghlacadh maidir le dea-chleachtas monaraíochta do thárgí íocshláinte tréidliachta agus do shubstantí gníomhacha a úsáidtear mar ábhair thosaigh, dá dtagraítear i bpointe (j) de mhír 1 den Airteagal seo. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

Airteagal 94

Deimhnithe dea-chleachtais monaraíochta

1. Laistigh de 90 lá ó chigireacht a dhéanamh ar mhonaróir, eiseoidh an t-údarás inniúil deimhniú dea-chleachtais monaraíochta an mhonáróra don láithreán monaraíochta lena mbaineann, má shuitear sa chigireacht go bhfuil an monaróir i dtrácht ag comhlíonadh na gceangla leagtar síos sa Rialachán seo agus ag comhlíonadh an ghnímh cur chun feidhme dá dtagraítear in Airteagal 93(2).

2. I gcás inarb é toradh na cigireachta dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo nach bhfuil dea-chleachtas monaraíochta a chomhlíonadh ag an monaróir, iontrálfar faisnéis den sórt sin sa bhunachar sonrai monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola dá dtagraítear in Airteagal 91.

3. Na conclúidí a dtiocfar orthu i ndiaidh cigireacht a dhéanamh ar mhonaróir, beidh siad bailí ar fud an Aontais.

4. Féadfaidh údarás inniúil, an Coimisiún nó an Ghníomhairesacht ceangal a chur ar mhonaróir atá bunaithe i dtríú thí dul faoi chigireacht dá dtagraítear i mír 1, gan dochar d'aon socruthe a d'fhéadfadh a bheith tugtha i gcríche idir an tAontas agus tríú thí roimhe sin.

5. Áiritheoidh allmhaireoirí tárgí íocshláinte tréidliachta, sula soláthrófar na tárgí sin don Aontas, go bhfuil deimhniú dea-chleachtais monaraíochta a d'éisigh údarás inniúil ag an monaróir atá bunaithe i dtríú thí nó, i gcás ina bhfuil an tríú thí ina páirtí de shocrú arna thabhairt i gcríche idir an tAontas agus an tríú thí, go bhfuil dearbhú coibhéiseach ann.

Airteagal 95

Allmhaireoirí, monaróirí agus dáileoirí substaintí gníomhacha atá bunaithe san Aontas

1. Déanfaidh allmhaireoirí, monaróirí agus dáileoirí substaintí gníomhacha, a úsáidtear mar ábhair thosaigh i dtárgí íocshláinte tréidliachta, atá bunaithe san Aontas, a gcuide gníomháiochtá a chlárú le húdarás inniúil an Bhallstáit ina bhfuil siad bunaithe agus comhlíonfaidh siad dea-chleachtas monaraíochta nó dea-chleachtas dáileacháin, de réir mar is infheidhme.

2. Beidh an méid seo a leanas ar a laghad san fhoirm chlárúcháin chun gníomháiocht a chlárú leis an údarás inniúil:

- (a) ainm nó ainm cuideachta agus seoladh buan nó áit ghnó chláraithe;

- (b) na substaintí gníomhacha atá le hallmhairiú, le monarú nó le dáileadh;
- (c) sonraí maidir leis an áitreabh agus an trealamh teicniúil.

3. Déanfaidh allmhaireoirí, monaróirí agus dáileoirí na substaintí gníomhacha dá dtagraítear i mír 1 an fhoirm chlárúcháin a chur faoi bhráid an údarás inniúil 60 lá ar a laghad roimh thíos beartaithe a ngníomhaíochta. Déanfaidh allmhaireoirí, monaróirí agus dáileoirí na substaintí gníomhacha a bhí i mbun oibríochta roimh an 28 Eanáir 2022 an fhoirm chlárúcháin a chur faoi bhráid an údarás inniúil faoin 29 Márta 2022.

4. Féadfaidh an t-údarás inniúil a chinneadh, bunaithe ar mheasúnú riosca, cigireacht a dhéanamh. I gcás ina dtugann an t-údarás inniúil fógra laistigh de 60 lá ón uair a fuarthas an fhoirm chlárúcháin go ndéanfar cigireacht, ní thosófar an ghníomhaíocht go dtí go mbeidh fógra tugtha ag an údarás inniúil go bhféadfar an ghníomhaíocht a thosú. I gcás den sórt sin, déanfaidh an t-údarás inniúil an chigireacht agus cuirfidh sé tortaí na cigireachta in iúl d'allmhaireoirí, monaróirí agus dáileoirí na substaintí gníomhacha dá dtagraítear i mír 1 laistigh de 60 lá ón bhfógra go bhfuil rún aige cigireacht a dheanamh. I gcás nach bhfuil fógra tugtha ag an údarás inniúil go ndéanfar cigireacht, laistigh de 60 lá ón uair a fuarthas an fhoirm chlárúcháin, féadfar tú a chur leis an ngníomhaíocht.

5. Déanfaidh allmhaireoirí, monaróirí agus dáileoirí na substaintí gníomhacha dá dtagraítear i mír 1 liosta de na hathruithe atá tarlaithe i ndáil leis an bhfaisnéis arna soláthar san fhoirm chlárúcháin a chur in iúl go bliantúil don údarás rialála náisiúnta. Tabharfar fógra láithreach maidir le haon athrú a d'fhéadfadhl tionchar a bheith aige ar chálíocht nó sábháilteachta na substaintí gníomhacha a dhéantar a mhonarú, a allmhairiú nó a dháileadh.

6. Déanfaidh na húdarás inniúla an fhaisnéis dá bhforáiltear i gcomhréir le mír 2 den Airteagal seo agus le hAirteagal 132 a iontráil sa bhunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola dá dtagraítear in Airteagal 91.

7. Ní dochar an tAirteagal seo d'Airteagal 94.

8. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, bearta a ghlacadh maidir le dea-chleachtas dáileacháin do shubstaintí gníomhacha a úsáidtear mar ábhair thosaigh i dtáirgí íocshláinte tréidliachta. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

Airteagal 96

Taifid a choinneáil

1. Déanfaidh sealbhóir údaraithe monaraíochta an fhaisnéis a leanas a thaifeadadh maidir le gach táirge íocshláinte tréidliachta a sholáthraíonn an té sin:

- (a) dáta an idirbhirt;
- (b) ainm an táirge íocshláinte tréidliachta, agus uimhir an údaraithe margáiochta más infheidhme, mar aon leis an bhfoirm chónaíochta agus an neart, de réir mar is iomchuí;
- (c) an chainníocht a soláthraíodh;
- (d) ainm nó ainm cuideachta agus seoladh buan nó áit ghnó chláraithe an fhaughteora;
- (e) an bhaiscumhir;
- (f) an dáta éaga.

2. Beidh na taifid dá dtagraítear i mír 1 ar fáil d'údarás inniúla lena scrúdú ar feadh tréimhse bliain amháin tar éis dháta éaga na baisce nó ar feadh tréimhse 5 bliana ar a laghad ón taifeadadh, cibé acu is faide.

Airteagal 97

Duine cáilithe atá freagrach as monarú agus scoileadh na mbaisceanna

1. Beidh ar fáil go buan do shealbhóir údaraithe monaraíochta seirbhísí duine cáilithe amháin ar a laghad a chomhlíonann na coinníollacha a leagtar síos san Airteagal seo agus atá freagrach, go háirithe, as na dualgais a shonraítear san Airteagal seo a chomhlíonadh.

2. Beidh céim ollscoile ag an duine cáilithe dá dtagraítear i mír 1 i gceann amháin nó níos mó de na réimsí eolaíochta seo a leanas: an chónaíocht, leigheas an duine, an tréidliacht, an cheimic, ceimic agus teicneolaíocht na cónaíochta, nó an bhithreolaíocht.

3. Beidh taithí phraiticiúil bainte amach ag an duine cáilithe dá dtagraítear i mír 1 thar thréimhse 2 bliain ar a laghad, i ngnóthas amháin nó níos mó ar monaróirí údaraithe iad, i ngníomhaíochtaí maidir le dearbhú cáilíochta táirgí íocshláinte, analís chainníochtúil táirgí íocshláinte, analís chainníochtúil substaintí gníomhacha agus na seiceála is gá a dhéanamh chun cáilíochta táirgí íocshláinte tréidliachta a áirithíú.

Féadfar tréimhse na taithí praiticiúla a cheanglaítear sa chéad fhomhír a ghiorrú bliain amháin i gcás ina maireann cúrsa ollscoile 5 bliana ar a laghad agus féadfar an tréimhse a ghiorrú bliain go leath i gcás ina maireann an cúrsa ollscoile 6 bliana ar a laghad.

4. Féadfaidh sealbhóir an údaraithe monaraíochta, más duine nádúrtha é, an fhreagracht dá dtagraítear i mír 1 a ghlacadh air féin, i gcás ina gcomhlíonann sé nó sí go pearsanta na coinníollacha dá dtagraítear i míreanna 2 agus 3.

5. Féadfaidh an t-údarás inniúil nósanna imeachta riachán iomchuí a leagan síos chun a fhíorú go gcomhlíonann duine cálithe dá dtagraítear i mír 1 na coinníollacha dá dtagraítear i míreanna 2 agus 3.

6. Áiritheoidh an duine cálithe dá dtagraítear i mír 1 go ndéantar gach báisc de na táirgí íocshláinte tréidliachta a mhonarú agus dea-chleachtas monaraíochta á chomhlíonadh agus go ndéantar an tástáil agus théarmaí an údaraithe monaraíochta á gcomhlíonadh. Déanfaidh an duine cálithe sin tuarascáil ar rialú a tharraingt suas chuige sin. Beidh tuarascálaча ar rialú den sórt sin bailí ar fud an Aontais.

7. I gcás inar allmhairíodh táirgí íocshláinte tréidliachta, áiritheoidh an duine cálithe dá dtgraítear i mír 1 go ndearnadh analís chainníochtúil agus chálíochtúil iomlán ar na substaintí gníomhacha go léir ar a laghad, i leith gach báisc táirgthe a allmhairíodh, agus go ndearnadh na tástálacha eile go léir atá riachtanach chun cálíocht na dtáirgí íocshláinte tréidliachta a áirithí i gcomhréir le ceanglais an údaraithe margáiochta, agus go gcomhlíonann an bháisc a monaraíodh dea-chleachtas monaraíochta.

8. Coinneoidh an duine cálithe dá dtgraítear i mír 1 taifid maidir le gach báisc táirgthe a scaoiltear. Coinneofar na taifid sin suas chun dáta de réir mar a dhéantar oibríochtaí agus beidh siad ar fáil don údarás inniúil ar feadh tréimhse bliain amháin tar éis dháta éaga na baisce nó ar feadh tréimhse 5 bliana ar a laghad ón taifeadadh, cibé acu is faide.

9. I gcás ina ndéantar táirgí íocshláinte tréidliachta a monaraíodh san Aontas a onnmhairíu agus a allmhairíu ar ais isteach san Aontas ina dhiaidh sin ó thríú thír, beidh feidhm ag mír 6.

10. I gcás ina n-allmhairítear táirgí íocshláinte tréidliachta ó thríú tíortha ag a bhfuil socrutithe déanta leis an Aontas maidir le caighdeán dea-chleachtais monaraíochta a chur i bhfeidhm atá ar a laghad coibhéiseach leis na cleachtais a leagtar síos i gcomhréir le hAireagal 93(2), agus i gcás ina léirítear go ndearnadh na tástálacha dá dtgraítear i mír 6 den Aireagal seo sa thír is onnmhaireoir, féadfaidh an duine cálithe an tuarascáil ar rialú dá dtgraítear i mír 6 den Aireagal seo a tharraingt suas gan na tástálacha riachtanacha dá dtgraítear i mír 7 den Aireagal seo a dhéanamh, ach amháin i gcás ina gcinneann an t-údarás inniúil sa Bhallstát is allmhaireoir a mhalaírt.

Airteagal 98

Deimhnithe um tháirgí íocshláinte tréidliachta

1. Ar iarraidh ó mhonaróir nó ó onnmhaireoir táirgí íocshláinte tréidliachta, nó ó údaráis tríú thír allmhairithe, deimhneoidh an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht an méid seo a leanas:

- (a) go bhfuil údarú monaraíochta ag an monaróir;
- (b) go bhfuil deimhniú dea-chleachtais monaraíochta dá dtgraítear in Aireagal 94 ag an monaróir; nó
- (c) gur deonaíodh údarú margáiochta don táirge íocshláinte tréidliachta lena mbaineann sa Bhallstát sin nó, i gcás iarraidh chuig an nGníomhaireacht, gur deonaíodh údarú margáiochta láraithe dó.

2. Agus deimhnithe den sórt sin á n-eisiúint, cuirfidh an t-údarás inniúil nó an Ghníomhaireacht, de réir mar is infheidhme, san áireamh na socrutithe riachán ábhartha atá i réim maidir le hinneachar agus formáid deimhnithe den sórt sin.

CAIBIDIL VII

SOLÁTHAR AGUS ÚSÁID

R o i n n 1

Dáileachán mórdhíola

Airteagal 99

Údaraithe dáileacháin mórdhíola

1. Beidh dáileachán mórdhíola táirgí íocshláinte tréidliachta faoi réir sealbhú údaraithe dáileachán mórdhíola.
2. Beidh sealbhóirí údaraithe dáileachán mórdhíola bunaithe san Aontas.
3. Beidh údaruithe dáileachán mórdhíola bailí ar fud an Aontais.

4. Féadfaidh na Ballstáit a chinneadh nach mbeidh cainníochtaí beaga de tháirgí íocshláinte tréidliachta atá á soláthar ag miondíoltóirí dá chéile laistigh den Bhallstát céanna faoi réir an cheanglais maidir le húdarú dáileacháin mórdhíola a shealbhú.

5. De mhaolú ar mhír 1, ní cheanglófar ar shealbhóir údaraithe monaraíochta údarú dáileacháin mórdhíola a shealbhú do na táirgí íocshláinte tréidliachta a chumhdaítear faoin údarú monaraíochta.

6. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, bearta a ghlacadh maidir le dea-chleachtas dáileacháin do tháirgí íocshláinte tréidliachta. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

Airteagal 100

Iarratas agus nós imeacht maidir le húdaruithe dáileacháin mórdhíola

1. Cuirfear iarratas ar údarú dáileacháin mórdhíola faoi bhráid an údaráis inniúil sa Bhallstát ina bhfuil láithreán nó láithreáin an dáileora mórdhíola suite.

2. Léireoidh iarratasóir san iarratas go gcomhlíontar na ceanglais seo a leanas:

- (a) go bhfuil fáil ag an iarratasóir ar fhoireann atá inniúil ó thaobh na teicneolaíochta de agus go háirithe go bhfuil duine amháin ar a laghad ann atá ainmnithe mar an duine freagrach, a chomhlónann na coinníollacha dá bhforáiltear sa dlí náisiúnta;
- (b) go bhfuil fáil ag an iarratasóir ar áitreabh oiriúnach leordhóthanach a chomhlónann na ceanglais a leagtar síos ag an mBallstát ábhartha i ndáil le táirgí íocshláinte tréidliachta a stóráil agus a láimhseáil;
- (c) go bhfuil plean ag an iarratasóir lena ráthófar go gcuircí fear chun feidhme go héifeachtach aon tarraigte siar nó aisghairm ón margadh arna hordú ag na húdaráis inniúla nó ag an gCoimisiún, nó arna déanamh i gcomhar le monaróir nó sealbhóir údaraithe margáiochta an tárge íocshláinte tréidliachta lena mbaineann;
- (d) go bhfuil córas iomchuí ag an iarratasóir chun taifid a choinneáil, lena n-áirthítear comhlónadh na gceanglas dá dtagraítear in Airteagal 101;
- (e) go bhfuil ráiteas ag an iarratasóir ina luaitear go gcomhlíontar na ceanglais dá dtagraítear in Airteagal 101.

3. Leagfaidh na Ballstát síos nósannaimeachta chun údarú dáileacháin mórdhíola a dheonú, a dhiúltú, a fhionraí, a chúlghairm nó a athrú.

4. Ní mhairfidh na nóstánaimeachta dá dtagraítear i mír 3 níos faide ná 90 lá, ag tosú, más infheidhme, ón dáta a gheobhaidh an t-údarás inniúil iarratas i gcomhréir leis an dlí náisiúnta.

5. Déanfaidh an t-údarás inniúil an méid seo a leanas:

- (a) toradh na meastóireachta a chur in iúl don iarratasóir;
- (b) an t-údarú dáileacháin mórdhíola a dheonú, a dhiúltú nó a athrú; agus
- (c) an fhaisnéis ábhartha maidir leis an údarú a uaslódáil chuig an mbunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola dá dtagraítear in Airteagal 91.

Airteagal 101

Oibleagáidí na ndáileoirí mórdhíola

1. Ní bhfaighidh dáileoirí mórdhíola táirgí íocshláinte tréidliachta ach ó shealbhóirí údaraithe monaraíochta nó ó shealbhóirí údaraithe dáileacháin mórdhíola eile.

2. Ní sholáthroidh dáileoir mórdhíola táirgí íocshláinte tréidliachta ach do dhaoine atá ceadaithe gníomhaíochtaí miondíola a dhéanamh i mBallstát i gcomhréir le hAirteagal 103(1), do dháileoir mórdhíola táirgí íocshláinte tréidliachta eile agus do dhaoine nó eintitis eile i gcomhréir leis an dlí náisiúnta.

3. Beidh ar fáil go buan do shealbhóir údaraithe dáileacháin mórdhíola seirbhísí duine amháin ar a laghad a bheidh freagrach as dáileachán mórdhíola.

4. Áiritheoidh dáileoir mórdhíola, laistigh de theorainneacha a gcuid freagrachtaí, soláthar iomchuí agus leanúnach táirgí íocshláinte tréidliachta do dhaoine atá údaraithe chun é a sholáthar i gcomhréir le hAirteagal 103(1), chun go gcumhdaítear na riachtanaí maidir le sláinte ainmhithe sa Bhallstát ábhartha.

5. Comhlónionfaidh dáileoir mórdhíola na dea-chleachtas dáileacháin do tháirgí íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear in Airteagal 99(6).

6. Cuirfidh dáileoirí mórdhíola an t-údarás inniúil agus, i gcás inarb iomchuí, sealbhóir an údaraithe margáiochta, ar an eolas láithreach faoi tháirgí íocshláinte tréidliachta a fhaigheann siad nó a dtairgtear dóibh agus atá sainaitheanta acu mar tháirgí falsaithe nó go bhfuil amhras ann go bhfuil siad falsaithe.

7. Coinneoidh dáileoir mórdhíola taifid mhionsonraithe ar an bhfaisnéis seo a leanas ar a laghad i ndáil le gach idirbheart:

- (a) dáta an idirbhirt;
- (b) ainm an táirge íocshláinte tréidliachta, lena n-áirítear, de réir mar is iomchuí, an fhoirm chogaisíochta agus an neart;
- (c) an bhaiscumhir;
- (d) dáta éaga an táirge íocshláinte tréidliachta;
- (e) an chainníocht a fuarthas nó a soláthraíodh, lena léirítear méid an phaicéid agus líon na bpaicéad;
- (f) ainm nó ainm cuideachta agus seoladh buan nó áit ghnó chláráithe an tsoláthrára i gcás ceannacháin nó an fhaighteora i gcás díolacháin.

8. Uair sa bliain ar a laghad, déanfaidh sealbhóir údaraithe dáileacháin mórdhíola iniúchadh mionsonraithe ar an stoc agus déanfaidh sé an líon táirgí íocshláinte tréidliachta arna dtaifeadadh atá ag teacht isteach agus an líon táirgí íocshláinte tréidliachta atá ag imeacht amach a chur i gcomparáid leis an líon táirgí íocshláinte tréidliachta atá sa stoc i láthair na huaire sin. Déanfar taifead ar aon mhíréireachtaí a aimseofar. Beidh na taifid ar fáil do na húdaráis inniúla lena scrúdú ar feadh tréimhse 5 bliana.

Airteagal 102

Trádáil chomhthreomhar i dtáirgí íocshláinte tréidliachta

1. Chun críche trádáil chomhthreomhar i dtáirgí íocshláinte tréidliachta, áiritheoidh an dáileoir mórdhíola, maidir le táirge íocshláinte tréidliachta a bhfuil rún aige é a fháil ó Bhallstát ("Ballstát foinseach") agus a dháileadh i mBallstát eile ("Ballstát cinn scriibe"), go bhfuil tionscnamh comhchoiteann acu leis an táirge íocshláinte tréidliachta atá údaraithe cheana féin sa Bhallstát cinn scriibe. Meastar go bhfuil tionscnamh comhchoiteann ag táirgí íocshláinte tréidliachta má chomhlíonann siad na coinníollacha uile seo a leanas:

- (a) go bhfuil an comhdhéanamh cainníochtúil agus cáilíochtúil céanna acu ó thaobh substaintí gníomhacha de agus ó thaobh na dtámhán de;
- (b) go bhfuil an fhoirm chéanna cógaisíochta acu;
- (c) go bhfuil an fhaisnéis chliniciúil chéanna acu agus, i gcás inarb infheidhme, an tréimhse chéanna tarraigthe siar; agus
- (d) go ndearna an monaróir céanna nó an monaróir atá ag obair faoi cheadúnas iad a mhonarú i gcomhréir leis an bhfoirmliú ceánna.

2. Comhlíonfaidh an táirge íocshláinte tréidliachta a fuarthas ó Bhallstát foinseach ceanglais lipéadaithe agus teanga an Bhallstát cinn scriibe.

3. Leagfaidh na húdaráis inniúla nósanna imeachta riarracháin síos le haghaidh trádáil chomhthreomhar i dtáirgí íocshláinte tréidliachta agus nós imeachta le haghaidh iarratas ar thrádáil chomhthreomhar na dtáirgí sin a fhormheas.

4. Déanfaidh údaráis inniúla an Bhallstát cinn scriibe liosta na dtáirgí íocshláinte tréidliachta a ndéantar a thrádáil go comhthreomhar sa Bhallstát sin a chur ar fáil don phobal sa bhunachar sonraí táirgí dá dtagraítear in Airteagal 55.

5. Tabharfaidh dáileoir mórdhíola nach é sealbhóir an údaraithe margáiochta é fógra do shealbhóir an údaraithe margáiochta agus don údarás inniúil sa Bhallstát foinseach faoin rún atá aige an táirge íocshláinte tréidliachta a thrádáil go comhthreomhar i mBallstát cinn scriibe.

6. Déanfaidh gach dáileoir mórdhíola atá ag beartú táirge íocshláinte tréidliachta a thrádáil go comhthreomhar i mBallstát cinn scriibe na hoibleagáidí seo a leanas a chomhlíonadh:

- (a) dearbhú a chur faoi bhráid an údaráis inniúil sa Bhallstát cinn scriibe agus bearta iomchuí a dhéanamh chun a áirithíú go gcoinneoidh an dáileoir mórdhíola sa Bhallstát foinseach é ar an eolas faoi aon saincheisteanna faireachais cógas;
- (b) fógra a thabhairt do shealbhóir an údaraithe margáiochta sa Bhallstát cinn scriibe maidir leis an táirge íocshláinte tréidliachta atá le fáil ón mBallstát foinseach agus a bhfuil rún aige é a chur ar an margadh sa Bhallstát cinn scriibe mí amháin ar a laghad sula gcuirfidh sé iarratas ar thrádáil chomhthreomhar an táirge íocshláinte tréidliachta sin faoi bhráid an údaráis inniúil;

- (c) dearbhú i scríbhinn a chur faoi bhráid údarás inniúil an Bhallstáit cinn scrié gur tugadh fógra don sealbhóir údaraithe margáiochta sa Bhallstát cinn scrié i gcomhréir le pointe (b), mar aon le cóip den fhógra sin;
- (d) gan táirge íocshláinte tréidliachta a aisghaireadh ó mhargadh an Bhallstáit fhoinsigh nó an Bhallstáit cinn scrié ar chuíseanna cáiliúchta, sábháilteachta nó éifeachtúlachta a thrádáil;
- (e) teagmhais dhíobhálacha amhrasta a thiomsú agus iad a thuairisciú do shealbhóir údaraithe margáiochta an táirge íocshláinte tréidliachta arna thrádáil go comhthreomhar.

7. Cuirfear an fhaisnéis seo a leanas i gceangal leis an liosta dá dtagraítear i mír 5 maidir leis na táirgí íocshláinte tréidliachta go léir:

- (a) ainm na dtáirgí íocshláinte tréidliachta;
- (b) na substaintí gníomhacha
- (c) foirmeacha cóbháisíochta;
- (d) aicmiúchán na dtáirgí íocshláinte tréidliachta sa Bhallstát cinn scrié;
- (e) uimhir údaraithe margáiochta na dtáirgí íocshláinte tréidliachta sa Bhallstát foinseach;
- (f) uimhir údaraithe margáiochta na dtáirgí íocshláinte tréidliachta sa Bhallstát cinn scrié;
- (g) ainm nó ainm cuideachta agus seoladh buan nó áit ghnó chláraithe an dáileora mórdhíola sa Bhallstát foinseach agus an dáileora mórdhíola sa Bhallstát cinn scrié.

8. Ní bheidh feidhm ag an Airteagal seo maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú go lárnach.

R o i n n 2

M i o n d í o l

Airteagal 103

Táirgí íocshláinte tréidliachta a dhíol agus taifid a choinneáil

1. Déanfar na rialacha maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta a dhíol a chinneadh leis an dlí náisiúnta, mura bhforáiltear dá mhalairet sa Rialachán seo.

2. Gan dochar d'Airteagal 99(4), ní bhfaighidh miondíoltóirí táirgí íocshláinte tréidliachta táirgí íocshláinte tréidliachta ach ó shealbhóirí údaraithe dáileacháin mórdhíola.

3. Coinneoidh miondíoltóirí táirgí íocshláinte tréidliachta taifid mhionsonraithe ar an bhfaisnéis seo a leanas i ndáil le gach idirbheart i dtáirgí íocshláinte tréidliachta lena gceanglaítear oideas tréidliachta faoi Airteagal 34:

- (a) dáta an idirbhirt;
- (b) ainm an táirge íocshláinte tréidliachta, lena n-áirítear, i gcás inarb iomchuí, an fhoirm chóbháisíochta agus an neart;
- (c) an bhaiscúimhir;
- (d) an chainníocht arna fáil nó arna soláthar;
- (e) ainm nó ainm cuideachta agus seoladh buan nó áit ghnó chláraithe an tsoláthróra i gcás ceannacháin nó an fhaighteora i gcás díolacháin;
- (f) ainm agus sonraí teagmhála an tréidlia a thug an t-oideas agus, i gcás inarb iomchuí, cóip den oideas tréidliachta;
- (g) uimhir an údaraithe margáiochta.

4. I gcás ina measann na Ballstáit gur gá é sin, féadfaidh siad a chur de cheangal ar mhiondíoltóirí taifid mhionsonraithe a choinneáil ar aon idirbheart maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta nach bhfuil faoi réir oideas tréidliachta.

5. Uair sa bhliain ar a laghad, déanfaidh miondíoltóir iniúchadh mhionsonraithe ar an stoc agus déanfaidh sé an lín táirgí íocshláinte tréidliachta arna dtseanadh atá ag teacht isteach agus an lín táirgí íocshláinte tréidliachta atá ag imeacht amach a chur i gcomparáid leis an lín táirgí íocshláinte tréidliachta atá sa stoc i láthair na huaire sin. Déanfar taifead ar aon mhíréireachta a aimseofar. Beidh tortaí an iniúchta mhionsonraithe agus na taifid dá dtagraítear i mír 3 den Airteagal seo ar fáil do na húdaráis inniúla lena scrúdú ar feadh tréimhse 5 bliana i gcomhréir le hAirteagal 123.

6. Féadfaidh na Ballstát coinníollacha a fhochur ar an bhforas go bhfuil údar cuí leo chun an tsláinte phoiblí agus sláinte ainmhithe nó an comhshaol a chosaint ar mhaith le tárgí íocshláinte tréidliachta a dhíol ar a gcríoch ar choinníoll go bhfuil na coinníollacha sin i gcomhréir le dlí an Aontais, go bhfuil siad comhréireach agus go bhfuil siad neamh-idirdhealaitheach.

Airteagal 104

Tárgí íocshláinte tréidliachta a chiandíol

1. Daoine a bhfuil cead acu tárgí íocshláinte tréidliachta a sholáthar i gcomhréir le hAirteagal 103(1) den Rialachán seo, féadfaidh siad tárgí íocshláinte tréidliachta a thairiscint trí bhíthin sheirbhísí na sochaí fainseise de réir bhrí Threoir (AE) 2015/1535 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽²⁵⁾ do dhaoine nádúrtha nó dlítheanacha atá bunaithe san Aontas ar choinníoll nach bhfuil na tárgí íocshláinte tréidliachta sin faoi réir oideas tréidliachta de bhun Airteagal 34 den Rialachán seo agus go gcomhlíonann siad an Rialachán seo agus dlí is infheidhme an Bhallstát ina miondíoltar na tárgí tréidliachta.

2. De mhaolú ar mhír 1 den Airteagal seo, féadfaidh Ballstát ligean do dhaoine a bhfuil cead acu tárgí íocshláinte tréidliachta a sholáthar i gcomhréir le hAirteagal 103(1) tárgí íocshláinte tréidliachta a thairiscint faoi réir oideas tréidliachta de bhun Airteagal 34 trí bhíthin sheirbhísí na sochaí fainseise, ar choinníoll go bhfuil córas slán curtha ar fáil ag an mBallstát do na soláthair sin. Ní thabharfar an cead sin ach do dhaoine atá bunaithe ina gcríoch agus ní dhéanfar an soláthar ach laistigh de chríoch an Bhallstát sin.

3. Áiritheoidh an Ballstát dá dtagraítear i mír 2 go bhfuil bearta oiriúnaithe i bhfeidhm chun a áirthíú go gcomhlíontar na ceanglais a bhaineann le hoideas tréidliachta maidir le soláthar trí bhíthin sheirbhísí na sochaí fainseise agus tabharfaidh sé fógra don Choiisiún agus do na Ballstát eile má bhaineann sé úsáid as an maolú dá dtagraítear i mír 2 agus oibreoidh sé i gcomhar, nuair is gá sin, leis an gCoimisiún agus le Ballstát eile chun aon iarmhairtí neamhbheartaithe a thagann as an soláthar sin a sheachaint. Bunóidh na Ballstát rialacha maidir le pionóis iomchúi chun a áirthíú go gcomhlíontar na rialacha náisiúnta arna nglacadh, lena n-áirítear rialacha maidir leis an gcead sin a tharraingt siar.

4. Beidh na daoine agus na gníomhaíochtaí dá dtagraítear i míreanna 1 agus 2 den Airteagal seo faoi réir na rialuithe dá dtagraítear in Airteagal 123 arna ndéanamh ag údarás inniúil an Bhallstát ina bhfuil an miondíoltóir bunaithe.

5. I dteannta na gceanglas maidir le fainseis a leagtar amach in Airteagal 6 de Threoir 2000/31/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽²⁶⁾, déanfaidh miondíoltóirí a thairgeann tárgí íocshláinte tréidliachta trí bhíthin sheirbhísí na sochaí fainseise an fhaisnéis seo a leanas ar a laghad a chur ar fáil:

- (a) sonraí teaghála údarás inniúil an Bhallstát ina bhfuil an miondíoltóir a thairgeann na tárgí íocshláinte tréidliachta bunaithe;
- (b) hipearnasc chuig suíomh gréasáin an Bhallstát ina bhfuil an bhunaíocht a cuireadh ar bun i gcomhréir le mír 8 den Airteagal seo;
- (c) an lógó coiteann a leagadh sios i gcomhréir le mír 6 den Airteagal seo ar taispeáint go soiléir ar gach leathanach den suíomh gréasáin a bhaineann leis an tairiscint tárgí íocshláinte tréidliachta a chiandíol, agus hipearnasc chuig iontráil an mhiondíoltóra ar liosta na miondíoltóirí ceadaithe dá dtagraítear i bpóinte (c) de mhír 8 den Airteagal seo.

6. Bunóidh an Coimisiún lógó coiteann de bhun mhír 7 a bheidh inaithanta ar fud an Aontais agus lena mbeifear in ann an Ballstát a aithint ina bhfuil an duine atá ag tairiscint tárgí íocshláinte tréidliachta lena gciandíol bunaithe. Beidh an lógó le feiceáil go soiléir ar shuíomhanna gréasáin a thairgeann tárgí íocshláinte tréidliachta lena gciandíol.

7. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, dearadh an lógó choitinn dá dtagraítear i mír 6 den Airteagal seo a ghlacadh. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

⁽²⁵⁾ Treoir (AE) 2015/1535 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 9 Meán Fómhair 2015 lena leagtar sios nós imeachta maidir le soláthar fainseise i réimse na gcaighdeán agus na rialachán teicniúil agus rialacha maidir le seirbhísí na Sochaí Faisnéise (IO L 241, 17.9.2015, Ich. 1).

⁽²⁶⁾ Treoir 2000/31/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 8 Meitheamh 2000 maidir le gnéithe áirithe dlí de sheirbhísí na sochaí fainseise, an trádáil leictreonach, go háirithe, sa Mhargadh Inmheánach ("an Treoir maidir le trádáil leictreonach") (IO L 178, 17.7.2000, Ich. 1).

8. Cuirfidh gach Ballstát suíomh gréasáin ar bun do chiandíol táirgí íocshláinte tréidliachta, agus beidh an fhaisméis seo a leanas ar a laghad ar a fáil ar an suíomh sin:

- (a) fainseis faoina dhlí náisiúnta is infsheidhme maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta a thairiscint lena gciandíol trí bhíthin sheirbhísí na sochaí fainseise, i gcomhréir le míreanna 1 agus 2, lena n-áirítear fainseis i ndáil leis na difríochtaí a d'fhéadfadh a bheith idir na Ballstát i dtaobh soláthar táirgí íocshláinte tréidliachta a aicmiú;
- (b) fainseis faoin lógó coiteann;
- (c) liosta na miondíoltóirí atá bunaithe sa Bhallstát agus atá ceadaithe táirgí íocshláinte tréidliachta a thairiscint lena gciandíol trí bhíthin sheirbhísí na sochaí fainseise i gcomhréir le míreanna 1 agus 2, mar aon le seoltaí shuíomhanna gréasáin na miondíoltóirí sin.

9. Cruthóidh an Gníomhairesacht leathanach gréasáin ar a mbeidh fainseis faoin lógó coiteann. Ar shuíomh gréasáin na Gníomhairesachta, luafar go sonrach go bhfuil fainseis le fáil ar shuíomhanna gréasáin na mBallstát maidir leis na daoine atá ceadaithe táirgí íocshláinte tréidliachta a thairiscint lena gciandíol rí bhíthin sheirbhísí na sochaí fainseise sa Bhallstát ábhartha.

10. Féadfaidh na Ballstát coinníollacha a fhorchur, ar phoras a bhaineann le sláinte phoiblí a chosaint, maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta a dhíol, ar a gcríoch, ar táirgí iad atá á dtairiscint lena gciandíol trí bhíthin sheirbhísí na sochaí fainseise.

11. Beidh hipearnasc chuig suíomh gréasáin na Gníomhairesachta arna chur ar bun i gcomhréir le mír 9 ar na shuíomhanna gréasáin arna mbunú ag na Ballstát.

Airteagal 105

Oidis tréidliachta

1. Ní dhéanfar oideas maidir le táirge íocshláinte frithmhiocróbach le haghaidh meitifiolacsais a eisiúint ach amháin tar éis do thréidlia an galar tógálach a dhiagnósiú.

2. Beidh an tréidlia in ann údar cuí a thabhairt le hoideas tréidliachta maidir le táirgí íocshláinte frithmhiocróbacha, go háirthe le haghaidh meitifiolacsais agus le haghaidh prófiolacsais.

3. Ní eiseofar oideas tréidliachta ach amháin i ndiaidh scrídú cliniciúil nó aon mheasúnú ceart eile a bheith déanta ag tréidlia ar stádas sláinte an ainmhí nó an ghrúpa ainmhithe.

4. De mhaolú ar phointe (33) d'Airteagal 4 agus ar mhír 3 den Airteagal seo, féadfaidh Ballstát cead a thabhairt go n-eiseodh duine gairmiúil, seachas tréidlia, oideas tréidliachta, duine atá cailithe lena dhéanamh i gcomhréir leis an dlí náisiúnta is infheidhme nuair a thiocfaidh an Rialachán seo i bhfeidhm. Ní bheidh oidis den sórt sin bailí ach sa Bhallstát sin agus ní áireofar ar na hoidis sin oidis maidir le táirgí íocshláinte frithmhiocróbacha agus aon táirgí íocshláinte tréidliachta eile inar gá diagnóis ó thréidlia.

Beidh oidis tréidliachta arna n-eisiúint ag duine gairmiúil, seachas tréidlia, faoi réir mhíreanna 5, 6, 8, 9 agus 11 den Airteagal seo *mutatis mutandis*.

5. Beidh na nithe seo a leanas ar a laghad in oideas tréidliachta:

- (a) aitheantas an ainmhí nó an ghrúpa ainmhithe ar a bhfuil cóireáil le cur;
- (b) ainm ionlán agus sonraí teagmhála úinéir nó choimeádaí an ainmhí;
- (c) an dáta eisiúna;
- (d) ainm ionlán agus sonraí teagmhála an tréidlia lena n-áirítear, má tá sí ar fáil, an uimhir ghairmiúil;
- (e) síniú an tréidlia, nó a choibhéis i bhfoirm leictreonach;
- (f) ainm an táirge íocshláinte oideasaithe, lena n-áirítear na substaintí gníomhacha atá ann;
- (g) an fhoirm chogaisíocha agus an neart;
- (h) an chainníocht arna hoideasú, nó líon na bpaicéad, lena n-áirítear méid an phaicéid;
- (i) córas dáileoige;
- (j) i gcás speicis ar bia-ainmhithe iad, an tréimhse tarraingthe siar fiú más ionann tréimhse den sórt sin agus náid;

- (k) aon rabhadh a bhfuil gá leis chun an úsáid cheart a áirithíú lena n-áirítéar, i gcás inarb ábhartha, chun úsáid stuama ábhar frithmhiocróbach a áirithíú;
- (l) má dhéantar táirge íocshláinte a oideasú i gcomhréir le hAirteagal Airteagal 112, 113 agus Airteagal 114, ráiteas á rá sin;
- (m) má dhéantar táirge íocshláinte a oideasú i gcomhréir le hAirteagal 107(3) agus (4), ráiteas á rá sin.

6. Beidh cainníocht na dtáirgí íocshláinte a oideasaítéar teoranta don mhéid is gá don chóireáil nó don teiri pe lena mbaineann. Maidir le táirgí íocshláinte frithmhiocróbacha le haghaidh meitíofiolacsais nó prófiolacsais, ní dhéanfar iad a oideasú ach ar feadh tréimhse theoranta chun an tréimhse riosca a chumhdach.

7. Aithneofar oidis tréidliachta arna n-eisiúint i gcomhréir le mír 3 ar fud an Aontais.

8. Féadfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, formáid shamplach a shocrú le haghaidh na gceanglas a leagtar síos i mír 5 den Airteagal seo, a chuirfear ar fáil i bhfoirm leictreonach freisin. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

9. Is i gcomhréir leis an dlí náisiúnta is infheidhme a sholáthrófar an táirge íocshláinte oideasaithe.

10. Beidh oideas tréidliachta maidir le táirgí íocshláinte frithmhiocróbacha bailí ar feadh 5 lá ó dháta a eisiúna.

11. Sa bhréis ar na ceanglais a leagtar amach san Airteagal seo, féadfaidh na Ballstáit rialacha a leagan síos maidir le taifid a bheith á gcoinneáil ag tréidlianna agus iad ag eisiúint oidis tréidliachta.

12. D'ainneoin Airteagal 34, féadfaidh an tréidlia féin táirge íocshláinte tréidliachta atá aicmithe mar bheith faoi réir oideas tréidliachta faoin Airteagal sin a thabhairt go pearsanta gan oideas tréidliachta, mura bhforáiltear a mhalaírt faoin dlí náisiúnta is infheidhme. Coinneoidh an tréidlia taifid ar thabhairt pearsanta den sórt sin gan oideas i gcomhréir leis an dlí náisiúnta is infheidhme.

R o i n n 3

Ú s á i d

Airteagal 106

Táirgí íocshláinte a úsáid

1. Is i gcomhréir le téarmaí an údaraithe margáiochta a úsáidfear táirgí íocshláinte tréidliachta.
2. Ní dochar an úsáid a bhaintear as táirgí íocshláinte tréidliachta i gcomhréir leis an Roinn seo d'Airteagal 46 agus Airteagal 47 de Rialachán (AE) 2016/429.
3. Féadfaidh na Ballstáit aon nósanna imeachta a leagan síos a mheasann siad go bhfuil gá leo chun Airteagal 110 go Airteagal 114 agus Airteagal 116 a chur chun feidhme.
4. Féadfaidh na Ballstáit, i gcás ina bhfuil údar cuí leis, cinneadh a dhéanamh nach ndéanfaidh ach tréidlia táirge íocshláinte tréidliachta a thabhairt.
5. Ní dhéanfar táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha díghníomhaíthe dá dtagraítear in Airteagal 2(3) a úsáid sna hainmhithe dá dtagraítear ann ach amháin in imthosca eisceachtíula, i gcomhréir le hoideas tréidliachta, agus mura bhfuil aon táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch údaraithe don spriocspeiceas ainmhí agus don tasc.
6. Déanfaidh an Coimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlacadh i gcomhréir le hAirteagal 147, chun an tAirteagal seo a fhórlionadh, de réir mar is gá, lena mbunaítear na rialacha maidir le bearta iomchúí chun a áirithíú go mbaintear úsáid éifeachtach agus shábhálte as táirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú agus arna n-oideasú lena dtabhairt trí an mbéal trí bhealaí eile seachas beatha íocleasaithe, amhail uisce óil a mheascadh le táirge íocshláinte tréidliachta nó táirge íocshláinte tréidliachta a mheascadh de láimh i mbeatha agus arna thabhairt ag an gcoimeádaí ainmhithe do na biaainmhithe. Cuirfidh an Coimisiún comhairle eolaíoch na Gníomhaireseachta san áireamh, agus na gníomhartha tarmligthe sin á nglacadh aige.

Airteagal 107

Táirgí íocshláinte frithmhiocróbacha a úsáid

1. Ní úsáidfear táirgí íocshláinte frithmhiocróbacha go tráthrialta ná ní úsáidfear iad chun drochshláinteachas, nó feirmeoireacht ainmhithe neamhleor nó easpa cúram a chuíteamh ná chun drochbhainistíú feirme a chuíteamh.
2. Ní úsáidfear táirgí íocshláinte frithmhiocróbacha in ainmhithe chun fás a spreagadh ná chun an táirgeacht a mhéadú.

3. Ní úsáidfear tárgí íocshláinte frithmhiocróbacha le haghaidh próifiolacsais ach amháin i gcásanna eisceachtúla, chun cóireál a chur ar ainmhí aonair nó ar líon srianta ainmhithe i gcás ina bhfuil an riosca maidir le hionfhabhtú nó galar tógálach an-ard agus gur dócha go mbeidh na hiarmhairtí a leanfaidh an-dian.

I gcásanna den sórt sin, déanfar an úsáid a bhaintear as tárgí íocshláinte frithmhiocróbacha le haghaidh próifiolacsais a theorannú do thabhairt d'ainmhí aonair amháin, faoi na coinníollacha a leagtar síos sa chéad fhomhír.

4. Ní úsáidfear tárgí íocshláinte frithmhiocróbacha le haghaidh meitifiolacsais ach amháin i gcás ina bhfuil riosca móra ann go scaipfeadh ionfhabhtú nó galar tógálach sa ghrúpa ainmhithe agus más rud é nach bhfuil roghanna iomchuí eile ar fáil. Féadfaidh na Ballstáit treoir a thabhairt maidir le roghanna iomchuí eile den sórt sin agus tacóidh siad go gníomhach le forbairt agus cur i bhfeidhm treoirlínte lena gcuirtear chun cinn an tuiscint atá ar na tosca riosca a bhaineann le meitifiolacsas agus cuirfidh siad critéir san áireamh chun iad a chur chun feidhme.

5. Ní dhéanfar tárgí íocshláinte a bhfuil na hábhair fhrithmhiocróbacha ainmnithe dá dtagraítear in Airteagal 37(5) iontu a úsáid i gcomhréir le hAirteagal 112, Airteagal 113 agus Airteagal 114.

6. Féadfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, agus aird chuí á tabhairt aige ar chomhairle eolaíoch na Gníomhaireachta, liosta d'ábhair fhrithmhiocróbacha a bhunú, ar ábhair fhrithmhiocróbacha iad:

- (a) nach n-úsáidfear i gcomhréir le hAirteagal 112, Airteagal 113 agus Airteagal 114; nó
- (b) nach n-úsáidfear i gcomhréir le hAirteagal 112, Airteagal 113 agus Airteagal 114 ach faoi réir coinníollacha áirithe. Agus na gníomhartha cur chun feidhme sin á nglacadh aige, cuirfidh an Coimisiún na critéir seo a leanas san áireamh:
 - (a) rioscaí do shláinte ainmhithe nó don tsláinte phoiblí dá n-úsáidfí an t-ábhar frithmhiocróbach i gcomhréir le hAirteagal 112, Airteagal 113 agus Airteagal 114;
 - (b) an riosca do shláinte ainmhithe nó don tsláinte phoiblí dá dtiocfadh frithsheasmhacht in aghaidh ábhair fhrithmhiocróbacha chun cinn;
 - (c) cineálacha cóireálacha eile a bheith ar fáil d'ainmhithe;
 - (d) cineálacha cóireálacha eile a bheith ar fáil do dhaoine;
 - (e) an tionchar ar an dohtarshaothrú agus ar an bhfeirmeoireacht mura gcuirfí aon chóireál ar an ainmhí a mbeadh an t-éagrúas air.

Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

7. Féadfaidh Ballstát srian breise a chur leis an úsáid a bhaintear as ábhair fhrithmhiocróbacha áirithe in ainmhithe ar a chríoch, nó toirmeasc a chur ar an úsáid sin, má tá tabhairt na n-ábhar frithmhiocróbach sin d'ainmhithe ar neamhréir le cur chun feidhme beartais náisiúnta maidir le húsáid stuama a bhaint as ábhair fhrithmhiocróbacha.

8. Beidh bearta arna nglacadh ag na Ballstáit ar bhonn mhír 7 comhréireach agus beidh údar cuí leo.

9. Cuirfidh an Ballstát an Coimisiún ar an eolas faoi aon bheart atá glactha aige ar bhonn mhír 7.

Airteagal 108

Coinneáil taifead ag úinéirí agus coimeádaithe bia-ainmhithe

1. Coinneoidh úinéirí bia-ainmnithe, nó coimeádaithe i gcás nach iad na húinéirí a choinníonn na hainmhithe, taifid ar na tárgí íocshláinte a úsáideann siad agus, más infheidhme, coinneoidh siad cóip den oideas tréidliachta freisin.

2. Áireofar an méid seo a leanas ar na taifid dá dtagraítear i mír 1:

- (a) an dáta a tugadh an táirge íocshláinte do na hainmhithe den chéad uair;
- (b) ainm an táirge íocshláinte;
- (c) cainníocht an táirge íocshláinte a tugadh;
- (d) ainm nó ainm cuideachta agus seoladh buan nó áit ghnó chláraithe an tsoláthróra;
- (e) fianaise go bhfuarthas an táirge íocshláinte a úsáideann siad;
- (f) aitheantas an ainmhí nó an ghrúpa ainmhithe ar ar cuireadh cóireáil;

- (g) ainm agus sonraí teagmhála an tréidlia a thug an t-oideas agus, más infheidhme;
- (h) an tréimhse tarraigthe siar fiú más ionann tréimhse den sórt sin agus náid;
- (i) fad na cóireála.

3. Má tá an fhaisnéis atá le taifeadadh i gcomhréir le mír 2 den Airteagal seo ar fáil cheana féin ar chóip oidis tréidliachta, i dtaipead a choinnítear ar an bhfeirm nó, i gcás ainmhithe eachaí, má tá sí taifeadta sa doiciméad aitheantais saolré aonair dá dtagraítear in Airteagal 8(4), ní gá í a thaifeadadh ar leithligh.

4. Féadfaidh na Ballstáit ceanglais bħreise a leagan sios do choinneáil na dtaifead ag útnéirí agus coimeádaithe bia-ainmhithe.

5. Beidh an fhaisnéis atá sna taifid sin ar fáil do na húdaráis inniúla lena scrúdú ar feadh tréimhse 5 bliana ar a laghad i gcomhréir le hAirteagal 123.

Airteagal 109

Ceanglais maidir le coinneáil taifead d'ainmhithe eachaí

1. Déanfaidh an Coimisiún gníomhartha tarmligthe a għlacadh i gcomhréir le hAirteagal 147 chun an Rialachán seo a fhlorionadh maidir le hinnechar agus formáid na fainseise is gá chun Airteagal 112(4) agus Airteagal 115(5) a chur i bhfeidhm agus atá le bheith ar áireamh sa doiciméad aitheantais saolré aonair dá dtagraítear in Airteagal 8(4).

2. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha tarmligthe, foirmeacha samplacha a leagan sios chun an fhaisnéis is gá chun Airteagal 112(4) agus Airteagal 115(5) den Rialachán seo a chur i bhfeidhm agus atá le bheith ar áireamh sa doiciméad aitheantais saolré aonair dá dtagraítear in Airteagal 8(4) a iontráil. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a għlacadh i għomhréir leis an nōs imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

Airteagal 110

Táirgí īocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha a úsáid

1. Féadfaidh na húdaráis inniúla, i għomhréir leis an dlí náisiúnta is infheidhme, toirmeasc a chur ar mħonarú, allmhairiú, dāileadh, sealbhú, díol, soláthar nó úsáid táirgí īocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha ar a gríoch nó i għixi di má chomhliontar ceann amháin ar a lagħad de na coinnollacha seo a leanas:

- (a) leis an táirge a thabhairt d'ainmhithe, d'fhéadfaí cur isteach ar chur chun feidhme cláir náisiúnta maidir le galair ainmhithe a dhiagnósiú, a rialú nó a dhíothú;
- (b) mar thoradh ar an táirge a thabhairt d'ainmhithe, d'fhéadfaí go mbeadh deacrachtaí ann maidir le deimħniú a thabhairt nach bhfuil galar ar ainmhithe beo nó go mbeadh ēlliú in earraí bia nó i dtáirgí eile a fhaightear ó ainmhithe ar cuireadh cóireál orthu;
- (c) den chuid is mó, níl tréithchineálacha na n-oibreán galair a bhfuil an táirge ceaptha imdhónacht a thabhairt ina n-agħaidh i láthair ar an gríoch i għeist ó thaobh scaipeadħ geografach de.

2. De mhaolú ar Airteagal 106(1) den Rialachán seo, agus in égħmais táirge īocshláinte tréidliachta dá dtagraítear in Airteagal 116 den Rialachán seo, i gcás ráig de ghalar liostaithe dá dtagraítear in Airteagal 5 de Rialachán (AE) 2016/429 nó de ghalar atá ag teacht chun cinn dá dtagraítear in Airteagal 6 den Rialachán sin, féadfaidh údarás inniúl cead a thabhairt go n-úsáidfi táirge īocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch nach bhfuil údaraithe laistigh den Aontas.

3. De mhaolú ar Airteagal 106(1) den Rialachán seo, i gcás ina bhfuil táirge īocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch údaraithe ach nach bhfuil ar fáil a thuilleadh laistigh den Aontas le haghidh galar nach dtagraítear dó in Airteagal 5 nó 6 de Rialachán (AE) 2016/429 ach atá san Aontas cheana féin, féadfaidh údarás inniúl, ar mhaite le sláinte ainmhithe agus leas ainmhithe agus an tsláinte phoibl, cead a thabhairt go n-úsáidfi táirge īocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch nach bhfuil údaraithe laistigh den Aontas ar bhonn cás ar chás.

4. Cuirfidh na húdaráis inniúla an Coimisiún ar an eolas gan mħoill nuair a chuirtear mireanna 1, 2 agus 3 i bhfeidhm, agus tabħarfaidh siad faisnéis faoi na coinnollacha arna bhforchur maidir le cur chun feidhme na mireanna sin.

5. Má tá ainmhí le honnmhairiú chuig triú tir, agus é faoi réir rialacha ceangailteacha sonracha sláinte sa triú tir sin dá bhři sin, féadfaidh údarás inniúl cead a thabhairt go n-úsáidfi táirge īocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch, le haghidh an ainmhí sin lena mbaineann amháin, más táirge é nach bhfuil cumhdaite ag údarú margáiochta sa Bhallstát ábhartha ach a bhfuil a úsáid ceadaithe sa triú tir a bhfuil an t-ainmhí le honnmhairiú chuige.

*Airteagal 111***Úsáid táirgí íocshláinte tréidliachta ag tréidlianna a sholáthraíonn seirbhísí i mBallstáit eile**

1. Beidh cead ag tréidlia a sholáthraíonn seirbhísí i mBallstát seachas an Ballstát ina bhfuil an tréidlia bunaithe ("Ballstát óstach") táirgí íocshláinte tréidliachta nach bhfuil údaraithe sa Bhallstát óstach a shealbhú nó a thabhairt d'ainmhithé nó do ghrúpaí ainmhithé atá faoin chúram an tréidlia sa chainníocht is gá nach mó ná an méid is gá don chóireáil atá ordaithe ag an tréidlia, ar choinníoll go gcomhlíontar na coinníollacha seo a leanas:

- (a) tá údarú margáiochta don táirgí íocshláinte tréidliachta atá le tabhairt do na hainmhithé deonaithe ag údarás inniuála an Bhallstát ina bhfuil an tréidlia bunaithe nó ag an gCoimisiún;
- (b) tá na táirgí íocshláinte tréidliachta lena mbaineann á n-iompar ag an tréidlia ina mbunphacáistíocht;
- (c) cloíonn an tréidlia leis an dea-chleachtas tréidliachta atá i bhfeidhm sa Bhallstát óstach;
- (d) socraíonn an tréidlia an tréimhse tarraigthe siar atá sonraithe ar lipéadú nó ar bholeog pacáiste an táirgí íocshláinte tréidliachta atá in úsáid;
- (e) ní dhíolann an tréidlia aon táirgí íocshláinte tréidliachta le húinéir ná le coimeádaí ainmhithé ar cuireadh cóireáil orthu sa Bhallstát óstach ach amháin má cheadaítear sin faoi rialacha an Bhallstát óstaigh.

2. Ní bheidh feidhm ag mír 1 maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha seachas i gcás tocsainí agus séiream.

*Airteagal 112***Táirgí íocshláinte a úsáid lasmuigh de théarmaí an údaraithe margáiochta i gcás speicis nach bia-ainmhithé iad**

1. De mhaolú ar Airteagal 106(1), i gcás nach bhfuil aon táirgí íocshláinte tréidliachta údaraithe i mBallstát do thásc maidir le speiceas nach bia-ainmhí é, féadfaidh tréidlianna atá freagrach, faoina bhfreagrácht phearsanta dhíreach, agus go háirithe chun fulaingt dho-ghlactha an ainmhí a sheachaint, cóireáil eisceachtúil a chur ar na hainmhithé lena mbaineann leis an táirgí íocshláinte seo a leanas:

- (a) táirgí íocshláinte tréidliachta arna údarú faoin Rialachán seo sa Bhallstát ábhartha ná i mBallstát eile lena úsáid don speiceas céanna ná do speiceas eile, don tasc céanna ná do thásc eile;
- (b) murab ann do tháirgí íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear i bpointe (a) den mhír seo, táirgí íocshláinte lena úsáid ag an duine a údaráitear i gcomhréir le Treoir 2001/83/CE ná Rialachán (CE) Uimh. 726/2004;
- (c) murab ann do tháirgí íocshláinte dá dtagraítear i bpointe (a) ná (b) den mhír seo, táirgí íocshláinte tréidliachta arna ullmhú ar an toirt i gcomhréir le téarmaí oidis tréidliachta.

2. Seachas maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha, i gcás nach bhfuil aon táirgí íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear i mír 1 ar fáil, féadfaidh an tréidlia atá freagrach, faoina fhreagrácht dhíreach agus go háirithe chun fulaingt dho-ghlactha an ainmhí a sheachaint, ainmhí nach bia-ainmhí é a chóireáil le táirgí íocshláinte tréidliachta atá údaraithe i dtríú tir don speiceas ainmhí céanna agus don tasc céanna.

3. Féadfaidh an tréidlia féin an táirgí íocshláinte a thabhairt, ná cead a thabhairt do dhuine eile é a thabhairt faoi fhreagrácht an tréidlia, i gcomhréir le forálacha náisiúnta.

4. Beidh feidhm ag an Airteagal seo maidir le cóireáil a chuireann tréidlia ar ainmhí den speiceas eachaí ar choinníoll go ndearbhaítear nach bhfuil sé beartaithe an t-ainmhí sin a mharú lena chaitheamh ag an duine sa doiciméad aitheantais saolré aonair dá dtagraítear in Airteagal 8(4).

5. Beidh feidhm ag an Airteagal seo freisin i gcás nach bhfuil táirgí íocshláinte tréidliachta údaraithe ar fáil sa Bhallstát ábhartha.

*Airteagal 113***Táirgí íocshláinte a úsáid lasmuigh de théarmaí an údaraithe margáiochta i gcás speicis talún ar bia-ainmhithé iad**

1. De mhaolú ar Airteagal 106(1), i gcás nach bhfuil aon táirgí íocshláinte tréidliachta údaraithe i mBallstát do thásc maidir le speiceas talún ar bia-ainmhí é, féadfaidh tréidlianna atá freagrach, faoina bhfreagrácht phearsanta dhíreach, agus go háirithe chun fulaingt dho-ghlactha an ainmhí a sheachaint, cóireáil eisceachtúil a chur ar na hainmhithé lena mbaineann leis an táirgí íocshláinte seo a leanas:

- (a) táirgí íocshláinte tréidliachta arna údarú faoin Rialachán seo sa Bhallstát ábhartha ná i mBallstát eile lena úsáid don speiceas talún céanna ar bia-ainmhí é ná do speiceas talún eile ar bia-ainmhí é don tasc céanna, ná do thásc eile;

- (b) murab ann do tháirge íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear i bpointe (a) den mhír seo, táirge íocshláinte tréidliachta arna údarú faoin Rialachán seo sa Bhallstát ábhartha lena úsáid do speiceas nach bia-ainmhí é don tasc céanna;
- (c) murab ann do tháirge íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear i bpointe (a) nó (b) den mhír seo, táirge íocshláinte lena úsáid ag an duine a údaraítear i gcomhréir le Treoir 2001/83/CE nó Rialachán (CE) Uimh. 726/2004; nó
- (d) murab ann do tháirge íocshláinte dá dtagraítear i bpointe (a), (b) nó (c) den mhír seo, táirge íocshláinte tréidliachta arna ullmhú ar an toirt i gcomhréir le téarmaí oidis tréidliachta.

2. Seachas maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha, i gcás nach bhfuil aon táirge íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear i mír 1 ar fáil, féadfaidh tréidianna atá freagrach, faoina bhfreagrácht phearsanta dhíreach, agus go háirithe chun fulaingt dho-ghlactha an ainmhí a sheachaint, cóireáil eisceachtúil a chur ar bhia-ainmhíthe talún le táirge íocshláinte tréidliachta atá údaraithe i dtríú tir don speiceas ainmhíthe céanna agus don tasc céanna.

3. Féadfaidh an tréidlia féin an táirge íocshláinte a thabhairt, nó cead a thabhairt do dhuine eile é a thabhairt faoi fhreagrácht an tréidlia, i gcomhréir leis na forálacha náisiúnta.

4. Déanfar substaintí atá gníomhach ó thaobh na cógaseolaíochta de agus atá sa táirge íocshláinte arna úsáid i gcomhréir le mireanna 1 agus 2 den Airteagal seo a cheadú i gcomhréir le Rialachán (AE) Uimh. 470/2009 agus aon ghníomhartha arna nglacadh ar a bhonn.

5. Beidh feidhm ag an Airteagal seo freisin i gcás nach bhfuil táirge íocshláinte tréidliachta údaraithe ar fáil sa Bhallstát ábhartha.

Airteagal 114

Táirgí íocshláinte a úsáid do bhia-speicis uisceacha

1. De mhaolú ar Airteagal 106(1), i gcás nach bhfuil aon táirge íocshláinte tréidliachta údaraithe i mBallstát do thásc maidir le bia-speiceas uisceach, féadfaidh tréidianna atá freagrach, faoina bhfreagrácht phearsanta dhíreach, agus go háirithe chun fulaingt dho-ghlactha an ainmhí a sheachaint, cóireáil a chur ar na hainmhíthe lena mbaineann leis an táirge íocshláinte seo a leanas:

- (a) táirge íocshláinte tréidliachta arna údarú faoin Rialachán seo sa Bhallstát ábhartha nó i mBallstát eile lena úsáid don speiceas céanna nó do bhia-speiceas uisceach eile agus tasc céanna, nó do thásc eile;
- (b) murab ann do tháirge íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear i bpointe (a) den mhír seo, táirge íocshláinte tréidliachta arna údarú faoin Rialachán seo sa Bhallstát ábhartha nó i mBallstát eile lena úsáid do bhia-speiceas talún ina bhfuil substaintí atá sa liosta a bhunaítear i gcomhréir le mír 3;
- (c) murab ann do tháirge íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear i bpointe (a) nó (b) den mhír seo, táirge íocshláinte lena úsáid ag an duine a údaraítear i gcomhréir le Treoir 2001/83/CE nó Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 agus ina bhfuil substaintí atá sa liosta a bhunaítear i gcomhréir le mír 3 den Airteagal seo; nó
- (d) murab ann do tháirge íocshláinte dá dtagraítear i bpointe (a), (b) nó (c) den mhír seo, táirge íocshláinte tréidliachta arna ullmhú ar an toirt i gcomhréir le téarmaí oidis tréidliachta.

2. De mhaolú ar phointí (b) agus (c) de mhír 1, agus go dtí go mbunófar an liosta dá dtagraítear i mír 3, féadfaidh tréidianna atá freagrach, faoina bhfreagrácht phearsanta dhíreach, agus go háirithe chun fulaingt dho-ghlactha an ainmhí a sheachaint, cóireáil eisceachtúil a chur ar bhia-speicis uisceacha i saoráid ar leith leis an táirge íocshláinte seo a leanas:

- (a) táirge íocshláinte tréidliachta arna údarú faoin Rialachán seo sa Bhallstát ábhartha nó i mBallstát eile lena úsáid do speiceas talún ar bia-ainmhí é;
- (b) murab ann do tháirge íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear i bpointe (a) den mhír seo, táirge íocshláinte lena úsáid ag an duine a údaraítear i gcomhréir le Treoir 2001/83/CE nó faoi Rialachán (CE) Uimh. 726/2004;

3. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, ar a dhéanaí laistigh de 5 bliana ón 28 Eanáir 2022, liosta substaintí a bhunú, ar substaintí iad a úsáidtear i dtáirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú san Aontas lena n-úsáid i specis talún ar bia-ainmhíthe iad nó substaintí atá i dtáirge íocshláinte lena n-úsáid ag an duine arna n-údarú san Aontas i gcomhréir le Treoir 2001/83/CE nó faoi Rialachán (CE) Uimh. 726/2004, a fhéadfar a úsáid i mbia-speicis uisceacha i gcomhréir le mír 1 den Airteagal seo. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlagadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

Déanfaidh an Coimisiún, agus na gníomhartha cur chun feidhme sin á nglacadh aige, na critéir seo a leanas a chur san áireamh:

- (a) rioscaí don chomhshaol má chuirtear cóireáil ar bhia-speicis uisceacha leis na substaintí sin;
- (b) an tionchar ar shláinte ainmhithe nó ar shláinte an duine mura féidir leis na bia-speicis uisceacha lena mbaineann ábhar frithmhiciocróbach a liostaítear i gcomhréir le hAireagal 107(6) a fháil;
- (c) infhaighteacht nó easpa infhaighteachta táirgí íocshláinte, cóireálacha nó beart eile chun galair nó tásca áirithe i mbia-speicis uisceacha a chosc nó a chóireáil.

4. Seachas maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha, i gcás nach bhfuil aon táirge íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear i míreanna 1 agus 2 ar fáil, féadfaidh tréidlianna atá freagrach, faoina bhfreagracht phearsanta dhíreach, agus go háirithe chun fulaingt dho-ghlactha an ainmhí a sheachaint, cóireáil eisceachtúil a chur ar bhia-speicis uisceacha le táirge íocshláinte tréidliachta atá údaraithe i dtríú thír don speiceas céanna agus don tasc céanna.

5. Féadfaidh an tréidlia féin an táirge íocshláinte a thabhairt, nó cead a thabhairt do dhuine eile é a thabhairt faoi fhreagracht an tréidlia, i gcomhréir leis na forálacha náisiúnta.

6. Déanfar substaintí atá gníomhach ó thaobh na cógaseolaíochta de agus atá sa táirge íocshláinte arna úsáid i gcomhréir le míreanna 1, 2 agus 4 den Airteagal seo a cheadú i gcomhréir le Rialachán (AE) Uimh. 470/2009 agus aon ghníomhartha arna nglacadh ar a bhonn.

7. Beidh feidhm ag an Airteagal seo freisin i gcás nach bhfuil táirge íocshláinte tréidliachta údaraithe ar fáil sa Bhallstát ábhartha.

Airteagal 115

Tréimhse tarraingthe siar le haghaidh táirgí íocshláinte a úsáidtear lasmuigh de théarmaí an údaraithe margáiochta do speicis ar bia-ainmhithe iad

1. Chun críche Airteagal 113 agus Airteagal 114, ach amháin má luaitear tréimhse tarraingthe siar an táirge íocshláinte a úsáidtear san achoimre ar shaintréithe an táirge don speiceas ainmhí i dtrácht, leagfaidh an tréidlia síos tréimhse tarraingthe siar i gcomhréir leis na critéir seo a leanas:

- (a) i gcás feoil agus scairteach ó bhia-mhamaigh agus éanlaith chlóis agus géim saothraithe, ní bheidh an tréimhse tarraingthe siar níos lú ná:
 - (i) an tréimhse tarraingthe siar is faide a luaitear san achoimre ar shaintréithe an táirge i gcás feola agus scairtí, méadaithe faoi fhachtóir 1,5;
 - (ii) 28 lá i gcás nach bhfuil an táirge íocshláinte údaraithe do bhia-ainmhithe;
 - (iii) lá amháin, má tá tréimhse tarraingthe siar arb ionann líon a laethanta agus náid ag an táirge íocshláinte agus má úsáidtear é i bhfine thacsanovaíoch atá difriúil leis an spriocspeiceas atá údaraithe;
- (b) i gcás bainne ó ainmhithe a tháirgeann bainne lena chaitheamh ag an duine, ní bheidh an tréimhse tarraingthe siar níos lú ná:
 - (i) an tréimhse tarraingthe siar is faide do bhainne a luaitear san achoimre ar shaintréithe an táirge i gcás aon speiceas ainmhí, méadaithe faoi fhachtóir 1,5;
 - (ii) seacht lá, i gcás nach bhfuil an táirge íocshláinte údaraithe d'ainmhithe a tháirgeann bainne lena chaitheamh ag an duine;
 - (iii) lá amháin, má tá tréimhse tarraingthe siar arb ionann líon a laethanta agus náid ag an táirge íocshláinte;
- (c) i gcás uibheacha ó ainmhithe a tháirgeann uibheacha lena gcaitheamh ag an duine, ní bheidh an tréimhse tarraingthe siar níos lú ná:
 - (i) an tréimhse tarraingthe siar is faide d'uibheacha a luaitear san achoimre ar shaintréithe an táirge i gcás aon speiceas ainmhí, méadaithe faoi fhachtóir 1,5;
 - (ii) 10 lá, i gcás nach bhfuil an táirge údaraithe d'ainmhithe a tháirgeann uibheacha lena gcaitheamh ag an duine;
- (d) i gcás speicis uisceacha a tháirgeann feoil lena caitheamh ag an duine, ní bheidh an tréimhse tarraingthe siar níos lú ná:
 - (i) an tréimhse tarraingthe siar is faide le haghaidh aon cheann de na speicis uisceacha a luaitear san achoimre ar thréithe an táirge, arna méadú faoi fhachtóir 1,5 agus arna sloinneadh mar laethanta céime;
 - (ii) má tá an táirge íocshláinte údaraithe do speicis talún ar bia-ainmhithe iad, an tréimhse tarraingthe siar is faide d'aon cheann de na speicis ar bia-ainmhithe iad a luaitear san achoimre ar shaintréithe an táirge, arna méadú faoi fhachtóir 50 agus arna sloinneadh mar laethanta céime, ach nach mó ná 500 lá céime;

- (iii) 500 lá céime, i gcás nach bhfuil an táirge íocshláinte údaraithe do speicis ar bia-ainmhíthe iad;
- (iv) 25 lá céime más ionann líon laethanta na tréimhse tarraingthe siar is airde d'aon speiceas ainmhí agus náid.
2. Más rud é go bhfuil an toradh ar ríomh na tréimhse tarraingthe siar de réir phointí (a)(i), (b)(i), (c)(i), (d)(i) agus (ii) de mhír 1 sloinnte mar chodán de laethanta, déanfar an tréimhse tarraingthe siar a shlánú suas go dtí an líon laethanta is gaire.
3. Déanfaidh an Coimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlacadh i gcomhréir le hAirteagal 147 chun an tAirteagal seo a leasú trí na rialacha a leagtar síos i míreanna 1 agus 4 de a leasú i ngeall ar fhianaise eolaíoch nua atá tagtha chun cinn.
4. I gcás beach, cinnfidh an tréidlia fad iomchuí na tréimhse tarraingthe siar trí staid gach coirceoige beach ar leith a mheas ar bhonn cás ar chás agus go háirithe an riosca maidir le hiarmhar i mil nó in aon earraí bia eile a bhaintear ó choirceoga beach lena gcaitheamh ag an duine.
5. De mhaolú ar Airteagal 113(1) agus (4), déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, liosta substaintí a bhunú atá riachtanach le cóireáil a chur ar speicis eachaí, nó a bhfuil breisluach clinicíuil ag baint leo i gcomparáid le cineálacha eile cóireála atá ar fáil do speicis eachaí agus a mbeidh a dtréimhse tarraingthe siar do speicis eachaí sé mhí. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlacadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

Airteagal 116

Staid sláinte

De mhaolú ar Airteagal 106(1), féadfaidh údarás inniuil cead a thabhairt tárgí íocshláinte tréidliachta a úsáid ar a chríoch ar tárgí iad nach bhfuil údaraithe sa Bhallstát sin, i gcás ina bhfágann an staid ina bhfuil sláinte ainmhíthe nó staid na sláinte poiblí go bhfuil gá lena leithéid, agus i gcás ina bhfuil sé údaraithe na tárgí íocshláinte tréidliachta sin a mhargú i mBallstát eile.

Airteagal 117

Dramhaíl tárgí íocshláinte tréidliachta a bhailiú agus a dhiúscairt

Áiritheoidh na Ballstáit go bhfuil córais iomchuí i bhfeidhm acu le haghaidh dramhaíl tárgí íocshláinte tréidliachta a bhailiú agus a dhiúscairt.

Airteagal 118

Ainmhíthe nó tárgí de bhunadh ainmhíoch a allmhairítear isteach san Aontas

1. Beidh feidhm, *mutatis mutandis*, ag Airteagal 107(2) maidir le hoibreoirí i dtríú tíortha agus ní úsáidfidh na hoibreoirí sin na hábhair fhriúthmhíocróbacha ainmnithe dá dtagraítear in Airteagal 37(5), a mhéid atá sé sin ábhartha i ndáil le hainmhíthe nó tárgí de bhunadh ainmhíoch a onnmhairítear ó na tríú tíortha sin go dtí an tAontas.
2. Déanfaidh an Coimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlacadh i gcomhréir le hAirteagal 147 chun an tAirteagal seo a fhórliónadh trí na rialacha mionsonraithe is gá maidir le cur i bhfeidhm mhír 1 den Airteagal seo a chur ar fáil.

R o i n n 4

Fógraíocht

Airteagal 119

Fógraíocht a dhéanamh ar thárgí íocshláinte tréidliachta

1. Ní fhéadfar fógraíocht a dhéanamh ar thárgí íocshláinte tréidliachta atá údaraithe nó cláraithe i mBallstát ach sa Bhallstát sin amháin, seachas má chinneann an t-údarás inniuil a mhalaírt i gcomhréir leis an dlí náisiúnta is infheidhme.
2. Beidh sé soiléir ar gach fógraíocht a dhéanfar ar tháirge íocshláinte tréidliachta gurb é soláthar, ordú, díol, dáileadh nó úsáid an táirge íocshláinte tréidliachta is aidhm léi.
3. Ní dhéanfar an fhógraíocht a cheapadh ar bhealach a thabharfadhl le fios go bhféadfai an táirge íocshláinte tréidliachta a úsáid mar bheatha nó mar bhithicíd.
4. Comhlíonfaidh an fhógraíocht an achoimre ar shaintréithe táirge an táirge íocshláinte tréidliachta a ndearnadh fógraíocht air.
5. Ní bheidh faisnéis d'aon chineál san fhógraíocht a d'fhéadfadh a bheith míthreorach nó a bhféadfadh úsáid mhícheart an táirge íocshláinte tréidliachta a bheith mar thoradh uirthi.
6. Spreagfar úsáid fhreagrach an táirge íocshláinte tréidliachta leis an bhfógraíocht, trína chur i láthair ar bhealach oibiachtúil agus gan áibhéal a dhéanamh faoina chuid saintréithe.

7. I gcás ina gcuirtear údarú margáochta ar fionraí, cuirfear bac ar aon fhógraíocht a dhéanamh, le linn thréimhse na fionraí sin, ar an táirge íocshláinte tréidliachta sa Bhallstát ina bhfuil sé ar fionraí.

8. Ní dhéanfar tárgí íocshláinte tréidliachta a dháileadh chun críocha fógraíocha seachas i gcás líon beaga samplaí,

9. Ní dhéanfar tárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha a dháileadh chun críocha fógraíocha mar shamplaí nó ar aon bhealach eile.

10. Déanfar na samplaí dá dtagraítear i mír 8 a lipéadú go hiomchuí ar bhealach a léiríonn gur samplaí iad agus tabharfar iad go díreach do thréidianna nó do dhaoine eile a bhfuil cead acu tárgí íocshláinte tréidliachta den sórt sin a sholáthar le linn imeachtaí urraithe nó d'ionadaithe díolacháin le linn a gcuid cuairteanna.

Airteagal 120

Fógraíocht a dhéanamh ar thárgí íocshláinte tréidliachta faoi réir oideas tréidliachta

1. Ní cheadófar fógraíocht a dhéanamh ar thárgí íocshláinte tréidliachta atá faoi réir oideas tréidliachta i gcomhréir le hAirteagal 34 ach amháin nuair a dhéantar í chuig na daoine seo a leanas agus chucu amháin:

(a) tréidlianna;

(b) daoine a bhfuil cead acu tárgí íocshláinte tréidliachta a sholáthar i gcomhréir leis an dlí náisiúnta.

2. De mhaolú ar mhír 1 den Airteagal seo, féadfaidh an Ballstát cead a thabhairt fógraíocht a dhéanamh ar thárgí íocshláinte tréidliachta atá faoi réir oideas tréidliachta i gcomhréir le hAirteagal 34 chuig coimeádaithe gairmiúla ainmhithe ar choinníoll go gcomhlíontar na coinníollacha seo a leanas:

(a) tá an fhógraíocht teoranta do thárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha;

(b) tá cuireadh sainráite san fhógraíocht do choimeádaithe gairmiúla ainmhithe dul i gcomhairle leis an tréidlia faoin táirge íocshláinte frithmhíocróbach.

3. D'ainneoin mhíreanna 1 agus 2, beidh toirméasc ar fhógraíocht a dhéanamh ar thárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha díghníomhaithe a mhonaraítear ó phataiginí agus antaiginí a fhaightear ó ainmhí nó ainmhithe in aonad eipidéimeolaíoch agus a úsáidtear chun cóireáil a chur ar an ainmhí nó na hainmhithe sin san aonad eipidéimeolaíoch céanna nó chun cóireáil a chur ar ainmhí nó ainmhithe in aonad a bhfuil nasc eipidéimeolaíoch deimhnithe ina leith.

Airteagal 121

Fógraíocht ar thárgí íocshláinte a úsáidtear ar ainmhithe

1. I gcás ina bhfuil fógraíocht á déanamh ar thárgí íocshláinte chuig daoine atá cáilithe chun iad a oideasú nó a sholáthar i gcomhréir leis an Rialachán seo, ní fhéadfaidh aon bhrontanais, buntáistí airgid ná sochar comhchineáil a sholáthar, a thairiscint ná a ghealladh do na daoine sin seachas má tá siad neamhchostasach agus ábhartha maidir le táirgí íocshláinte a ordú ná a sholáthar.

2. Ní dhéanfadh daoine atá cáilithe chun tárgí íocshláinte a oideasú ná a sholáthar dá dtagraítear i mír 1 aon aslú a bhfuil toirméasc air faoin mír sin a iarraidh ná ní ghlacfaidh siad leis.

3. Ní chuirfear cosc le mír 1 ar aíocht a thairiscint, go díreach ná go hindíreach, ag imeachtaí chun críocha gairmiúla agus eolaíocha amháin. Beidh an aíocht sin teoranta i gcoíneáil do phríomhchuspóirí an imeachta.

4. Ní dhéanfaidh míreanna 1, 2 agus 3 difear do na bearta ná an cleachtas trádála atá ann cheana sna Ballstáit maidir le praghanna, corraigh agus lascainí.

Airteagal 122

Forálacha fógraíochta a chur chun feidhme

Féadfaidh na Ballstáit aon nósanna imeachta a leagan síos a mheasann siad go bhfuil gá leo chun Airteagal 119, Airteagal 120 agus Airteagal 121 a chur chun feidhme.

CAIBIDIL VIII

CIGIREACHTAÍ AGUS RIALUITHE

Airteagal 123

Rialuithe

1. Déanfaidh na húdaráis inniúla rialuithe ar na daoine seo a leanas:

(a) Monaróirí agus allmhaireoirí tárgí íocshláinte tréidliachta agus substaintí gníomhacha;

- (b) dáileoirí substaintí gníomhacha;
- (c) sealbhóirí údaruithe margáiochta;
- (d) sealbhóirí údaraithe dáileacháin mórdhíola;
- (e) miondóltóiri;
- (f) úinéirí agus coimeádaithe bia-ainmhithe;
- (g) tréidlianna;
- (h) sealbhóirí clárúcháin do thárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha;
- (i) sealbhóirí tárgí íocshláinte tréidliachta dá dtagraítear in Airteagal 5(6); agus
- (j) aon daoine eile a bhfuil oibleagáidí orthu faoin Rialachán seo.

2. Déanfar na rialuithe dá dtagraítear i mír 1 go rialta, ar bhonn riosca, chun a fhíorú go gcomhlíonann na daoine dá dtagraítear i mír 1 an Rialachán seo.

3. Is iad na húdaráis inniúla a dhéanfaidh na rialuithe rioscabhunaithe dá dtagraítear i mír 2 agus cuirfidh siad an méid seo a leanas ar a laghad san áireamh agus na rialuithe sin á ndéanamh acu:

- (a) na rioscaí intreacha a bhaineann le gníomhaíochtaí na ndaoine dá dtagraítear i mír 1 agus suíomh a gcuid gníomhaíochtaí;
- (b) teist na ndaoine dá dtagraítear i mír 1 maidir le torthaí na rialuithe arna ndéanamh orthu agus a mhéid a chomhlíon siad roimhe sin;
- (c) aon fhaisnéis a d'fhéadfadh neamhchomhlíonadh a léiriú;
- (d) an tionchar a d'fhéadfadh a bheith ag neamh-chomhlíonadh ar an tsláinte phoiblí, ar shláinte ainmhithe, ar leas ainmhithe agus ar an gcomhshaol.

4. Féadfar rialuithe a dhéanamh freisin arna iarraidh sin d'údarás inniúil Ballstáit eile, don Choimisiún nó don Ghníomhaireacht.

5. Ionadaithe de chuid an údaráis inniúil a dhéanfaidh na rialuithe

6. Féadfar cigireachtaí a dhéanamh mar chuid de na rialuithe. Féadfar na cigireachtaí sin a dhéanamh gan fógra a thabhairt. Le linn na gcigireachtaí sin, tabharfar cumhacht d'ionadaithe de chuid údarás inniúil an méid seo a leanas a dhéanamh ar a laghad:

- (a) scrúdú a dhéanamh ar áitreabh, trealamh, modhanna iompair, taifid, doiciméid agus córais a bhaineann le cuspóir na cigireachta;
- (b) samplaí a scrúdú agus a thógáil d'fhoínt iad a chur chuig Saotharlann Oifigiúil um Rialú Leigheasra nó saotharlann arna hainmníú chuige sin ag Ballstát chun anailís neamhspleách a dheanamh orthu;
- (c) aon fhianaise a mheasann na hionadaithe go bhfuil gá léi a dhoiciméadú;
- (d) na rialuithe céanna a dhéanamh ar aon pháirtithe a dhéanann na cúraimí a cheanglaítear faoin Rialachán seo in éineacht leis na daoine dá dtagraítear i mír 1, lena n-aghaidh nó thar a gceann.

7. Coinneoidh ionadaithe na n-údarás inniúil taifead ar gach rialú a dhéanann siad agus, i gcás inar gá, tarraingeoidh siad tuarascáil suas. Cuirfidh an t-údarás inniúil an duine dá dtagraítear i mír 1 ar an eolas go pras i scribhinn faoi aon chás neamhchomhlíonta arna shainainthint trí na rialuithe agus beidh deis ag an duine sin barúlacha a thabhairt laistigh de theorainn ama arna socrú ag an údarás inniúil.

8. Beidh nósanna imeachta nó socruithe i bhfeidhm ag na húdaráis inniúla chun a áirithiú nach mbaineann aon choinbhleacht leasa leis an bhfoireann a dhéanann na rialuithe.

Airteagal 124

Iniúchtaí ag an gCoimisiún

Féadfaidh an Coimisiún iniúchtaí a dhéanamh sna Ballstáit ar a n-údarás inniúla chun críche a iomchuí atá na rialuithe arna ndéanamh ag na húdaráis inniúla sin a dheimhniú. Déanfar na hiniúchtaí sin a chomhordú leis an mBallstát ábhartha agus déanfar iad ar bhealach lena seachnófar ualach riarracháin nach gá.

Tar éis gach iniúchta, dréachtóidh an Coimisiún tuarascáil ina mbeidh, nuair is iomchuí, moltaí don Bhallstát ábhartha. Cuirfidh an Coimisiún an dréacht-thuarascáil chuig an údarás inniúil le haghaidh barúlacha agus cuirfidh sé na barúlacha sin san áireamh agus an tuarascáil deiridh á tarraingt suas aige. Déanfaidh an Coimisiún an tuarascáil deiridh agus na barúlacha a phoiblíú.

Airteagal 125

Deimhniú oiriúnachta

Chun a fhíorú an bhfuil na sonráí a chuirtear isteach chun deimhniú oiriúnachta a fháil ag comhlíonadh mhonagraif *Pharmacopoeia Eorpach*, féadfaidh an comhlacht um chaighdeánú le haghaidh ainmníochtaí agus noirm chálíochta, de réir bhrí an Choinbhinsiúin ar fhorbairt *Pharmacopoeia Eorpach* arna glacadh le Cinneadh 94/358/CE⁽²⁷⁾ (an Stiúrthóireacht Eorpach um Chálíocht Leigheasra agus Cúram Sláinte ("EDQM")), féadfaidh sé iarraigd ar an gCoimisiún nó ar an nGníomhaireacht cigireacht arna déanamh ag údarás inniúil a iarraigd i gcás ina bhfuil an t-ábhar tosaigh lena mbaineann faoi réir monograf de chuid *Pharmacopoeia Eorpach*.

Airteagal 126

Rialacha sonracha maidir le cigireachtaí faireachais cógas

1. Áiritheoidh na húdaráis inniúla agus an Ghníomhaireacht go ndéanfar seiceáil rialta ar mháistirchomhaid chórás an fhaireachais cógas ar fad san Aontas agus go bhfuil córais an fhaireachais cógas á gcur i bhfeidhm mar is ceart.
2. Déanfaidh an Ghníomhaireacht comhordú ar chigireachtaí ar chórás faireachais cógas na dtáirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú i gcomhréir le hAirteagal 44 agus déanfaidh na húdaráis inniúla na cigireachtaí sin.
3. Déanfaidh na húdaráis inniúla cigireachtaí ar chórás faireachais cógas na dtáirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú i gcomhréir le hAirteagail 47, 49, 52 agus 53.
4. Déanfaidh údaráis inniúla na mBallstát ina bhfuil máistirchomhaid chórás an fhaireachais cógas na cigireachtaí ar mháistirchomhaid chórás an fhaireachais cógas.
5. D'ainneoin mhír 4 den Airteagal seo agus de bhun Airteagal 80, féadfaidh údarás inniúil tabhairt faoi thionscnaimh um chomhroint na hoibre agus tamhleán na bhfreagrachtaí le húdaráis inniúla eile chun dúbláil na gcigireachtaí ar chórás an fhaireachais cógas a sheachaint.
6. Déanfar torthaí na gcigireachtaí faireachais cógas a thaifeadadh sa bhunachar sonraí faireachais cógas dá dtagraítear in Airteagal 74.

Airteagal 127

Cruthúnas ar chálíocht an táirge i gcás táirgí íocshláinte tréidliachta

1. Beidh ar fáil ag sealbhóir an údaraithe margáiochta torthaí na dtástálacha rialúcháin a rinneadh ar an táirge íocshláinte tréidliachta nó ar na comhchodanna agus ar tháirgí idirmheánacha an phróisis monaraíochta, i gcomhréir leis na modhanna a leagtar síos san údarú margáiochta.
2. Más é conclúid údaráis inniúil nach bhfuil báisc de tháirge íocshláinte tréidliachta i gcomhréir le tuarascáil ar rialú an mhonaróra nó leis na sonraíochtaí dák bhforáltear san údarú margáiochta, glacfaidh sé bearta i ndáil le sealbhóir an údaraithe margáiochta agus an monaróir, agus cuirfidh sé údaráis inniúla na mBallstát eile ina bhfuil an táirge íocshláinte tréidliachta údaraithe ar an eolas dák réir, mar aon leis an nGníomhaireacht i gcás ina bhfuil an táirge íocshláinte tréidliachta údaraithe faoin nós imeachta láraithe.

Airteagal 128

Cruthúnas ar chálíocht an táirge a bhaineann go sonrach le táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha

1. Chun críche Airteagal 127(1) a chur i bhfeidhm, féadfaidh údaráis inniúla ceangal a chur ar shealbhóir údaraithe margáiochta le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha cíopeanna de na tuarascálacha ar rialú ar fad agus iad sínithe ag an duine cáilithe i gcomhréir le hAirteagal 97 a chur faoi bhráid na n-údarás inniúil.
2. Áiritheoidh sealbhóir údaraithe margáiochta le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha go gcoinneofar líon leordhóthanach samplaí ionadaíocha de gach báisc de tháirgí íocshláinte tréidliachta sa stoc go dtí an dáta éaga ar a laghad, agus soláthróidh sé samplaí go pras do na húdaráis inniúla arna iarraigd sin.

⁽²⁷⁾ Cinneadh 94/358/CE ón gComhairle an 16 Meitheamh 1994 lena nglactar, thar ceann an Chomhphobail Eorpaigh, an Coinbhinsiúin maidir le forbairt *Pharmacopoeia Eorpach* (IO L 158, 25.6.1994, lch. 17).

3. Nuair is gá ar mhaithe le sláinte an duine nó sláinte ainmhithe, féadfaidh údarás inniúil ceangal a chur ar shealbhóir údaraithe margáiochta le haghaidh táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha samplaí de bhaisceanna an bhulchtháirge nó an táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch a chur isteach lena rialú ag Saotharlann Oifigiúil um Rialú Leigheasra sula gcuirfear an táirge ar an margadh.

4. Arna iarraidh sin d'údarás inniúil, cuirfidh sealbhóir an údaraithe margáiochta na samplaí dá dtagraítear i mír 2 ar fáil gan mhoill, mar aon leis na tuarascálacha ar rialú dá dtagraítear i mír 1, le haghaidh tástáil rialaithe. Déanfaidh an t-údarás inniúil na húdaráis inniúla i mBallstát eile ina bhfuil an táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch údaraithe, mar aon le EDQM agus an Ghníomhaireacht i gcás ina bhfuil an táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch údaraithe faoin nós imeachta láraithe, a chur ar an eolas faoin rún atá aige rialú a dhéanamh ar bhaisceanna den táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch.

5. Ar bhonn na dtuarascálacha ar rialú dá dtagraítear sa Chaibidil seo, déanfaidh an tsaotharlann a bhfuil cúram an rialaithe uirthi na tástálacha ar fad a rinne an monaróir ar an táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch deiridh athuair ar na samplaí a cuireadh ar fáil, i gcomhréir leis na sonraíochtaí ábhartha ina sainchomhad le haghaidh údarú margáiochta.

6. Beidh liosta na dtástálacha a bheidh le déanamh athuair ag an tsaotharlann a bhfuil cúram an rialaithe uirthi srianta do tháistálacha a bhfuil údar leo, ar choinníoll go dtoilíonn na húdaráis inniúla ar fad sna Ballstát ábhartha, agus, más ionchuí, EDQM, le srian den sórt sin.

I gcás táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha arna n-údarú faoin nós imeachta láraithe, is gá faomhadh na Gníomhaireachta chun laghdú a dhéanamh ar liosta na dtástálacha atá le déanamh athuair ag an tsaotharlann ina ndéantar an rialú.

7. Tabharfaidh na húdaráis inniúla aitheantas do thorthaí na dtástálacha dá dtagraítear i mír 5.

8. Ach amháin i gcás ina gcuirtear in iúl don Choiisiún go bhfuil tréimhse níos faide ag teastáil chun na tástálacha a dhéanamh, áiritheoidh na húdaráis inniúla go gcuirfear an rialú i gcrích laistigh de 60 lá ón tráth a fuarthas na samplaí agus na tuarascálacha ar rialú.

9. Déanfaidh an t-údarás inniúil údaráis inniúla na mBallstát ábhartha eile, EDQM, sealbhóir an údaraithe margáiochta agus, más ionchuí, an monaróir, a chur ar an eolas faoi thorthaí na dtástálacha sa tréimhse chéanna ama.

10. Fíoróidh an t-údarás inniúil go bhfuil na próisis mhonaraíochta a úsáidtear i monarú na dtáirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha bailíochtaithe agus go bhfuil seasmhacht á háirithiú ó bhaisc go báisc.

CAIBIDIL IX

SRIANTA AGUS PIONÓIS

Airteagal 129

Srianta sábháilteachta sealadacha;

1. Féadfaidh an t-údarás inniúil agus, i gcás táirgí íocshláinte tréidliachta atá údaraithe go lárnoch, an Coimisiún freisin, i gcás riosca don tsláinte phoiblí nó do shláinte ainmhithe nó don chomhshaol a fhágann gur gá bearta práinneacha, srianta sábháilteachta sealadacha a fhorchur ar sealbhóir an údaraithe margáiochta agus ar dhaoine eile ar a bhfuil oibleagáidí faoin Rialachán seo. Féadfar a áireamh ar na srianta sábháilteachta sealadacha sin:

- (a) srian le soláthar an táirgí íocshláinte tréidliachta arna iarraidh sin don údarás inniúil agus, i gcás táirgí íocshláinte tréidliachta atá údaraithe go lárnoch, arna iarraidh sin freisin don Choiisiún ar an údarás inniúil;
- (b) srian le húsáid an táirgí íocshláinte tréidliachta arna iarraidh sin don údarás inniúil agus, i gcás táirgí íocshláinte tréidliachta atá údaraithe go lárnoch, arna iarraidh sin freisin don Choiisiún ar an údarás inniúil;
- (c) cur ar fionraí údaraithe margáiochta ag an údarás inniúil a thug an t-údarú margáiochta sin agus, i gcás táirgí íocshláinte tréidliachta atá údaraithe go lárnoch, ag an gCoimisiún.

2. Cuirfidh an t-údarás inniúil lena mbaineann na húdaráis inniúla eile agus an Coimisiún ar an eolas, an lá oibre ina dhiaidh sin ar a dhéanaí, faoi aon srian sábháilteachta sealadach arna fhorchur. I gcás údaruithe margáiochta láraithe, cuirfidh an Coimisiún na húdaráis inniúla ar an eolas laistigh den tráth céanna faoi aon srian sábháilteachta sealadach arna fhorchur.

3. Féadfaidh na húdaráis inniúla agus an Coimisiún, an tráth céanna a fhorchuirfidh siad srian i gcomhréir le mír 1 den Airteagal seo, an tsaincheist a chur faoi bhráid na Gníomhaireachta i gcomhréir le hAirteagal 82.

4. Nuair is infheidhme, cuirfidh sealbhóir an údaraithe margáiochta iarratas isteach ar mhodhnú ar théarmaí an údaraithe margáiochta i gcomhréir le hAirteagal 62.

Airteagal 130

Údaruithe margáiochta a fhionraí nó a chúlghairm nó a dtéarmaí a mhodhnú

1. Déanfaidh an t-údarás inniúil nō, i gcás údaruithe margáiochta láraithe, an Coimisiún, an t-údarú margáiochta a fhionraí nó a chúlghairm nó a iarraidh ar shealbhóir an údaraithe margáiochta iarratas a chur isteach le haghaidh modhnú ar théarmaí an údaraithe margáiochta mura bhfuil cothromáiocht sochair-riosca an táirge íocshláinte tréidliachta dearfach a thuilleadh nó leordhóthanach chun sábháilteacht bia a áirithiú.

2. Déanfaidh an t-údarás inniúil nō, i gcás údaruithe margáiochta láraithe, an Coimisiún an t-údarú margáiochta a chúlghairm mura gcomhlíonann sealbhóir an údaraithe margáiochta a thuilleadh an ceanglas maidir le bunú san Aontas dá dtagraítear in Airteagal 5(4).

3. Féadfaidh an t-údarás inniúil nō i gcás údaruithe margáiochta láraithe an Coimisiún, an t-údarú margáiochta a fhionraí nó a chúlghairm nó iarraidh ar shealbhóir an údaraithe margáiochta iarratas a chur isteach ar théarmaí an údaraithe margáiochta a mhodhnú, de réir mar is infheidhme, i gcás ceann amháin nō níos mó de na cúiseanna seo a leanas:

- (a) i gcás nach gcomhlíonann sealbhóir an údaraithe margáiochta na ceanglais a leagtar amach in Airteagal 58;
- (b) i gcás nach gcomhlíonann sealbhóir an údaraithe margáiochta na ceanglais a leagtar amach in Airteagal 127;
- (c) i gcás nach leormhaith an córas faireachais cágas arna bhunú i gcomhréir le hAirteagal 77(1);
- (d) i gcás nach gcomhlíonann sealbhóir an údaraithe margáiochta a oibleagáidí de réir mar a leagtar síos in Airteagal 77 iad;
- (e) i gcás nach gcomhlíonann an duine cáilithe atá freagrach as faireachas cágas a chúraimí nō a cúraimí de réir mar a leagtar amach in Airteagal 78 iad.

4. Chun críche mhíreanna 1, 2 agus 3, i gcás údaruithe margáiochta láraithe, iarrfaidh an Coimisiún, i gcás inarb iomchuí, ar an nGníomhaireacht, sula ndéanfaidh sé aon bheart, a tuairim a thabhairt laistigh de theorainn ama a chinnfidh sé i bhfianaise phráinne an cháis, chun na cúiseanna dá dtagraítear sna míreanna sin a scrúdú. Iarrfar ar shealbhóir an údaraithe margáiochta le haghaidh an táirge íocshláinte tréidliachta míniúcháin ó bhéal nō i scríbhinn a thabhairt laistigh de theorainn ama arna socrú ag an gCoimisiún.

Tar éis don Ghníomhaireacht tuairim a thabhairt, glacfaidh an Coimisiún, i gcás inar gá, bearta sealadacha a chuirfear i bhfeidhm láithreach. Déanfaidh an Coimisiún, trí bhíthin gníomhartha cur chun feidhme, cinneadh deiridh a ghlacadh. Déanfar na gníomhartha cur chun feidhme sin a ghlaicadh i gcomhréir leis an nós imeachta scrúdúcháin dá dtagraítear in Airteagal 145(2).

5. Leagfaidh na Ballstát síos na nósanna imeachta maidir le míreanna 1, 2 agus 3 a chur i bhfeidhm.

Airteagal 131

Údarú dáileacháin mórdhíola a fhionraí nó a chúlghairm

1. I gcás neamhchomhlíonadh na gceanglais a leagtar síos in Airteagal 101(3), déanfaidh an t-údarás inniúil údarú dáileacháin mórdhíola táirgí íocshláinte tréidliachta a fhionraí agus a chúlghairm.

2. I gcás neamhchomhlíonadh na gceanglais a leagtar síos in Airteagal 101, seachas mír 3 de, féadfaidh an t-údarás inniúil, gan dochar d'aon bhearta iomchuí eile faoin dlí náisiúnta, ceann amháin nō níos mó de na bearta seo a leanas a ghlaicadh:

- (a) an t-údarú dáileacháin mórdhíola a fhionraí;
- (b) an t-údarú dáileacháin mórdhíola a fhionraí maidir le ceann amháin nō níos mó de chatagóirí táirgí íocshláinte tréidliachta;
- (c) an t-údarú dáileacháin mórdhíola a chúlghairm maidir le ceann amháin nō níos mó de chatagóirí táirgí íocshláinte tréidliachta.

Airteagal 132

Allmhaireoirí, monaróirí agus dáileoirí substaintí gníomhacha a bhaint den bhunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola

I gcás nach gcomhlíonann allmhaireoirí, monaróirí agus dáileoirí substaintí gníomhacha na ceanglais a leagtar síos in Airteagal 95, déanfaidh an t-údarás inniúil na hallmhaireoirí, monaróirí agus dáileoirí sin a bhaint, go sealadach nō go cintitheadh, den bhunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola.

*Airteagal 133***Údaruithe monaraíochta a fhionráí nó a chúlghairm**

I gcás neamhchomhlíonadh na gceanglas a leagtar síos in Airteagal 93, déanfaidh an t-údarás inniúil, gan dochar d'aon bhearta iomchuí eile faoin dlí náisiúnta, ceann amháin nó níos mó de na bearta seo a leanas a ghlacadh:

- (a) monarú na dtáirgí íocshláinte tréidliachta a fhionráí;
- (b) allmhairithe táirgí íocshláinte tréidliachta ó thríú tíortha a fhionráí;
- (c) an t-údarú monaraíochta le haghaidh ceann amháin nó níos mó d'fhoirmeacha cóbháisíochta a fhionráí nó a chúlghairm;
- (d) an t-údarú monaraíochta le haghaidh gníomhaíocht amháin nó níos mó i gceann amháin nó níos mó de láithreáin mhonaraíochta a fhionráí nó a chúlghairm.

*Airteagal 134***An soláthar táirgí íocshláinte tréidliachta a thoirmeasc**

1. I gcás ina bhfuil riosca don tsláinte phoiblí nó do shláinte ainmhithe nó don chomhshaol, déanfaidh an t-údarás inniúil nó, i gcás táirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú go lárnach, an Coimisiún toirmeasc a chur ar sholáthar táirgí íocshláinte tréidliachta agus ceangal a chur ar shealbhóir an údaraithe margáiochta nó ar sholáthraithe deireadh a chur le soláthar an táirgí íocshláinte tréidliachta nó é a aisghairm ón margadh má tá feidhm ag aon cheann de na coinniollacha seo a leanas:

- (a) níl cothromáiocht sochair-riosca an táirgí íocshláinte tréidliachta dearfach a thuilleadh;
- (b) ní hé comhdhéanamh cálíochtuil nó cainníochtuil an táirgí íocshláinte tréidliachta an comhdhéanamh atá luaithe san achoimre ar shaintréithe an táirgí dá dtagraítear in Airteagal 35;
- (c) níl an tréimhse tarraigthe siar leordhóthanach le sábháilteacht bia a áirithíú;
- (d) ní dhearnadh na tástálacha rialúcháin dá dtagraítear in Airteagal 127(1); nó
- (e) d'fhéadfadh riosca tromchúiseach do shláinte ainmhithe nó do shláinte phoiblí eascairt as lipéadú mícheart.

2. Féadfaidh na húdaráis inniúla nó an Coimisiún an toirmeasc ar sholáthar agus an aisghairm ón margadh a theorannú do bhaisceanna táirgí conspóideacha an táirgí íocshláinte tréidliachta lena mbaineann, agus iad sin amháin.

*Airteagal 135***Pionós arna bhforchur ag na Ballstáit**

1. Déanfaidh na Ballstáit na rialacha a bhaineann leis na pionóis is infheidhme maidir le sáruithe ar an Rialachán seo a leagan síos agus glacfaidh siad gach beart is gá lena áirithíú go gcuirfear chun feidhme iad. Beidh na pionóis dá bhforáiltear éifeachtach, comhréireach agus athchomhairleach.

Tabharfaidh na Ballstáit fógra don Choiomisiún faoi na rialacha sin agus faoi na bearta sin faoin 28 Eanáir 2022 agus tabharfaidh siad fógra dó, gan mhoill, faoi aon leasú ina dhiaidh sin a dhéanfaidh difear dóibh.

2. Áiritheoidh na húdaráis inniúla go bhfoilseofar an fhaisnéis maidir le cineál agus líon na gcásanna inar forchuireadh pionós airgeadais, ag féachaint do leas dlísteanaich na bpáirtithe lena mbaineann a rúin ghnó a chosaint.

3. Cuirfidh na Ballstáit an Coimisiún ar an eolas láithreach maidir le haon dlíthíocht i gcoinne shealbhóirí na n-údaruithe margáiochta le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú go lárnach a thionscnaítear mar gheall ar shárú ar an Rialachán seo.

*Airteagal 136***Pionós airgeadais arna bhforchur ag an Coimisiún ar shealbhóirí údaraithe margáiochta le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú go lárnach**

1. Féadfaidh an Coimisiún pionós airgeadais i bhfoirm fineálacha nó íocaíochtaí pionósacha tréimhsíula a fhorchur ar shealbhóirí údaruithe margáiochta le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú go lárnach a dheonaítear faoin Rialachán seo má theipeann orthu aon cheann dá n-oibleagáidí a leagtar síos in larscríbhinn III i dtaca leis na húdaruithe margáiochta sin a chomhlíonadh.

2. Féadfaidh an Coimisiún, sa mhéid go bhforáiltear go sonrach dó sna gníomhartha tarmligthe dá dtagraítear i bpóinte (b) de mhír 7, na pionós airgeadais dá dtagraítear i mír 1 a fhorchur freisin ar eintiteas dlíthiúil nó eintitis seachas sealbhóir an údaraithe margáiochta ar choinníoll go bhfuil na heintitis sin ina gcuid den eintiteas eacnamaíoch céanna le sealbhóir an údaraithe margáiochta agus i gcás na n-eintiteas dlíthiúil eile sin:

- (a) go raibh tionchar cinntitheach acu ar sealbhóir an údaraithe margáiochta; nó

(b) go raibh siad rannpháirteach sa teip sin a rinne sealbhóir an údaraithe margáiochta an oibleagáid a chomhlíonadh, nó go raibh sé ar a gcumas dul i ngleic leis an teip sin.

3. I gcás ina mbíonn an Ghníomhaireacht nó údarás inniúil Ballstáit den tuairim gur theip ar shealbhóir údaraithe margáiochta aon cheann de na hoibleagáidí, amhail dá dtagraítear i mír 1 a chomhlíonadh, féadfaidh sí nó sé a iarraidh ar an gCoimisiún imscrúdú a dhéanamh féachaint an bhfuil pionóis airgeadais de bhun na míre sin le forchur.

4. Ina chinneadh dó an bhfuil pionós airgeadais le forchur agus ina chinneadh dó cad é méid iomchuí an phionós sin, beidh an Coimisiún á threorú ag prionsabail na héifeachtúlachta, na comhréireachta agus na hathchomhairleachta agus beidh aird aige, i gcás inarb ábhartha, ar thromchúise na teipe na hoibleagáidí sin a chomhlíonadh agus ar éifeachtaí na teipe sin.

5. Chun críocha mhír 1, déanfaidh an Coimisiún an méid seo a leanas a chur san áireamh freisin:

(a) aon nós imeachta um shárú a bheidh tionscanta ag Ballstát in aghaidh shealbhóir céanna an údaraithe margáiochta ar bhonn na bhforas dlíthiúil céanna agus na bhfíricí céanna; agus

(b) aon smachtbhannaí, lena n-áirítear pionóis, a bheidh forchurtha cheana féin ar shealbhóir céanna an údaraithe margáiochta ar bhonn na bhforas dlíthiúil céanna agus na bhfíricí céanna;

6. Más rud é go bhfaigheann an Coimisiún go bhfuil teipthe ar shealbhóir an údaraithe margáiochta, bíodh sin go toiliúil nó trí fhailí, a oibleagáidí a chomhlíonadh, amhail dá dtagraítear i mír 1, féadfaidh sé cinneadh a ghlaicadh trína bhforchuirtear fineáil nach mó ná 5 % de láimhdeachas shealbhóir an údaraithe margáiochta san Aontas sa bliaín ghnó roimh dháta an chinnidh sin.

Más rud é go leanann sealbhóir an údaraithe margáiochta gan a oibleagáidí, dá dtagraítear i mír 1, a chomhlíonadh, féadfaidh an Coimisiún cinneadh a ghlaicadh lena bhforchuirtear íocaíochtaí pionósacha tréimhsíúla in aghaidh an lae, ar íocaíochtaí iad nach mbeidh níos mó ná 2,5 % de mhéanláimhdeachas laethúil shealbhóir an údaraithe margáiochta san Aontas don bliaín ghnó roimh dháta an chinnidh sin.

Féadfar íocaíochtaí pionósacha tréimhsíúla a fhorchur ar feadh tréimhse a ritheann ón dáta ar tugadh fógra maidir le cinneadh ábhartha an Choimisiúin go dtí go mbeidh deireadh curtha le teip shealbhóir an údaraithe margáiochta a oibleagáidí, dá dtagraítear i mír 1, a chomhlíonadh.

7. Déanfaidh an Coimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlaicadh i gcomhréir le hAirteagal 147 chun an Rialachán seo a fhirlíonadh tríd an méid seo a leanas a leagan síos:

(a) nósannaimeachta atá le cur i bhfeidhm ag an gCoimisiún nuair a bhíonn fineálacha nó íocaíochtaí pionósacha tréimhsíúla á bhforchur, lena n-áirítear rialacha maidir le tionscnamh an nós imeachta, bearta fiosrúcháin, cearta cosanta, rochtain ar chomhaid, ionadaíocht dhlíthiúil agus rúndacht;

(b) rialacha mionsonraithe breise maidir le pionóis airgeadais arna bhforchur ag an gCoimisiún ar eintitis dhlíthiúla seachas sealbhóir an údaraithe margáiochta;

(c) rialacha maidir le ré thréimhse an nós imeachta agus ré na dtréimhsí teorann;

(d) nithe atá le cur san áireamh ag an gCoimisiún nuair a bhíonn leibhéal na bhfíneálacha agus na n-íocaíochtaí pionósacha tréimhsíúla á shocrú agus nuair a bhíonn na fineálacha agus na híocaíochtaí sin á bhforchur, mar aon leis na coinníollacha agus na modhanna lena mbailíú.

8. Agus an t-imscrúdú á dhéanamh ar theip aon cheann de na hoibleagáidí, dá dtagraítear i mír 1, a chomhlíonadh, féadfaidh an Coimisiún comhoibriú leis na húdaráis inniúla náisiúnta agus brath ar acmhainní a chuireann an Ghníomhaireacht ar fáil.

9. I gcás ina nglacann an Coimisiún cinneadh maidir le pionós airgeadais a fhorchur, foilseoidh sé achoimre bheacht ar an gcás, agus beidh san achoimre sin ainmneacha sealbhóirí na n-údaraithe margáiochta lena mbaineann agus méid na bpionós airgeadais arna bhforchur, agus na cùiseanna a bhí leo, ag féachaint do leas dlisteanach sealbhóirí na n-údaraithe margáiochta a rúin ghnó a chosaint.

10. Beidh dlínse neamhtheoranta ag Cúirt Bhreithiúnais an Aontais Eorpaigh chun athbhreithniú a dhéanamh ar chinntí lenar fhorchuir an Coimisiún pionóis airgeadais. Féadfaidh Chúirt Bhreithiúnais an Aontais Eorpaigh an fhíneáil nó an íocaíocht phionósach thréimhsíúil arna forchur ag an Coimisiún a chealú, a laghdú, nó a mhéadú.

CAIBIDIL X

LÍONRA RIALÁLA

Airteagal 137

Údaráis inniúla

1. Ainmneoidh na Ballstáit na húdaráis inniúla a dhéanfaidh cúramí a chomhlónadh faoin Rialachán seo.
2. Áiritheoidh na Ballstáit go bhfuil acmhainní airgeadais leordhóthanacha ar fáil chun an fhoireann agus acmhainní eile is gá a sholáthar chun go mbeidh na húdaráis inniúla in ann na gníomhaíochtaí arna gceangal ag an Rialachán seo a dhéanamh.
3. Oibreoidh na húdaráis inniúla i gcomhar le chéile chun a gcuid cúramí faoin Rialachán seo a chur a gcrích agus tabharfaidh siad tacaíocht riachtanach fhóntha d'údaráis inniúla na mBallstát eile chuige sin. Cuirfidh na húdaráis inniúla an fhaisnéis iomchuí in iúl dá chéile.
4. Ar iarraidh réasúnaithe a fháil, déanfaidh na húdaráis inniúla na taifid i scribhinn dá dtagraítear in Airteagal 123 agus na tuarascálacha ar rialú dá dtagraítear in Airteagal 127 a chur in iúl gan mhoill d'údaráis inniúla na mBallstát eile.

Airteagal 138

Tuairim eolaíoch d'eagraíochtaí idirnáisiúnta um shláinte ainmhithe

1. Féadfaidh an Ghníomhaireacht tuairimí eolaíocha a thabhairt, agus comhar ar bun le heagraíochtaí idirnáisiúnta le haghaidh sláinte ainmhithe, maidir le meastóireacht a dhéanamh ar tháirgí íocshláinte tréidliachta nach bhfuil beartaithe lena n-úsáid ach do mhargaí lasmuigh den Aontas amháin. Chun na críche sin, cuirfear iarratas faoi bhráid na Gníomhaireachta i gcomhréir le hAirteagal 8. Féadfaidh an Ghníomhaireacht, tar éis di dul i gcomhairle leis an eagraíocht ábhartha, tuairim eolaíoch a tharraingt suas.

2. Bunóidh an Ghníomhaireacht rialacha sonracha nós imeachta maidir le cur i bhfeidhm mhír 1.

Airteagal 139

An Coiste um Tháirgí Íocshláinte Tréidliachta

1. Leis seo, cuirtear Coiste um Tháirgí Íocshláinte Tréidliachta ("an Coiste") ar bun laistigh den Ghníomhaireacht.
2. Beidh Stiúrthóir Feidhmiúcháin na Gníomhaireachta nó a ionadaí nó a hionadaí agus ionadaithe an Choimisiúin i dteideal freastal ar chruinnithe uile an Choiste, ar aon mheithleacha oibre agus ar ghrúpaí comhairleacha eolaíocha.
3. Féadfaidh an Coiste meithleacha buana agus meithleacha sealadacha a bhunú. Féadfaidh an Coiste grúpaí comhairleacha eolaíocha a bhunú le meastóireacht a dhéanamh ar chineálacha sonracha táirgí íocshláinte tréidliachta, agus féadfaidh an Coiste cúramí áirithe a bhaineann le tarraingt suas na dtuairimí eolaíocha dá dtagraítear i bpointe (b) d'Airteagal 141(1) a tharmhleagan chucu.

4. Bunóidh an Coiste meitheal bhuan a mbeidh sé de chúram aonair uirthi comhairle eolaíoch a thabhairt do ghnóthais. Bunóidh an Stiúrthóir Feidhmiúcháin, i gcomhar leis an gCoiste, na struchtúir agus na nósanna imeachta riacháin lena mbeifear in ann comhairle a thabhairt do ghnóthais, mar a thagraítear dó i bpointe (n) d'Airteagal 57(1) de Rialachán (CE) Uimh. 726/2004, go háirithe maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta nuatheiripe a fhorbairt.

5. Bunóidh an Coiste meitheal bhuan um fhaireachas cógas a mbeidh sé de shainchúram uirthi áireamh a dhéanamh ar mheastóireacht a dhéanamh ar chomharthaí féidearthá an fhaireachais cógas a eascraíonn as córas faireachais cógas an Aontais, lena molfar don Choiste agus don ghrúpa comhordúcháin na roghanna maidir le bainistíocht riosca dá dtagraítear in Airteagal 79, agus lena ndéanfar comhordú ar an gcumarsáid maidir le faireachas cógas idir na húdaráis inniúla agus an Ghníomhaireacht.

6. Bunóidh an Coiste a rialacha nós imeachta féin. Leagfar síos leis na rialacha sin, an méid seo a leanas, go háirithe:

- (a) nósanna imeachta maidir leis an gCathaoirleach a cheapadh agus duine a chur ina áit;
- (b) an chaoi le comhaltaí a cheapadh d'aon mheitheal nó d'aon ghrúpa comhairleach eolaíoch ó liosta na saineolaithe creidiúnaithe dá dtagraítear sa dara fomhír d'Airteagal 62(2) de Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 agus nósanna imeachta maidir le dul i gcomhairle le meithleacha agus le grúpaí comhairleacha eolaíocha;
- (c) nós imeachta maidir le tuairimí a ghlacadh go práinneach, go háirithe maidir leis an Rialachán seo i ndáil le faireachas margaidh agus faireachas cógas.

Tiocfaidh na rialacha nós imeachta i bhfeidhm i ndiaidh tuairim fhabhrach a fháil ón gCoimisiún agus ó Bhord Bainistíochta na Gníomhaireachta.

7. Soláthróidh rúnaíocht na Gníomhaireachta tacaíocht theicniúil, eolaíoch agus riarachán don Choiste, agus áiritheoidh sí go bhfuil tuairimí an Choiste leanúnach agus ar ardcháilíocht agus go bhfuil comhar iomchuí idir an Coiste agus coistí eile na Gníomhaireachta dá dtagraítear in Airteagal 56 de Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 agus an grúpa comhordúcháin.

8. Beidh tuairimí an Choiste ar fáil don phobal.

Airteagal 140

Comhaltaí an Choiste

1. Déanfaidh gach Ballstát, tar éis dó dul i gcomhairle le Bord Bainistíochta na Gníomhaireachta, comhalta amháin agus comhalta malartach amháin a cheapadh don Choiste ar feadh tréimhse in-athnuaithe 3 bliana. Déanfaidh na comhaltaí malartacha ionadaíocht ar na comhaltaí má bhíonn siad as láthair, agus caithfidh siad vóta ar a son, agus féadfar iad a cheapadh chun gníomhú mar rapoirtéirí.

2. Ceapfar comhaltaí agus comhaltaí malartacha an Choiste ar bhonn an tsaineolais agus na taithí ábhartha atá acu i dtaobh measúnú eolaíoch a dhéanamh ar thárgí íocshláinte tréidliachta, d'fhoínn a ráthú go bhfuil leibhéal na gcáilíochtaí chomh hard agus is féidir agus gurb ann do réimse leathan saineolais ábhartha.

3. Féadfaidh Ballstát a chuid cúraimí a tharmligeann chuig Ballstát eile laistigh den Choiste. Ní fhéadfaidh Ballstát ionadaíocht a dhéanamh thar ceann níos mó ná Ballstát amháin eile.

4. Féadfaidh an Coiste cùigear comhaltaí breise ar a mhéad a chomhthoghadh, ar comhaltaí iad a roghnófar ar bhonn a n-inniúlachtaí eolaíochta sonracha. Ceapfar na comhaltaí sin ar feadh tréimhse 3 bliana, tréimhse is féidir a athnuachan, agus ní bheidh aon chomhaltaí malartacha ann.

5. D'fhoínn na comhaltaí sin a chomhthoghadh, sainaithneoidh an Coiste inniúlachtaí eolaíocha sonracha comhlántacha na gcomhaltaí breise. Roghnófar na comhaltaí comhthofa as measc saineolaithe a ainmneoidh na Ballstáit nó an Ghníomhaireacht.

6. Féadfaidh an Coiste, chun críche a chuid cúraimí dá dtagraítear in Airteagal 141 a chur i gcrích, duine dá chomhaltaí a cheapadh chun gníomhú mar rapoirtéir. Féadfaidh an Coiste dara comhalta a cheapadh chun gníomhú mar chomhrapóirtéir.

7. Féadfaidh saineolaithe ar réimsí sonracha eolaíocha nó teicniúla a bheith in éineacht le comhaltaí an Choiste.

8. Is iad an mheastóireacht eolaíoch agus na hacmhainní a bheidh ar fáil d'údarás inniúla a úsáidfidh comhaltaí an Choiste agus na saineolaithe a bhfuil sé de chúram orthu tárgí íocshláinte tréidliachta a mheasúnú. Déanfaidh gach údarás inniúil faireachán ar leibhéal eolaíoch agus ar neamhspleáchas na meastóireachta arna déanamh agus áiritheoidh siad na nithe sin, agus déanfaidh siad rannchuidí iomchuí a chur ar fáil chun cúraimí an Choiste a dhéanamh, agus éascóidh siad gníomhaíochtaí na gcomhaltaí agus na saineolaithe arna gceapadh don Choiste. Chuige sin, soláthróidh na Ballstáit acmhainní eolaíocha agus teicniúla leordhóthanacha do na comhaltaí agus do na saineolaithe atá ainmnithe acu.

9. Staonfaidh na Ballstáit ó threoracha a thabhairt do chomhaltaí an Choiste agus dá shaineolaithe a bheadh contrártha lena gcuid cúraimí féin, nó le cúraimí an Choiste agus freagrachtaí na Gníomhaireachta.

Airteagal 141

Cúraimí an Choiste

1. Beidh na cúraimí seo a leanas ar an gCoiste:

- (a) na cúraimí a thugtar dó faoin Rialachán seo agus faoi Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 a dhéanamh;
- (b) tuairimí eolaíocha na Gníomhaireachta a ullmhú maidir le ceisteanna a bhaineann le tárgí íocshláinte tréidliachta a mheas agus a úsáid;
- (c) tarraingeoidh an Coiste suas tuairimí maidir le hábhair eolaíocha a bhaineann le tárgí íocshláinte tréidliachta a ullmhú, arna iarraigdh sin do Stiúrthóir Feidhmiúcháin na Gníomhaireachta nó don Choimisiúin;
- (d) tuairimí na Gníomhaireachta a ullmhú maidir le ceisteanna a bhaineann le hinghlacthacht na n-iarratas arna gcur isteach i gcomhréir leis an nós imeachta láraithe, agus maidir le húdaruithe margafocha a dheonú, a mhodhnú, a fhionraí nó a chúlghairm i gcás tárgí íocshláinte tréidliachta arna n-údarú go lárnach;
- (e) aird chuí a thabhairt ar aon iarraigdh ar thuairimí eolaíocha ó na Ballstáit;
- (f) treoir a thabhairt maidir le ceisteanna tábhachtacha agus saincheisteanna ginearálta eolaíocha;
- (g) tuairim eolaíoch a thabhairt, agus comhar ar bun leis an Eagraíocht Domhanda um Shláinte Ainmhithe, maidir le meastóireacht a dhéanamh ar thárgí íocshláinte tréidliachta áirithe nach bhfuil beartaithe lena n-úsáid ach do mhargaí lasmuigh den Aontas amháin.

- (h) comhairle a thabhairt maidir leis na huastearainneacha iarmhar de chuid tárgí iocshláinte tréidliachta agus de chuid bithicídí a mbaintear úsáid astu i bhfeirmeoireacht ainmhithe, agus a bheidh inghlactha in earraí bia de bhunadh ainmhíoch i gcomhréir le Rialachán (EC) Uimh. 470/2009;
- (i) comhairle eolaíoch a thabhairt maidir le húsáid ábhar frithmhiocróbach agus ábhar frithsheadánach in ainmhithe chun íoslaghdú a dhéanamh ar an bhfrithsheasmhacht san Aontas; agus an chomhairle sin a thabhairt cothrom le dáta nuair is gá;
- (j) tuairimí eolaíocha oibachtúla a chur ar fáil do na Ballstáit maidir leis na ceisteanna a chuirtear faoi bhráid an Choiste.

2. Áiritheoidh comhaltaí an Choiste go gcomhordófar mar is iomchuí cúramí na Gníomhaireachta agus obair na n-údarás inniúil.

3. Nuair atá tuairimí á n-ullmhú ag an gCoiste, déanfaidh sé a dhícheall teacht ar chomhaontú eolaíoch. Mura féidir teacht ar chomhaontú den chineál sin, is éard a bheidh sa tuairim seasamh thromlach na gcomhaltaí mar aon le seasaimh éagsúla eile agus na forais ar a bhfuil siad bunaithe.

4. Má iarrtar athscrúdú tuairime agus go bhfuil foráil dá leithéid i ndlí an Aontais, ceapfaidh an Coiste lena mbaineann rapóirtéir difriúil agus, i gcás inar gá, comhrapóirtéir difriúil, seachas iad siúd a bhí ceaptha chun an tuairim a thabhairt. Ní fhéadfhor déileáil sa nós imeachta athscrúdaithe ach leis na pointí den tuairim a shainaithin an t-iarratasóir ar dtús agus ní féidir é a bhunú ach ar na sonrái eolaíocha a bhí ar fáil nuair a ghlaic an Coiste an tuairim. Féadfaidh an t-iarratasóir a iarraidh ar an gCoiste dul i gcomhairle le grúpa comhairleach eolaíoch chun an t-athscrúdú a dhéanamh.

Airteagal 142

Grúpa comhordúcháin le haghaidh nósanna imeachta um aitheantas frithpháirteach agus nósanna imeachta díláraithe do thárgí iocshláinte tréidliachta

- Bunófar an grúpa comhordúcháin le haghaidh nósanna imeachta um aitheantas frithpháirteach agus nósanna imeachta díláraithe do thárgí iocshláinte tréidliachta ("an grúpa comhordúcháin").
- Cuirfidh an Ghníomhaireacht rúnaíocht ar fáil don ghrúpa comhordúcháin chun cúnamh a thabhairt i dtaca le nósanna imeachta an ghrúpa comhordúcháin agus chun a áirithíú go mbeidh teagmháil iomchuí idir an grúpa, an Ghníomhaireacht agus na húdaráis inniúla.
- Tarraingeoidh an grúpa comhordúcháin suas a rialacha nósanna imeachta, agus tiocfaidh siad i bhfeidhm i ndiaidh dó tuairim fhabhrach a fháil ón gCoimisiún. Déanfar na rialacha nós imeachta sin a chur ar fáil don phobal.
- Beidh Stiúrthóir Feidhmiúcháin na Gníomhaireachta nó a ionadaí nó a hionadaí agus ionadaithe an Choimisiúin i dteideal freastal ar chruinnithe uile an ghrúpa comhordúcháin.
- Oibreoidh an grúpa comhordúcháin i ndlúthchomhar leis na húdaráis inniúla agus leis an nGníomhaireacht.

Airteagal 143

Comhaltaí an Ghrúpa Comhordúcháin

- Ionadaí amháin ó gach Ballstát a bheidh sa ghrúpa comhordúcháin agus ceapfar iad ar feadh tréimhse inathnuaithe 3 bliana. Féadfaidh na Ballstáit comhalta malartach a cheapadh freisin. Féadfaidh comhaltaí an ghrúpa comhordúcháin socrú a dhéanamh saineolaithe a bheith in éineacht leo.
- Beidh comhaltaí an ghrúpa comhordúcháin agus a saineolaithe ag brath ar na hacmhainní eolaíocha agus rialála atá ar fáil dá n-údarás inniúil, ar na measúnuithe ábhartha eolaíocha agus ar mholtáí an Choimisiúin chun a gcuid cúramí a dhéanamh. Déanfaidh gach údarás inniúil náisiúnta faireachán ar chálíocht na meastóireachta arna ndéanamh ag a n-ionadaí agus cuideoidh siad lena ngníomhaíochtaí.
- Déanfaidh comhaltaí an ghrúpa comhordúcháin a ndícheall teacht ar chomhaontú maidir leis na hábhair atá á bplé.

Airteagal 144

Cúramí an ghrúpa comhordúcháin

Beidh na cúramí seo a leanas le déanamh ag an ngrúpa comhordúcháin:

- ceisteanna a scrúdú a bhaineann le nósanna imeachta um aitheantas frithpháirteach agus nósanna imeachta díláraithe;
- comhairle a scrúdú ó mheitheal bhuan an Choiste um fhaireachas cógas maidir le bearta bainistíochta riosca san fhaireachas cógas a bhaineann le tárgí iocshláinte tréidliachta arna n-údarú sna Ballstáit agus moltaí a eisiúint do na Ballstáit agus do shealbhóirí na n-údaruithe margáiochta, de réir mar is gá;

- (c) ceisteanna a scrídú a bhaineann le modhnuithe ar théarmaí na n-údaruithe margáiochta arna ndeonú ag na Ballstáit;
- (d) comhairle a thabhairt do na Ballstáit i dtaobh an ceart táirge sonrach nó grúpa sonrach táirgí a mheas mar tháirge íocshláinte tréidliachta faoi raon feidhme an Rialacháin seo;
- (e) comhordú a dhéanamh ar roghnú an phríomhúdaráis a bheidh freagrach as measúnú a dhéanamh ar phróiseas bainistithe comharthaí dá dtagraítear in Aireagal 81(4);
- (f) liosta bliantúil de tháirgí íocshláinte tréidliachta tagartha a tharraingt suas agus a fhoilsíú, ar táirgí iad a bheidh faoi réir chomhchuibhíú na n-achoimrí ar shaintréithe táirge i gcomhréir le hAireagal 70(3).

CAIBIDIL XI

FORÁLACHA COITEANNA AGUS NÓS IMEACHTA

Aireagal 145

Buanchoiste um Tháirgí Íocshláinte Tréidliachta

1. Déanfaidh an Buanchoiste um Tháirgí Íocshláinte Tréidliachta ("an Buanchoiste") cúnamh a thabhairt don Choimisiún. Beidh an Buanchoiste ina choiste de réir bhrí Rialachán (AE) Uimh. 182/2011.
2. I gcás ina ndéanfar tagairt don mhír seo, beidh feidhm ag Aireagal 5 de Rialachán (AE) Uimh. 182/2011.

Aireagal 146

Leasuithe ar Iarscríbhinn II

1. Tugtar de chumhacht don Choimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlacadh i gcomhréir le hAireagal 147(2) d'fhoinn Iarscríbhinn II a leasú trí na ceanglais maidir leis an doiciméadacht theicniúil a bhaineann le cáiliocht, sábháilteacht agus éifeachtúlacht táirgí íocshláinte tréidliachta a oiriúnú don dul chun cinn eolaíoch agus teicniúil.
2. Déanfaidh an Coimisiún gníomhartha tarmligthe a ghlacadh i gcomhréir le hAireagal 147(3) chun Iarscríbhinn II a leasú chun leibhéal leordhóthanach a bhaint amach a áiritheoidh deimhneacht dhílíthíúil agus comhchuibhíú, chomh maith le haon uasdáit riachtanach, agus san am céanna cur isteach neamhriachtanach le hIarscríbhinn II a sheachaint, lena n-áirítear maidir le tabhairt isteach ceanglas sonrach le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta nuatheiripe. Agus na gníomhartha tarmligthe á oglacadh aige, tabharfaidh an Coimisiún aird chuí ar shláinte ainmhithe agus ar shláinte phoiblí agus ar riachtanais chomhshaoil.

Aireagal 147

An tarmligean a fheidhmiú

1. Is faoi réir na gcoinníollacha a leagtar síos san Aireagal seo a thugtar an chumhacht don Choimisiún chun gníomhartha tarmligthe a ghlacadh.
2. Déanfar an chumhacht chun gníomhartha tarmligthe a ghlacadh dá dtagraítear in Aireagail 37(4), 57(3), 106(6), 109(1), 115(3), 118(2), 136(7) agus 146(1) agus (2) a thabhairt don Choimisiún go ceann tréimhse 5 bliana amhail ón 27 Eanáir 2019. Déanfaidh an Coimisiún, tráth nach déanaí ná 9 mí roimh dheireadh na tréimhse 5 bliana, tuarascáil a tharraingt suas maidir le tarmligean na cumhachta. Déanfar tarmligean na cumhachta a fhadú go hintuigthe go ceann tréimhsí comhfhaid, mura rud é go gcuireann Parlaimint na hEorpa nó an Chomhairle in aghaidh an fhadaithe sin tráth nach déanaí ná 3 mhí roimh dheireadh gach tréimhse.
3. Déanfar an chumhacht chun gníomhartha tarmligthe a ghlacadh dá dtagraítear in Aireagal 146(2) a thabhairt don Choimisiún go ceann tréimhse ón 27 Eanáir 2019 go dtí an 28 Eanáir 2022.
4. Féadfaidh Parlaimint na hEorpa nó an Chomhairle tarmligean na cumhachta dá dtagraítear in Aireagail 37(4), 57(3), 106(6), 109(1), 115(3), 118(2), 136(7) agus 146(1) agus (2) a chúlghairm aon tráth. Déanfaidh cinneadh chun cúlghairm a dhéanamh deireadh a chur le tarmligean na cumhachta atá sonraithe sa chinneadh sin. Gabhfaidh éifeacht leis an lá tar éis fhoilsíú an chinnidh in Iris Oifigiúil an Aontais Eorpaigh nó ar dháta is déanaí a shonrófar sa chinneadh. Ní dhéanfaidh sin difear do bhailfócht aon ghníomhartha tarmligthe atá i bhfeidhm cheana féin.
5. Roimh dó gníomh tarmligthe a ghlacadh, rachaidh an Coimisiún i mbun comhairliúchán le saineolaithe arna n-ainmniú ag gach Ballstát i gcomhréir leis na prionsabail a leagtar síos i gComhaontú Idirinstítíúideach an 13 Aibreán 2016 maidir le Reachtóireacht Níos Fearr.
6. A luaithe a ghlacfaidh sé gníomh tarmligthe, tabharfaidh an Coimisiún fógra, an tráth céanna, do Pharlaímint na hEorpa agus don Chomhairle faoi.

7. Ní thiocfaidh gníomh tarmligthe a ghlahtar de bhun Airteagail 37(4), 57(3), 106(6), 109(1), 115(3), 118(2), 136(7) agus 146(1) agus (2) i bhfeidhm ach amháin mura mbeidh aon agóid curtha in iúl ag Parlaimint na hEorpa ná ag an gComhairle laistigh de thréimhse 2 mhí tar éis fógra faoin gníomh sin a thabhairt do Pharlaimint na hEorpa agus don Chomhairle nó más rud é, roimh dhul in éag na tréimhse sin, go mbeidh Parlaimint na hEorpa agus an Chomhairle araon tar éis a chur in iúl don Choimisíún nach ndéanfaidh siad aon agóid. Déanfar an tréimhse sin a fhadú 2 mhí ar thionscnamh Pharlaimint na hEorpa nó na Comhairle.

Airteagal 148

Cosaint sonraí

1. Cuirfidh na Ballstáit Rialachán (AE) 2016/679 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽²⁸⁾ i bhfeidhm maidir le próiseáil sonraí pearsanta a dhéantar sna Ballstáit de bhun an Rialacháin seo.

2. Beidh feidhm ag Rialachán (AE) 2018/1725 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽²⁹⁾ maidir le próiseáil sonraí pearsanta a dhéanann an Coimisiún agus an Ghníomhaireacht de bhun an Rialacháin seo.

CAIBIDIL XII

FORÁLACHA IDIRTHRÉIMHSEACHA AGUS FORÁLACHA CRÍOCHNAITHEACHA

Airteagal 149

Aisghairm

Aisghairtear Treoir 2001/82/CE.

Déanfar tagairtí don Treoir aisghairthe a fhórleánuí mar thagairtí don Rialachán seo agus léifear iad i gcomhréir leis an tábla comhghaoil a leagtar amach in Iarscríbhinn IV.

Airteagal 150

Gaol le gníomhartha eile de chuid an Aontais

1. Ní thuigfear as aon ní atá sa Rialachán seo gurb ionann é agus ní a dhéanann difear d'fhórálacha Threoir 96/22/EC.

2. Ní bheidh feidhm ag Rialachán (CE) Uimh. 1234/2008 ón gCoimisiún⁽³⁰⁾ maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta a chumhdaítear leis an Rialachán seo.

3. Ní bheidh feidhm ag Rialachán (CE) Uimh. 658/2007 ón gCoimisiún⁽³¹⁾ maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta a chumhdaítear leis an Rialachán seo.

Airteagal 151

Iarratais a rinneadh roimhe

1. Na nósanna imeachta a bhaineann le hiarratais ar údaruithe margáiochta le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta ná le haghaidh modhnuithe ar an údarú margáiochta atá bailfóchtaithe i gcomhréir le Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 roimh an 28 Eanáir 2022, déanfar iad a chur i gcrích i gcomhréir le Rialachán (CE) Uimh. 726/2004.

2. Na nósanna imeachta a bhaineann le hiarratais ar údaruithe margáiochta le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta atá bailfóchtaithe i gcomhréir le Treoir 2001/82/CE roimh an 28 Eanáir 2022, déanfar iad a chur i gcrích i gcomhréir leis an Treoir sin.

3. Nósanna imeachta a thionscnaítear ar bhonn Airteagail 33, 34, 35, 39, 40 agus 78 de Threoir 2001/82/EC roimh an 28 Eanáir 2022, déanfar iad a chur i gcrích i gcomhréir leis an Treoir sin.

⁽²⁸⁾ Rialachán (AE) 2016/679 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 27 Aibreán 2016 maidir le daoine nádúrtha a chosaint i ndáil le sonraí pearsanta a phróiseáil agus maidir le saorghluaiseacht sonraí den sórt sin, agus lena n-aisghairtear Treoir 95/46/CE (Rialachán Ginearálta maidir le Cosaint Sonraí) (IO L 119, 4.5.2016, lch. 1).

⁽²⁹⁾ Rialachán (AE) 2018/1725 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle an 23 Deireadh Fómhair 2018 maidir le daoine nádúrtha a chosaint i ndáil le sonraí pearsanta a phróiseáil ag institiúidí, comhlachtaí, oifigí agus gníomhaireachtaí an Aontais agus maidir le saorghluaiseacht sonraí den sórt sin, agus lena n-aisghairtear Rialachán (CE) Uimh. 45/2001 agus Cinneadh Uimh. 1247/2002/CE (IO L 295, 21.11.2018, lch. 39).

⁽³⁰⁾ Rialachán (CE) Uimh. 1234/2008 ón gCoimisiún an 24 Samhain 2008 maidir le scrúdú na modhnuithe ar théarmaí na n-údaruithe margáiochta do tháirgí íocshláinte lena n-úsáid ag an duine agus do tháirgí íocshláinte tréidliachta (IO L 334, 12.12.2008, lch. 7).

⁽³¹⁾ Rialachán (CE) Uimh. 658/2007 ón gCoimisiún an 14 Meitheamh 2007 i dtaca le pionóis airgeadais do shárú oibleagáidí áirithe i ndáil le húdaruithe margáiochta a dheonaítear faoi Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle (IO L 155, 15.6.2007, lch. 10).

*Airteagal 152***Tárgí íocshláinte tréidliachta, údaruithe margáiochta agus clárúcháin atá cheana ann**

1. Údaruithe margáiochta tárgí íocshláinte tréidliachta agus clárúcháin tárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha arna ndeonú i gcomhréir le Treoir 2001/82/CE nó Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 roimh an 28 Eanáir 2022, measfar gur eisíodh iad i gcomhréir leis an Rialachán seo, agus go bhfuil siad, mar atá iontu, faoi réir fhórálacha ábhartha an Rialacháin seo.

Ní bheidh feidhm ag an gcéad fhomhír den mhír seo maidir le húdaruithe margáiochta le haghaidh tárgí íocshláinte tréidliachta frithmhiocróbacha ina bhfuil ábhair fhrithmhiocróbacha atá forchoimeádta le haghaidh cóireála i ndaoine i gcomhréir le gníomhartha cur chun feidhme dá dtagraítear in Airteagal 37(5).

2. Féadfaidh tárgí íocshláinte tréidliachta a chuirtear ar an margadh i gcomhréir le Treoir 2001/82/CE nó Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 leanúint de bheith ar fáil go dtí an 29 Eanáir 2027, fiú mura bhfuil siad i gcomhréir leis an Rialachán seo.

3. De mhaolú ar mhír 1 den Airteagal seo, ní bheidh feidhm ag na tréimhsí cosanta dá dtagraítear in Airteagal 39 maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta tagartha a bhfuil údarú deonaithe ina leith roimh an 28 Eanáir 2022 agus, ina ionad sin, leanfaidh na forálacha comhfheagrasacha sna gníomhartha aisghairthe dá dtagraítear i mír 1 den Airteagal seo d'fheidhm a bheith acu i dtaca leis sin.

*Airteagal 153***Forálacha idirthréimhseacha maidir le gníomhartha tarmligthe agus cur chun feidhme**

1. Déanfar na gníomhartha tarmligthe dá dtagraítear in Airteagal 118(2) agus na gníomhartha cur chun feidhme dá dtagraítear in Airteagail 37(5), 57(4), 77(6), 95(8), 99(6) agus 104(7) a ghlacadh roimh an 28 Eanáir 2022 agus beidh feidhm acu amhail ón dáta sin. Beidh feidhm ag gníomhartha tarmligthe agus cur chun feidhme den sórt sin ón 28 Eanáir 2022.

2. Gan dochar do dháta chur i bhfeidhm an Rialacháin seo, déanfaidh an Coimisiún na gníomhartha tarmligthe dá dtagraítear in Airteagal 37(4) a ghlacadh faoin 27 Meán Fómhair 2021, ar a dhéanaí. Beidh feidhm ag gníomhartha tarmligthe den sórt sin ón 28 Eanáir 2022.

3. Gan dochar do dháta chur i bhfeidhm an Rialacháin seo, déanfaidh an Coimisiún na gníomhartha tarmligthe dá dtagraítear in Airteagal 57(3) agus Airteagal 146(2) agus na gníomhartha cur chun feidhme dá dtagraítear in Airteagal 55(3) agus Airteagal 60(1) a ghlacadh faoin 27 Eanáir 2021, ar a dhéanaí. Beidh feidhm ag gníomhartha tarmligthe agus cur chun feidhme den sórt sin ón 28 Eanáir 2022.

4. Gan dochar do dháta chur i bhfeidhm an Rialacháin seo, déanfaidh an Coimisiún na gníomhartha tarmligthe dá dtgraítear in Airteagal 109(1) agus na gníomhartha cur chun feidhme dá dtagraítear in Airteagail 17(2) agus (3), 93(2), 109(2) agus 115(5) a ghlacadh faoin 29 Eanáir 2025, ar a dhéanaí. Beidh feidhm ag gníomhartha tarmligthe agus cur chun feidhme den sórt sin tráth nach luaithe ná an 28 Eanáir 2022.

5. Gan dochar do dháta chur i bhfeidhm an Rialacháin seo, tugtar de chumhacht don Choiisiún na gníomhartha tarmligthe agus cur chun feidhme dá bhforáiltear sa Rialachán seo a ghlacadh amhail ón 27 Eanáir 2019. Beidh feidhm ag gníomhartha tarmligthe agus cur chun feidhme den sórt sin, mura bhforáiltear a mhalaírt sa Rialachán seo, ón 28 Eanáir 2022.

Agus na gníomhartha tarmligthe agus cur chun feidhme dá dtagraítear san Airteagal seo á nglacadh aige, cinnteoidh an Coimisiún go mbeidh dóthain ama ann idir a nglacadh agus tú a gcur i bhfeidhm.

*Airteagal 154***An bunachar sonraí faireachais cógas agus an bunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola a bhunú**

Gan dochar do dháta chur i bhfeidhm an Rialacháin seo, déanfaidh an Ghníomhaireacht, i gcomhar leis na Ballstáit agus leis an gCoimisiún, i gcomhréir le hAirteagal 74 agus Airteagal 91 faoi seach, a áirthíú go mbunófar an bunachar sonraí faireachais cógas agus an bunachar sonraí monaraíochta agus dáileacháin mórdhíola faoin 28 Eanáir 2022 ar a dhéanaí.

*Airteagal 155***Ionchur tosaigh na n-údarás inniúil sa bhunachar sonraí táirgí**

Faoin 28 Eanáir 2022, ar a dhéanaí, tíolacfaidh na húdarás inniúla go leictreonach don Ghníomhaireacht faisnéis maidir leis na táirgí íocshláinte tréidliachta go léir arna n-údarú ina mBallstát féin roimh dháta chur i bhfeidhm an Rialacháin seo, agus úsáid á baint as an bhformáid dá dtagraítear i bpointe (a) d'Airteagal 55(3).

*Airteagal 156***Athbhreithniú ar rialacha maidir le measúnú riosca don chomhshaol**

Faoin 28 Eanáir 2022, cuirfidh an Coimisiún i láthair Pharlaimint na hEorpa agus na Comhairle staidéar indéantachta córas athbhreithnithe bunaithe ar shubstaint ghníomhach ("monograif") agus roghanna eile chun measúnú riosca comhshaoil a dhéanamh ar tháirgí íocshláinte tréidliachta, le togra reachtach a bheith ag gabháil leis, más ionchuí.

*Airteagal 157***Tuarascáil ón gCoimisiún maidir le táirgí luibhe traidisiúnta a úsáidtear chun ainmhithe a chóireáil**

Déanfaidh an Coimisiún tuarascáil ar chur chun feidhme an Rialacháin seo a chur faoi bhráid Pharlaimint na hEorpa agus na Comhairle faoin 29 eanáir 2027, maidir le táirgí luibhe traidisiúnta a úsáidtear chun ainmhithe a chóireáil san Aontas. Más ionchuí, ullmhóidh an Coimisiún togra reachtach chun córas simplithe a thabhairt isteach maidir le clárú táirgí luibhe traidisiúnta a úsáidtear chun ainmhithe a chóireáil.

Soláthróidh na Ballstáit faisnéis don Choimisiún maidir leis na táirgí luibhe traidisiúnta sin laistigh dá gcríocha.

*Airteagal 158***Athbhreithniú ar bhearta maidir le hainmhithe den speiceas eachaí**

Tráth nach déanaí ná an 29 Eanáir 2025, cuirfidh an Coimisiún i láthair Pharlaimint na hEorpa agus na Comhairle tuarascáil maidir lena mheasúnú ar an staid maidir le hainmhithe den speiceas eachaí a chóireáil le táirgí íocshláinte agus a n-eisiamh ón mbiaslabhra, lena n-áirítear maidir le hallmhairí aoinmhithe den speiceas eachaí ó thríú tíortha, le gníomhaíocht ionchuí ón gCoimisiún a bheith ag gabháil leis, agus aird á tabhairt, go háirithe, ar shláinte phoiblí, leas ainmhithe, rioscaí calaoise agus cothrom iomaíochta le tríú tíortha.

*Airteagal 159***Forálacha idirthréimhseacha maidir le deimhnithe áirithe dea-chleachtais monaraíochta**

Gan dochar do dháta chur i bhfeidhm an Rialacháin seo, i gcás na n-oibleagáidí maidir le deimhnithe dea-chleachtais monaraíochta do tháirgí íocshláinte tréidliachta imdhfóneolafocha díghníomhaithe a mhonaraítear ó phataiginí agus antaiginí a fhaightear ó ainmhí nó ainmhithe in aonad eipidéimeolaíoch agus a úsáidtear chun cóireáil a chur ar an ainmhí nó a hainmhithe sin san aonad eipidéimeolaíoch céanna nó chun cóireáil a chur ar ainmhí nó ainmhithe in aonad a bhfuil nasc eipidéimeolaíoch deimhnithe ina leith, ní bheidh feidhm acu ach ó dháta chur i bhfeidhm na ngníomhartha cur chun feidhme lena leagtar síos bearta sonracha maidir le dea-chleachtais monaraíochta do na táirgí íocshláinte tréidliachta sin dá dtagraítear in Airteagal 93(2).

*Airteagal 160***Teacht i bhfeidhm agus cur i bhfeidhm**

Tiocfaidh an Rialachán seo i bhfeidhm an fichiú lá tar éis lá a fhoilsithe in Iris Oifigiúil an Aontais Eorpaigh.

Beidh feidhm aige ón 28 Eanáir 2022.

Beidh an Rialachán seo ina cheangal ina ionláine agus beidh sé infheidhme go díreach i ngach Ballstát.

Arna dhéanamh in Strasbourg an 11 Nollaig 2018.

Thar ceann Pharlaimint na hEorpa

An tUachtaráin

A. TAJANI

Thar ceann na Comhairle

An tUachtaráin

J. BOGNER-STRAUSS

IARSCRÍBHINN I

FAISNÉIS DÁ DTAGRAÍTEAR I BPOINTE (A) D'AIRTEAGAL 8(1)

1. Bunús dlí atá leis an iarratas ar an údarú margáiochta.
2. Iarratasóir
 - 2.1. Ainm nó ainm cuideachta agus seoladh buan nó áit ghnó chláraithe an iarratasóra;
 - 2.2. Ainm nó ainm cuideachta agus seoladh buan nó áit ghnó chláraithe mhonaróir nó mhonaróirí nó allmhaireoir nó allmhaireoír an táirge íocshláinte tréidliachta chriochnaithe agus ainm nó ainm cuideachta agus seoladh buan nó áit ghnó chláraithe mhonaróir na substainte gníomhaí nó na substaintí gníomhacha
 - 2.3. Ainm agus seoladh na suíomhanna ina ndearnadh céimeanna éagsúla an mhonaraithe, an allmhairithe, an rialaithe agus an scaoilte baisceanna
3. An táirge íocshláinte tréidliachta a shainainthint
 - 3.1. Ainm an táirge íocshláinte tréidliachta agus an Cód Tréidliachta Ceimiceach Teiripecth Anatamaioch (Cód ATCvet)
 - 3.2. Substaint ghníomhach nó substaintí gníomhacha agus, i gcás inarb infheidhme, caolaitheoir nó caolaitheoirí
 - 3.3. Neart nó, i gcás táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch, gníomhaiocht bhitheolaíoch, neart nó títear
 - 3.4. Foirm chógaisíochta
 - 3.5. Bealach tabhartha
 - 3.6. Spriocspeiceas
4. Faisnéis maidir le monarú agus faireachas cónas
 - 4.1. Cruthúnas ar údarú monaraíochta nó deimhniú dea-chleachtais monaraíochta
 - 4.2. Uimhir thagartha mháistirchomhad chóras an fhaireachais cónas
5. Faisnéis faoin táirge íocshláinte tréidliachta
 - 5.1. Achoimre bheartaithe ar shaintréithe an táirge arna tarraigte suas i gcomhréir le hAirteagal 35
 - 5.2. Tuairisc ar chur i láthair deiridh an táirge íocshláinte tréidliachta, lena n-áirítear pacáistíocht agus lipéadú
 - 5.3. Téacs beartaithe na faisnéise beartaithe atá le soláthar ar an neaspacáistiú, ar an bhforphacáistiú agus ar an mbileog phacáiste i gcomhréir le hAirteagal 10 go hAirteagal 16.
6. Faisnéis eile
 - 6.1. Liosta na dtíortha inar tugadh údarú margáiochta le haghaidh an táirge íocshláinte tréidliachta nó ina ndearnadh an t-údarú sin a chúlghairm
 - 6.2. Cóipeanna de na hachoimrí uile ar shaintréithe táirgí atá ina gcuid de na húdaruithe margáiochta arna ndeonú ag na Ballstáit
 - 6.3. Liosta de na tíortha inar cuireadh isteach nó inar diúltáiodh iarratas
 - 6.4. Liosta de na Ballstáit ina bhfuil an táirge íocshláinte tréidliachta le cur ar an margadh
 - 6.5. Tuarascálacha criticiúla ó shaineolaithe ar cháilíocht, sábháilteacht agus éifeachtúlacht an táirge íocshláinte tréidliachta.

IARSCRÍBHINN II

NA CEANGLAIS DÁ DTAGRAÍTEAR I BPOINTE (B) D'AIRTEAGAL 8(1) (*)

RÉAMHRÁ AGUS PRIONSABAIL GHINEARÁLTA

1. Déanfar na sonraí agus na doiciméid a ghabhann le hiarratas ar údarú margáiochta de bhun Airteagal 12 go hAirteagal 13d a chur i láthair i gcomhréir leis na ceanglaís a leagtar síos san Iarscríbhinn seo agus cuirfear san áireamh iontu an treoir a d'fhoilsigh an Coimisiún sna Rialacha lena rialaítar táirgí íocshláinte san Aontas Eorpach, Imleabhar 6 B, Fógra d'iarratasóirí, Táirgí íocshláinte tréidliachta, Cur i Láthair agus Ábhar an tSainchomhaid.
2. I dtiomsú an tsainchomhaid chun iarratas a dhéanamh ar údarú margáiochta, cuirfidh na hiarratasóirí san áireamh freisin staid reatha an eolais íocshláinte tréidliachta agus na treoirlíne eolaíochta a bhaineann le cálíocht, le sábháilteacht agus le héifeachtúlacht táirgí íocshláinte tréidliachta atá foilsithe ag an nGníomhaireacht Leigheasra Eorpach (Gníomhaireacht) agus na treoirlínte cóbhairíochta eile ón gComphobal atá foilsithe ag an gCoimisiún in imleabhair éagsúla de na Rialacha lena rialaítar táirgí íocshláinte san Aontas Eorpach.
3. I gcás táirgí íocshláinte tréidliachta seachas táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha, i ndáil leis an gcuid den sainchomhad a bhaineann le cálíocht (cóbhairíochta) (tástálacha fisiceimiceacha, bitheolaíocha agus micribhitheolaíocha), tá gach monagraf ábhartha infheidhme, lena n-áirítear monagraif ghinearálta agus na caibidlí ginearálta de Pharmacopoeia Eorpach. I gcás táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha, i ndáil le cálíocht, le sábháilteacht agus le héifeachtúlacht codanna den sainchomhad, tá gach monagraf ábhartha infheidhme, lena n-áirítear monagraif ghinearálta agus na caibidlí ginearálta de Pharmacopoeia Eorpach.
4. Leis an bpróiseas monaraíochta, comhlíonfar ceanglaís Threoir 91/412/CEE ón gCoimisiún (¹) lena leagtar síos na prionsabail agus na treoirlínte le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta agus comhlíonfar na prionsabail agus na treoirlínte maidir le Dea-chleachta Monaraíochta (GMP), a d'fhoilsigh an Coimisiún sna Rialacha lena rialaítar táirgí tréidliachta san Aontas Eorpach, Imleabhar 4.
5. Cuirfear san áireamh san iarratas an fhaisnéis go léir is ábhartha don mheastóireacht ar an táirge íocshláinte tréidliachta lena mbaineann, bíodh sin fabhrach nó neamhfhabhrach i leith an táirge. Go háirithe, tabharfar na sonraí ábhartha go léir a bhaineann le haon tástáil neamhionlán nó le haon tástáil a tréigeadh nó le tástáil a bhaineann leis an táirge íocshláinte tréidliachta.
6. Déanfar tástálacha chógaseolaíocha, tástálacha tocsaineolaíocha, tástálacha ar iarmhair agus tástálacha sábháilteachta i gcomhréir leis na forálacha maidir le dea-chleachta saotharlainne (GLP) atá leagtha síos i dTreoir 2004/10/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle (²) agus Treoir 2004/9/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle (³).
7. Áiritheoidh na Ballstáit go reáchtálfar gach turgnamh ar ainmhithe i gcomhréir le Treoir 86/609/CEE ón gComhairle (⁴).
8. Chun faireachán a dhéanamh ar an measúnú maidir le rioscaí agus sochair, is gá gach faisnéis nua nach raibh san iarratas bunaidh agus gach faisnéis maidir le faireachas cógas a chur faoi bhráid an údarás inniuil. Nuair a bheidh an t-údarú margáiochta deonaithe, déanfar aon athrú ar ábhar an tsainchomhaid a chur faoi bhráid na n-údarás inniuil i gcomhréir le Rialacháin (CE) Uimh. 1084/2003 (⁵) nó (CE) Uimh. 1085/2003 (⁶) ón gCoimisiún le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta faoi mar a shainmhínítear iad in Airteagal 1 de na Rialacháin sin, faoi seach.
9. Sa sainchomhad, cuirfear ar fáil an measúnú riosca don chomhshaol a bhaineann le táirgí íocshláinte tréidliachta ina bhfuil Orgánaigh Ghéinmhodhnaithe (OGManna) de réir bhrí Airteagal 2 de Threoir 2001/18/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle (⁷), nó atá déanta díobh, a scaoileadh. Cuirfear na fhaisnéis sin i láthair i gcomhréir le forálacha Threoir 2001/18/CE agus le Rialachán (CE) Uimh. 726/2004 ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle (⁸), agus cuirfear san áireamh na treoirdhoiciméid a d'fhoilsigh an Coimisiún.
10. I gcásanna ina ndéantar iarratais ar údaruithe margáiochta le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta i gcomhair speicis ainmhithe agus le haghaidh tásca a dhéanann ionadaíocht ar earnálacha margaidh níos lú, féadfaidh feidhm a bheith ag cur chuige níos solúbtha. I gcásanna den sórt sin, ba cheart treoirlínte eolaíochta ábhartha agus/nó comhairle eolaíoch ábhartha a chur san áireamh.

(*) Leasóidh an Coimisiún an Iarscríbhinn seo i gcomhréir le hAirteagal 146 agus Airteagal 153. Tuigfear le gach tagairt d'Airteagail ná don "Treoir seo" san Iarscríbhinn seo, mura sonraítear a mhalaírt, gur tagairt do Threoir 2001/82/CE iad.

(¹) IO L 228, 17.8.1991, lch. 70.

(²) IO L 50, 20.2.2004, lch. 44.

(³) IO L 50, 20.2.2004, lch. 28.

(⁴) IO L 358, 18.12.1986, lch. 1.

(⁵) IO L 159, 27.6.2003, lch. 1.

(⁶) IO L 159, 27.6.2003, lch. 24.

(⁷) IO L 106, 17.4.2001, lch. 1.

(⁸) IO L 136, 30.4.2004, lch. 1.

Tá an iarscríbhinn seo roinnté i gceithre theideal:

I dTeideal I, cuirtear síos ar na ceanglais chaighdeánaithe le haghaidh iarratais ar thárgí íocshláinte tréidliachta seachas tárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha.

I dTeideal II, cuirtear síos ar na ceanglais chaighdeánaithe le haghaidh iarratais ar thárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha.

I dTeideal III, cuirtear síos ar na cineálacha sonracha sainchomhad agus ceanglas atá ann don údarú margáiochta.

I dTeideal IV, cuirtear síos ar na ceanglais a bhaineann le sainchomhaid do cineálacha áirithe tárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha.

TEIDEAL I

Ceanglais chaighdeánaithe le haghaidh tárgí íocshláinte tréidliachta seachas tárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha

Beidh feidhm ag na ceanglais seo a leanas i leith tárgí íocshláinte tréidliachta seachas tárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha, ach amháin má shonraítear a mhalaírt i dTeideal III.

CUID 1

Achoimre ar an sainchomhad

A. FAISNÉIS RIARACHÁIN

Déanfar an táirge íocshláinte tréidliachta is ábhar don iarratas a shainainthint trí úsáid a bhaint as a ainm agus as ainm na substainte gníomhaí/substaintí gníomhacha, maille leis an neart, leis an bhfoirm chógaíochta, leis an mbealach agus an modh ina dtugtar é (féach pointe (f) d'Airteagal 12(3) den Treoir) agus le tuairisc ar chur i láthair deiridh an táirge, lena n-áirítear an pacáistiú, an lipéadú agus bileog phacáiste (féach Airteagal 12(3) –(l) den Treoir).

Tabharfar ainm agus seoladh an iarratasóra, maille le hainm agus seoladh na monaróirí agus na láithreán ina dtarlaíonn na céimeanna éagsúla den mhonaraíocht, den tástáil agus scoileadh (lena n-áirítear monaróir an táirge chríochnaithe agus tháirgeoir(i) na substainte gníomhaí/substaintí gníomhacha, agus i gcás inarb iomchúi ainm agus seoladh an allmhaireora.

Sainaithneoidh an t-iarratasóir freisin uimhir agus teidl imleabhair na doiciméadachta a thacaíonn leis an iarratas agus cuirfidh an t-iarratasóir in iúl cad iad na samplaí, más ann dóibh, atá á gcur ar fáil freisin.

Mar iarscríbhinn ag gabháil leis an bhfaisnéis riaracháin beidh doiciméad ina léireofar go bhfuil údarú faighte ag an monaróir chun na tárgí íocshláinte tréidliachta lena mbaineann a tháirgeadh, mar a shainmhínte in Airteagal 44, maille le liosta na dtíortha inar deonaíodh an t-údarú sin, cóipeanna de gach achoimre ar thréithe an táirge i gcomhréir le hAirteagal 14 arna bhfaomhadh ag na Ballstáit agus liosta de na tíortha inar tíolacadh nó inar diúltáodh an t-iarratas.

B. ACHOIMRE AR SHAINTRÉITHE AN TÁIRGE, LIPÉADÚ AGUS BILEOG PHACÁISTE

Molfaidh an t-iarratasóir achoimre ar shaintréithe an táirge, i gcomhréir le hAirteagal 14 den Treoir seo.

Cuirfear téacs molta an lipéadaithe ar fáil don phacáistiú príomha ar an táirge féin agus don phacáistiú seachtrach i gcomhréir le Teideal V den Treoir seo, maille le téacs molta do bhitheog phacáiste i gcás ina bhfuil sé de cheangal ceann a sholáthar de bhun Airteagal 61. Chomh maith leis sin, cuirfidh an t-iarratasóir eiseamail amháin nó leaganacha samhailteacha lón nó níos mó ná sin de chur i láthair deiridh an táirge íocshláinte tréidliachta ar fáil i gceann amháin ar a laghad de theangacha oifigiúla an Aontais Eorpaigh; féadtar an leagan samhailteach a chur ar fáil i ndubh agus bán agus go leictreonach i gcás ina bhfaigheanach cead roimh ré ón údarás inniuil.

C. ACHOIMRÍ MIONSONRAITHE AGUS CRITICIÚLA

I gcomhréir le hAirteagal 12(3), cuirfear achoimrí mionsonraithe agus criticiúla ar fáil ar thorthaí na dtástálacha cógaíochta (fisiceimiceacha, bitheolaíocha nó micribhitheolaíocha), na dtástálacha sábháilteachta agus na dtástálacha le haghaidh iarmhar, na dtástálacha réamhchlinicíúla agus cliniúla agus na dtástálacha eile a úsáidtear chun measúnú a dhéanamh ar na rioscaí féideartha don chomhshaol ón táirge íocshláinte tréidliachta.

Déanfar gach achoimre mhionsonraithe agus chríciúil a ullmhú i bhfianaise staid an eolais eolaíoch tráth thíolacadh an iarratas. Beidh san achoimre sin meastóireacht ar na tástálacha agus trialacha éagsúla, agus beidh sé ina shainchomhad don údarú margáiochta, agus rachaidh sé i ngleic le gach pointe is ábhartha do mheasúnú cháilíocht, shábháilteachta agus éifeachtúlacht an táirge íocshláinte tréidliachta. Sonrófar annorthaí mionsonraithe na dtástálacha agus na dtrialacha a tíolacadh chomh maith le tagairtibleograíochta beachta.

Déanfar achoimre ar na sonraí tábhachtacha san agusín, agus i ngach cás ina bhféadfar é beidh sé sin i bhfoirm táblaí nó graf. Beidh crostagairtí beachta sna hachomrí mionsonraithe agus criticiúla don fhaisnéis atá sa phríomhdhoiciméadach.

Cuirfear síniú agus dáta leis na hachoirí mionsonraithe agus criticiúla, agus ceanglófar leo faisnéis faoi chúlra oideachasúil, oiliúint agus taithí ghaarme an údair. Dearbhófar an caidreamh gairmiúil atá ann idir an t-údar agus an t-iarratasóir.

I gcás inar cuireadh substaint ghníomhach isteach i dtáirge íocshláinte ar d'úsáid an duine é i gcomhréir le ceanglais Iarscríbhinn I a ghabhann le Treoir 2001/83/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle⁽⁹⁾ féadfaidh an achoimre maidir le cálíocht fhioriomlán dá bhforáltear i Modúl 2, roinn 2.3 den Iarscríbhinn sin teacht in ionad na hachoirí i ndáil leis an doiciméadacht a bhaineann leis an tsubstaint ghníomhach nó an táirge, de réir mar is iomchuí.

I gcás inar fhágair an t-údarás inniúil go poiblí go bhféadfaí an fhaisnéis cheimiceach, chógaisíochta agus bhitheolaíoch/mhicribhitheolaíoch faoin táirge críochnaithe a chur san áireamh sa sainchomhad, i bhformáid Doiciméid Choitinn Theicniúil (CTD) agus san fhormáid sin amháin, féadfar an achoimre mhionsonraithe chríticiúil ar thortháí na dtástálacha cóbhaisíochta a chur i láthair i bhformáid na hachoirí cálíochta foriomláine.

I gcás iarratais le haghaidh speiceas ainmhí nó do thásca a ionadaíonn earnálacha margaidh níos lú, féadfar an fhormáid d'achoirí fhioriomlán cháiíochta a úsáid gan cead a fháil roimh ré ó na húdaráis inniúla.

CUID 2

Faisnéis chóbhaisíochta (fisiceimiceach, bhitheolaíoch nó mhicribhitheolaíoch (cálíocht))

Bunphrionsabail agus buncheanglais

Déanfar na sonraí agus na doiciméid a bheidh ag gabháil leis an iarratas ar údarú margáiochta de bhun an chéad flleasca de phointe (j) d'Airteagal 12(3) a thíolacadh i gcomhréir leis an ceanglais thíos.

Áireofar sna sonraí cóbhaisíochta (fisiceimiceacha, bitheolaíocha nó micribhitheolaíocha) le haghaidh substaint ghníomhach/substaintí gníomhacha agus le haghaidh táirge íocshláinte tréidliachta críochnaithe faisnéis maidir leis an bpróiseas monaraíochta, sainréithe agus airónna, nósanna imeachta agus ceanglais um rialú cálíochta, an chobhsaíocht chomh maith le cur síos agus comhdhéanamh, forbairt agus cur i láthair an táirge íocshláinte tréidliachta.

Tá gach monagraf infheidhme, lena n-áirítear monagraif ghinearálta agus caibidlí ginearálta de *Pharmacopoeia Eorpach*, nó ina éagmairis, den Bhallstát.

Comhlíonfaidh na nósanna imeachta tástála uile na critéir maidir le hanailísíú agus rialú cháiíochta na n-ábhar tosaigh agus an táirge chríochnaithe agus ba cheart dóibh treoir agus ceanglais sheanbhunaithe a chur san áireamh. Cuirfear thortháí na staidéar bailfochtaithe ar fáil.

Tabharfar tuairisc ar nósanna imeachta uile na dtástálacha ar dhóigh a bheidh mionsonraithe go leor chun gur féidir iad a dhéanamh i dtástálacha rialaithe a dhéanfar ar iarratas ó na húdaráis inniúla; déanfar aon ghaireas agus aon trealamh speisialta, a d'fhéadfá a úsáid, a chur síos le mionsonraí imleora, agus beidh léaráid ag gabháil leis más féidir. Déanfar foirmí na n-idirghníomháochtaí saotharlainne a lua agus, más gá, an modh ullmhúcháin a chur leo. Má bhíonn nósanna imeachta tástála ina gcuid de *Pharmacopoeia Eorpach* nó de *pharmacopoeia* de chuid Ballstáit, féadfar tagairt mhionsonraithe do *pharmacopoeia* i gceist a chur in ionad na tuairisce sin.

Má bhaineann sé le hábhar, úsáidfear ábhar tagartha, idir cheimiceach agus bhitheolaíoch, as *Pharmacopoeia Eorpach*. Má úsáideadh ullmhóidí agus caighdeáin tagartha eile, sainaithneofar iad agus tabharfar tuairisc mhionsonraithe orthu.

I gcás inar cuireadh substaint ghníomhach isteach i dtáirge íocshláinte ar d'úsáid an duine é i gcomhréir le hIarscríbhinn I a ghabhann le Treoir 2001/83/CE féadfaidh an fhaisnéis cheimiceach, chóbhaisíochta agus bhitheolaíoch/mhicribhitheolaíoch dá bhforáltear i Modúl 3 den Treoir sin teacht in ionad na doiciméadachta a bhaineann leis an tsubstaint ghníomhach nó an táirge críochnaithe, de réir mar is iomchuí.

Ní fhéadtar an fhaisnéis maidir le sonraí ceimiceacha, cóbhaisíochta agus bitheolaíocha/micribhitheolaíocha don tsubstaint ghníomhach nó don táirge críochnaithe a chur san áireamh sa sainchomhad i bhformáid CTD ach amháin i gcás ina bhfuil an t-údarás inniúil tar éis an fhéidearthacht sin a fhágairt go poiblí.

I gcás aon iarratais le haghaidh speiceas ainmhí nó do thásca a ionadaíonn earnálacha margaidh níos lú féadtar an fhormáid CTD a leanúint gan aon ghá cead a fháil roimh ré ó na húdaráis inniúla.

A. SONRAÍ CÁLÍOCHTÚLA AGUS CAINNÍOCHTÚLA NA gCOMHÁBHAR

1. Sonraí cálíochtúla

Cialláonn "sonraí cálíochtúla" chomhábhair uile an táirge íocshláinte an t-ainm nó an cur síos a thugtar orthu seo a leanas:

- an tsubstaint ghníomhach/na

⁽⁹⁾ IO L 311, 28.11.2001, lch. 67.

- substaintí gníomhacha, comhbáhair na dtámhán, cibé cineál nó cáilíocht a úsáideach, lena n-áirítear ábhar dathúcháin, leasaithigh, aidiúvaigh, comhbáhair cobhsaitheoirí, tiúsóirí, eiblitheoirí, blasóirí agus substaintí aramatacha
- na comhbáhair, a bhfuil sé beartaithe go ndéanfadh ainmhithe iad a ionghabháil nó go dtabharfaí dóibh iad ar bhealach eile, atá ar chlúdach seachtrach na dtáirgí íocshláinte tréidliachta, amhail capsúil, capsúil gheilitín

Déanfar na sonraí sin a fhórionadh le haon sonraí ábhartha a bhaineann leis an bpacáistiú príomha agus, i gcás inarb ionchuí, an bealach a ndúntar an pacáistiú sin, chomh maith le sonraí na ngléasanna a n-úsáidfear an táirge íocshláinte sin leo nó ina dtabharfar na táirge íocshláinte leo agus a chuirfear ar fáil leis an táirge íocshláinte.

2. Gnáth-théarmaíocht

Cialláonn gnáth-théarmaíocht atá le húsáid chun cur síos a dhéanamh ar chomhbáhair na dtáirgí íocshláinte tréidliachta, d'ainneoin chur i bhfeidhm fhórálacha eile phointe (c) d'Airteagal 12(3):

- i dtaca leis na comhbáhair atá sonraithe in *Pharmacopoeia Eorpach* nó, ina éagmas sin, i *pharmacopoeia* náisiúnta de cheann de na Ballstáit, an príomhtheideal ag ceann an mhonagraif lena mbaineann, agus an tagairt do *pharmacopeia* lena mbaineann,
- i dtaca le comhbáhair eile, an tAinm Neamhdhílseánaigh Idirnáisiúnta (ANI) arna mholadh ag an Eagraíocht Dhomhanda Sláinte (ESD), a bhféadfadh ainm neamhdhílseánaigh idirnáisiúnta eile a bheith ag gabháil leis, nó, ina n-éagmas, an t-ainm eolaíoch beacht; cuirfear síos ar chomhbáhair nach bhfuil ainm neamhdhílseánaigh idirnáisiúnta nó ainm eolaíoch beacht acu le ráiteas faoi conas a dhéanfar iad a ullmhú agus cad as a ndéanfar iad, agus é sin forlíonta, i gcás inarb ionchuí, le haon sonraí ábhartha eile,
- i ndáil le hábhar dathúcháin, ainmneofar iad leis an gcód "E" a shanntar dóibh ag Treoir 78/25/CEE ón gComhairle⁽¹⁰⁾.

3. Sonraí cainníochtúla

3.1. Chun "sonraí cainníochtúla" a chur ar fáil maidir le gach substaint ghníomhach i dtáirgí íocshláinte tréidliachta, is gó, ag brath ar an bhfoirm chogáisíochta lena mbaineann, mais, nó lón na n-aonad de ghníomhaíocht bhitheolaíoch a shonrú, in aghaidh aonaid dáileoige nó in aghaidh aonaid mhaise nó toirte, de gach substaint ghníomhach.

Úsáidfear aonaid de ghníomhaíocht bhitheolaíoch le haghaidh substaintí nach féidir iad a shainmhíniú go ceimiceach. I gcás ina bhfuil an tAonad Idirnáisiúnta de ghníomhaíocht bhitheolaíoch sainmhínithe ag an Eagraíocht Dhomhanda Sláinte, bainfear úsáid as an aonad sin. I gcás inar sainmhíníodh an tAonad Idirnáisiúnta, sloinnfear na haonaid de ghníomhaíocht bhitheolaíoch sa chaoi is go soláthrófar fasnéis gan débhrí maidir le ghníomhaíocht na substaintí trí úsáid a bhaint as Aonaid de chuid *Pharmacopoeia Eorpach*, más infheidhme.

I ngach cás inar féidir é, cuirfear in iúl an ghníomhaíocht bhitheolaíoch in aonaid mhaise nó toirte. Déanfar an fhasnéis sin a fhórionadh:

- i dtaca le hullmhóidí aon-dáileoige, de réir aonaid mhaise de ghníomhaíocht bhitheolaíoch de gach substaint ghníomhach sa choimeádán aonaid, ag cur thoirt inúsáidte an táirge san áireamh, tar éis athbhunú, i gcás inarb ionchuí,
- i dtaca le táirgí íocshláinte tréidliachta a bhfuil sé i gceist iad a thabhairt i mbraonta, de réir aonaid mhaise nó aonaid de ghníomhaíocht bhitheolaíoch de gach substaint ghníomhach atá i ngach braon nó atá i lón áirithe braonta a chomhfhereagraíonn do 1 ml nó 1 g den ullmhóid,
- i dtaca le síróipí, le heibleachtaí, le hullmhóidí gránneacha agus le foirmeacha eile cóbaisíochta atá le tabhairt i gcainníochtaí tomhaiste, de réir maise nó de réir aonaid de ghníomhaíocht bhitheolaíoch de gach substaint ghníomhach in aghaidh na cainníochta tomhaiste.

3.2. Déanfar cur síos ar shubstaintí gníomhacha atá i bhfoirm comhdhúl nó díorthach go cainníochtúil de réir a maiseanna ionmlána, agus más gó nó más ábhartha, de réir mhais an eintitis ghníomhaigh nó na n-eintiteas gníomhach den mhóilín.

3.3. Le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta ina bhfuil substaint ghníomhach is ábhar d'íarratas ar údarú margáiochta in aon cheann de na Ballstáit den chéad uair, sloinnfear go córasach an ráiteas cainníochtúil maidir le substaint ghníomhach ar salann nó hiodráit í i dtéarmaí mhais an eintitis ghníomhaigh nó na n-eintiteas gníomhach sa mhóilín. Maidir le gach táirgí íocshláinte tréidliachta a údarófar ina dhiaidh sin sna Ballstáit déanfar a gcomhdhéanamh cainníochtúil a shloinneadh sa chaoi chéanna don tsubstaint ghníomhach chéanna.

⁽¹⁰⁾ IO L 11, 14.1.1978, lch. 18.

4. Cógaisíocht forbartha

Cuirfear míniú ar fáil i ndál leis an rogha a dhéantar i ndál leo seo a leanas: comhdhéanamh, comhbáhair, pacáistiú príomha, pacáistiú breise féideartha, pacáistiú seachtrach más ionchuí, feidhm bheartaithe na dtámhán sa tárge deiridh agus modh monaraíochta an táirge chríochnaithe. Beidh sonraí eolaíocha maidir le cógaisíocht forbartha ag gabháil mar thacaíocht leis an míniú sin. Sonrófar an barrachas, agus an t-údar cuí leis sin. Tabharfar fianaise go bhfuil na saintréithe micribhitheolaíocha (ionacht mhicribhitheolaíoch agus gníomhaíocht fhriithmhiocróbach) agus na treoracha úsáide ionchuí don úsáid arna beartú don táirge íocshláinte tréidliachta mar a shonraítear sa sainchomhad maidir le hiarratas ar údarú margáiochta.

B. TUAIRISC AR AN MODH MONARAÍOCHTA

Léireofar ainm, seoladh agus freagrácht gach monaróra agus na láithreán ina bhfuil sé beartaíthe an táirgeadh a dhéanamh nó na saoráide ina bhfuil sé beartaíthe monaraíocht agus tástail a dhéanamh.

Déanfar an tuairisc ar an modh monaraíochta a bheidh ag gabháil leis an iarratas ar údarú margáiochta de bhun phointe (d) d'Airteagal 12(3), a dhréachtú sa chaoi is go dtabharfar achoimre leormhaith ar chineál na n-oibríochtaí a úsáideadh.

Chun na críche sin áireoidh sé ar a laghad:

- lua maidir leis na céimeanna éagsúla den mhonaraíochta, ionas gur féidir measúnú a dhéanamh ar cibé ar chruthaigh na próisis a úsáideadh i dtáirgeadh na foirme cógaisíochta athrú chun donais ar na comhbáhair,
- i gcás monaraíochta leanúnach, sonraí ionlána maidir leis na bearta réamhchúram a glacadh chun a áirithíú go mbeadh na táirge deiridh aonchineáalach,
- an fhoirmle iarbhir monaraíochta, le sonraí cainníochtúla na substaintí go léir a úsáideadh, cainníochtaí na dtámhán, ach iadsan tugtha i neastearnaí a mhéid is gá don fhoirm chogaisíochta é sin; lua maidir le haon substaintí a d'fhéadfadh imeacht le linn na monaraíochta; léiriú ar aon bharrachas agus údar cuí tugtha leis sin,
- ráiteas maidir le céimeanna na monaraíochta ag ar tharla na tsampláil le haghaidh tástálacha rialaithe le linn próisis agus maidir leis na teorainneacha a cuireadh i bhfeidhm, i gcás inar léirigh sonraí eile sna doiciméid tacáiochta a ghabhann leis an iarratas go bhfuil na tástálacha sin riachtanach do rialú cálíochta na táirge deiridh,
- staidéir thurgnamhacha ag fiorú an phróisis monaraíochta agus i gcás inarb ionchuí scéim bailíochtaíthe próisis le haghaidh tháirgeadh na mbaisceanna scála,
- le haghaidh táirgí steiriúla, i gcás ina bhfuil dálaí steirilithe caighdeánacha neamh-*pharmacopoeia* á n-úsáid, sonraí na bpróiseas steirilithe agus/nó nósanna imeachta aiseipteacha a úsáideadh.

C. RIALÚ AR ÁBHAIR THOSAIGH

1. Ceanglais ghinearálta

Chun críocha na míre seo, ciallaíonn “ábhair thosaigh” gach comhbáhar de tháirge íocshláinte tréidliachta agus, más gá, dá shoitheach lena n-áiritear an clúdach, dá dtagraítear i Roinn A, pointe 1, thusa.

Aireofar sa sainchomhad gach sonraíocht agus gach fainseis maidir leis na tástálacha atá le reáchtáil don rialú cálíochta ar gach báisc san ábhar tosaigh.

Ní mór gach tástail ghnáthúil a dhéantar ar gach báisc de na hábhair thosaigh a lua san iarratas ar údarú margáiochta. Más rud é go n-úsáidtear tástálacha eile seachas na tástálacha a luaitear in *pharmacopoeia*, tabharfar údar cuí leis sin trí fhianaise a sholáthar go gcloíonn na hábhair thosaigh le ceanglais chálíochta de *pharmacopoeia* sin.

I gcás ina bhfuil Deimhniúchán Oiriúnachta d’ábhar tosaigh, do shubstaínt ghníomhach nó do thámhán eisithe ag an Stiúrthóireacht Eorpach um Chálíocht Leigheasra agus Cúraim Sláinte, beidh an Deimhniúchán sin ina thagairt don mhonograf ábhartha de *Pharmacopoeia Eorpach*.

I gcás ina ndéantar tagairt do Dheimhniúchán Oiriúnachta, tabharfaidh an monaróir dearbhú i scribhinn don iarratasoir nár athraíodh an próiseas monaraíochta ó dheonaigh an Stiúrthóireacht Eorpach um Chálíocht Leigheasra agus Cúraim Sláinte an Deimhniúchán Oiriúnachta.

Déanfar Deimhniúchán Anailís a thíolacadh le haghaidh na n-ábhar tosaigh chun a léiriú gur comhlíonadh an tsonraíocht shainithe.

1.1. Substaintí gníomhacha

Léireofar ainm, seoladh agus freagacht gach monaróra agus na láithreán ina bhfuil sé beartaithe an táirgeadh a dhéanamh nó na saoráide ina bhfuil sé beartaithe monaraíocht agus táistíl a dhéanamh.

Le haghaidh substaint ghníomhach, féadfaidh monaróir na substainte gníomhaí nó an t-iarratasóir a shocrú go gcuirfidh monaróir na substainte gníomhaí an fhaisnéis seo a leanas ar fáil i ndoiciméad ar leithligh go díreach do na húdarás inniúla mar Mháistirchomhad maidir le Substaintí Gníomhacha:

- (a) tuairisc mhionsonraithe ar an bpróiseas monaraíochta;
- (b) tuairisc ar an rialú cáilfochta le linn na monaraíochta;
- (c) tuairisc ar an bpróiseas bailíochtaithe.

Sa chás sin, cuirfidh an monaróir na sonraí uile ar fáil don iarratasóir, áfach, a mbeidh gá leo ionas gur féidir leis an iarratasóir freaghracht a ghlaicadh as an táirge iócschláinte tréidliachta. Dearbhóidh an monaróir i scribhinn don iarratasóir go n-áirtheoidh sé aonchineaíleachas ó bhaisc go báisc agus nach n-athróidh an próiseas monaraíochta ná na sonraíochtaí gan é sin a chur in iúl don iarratasóir. Cuirfear na doiciméid agus na sonraí tacaíochta d'íarratas ar an athrú sin ar fáil do na húdarás inniúla agus cuirfear iad ar fáil don iarratasóir freisin i gcás ina mbaineann siad le cuid an iarratasóra den Mháistirchomhad maidir le Substaintí Gníomhacha.

De bhereis air sin, i gcás nach bhfuil Deimhniúchán Oiriúnachta ar fáil, soláthrófar faisnéis maidir leis an modh monaraíochta, le rialú cáilfochta agus le heisíontais chomh maith le fianaise den struchtúr móilínéach:

- (1) Áireofar san fhaisnéis maidir leis an bpróiseas monaraíochta tuairisc ar phróiseas monaraíochta na substainte gníomhaí a léiríonn gealltanais an iarratasóra i leith mhonaraíochta na substainte gníomhaí. Liostófar gach ábhar atá riachtanach chun an tsubstaint ghníomhach/na substaintí gníomhacha a mhonarú, agus sainaithneofar céin chéim den phróiseas ag a n-úsáidtear gach ceann de na hábhair sin. Soláthrófar faisnéis maidir le cáilfochta agus rialú na n-ábhar sin. Soláthrófar faisnéis a léiríonn go gcomhlíonann na hábhair sin na caighdeáin atá iomchuí don úsáid bheartaithe.
- (2) Áireofar san fhaisnéis maidir le rialú cáilfochta na tástálacha (lena n-áirítear critéir inghlacthachta) a rinneadh ag gach céim rithábhachtach, faisnéis maidir le cáilfochta agus rialú na dtáirgi idirmheánacha agus maidir leis an bpróiseas bailíochtaithe agus/nó staidéir mheatostóireachta de réir mar is iomchuí. Áireoidh sé freisin sonraí bailíochtaithe le haghaidh na modhanna anailíseacha a úsáideadh ar an tsubstaint ghníomhach, i gcás inarb iomchuí.
- (3) Léireoidh an fhaisnéis maidir le heisíontais na heisíontais intuartha chomh maith le leibhéal agus cineál na n-eisíontais a breathnaíodh. Áireofar ann freisin faisnéis maidir le sábháilteacht na n-eisíontas sin i gcás inarb ábhartha.
- (4) I gcás táirgí iócschláinte tréidliachta bith-theicneolaíocha, áireofar san fhianaise den struchtúr móilínéach an seicheamh aimínaigéad scéimreach agus an mhaisiú mhóilínéach choibhneasta.

1.1.1. Substaintí gníomhacha atá liostaithe in *pharmacopoeia*.

Beidh monagraif ghinearálta agus shonracha *Pharmacopoeia Eorpach* infheidhme i leith gach substainte gníomhaí a shonraítear ann.

Measfar gach comhbáhar a chomhlíonann ceanglainis *Pharmacopoeia Eorpach* nó ceanglainis *pharmacopoeia* de cheann de na Ballstáit a bheith ina chomhbáhar a chomhlíonann go leordhóthanach pointe (i) d'Airteagal 12(3). Sa chás sin cuirfear an tagairt iomchuí do *pharmacopoeia* atá i gceist in ionad na tuairisce i ngach roinn ar na modhanna agus na nósanna imeachta anailíseacha.

I gcásanna nach bhfuil an tsonraíocht atá i monograf de *Pharmacopoeia Eorpach* nó i *pharmacopoeia* náisiúnta de cheann de na Ballstáit ina sonraíocht leordhóthanach chun cáilfochta na substainte a áiritíthí, féadfaidh na húdarás inniúla sonraíochtaí níos iomchuí a iarraidh ar an iarratasóir, lena n-áirítear teorainneacha le haghaidh eisíontais shonracha maille le nósanna imeachta táistala bailíochtaithe.

Cuirfidh na húdarás inniúla na húdarás atá freaghrach as *pharmacopoeia* atá i gceist ar an eolas maidir leis sin. Cuirfidh sealbhóir an údaraithe margáiochta sonraí ar fáil d'údarás de *pharmacopoeia* sin maidir leis an neamhleorgacht líomhnaithe sin agus na sonraíochtaí breise atá le cur i bhfeidhm.

I gcás nach bhfuil monograf in *Pharmacopoeia Eorpach* don tsubstaint ghníomhach sin, agus i gcás ina bhfuil cur síos ar an tsubstaint ghníomhach sin in *pharmacopoeia* de cheann de na Ballstáit, féadfar an monograf sin a chur i bhfeidhm.

I gcás nach bhfuil monagraf in *Pharmacopoeia Eorpach* ná in *pharmacopoeia de cheann de na Ballstáit*, d'fhéadfaí glacadh le comhlíonadh monagraif ó *pharmacopoeia tríú tir* más féidir a léiriú go bhfuil sé oiriúnach; sna cásanna sin, déanfaidh an t-iarratasóir cóip den mhonagraf a thíolacadh agus beidh aistriúchán ag gabháil leis i gcás inarb iomchuí. Déanfar sonraí a thíolacadh chun cumas an mhonagraif rialú imleor a dhéanamh ar cháilíocht na substainte gníomháí a léiriú.

1.1.2. Substaintí gníomhacha nach bhfuil liostaithe in *pharmacopoeia*

Maidir le comhbáhair nach bhfuil liostaithe in *pharmacopoeia* ar bith déanfar cur síos orthu i bhfoirm monagraif faoi na ceannteidil seo a leanas:

- (a) déanfar ainm an chomhbáhair, a comhlíonann ceanglais Roinn A, pointe 2, a ionadú le haon chomhchiallaigh thrádála nó eolaíocha;
- (b) beidh aon fhianaise mhínitheach ag gabháil leis an sainmhíniú ar an ábhar, a leagfar síos i bhfoirm chomhchosúil lena bhfuil in úsáid in *Pharmacopoeia Eorpach*, go háirthe maidir leis an struchtúr móilíneach. I gcás nach féidir cur síos ar shubstaintí ach amháin de réir a modhanna monaraíochta, beidh an cur síos sin mionsonraithe a dhóthain chun a léiriú faoin tsubstant go bhfuil sí tairiseach a dóthain ina comhdhéanamh agus ina héifeachtaí;
- (c) féadfarr cur síos ar mhodhanna sainitheantais i bhfoirm teicnící iomlána mar a úsáideadh iad do tháirgeadh na substainte, agus i bhfoirm tástálacha ba cheart a dhéanamh mar ghná;
- (d) cuirfear síos ar thástálacha íonachta i ndáil le gach ceann de na híonachtaí intuartha indibhidiúla, go háirthe iadsan a mbeadh éifeacht dhíobhálach ag baint leo, agus más gá, iadsan, le haird ar an teaglaim de shubstaintí dá dtagraíonn an t-iarratas, a bhféadfadh éifeacht dhíobhálach a bheith acu ar chobhsaíocht an táirge íocshláinte nó a d'fhéadfadh torthaí anailíseacha a shaobhadh;
- (e) cuirfear síos ar thástálacha agus ar theorainneacha chun rialú a dhéanamh ar pharaiméadar is ábhartha don táirge críochnaithe, amhail méid an cháiðhnín agus steirilíocht agus déanfar modhanna a bhailíochtú i gcás inarb ábhartha;
- (f) maidir le substaintí coimpléascacha de bhunadh plandaí nó ainmhíoch, is gá idirdhealú idir cás ina mbeadh gá rialú ceimiceach, fisiceach nó bitheolaioch a dhéanamh ar na príomh-chomhbáhair mar thoradh ar éifeachtaí iolracha chógaseolaíocha, agus cás a bhainfeadh le substaintí ina bhfuil grúpa amháin nó níos mó de phríomh-chomhbáhair a bhfuil gníomhaíocht chomhchosúil acu, i ndáil le modh foriomlán na measúnachta.

Léireoidh na sonraí sin go bhfuil an tsraith mholtá de nósanna imeachta tástála leordhóthanach chun rialú a dhéanamh ar cháilíocht na substainte gníomháí ón bhfoinse shainithe.

1.1.3. Saintréithe fisiciceimiceacha ar féidir go ndéanfaidh siad difear don bhith-infhaighteacht

Soláthrófar na míreanna faisnéise seo a leanas i ndáil le substaintí gníomhacha, cibé an bhfuil siad liostaithe in *pharmacopoeia* ná nach bhfuil, mar chuid den tuairisc ghinearálta ar shubstaintí gníomhacha más rud é go mbeadh bith-infhaighteacht an táirge íocshláinte tréidliachta ag brath orthu:

- an floirm chriostalta agus comhéifeachtaí intuaslaghthachta,
- méid an cháiðhnín, i gcás inarb iomchuí tar éis mionnaithe,
- staid an híodráitithe,
- comhéifeacht ola/uisce na deighilte,
- luachanna pK/pH.

Tá na chéad trí fhleasc infheidhme i leith substaintí a úsáidtear i dtuaslagáin agus iontusan amháin.

1.2. Támháin

Beidh monagraif ghinearálta agus shonracha *Pharmacopoeia Eorpach* infheidhme i leith gach substainte a shonraítear ann.

Comhlíonfaidh támháin ceanglais an mhonagraif iomchuí de *Pharmacopoeia Eorpach*. I gcás nach ann do mhonagraf den sórt sin féadtar tagairt do *pharmacopoeia de cheann de na Ballstáit*. I gcás nach ann do mhonagraf den sórt sin féadtar tagairt do *pharmacopoeia tríú tir*. Sa chás sin léireofar go bhfuil an monagraf sin oiriúnach. I gcás inarb iomchuí é, déanfar ceanglais an mhonagraif a fhíorlónadh le tástálacha breise chun paraiméadar amhail méid an cháiðhnín, steirilíacht agus tuaslagóirí iarmhair a rialú. I gcás nach ann do mhonagraf as *pharmacopoeia* molfar sonraíocht agus tabharfar údar cuí leis an tsonraíocht sin. Leanfar na ceanglais le haghaidh sonraíochtaí mar a leagtar amach iad i roinn 1.12 (a go e) don tsubstant ghníomhach. Déanfar na modhanna molta agus a mbailíochtú tacáiochta a thíolacadh.

Beidh ábhair dhathúchán atá le cur san áireamh i dtáirgí íocshláinte tréidliachta i gcomhréir le Treoir 78/25/CEE, ach amháin le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta áirithe atá beartaithe d'úsáid thrópaiceach, amhail coileir feithidicídeacha agus clibeanna cluaise, i gcás ina bhfuil údar cuí le húsáid nithe dathúcháin eile.

Cuirfear isteach doiciméid lena léiriú go gcomhlíonann ábhair dhathúcháin a úsáidtear na critéir íonachta a leagtar síos i dTreoir 95/45/CE ón gCoimisiún ⁽¹¹⁾.

Maidir le támháin nua, eadhon támháin a úsáidtear den chéad uair i dtáirge íocshláinte tréidliachta nó bealach nua an táirge sin a thabhairt, soláthrófar sonraí monaraíochta, saintréithiú, agus rialuithe, le crostagairtí do shonraí sábhálteachta tacáiochta, idir chliniciúla agus neamhchliniciúla.

1.3. Córás dúnta coimeádán

1.3.1. Substaint ghníomhach

Cuirfear faisnéis ar fáil maidir leis an gcóras dúnta coimeádán. Déanfar an leibhéal faisnéise atá riachtanach a chinneadh bunaithe ar staid flisiceach (sreabhán, solad) na substainte gníomhaí.

1.3.2. Táirge críochnaithe

Cuirfear faisnéis ar fáil maidir leis an gcóras dúnta coimeádán don táirge críochnaithe. Déanfar an leibhéal faisnéise atá riachtanach a chinneadh bunaithe an mbealach ina dtugtar an táirge íocshláinte tréidliachta agus ar staid flisiceach (sreabhán, soladach) fhoirm na dáileoge.

Comhlíonfaidh ábhair an phacáistithe na ceanglais iomchuí de mhonagraf *Pharmacopoeia Eorpach*. I gcás nach ann do mhonagraf den sórt sin féadtar tagairt do *pharmacopoeia* de cheann de na Ballstáit. I gcás nach ann do mhonagraf den sórt sin féadtar tagairt do *pharmacopoeia* tríú thír. Sa chás sin léireofar go bhfuil an monagraf sin oriúinach.

I gcás nach ann do mhonagraf as *pharmacopoeia* molfar sonraíocht agus tabharfar údar cuí leis an tsonraíocht sin d'ábhar an phacáistithe.

Déanfar sonraí eolaíocha maidir le rogha agus oiriúnacht ábhair an phacáistithe a thíolacadh.

I gcás ábhair phacáistithe nua a bheidh i dteagmháil leis an táirge, déanfar faisnéis maidir lena gcomhdhéanamh, a monaraíocht agus a sábhálteachta a thíolacadh.

Déanfar sonraíochtaí agus, i gcás inarb iomchuí, sonraí maidir le feidhmíocht a thíolacadh maidir le haon ghaireas dáileoige nó aon ghaireas do thabhairt an táirge a sholáthraítear leis an táirge íocshláinte tréidliachta.

1.4. Substaintí de bhunadh bitheolaíoch

I gcás ina n-úsáidtear ábhair bhunaidh amhail micrea-orgánaigh, fiocháin de bhunadh plandaí nó ainmhíoch, cealla nó sreabhán (lena n-áirítear fuil) de thionscnamh an duine nó de bhunadh ainmhíoch nó comhstruchtúir ceall bhith-theicneolaíocha i monaraíocht táirgí íocshláinte tréidliachta, is gá cur síos agus doiciméadú a dhéanamh ar thionscnamh agus ar stair na n-ábhar tosaigh.

Aireofar sa chur síos ar an ábhar tosaigh an straitéis mhonaraíochta, nósanna imeachta íonghanta/díghníomhaithe agus a mbailíochta agus gach nós imeachta le linn próisis chun cailíocht, sábhálteach agus aonchineaílacht ó bhaisc go baisc den táirge críochnaithe a áirithiú.

I gcás ina n-úsáidtear cillbhainc, léireofar gur fhan saintréithe na gceall gan athrú ar leibhéal an phasáiste a úsáideadh don táirgeadh agus ina dhiadhbh sin.

Déanfar tástáil le haghaidh gníomhaithe coimhthíocha ar shíolábhair, ar chillbhainc agus ar linnte shéirim agus, i ngach cáis inar féidir é, ar na hábhair bhunaidh as ar díorthaíodh iad.

I gcás ina n-úsáidtear ábhair thosaigh de bhunadh ainmhíoch nó de thionscnamh an duine, cuirfear síos ar na bearta a úsáideadh chun a áirithiú go mbeidís saor ó ghníomhaithe a d'fhéadfadh a bheith pataigineach.

I gcás go bhfuil sé dosheachanta go mbeadh gníomhaithe coimhthíocha a d'fhéadfadh a bheith pataigineach ann, ní bhainfear úsáid as an ábhar ach amháin i gcás inar féidir a áirithiú gur féidir na gníomhaithe sin a dhíbirt agus/nó a dhíghníomhachtu le próiseáil bhreise, agus déanfar é sin a bhailíochtú.

⁽¹¹⁾ IO L 226, 22.9.1995, lch. 1.

Cuirfear doiciméadacht ar fáil chun a léiriú go bhfuil na síolábhair, na síolchealla, na baisceanna séirim agus an t-ábhar eile de thionscnamh speicis ainmhí ábhartha do tharchur TSE i gcomhréir leis an Nóta Treorach maidir le hioslaghdú an riosca go ndéanfaí gníomhaithe einceifealapaite spúnseach ainmní a tharchur trí tháirgí daonna agus tréidliachta⁽¹²⁾, agus i gcomhréir leis an monagraf comhfheagrasch de *Pharmacopoeia Eorpach*. Féadfar úsáid a bhaint as Deimhniúcháin Oiriúnacha arna n-eisiúint ag an Stiúrthóireacht Eorpach um Cháilíocht Leigheasra agus Cúram Sláinte ag tagairt don monagraf ábhartha de *Pharmacopoeia Eorpach*, chun comhlíonadh a léiriú.

D. TÁSTÁLACHA RIALAITHE A DHÉANTAR AG IDIRCHÉIMEANNA DEN PHRÓISEAS MONARAÍOCHTA

Áireofar sa sainchomhad sonraí maidir le tástálacha rialithe táirge a fhéadtar a dhéanamh ag idirchéis den phróiseas monaraíochta, d'fhonn a áirthiú go mbeidh na saintréithe teicniúla agus an próiseas táirgthe comhleanúnach.

Tá na tástálacha ríthábhachtach chun aonchineálacht an táirge íocshláinte tréidliachta a sheiceáil leis an bhfoirmle agus, i gcásanna eisceachtúla, i gcás ina molann iarratasóir modh anailíseach chun tástáil a dhéanamh ar an táirge críochnaithe ar modh é nach n-áiríonn measúnacht ar gach substaint ghníomhach (nó gach comhbáhar támhán atá faoi réir na gceanglas céanna is atá na substaintí gníomhacha).

Is amhlaidh an cás má tá rialú cáilíochta an táirge chríochnaithe ag brath ar thástálacha rialithe le linn próisis, go háirithe i gcás ina bhfuil an tsubstaint sainithe go bunúsach ag an a modh monaraíochta.

I gcás inar féidir táirge idirmheánach a stóráil sula ndéantar próiseáil bhreise air nó roimh an gcóimeáil phríomha, déanfar seilfré don táirge idirmheánach a shainiu ar bhonn na sonraí a thiocfaidh as na staidéir maidir le cobhsaíocht.

E. TÁSTÁLACHA AR AN TÁIRGE CRÍOCHNAITHE

Maidir le rialú an táirge chríochnaithe, tá báisc de tháirgí críochnaithe comhdhéanta de gach aonad d'fhoirm chogaisíochta a dhéantar ón gcainníocht tosaigh chéanna ábhair agus a ndearnadh an tsraith oibríochtaí monaraíochta agus/nó steirilithe chéanna air nó, i gcás próiseas táirgthe leanúnach, gach aonad a monaraíodh laistigh de thréimhse áirithe ama.

Liostófar san iarratas ar údarú margáiochta na tástálacha sin, a dhéantar go gnáthúil ar gach báisc den táirge críochnaithe. Sonrófar minicíocht na dtástálacha nach ndearnadh go gnáthúil. Sonrófar na teorainneacha don scaoleadh.

Aireoidh an sainchomhad sonraí maidir le tástálacha rialithe ar an táirge críochnaithe tráth a scaiolte. Déanfar iad a thíolacadh i gcomhréir leis na ceanglais seo a leanas.

Beidh gach monagraf infheidhme, lena n-áirítear monagraif ginearálta agus caibidlí ginearálta de *Pharmacopoeia Eorpach*, nó ina éagmáis, de Bhallstát, i leithe gach táirge atá sainithe iontu.

I gcás ina n-úsáidtear nósanna imeachta tástála seachas na cinn dá dtagraítear sna monagraif ábhartha agus sna caibidlí ginearálta de *Pharmacopoeia Eorpach*, nó ina éagmáis sin, in *pharmacopoeia* de cheann de na Ballstáit, tabharfar údar cuí leis sin trí fhaisnéis a sholáthar go gcomhlíonadh an táirge críochnaithe, dá ndéanfaí é a thástáil i gcomhréir leis na monagraif sin, cheanglais cháilíochta de *pharmacopoeia* sin don fhoirm chogaisíochta lena mbaineann.

1. Saintréithe ginearálta an táirge chríochnaithe

Déanfar tástálacha áirithe ar shaintréithe ginearálta táirge a chur san áireamh i gcónaí i measc na dtástálacha ar an táirge críochnaithe. Bainfidh na tástálacha sin, i ngach cás inarb infheidhme, le rialú meánmhaiseanna agus uasdillas, le tástálacha meicniúla, fisiceacha nó micribhitheolaíocha, le saintréithe orgánaileipteacha amhail fiacloireacht, pH, comhéifeacht athraonta. Maidir le gach ceann de na saintréithe sin, sonróidh an t-iarratasóir caighdeáin agus teorainneacha lamháltais i ngach cás ar leith.

Déanfar cur síos ar dhálaí na dtástálacha, i gcás inarb iomchuí, ar an trealamh/gaireas a úsáideadh agus ar na caighdeáin le sonraí beachta i ngach cás nach bhfuil siad sonraithe in *Pharmacopoeia Eorpach* nó in *pharmacopoeia* de na Ballstáit; is amhlaidh atá an cás mura bhfuil na modhanna a fhordaítear in *pharmacopoeia* sin ina modhanna is infheidhme.

De bhreis air sin, déanfar staidéir in vitro ar fhoirméacha cógaisíochta soladacha a chaithfear a thabhairt tríd an mbéal, agus déanfar na staidéir sin ar ráta scailte agus tuaslaghtha na substainte gníomháí nó na substaintí gníomhacha, mura sonraítear a mhalaire. Déanfar na staidéir sin freisin i gcás ina dtugtar an táirge ar bhealach eile más rud é go measann údarás inniúla an Bhallstáit lena mbaineann go bhfuil gá leis sin.

2. Substaint ghníomhach nó substaintí gníomhacha a shainaithint agus a mheasúnú

Déanfar sainaithint agus measúnú ar shubstaint ghníomhach nó ar shubstaintí gníomhacha i sampla ionadaíoch ó bhaisc tháirgthe nó i lín áirithe d'aonaid dáileoige a ndéanfar analísiú orthu go hindibhidiúil.

⁽¹²⁾ IO C 24, 28.1.2004, lch. 6.

Mura bhfuil údar iomchuí leis, ní rachaidh an t-uasdiallas inghlactha d'ábhar substainte gníomhaí an táirge chríochnaithe thar ± 5 % tráth an mhonaraithe.

Ar bhonn na dtástálacha cobhsaíochta, molfaidh an monaróir teorainneacha uasdiallais inghlactha d'ábhar substainte gníomhaí an táirge chríochnaithe suas go dtí deireadh a sheilfré molta, agus tabharfaidh sé údar cuí leis na teorainneacha sin.

I gcásanna áirithe a bhaineann le meascán atá an-choimpléasc, toisc go n-eileodh measúnú ar shubstaintí gníomhacha atá an-iomadúil nó nach bhfuil i láthair ach i méideanna bídeacha go ndéanfaí imscrídú miionsaothraithe i ndáil le gach báisc tháirgthe, féadtar measúnú amháin nó níos mó ar shubstaintí gníomhacha sa táirge críochnaithe a fhágáil ar lár, ar an gcoinníoll sainráite go ndéanfar na measúnuithe sin ag idirchéisímeanna den phróiseas táirgthe. Ní fhéadfarr an teicníc shimplithe a shíneadh le go gcuimseofaí saintréithiú na substaintí lena mbaineann. Déanfar é a fhorlónadh le modh na meastóireachta cainníochtúla, a chuirfeadh ar chumas an údarás inniuil a áiritíu go mbainfear amach aonchineálachas táirge íocshláinte lena shonraíocht bhalíochtaithe tar éis é a bheith curtha ar an margadh.

Beidh measúnú *in vivo* nó *in vitro* éigeantach i gcásanna nach féidir le modhanna fisiceimiceacha faisinéis imleor a sholáthar maidir le cáilíocht an táirge. Áireoidh an measúnú sin, i ngach cás inar féidir, ábhair thagartha agus analís staitistiúil lenar féidir teorainneacha muiníne a ríomh. I gcás nach féidir na tástálacha sin a dhéanamh ar an táirge críochnaithe, féadtar iad a dhéanamh ag idirchéisí, chomh déanach agus is féidir sa phróiseas monaraíochta.

I gcás ina dtarláonn díghrádú le linn mhonarú an táirge chríochnaithe, cuirfear in iúl na huasleibhéal inghlactha de dhíghrádú indibhidiúil agus iomlán na dtáirgí díreach tar éis an táirgthe.

I gcás ina dtugtar sonraí i Roinn B a léirionn go mbeidh barrachas suntasach ann de shubstaint ghníomhach a úsáideadh i monarú táirge íocshláinte nó i gcás ina léirionn sonráí cobhsaíochta go dtagann meath ar mheasúnú na substainte gníomhaí ar stóráil di, áireofar sa chur síos ar na tástálacha rialaithe agus ar an táirge críochnaithe, i gcás inarb iomchuí, an t-iniúchadh ceimiceach agus, más gá, an t-imscrídú tocsa-chógaseolaíoch ar na hathruithe a tháinig ar an tsubstant, agus b'fhéidir saintréithiú agus/nó measúnú ar na táirgí díghrádúcháin.

3. Comhpháirteanna ar támháin iad a shainainthint agus a mheasúnú

Beidh sé éigeantach tástáil sainaintheantais agus tástáil d'uasteorainn agus d'íosteorainn a dhéanamh le haghaidh gach leasaitheach frith-mhicribhitheolaíoch indibhidiúil agus d'aon támhán ar dócha a mbeidh eífeacht bhith-infhaighteachta aige ar an tsubstant ghníomhach, mura bhfuil bith-infhaighteacht ráthaithe ag tástáil iomchuí eile. Beidh sé éigeantach tástáil sainaintheantais agus tástáil d'uasteorainn agus d'íosteorainn a dhéanamh le haghaidh aon fhrithocsaídeoir nó d'aon támhán ar dócha a mbeidh eífeacht díobhálach aige ar fheidhmeanna fiseolaíocha, agus tástáil íosteorann freisin san áireamh d'fhrithoscaídeoirí tráth a scoilte.

4. Tástálacha sábháilteachta

Seachas tástálacha tocsa-chógaseolaíoch arna dtíolcadh le hiarratas ar údarú margáiochta, áireofar sonraí maidir le tástálacha sábháilteachta, amhail steiriúlacht agus iontocsain bhaictéaracha, i sonraí analíseacha i ngach cás ina gcaithfear na tástálacha sin a dhéanamh ar bhonn gnáthúil chun cáilíocht an táirge a fhiordheimhniú.

F. TÁSTÁIL CHOBHSAÍOCHTA

1. Substant ghníomhach/substantí gníomhacha

Sonrófar tréimhse atástála agus dálaí stórála le haghaidh substant ghníomhach ach amháin i gcás ina bhfuil an tsubstant ghníomhach faoi réir monagraf in *Pharmacopoeia Eorpach* agus i gcás ina ndéanann monaróir an táirge chríochnaithe atástáil iomlán ar an tsubstant ghníomhach díreach sula n-úsáidtear é i monaraíocht an táirge chríochnaithe.

Déanfar sonraí cobhsaíochta a thíolacadh chun tacú le tréimhse atástála agus dálaí stórála. Déanfar cineál na stáidéar cobhsaíochta a rinneadh, na prótacail a úsáideadh, na nósanna imeachta analíseacha a úsáideach agus a mbailíochtú maille le torthaí mionsonraithe, a thíolacadh. Tabharfar gealltanás maidir le cobhsaíocht mar aon le hachoirme ar an bprótacal.

I gcás ina bhfuil Deimhniúchán Oiriúnachta ar fáil don tsubstant ghníomhach, áfach, ón bhfoinse mholtá agus i gcás ina sonraítear ann an tréimhse atástála agus na dálaí stórála, níl gá le sonraí cobhsaíochta don tsubstant ghníomhach ón bhfoinse sin.

2. Táirge críochnaithe

Tabharfar cur síos ar na himscrúduithe a rinneadh chun an tseilfré, na dálaí molta stórála agus na sonraíochtaí ag deireadh na saolré molta ag an iarratasóir a chinneadh.

Déanfar cineál na stáidéar cobhsaíochta a rinneadh, na prótacail a úsáideadh, na possibilità analíseacha a úsáideach agus a mbailíochtú maille le torthaí mionsonraithe, a thíolacadh.

I gcás ina n-éilíonn táirge críochnaithe athbhunú nó caolú sula dtugtar d'ainmhí an táirge sin, is gá sonraí maidir le seilfré mholta agus sonraíocht don táirge athbhunaithe/caolaithe a sholáthar, tacaithe ag na sonraí cobhsaíochta ábhartha.

I gcás coimeádáin ildáileog, i gcás inarb ábhartha, déanfar sonraí cobhsaíochta a thíolacadh mar údar cuí le seilfré an táirge tar éis dul i ngleic leis den chéad uair agus sonrófar sonraíocht in-úsáide.

I gcás inar dócha go n-eascróidh táirgí díghrádúcháin as táirge críochnaithe, dearbhóidh an t-iarratasóir é sin agus sonróidh sé na modhanna sainaitheantais agus tástála.

San áireamh sna conclúidí beidh torthaí na n-anailísí, mar údar leis an tseilfré mholta agus más ionchuí, an tseilfré atá in úsáid, faoi dhálaí molta stórála agus sonraíochtaí don táirge críochnaithe ag deireadh a sheilfré, agus seilfré in-úsáide más ionchuí, den táirge críochnaithe faoi na dálaí molta stórála sin.

Sonrófar leibhéal uasta inghlactha na dtáirgí díghrádúcháin indibhidiúla agus ionmlána ag deireadh na seilfré.

Déanfar staidéar ar an idirghníomhaíocht idir an táirge agus an coimeádán a thíolacadh i ngach cás ina mbeadh an baol ann go dtarlódh idirghníomhaíocht, go háirithe mar a bhaineann le hullmhóidí in-insteallta,

Soláthrófar gealltanás maidir le cobhsaíocht mar aon le hachoirimre ar an bprótacal.

G. FAISNÉIS EILE

Féadfar faisnéis maidir le cálíocht an táirge íocshláinte tréidliachta nár cumhdaíodh sna ranna roimhe sin a áireamh sa sainchomhad.

I gcás réamh-mheascáin íocleasaithe (táirgí a bhfuil sé beartaithe iad a ionchorprú in ábhair bheathúcháin íocleasaithe), cuirfear faisnéis ar fáil maidir le rátaí ionclúide, treoracha don ionchorprú, aonchíneálachas an ábhair beathúcháin, comhoiriúnacht/oiriúnacht an ábhair beathúcháin, cobhsaíocht san ábhar beathúcháin agus seilfré mholta an ábhair beathúcháin. Soláthrófar freisin sonraíocht d'ábhar beathúcháin íocleasaithe, a monaraíodh ag úsáid na réamh-mheascán sin i gcomhréir leis na treoracha molta úsáide.

CUID 3

Tástálacha sábháilteachta agus tástálacha ar iarmhair

Déanfar na sonraí agus na doiciméid a bheidh ag gabháil leis an iarratas ar údarú margáiochta de bhun an dara fleasca agus an ceathrú fhleasca de phointe (j) d'Airteagal 12(3) a thíolacadh i gcomhréir leis an ceanglais thíos.

A. TÁSTÁLACHA SÁBHÁILTEACHTA

C a i b i d i l I

Tástálacha a dhéanamh

Léireoidh an doiciméadacht sábháilteachta an méid seo a leanas:

- (a) an tocsaineacht fhéideartha atá ag an táirge íocshláinte tréidliachta agus aon riosca go mbeidh éifeachtaí neamh-inmhianaithe nó contúirteacha aige faoi na coinníollacha atá beartaithe dá úsáid in ainmhithe; déanfar meastóireacht orthu i dtaca le déine na staide paitéolaíche atá i gceist;
- (b) na héifeachtaí díobhálacha féideartha ar dhaoiné atá ag iarmhair an táirge íocshláinte tréidliachta nó na substainte gníomhaí i mbia-ábhair a baineadh as na hainmhithe ar cuireadh cóireáil orthu agus aon deacrachtaí a d'fhéadfadh na hiarmhair sin a chruthú i bpróiseáil thionscláioch bia-ábhair;
- (c) na rioscaí is féidir a thiocfaidh as teagmháil daoine leis an táirge íocshláinte tréidliachta, agus é á thabhairt don ainmhí, mar shampla,
- (d) na rioscaí féideartha don chomhshaol a thiocfad as an táirge íocshláinte tréidliachta a úsáid

Beidh na torthaí go léir iontaofa agus bailí go ginearálta. I ngach cás inarb ionchuí, úsáidfear nósanna imeachta matamaiticiúla agus staitistiúla nuair a bheidh modhanna turgnamhacha á ndearadh agus nuair a bheidh meastóireacht á dhéanamh ar thorthaí. De bhreis air sin, cuirfear faisnéis ar fáil maidir le féidearthachtaí teiripeacha an táirge agus guaiseanna a bhaineann lena úsáid.

I gcásanna áirithe, is féidir gur gá meitiblíti na comhdhúile bunaidh a tháståil, más údar imní na hiarmhair sin.

Glacfar le támhán a úsáidtear i réimse na cóbaisíochta den chéad uair mar shubstaint ghníomhach.

1. Sainaithint bheacht an táirge agus na substaintí gníomhacha

- an t-ainm neamhdhílseánaigh idirnáisiúnta (ANI),

- Ainm Aontas Idirnáisiúnta na Glan-Cheimice agus na Ceimice Feidhmí (IUPAC),
- uimhir na Seirbhíse Achoimreachtaí Ceimiceán (CAS),
- aicmiú teiripectach, cógaseolaíoch agus ceimiceach,
- comhchiallaigh agus giorrúcháin,
- an fhoirmle struchtúrach,
- an fhoirmle mhóilíneach,
- an mhais mhóilíneach,
- méid an eisíontais,
- comhdhéanamh cáilfachtúil agus cainníochtúil na n-eisíontas,
- cur síos ar shaintréithe fisiceacha,
- leáphointe,
- fiuchphointe,
- leáphointe, brú galuisce,
- tuaslagthacht in uisce agus i dtuaslagáin orgánacha agus é sin sloinnte i g/l, le tásc teochta san áireamh,
- dlús,
- speictream asraonta agus speictream rothlaithe, etc,
- foirmliú an táirge.

2. Cógaseolaíocht

Tá staidéir chógaseolaíocha buntábhachtach chun na meicníochtaí a shoileáriú lena dtáirgeann táirge íocshláinte tréidliachta a éifeachtaí teiripectach agus dá bhrí sin áireofar i gCuid 4 na staidéir chógaseolaíocha a rinneadh i specis thurgnamhacha agus sprioc-speicis d'ainmnithe.

Féadfaidh staidéir chógaseolaíocha cuidiú freisin, áfach, le tuiscint a fháil ar fheiniméin thocsaineolaíocha. De bhreis air sin, i gcás ina dtáirgeann táirge íocshláinte tréidliachta éifeachtaí cógaseolaíocha in éagmáis freagairt thocsaineach, nó ag dáileoga atá níos ísle ná na dáileoga a chuíseodh tocsaineacht, cuirfear na h'éifeachtaí cógaseolaíocha sin san áireamh le linn na meastóireachta ar shábháilteacht an táirge íocshláinte tréidliachta.

Dá bhrí sin, beidh sonrái na n-imscrúduithe cógaseolaíocha ann i gcónaí roimh an doiciméadacht sábháilteachta, ar imscrúduithe iad a rinneadh ar ainmhithé saotharlainne mar aon le gach faisnéis ábhartha a bailíodh le linn na staidéar cliniciúil sa spriocainmhí.

2.1. Cógasdinimic

Cuirfear faisnéis maidir le meicníocht ghníomhaíochta na substainte gníomhaí/na substaintí gníomhacha ar fáil, maille le faisnéis maidir le héifeachtaí príomha agus tanaisteacha cógasdinimiciúla chun cuidiú leis an tuiscint ar aon éifeacht dhíobhálach a bhainfeadh leis na staidéir sin ar ainmhithe.

2.2. Cógaschinéitic

Cuirfear ar fáil sonrái maidir le cad a dhéanfar leis an tsubstaint ghníomhach agus a mheitibilíti sa speiceas arna n-úsáid sna staidéir thocsaineolaíocha, ag cumhdach ionsú, dáileadh, meitibileacht agus eisfhearadh (ADME). Beidh na sonrái sin bainteach le tortaí maidir le dáileog/éifeacht sna staidéir chógaseolaíocha agus thocsaineolaíocha, chun an neamhchosaint imleor a chinneadh. Áireofar i gCuid 4 comparáid le sonrái cógaschinéiteacha a fuarthas ó na staidéir ar sprioc-speicis, Cuid 4, Caibidil 1, Roinn A.2, chun ábharthacht na dtorthaí a fuarthas sna staidéir thocsaineolaíocha a rinneadh le haghaidh tocsaineacht sna sprioc-speicis a chinneadh.

3. Tocsaineolaíocht

Leanfaidh an doiciméadacht ar thocsaineolaíocht an treoir a d'fhoilsigh an Ghníomhaireacht maidir leis an gcur chuige ginearálta i leith na tástála agus treoir maidir le staidéir áirithe. Áirítear sa treoir sin:

- (1) tástálacha bunúsacha do gach táirge íocshláinte tréidliachta le húsáid i mbia-ainmnithe chun sábháilteacht aon iarmhair a bheadh i mbia do thomhaltas an duine a mheas;
- (2) tástálacha breise a d'fhéadfadh gá a bheith leo ag brath ar chuíseanna imní sonracha amhail iadsan a bhaineann le struchtúr, aicme agus modh gníomhaíochta substainte gníomhaí/substaintí gníomhacha;

(3) tástálacha speisialta a d'fhéadfadh cuidiú le léirmhíniú na sonraí a fuarthas sna tástálacha bunúsacha nó breise.

Déanfar na staidéir leis an tsubstant ghníomhach/na substantí gníomhacha, agus ní leis an táirge sainfhoirmlithe. I gcás ina mbeidh gá leis na staidéir sin ar tháirge sainfhoirmlithe, tá sé sin sonraithe sa téacs thíos.

3.1. Tocsaineacht aon-dáileoige

Féadfar staidéir maidir le tocsaineacht aon-dáileoige a dhéanamh chun na nithe seo a leanas a thuar:

- éifeachtaí féideartha ó ródháileog ghéar sa sprioc-speiceas,
- éifeachtaí féideartha ón táirge a thabhairt trí thaisme do dhuine,
- na dáileoga a d'fhéadfadh a bheith úsáideach i staidéir ildáileoige.

I staidéir tocsaineachta aon-dáileoige de ghnáth léirítear na géaréifeachtaí tocsaineacha atá ag substant chomh maith le hamscála do thús agus do mhaolú na n-éifeachtaí sin.

Roghnófar na staidéir atá le déanamh d'fhonn faisnéis a sholáthar maidir le sábháilteacht don úsáideoir, e.g. má mheastar go dtarlódh neamhchosaint shubstantíúil trí análú isteach nó trí theagmháil a chraiceann an úsáideora leis an táirge íocshláinte tréidliachta, déanfar staidéir ar na bealaí ina dtarlódh an neamhchosaint sin.

3.2. Tocsaineacht ildáileoige

Déantar tástálacha ildáileoige chun aon athruithe fiseolaíocha agus/nó paiteolaíocha a léiriú dá dtabharfaí substant ghníomhach nó teaglaim de shubstantí gníomhacha faoi scrúdú go hathfhillteach, agus chun a fháil amach conas a bhaineann na hathruithe sin leis an dáileog.

I gcás substantí atá gníomhach ó thaobh na cógaseolaíochta de nó táirgí íocshláinte tréidliachta nach bhfuil sé beartaithe iad a úsáid ach in ainmhithe nach le haghaidh bia iad, is leor de ghnáth staidéar tocsaineacha ildáileoige a dhéanamh i speiceas amháin den ainmhí turgnamhach. Féadtar an staidéar sin a ionadú le staidéar arna dhéanamh ar an sprioc-ainmhí. Roghnófar an mhiniúcacht agus an bealach lena dtugtar an táirge, agus fad an staidéir, le haird ar dhálaí beartaithe na húsáide cliniciúla. Tabharfaidh an t-imscrúdaitheoir a chuíseanna d'fhairsinge agus d'fhad na dtrialacha auga na ndáileog a roghnaigh sé.

I gcás substantí nó táirgí íocshláinte tréidliachta a bhfuil sé beartaithe iad a úsáid i mbia-ainmhithe, déanfar an tástáil tocsaineachta ildáileoige (90 lá) ar chreimire agus ar speiceas nach creimire é chun na sprioc-orgáin a shainaithint agus na críochphointí tocsaineolaíocha agus na speciis iomchuí a shainaithint agus na leibhéal dáileoige atá le húsáid i dtástáil tocsaineachta ainsealaí, más iomchuí.

Tabharfaidh an t-imscrúdaitheoir na cúiseanna ar roghnaigh sé an speiceas sin, le haird ar an eolas atá ar fáil faoi mheitibileacht an táirge in ainmhithe agus i ndaoine. Tabharfar an tsubstant sa tástáil trí an mbéal. Sonróidh an t-imscrúdaitheoir go soiléir na cúiseanna ar roghnaigh sé an modh agus an mhiniúcacht do thabhairt an táirge chomh maith le fad na dtrialacha.

De ghnáth, ba cheart an uasdáileog a roghnú sa chaoi is go dtabharfar éifeachtaí díobhálacha chun solais. Níor cheart go gcruthódh an leibhéal dáileoige is ísle aon rian de thocsaineacht.

Beidh an mheastóireacht ar na héifeachtaí tocsaineacha bunaithe ar bhreathnóireacht ar iompar, fás, tástálacha haemaiteolaíocha agus fiseolaíocha, go háirithe iadsan a bhaineann le horgán eisfhearta, agus na tuarascálacha ó scrúdú iarbhsí agus na sonraí histeolaíocha. Beidh rogha agus raon gach grúpa de thástálacha ag brath ar an speiceas ainmhí a úsáideadh agus staid an eolais eolaíoch ag an uair.

I gcás teaglaim nua de shubstantí aitheanta a ndearnadh imscrúdú orthu i gcomhréir le forálacha na Treorach seo, féadfaidh an t-imscrúdaitheoir na tástálacha ildáileoige a athrú go hoiriúnach, ach amháin i gcás inar léirigh tástálacha tocsaineolaíocha nearaitheacht nó éifeachtaí tocsaineacha nua, agus soláthróidh an t-imscrúdaitheoir na cúiseanna leis an athrú sin.

3.3. Fulaingt sa spriocspeiceas

Cuirfear achoimre ar fáil d'aon chomhartha d'éadulaingt a tugadh faoi deara le linn na staidéar a rinneadh, de ghnáth le sainfhoirmle dheiridh, sa spriocspeiceas i gcomhréir le ceanglais Chuid 4, Caibidil 1, Roinn B. Sainaithneofar na staidéir lena mbaineann, na dáileoga ag ar tharla an éadulaingt agus na speicis agus na póir lena mbaineann. Soláthrófar freisin sonraí maidir le haon athruithe fiseolaíocha gan choinne. Áireofar tuarascálacha iomlána na staidéar sin i gCuid 4.

3.4. Tocsaineacht atáirgthe lena n-áirítear tocsaineacht forbartha

3.4.1. Staidéar ar éifeachtaí ar atáirgeadh

Is é is cuspóir don staidéar seo a shainaithint, a mhéid is féidir, cén lagú féideartha a tharlódh ar fheidhm atáirgthe fhireann nó bhaineann nó éifeachtaí díobhálacha ar a sliocht ag eascairt ó tháirgí íocshláinte tréidliachta a thabhairt nó an tsubstant atá faoi imscrúdú a thabhairt.

I gcás substaintí atá gníomhach ó thaobh na cógaseolaíochta de nó tárgí íocshláinte tréidliachta a bhfuil sé beartaithe iad a úsáid i mbia-ainmhithe, déanfar an staidéar ar éifeachtaí ar atáirgeadh mar staidéar atáirgthe ilghlúine, a bheidh deartha sa chaoi is go dtabharfar faoi deara aon éifeacht ar atáirgeadh mamach. Áiríonn siadsan éifeachtaí ar thorthúlach fhireann agus bhaineann, cúplail, giniúint, ionchlannú, an cumas toircheas a choinneáil go dtí deireadh tréimhse, tuismeadh, lachtadh, marthanacht, fás agus forbairt sleachta ó bhreith go baint den diúl, aibíocht ghnéasach agus an fheidhm atáirgthe ina dhiaidh sin sa sliocht agus iad fásta. Bainfear úsáid as trí dháileog ar a laghad. Ba cheart an uasdáileog a roghnú sa chaoi is go dtabharfar na héifeachtaí díobhálacha chun solais. Níor cheart go gcruthódh an leibhéal dáileoige is ísle aon rian de thocsaineacht.

3.4.2. Staidéar ar thocsaineacht forbartha

I gcás substaintí atá gníomhach ó thaobh na cógaseolaíochta de nó tárgí íocshláinte tréidliachta a bhfuil sé beartaithe iad a úsáid i mbia-ainmhithe, déanfar tástálacha ar thocsaineacht forbartha. Dearfar na tástálacha sin sa chaoi is go mbraithfear aon éifeachtaí díobhálacha ar ainmhí baineann atá torrach agus ar fhorbairt an tsutha agus an fhéatais tar eis don ainmhí baineann a bheith neamhchosanta don tsubstaint ghníomhach, ó ionchlannú go dtí tréimhse iompair go dtí an lá roimh an dáta breithe tuartha. Áirítear sna héifeachtaí díobhálacha sin tocsaineacht mhéadaithe i gcoibhneas leasan a thugtar faoi deara in ainmhithe baineanna nach bhfuil torrach, bás suth-fhéatais, fás athraithe féatais, agus athruithe struchtúracha ar an bhféatas. Tá sé de cheangal tástáil tocsaineachta a dhéanamh ar fhrancach. Ag brath ar na torthaí, féadfaidh go mbeidh gá le staidéar a dhéanamh sa dara speiceas, i gcomhréir leis an treoir sheanbhunaithe.

I gcás substaintí atá gníomhach ó thaobh na cógaseolaíochta de nó tárgí íocshláinte tréidliachta nach bhfuil sé beartaithe iad a úsáid i mbia-ainmnithe, déanfar staidéar ar thocsaineacht forbartha i speiceas amháin ar a laghad, a bhféadfadh gurb é an spriocspeiceas é, más rud é go bhfuil sé beartaithe an tárgie a úsáid ar ainmhithe baineanna a bhféadfai iad a úsáid don phórú. Déanfar staidéir chaighdeánacha ar thocsaineacht forbartha, áfach, i gcás ina n-eascródh neamhchosaint shuntasach as tárgie íocshláinte tréidliachta a úsáid.

3.5. Géineatocsaineacht

Déanfar tástálacha chun an cumas géineatocsaineachta a mheas ionas go dtuigtear cad iad na hathruithe in ábhar géiniteach ceall a d'fhéadfadh tarlú mar gheall ar an tsubstaint. Féadfar aon substaint a bhfuil sé beartaithe í a úsáid i dtáirge íocshláinte tréidliachta den chéad uair a mheas le haghaidh airíonna géineatocsaineachta.

De ghnáth déanfar sraith chaighdeánach tástálacha géineatocsaineachta *in vitro* agus *in vivo* ar an tsubstaint ghníomhach/na substaintí gníomhacha i gcomhréir leis an treoir sheanbhunaithe. I roinnt cásanna, féadfaidh go mbeidh gá tástáil a dhéanamh ar cheann amháin nó níos mó de na meitiblíti a tharlaíonn mar iarmhair i mbia-ábhar.

3.6. Carcanaigineacht

Sa chinneadh a ghlaicfar cibé an bhfuil gá le tástáil le haghaidh carcanaigineachta nó nach bhfuil cuirfear san áireamh torthaí na dtástálacha géineatocsaineachta, na caidrimh idir struchtúr agus gníomhaíocht agus torthaí ó tháistálacha córasacha tocsaineachta a fhéadfaidh a bheith ábhartha i ndáil le lot réamh-neoplasmach i staidéir níos fadtéarmaí.

Breithneofar aon sainiúlacht a bhaineann le speiceas aitheanta ó thaobh mheicníocht na tocsaineachta de, chomh maith le haon difríochtaí sa mheitibileacht idir na speicis sa tástáil, an spriocspeiceas ainmhí, agus daoine.

I gcás ina bhfuil gá le tástáil le haghaidh carcanaigineachta, de ghnáth bíonn gá le staidéar 2 bhliain ar fhrancaigh agus staidéar 18 mí ar luchóga. I gcás ina bhfuil údar iomchuí eolaíoch leo, féadfar staidéir le haghaidh carcanaigineachta a dhéanamh ar speiceas creimire amháin, francach más feidir.

3.7. Eisceachtaí

I gcás ina bhfuil sé beartaithe úsáid thrópaiceach a bhaint as tárgie íocshláinte tréidliachta, déanfar imscrídú freisin ar ionsú córasach sa spriocspeiceas ainmhí. Más rud é go gcrutháitear go bhfuil an t-ionsú córasach diomaibhseach, féadfar na tástálacha tocsaineachta ildáileoige, na tástálacha ar thocsaineacht atáirgthe agus na tástálacha le haghaidh carcanaigineachta a fhágáil ar lár, ach amháin sna cásanna seo a leanas:

- más rud é, faoi na dáláí beartaithe úsáide a leagtar síos, go mbeifí ag síul go dtabharfaí an tárgie íocshláinte tréidliachta don ainmhí tríd an mbéal, nó
- más rud é, faoi na dáláí beartaithe úsáide a leagtar síos, go mbeifí ag síul go mbeadh úsáideoir an tárgie íocshláinte tréidliachta neamhchosanta ar bhealach seachas tríd an gcráiceann, nó
- más rud é go bhféadfadh an tsubstaint ghníomhach nó na meitiblíti dul isteach i mbia-ábhar a fuarthas ó ainmhí ar cuireadh cóireáil air.

4. Ceanglais eile

4.1. Staidéir speisialta

Le haghaidh grúpaí áirithe substaintí nó más rud é go n-áirítear i measc na n-éifeachtaí a thugtar faoi deara le linn na staidéar ildáileoige in ainmhithe athruithe táscacha, e.g., ar thocsaineacht imdhionachta, néarathocsaineacht, nó neamhord an chórais inchrínígh, beidh gá le tuilleadh tástála, e.g. staidéir íograithe nó tástálacha le haghaidh néarathocsaineacht mhoillithe. Ag brath ar chineál an tárgie, féadfaidh go mbeidh gá staidéir bhreise a dhéanamh chun an mheicníocht bhunaídh a mheas lena dtarlaíonn an éifeacht thoscaineach nó an acmhainneacht ghearraíaithe. De ghnáth déanfar na staidéir sin leis an bhfoirmliú deiridh den tárgie.

Cuirfear staid an eolais eolaíoch agus treoir sheanbhunaithe san áireamh nuair a bheidh na staidéir sin á ndearadh agus nuair a bheidh a dtorthaí á meas.

4.2. Airíonna micribhitheolaíocha iarmhar

4.2.1. Éifeachtaí féideartha ar fhlóra putóige an duine

Déanfar imscrúdú ar an mbaol féideartha a bheadh ag iarmhair de chomhdhúile frith-mhicribhitheolaíocha ar fhlóra putóige an duine i gcomhréir le treoir sheanbhunaithe.

4.2.2. Éifeachtaí féideartha ar na miocrorgánaigh a úsáidtear chun bia a phróiseáil go tionsclaíoch

I gcásanna áirithe, féadfaidh go mbeadh gá tástálacha a dhéanamh chun a chinneadh cibé an bhféadfadh iarmhair atá gníomhach go micribhitheolaíoch cur isteach ar phróisis theicneolaíocha sa phróiseáil thionsclaíoch ar bhi-ábhar.

4.3. Breathnóireachtaí i ndaoine

Cuirfear fainseis ar fáil a léireoidh cibé an mbaintear úsáid as substaintí atá gníomhach ó thaobh na cógaseolaíochta sa táirge íocshláinte tréidliachta i dtárgí íocshláinte a úsáidtear i dteiriú le haghaidh daoine; i gcás ina mbaintear, tiomsófar fainseis maidir leis na héifeachtaí go léir a breathnaodh (lena n-áirítear frithghníomhuithe díobhálacha) i ndaoine agus an chúis leosan, a mhéid is a bheidís tábhachtach chun measúnú a dhéanamh ar shábháilteacht an táirge íocshláinte tréidliachta, i gcás inarb iomchuí lena n-áirítear torthaí ó staidéir fhoilsithe; i gcás nach bhfuil na comhbáhair de na tárgí íocshláinte féin in úsáid a thuilleadh nó nach bhfuil siad in úsáid a thuilleadh mar tháirgí íocshláinte i dteiriú le haghaidh daoine, sonrófar na cúiseanna leis sin.

4.4. Forbairt frithsheasmhachta

Is gá sonráí a sholáthar maidir le teacht chun cinn féideartha baictéir atá frithsheasmhach agus is ábhartha do shláinte an duine i gcás tárgí íocshláinte tréidliachta. Tá tábhacht ar leith ag baint le meicníocht florbairt na frithsheasmhachta sin i ndáil leis seo. Más gá, molfar bearta chun forbairt na frithsheasmhachta sin a theorannú a tharlódh mar gheall ar úsáid bheartaithe an táirge íocshláinte tréidliachta.

Rachfar i ngleic leis an bhfrithsheasmhach le haghaidh úsáid chliniciúil an táirge i gcomhréir le Cuid 4. I gcás inarb ábhartha, déanfar crostagairt do na sonráí a leagtar amach i gCuid 4.

5. Sábháilteacht úsáideoirí

Áireofar sa roinn seo plé maidir leis na héifeachtaí a sonraíodh sna ranna roimhe seo agus déanfar é a chur i gcomparáid le cineál agus fairsinge na neamhchosanta daonna don táirge d'fhonn foláirimh iomchuí don úsáideoir a cheapadh mar aon le haon bheartaithe an táirge íocshláinte tréidliachta.

6. Measúnú riosca don chomhshaol

6.1. Measúnú riosca don chomhshaol maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta nach bhfuil orgánaigh ghéinmhodhnaithe iontu ná nach bhfuil comhdhéanta diobh

Déanfar measúnú riosca don chomhshaol chun measúnú a dhéanamh ar na héifeachtaí neamh-inmhianaithe a d'fhéadfadh a bheith ag táirge íocshláinte tréidliachta ar an gcomhshaol agus chun an riosca go mbeidh na héifeachtaí sin ann a shainainthint. Chomh maith leis sin, sainaithneofar leis an measúnú aon bhearta réamhchúraim a fhéadfaidh a bheith riachtanach chun an riosca sin a laghdú.

Is gnách go mbeidh dhá chéim leis an measúnú sin. Déanfar an chéad chéim den mheasúnú i gcónaí. Cuirfear mionsonraithe an mheasúnaithe ar fáil i gcomhréir leis an treoir a bhfuil glacadh léi. Léireoidh an measúnú a mhéid a d'fhéadfadh an táirge dul i dteagmháil leis an gcomhshaol agus an leibhéal riosca a bhaineann leis an teagmháil sin agus cuirfear na nithe áirithe seo san áireamh ann:

- an spriocspeiceas ainmhí agus an patrún úsáide atá beartaithe,
- an modh ar a dtugtar d'ainmhithe é, go háirithe a mhéid is dócha a rachaidh an táirge go díreach isteach sa chomhshaol,
- a mhéid is féidir a eisfhearsaigh ainmhithe ar cuireadh cóireáil orthu an táirge, substaintí gníomhacha an táirge nó meitibillí ábhartha isteach sa chomhshaol; a fhad a mhairfidh siad san eisfhearsadh sin,
- diúscairt tárgí íocshláinte tréidliachta nó tárgí dramhaíola eile nár úsáideadh.

Le linn an dara céim, déanfar imscríodú breise ar a bhfuil i ndán don táirge agus ar na héifeachtaí a bheidh aige ar eiceachórais shonracha, i gcomhréir le treoir sheanbhunaithe. Cuirfear san áireamh a mhéid a bheidh an táirge i dteagmháil leis an gcomhshaol agus an fhaisnéis atá ar fáil faoi airíonna fisiciúla/ceimiceacha, cógaseolaíocha agus/nó tocsaineolaíocha na substainte/substaintí lena mbaíneann lena n-áirítear meitiblítí i gcás riosca sainaitheanta, a breathnáodh le linn tástálacha agus trialacha a ceanglaíodh leis an Treoir seo.

- 6.2. Measúnú riosca don chomhshaol maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta ina bhfuil orgánaigh ghéinmhodhnaithe nó atá comhdhéanta díobh

I gcás táirge íocshláinte tréidliachta ina bhfuil orgánaigh ghéinmhodhnaithe nó atá comhdhéanta díobh beidh doiciméid ag gabhlá leis an iarratas freisin, ar doiciméid iad a cheanglaítear a sholáthar faoi Airteagal 2 agus Cuid C de Threoir 2001/18/CE.

C a i b i d i l I I

Sonraí agus doiciméid a chur I láthair

Áireofar sa sainchomhad de thástálacha sábháilteachta iad seo a leanas:

- innéacs de gach staidéar atá san áireamh sa sainchomhad,
- ráiteas ag dearbhú go bhfuil na sonraí uile arb eol iad don iarratasóir tráth chur isteach na sonraí agus na ndoiciméad, bídís fabhrach nó neamhfhabhrach,
- údar cuí le haon chineál staidéir a fhágáil ar lár,
- míniú ar chur san áireamh chineál eile staidéir mar mhalaírt,
- plé maidir lena mhéid a rannchuiodeodh aon staidéar a rinneadh roimh na staidéir a rinneadh de réir an dea-chleachtais saotharlainne (GLP) i gcomhréir le Treoir 2004/10/CE leis an measúnú foriomlán riosca.

Áireofar i ngach staidéar:

- cóip den phlean staidéir (prótacal),
- ráiteas ag dearbhú gur cloíodh le dea-chleachtas saotharlainne i gcás inarb infheidhme,
- cur síos ar na modhanna, an gaireas agus na hábhair a úsáideadh,
- cur síos agus údar cuí leis an gcóras tástála,
- cur síos ar na torthaí a fuarthas, ar bhealach atá mionsonraighe a dhóthain chun go bhféadfaí meastóireacht neamhspleách chriticiúil a dhéanamh go neamhspleách ar léirmhíniú an údair,
- meastóireacht staitistiúil ar na torthaí i gcás inarb infheidhme,
- plé ar na torthaí, agus barúil maidir le leibhéal bhreathnaithe nó neamhbhreathnaithe, agus aon torthaí neamhchoitianta a fuarthas,
- cur síos mionsonraighe agus plé críochnúil ar thorthaí an staidéir ar phróifil sábháilteachta na substainte gníomhaí, agus a ábhartha don mheastóireacht ar na rioscaí féideartha duine a d'eascródh as iarmhair.

B. TÁSTÁLACHA AR IARMHAIR

C a i b i d i l I

Tástálacha a dhéanamh

1. Réamhrá

Chun críocha na hIarscríbhinne seo, beidh feidhm ag na sainmhínithe a leagtar síos i Rialachán (CEE) Uimh. 2377/90 ón gComhairle⁽¹³⁾.

Is é is cuspóir le staidéar a dhéanamh ar ídiú iarmhar ó fhíocháin inite amhail uibheacha, bainne agus mill a dhíorthaíonn ó ainmhithe ar cuireadh cóireáil orthu chun a chinneadh cad iad na dálá agus cá mhéad a bhféadfadh na hiarmhair sin a bheith fós ar fáil i mbia-ábhair a táirgeadh ó na hainmhithe sin. De bhreis air sin, beifear in ann an tréimhse aistarraingthe a mheas ó na staidéir.

I gcás táirgí íocshláinte tréidliachta a bhfuil sé beartaithe iad a úsáid i mbia-ainmhithe, léireofar na nithe seo a leanas sa doiciméadacht maidir le hiarmhair:

⁽¹³⁾ IO L 224, 2.4.1990, lch. 1.

- (1) a mhéid agus a fhad a mhaireann iarmhair an táirge íocshláinte tréidliachta nó a chuid meitiblilití i bhfíocháin inite an ainmhí ar cuireadh cóireáil air nó i mbainne, uibheacha agus/nó mil a fuarthas uaidh;
- (2) chun aon bhaol do shláinte an tomholtóra a chosc a d'eascródh as bia-ábhair ó ainmhithe ar cuireadh cóireáil orthu, nó deacrachtá i bpróiseáil bia-ábhair, is féidir tréimhsí aistarraingthe réadúla féideartha a mheas ar féidir iad a bhreathnú faoi dhálaí praiticiúla feirmeoireachta;
- (3) go ndearnadh go leor bailíochtaithe ar na modhanna anailíseacha a úsáideadh sa staidéar ar ídiú na n-iarmhar chun an t-athdhearbhú riachtanach a thabhairt go bhfuil na sonraí iarmhar a cuireadh isteach oiriúnach mar údar do thréimhse tarraigthe siar.

2. Meitibileacht agus cinéitic iarmhar

2.1. Cógashinéitic (ionsú, dáileadh, meitibileacht, eisfheardadh)

Déanfar achoimre ar na sonraí cógashinéiteacha a thíolacadh le crostagairt do staidéir chógaschinéiteacha i spriocspeicis i gCuid 4. Ní gá an tuarascáil ionlán ar an staidéar a thíolacadh.

Is é is cuspóir le staidéir chógaschinéiteacha i ndáil le hiarmhair ó tháirgí íocshláinte tréidliachta ná meastóireacht a dhéanamh ar ionsú, ar dháileadh, ar mheitibleacht agus ar eisfheardadh an táirge sa spriocspeiceas.

Tabharfar an táirge deiridh, nó an foirmliú, a bhfuil saintréithe inchomparáide aige ó thaobh na bith-infheighteachta de is atá ag an táirge deiridh, don spriocspeiceas ainmhí ag an dáileog uasta a mholtar.

Le haird ar an mbealach ina dtugtar é, déanfar cur síos ionlán ar a mhéid a ionsúitear an táirge íocshláinte tréidliachta. Má léirítear go bhfuil ionsú córasach na dtáirgí a bhfuil sé i gceist iad a úsáid go trópaiceach ina ionsú diomaibhseach, ní bheidh gá staidéir bhreise a dhéanamh.

Déanfar cur síos ar dháileadh an táirge íocshláinte tréidliachta sa spriocainmhí. Breithneofar an fhéidearthacht go dtarlódh ceangal plasmaphróitíne nó gluaiseacht isteach i mbainne nó in uibheacha agus carnadh comhchúile lipifileacha.

Déanfar cur síos ar eisfheardadh an táirge íocshláinte tréidliachta sa spriocainmhí. Déanfar na príomh-mheitiblilití a shainaithint agus a shaintréithiú.

2.2. Ídiú iarmhar

Is é is cuspóir do na staidéir seo, a dhéanann an ráta ag a n-ídíonn iarmhair sa spriocainmhí tar éis na dáileoige deireanaí den táirgeadh íocshláinte a thógáil, ná tréimhsí aistarraingthe a chinneadh.

Tar éis don ainmhí a bhfuil an tástáil á dhéanamh air an dáileog dheireanach den táirge íocshláinte tréidliachta a fháil líon leordhóthanach uaireanta, déanfar na cainníochtaí d'iarmhair atá ann a thomhas ag úsáid modhanna anailíseacha bailíochtaithe; sonrófar na nósanna imeachta teicniúla agus iontaofa agus fogaireacht na modhanna a úsáideadh.

3. Modh anailíseach le haghaidh iarmhar

Déanfar cur síos atá mionsonraithe a dhóthain ar an modh/na modhanna anailíseacha a úsáideach sa staidéar/sna staidéir ar ídiú iarmhar agus ar a mbailíochtú.

Déanfar na tréithe seo a leanas a thaifeadadh:

- sainiúlacht,
- cruinneas,
- beachtas,
- teorainn braite,
- teorainn cainníochtaithe,
- indéantacht agus infheidhmitheacht faoi ghnáthdhálaí saotharlainne,
- leocheileacht ó thaobh go gcuirfí isteach air,
- cobhsaíocht na n-iarmhar a tabhaíodh.

Déanfar a mheas a oiriúnaí is a bhí an modh anailíseach i bhfianaise staid an eolais eolaíoch agus theicniúil tráth ar cuireadh isteach an t-iarratas.

Déanfar na modh anailíseach a thíolacadh san fhormáid a aontaítear go hidirnáisiúnta.

C a i b i d i l II

Sonraí agus doiciméid a chur I láthair

1. Sainaithint an táirge

Soláthrófar sainaithint an táirge/na dtáirgí íocshláinte tréidliachta a úsáideadh sa tástáil, lena n-áirítear:

- comhdhéanamh,
- torthaí na dtástálacha fisiceacha agus ceimiceacha (neartúlacht agus íonacht le haghaidh báisc(eanna) ábhartha,
- sainaithint baisce
- gaol leis an táirge deiridh,
- gníomhaíocht shonrach agus radai-íonacht na substaintí lipéadaithe,
- suíomh na n-adamh lipéadaithe sa mhóilín.

Áireoidh an sainchomhad maidir leis na tástálacha ar iarmhair:

- innéacs de gach staidéar atá san áireamh sa sainchomhad,
- ráiteas ag dearbhú go bhfuil na sonraí uile arb eol iad don iarratasóir tráth chur isteach na sonraí agus na ndoiciméad, bíðís fabhrach nó neamhfhabhrach,
- údar cuí le haon chineál staidéar a fhágail ar lár,
- míniú ar chur san áireamh chineál eile staidéir mar mhalaire
- plé maidir leis an méid is féidir le haon staidéar a rinneadh roimh GLP rannchuidiú leis an measúnú foriomlán riosca,
- tréimhse aistarraingthe mholta.

Áireofar i ngach staidéar:

- cóip den phlean staidéir (prótacal),
- ráiteas ag dearbhú gur cloíodh le dea-chleachtas saotharlainne i gcás inarb infheidhme,
- cur síos ar na modhanna, an gaireas agus na hábhair a úsáideadh,
- cur síos ar na torthaí a fuarthas, ar bhealach atá mionsonraithe a dhóthain chun go bhféadfaí meastóireacht neamhspleách chríticiúil a dhéanamh go neamhspleách ar léirmhíniú an údair,
- meastóireacht staitistiúil ar na torthaí,
- plé maidir leis an torthaí,
- plé oibiachtúil maidir leis na torthaí a fuarthas, agus moltaí i ndáil leis na tréimhsí aistarraingthe is gá chun a áirithíú nach mbeidh aon iarmhar a d'fhéadfadh a bheith baolach don tomholtóir i láthair i mbia-ábhair a fuarthas ó aimhithe ar cuireadh cóireáil orthu.

CUID 4

Sonraí réamhchliniciúla agus cliniciúla

Déanfar na sonraí agus na doiciméid a bheidh ag gabháil leis an iarratas ar údarú margáiochta de bhun an tríú fhleasca de phointe (j) d'Airteagal 12(3) a thíolacadh i gcomhréir leis an ceanglais thíos.

C a i b i d i l I

Ceanglais réamhchliniciúla

Tá gá le staidéir réamhchliniciúla chun a fháil amach cad é gníomhaíocht chogaseolaíoch agus fulaingt an táirge.

A. CÓGASEOLAÍOCHT

A.1. Cógasdinimic

Tabharfar sonraí saintréithe éifeachtaí cógasdinimiciúla na substainte gníomhaí/na substaintí gníomhacha atá sa táirge íocshláinte tréidliachta.

Ar an gcéad dul síos, déanfar cur síos imleor ar mheicníocht na gníomhaíochta agus na héifeachtaí cógaseolaíocha ar a bhfuil an t-iarratas molta bunaithe, i gleachtas. Déanfar na torthaí a chur i láthair i dtéarmaí cainníochta (ag úsáid, mar shampla, cuar dáileog-éifeachta, cuar am-éifeachta, etc.) agus i ngach cás inar féidir é, comparáid le substaint a bhfuil a gníomhaíocht ar eolas. I gcás ina bhfuil éifeachtlacht níos airde á mhaíomh do shubstaint ghníomhach, déanfar a léiriú agus a thaispeáint go bhfuil suntas staitistiúil leis an difríocht.

Ar an dara dul síos, soláthrófar measúnú foriomlán cóbhálaíoch den tsubstaint ghníomhach, le tagairt shonrach don fhéidearthacht go dtarlódh éifeachtaí tánaisteacha cóbhálaíocha. Tríd is tríd, déanfar imscrídú ar na héifeachtaí a bheadh aige ar phríomhsheidhmeanna an choirp.

Déanfar imscrídú ar éifeacht aon saintréithe eile ag na táirgí (amhail an bealach ina dtugtar é nó foirmliú) ar ghníomhaíocht chóbhálaíoch na substainte gníomhach.

Déanfar na himscríduithe a ghéarú i gcás ina ngluaiseann an dáileog mholta i dtreo na dáileoige is dócha a chuíseoidh frithgníomhartha díobhálacha.

Déanfar cur síos mionsonraithe go leor ar na teicníc turgnamhacha, ach amháin i gcás inar nósanna imeachta caighdeánacha iad, ionas go mbeidh an t-imscrúdaitheoir in ann a mbailíocht a dheimhniú. Déanfar na torthaí turgnamhacha a leagan amach go soiléir agus, le haghaidh cineálacha áirithe táistálacha, luafar a suntas staitistiúil.

Mura dtugtar cúiseanna maithe lena mhalaire, déanfar imscrídú freisin ar aon athrú cainníochtúil ar na freagraí ag eascairt ó ildáileoga a thabhairt den tsubstaint.

Féadfar teaglaim sheasta a lorg ar fhórais chóbhálaíocha nó mar thoradh ar thásca cliniciúla. Ar an gcéad ásc, léireoidh na staidéir chóbhálaíoch agus chóbhálaíteacha na hidirghníomhaíochtaí sin, ar teaglaim a d'fhéadfadh a bheith ann féin a bheadh úsáideach go cliniciúil. Ar an dara ásc, i gcás ina n-iarrtar údar eolaíoch le teaglaim íocshláinte trí thurgnamh cliniciúil, cinnfidh an t-imscrídú cibé an féidir leis na héifeachtaí a mheastar a bheidh ag an teaglaim a léiriú in ainmhithe agus, ar a laghad, go mbeifi in ann an tábhacht a bhainfeadh le haon fhrithgníomhuithe díobhálacha a sheiceáil. I gcás ina n-áiríonn teaglaim substaint ghníomhach nua, déanfar é sin a staidéar go mion.

A.2. *Forbairt frithsheasmhachta*

I gcás inarb ábhartha, beidh gá le sonraí maidir le teacht chun cinn orgánach atá frithsheasmhach agus atá ábhartha go cliniciúil le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta. Tá tábhacht ar leith ag baint le meicníocht fhorbairt na frithsheasmhachta sin i ndáil leis seo. Molfaidh an t-iarratasóir bearta chun forbairt na frithsheasmhachta a theorannú ó úsáid bheartaithe an táirge íocshláinte tréidliachta.

I gcás inarb ábhartha, déanfar crostagairt do na sonraí a leagtar amach i gCuid 3.

A.3. *Cóbhálaíteic*

Is gá bunsonraí cóbhálaíteacha a sholáthar maidir le substaint ghníomhach nua i gcomhthéacs mheasúnú na sábháilteachta cliniciúla agus éifeachtúlacht an táirge íocshláinte tréidliachta.

Luíonn cuspóirí na staidéar cóbhálaíteach ar spriocspeiceas ainmhí i dtí phríomhréimse:

- (i) cóbhálaíteic thuairisciúil as a n-eascródh bunú na mbunpharaiméadar;
- (ii) úsáid na bparaiméadar sin chun imscrídú a dhéanamh ar an ngaol idir an córas dáileoige, plasma agus tiúchan fiochán le caitheamh ama agus éifeachtaí tocsaineacha, cóbhálaíocha agus teiripeacha;
- (iii) i gcás inarb iomchuí, comparáid a dhéanamh idir cinéitic na spriocspeiceas éagsúil agus iniúchadh a dhéanamh ar dhifríochtaí féideartha idir specis a bhfuil tionchar acu ar shábháilteachta an spriocainmhí agus ar éifeachtúlacht an táirge íocshláinte tréidliachta.

I spriocspeicis ainmhí, de ghnáth bionn na staidéir cóbhálaíteacha riachtanach, chun forlónadh a dhéanamh ar staidéir chóbhálaíoch agus tacú le bunú córas éifeachtach dáileoige (bealach agus áit ar an gcorp ar a dtugtar é, dáileog, eatramh dáileoige, líon dáileog, etc.). D'fhéadfadh go mbeadh gá le staidéir cóbhálaíteacha bhreise chun córais dáileoige a bhunú i gcomhréir le hathróga áirithe daonra.

I gcás inar cuireadh staidéir cóbhálaíteacha isteach faoi Chuid 3 féadfar crostagairt a dhéanamh do na staidéir sin.

I gcás meascán nua ar substaintí aitheanta iad a ndearnadh imscrídú orthu i gcomhréir le forálacha na Treorach seo, níl gá le staidéir cóbhálaíteacha de chuid an teaglaim sheasta más féidir údar a thabhairt le go ndéanfadhbh tabhairt na substaintí gníomhacha a n-airíonna cóbhálaíteacha a athrú.

Déanfar staidéir bhith-infhaighteachta iomchuí chun bithchoibhéis a bhunú:

- nuair a dhéantar táirge íocshláinte tréidliachta athfhoirmilthe a chur i gcomparáid leis an gceann atá ann cheana,
- nuair is gá chun modh nua nó bealach nua an táirge a thabhairt a chur i gcomparáid le bealach bunaithe.

B. FULAINGT SA SPRIOSPEICEAS AINMHITHE

Déanfar imscrídú ar an bhfulaingt áitiúil agus chórasach atá ann don táirge íocshláinte tréidliachta sa spriospeiceas ainmhí. Is é is cuspóir do na staidéir sin tréithíriú a dhéanamh ar éadulaingt agus corrach leordhóthanach sábhálteachta a bhunú trí úsáid a bhaint as an mbealach/na bealaí tabhartha a mholtar. Féadfar sin a bhaint amach trí dháileog theiripeach agus/nó aga na cóireála a mhéadú. Beidh mionsonraí maidir leis na héifeachtaí cógaseolaíochta a bhfuiltear ag súil leo, mar aon le frithghnómhartha díobhálacha uile, sa tuarascáil ar na trialacha.

C a i b i d i l II

Ceanglais chliniciúla

1. Prionsabail ghinearálta

Is é cuspóir trialacha cliniciúla ná chun éifeacht an táirge íocshláinte tréidliachta a léiriú nó a dhearbhú tar éis don chóras dáileoge molta bheith tugtha trí bhealach a thabhartha agus chun a thásca agus a fhritásca de réir specis, póir agus gnéis, na treoracha maidir lena úsáid mar aon le haon teagmhas díobhálach a d'fhéadfadh teacht as a shonrú.

Dearbhófar sonraí turgnamhacha le sonraí a fuarthas faoi ghnáthchoinníollacha úsáide.

Ach amháin má tá údar maith leis, déanfar trialacha cliniciúla le hainmhíthe cóimheasa (trialacha cliniciúla rialaithe). Cuirfear na torthaí éifeachtúlachta a gheofar i gcomparáid leis na torthaí a fuarthas ó ainmhíthe den spriospeiceas a fuair táirge íocshláinte tréidliachta atá údaraithe sa Chomhphobal le haghaidh na dtásc úsáide sa spriospeiceas ainmhí céanna, nó a fuair placebo, nó nár cuireadh aon chóir leighis orthu. Tuairisceofar na torthaí uile a fuarthas, bíodh siad dearfach nó diúltach.

Úsáidfear prionsabail staidrimh sheanbhunaithe i ndearadh protacail, analísíú agus measúnú ar thríalacha cliniciúla, mura mbeidh údar ann gan sin a dhéanamh.

I gcás táirge íocshláinte tréidliachta a bheartaítéar a úsáid go príomha mar fheabhsaitheoir feidhmíochta, tabharfar aird ar leith ar an méid seo a leanas:

- (1) toradh an táirgthe ainmhí;
- (2) cailíocht an táirgthe ainmhí (cailíochtaí orgánaileipteacha, cothaitheacha, sláinteachais agus teicneolaíochta),
- (3) éifeachtúlacht chothaitheach agus fás an spriospeicis ainmhí,
- (4) stádas ginearálta shláinte na spriospeiceas ainmhí.

2. Riaradh trialacha cliniciúla

Déanfar na trialacha cliniciúla uile i gcomhréir le protacal trialach mionsonraithe.

Déanfar trialacha cliniciúla allamuigh i gcomhréir le prionsabail sheanbhunaithe dea-chleachtais chliniciúla, ach amháin má tá údar maith gan sin a dhéanamh.

Sula dtosófar ar aon triail faoi fhíorchoinníollacha úsáide, ní mór toiliú feasach úinéir na n-ainmhíthe atá le húsáid sa triail a fháil agus a dhoiciméadú. Go háirithe, cuirfear úinéir na n-ainmhíthe ar an eolas i scribhinn faoi na hiarmhairtí atá ag baint le páirt a ghlagadh sa triail maidir le hainmhíthe ar cuireadh cóir leighis orthu a dhiúscairt tar éis sin nó maidir le hearraí bia a bhaint as ainmhíthe ar cuireadh cóir leighis orthu. Cuirfear cóip den fhógra sin arna gcomhshíniú agus arna dhátú ag úinéir na n-ainmhíthe isteach sa doiciméadacht maidir leis na trialacha.

Mura ndéanfar an triail allamuigh le triail dhall, beidh feidhm analach ag forálacha Airteagal 55, Airteagal 56 agus Airteagal 57 maidir le hullmhóidí atá ceaptha lena n-úsáid i dtrialacha tréidliachta faoi fhíorchoinníollacha úsáide. I ngach cás, beidh na focal “lena úsáid i dtrialacha tréidliachta faoi fhíorchoinníollacha úsáide amháin” go soiléir doscriosta ar an lipéadú.

C a i b i d i l III

Sonraí agus doiciméid

Sa sainchomhad faoi éifeachtúlachta, beidh doiciméadacht réamhchliniciúil agus chliniciúil agus/nó torthaí ó thríalacha, bíodh siad fabhrach nó neamhfhabhrach i leith na dtáirgí íocshláinte tréidliachta, chun measúnú foriomlán oibriachtúil a dhéanamh ar chothromáiocht riosca/sochair an táirge.

1. Tortaí trialacha réamhchliniciúla

Nuair is féidir, tabharfar sonraí faoi na torthaí a bheidh ar na nithe seo a leanas:

- (a) staidéir lena léirítéar gníomhaíocht chogaseolaíoch;

- (b) staidéir lena léirítar na meicníochtaí cógasdininiciúla is bun don éifeacht theiripeach;
- (c) staidéir lena léirítar an phrófhphróifil chógaschinéiteach;
- (d) staidéir lena léirítar sábháilteach na spriocainmhithe;
- (e) staidéir lena n-imscrúdaítear frithsheasmhacht.

Má bhíonn torthaí ann le linn na dtástálacha nach raibh suíl leo, ba cheart na torthaí a shonrú.

Sa bheis air sin, soláthrófar na sonraí seo a leanas i ngach staidéar réamhchliniciúil:

- (a) achoimre
- (b) prótacal turgnamhach mionsonraithe lena dtugtar tuairisc ar na modhanna, an gaireas agus na hábhair a úsáidtear, sonraí amhail speicis, aois, meáchan, gnéas, uimhir, pór nó tréithchineál ainmhithe, aithint ainmhithe, dáileog, bealach agus sceideal do thabhairt an táirge;
- (c) anailís staidrimh ar na torthaí, más ábhartha;
- (d) plé oibiachtúil ar na torthaí a fuarthas, ar ceann-siocair iad le tátail maidir le héifeachtúlacht agus sábháilteach an táirge íocshláinte tréidliachta.

Beidh sé ceart na sonraí uile sin nó cuid díobh a fhágáil ar láir.

2. Torthaí na dtrialacha cliniciúla

Soláthróidh gach imscrúdaitheoir na sonraí ar fad ar leathán taifid ar leithligh i gcás cóireáil aonair, agus ar leathán taifid chomhchoiteann i gcás cóireáil chomhchoiteann.

Is mar seo a leanas a bheidh na sonraí a sholáthrófar:

- (a) ainm, seoladh, feidhm agus cáilíochtaí an imscrúdaitheora i gceannas;
- (b) áit agus dáta na cóireála; ainm agus seoladh úinéir na n-ainmhithe;
- (c) sonraí an phróttacail maidir le triail chliniciúil ina dtugtar tuairisc ar na modhanna a úsáideadh, lena n-áirítear modhanna randamúcháin agus dalladh, sonraí cosúil le bealach na tabhartha, an sceideal don tabhairt, an dáileog, sainaithint ainmhithe trialach, speiceas, pórtha nó tréithchineál, aois, meáchan, gnéas, stádas fiseolaíoch;
- (d) modh bainistíochta agus beathaithe ainmhithe, ina sonraítear comhdhéanamh na beatha agus cineál agus cainníocht aon bhreiseáin bheatha;
- (e) saintuairisc (a mhéid is féidir é), lena n-áirítear an mhinicíocht agus cursa aon ghalair idir-reatha;
- (f) fáthmheas agus na bealaí ar baineadh feidhm astu chun é a dhéanamh;
- (g) comharthaí cliniciúla, más féidir sin de réir gnáthchrítéir;
- (h) sainaithint bheacht an táirge íocshláinte tréidliachta a úsáidtear sa triail chliniciúil agus na torthaí fisiceacha agus tástála ceimiceacha don bhaisc/na baisceanna ábhartha;
- (i) dáileog, modh, bealach agus cé chomh minic a tugadh an táirge íocshláinte tréidliachta agus réamhchúraimí, más ann dóibh, a glacadh le linn na tabhartha (aga an insteadta, etc.);
- (j) aga na cóireála agus tréimhse breathnóireachta ina dhiaidh sin;
- (k) gach sonra maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta eile a tugadh le linn thréimhse an scrúdaithe, roimh an táirge tástála nó i gcomhchráth leis an táirge tástála agus, sa chás deiridh sin, sonraí maidir le haon idirghníomhaíochtaí a tugadh faoi deara;
- (l) torthaí uile na dtrialacha cliniciúla, lena dtugtar tuairisc ionlán ar na torthaí i bhfianaise na gcrítear éifeachtúlachta agus na bpóintí deiridh a shonraítear sa phróttacal trialach cliniciúla agus lena n-áirítear torthaí na n-anailísí staidrimh, más iomchuí;
- (m) sonraí uile aon teagmhais gan choinne, cibé acu is teagmhas díobhálach é nó nach ea, agus sonraí ar bith a rinneadh mar thoradh air seo; déanfar imscrúdú ar an gcaoi inar féidir é a chur san áireamh más féidir;
- (n) éifeacht ar fheidhmíocht na n-ainmhithe más iomchuí;

- (o) éifeachtaí ar cháilíocht na n-earraí bia a fuarthas ó ainmhithe a ndearnadh cóireáil orthu, go háirithe i gcás tárgí íocshláinte tréidliachta a bheartaítear a úsáid mar fheabhsaitheoirí feidhmíochta;
- (p) conclúid maidir le sábháilteacht agus éifeachtúlacht i ngach cás ar leith nó, achoimre a thabhairt ar bhonn téarmaí a bhaineann le minicíochtaí nó maidir le hathróga iomchuí eile ina bhfuil mais shonrach chóireála i gceist.

Beidh údar maith le ceann amháin nó níos mó de mhíreanna (a) go (p) a fhágáil ar lár.

Déanfaidh sealbhóir an údaraithe margáiochta na socruithe uile is gá chun a áirithíú go gcoimeádfar na doiciméid bhunaidh, a bhí mar bhonn leis na sonraí arna soláthar, ar feadh 5 bliana ar a laghad tar éis nach bhfuil an tárgé íocshláinte tréidliachta údaraithe a thuilleadh.

I ndáil le gach triail chliniciúil, déanfar achoimre ar na barúlacha cliniciúla in achoimre ar na trialacha agus ar a thorthaí, ag cur in iúl go háirithe:

- (a) lón na n-ainmhithe faoi rialú agus faoi tháistíl a cóireáladh ar bhonn leithligh nó ar bhonn comhchoiteann, agus miondealú ann de réir speicis, pór nó tréithchineáil, aoise agus gnéis;
- (b) lón na n-ainmhithe arna dtarraingt siar róluth ó na trialacha agus na cúiseanna leis an tarraingt siar sin;
- (c) i gcás ainmhithe rialaithe, cibé acu:
- an bhfuair siad aon chóireáil, nó
 - an bhfuair siad placebo, nó
 - an bhfuair siad tárgé íocshláinte tréidliachta eile a údaraíodh sa Chomhphobal don tásc céanna lena úsáid sa spriocspeiceas ainmhí céanna, nó
 - an bhfuair sí an tsubstant ghníomhach chéanna faoi imscrúdú i bhfoirmliú éagsúil nó ar bhealach eile;
- (d) minicíocht na bhfrithghníomhartha díobhálacha breathnaithe;
- (e) barúlacha maidir leis an éifeacht ar fheidhmíocht ainmhithe, más iomchuí;
- (f) sonraí a bhaineann le hainmhithe tástála a fhéadfarr a bheith i mbaol níos mó de bharr a n-aoise, a modh tógála nó beathaíthe, nó chun na críche a raibh siad beartaithe ina leith, nó a bhaineann le hainmhithe ar gá aird speisialta a thabhairt orthu mar gheall ar a staid fhiseolaíoch nó phaiteolaíoch;
- (g) meastóireacht staitistiúil ar na torthaí.

Ar deireadh, leagfaidh an t-imscrúdaitheoir amach conclúidí ginearálta maidir le héifeachtúlacht agus sábháilteacht an tárgé íocshláinte tréidliachta faoi na coinníollacha úsáide atá beartaithe, agus go háirithe aon fhaisnéis a bhaineann le tásca agus fritíasca, dáileog agus fad meánach na cóireála agus, nuair is iomchuí, aon idirghníomhaíochtaí a tugadh faoi deara le tárgí íocshláinte tréidliachta eile nó breiseán bheatha chomh maith le haon réamhchúramí speisialta atá le glacadh le linn cóireála agus i ndáil le siomptóim chliniciúla na ródáileoige, nuair a fheictear an fhaisnéis sin.

I gcás comhtháirgí, bainfidh an t-imscrúdaitheoir amach freisin conclúidí maidir le sábháilteacht agus éifeachtúlacht an tárgé i gcomparáid le córas tabhartha ar leithligh de na substaintí gníomhacha atá i gceist.

TEIDEAL II

Ceanglais maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha

Gan dochar do cheanglais shonracha a leagtar síos i reachtaíocht an Chomhphobail maidir le galair thógálacha shonracha a rialú agus a dhíothú, beidh feidhm ag na ceanglais seo a leanas maidir le tárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha, seachas i gcás ina bhfuil na tárgí ceaptha lena n-úsáid i roinnt speiceas nó le tásca sonracha mar a shainíttear i dTeideal III agus i dtreoirlínte ábhartha.

CUID 1

Achoimre ar an sainchomhad

A. FAISNÉIS RIARACHÁIN

Déanfar an tárgé íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha, arb é sin ábhar an iarratais, a shainaithint lena ainm agus le hainm na substainte gníomhaí/substaintí gníomhacha, maille leis an gníomhaíocht bhitheolaíoch, láidreacht nó títear, an fhoirm chogaiseolaíoch, bealach agus modh iad a thabhairt, más iomchuí, agus cur síos ar an gcuma dheireanach atá ar an tárgé, lena n-áirítear an pacáistiú, an lipéadú agus bileog. Féadfar caolaitheoirí a phacáil leis na fíala vacsaíne nó in áit ar leithligh.

Áireofar sa sainchomhad fainnéis faoi chaolaitheoirí is gá chun an ullmhóid vacsaíne a chur in iúl. Measfar gur aon táirge amháin atá i dtáirge íocshláinte imdhíoneolaíoch tréidliachta fiú nuair a theastóidh níos mó ná aon chaolaitheoir amháin chun gur féidir ullmhóidí éagsúla den táirge deiridh a ullmhú arbh fhéidir go mbeadh siad le tabhairt ar bhealaí éagsúla nó le modhanna éagsúla tabhartha.

Tabharfar ainm agus seoladh an iarratasóra, maille le hainm agus seoladh na monaróirí agus na láithreáin ina dtarlaíonn na céimeanna éagsúla monaraíochta agus rialithe (lena n-áirítear monaróir an táirge dheiridh agus táirgeoir(i) na substainte gníomhaí/na substaintí gníomhacha), agus i gcás inarb iomchuí ainm agus seoladh an allmhaireoora.

Sainaithneoidh an t-iarratasóir uimhir agus teidil imleabhair na doiciméadachta a cuireadh isteach mar thaca leis an iarratas agus cuirfidh an t-iarratasóir in iúl cad iad na samplaí, más ann dóibh, atá á gcur ar fáil freisin.

Beidh sé mar iarscríbhinn ag gabháil leis an bhfaisnéis riarrachán cóipeanna de dhoiciméad a thaispeánann go bhfuil an monaróir údaraithe chun táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha a tháirgeadh, mar a shainmhínítear in Airteagal 44. Thairis sin, tabharfar liosta na n-orgánach a láimhseáiltear ar an láithreán táirgthe.

Cuirfidh an t-iarratasóir isteach liosta de na tíortha inar deonaíodh údarú, agus liosta de na tíortha inar cuireadh isteach nó inar diúltáidh iarratas.

B. ACHOIMRE AR SHAINTRÉITHE AN TÁIRGE, LIPÉADÚ AGUS BILEOG PHACÁISTE

Molfaidh an t-iarratasóir achoimre de thréithe an táirge, i gcomhréir le hAirteagal 14.

Cuirfear téacs molta an lipéadaithe ar fáil don phacáistiú príomha ar an táirge féin agus don phacáistiú seachtrach i gcomhréir le Teideal V den Treoir seo, maille le téacs molta do bhileog phacáiste i gcás ina bhfuil sé de cheangal ceann a sholáthar de bhun Airteagal 61. Chomh maith leis sin, cuirfidh an t-iarratasóir eiseamhláiriú nó leaganacha samplacha den chur i láthair deireanach den táirge íocshláinte tréidliachta ar fáil i gceann amháin ar a laghad de theangacha oifigiúla na Aontais Eorpaigh; féadtar an leagan samhailteach a chur ar fáil i ndubh agus bán agus go leictreonach i gcás ina bhfsaigtear cead roimh ré ón údarás inniúil.

C. ACHOIMRÍ MIONSONRAITHE AGUS CRITICIÚLA

Déanfar gach achoimre mhionsonraithe agus chríticiúil dá dtagraítear sa dara fomhír d'Airteagal 12(3) a ullmhú i bhfianaise staid an eolais eolaíoch tráth thíolacadh an iarratais. Beidh san achoimre sin meastóireacht ar na tástálacha agus trialacha éagsúla, agus beidh sé ina shainchomhad don údarú margáiochta, agus rachaidh sé i ngleic le gach pointe is ábhartha do mheasúnú chálíocht, shábháilteach agus éifeachtúlacht an táirge íocshláinte tréidliachta. Sonrófar ann tortháí mionsonraithe na dtástálacha agus na dtrialacha a tíolacadh chomh maith le tagairtí bibleagrafaíochta beachta.

Déanfar achoimre ar na sonraí tábhachtacha uile in agusín a ghabhann leis na hachoimrí mionsonraithe agus criticiúla, agus i ngach cás ina bhféadfar beidh sé sin i bhfoirm tábla nó graif. Beidh crostagairtí beachta sna hachoimrí mionsonraithe agus criticiúla don fhaisnéis atá sa phríomhdhoiciméadacht.

Cuirfear síniú agus dáta leis na hachoimrí mionsonraithe agus criticiúla, agus ceanglófar leo fainnéis faoi chúlra oideachasúil, oiliúint agus taithí ghairme an údair. Dearbhófar an caidreamh gairmiúil atá ann idir an t-údar agus an t-iarratasóir.

CUID 2

Faisnéis cheimiceach, chógaisíochta agus bhitheolaíoch/mhicribhitheolaíoch (cáiilíocht)

Comhlíonfaidh na nósanna imeachta tástála uile na critéir maidir le hanailísiú agus rialú chálíocht na n-ábhar tosaigh agus an táirge chríochnaithe. Cuirfear tortháí na staidéar bailfochtúcháin ar fáil. Déanfar aon ghaires agus aon trealamh speisialta, a d'fhéadfá a úsáid, a chur síos le mionsonrái imleora, agus beidh léaráid ag gabháil leis más féidir. Déanfar foirmí na n-imobrithe saotharlainne a lua agus, más gá, an modh ullmhúcháin a chur leo.

Má bhíonn nósanna imeachta ina gcuid de *Pharmacopoeia Eorpach* nó de *pharmacopoeia* Ballstát, féadfar tagairt mhionsonraithe do *pharmacopoeia* i gceist a chur in ionad na tuairisce ar nósanna imeachta tástála.

Má bhaineann sé le hábhar, úsáidfear ábhar tagartha, idir cheimiceach agus bhitheolaíoch, as *Pharmacopoeia Eorpach*. Má úsáideadh ullmhóidí agus caighdeán tagartha eile, sainaithneofar iad agus tabharfar tuairisc mhionsonraithe orthu.

A. SONRAÍ CÁILÍOCHTÚLA AGUS CAINNÍOCHTÚLA NA gCOMHÁBHAR

1. Sonraí cáilíochtúla

Ciallaíonn "sonraí cáilíochtúla" chomhábhair uile an táirge íocshláinte an t-ainm nó an cur síos a thugtar orthu seo a leanas:

- an tsubstaint ghníomhach/na substaintí gníomhacha,
- comhábhair na n-adiúvach,

- an comhbáhar/na comhbáhair maidir leis na támhshubstaintí, is cuma cad é a gcineál nó an chainníocht a úsáidtear, lena n-áirítear leasaithigh, cobhsaitheoirí, eiblitheoirí, ábhar dathúcháin, blaistithe, substaintí aramatacha, marcóirí, etc.,
- comhbáhair na foirme cógaisíochta a thugtar d'ainmhithé.

Déanfar na sonraí sin a fhорlónadh le haon sonraí ábhartha a bhaineann leis an bpacáistiú príomha agus, i gcás inarb iomchuí, an bealach a ndúntar an pacáistiú sin, chomh maith le sonraí na ngléasanna a n-úsáidfear an táirge íocshláinte sin leo nó ina dtabharfar na táirge íocshláinte leis agus a cuirfear ar fáil leis an táirge íocshláinte. Mura seachadtar an fleiste mar aon le táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch, cuirfear faisnéis ábhartha faoin bhfeiste ar fáil, nuair is gá sin chun measúnú a dhéanamh ar an táirge.

2. “Gnáth-théarmaíocht”

Cialláonn “gnáth-théarmaíocht”, atá le húsáid chun cur síos a dhéanamh ar chomhbáhair na dtáirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha, d'ainneoin chur i bhfeidhm na bhforálacha eile de phointe (c) d'Airteagal 12(3):

- i dtaca leis na comhbáhair atá sonraithe in *Pharmacopoeia Eorpach* nó, ina éagmas sin, in *pharmacopoeia de cheann de na Ballstáit*, príomhtheideal an mhonagrafaí faoi thrácht, a bheidh éigeantach i gcomhair gach substainte den sórt sin, agus an tagairt do pharmacopeia lena mbaineann,
- i dtaca le comhbáhair eile, an tAinm Neamhdhílseánaigh Idirnáisiúnta (ANI) arna mholaodh ag an Eagraíocht Dhomhanda Sláinte (ESD), a bhféadfadh ainm neamhdhílseánaigh idirnáisiúnta eile a bheith ag gabháil leis, nó, ina n-éagmas, an t-ainm eolaíoch beacht; cuirfear síos ar chomhbáhair nach bhfuil ainm neamhdhílseánaigh idirnáisiúnta nó an t-ainm eolaíoch beacht acu le ráiteas faoi conas a dhéanfar iad a ullmhú agus cad as a ndéanfar iad, agus é sin forlíonta, agus i gcás inarb iomchuí, le haon sonraí ábhartha eile,
- i ndáil le hábhar dathúcháin, airmneofar iad leis an gcód “E” a shanntar dóibh ag Treoir 78/25/CEE.

3. Sonraí cainníochtúla

D'fhonn sonraí cainníochtúla substaintí gníomhacha táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch a thabhairt do “shonraí cainníochtúla”, is gá a shonrú, aon uair is féidir, lón na n-orgánach, an cion sonrach próitíne, an mhais, lón na nAonad Idirnáisiúnta (IU) nó aonad gníomhaíochta bhitheolaíoch, bíodh sé ina aonad nó ina aonaid nó méid gach ceann díobh, agus maidir le haidiúvach a chur san áireamh agus maidir le comhbáhair na dtámhshubstaintí, mais nó toirt gach aon cheann acu, agus tabharfar an aird chuí ar na sonraí dá bhforáltear i Roinn B.

I gcás ina bhfuil an tAonad Idirnáisiúnta de ghníomhaíochta bhitheolaíoch sainmhínithe, bainfear feidhm as an aonad sin.

Déanfar aonaid de ghníomhaíochta bhitheolaíoch nach bhfuil aon sonraí foilsithe ina leith a chur in iúl ar shlí ina bhféadfaí faisnéis shoiléir maidir le gníomhaíochta na gcomhbáhar a sholáthar, e.g. trí sheasamh imdhíoneolaíoch a chur in iúl ar a bhfuil an modh chun an dáileog a chinneadh bunaithe.

4. Forbairt an táirge

Cuirfear san áireamh míniú maidir le comhdhéanamh, comhpháirteanna agus coimeádáin, lena dtacaíonn sonraí eolaíocha maidir le forbairt táirgí. Sonrófar an barrachas, agus an t-údar cuí leis sin.

B. TUAIRISC AR AN MODH MONARAÍOCHTA

Déanfar an tuairisc ar an modh monaraíochta a bheidh ag gabháil leis an iarratas ar údarú margáiochta de bhun phointe (d) d'Airteagal 12(3), a dhréachtú sa chaoi is go dtabharfar achoimre leormhaith ar chineál na n-oibríochtaí a úsáideadh.

Chun na críche sin áireoidh an cur síos ar a laghad:

- céimeanna éagsúla de mhonarú (lena n-áirítear táirgeadh na nósanna imeachta antaiginí agus íonúcháin) sa chaoi gur féidir measúnú a dhéanamh ar in-atairgtheacht an nós imeachta monaraíochta agus ar na rioscaí go mbeidh éifeachtaí díobhálaigh acu ar na táirgí criochnaithe, amhail éillí micribhitheolaíoch; léireofarbailíochtaí ar phríomhcéimeanna den phróiseas agus léireofar bailíochtaí ar an bpróiseas táirgthe ar an iomlán agus déanfar foráil maidir le torthaí ar thrí bhaisc as a chéile arna dtáirgeadh trí úsáid a bhaint as an modh a bhfuil tuairisc air,
- i gcás monaraíochta leanúnach, sonraí iomlána maidir leis na bearta réamhchúram a glacadh chun a áirthiú go mbeadh na táirge deiridh aonchineálaigh,
- liosta de na substaintí go léir ag na céimeanna iomchuí sa chás go bhfuil siad á n-úsáid, lena n-áirítear na substaintí sin nach féidir a ghnóthú i rith na monaraíochta;
- mionsonraí faoin meascadh, faoi shonraí cainníochtúla na substaintí go léir a úsáideadh,

— ráiteas i dtaobh na gcéimeanna monaraíochta ina ndéantar an tsamplál i gcomhair tástálacha rialithe le linn tárgthe.

C. TÁIRGEADH ÁBHAR TOSAIGH AGUS RIALÚ ORTHU

Chun críocha na míre seo ciallaíonn “ábhair thosaigh” gach comhpháirt a úsáidtear chun táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch a tháirgeadh. Maidir le meáin saothrúcháin arb é atá iontu roinnt comhpháirteanna a úsáidtear chun an tsubstaint ghníomhach a tháirgeadh, measfar gur ábhar tosaigh amháin iad. Mar sin fén, tíolacfar comhdhéanamh cáilíochtúil agus cainníochtúil aon mheán saothrúcháin sa mhéid go measann na húdaráis go mbaineann an fhaisnéis sin le cailíocht an táirge chríochnaithe agus le haon rioscaí a d'fhéadfadh a bheith i gceist. Más rud é go n-úsáidtear ábhair de bhunadh ainmhíoch lena n-ullmhú ag na meáin saothrúcháin seo, ní mór na speicis ainmhithe agus an fíochán a úsáidtear a chur san áireamh.

Aireofar sa sainchomhad na sonraíochtaí, faisnéis maidir leis na tástálacha atá le déanamh i ndáil le rialú cáilíochta na mbaisceanna uile ó ábhar tosaigh agus na torthaí a bheidh ar bhaisc le haghaidh na gcomhchodanna go léir arna n-úsáid agus cuirfear isteach iad i gcomhréir leis na forálacha seo a leanas:

1. Ábhair thosaigh atá liostaithe in *pharmacopoeia*

Beidh monagraif de *Pharmacopoeia Eorpach* insfeidhme i leith gach ábhair tosaigh a shonraítear ann.

I gcás substaintí eile, féadfaidh gach Ballstát a cheangal go ndéanfar aird a thabhairt ar a *pharmacopoeia* náisiúnta fén i ndáil le tárgí arna monarú ina chríoch.

Measfar go bhfuil gach comhbáhar a chomhlíonn ceanglais *Pharmacopoeia Eorpach* nó ceanglais *pharmacopoeia* de cheann de na Ballstáit ina chomhbáhar a chomhlíonn go leordhóthanach pointe (i) d'Airteagal 12(3). Sa chás sin féadfar an tagairt iomchuí do *pharmacopoeia* lena mbaineann a chur in ionad na tuairisce ar na modhanna anailíseacha.

Comhlíonfaidh an t-ábhar dathúcháin, i ngach cás, ceanglais Threoir 78/25/CEE.

Ní mór gach tástáil ghnáthúil a dhéantar ar gach báis de na hábhair thosaigh a lua san iarratas ar údarú margáiochta. Más rud é go n-úsáidtear tástálacha eile seachas na tástálacha a luaitear in *pharmacopoeia*, tabharfar údar cuí leis sin trí fhianaise a sholáthar go gcloíonn na hábhair thosaigh le ceanglais cháilíochta *pharmacopoeia*.

I gcásanna nach bhfuil an tsonraíocht atá i monograf de chuid *Pharmacopoeia Eorpach* nó in *pharmacopoeia* de cheann de na Ballstáit ina sonraíocht leordhóthanach chun cáilíocht na substainte a áiritíu, féadfaidh na húdaráis inniuála sonraíochtaí níos iomchuí a iarraidh ar an iarratasóir ar údarú margáiochta. Cuirfear na húdaráis atá freagrach as *pharmacopoeia* atá i gceist ar an eolas maidir leis an neamhleorgacht líomhnaithe.

I gcás nach bhfuil cur síos ar ábhar tosaigh in *Pharmacopoeia Eorpach* ná in *pharmacopoeia* de cheann de na Ballstáit, d'fhéadfaí glacadh le comhlíonadh monagraif ó *pharmacopoeia* tríú tir más féidir a léiriú go bhfuil sé oiriúnach; i gcásanna den sórt sin, cuirfidh an t-iarratasóir cóip den mhonograf faoi iamh, in éineacht, más gá, le bailiochtú na nósanna imeachta tástála atá sa mhonograf agus trí aistriúchán i gcás inarb iomchuí.

Nuair a úsáidtear bunábhair ar bunábhair iad de bhunadh ainmhíoch, comhlíonfaidh siad na monagraif ábhartha lena n-áirítear monagraif ghinearálta agus caibidlí ghinearálta *Pharmacopoeia Eorpach*. Beidh na tástálacha agus na rialuithe a dhéanfar oiriúnach don ábhar tosaigh.

Cuirfidh an t-iarratasóir doiciméadacht ar fáil chun a léiriú go bhfuil na hábhair thosaigh agus monaraíocht an táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch i gcomhréir leis an Nótá Treorach maidir le híoslaghdú an riosca go ndéanfaí gníomhaíthe einceifealapaite spúinseach ainmní a tharchur trí thárgí daonna agus tárgí íocshláinte tréidliachta, chomh maith leis na ceanglais leis an monograf comhfhreagrách de *Pharmacopoeia Eorpach*. Féadfar úsáid a bhaint as Deimhniúcháin Oiriúnachta arna n-eisiúint ag an Stiúrthóireacht Eorpach um Cháilíocht Leigheasra agus Cúram Sláinte ag tagairt don mhonograf ábhartha de *Pharmacopoeia Eorpach*, chun comhlíonadh a léiriú.

2. Ábhair thosaigh nach bhfuil liostaithe in *pharmacopoeia*

2.1. Ábhair thosaigh de thionscnamh bitheolaíoch

Tabharfar an tuairisc i bhfoirm monagraif.

Aon uair is féidir, beidh táirgeadh vacsaíni bunaithe ar chóras beart síl agus ar shíolta seanbhunaithe. I gcás tárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha a tháirgeadh atá déanta as séirim léireofar an áit tionscnaimh, sláinte ghinearálta agus stádas imdhíoneolaíoch na n-ainmhithe tárgthe agus úsáidfear na comhthiomsuithe d'ábhair bhunaidh.

Déanfar tuairisc agus doiciméadú ar a dtionscnamh, lena n-áirítear an régiún geografach, agus ar stair na n-ábhar tosaigh. I gcás ábhar tosaigh a ndearnadh innealtóireacht orthu, beidh san fhaisnéis sin sonraí amhail tuairisc ar na cealla nó na pó尔ha tosaigh, ar an tsíl ina ndéantar an veicteoir léirithe (ainm, áit tionscnaimh, feidhm an veicteora macasamhaileán agus eillimintí rialtóra eile) a fhörléiriú, an seicheamh DNA nó RNA a bheidh curtha isteach go héifeachtach, ina mbeidh airíonna bitheolaíocha na foirgniochta críochnaithí, airíonna bitheolaíocha an allmhairithe deiridh agus an chobhsaíocht ghéiniteach, arna cur isteach nó arna scríosadh, á chur isteach go héifeachtach.

Déanfar ábhair síl, lena n-áirítear síolta ceall agus amhábhair, maidir le táirgeadh frithséirim a thástáil do ghníomhaithe agus do ghníomhaithe seachtracha.

Cuirfear faisnéis ar fáil i gcás gach substainte de thionscnamh bitheolaíoch a úsáideadh ag céim ar bith den nós imeachta monaraíochta. Aireofar ar an bhfaisnéis sin:

- sonraí i dtaobh fhoinsí na n-ábhar,
- sonraí faoi aon phróiseáil, íonghlanadh agus díghníomhachtú a cuireadh i bhfeidhm, maille le sonraí faoi bhailíochtú an phróisis agus faoi na rialuithe sin le linn an táirgthe,
- sonraí aon tástálacha i gcomhair éilliú a dhéantar ar gach báisc den tsubstaint.

Má bhraitear nó má mheastar go bhfuil gníomhaithe coimhthíocha i láthair, déanfar an t-ábhar comhfhereagach a chur as an áireamh nó déanfar é a úsáid de dheasca imthosca fioreisceachtúla nuair a dhéantar tuilleadh próiseála ar an táirge, agus ní dhéanfar na nithe sin a dhíothú agus/nó a dhíghníomhachtú; léireofar díothú agus/nó díghníomhú na ngníomhaithe coimhthíocha sin.

I gcás ina n-úsáidtear cill-síolta, léireofar gur fhan saintréithe na gceall gan athrú suas chuig an leibhéal is airde den phasáiste a úsáideadh don táirgeadh.

I gcás vacsaíní caolaithe beo, ní mór cruthúnas ar chobhsaíocht shaintréithe chaolú an tsíl a thabhairt.

Cuirfear doiciméadach ar fáil chun a léiriú go bhfuil na síolábhair, na síolchealla, na baisceanna séirim agus an t-ábhar eile de thionscnamh specis ainmhí ábhartha do tharchur TSE i gcomhréir leis an Nótá Treorach maidir le híoslaghdú an riosca go ndéansfaí gníomhaithe einceifealapaite spúnseach ainmní a tharchur trí tháirgí daonna agus tréidliachta, agus i gcomhréir leis an monagraf comhfhereagach de *Pharmacopoeia Eorpach*. Féadfar úsáid a bhaint as Deimhniúcháin Oiriúnacha arna n-eisiúint ag an Stiúrthóireacht Eorpach um Cháilíocht Leigheasra agus Cúram Sláinte ag tagairt don monagraf ábhartha de *Pharmacopoeia Eorpach*, chun comhlíonadh a léiriú.

Cuirfear ar chumas an údarás inniúil, nuair is gá, samplaí den ábhar tosaigh bitheolaíoch nó imoibrithe a úsáidtear sna nósanna imeachta tástála a chur ar chumas an údarás inniúil na tástálacha a dhéanfar a sheiceáil.

2.2. Ábhair thosaigh de thionscnamh neamh-bhitheolaíoch

Tabharfar an tuairisc i bhfoirm monagraif faoi na ceannteidil seo a leanas:

- déanfar ainm an ábhair thosaigh, a chomhlíonann ceanglais phointe 2 de Roinn A, a ionadú le haon chomhchiallaigh thrádála nó eolaíocha,
- an tuairisc ar an ábhar tosaigh, atá leagtha síos i bhfoirm atá cosúil leis an tuairisc a úsáidtear in ítim thuairisciúil in *Pharmacopoeia Eorpach*,
- feidhm an ábhair thosaigh,
- modhanna sainaitheantais,
- aon réamhchúraimí speisialta a d'fhéadfadh a bheith riachtanach le linn stóráil an ábhair tosaigh, agus, más gá, tabharfar a shaol stórála.

D. TÁSTÁLACHA RIALAITHE LE LINN AN PHRÓISIS MHONARAÍOCHTA

- (1) Áireofar sa sainchomhad sonraí maidir le tástálacha rialaithe táirge, a dhéantar ar tháirgí idirmheánacha d'fhoinn comhsheasmhacht an phróisis mhonaraíochta agus an táirge dheiridh a fhíordheimhniú.
- (2) I gcás vacsaíní díghníomhachtú nó díthocsainithe déanfar an díghníomhachtú nó an díthoscánu a thástáil le linn gach táirgthe arna rith la luaithe is féidir tar éis dheireadh an phróisis díghníomhachtaithe nó díthocsainithe sin agus tar éis an neodraithe, má tharlaíonn sin, ach roimh an gcéad chéim eile táirgthe.

E. TÁSTÁLACHA RIALAITHE AR AN TÁIRGE ÍOCSHLÁINTE CRÍOCHNAITHE

I gcás gach tástála, déanfar tuairisc ar na teicnící chun an táirge críochnaithe a anailísíú a leagan amach go cruinn chun measúnú cáilíochta a dhéanamh.

Áireoidh an sainchomhad sonraí maidir le tástálacha rialaithe ar an táirge críochnaithe. I gcás inarb ann do mhonagraif cheana féin, má bhaintear feidhm as nósanna imeachta tástála agus teorannacha seachas na cinn dá dtagraítear sna monagraif ábhartha de *Pharmacopoeia Eorpach*, nó ina éagmas sin, in *pharmacopoeia* de cheann de na Ballstáit, caithfear cruthú a sholáthar go gcomhlíonfadh an táirge críochnaithe, dá ndéanfaí é a thástáil i gcomhréir leis na monagraif sin, ceanglais chálíochta *pharmacopoeia* sin don fhoirm chogaisíocha lena mbaineann. Liostófar san iarratas ar údarú margáiochta na tástálacha sin, a dhéantar ar shamplaí ionadaitheacha de gach báisc den táirge críochnaithe. Sonrófar minicíocht na dtástálacha nach ndearnadh ar gach báisc. Sonrófar na teorainneacha don scaileadh.

Má bhíonn sé le fail, úsáidfear ábhar tagartha, idir cheimiceach agus bhitheolaíoch, as *Pharmacopoeia Eorpach*. Má úsáideadh ullmhóidí agus caighdeáin tagartha eile, sainaithneofar iad agus tabharfar tuairisc mhionsonraithe orthu.

1. Saintréithe ginearálta an táirge chríochnaithe

Bainfidh na tástálacha sin, i ngach cás inarb infheidhme, le rialú meánmhaiseanna agus na uasdiallas, le tástálacha meicniúla, fisiceacha nó micribhitheolaíocha, le saintréithe orgánaileipteacha amhail fiacloireacht, pH, comhéifeacht athraonta, etc. Le haghaidh gna saintréithe uile sin, bunófar sonraíochtaí, le teorainneacha rúndachta iomchuí, ag an iarratasóir i ngach cás airithe.

2. Substaingt ghníomhach nó substaintí gníomhacha a shainaithint

Nuair is gá, déanfar tástáil shonrach chun sainaithint a dhéanamh.

3. Títear nó neart báisce

Déanfar cainníochtú ar an tsubstaingt ghníomhach de gach báisc a chur i gcrích lena thaispeáint go mbeidh an neart iomchuí nó an títear sin i ngach báisc a ghabhann leis chun a shábháilteach agus a éifeachtúlacht a áirithíú.

4. Aidiúvaigh a shainaithint agus a mheasúnú

A mhéid a bheidh nósanna imeachta ar fail, déanfar cainníocht agus cineál an aidiúvaigh agus a chomhpháirteanna a fhíorú ar an táirge críochnaithe.

5. Comhpháirteanna ar támháin iad a shainaithint agus a mheasúnú

A mhéid is gá, beidh an támhán nó na támháin faoi réir ar a laghad tástálacha sainaithéantais.

Beidh tástáil teorann uachtarach agus íosta éigeantach maidir le gníomhaithe a chaomhnú. Beidh tástáil teorann d'aon chomhpháirteanna eile a d'fhéadfadh bheith ina cúis le frithghníomh díobháilteach a dhéanamh éigeantach.

6. Tástálacha sábháilteachta

Seachas torthaí na dtástálacha a chuirtear isteach i gcomhréir le Cuid 3 den Teideal seo (Tástálacha Sábháilteachta), cuirfear sonraí i dtaobh na dtástálacha sábháilteachta báisce isteach. Tástálacha ródháileoge a bheidh sna tástálacha sin, más féidir, a dhéanfar i gceann amháin ar a laghad de na spriocspeicis is fogaire agus de bharr ar a laghad an bealach tabhartha a mholtar mar an riosca is mó. Féadfar gnáth-chur i bhfeidhm na trialach sábháilteachta báisce a tharscaoileadh ar mhaithle le leas ainmhithe nuair a táirgeadh líon leordhóthanach de bhaisceanna táirgthe comhleanúnacha agus i gcás ina bhfuarthas go gcomhlíonann siad an tástáil.

7. Triail steirlíochta agus íonachta

Déanfar tástálacha iomchuí chun a thaispeáint nach bhfuil éilliú ó ghníomhaithe coimhthíocha nó ó shubstaingt eile ann agus déanfar na tástálacha sin de réir chineál an táirge iocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch, modh agus coinníollacha an mhonaraithe. Má dhéantar líon níos lú tástálacha go gnáthúil ná an líon a cheanglaítear a dhéanamh de réir *Pharmacopoeia Eorpach* ábhartha in aghaidh gach báisce, beidh na tástálacha a dhéanfar ríthábhachtach don mhonagraf a chomhlíonadh. Ní mór cruthúnas a thabhairt go gcomhlíonann an táirge iocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch na ceanglais, má dhéantar an tástáil iomlán de réir an mhonagraif.

8. Boghaise iarmharach

Déanfar gach báisc de tháirge leofilithe a thástáil i gcás boghaise iarmharach.

9. Díghníomhú

Ar mhaithle le vacsaíni díghníomhaithe, déanfar tástáil chun díghníomhaithe a fhíorú a chur i gcrích ar an táirge sa choimeádán deireanach mura ndearnadh é le linn chéim dheiridh phróiseas na tástála.

F. COMHLEANÚNACHAS Ó BHÁISC GO BAISC

Chun a áirithíú go bhfuil cáilíocht an táirge comhsheasmhach ó bháisc go báisc agus lena thaispeáint go bhfuil an táirge i gcomhréir leis na sonraíochtaí, soláthrófar prótacal iomlán de thrí cinn de na baisceanna as a chéile a thabharfaidh na torthaí do gach tástáil a dhéanfar le linn an táirgthe agus ar an táirge críochnaithe.

G. TÁSTÁLACHA COBHSÁOCHTA

Déanfar na sonraí agus na doiciméid a bheidh ag gabháil leis an iarratas ar údarú margáiochta de bhun phointí (f) agus (i) d'Airteagal 12(3) a thíolacadh i gcomhréir leis an ceanglais seo a leanas.

Tabharfar tuairisc ar na tástálacha a rinneadh chun tacú leis an tseilfré a mholann an t-iarratasóir. Is staidéir fíor-ama iad sin i gcónaí; déanfar iad ar líon leordhóthanach baisceanna a tháirgtear de réir an phróisis tárgthe tuairiscithe agus ar tháirgí atá stóráilte sa choimeádán/sna coimeádán deiridh; maidir leis na tástálacha sin, áirítear tástálacha bitheoláocha agus fisiceimiceacha cobhsáiochta.

Áireofar sna conclúidí torthaí na n-anailísí, rud a chuireann údar maith leis an tseilfré atá beartaithe faoi gach staid stórála atá molta.

I gcás tárgí a thugtar i mbeatha, tabharfar faisnéis freisin de réir mar is gá ar sheilfré an táirge, ag na céimeanna éagsúla den mheascadh, nuair a mheasctar é i gcomhréir leis na treoracha molta.

I gcás go n-éilíonn táirge críochnaithe go ndéanfaí é a athbhunú sula dtugtar é in uisce óil, éilítear sonraí faoin tseilfré mholta do na tárgí arna n-athbhunú mar atá molta. Déanfar sonraí mar thacaíocht leis an tseilfré mholta don táirge athbhunaithe a thíolacadh.

Féadfar sonraí cobhsáiochta a fhaightear ó tháirgí comhcheangailte a úsáid mar réamhshonraí le haghaidh tárgí díorthach ina bhfuil ceann amháin nó níos mó de na comhpháirteanna céanna.

Beidh an tseilfré atá beartaithe inchosanta.

Léireofar go bhfuil an táirge críochnaithe éifeachtach.

D'fhéadfadh sé gur leor faisnéis faoi éifeachtúlacht leasaithigh i dtárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha eile atá comhchosúil ón monaróir céanna.

H. FAISNÉIS EILE

Féadfar faisnéis maidir le cálíocht an táirge íocshláinte tréidliachta nár cumhdaíodh sna ranna roimhe sin a áireamh sa sainchomhad.

CUID 3

Tástálacha sábháilteachta

A. RÉAMHRÁ AGUS FORÁLACHA GINEARÁLTA

Léireoidh na tástálacha sábháilteachta na rioscaí féideartha a bhaineann leis an táirge íocshláinte tréidliachta is féidir a bheidh ann faoi na coinníollacha atá beartaithe faoina n-úsáidfear an táirge sna hainmhíthe: measúnófar iad sin i dtaca le tairbhí féideartha an táirge.

I gcás ina bhfuil tárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha déanta as orgánaigh bheo, go háirithe na horgánaigh sin is féidir le hainmhíthe vacsaínithe a scoitheadh, measúnófar an riosca féideartha d'ainmhíthe neamhvacsainithe den speiceas céanna nó de speiceas eile ar féidir go rachaidh an táirge i dteagmháil leo.

Déanfar na staidéir shábháilteachta ar an spriocspeiceas. Is é an dáileog a úsáidfear ná cainníocht an táirge a mholtar le húsáid agus déanfar an bhaisc a úsáidtear i gcomhair tástála sábháilteachta a bhaint as báisc nó baisceanna a tháirgtear de réir an phróisis monaraíochta a thuairiscítear i gCuid 2 den iarratas.

I gcás tárgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha ina bhfuil orgánach beo, is í an dáileog atá le húsáid sna tástálacha saotharlainne a shonraítear i Ranna B.1 agus B.2 ná cáinníocht an táirge ina bhfuil an títear uasta. Más gá, féadfar tiúchan na hantaigine a mhodhnú chuig an dáileog atá de dhíth. Do vacsaíní neamhghníomhachtaithe, is í an dáileog a úsáidfear ná an cháinníocht sin a mholtar le húsáid ina bhfuil an t-inneachar antaigine uasta ach amháin má tá údar leis.

Úsáidfear an doiciméadacht sábháilteachta chun na rioscaí féideartha a thiocfaidh as teagmháil daoine leis an táirge íocshláinte tréidliachta, agus é á thabhairt don ainmhí, mar shampla, a mheasúnú.

B. TÁSTÁLACHA SAOTHARLAINNE

1. A shábháilte atá sé dáileog amháin a thabhairt

Tabharfar an táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha ag an dáileog mholta agus trí gach bealach tabhartha molta d'ainmhithe de gach speiceas agus catagóir ina bhfuil sé dlite le húsáid, lena n-áirítear ainmhithe den aois íosta le haghaidh tabhairt. Déanfar faireachán ar na hainmhithe agus scrúdófar iad chun a fhionnadh an bhfuil frithghníomhuithe córasacha nó logánta ag tarlú. I gcás inarb iomchuí, áireofar sna staidéir sin scrúduithe maicreascópacha mionsonraithe agus macrscópacha den bhall steallta Déanfar critéir oibiachtúla eile a thaifead, amhail teocht reicteach agus tomhais maidir le feidhmíocht.

Déanfar faireachán ar na hainmhithe agus scrúdófar iad go dtí nach mbeidh síul le frithghníomhuithe a thuilleadh, ach i ngach cás, mairfidh an tréimhse faireacháin agus scrúdaithe ar feadh 14 lá ar a laghad tar éis an táirge a bheith tugtha.

Féadfaidh an staidéar seo bheith mar chuid den staidéar maidir le hathdháileog atá de dhíth faoi phointe 3 nó is féidir é a fhágáil ar lár mura léiríonn torthaí an staidéir maidir le ródháileog atá de dhíth faoi phointe 2 frithghníomhuithe córasacha nó logánta.

2. A shábháilte atá sé ródháileog a thabhairt

Is iad táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha beo amháin ar gá iad a thástáil maidir le ródháileog.

Déanfar ródháileog den táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch a thabhairt trí gach bealach tabhartha molta d'ainmhithe sna catagóirí is íogaire den sprioscpeiseas, ach amháin má tá údar maith le roghnú leis na cinn is íogaire de na bealaí cosúla éagsúla. I gcás táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch a dhéantar a tabhairt le hinstealladh, roghnófar na dáileoga agus an bealach/na bealaí tabhartha chun an t-uasmhéid a chur san áireamh, ar féidir a thabhairt ag aon bhall instealcta amháin. Déanfar faireachán ar na hainmhithe agus scrúdófar iad ar feadh 14 lá tar éis na tabhartha chun a fhionnadh an bhfuil frithghníomhuithe córasacha nó logánta ag tarlú. Déanfar critéir oibiachtúla eile a thaifead, amhail teocht reicteach agus tomhais maidir le feidhmíocht.

I gcás inarb iomchuí, áireofar sna staidéir sin scrúduithe maicreascópacha agus maicreascópacha mionsonraithe den bhall steallta tar éis bás mura ndearnach sin faoi phointe 1.

3. A shábháilte atá sé dáileog amháin a thabhairt arís agus arís eile

I gcás inar tugadh níos mó ná uair amháin an táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch, mar chuid de bhunscéim vacsaínithe, beidh staidéar i dtaca leis an tabhairt atrialach d'aon dáileog amháin de dhíth chun aon éifeachtaí dióbhálacha a rinne an tabhairt sin a mheas. Déanfar na scrúduithe sin ar na catagóirí is íogaire den sprioscpeiseas (amhail pór nó aoisghráupaí éagsúla), ag baint feidhme as an mbealach tabhartha molta.

Déanfar faireachán ar na hainmhithe agus scrúdófar iad ar feadh 14 lá tar éis na tabhartha deiridh chun a fhionnadh an bhfuil frithghníomhuithe córasacha nó logánta ag tarlú. Déanfar critéir oibiachtúla eile a thaifead, amhail teocht reicteach agus tomhais maidir le feidhmíocht.

4. Scrúdú ar fheidhmíocht atáirgthe

Déanfar scrúdú ar fheidhmíocht atáirgthe a mheas nuair a thugann na sonraí le fios b'fhéidir gur riosca féideartha é an t-ábhar tosaigh as a dtagann an táirge. Déanfar feidhmíocht atáirgthe na n-ainmhithe fireanna agus na n-ainmhithe baineanna nach bhfuil torrach agus atá torrach leis an dáileog mholta agus trí an mbealach tabhartha is íogaire. Ina theannta sin, déanfar imscrúdú ar éifeachtaí dióbhálacha ar an síolrach, chomh maith le héifeachtaí teiritigineacha agus ginmhillteacha.

Féadfaidh na staidéir sin bheith ina chuid de na staidéir shábháilteachta a gcuirtear síos orthu i bpointí 1, 2, 3 nó mar chuid de na staidéir allamhúigh dá bhforáiltear i Roinn C.

5. Scrúdú ar fheidhmeanna imdhíoneolaíocha

Nuar a d'fhéadfadh an táirge íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíoch tionchar dióbhálach a imirt ar fhreagairt imdhíoneolaíoch an ainmhí vacsaínithe nó a shliocht, déanfar scrúduithe oiriúnacha ar na feidhmeanna imdhíoneolaíocha.

6. Saincheanglaí maidir le vacsaíní beo

6.1. Leathadh an chineál vacsaíne

Déanfar leathadh an chineál vacsaíne ó ainmhithe atá vacsaínithe chuig ainmhithe nach bhfuil á n-imscrúdú, ag baint feidhme as an mbealach tabhartha is dóchúla a mbeadh mar thoradh air go scaipfí é. Ina theannta sin, b'fhéidir gur gá imscrúdú a dhéanamh ar leathadh chuig speiceas ainmhithe nach sprioc iad a d'fhéadfadh a bheith thar a bheith soghabhálach do chineál vacsaíne beo.

6.2. Scaipeadh san ainmhí vacsaínithe

Féadfaidh faecas, fual, bainne, uibheacha, táil ón mbéal, ón tsrón agus ó bhaill eile a scrúdú, mar is iomchuí, chun a fhionnadh an bhfuil an t-orgánach i láthair. Thairis sin, b'fhéidir go mbeidh gá le staidéir maidir le scaipeadh cineál vacsaíne sa cholainn, le haird faoi leith tugtha do shuíomhanna a bhfuil an claonadh iontu chun an orgánach a athchruthú. I gcásanna vacsaíni beo i gcomhair zúnóisí de réir bhrí Threoir 2003/99/CE ó Pharlaimint na hEorpa agus ón gComhairle (⁽¹⁴⁾) atá le húsáid i gcomhair bia-ainmhithe, is gá na staidéir sin a chur san áireamh, go háirithe cé chomh fada a mhaireann an t-orgánach ag an mball insteallta.

6.3. Filleadh ar nimhneacht vacsaíni caolaithe

Imscrúdófar filleadh ar nimhneacht leis an máistirshól. Mura mbeidh an máistirshól ar fáil i gcainníochtaí leordhóthanacha, scrúdófar an síol pasáiste is ísle ar baineadh feidhm as don táirgeadh. Tabharfar údar maith le húsáid rogha phasáiste eile. Déanfar an vacsaíniú tosaigh ag úsáid an bhealaigh thabhartha is dóchúla chun an nimhneacht a chur ar chúl. Déanfar sraith de phasáistí i spriocainmhithe trí chúig ghrúpa d'ainmhithe, ach amháin má tú údar maith le tuilleadh pasáistí nó má imíonn an t-orgánach ó na hainmhithe tástála níos luaithe ná sin. I gcás nach n-eírionn leis an orgánacht í féin a athairgeadh go leordhóthanach, déanfar an méid pasáistí is ar feidir sa spriocspeiceas.

6.4. Airíonna bitheolaíochta an chineáil vacsaíne

B'fhéidir go mbeidh gá le scrúdúithe eile chun a fhionnadh chomh beacht agus is féidir airíonna bitheolaíocha intreacha an chineáil vacsaíne (e.g. néaratrópacht).

6.5. Athchuingir nó athshortáil de réir géanóimi

Pléifear dóchúlacht athchuingire nó athshórtála le tréithchineálacha goirt nó cineálacha eile.

7. Sábháilteach úsáideoirí

Áireofar sa roinn seo plé maidir leis na héifeachtaí a sonraíodh sna ranna roimhe seo agus déanfar é a chur i gcomparáid le cineál agus fairsinge na neamhchosanta daonna don táirge d'fham foláirimh iomchuí don úsáideoir a cheapadh mar aon le haon bhearta bainistithe riosca eile.

8. Staidéar ar na hiarmhair

Do tháirgí iócschláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha, ní bheidh gá de ghnáth staidéar ar na hiarmhair a dhéanamh. Mar sin féin, i gcás go mbaintear feidhm as aidiúvaigh agus/nó leasaithigh i monaraíocht táirgí iócschláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha, breithneofar an fhéidearthacht go mbeidh iarmhair fós sna hábhair bhia. Más gá, imscrúdófar na héifeachtaí a bheidh ag iarmhair den sórt sin.

Déanfar moladh i gcomhair tréimhse siartharraingthe agus pléifear a leordhóthanacht i dtaca le haon staidéar iarmhair a rinneadh.

9. Imoibrithe

Má tá ráiteas i dtaca le comhoiriúacht le táirgí imdhíoneolaíocha tréidliachta eile san achoimre ar shaintréithe an táirge, déanfar sábháilteach an chomhthiomaithe a imscrúdú. Tabharfar tuairisc ar aon imoibriú eile le táirgí iócschláinte tréidliachta a bhfuil fios fúthu.

C. STAIDÉIR ALLAMUIGH

Ach amháin i gcás ina bhfuil údar leis, cuirfear sonraí ó na staidéir allamuigh le torthaí na staidéar saotharlainne, ag úsáid baisceanna de réir an phróisis mhonaraíochta a gcuirtear sios air san iarratas ar údarú margáiochta. Féadfar sábháilteach agus eífeachtúlacht a imscrúdú araon sna staidéir allamuigh chéanna.

D. MEASÚNÚ AR RIOSCA COMHSHAOIL

Is é aidhm an mheasúnaithe ar riosca don chomhshaol measúnú a dhéanamh ar na héifeachtaí díobhálacha a d'fhéadfadh a bheith ag úsáid an táirge ar an gcomhshaol agus aon bhearta réamhchúraim a bhféadfadh gá a bheith leo chun na rioscaí sin a laghdú a shainaithint.

Is gnách go mbeidh dhá chéim leis an measúnú sin. Déanfar an chéad chéim den mheasúnú i gcónai. Cuirfear mionsonraí an mheasúnaithe ar fáil i gcomhréir le treoir a bhfuil glacadh léi. Léireoidh sé a mhéid a d'fhéadfadh an táirge dul i dteagmháil leis an gcomhshaol agus an leibhéal riosca a bhaineann leis an teagmháil sin agus cuirfear na nithe áirithe seo san áireamh ann:

- an spriocspeiceas ainmhí agus an patrún úsáide atá beartaithe
- an modh ar a dtugtar d'ainmhithe é, go háirithe a mhéid is dócha a rachaidh an táirge go díreach isteach sa chóras comhshaoil,

⁽¹⁴⁾ IO L 325, 12.12.2003, lch. 31.

- a mhéid is féidir le hainmhithe ar cuireadh cóir leighis orthu an táirge, a shubstaintí gníomhacha a eisfhearadh isteach sa chomhshaol, a fhad a mhairfidh na nithe sin san eisfhearadh sin,
- diúscairt an táirge neamhúsáidte nó an dramhtháirge.

I gcás cineálacha vacsaíne atá beo agus a d'fhéadfadh bheith zónóiseach, measúnófar an riosca atá ann don duine.

Má leiríonn conclúidí na chéad chéime gur féidir go mbeidh an táirge i dteaghmháil leis an gcomhshaol, rachaidh an t-iarratasóir ar aghaidh go dtí an dara céim agus measúnóidh sé na rioscaí a d'fhéadfadh bheith ag baint leis an táirge don chomhshaol. Más gá, déanfar imscrúduithe breise ar an tionchar a bheidh ag an táirge (ar ithir, uisce, aer, córais uisce agus orgánaigh nach spriocorgánaigh iad).

E. AN MEASÚNÚ ATÁ INA CHEANGAL MAIDIR LE TÁIRGÍ ÍOCSHLÁINTE TRÉIDLIACTHA INA BHFUL ORGÁNAIGH GHNÉINMHODHNAITHE NÓ ATÁ COMHDHÉANTA DÍOBH

I gcás táirge íocshláinte tréidlachta ina bhfuil orgánaigh ghéinmhodhnaithe nó atá comhdhéanta díobh beidh doiciméid ag gabháil leis an iarratas freisin, ar doiciméid iad a cheanglaítear a sholáthar faoi Airteagal 2 agus Cuid C de Threoir 2001/18/CE.

CUID 4

Tástálacha éifeachtúlachta

C a i b i d i l I

1. Prionsabail ghinearálta

Is é cuspóir na dtrialacha a gcuirtear síos orthu sa Chuid seo ná chun éifeachtacht an táirge íocshláinte tréidlachta imdhíoneolaíoch a léiriú nó a dhearbhú. Gach dearbhú a mhaíonnán t-iarratasóir i dtaca le hairónna, éifeachtaí agus úsáid an táirge, tabharfar lán-tacaíocht dóibh le torthaí trialacha sonracha a bheidh san iarratas ar údarú margáiochta.

2. Trialacha a dhéanamh

Déanfar na staidéir éifeachtúlachta uile i gcomhréir le prótacal mionsonraithe a ndearnadh é a thaifead i scribhinn sula dtosóidh an triail. Beidh leas na n-ainmhithe trialach faoi réir maoirsíú tréidlachta agus cuirfear go hiomlán san aireamh é i rith mionsaothrú aon phrótagail trialach agus le linn na trialach.

Beidh sé de cheangal nósanna imeachta córasacha réamhshocraithe a bheith i bhfeidhm maidir leis na trialacha atá ina gceangal a eagrú, a dhéanamh, a dhoiciméadú, sonrái a bhailíú agus éifeachtúlachta na dtrialacha a fhíorú.

Déanfar trialacha cliniciúla i gcomhréir le prionsabail sheanbhunaithe dea-chleachtais, ach amháin mura bhfuil údar leo.

Sula dtosófar ar aon triail faoi fhíorchoinníollacha úsáide, ní mór toiliú feasach úinéir na n-ainmhithe atá le húsaíd sa triail a fháil agus a dhoiciméadú. Go háirithe, cuirfear úinéir na n-ainmhithe ar an eolas i scribhinn faoi na hiarmhaintí atá ag baint le páirt a ghlacadh sa triail maidir le hainmhithe ar cuireadh cóir leighis orthu a dhiúscairt tar éis sin nó maidir le hearraí bia a bhaint ar ainmhithe ar cuireadh cóir leighis orthu. Cuirfear cóip den fhógra sin arna chomhshíniú agus arna dhátú ag úinéir na n-ainmhithe isteach leis an doiciméadacht maidir leis na trialacha.

Mura ndéanfar an triail allamuigh le triail dhall, beidh feidhm analach ag forálacha Airteagal 55, Airteagal 56 agus Airteagal 57 maidir le hullmhóidí atá ceaptha lena n-úsáid i dtrialacha tréidlachta faoi fhíorchoinníollacha úsáide. I ngach cás, beidh na focal “lena úsáid i dtrialacha tréidlachta faoi fhíorchoinníollacha úsáide amháin” go soileáir doscriosta ar an lipéadú.

C a i b i d i l II

A. CEANGLAIS GHINEARÁLTA

1. Beidh údar maith le rogha na n-antaigainí nó na gcineálacha vacsaíne ar bhonn sonrai eipeazó-eolaíochta
2. Beidh na staidéir éifeachtúlachta a dhéanfar sa tsaotharlann ina dtrialacha cóimheasa ina n-áireofar ainmhithe cóimheasa nár cuireadh cóir leighis orthu murab é nach bhfuil údar leis sin ar chuíseanna leasa ainmhithe agus gur féidir éifeachtúlachta a léiriú ar dhóigh eile.

Go ginearálta, beidh trialacha a rinneadh faoi ghnáthchoinníollacha úsáide inar áiríodh ainmhithe cóimheasa nár cuireadh cóir leighis orthu ina dtaca ag na staidéir saotharlainne sin.

Tabharfar tuairisc ar na trialacha uile ar dhóigh a bheidh mionsonraithe go leor chun gur féidir iad a dhéanamh i dtrialacha rialaithe a dhéanfar ar iarratas ó na húdaráis inníúla. Léireoidh an t-imscrúdaitheoir bailíocht gach teicníochta ar baineadh feidhm aisti.

Tuairisceofar na torthaí uile a fuarthas, bíodh siad dearfach nó diúltach.

3. Léireofar éifeachtúlacht táirge íocshláinte tréidliacha imdhíoneolaíoch le haghaidh gach catagóire de na spriocspeicis ainmhí le haghaidh vacsaínithe, ag gach bealach tabhartha molta agus ag baint feidhme as an sceideal tabhartha molta. Déanfar tionchar antaishubstaintí a fuarthas go héighníomhach agus na cinn a fuarthas ó na máithreacha ar éifeachtúlacht vacsaíne a mheasúnú go leordhóthanach, más iomchuí. Mura bhfuil údar maith leis, bunófar teacht na himdhíonachta agus cé chomh fada is a mhair sí agus tacófar léi le sonraí ó thrialacha.
4. Léireofar éifeachtúlacht gach comhbáhair de tháirgí íocshláinte tréidliacht imdhíoneolaíoch infhiúsacha agus cumasctha. Má mholtar an táirge i gcomhair tabhartha i gcompháirt le nó ag an am céanna le táirge íocshláinte tréidliacha eile, léireofar go bhfuil siad comhoiriúnach.
5. Aon uair gur chuid de scéim vacsaínithe molta ag an iarratasóir é táirge, léireofar an éifeacht phríomhúil nó a tspreagann nó rannchuidíonn an táirge tréidliacha imdhíoneolaíoch chuig éifeachtúlacht na scéime ina hiomláine.
6. Is í an dáileog a úsáidfear ná cainníocht an táirge a mholtar le húsáid agus déanfar an bhaisc a úsáidtear i gcomhair tástála sábháilteachta a bhaint as báisc nó baisceanna a tháirgtear de réir an phróisis monaraíochta a thuairiscítear i gCuid 2 den iarratas.
7. Má tá ráiteas i dtaca le comhoiriúacht le táirgí imdhíoneolaíocha tréidliacha eile san achoimre ar shaintréithe an táirge, déanfar éifeachtúlacht an chomhthiomsaithe a imscrúdú. Tabharfar tuairisc ar aon idirghníomhú eile a bhfuil eolas fúthu le táirgí íocshláinte tréidliacha eile. Féadfar úsáid chomhthráthach agus chomhuaineach ar choinníoll go ndéantar í a thacú le staidéir iomchuí.
8. Le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliacha imdhíoneolaíocha chun fáthmheas a tugadh d'ainmhithe, léireoidh an t-iarratasóir cad í an bhrí a bhainfear as na freagairtí don táirge.
9. Le haghaidh vacsaíne a bhfuil sé ar intinn idirdhealú a dhéanamh idir ainmhithe vacsaínithe agus ainmhithe infhabhtaithe (vaicsáiní marcóra), i gcás go bhfuiltear ag maíomh maidir le héifeachtúlacht ag brath ar thástálacha fáthmheasa *in vitro*, soláthrófar sonraí leordhóthanacha ar na tástálacha fáthmheasa le gur féidir measúnú leordhóthanach ar héilimh ghaolmhara atá á ndéanamh maidir leis na hairónna marcóra.

B. TRIALACHA SAOTHARLAINNE

1. I bpriónsabal, déanfar léiriú éifeachtúlachta faoi choinníollacha saotharlainne a bhfuil smacht láidir orthu trí dhúshlán a thabhairt tar éis gur tugadh an táirge tréidliacha imdhíoneolaíoch don spriocainmhí faoi na dáláí úsáide molta. A mhéad is féidir é, déanfaidh na dáláí faoina ndéanfar an dúshlán aithris ar na dáláí nádúrtha le haghaidh infhabhtaithe. Soláthrófar sonraí faoin tréithchineál dúshlán agus a ábharthacht.

Le haghaidh vacsaíní atá beo, bainfear feidhm as báisc ina bhfuil an tithear nó an neart is lú ach amháin má tá údar maith leis. I gcomhair táirgí eile, bainfear feidhm as báisc ina bhfuil an t-ábhar gníomhach is lú ach amháin má tá údar maith leis.

2. Más féidir, déanfar an sásra imdhíoneolaíoch (trí mheán ceall/lionnach, aicmí logánta/ginearálta de ghlóbailín imdhíonachta) a dhéantar a thosú tar éis gur tugadh an táirge íocshláinte tréidliacha imdhíoneolaíoch do na spriocainmhithe trí bhealach tabhartha molta a shonrú agus a dhoiciméadú.

C. TRIALACHA ALLAMUIGH

1. Ach amháin má tá údar leis, cuirfear sonraí ó na staidéir allamuigh leis torthaí ó na staidéar saotharlainne, ag úsáid baisceanna de réir an phróisis mhonaraíochta a gcuirtear síos air san iarratas ar údarú margáiochta. Féadfar sábháilteachta agus éifeachtúlacht a imscrúdú araon sa staidéar allamuigh céanna.
2. Nuair nach féidir trialacha saotharlainne tacáiocht a thabhairt d'éifeachtúlacht, d'fhéadfadh trialacha allamuigh a bheith inghlactha.

CUID 5

Sonraí agus doiciméid

A. RÉAMHRÁ

Beidh san áireamh sa sainchomhad de staidéir shábháilteachta agus éifeachtúlachta réamhrá a shainmhíníonn an t-ábhar agus a léiríonn na tástálacha a rinneadh chun Cuid 3 agus Cuid 4 a chomhlíonadh chomh maith le hachoimre, le tagairtí mionsonraithe chuig an litriocht fhoilsithe. Beidh san achoimre sin plé oibachtúil ar na torthaí uile a fuarthas, agus tabharfar tátail maidir le héifeachtúlachta agus sábháilteachta an táirge íocshláinte tréidliacha. Léireofar agus pléifear aon tástálacha ná trialacha atá liostaithe

B. STAIDÉIR SHAOTHARLAINNE

Soláthrófar iad seo a leanas i ndáil le gach staidéar:

- (1) achoimre;
- (2) ainm an chomhlachta a rinne na staidéir;
- (3) prótacal turgnamhach mionsonraithe lena dtugtar tuairisc ar na modhanna, an gaireas agus na hábhair a úsáidtear, sonrái amhail speicis nó pór ainmhithe, catagóirí ainmhithe, cá bhfuair siad iad, a sainaithint agus a n-uimhreacha, na dálaí ina raibh siad ina gcónai agus conas a beatháodh iad (ina sonraítear, *inter alia*, cibé acu an raibh siad saor ó aon phataigín shonraithe agus/nó antasubstaint shonraithe, cineál agus cainníocht aon bhreiseán bheatha) dáileog, bealach, sceideal agus dátaí na tabhartha, cur síos agus údar maith leo de na modhanna staidrimh ar baineadh feidhm astu;
- (4) i gcás ainmhithe rialaithe, cibé acu an bhfuair siad placebo nó cóireáil ar bith;
- (5) i gcás cóireáil ainmhithe ar tugadh cóireáil dóibh agus nuair is iomchuí, an bhfuair siad an táirge trialach nó táirge eile údaraithe ag an gComhphobal.
- (6) gach rud a braitheadh go ginearálta agus ina aonair agus na torthaí a fuarthas (le meáin agus diallais chaighdeánacha), is cuma cibé dearfach nó diúltach. Cuirfear síos ar na sonraí le mionsonrái leordhóthanacha d'fhonn na torthaí a mheas go criticiúil neamhspléach óna míniú a thug a n-údar. Taispeánfar na sonraí loma i dtáblaí. Chun tacú leis an míniú agus leis an léiriú, féadfar atáirgthéid de thaifid, photomicreagraif, etc. a ghabháil leis na torthaí;
- (7) nádúr, minicíocht agus aga na bhfrithghníomhuithe díobhálacha a braitheadh;
- (8) líon na n-ainmhithe arna dtarraingt siar róluth ó na staidéir agus na cúiseanna leis an tarraingt siar sin;
- (9) anailís staitistiúil ar na torthaí, i gcás ina bhfuil gá le clár tástála, agus éagsúlacht laistigh de na sonraí;
- (10) cé chomh minic a tharlaíonn galar agus a chúrsa;
- (11) gach sonra i dtaca le táirgí íocshláinte tréidliachta (seachas an táirge atá faoi staidéar), air a raibh gá é a thabhairt le linn chúrsa an staidéir;
- (12) plé oibiachtúil ar na torthaí a fuarthas, ar ceann-siocair iad le táitil maidir le héifeachtúlacht agus sábháilteach an táirge.

C. STAIDÉIR ALLAMUIGH

Beidh dóthain sonraí i dtaca le staidéir allamuigh le gur féidir breithiúnas oibiachtúil a dhéanamh. Beidh na nithe seo a leanas san áireamh iontu:

- (1) achoimre;
- (2) ainm, seoladh, feidhm agus cailíochtaí an imscrúdaitheora i gceannas;
- (3) an áit inar tugadh an táirge agus an dáta ar a rinneadh é, an cód aitheantais ar féidir é a nascadh leis an ainm agus seoladh úinéir na n-ainmhithe;
- (4) sonraí phrótacal na trialach, lena dtugtar tuairisc ar na modhanna, an gaireas agus na hábhair a úsáidtear, sonrái amhail an bealach tabhartha, sceideal na tabhartha, an dáileog, catagóirí na n-ainmhithe, aga an fhaireacháin, an fhreagairt shéireolaíoch agus imscrúduithe eile a rinneadh ar na hainmhithe tar éis na tabhartha;
- (5) i gcás ainmhithe rialaithe, cibé acu an bhfuair siad placebo nó cóireáil ar bith;
- (6) sainaithint na n-ainmhithe a cóireáladh agus na n-ainmhithe rialaithe (le chéile nó ina n-aonair, mar is iomchuí), amhail an speiceas, pórtha nó cineálacha, aois, meáchan, gnéas, stádas fiseolaíoch;
- (7) cur síos gairid ar an modh bainistíocha agus beathaithe, ina sonraítear cineál agus cainníocht breiseáin bheatha ar bith atá sa bhia;
- (8) na sonraí uile ar aon rud a braitheadh, ar fheidhmíochtaí agus ar thorthaí (le meáin agus diallas caighdeánach); léireofar sonraí aonair nuair a dhéantar tástálacha agus tomhais ar ainmhithe aonair;
- (9) gach rud a braitheadh agus torthaí na staidéar, má tá siad dearfach nó diúltach, le ráiteas iomlán ar na rudaí a braitheadh agus torthaí na dtástálacha oibiachtúla de ghníomhaíocht atá de dhíth chun an táirge a mheasúnú; caithfear na teicníochtaí ar baineadh feidhm astu a shonrú agus caithfear míniú a thabhairt ar cad is brí le haon mhodhnú sna torthaí;

- (10) éifeachtaí ar fheidhmíocht na n-ainmhithe;
- (11) líon na n-ainmhithe arna dtarraingt siar róluth ó na trialacha agus na cúiseanna leis an tarraingt siar sin;
- (12) nádúr, minicíocht agus aga na bhfrithghníomhuithe díobhálacha a braitheadh;
- (13) cé chomh minic a tharlaíonn galar agus a chúrsa;
- (14) gach sonra maidir le táirgí íocshláinte tréidliachta (seachas an táirge faoi staidéar) a tugadh roimh an táirge tástala nó i gcomhthráth leis nó i rith na tréimhse faireacháin; sonraí aon idirghníomhaíochta a tugadh faoi deara;
- (15) plé oibiachtúil ar na torthaí a fuarthas, ar ceann-siocair iad le táitail maidir le héifeachtúlacht agus sábháilteachta an táirge.

CUID 6

Tagairtí bibleagrafaíochta

Déanfar na tagairtí bibleagrafacha atá luaite san achoimre faoi Chuid 1 a liostú go mionsonraithe agus déanfar cóipeanna díobh a chur ar fáil.

TITLE III

Ceanglais maidir le hiarratais shonracha ar údarú margáiochta

1. Táirgí íocshláinte tréidliachta cineálacha

In iarratais bunaithe ar Airteagal 13 (táirgí íocshláinte tréidliachta cineálacha) beidh na sonraí dá dtagraítear i gCodanna 1 agus 2 de Theideal 1 den larscríbhinn seo maille le measúnú riosca comhshaoil agus sonraí lena léirítear gurb ionann comhdhéanamh, idir cháilfócht agus chainníocht, na substaintí gníomhacha sa táirge agus gurb ionann an fhoirm chógaísíochta dósan agus don táirgí íocshláinte tagartha agus sonraí lena léirítear bithchoibhéis leis an táirge íocshláinte tagartha. Más táirgí íocshláinte bitheolaíoch é an táirgí íocshláinte tréidliachta tagartha, déanfar na ceanglais maidir le doiciméadacht i Roinn 2 le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta bitheolaíocha cosúla a chomhlíonadh.

I gcomhair táirgí íocshláinte bitheolaíocha cineálacha síreoidh na hachoimí mionsonraithe agus criticiúla ar sábháilteachta agus éifeachtúlacht go háirithe ar na nithe seo a leanas:

- an foras atá leis an éileamh go bhfuil cosúlacht bhunúsach ann,
- achoimre ar eisíontais atá i mbaisceanna den tsubstaint ghníomhach nó de na substaintí gníomhacha agus den táirgí íocshláinte críochnaithe (agus, más ábhartha, torthaí an dianscaoilte a thagann chun cinn le linn a stórála) atá beartaithe lena n-úsáid sa táirgí maidir le measúnú ar na heisíontais sin,
- measúnú ar na staidéir ar bhithchoibhéis nó údar maidir leis an gcúis a bhí le gan staidéir a dhéanamh le tagairt don treoir bhunaithe,
- más infheidhme, cuirfidh an t-iarratasóir sonraí breise ar fáil chun a léiriú go bhfuil airónna coibhéisearcha sábháilteachta agus éifeachtúlachta ag salainn, eistir nó díorthaigh táirgí ghníomhaigh údaraithe; sna sonraí sin beidh fianaise nach bhfuil aon athrú ar airónna chógaíochtaíteacha ná cágasdimicíula na párite teiripí agus/nó ar thocsaineacht a d'fhéadfadh difear a dhéanamh don phróifíl sábháilteachta/éifeachtúlachta.

Gach maíomh atá san achoimre ar shaintréithe an táirge nach léirionn airónna an táirge cágasíochta agus/nó a ghrúpa teiriúpeach ná nach intuigthe astu iad, pléifear é sna forbhreathearnuithe agus sna hachoimí, bíodh siad cliniciúil nó neamhchliniciúil, agus beidh bunús leis le fáil sa litríocht fhoilsithe agus/nó i staidéir bhreise.

I gcás táirgí íocshláinte tréidliachta atá ceaptha lena dtabhairt trí bhealaí ionmháthánacha, fochraicneacha nó trasdeirmeacha, cuirfear na sonraí breise seo a leanas ar fáil:

- fianaise lena léiriú go mbíonn ídiú iarmhar ón suíomh tabhartha ann atá coibhéiseach nó éagsúil, rud is féidir a chruthú le staidéir iomchuí ar ídiú iarmhar,
- fianaise lena léiriú go mbíonn fulaingt ag na spriocainmhithe ag an suíomh tabhartha, rud is féidir a chruthú le staidéir iomchuí ar fhualaingt an spriocainmhí.

2. Táirgí íocshláinte tréidliachta bitheolaíocha comhchosúla

I gcomhréir le hAirteagal 13(4), i gcás nach gcomhlíonann táirgí íocshláinte tréidliachta bitheolaíoch atá cosúil le táirgí íocshláinte tréidliachta bitheolaíoch tagartha na coinníollacha atá sa sainmhíniú ar an táirgí íocshláinte cineálach, ní bheidh an fhaisnéis atá le sóláthar teoranta do Chodanna 1 agus 2 (sonraí cágasíochta, ceimiceacha agus bitheolaíocha), a bhfuil sonraí bithchoibhéis agus bith-infhaighteachta curtha leis. Sna cásanna sin, cuirfear sonraí breise ar fáil, go háirithe sonraí i ndáil le sábháilteachta agus éifeachtúlacht an táirge.

- Déanfar cineál agus méid na sonraí breise (staidéir thocsaineolaíoch agus shábháilteachta eile agus staidéir chliniciúla iomchuí) a chinneadh ar bhonn cás ar chás i gcomhréir leis na treoirlínte eolaíocha ábhartha.
- De bharr éagsúlacht na dtáirgí íocshláinte tréidliachta bitheolaíocha, cinnfidh an t-údarás inniúil na stáidéir is gá a tuaradh i gCodanna 3 agus 4, ag cur san áireamh na hairionna sonracha de gach táirge íocshláinte tréidliachta bitheolaíocha.

Tabharfar aghaidh ar na prionsabail ghinearálta atá le cur i bhfeidhm i dtreoirlíne a ghlacfaidh an Ghníomhaireacht, ag cur san áireamh airionna an táirge íocshláinte tréidliachta bitheolaíocha lena mbaineann. Má tá níos mó ná tasc amháin ag an táirge íocshláinte tréidliachta bitheolaíoch tagartha, beidh údar maith le héifeachtúlacht agus sábháilteachta an táirge íocshláinte tréidliachta bhitheolaíoch a mhaítear a bheith cosúil leis, nó más gá, léireofar leis féin i gcomhair gach ceann de na tascá maíte.

3. Úsáid sheanbhunaithe tréidliachta

I gcás táirgí íocshláinte tréidliachta a raibh a substaint ghníomhach nó a substaintí gníomhacha in “úsáid tréidliachta sheanbhunaithe” dá dtagraítear in Airteagal 13a agus éifeachtúlacht dhoiciméadaithe agus leibhéal sábháilteachta inghlactha acu, is gá na nithe seo a leanas a sholáthar:

Seolfaidh an t-iarratasóir isteach Codanna 1 agus 2 mar atá tuairiscithe i dTeideal I den Iarscríbhinn seo.

I gcomhair Chodanna 3 agus 4, díreoidh leabharliosta eolaíoch mionsonraithe ar gach gné den tsábháilteachta agus den éifeachtúlacht.

Beidh feidhm ag na rialacha sonracha seo a leanas d'fhoínn úsáid tréidliachta sheanbhunaithe a léiriú:

- 3.1. Cuirfear na fachtóirí seo a leanas san áireamh d'fhoínn úsáid tréidliachta sheanbhunaithe comhábhair táirgí íocshláinte tréidliachta a bhunú:
 - (a) an t-am ar úsáideadh an t-ábhar gníomhach lena linn;
 - (b) gnéithe cainníochtúla d'úsáid na substainte gníomhaí;
 - (c) an méid suime a léiríonn eolaithe in úsáid na substainte gníomhaí (a léirítear i litríocht eolaíoch atá foilsithe);
 - (d) comhleanúnachas measúnuithe eolaíocha.

B'fhéidir go mbeidh tréimhsí ama éagsúla de dhíth chun úsáid sheanbhunaithe substaintí éagsúla a bhunú. Cibé ar bith, mar sin féin, ní bheidh an tréimhse ama a bheidh de dhíth chun úsáid tréidliachta sheanbhunaithe de chomhábhar táirge íocshláinte a bhunú níos lú ná 10 m bliana ón gcéad úsáid chórasach a baineadh as an substaint sin a doiciméadadh mar thíairge íocshláinte tréidliachta sa Chomphobal.

- 3.2. Beidh tuairisc sa doiciméadacht a chuir an t-iarratasóir isteach ar gach gné de shábháilteachta agus/nó de mheasúnú éifeachtúlachta an táirge don tasc molta sa spriocspeiceas ag úsáid bhealach tabhartha molta an táirge agus an chórais dáileoge. Ní mór dó athbhreithniú ar an litríocht ábhartha a áireamh nó tagairt don athbhreithniú sin, ag cur san áireamh na staidéir réamh-mhargáiochta agus iarmhargáiochta agus litríocht eolaíoch fhoilsithe maidir le taithí i bhfoirm staidéir eipidéimeolaíocha agus go háirithe staidéir eipidéimeolaíocha chomparáideacha. Tuairisceofar an doiciméadacht uile, bíodh sí dearfach nó diúltach. Maidir leis na forálacha i dtaca le húsáid tréidliachta sheanbhunaithe, is gá go háirithe an tagairt bhibleagrafach sin a shoiléiriú d'fhoinsí fianaise eile (staidéir iarmhargáiochta, staidéir eipidéimeolaíocha etc.) agus ní hamháin sonraí atá gaolta le táistílachá agus trialacha féadfaidh siada bheith mar chruthú bailí sábháilteachta agus éifeachtúlachta táirge má mhíníonn iarratas agus má thugann sé údar maith le húsáid na bhfoinsí faisnéise go sásúil.
- 3.3. Caithfear aird faoi leith a thabhairt ar aon fhaisnéis atá in easnamh agus caithfear míniú a thabhairt céin fáth gur féidir tacú le léiriú leibhéal sábháilteachta agus/nó éifeachtúlachta inghlactha cé go bhfuil roinnt staidéar in easnamh.
- 3.4. Caithfidh na hachoirí mionsonraithe agus criticiúla maidir le sábháilteachta agus éifeachtúlachta ábharthacht aon sonraí a cuireadh isteach a mhíniú a bhaineann le táirge atá éagsúil ón táirge a bhfuil sé ar intinn é a mhargú. Caithfear breithiúnas a dhéanamh ar féidir an táirge a ndearnadh staidéar air a mheas a bheith cosúil le táirge comhchosúil ar cuireadh iarratas ar údarú margáiochta ina leith isteach in ainneoin na ndifriochtaí atá ann faoi láthair.
- 3.5. Tá tábhacht faoi leith ag baint le taithí iarmhargáiochta a bhaineann le táirgí eile ina bhfuil na comhábhair chéanna agus cuirfidh iarratasóirí béim ar leith ar an tsaincheist seo.

4. Comhthárgí íocshláinte tréidliachta

I gcomhair iarratas atá bunaithe ar Airteagal 13b, soláthrófar sainchomhad ina bhfuil Codanna 1, 2, 3 agus 4 don táirge íocshláinte tréidliachta atá comhdhéanta. Ní gá staidéir a chur ar fáil maidir le sábhálteacht agus éifeachtúlacht gach substaintí gníomhaí. Os a choinne sin, féadfar faisnéis faoi shubstantí aonair a chur isteach san iarratas ar bhuanteaglaim. Má chuirtear sonraí isteach i ndáil le gach substaintí gníomhach aonair maille leis na tástálacha sábhálteachta úsáideora, na staidéir ar ídiú iarmhar agus na staidéir chliniciúla ar an gcomhtháirge buan, féadfar a mheas gur údar iomchuí é sin le sonraí a fhágáil ar lár i ndáil leis an gcomhtháirge, mar gheall ar leas na n-ainmhithe agus chun nach ndéanfar tástáil nach gá ar ainmhithe, fad is nach bhfuil amhras ann go bhfuil imoibriú ann as a dtagann tocsaineacht bhereise. Más infheidhme, cuirfear faisnéis maidir le láithreáin mhonaraíochta agus an measúnú sábhálteachta ar gníomhaithe coimhthíocha ar fáil.

5. Iarratais ar thoiliú feasach

Sna hiarratais ar bhonn Airteagal 13c áireofar na sonraí a bhfuil tuairisc orthu i gCuid 1 de Theideal 1 den Iarscríbhinn sin, ar choinníoll gur thug sealbhóir an údaráithe margáiochta don táirge íocshláinte tréidliachta bunaidh a thoiliú don iarratasóir tagairt a dhéanamh d'inneachar Chodanna 2, 3 agus 4 de shainchomhad an táirge sin. Sa chás sin, ní gá achoimí mionsonraithe criticiúla maidir le cailíocht, sábhálteacht agus éifeachtúlacht a chur isteach.

6. Doiciméadacht d'iarratais in imthosca eisceachtúla

Féadfar údarú margáiochta a thabhairt faoi réir coinníollacha agus srianta sonracha lena gceanglaítear ar an iarratasóir nósanna imeachta sonracha a thabhairt isteach, go háirithe nósanna imeachta maidir le sábhálteacht agus éifeachtúlacht an táirge íocshláinte tréidliachta, nuair a fhéadfaidh, mar a fhóráiltear dó in Airteagal 26(3) na Treorach sin, an t-iarratasóir a léiriú nach féidir leis sonraí cuimsitheacha a chur ar fáil maidir le héifeachtúlacht agus sábhálteacht faoi gnáthchoinníollacha úsáide.

Ba cheart sainaithint na gceanglas fior-riachtanach do na hiarratais uile a luaitear sa roinn seo a bheith faoi réir treoirínta a ghlaçfaidh an Ghníomhaireacht.

7. Iarratais mheasctha ar údarú margáiochta

Is éard is iarratais ar údarú margáiochta measctha ann ná iarratais ina bhfuil Cuid 3 agus/nó Cuid 4 den sainchomhad staidéir sábhálteachta agus éifeachtúlachta a rinne an t-iarratasóir chomh maith le tagairt bhibleagrafacha. Tá gach cuid eile ann i gcomhréir leis an struchtúr a bhfuil cur síos air i gCuid 1 de Theideal 1 den Iarscríbhinn sin. Is ar bhonn gach cáis ar leith a ghlaçfaidh an t-údarás inniúil an fhormáid arna moladh ag an iarratasóir.

TEIDEAL IV

Ceanglais maiindr le hiarratais ar údarú margáiochta le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta áirithe

Leagtar síos sa chuid seo ceanglais shonracha le haghaidh táirgí íocshláinte tréidliachta sainaitheanta a bhaineann lecineál na substaintí gníomhacha atá ann.

1. Táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha

A. MÁISTIRCHOMHAID ANTAIGINÍ VAICSIÉ

I gcás táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha áirithe agus de mhaolú ar fhórálacha Theideal II, Cuid 2, Roinn C de shubstantí gníomhacha, déantar coincheap na Máistirchomhad Antaiginí Vacsaíne a thabhairt isteach.

Chun críche na hIarscríbhinn seo, ciallaíonn Máistirchomhad Antaiginí Vacsaíne cuid saorsheasaimh den sainchomhad iarratas ar údarú margáiochta do vacsaín, ina bhfuil an fhaisnéis ábhartha cháilíochta uile maidir le gach ceann de na substaintí gníomhacha atá ina chuid den táirge íocshláinte tréidliachta sin. Is ceadmhach baint a bheith ag an gcuid saorsheasaimh sin le ceann amháin nó níos mó de na vacsaíni aonfhiúsacha agus/nó de na comhvacsáiní a chuireann an t-iarratasóir céanna nó sealbhóir an údaráithe margáiochta céanna isteach.

Is í an Ghníomhaireacht a ghlaçfaidh treoirínta eolaíocha maidir le máistirchomhad vacsaíni antaiginí a chur isteach agus meastóireacht a dhéanamh orthu. Leanfar leis an nós imeachta chun máistirchomhad antaiginí vacsaíni a chur isteach agus a mheas de réir na treorach arna foilsíú ag an gComisiún sna Ríalacha lena ríalaítear táirgí móchaine san Aontas Eorpach, Imleabhar 6B, Fógra d'íarratasóirí.

B. SAINCHOMHAD ILCHINEÁLACH

I gcás táirgí íocshláinte tréidliachta imdhíoneolaíocha áirithe (an galar béal agus crúb, fliú éanúil agus galar gormtheanga) agus de mhaolú ar fhórálacha Theideal II, Cuid 2, Roinn C de shubstantí gníomhacha, déantar coincheap an tsainchomhad ilchineálaigh a thabhairt isteach.

Ciallaíonn sainchomhad ilchineálaich comhad aonair ina bhfuil na sonraí ábhartha do mheasúnú uathúil criochnúil ar na roghanna éagsúla cineálacha nó de theaglamaí cineálacha lenar féidir vascaíní in aghaidh víris atá malartach maidir le hantaiginí a údarú.

Glacfaidh an Ghníomhaireacht le treoirlínte eolaíocha i gcomhair sainchomhad ilchineálach a chur isteach agus a mheasúnú. Leanfar leis an nós imeachta chun sainchomhad ilchineálach a chur isteach agus a mheas de réir na treorach arna foilsíú ag an gCoimisiún sna Rialacha lena rialáitear tárgí móchaine san Aontas Eorpach, Imleabhar 6B, Fógra d'íarratasóirí.

2. Tárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha

Leagtar amach sa roinn seo forálacha sonracha maidir le cur i bhfeidhm Teideal I, Codanna 2 agus 3 ar thárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha mar a shainmhínítear in Airteagal 1(8).

CUID 2

Beidh feidhm ag forálacha de Chuid 2 maidir leis na doiciméid a tíolcadh i gcomhréir le hAirteagal 18 sa chlárú simplithe de thárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha dá dtagraítear in Airteagal 17(1) chomh maith leis na doiciméid le haghaidh údarú tárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha eile dá dtagraítear in Airteagal 19(1) leis an hathruithe seo a leanas.

(a) Téarmaíocht

Beidh ainm Laidine an stoic hoiméapataigh a bhfuil tuairisc air sa sainchomhad iarratais ar údarú margáochta i gcomhréir leis an teideal Laidine atá in *Pharmacopoeia Eorpach* nó, ina éagmas sin, in *pharmacopoeia* oifigiúil de chuid Ballstáit. Más ábhartha, cuirfear na hainmneacha traidisiúnta a úsáidtear i ngach Ballstát ar fáil.

(b) Rialú ar ábhair thosaigh

Cuirfear sonraí breise i ndáil leis an stoc hoiméapatach leis na sonraí agus na doiciméid maidir leis na hábhair thosaigh a ghabhfaidh leis an iarratas i.e. na hábhair uile lena n-áirítear na hamhábhair agus ábhair idirmheánacha go dtí an caolú deiridh atá le cur isteach sa tárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatach críochnaithe.

Beidh feidhm ag na ceanglais cháilíochta ghinearálta maidir leis na hábhair thosaigh agus na hamhábhair agus maidir le hidirchéimeanna an phróisis monaraíochta go dtí an caolú deiridh atá le cur isteach sa tárgí íocshláinte tréidliachta críochnaithe. Má bhíonn comhpháirt thocsaineach ann, rialófar sin, más féidir, sa chaolú deiridh. Mar sin féin, murar féidir sin de dheasca caolú ard, is gnách go rialófar an chomhpháirt thocsaineach ag céim níos luaithé. Ní mór tuairisc iomlán a thabhairt ar gach céim den phróiseas monaraíochta ó na hábhair thosaigh go dtí an caolú deiridh atá le cur isteach sa tárgí íocshláinte críochnaithe.

Má bhaineann caoluithe leis an bpróiseas, tabharfar na céimeanna caolaithe sin i gcomhréir leis na modhanna monaraíochta hoiméapatacha atá leagtha síos sa mhonograf ábhartha de *Pharmacopoeia Eorpach* nó, ina éagmas sin, in *pharmacopoeia* oifigiúil de chuid Ballstáit.

(c) Tástálacha rialaithe ar an tárgí íocshláinte críochnaithe

Beidh feidhm ag na ceanglais cháilíochta ghinearálta ar na tárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha críochnaithe. Tabharfaidh an t-iarratasóir údar iomchuí le haon eisceacht.

Déanfar na comhpháirteanna uile atá ábhartha ó thaobh na toscaineolaíochta de a shainaithint agus a mheasúnú. Más féidir údar a thabhairt lena léirítear nach féidir na comhpháirteanna uile atá ábhartha ó thaobh toscaineolaíochta de a shainaithint agus a mheasúnú (e.g. toisc iad a bheith caolaithe sa tárgí íocshláinte críochnaithe) léireofar an cháilíocht le bailíochtú iomlán ar an bpróiseas monarúcháin agus caolaithe.

(d) Tástálacha cobhsaíochta

Léireofar go bhfuil an tárgí críochnaithe cobhsaí. Is féidir sonraí cobhsaíochta ó na stoic hoiméapatacha a aistriú go caoluithe nó go neartchaoluithe a rinneadh as na stoic sin. Murar féidir an tsubstant ghníomhach a shainaithint ná a mheasúnú de sheasca mhéid an chaolaithe, féadfar sonraí cobhsaíochta na foirme cóbaisíochta a áireamh.

CUID 3

Beidh feidhm ag forálacha Chuid 3 maidir le clárú simplithe do thárgí íocshláinte tréidliachta hoiméapatacha dá dtagraítear in Airteagal 17(1) den Treoir seo leis an tsonraíocht seo a leanas, gan dochar d'fhorálacha Rialachán (CEE) Uimh. 2377/90 i gcás substaintí a cuireadh isteach sna stoic hoiméapatacha a bhfuil sé beartaithe iad a thabhairt do speicis ar bia-ainmhithe iad.

Má bhíonn aon fhaisnéis in easnamh, ní mór údar a thabhairt leis sin, e.g. ní mór údar a thabhairt chun a mhíniú conas is féidir a chruthú gur leor an léiriú go bhfuil leibhéal sábhailteachta inghlactha ann ainneoin roinnt staidéar a bheith in easnamh.

IARSCRÍBHINN III

LIOSTA DE NA HOIBLEAGÁIDÍ DÁ DTAGRAÍTEAR IN AIRTEAGAL 136(1)

- (1) an oibleagáid, mar iarratasóir, faisnéis bheacht agus doiciméadacht bheacht a sholáthar dá dtagraítear in Airteagal 6(4);
- (2) an oibleagáid, in iarratas a cuireadh isteach i gcomhréir le hAirteagal 62, na sonraí dá dtagraítear i bpointe (b) de mhír 2 den Airteagal sin a sholáthar;
- (3) an oibleagáid na coinníollacha dá dtagraítear in Airteagal 23 agus Airteagal 25 a chomhlíonadh;
- (4) an oibleagáid na coinníollacha áirithe san údarú margáiochta i gcomhair táirge íocshláinte tréidliachta a chomhlíonadh, amhail dá dtagraítear in Airteagal 36(1);
- (5) an oibleagáid chun aon mhodhnú is gá a thabhairt isteach i dtéarmaí an údaraithe mhargaíochta chun dul chun cinn teicniúil agus eolaíoch a chur san áireamh agus chun a chumasú go ndéanfar na táirgí íocshláinte tréidliachta a mhonarú agus go mbeidh siad seiceáilte ag modhanna eolaíocha a nglactar go coitianta leo, dá bhforáiltear in Airteagal 58(3);
- (6) an oibleagáid chun an achoimre ar shaintréithe an táirge, billeog phacáiste agus lipéadú a choimeád cothrom le dáta leis an eolas eolaíoch reatha, dá bhforáiltear in Airteagal 58(4);
- (7) an oibleagáid chun na dátaí a thaifead sa bhunachar sonraí táirgí nuair a chuirtear a tháirgí íocshláinte tréidliachta atá údaraithe ar an margadh agus eolas maidir le hinfhaighteacht gach táirge íocshláinte tréidliachta i ngach Ballstát ábhartha agus, mar is infheidhme, na dátaí d'aon uair a cuireadh údaraithe margáiochta lena mbaineann ar fionraí nó gur cúlghairmeadh iad, mar aon le sonraí a bhaineann le méid díolachán an táirge íocshláinte, dá bhforáiltear in Airteagal 58(6) agus in Airteagal 58(11) faoi seach;
- (8) an oibleagáid chun aon sonraí a léiríonn go bhfanann an chothromaíocht sochair-riosca dearfach a sholáthar laistigh den teorainn ama a socraíodh ar iarratas ó údarás inniúil nó ón nGníomhaireacht, dá bhforáiltear in Airteagal 58(9);
- (9) an oibleagáid aon fhaisnéis nua a d'fhéadfadh a bheith mar údar ar mhodhnú ar théarmaí an údaraithe mhargaíochta a sholáthar, aon toirméasc nó srian forchurtha ag na húdarás inniúla in aon thír ina ndéantar an táirge íocshláinte tréidliachta a mhargú a chur in iúl, nó chun aon fhaisnéis a d'fhéadfadh tionchar a imirt ar mheasúnú rioscaí agus tairbhí an táirge íocshláinte a sholáthar, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 58(10);
- (10) an oibleagáid chun an táirge íocshláinte tréidliachta a chur ar an margadh i gcomhréir le hinneachar achoimre shaintréithe an táirge agus an lipéadú agus an billeog phacáiste atá san údarú margáiochta;
- (11) an oibleagáid teagmhais dhíobhálacha amhrasta le haghaidh a gcuid táirgí íocshláinte tréidliachta a thaifead agus a thuirisciú, i gcomhréir le hAirteagal 76(2);
- (12) an oibleagáid chun sonraí cógas-aireachais sonracha a bhailíú de bhreis ar na sonraí a liostaítear in Airteagal 73(2) agus chun staidéir iarmhurgaíochta a dhéanamh i gcomhréir le hAirteagal 76(3);
- (13) an oibleagáid a áirithiú go ndéantar fógaírtí poiblí i ndáil le faisnéis i dtaobh buarthaí cógas-aireachais a chur i láthair ar bhealach oibiachtúil nach ndéanann daoine a chur ar mhíthreoir agus go ndéantar iad sin a chur i bhfógra chuit ag nGníomhaireacht, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 77(11);
- (14) an oibleagáid chun córas cógas-aireachais a oibriú ar mhaithle le cúramí cógas-aireachais a chomhlíonadh, lena n-áirítear cothabháil mháistirchomhad de chóras cógas-aireachais i gcomhréir le hAirteagal 77;
- (15) an oibleagáid, arna iarraidh sin ag an nGníomhaireacht, cóip de mháistirchomhad a chóras cógas-aireachais a thíolcadh, amhail dá bhforáiltear in Airteagal 79(6);
- (16) an oibleagáid chun próiseas bainistithe ar chomharthaí a dhéanamh agus torthaí an phróisis sin a thaifeadadh i gcomhréir le hAirteagal 81(1) agus (2);
- (17) an oibleagáid chun gach faisnéis atá ar fáil a sholáthar don Ghníomhaireacht a bhaineann leis an tarchur ar leas an Aontais, amhail dá dtagraítear in Airteagal 82(3).

IARSCRÍBHINN IV

TÁBLA COMHGHAOIL

Treoir 2001/82/CE	An Rialachán seo
Airteagal 1	Airteagal 4
Airteagal 2(1)	Airteagal 2(1)
Airteagal 2(2)	Airteagal 3
Airteagal 2(3)	Airteagal 2(2),(3) agus (4)
Airteagal 3	Airteagal 2(4)
Airteagal 4(2)	Airteagal 5(6)
Airteagal 5	Airteagal 5
Airteagal 5(1) an dara abairt	Airteagal 38(3)
Airteagal 5(2)	Airteagal 58(1)
Airteagal 6(1), (2)	Airteagal 8(3)
Airteagal 6(3)	Airteagal 8(4)
Airteagal 7	Airteagal 116
Airteagal 8	Airteagal 116
Airteagal 8 an tríú abairt	
Airteagal 9	Airteagal 9
Airteagal 10	Airteagal 112
Airteagal 11	Airteagal 113, Airteagal 114 agus Airteagal 115
Airteagal 12	Airteagal 8
Airteagal 13(1)	Airteagal 18
Airteagal 13(2)	Airteagal 4(8) agus (9)
Airteagal 13(3),(4)	Airteagal 19
Airteagal 13(5)	Airteagal 38, Airteagal 39 agus Airteagal 40
Airteagal 13(6)	Airteagal 41
Airteagal 13a	Airteagal 22
Airteagal 13b	Airteagal 20
Airteagal 13c	Airteagal 21

Treoir 2001/82/CE	An Rialachán seo
Airteagal 14	Airteagal 35
Airteagal 16	Airteagal 85
Airteagal 17	Airteagal 86
Airteagal 18	Airteagal 87
Airteagal 19	Airteagal 85
Airteagal 20	Airteagal 85
Airteagal 21(1)	Airteagal 47
Airteagal 21(2)	Airteagal 46
Airteagal 22	Airteagal 48
Airteagal 23	Airteagal 28 agus Airteagal 29
Airteagal 24	Airteagal 30
Airteagal 25	Airteagal 33
Airteagal 26(3)	Airteagal 25 agus Airteagal 26
Airteagal 27	Airteagal 58
Airteagal 27a	Airteagal 58(6)
Airteagal 27b	Airteagal 60
Airteagal 28	Airteagal 5(2)
Airteagal 30	Airteagal 37
Airteagal 31	Airteagal 142 agus Airteagal 143
Airteagal 32	Airteagal 49 agus Airteagal 52
Airteagal 33	Airteagal 54
Airteagal 35	Airteagal 82
Airteagal 36	Airteagal 83
Airteagal 37	Airteagal 84
Airteagal 38	Airteagal 84
Airteagal 39	Airteagal 60
Airteagal 40	Airteagal 129
Airteagal 44	Airteagal 88
Airteagal 45	Airteagal 89
Airteagal 46	Airteagal 90

Treoir 2001/82/CE	An Rialachán seo
Airteagal 47	Airteagal 90
Airteagal 48	Airteagal 92
Airteagal 49	Airteagal 90
Airteagal 50	Airteagal 93 agus Airteagal 96
Airteagal 50a	Airteagal 95
Airteagal 51	Airteagal 89
Airteagal 52	Airteagal 97
Airteagal 53	Airteagal 97
Airteagal 55	Airteagal 97
Airteagal 56	Airteagal 97
Airteagal 58	Airteagal 10 agus Airteagal 11
Airteagal 59	Airteagal 12
Airteagal 60	Airteagal 11(4)
Airteagal 61	Airteagal 14
Airteagal 64	Airteagal 16
Airteagal 65	Airteagal 99 agus Airteagal 100
Airteagal 66	Airteagal 103
Airteagal 67	Airteagal 34
Airteagal 68	Airteagal 103
Airteagal 69	Airteagal 108
Airteagal 70	Airteagal 111
Airteagal 71	Airteagal 110
Airteagal 72	Airteagal 73
Airteagal 73	Airteagal 73 agus Airteagal 74
Airteagal 74	Airteagal 78
Airteagal 75	Airteagal 77
Airteagal 76	Airteagal 79
Airteagal 78(2)	Airteagal 130

Treoir 2001/82/CE	An Rialachán seo
Airteagal 80	Airteagal 123
Airteagal 81	Airteagal 127
Airteagal 82	Airteagal 128
Airteagal 83	Airteagal 129 agus Airteagal 130
Airteagal 84	Airteagal 134
Airteagal 85(1),(2)	Airteagal 133
Airteagal 85(3)	Airteagal 119 agus Airteagal 120
Airteagal 87	Airteagal 79(2)
Airteagal 88	Airteagal 146
Airteagal 89	Airteagal 145
Airteagal 90	Airteagal 137
Airteagal 93	Airteagal 98
Airteagal 95	Airteagal 9(2)
Airteagal 95a	Airteagal 117

ISSN 1977-0839 (leagan leictreonach)
ISSN 1725-2571 (leagan páipéir)



Oifig Foilseachán an Aontais Eorpaigh
2985 Lucsamburg
LUCSAMBURG

GA