



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
Single Market Enforcement
Notification of Regulatory Barriers

Číslo oznámení : 2018/0381/LT (Lithuania)

Návrh nařízení ministra zdravotnictví Litevské republiky o změně nařízení ministra zdravotnictví Litevské republiky č. 5 ze dne 6. ledna 2000, kterým se přijímají seznamy omamných a psychotropních látek

Datum přijetí : 26/07/2018

Ukončení odkladné lhůty : 29/10/2018 (closed)

Message

Zpráva 002

Zpráva od Komise - TRIS/(2018) 02087

směrnice (EU) 2015/1535

Překlad zprávy 001

Oznámení: 2018/0381/LT

No abre el plazo - Nezahajuje odklady - Fristerne indledes ikke - Kein Fristbeginn - Viivituste perioodi ei avata - Καμμία έναρξη προθεσμίας - Does not open the delays - N'ouvre pas de délais - Non fa decorrere la mora - Neietekmė atlikšanu - Atidėjimai nepradedami - Nem nyitja meg a késések - Ma' jiftaħ il-perijodi ta' dawmien - Geen termijnbegin - Nie otwiera opóźnień - Não inicia o prazo - Neotvorí oneskorenia - Ne uvaja zamud - Määräaika ei ala tästä - Inleder ingen frist - He ce предвижда период на прекъсване - Nu deschide perioadele de stagnare - Nu deschide perioadele de stagnare.

(MSG: 201802087.CS)

1. MSG 002 IND 2018 0381 LT CS 26-07-2018 LT NOTIF

2. LT

3A. Lietuvos standartizacijos departamentas

Algirdo g. 31, LT- 03219 Vilnius

Tel. +370 (5) 270 9358

Elektroninis paštas dir9834@lsd.lt

3B. Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija

Vilniaus g. 33, LT- 01506 Vilnius

Tel. +370 (5) 266 14 02, faks. +370 (5) 266 14 02

Elektroninis paštas ministerija@sam.lt

4. 2018/0381/LT - C00C

5. Návrh nařízení ministra zdravotnictví Litevské republiky o změně nařízení ministra zdravotnictví Litevské republiky č. 5 ze dne 6. ledna 2000, kterým se přijímají seznamy omamných a psychotropních látek

6. V souladu s ustanoveními zákona Litevské republiky č. XIII-1161, kterým se mění články 1, 2, 3, 4 a 103, přečíslovává a mění článek 211 zákona č. VIII-602 o kontrole omamných a psychotropních látek, a přidává se článek 61 a oddíl 41 (dále jen „zákon č. XIII-1161“) přijatého litevským parlamentem (Seimas) dne 17. května 2018, se zavádějí opatření pro omezení trhu s ohledem na dvě chemické látky spolu s návrhem na jejich zařazení na nově schválený seznam IV omamných a psychotropních látek. Návrhem se navrhuje zařazení látky 1,4-Butanediol (1,4-BD) a gamma-Butyrolakton (GBL) na seznam IV.



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
Single Market Enforcement
Notification of Regulatory Barriers

7. -

8. Zákon Litevské republiky č. XIII-1161, kterým se mění články 1, 2, 3, 4 a 103, přechází a mění článek 211 zákona č. VIII-602 o kontrole omamných a psychotropních látek, a přidává se do článku 61 a oddílu 41 stanovený seznam IV pro omamné a psychotropní látky, za účelem zařazení omamných a psychotropních látek, které mohou být využívány pro zdravotnické účely a/nebo pro účely odvětví, které nesouvisí s farmaceutickými výrobky, ale jsou nebezpečné pro lidské zdraví z důvodu jejich škodlivého účinku při jejich zneužití. Návrhem nařízení ministra zdravotnictví Litevské republiky o změně nařízení ministra zdravotnictví Litevské republiky č. 5 ze dne 6. ledna 2000, kterým se přijímají seznamy omamných a psychotropních látek, se navrhuje zařazení takových látek, jako je gamma-Butyrolacton (GBL) a 1,4-Butanediol (1,4 BD) na seznam IV s názvem „Omamné a psychotropní látky povolené k použití pro léčebné účely a/nebo pro průmyslové účely, které nesouvisí s farmaceutickými výrobky“, který je v současné době sestavován. Tyto látky se používají v chemickém průmyslu, ale jsou zneužívány pro účely intoxikace. Litva se stala tranzitní zemí pro tyto látky z toho důvodu, že pro ně dosud nebyla zavedena žádná opatření pro omezení trhu. Zařazení GBL a 1,4 BD na seznam IV kontrolovaných omamných a psychotropních látek by znamenalo, že činnosti, při kterých se používají tyto látky, by byly povoleny pouze v případě těch právnických osob, které získaly povolení od oddělení pro kontrolu omamných látek, tabáku a alkoholu pro činnosti s látkami figurujícími na seznamu IV v souladu s požadavky zákona o kontrole omamných a psychotropních látek.

9. Litva dosud neuplatnila žádné omezení pro uvádění některých látek na trh, např. gamma-Butyrolaktonu (GBL) a 1,4-Butanediolu (1,4 BD). Opatření na regulaci činností, u kterých se používají tyto chemické látky, a jejich uvedení na trh jsou nedostačující k prevenci jejich používání pro účely intoxikace. Tyto látky jsou sledovány jako látky používané pro intoxikaci, které způsobují vážné zdravotní problémy. Zpráva Evropského monitorovacího centra pro drogy a drogovou závislost uvádí, že GBL se řadí na 4. místo mezi 10 psychoaktivními látkami, které měly za následek případy vážných otrav a které si vyžádaly naléhavou hospitalizaci. Zpráva rovněž uvádí, že se zvýšil počet případů otrav spojených s GBL. Podle dostupných informací bylo z Litvy v roce 2016 v malých zásilkách odesláno 80 000 kg GBL. Upozorňujeme, že GBL požívají většinou fyzické osoby, u nichž je pravděpodobné, že budou tuto látku používat pro intoxikaci a distribuovat ji ostatním uživatelům.

10. Omezení prodeje nebo používání chemických látek, přípravků nebo výrobků

Odkaz(-y) na základní text(-y):

<https://e-seimas.lrs.lt/portal/legalAct/lt/TAP/76d3462185c111e8aa33fe8f0fea665f?positionInSearchResults=5&searchModelUUID=2c274de1-9b6f-498a-93f4-8b3383d79fdc>

<https://e-seimas.lrs.lt/portal/legalAct/lt/TAD/b45712825e5011e896f6c1bcca8cd3a8?positionInSearchResults=0&searchModelUUID=c63044c3-15be-4394-b29c-e4c1af95b4d1>

11. Ne

12. -

13. Ne

14. Ne

15. -

16. Hledisko TBT

Ne - návrh není technickým předpisem ani postupem pro posuzování shody.

Ne - návrh nemá významný vliv na mezinárodní obchod.



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Hledisko SPS

Ne - návrh nemá významný vliv na mezinárodní obchod.

Ne - návrh není sanitárním ani fytosanitárním opatřením.

Evropská komise

Kontaktní bod směrnice (EU) 2015/1535

Fax: +32 229 98043

email: grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu