



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Notifikationsnummer : 2024/0319/SE (Sweden)

Bekendtgørelse om ændring af bekendtgørelse om kontrol med narkotika (1992:1554)

Modtagelsesdato : 13/06/2024

Afslutning af status quo-periode : Not applicable (closed)

Message

Meddelelse 001

Kommissionens meddelelse - TRIS/(2024) 1552

Direktiv (EU) 2015/1535

Notifikation: 2024/0319/SE

Notifikation af et udkast fra en medlemsstat

Notification – Notification – Notifizierung – Нотификация – Oznámení – Notifikation – Γνωστοποίηση – Notificación – Teavitamine – Ilmoitus – Obavijest – Bejelentés – Notifica – Pranešimas – Paziņojums – Notifika – Kennisgeving – Zawiadomienie – Notificação – Notificare – Oznámenie – Obvestilo – Anmälan – Fógra a thabhairt

Does not open the delays - N'ouvre pas de délai - Kein Fristbeginn - Не се предвижда период на прекъсване - Nezahajuje prodlení - Fristerne indledes ikke - Καμία έναρξη προθεσμίας - No abre el plazo - Viivituste perioodi ei avata - Määräaika ei ala tästä - Ne otvara razdoblje kašnjenja - Nem nyitja meg a késéset - Non fa decorrere la mora - Atidējimai nepradedami - Atlikšanas laikposms nesākas - Ma jiftaħ il-perijodi ta' dewmien - Geen termijnbegin - Nie otwiera opóźnień - Não inicia o prazo - Nu deschide perioadele de stagnare - Nezačína oneskorenia - Ne uvaja zamud - Inleder ingen frist - Ní osclaíonn sé na moilleanna

MSG: 20241552.DA

1. MSG 001 IND 2024 0319 SE DA 13-06-2024 SE NOTIF

2. Sweden

3A. Kommerskollegium

3B. Socialdepartementet, Regeringskansliet

4. 2024/0319/SE - C10P - Lægemidler

5. Bekendtgørelse om ændring af bekendtgørelse om kontrol med narkotika (1992:1554)

6. Narkotika

7.

8. På grundlag af vedlagte klassificeringsdokument foreslår den svenske lægemiddelstyrelse (Läkemedelsverket), at



EUROPEAN COMMISSION

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

stofferne rilmazafon og rilmazolam klassificeres som narkotika i henhold til loven om kontrol med narkotika (1992: 860) og narkotikaloven (1968: 64) og medtages i bekendtgørelsen om kontrol med narkotika (1992: 1554). En sådan klassificering har bl.a. til følge, at disse stoffer ikke må importeres eller besiddes uden særlig tilladelse fra den svenske lægemiddelstyrelse.

9. Det foreslås, at rilmazafon og rilmazolam tilhører gruppen sovemiddel og beroligende middel. Efter indtagelse omdannes stoffet rilmazafon til stoffet rilmazolam, som har psykoaktive virkninger. I Sverige har fire dødsfald været forbundet med indtagelse af rilmazafon, og der er misbrug af stoffet i landet. I alle tilfælde blev rilmazolam anset for at have forårsaget eller bidraget til dødsfaldene. Det er konstateret, at rilmazafon udbydes til salg i webshops. For alle stofferne er der videnskabelig dokumentation, som underbygger narkotikakriterierne.

10. Henvisning(er) til grundtekst(er): Der findes ingen grundtekster

11. Ja

12. Risici for menneskers liv og sundhed og for den offentlige sikkerhed medfører, at ændringerne i bekendtgørelserne vedrørende stoffer, der skal klassificeres som narkotika, bør udarbejdes inden for en meget kort tidsramme.

13. Nej

14. Nej

15. Ja

16.

TBT-aspekt: Nej

SPS-aspekt: Nej

Europa-Kommissionen

Kontaktadresse Direktiv (EU) 2015/1535

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