

ODŮVODNĚNÍ

I. OBECNÁ ČÁST

Vysvětlení nezbytnosti navrhované právní úpravy, odůvodnění jejích hlavních principů, zhodnocení platného právního stavu a odůvodnění nezbytnosti jeho změny

Zákon č. 167/1998 Sb., o návykových látkách a o změně některých dalších zákonů (dále jen „zákon“) v § 44c odst. 1 a odst. 2 zmocňuje vládu k vyhlášení seznamu omamných a psychotropních látek. Toto ustanovení provádí nařízení vlády č. 463/2013 Sb., o seznamech návykových látek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „nařízení vlády“).

Nařízení vlády rozděluje seznam návykových látek na omamné a psychotropní látky rozčleněné do 7 skupin podle systematiky členění používané Jednotnou Úmluvou o omamných látkách z roku 1961, Úmluvou o psychotropních látkách z roku 1971 a Protokolem o změnách Jednotné úmluvy o omamných látkách z roku 1961. Toto členění se v praxi ukázalo jako vyhovující a dokáže spolehlivě zajistit různé režimy kontroly nad těmito látkami při současné potřebě dostupnosti léčivých přípravků s obsahem návykových látek.

Nejpřísnějším opatřením z pohledu zákona jsou podrobeny omamné látky uvedené v příloze č. 3 a psychotropní látky uvedené v příloze č. 4 k nařízení vlády. Zákon připouští použití těchto látek a přípravků s jejich obsahem pouze k omezeným výzkumným, vědeckým a velmi omezeným terapeutickým účelům vymezeným v povolení k zacházení vydaným Ministerstvem zdravotnictví. Zákon tak nepřipouští jejich běžné terapeutické použití a osoby, které mají v úmyslu s těmito látkami zacházet, musejí mít k těmto činnostem povolení k zacházení a dodržovat přísná pravidla vedení písemné evidence a skladování při zacházení s těmito látkami. Toto opatření dopadá i na většinu subjektů, které ze zákona nemusejí mít při činnostech s ostatními skupinami návykových látek povolení k zacházení, tedy např. i pro poskytovatele zdravotních služeb či veterinární lékaře. U této skupiny látek není reálný důvod jejich nabývání fyzickými osobami.

Další skupinou jsou omamné látky uvedené v příloze č. 1 a psychotropní látky uvedené v příloze č. 5 k nařízení vlády. U této skupiny látek zákon sice připouští jejich terapeutické, vědecké, výukové, veterinární nebo i jiné účely použití na základě povolení k zacházení, avšak při splnění přísných podmínek vedení písemné evidence a skladování. Některé subjekty, jako např. poskytovatelé zdravotních služeb, lékařská péče či veterinární lékaři jsou zákonem osvobozeny od povinnosti mít povolení k zacházení při činnostech s těmito látkami či přípravky s jejich obsahem. Fyzickým osobám mohou být léčivé přípravky s obsahem těchto návykových látek vydány pouze na základě receptu s modrým pruhem.

Poslední skupinou jsou omamné látky uvedené v příloze č. 2 a psychotropní látky uvedené v přílohách č. 6 a 7 k nařízení vlády. Pro tuto skupinu návykových látek zákon připouští u některých subjektů výjimky z nutnosti povolení k zacházení při činnostech s těmito látkami a přísných podmínek vedení evidence a skladování. Fyzické osoby mohou přípravky s obsahem těchto látek nabývat na základě receptu.

Změna v přílohách nařízení vlády pak ve svém důsledku vede k režimovým změnám při legálním zacházení s dotčenými návykovými látkami, které se dotýkají například povolení

k zacházení s těmito látkami, vedení evidence, skladování a režimu výdeje těchto návykových látek. Vedle legálního zacházení mají změny v přílohách nařízení vlády též dopad do oblasti trestního práva, kdy nelegální zacházení s těmito látkami může být kvalifikováno jako přestupek či trestný čin.

Vzhledem k tomu, že drogový trh nejen v České republice, ale i v celé Evropské unii neustále zaplavují nové syntetické drogy, které jsou syntetizovány s cílem vyhnout se chemickým strukturám, jež spadají pod kontrolní režim omamných či psychotropních látek, je nezbytné těmto tendencím čelit.

Na základě podnětu Národní protidrogové centrály, Kriminalistického ústavu a Celně technické laboratoře se konalo dne 26.1.2024 zasedání pracovní skupiny Systému včasného varování před novými syntetickými drogami – Early warning system (dále jen „EWS“), která je koordinována Národním monitorovacím střediskem pro drogy a závislosti Odboru protidrogové politiky Úřadu vlády, s cílem posoudit návrh těchto orgánů na zařazení nových 146 psychoaktivních látek na seznamy omamných a psychotropních látek podle nařízení vlády č. 463/2013 Sb. o seznamech návykových látek. Pro zařazení byly vybrány látky, které s výjimkou dvou látek nemají léčebné, výzkumné nebo průmyslové použití. Jednou z používaných látek je thiafentanil (A-3080, Thianil), opioidní analgetikum, které je analogem fentanylu. Thiafentanil se používá ve veterinární medicíně k anestezii zvířat. MZ eviduje dovoz thiafentanilu do ČR. Podle vyjádření ÚSKVBL by zařazení thiafentanilu na seznam OPL nemělo představovat žádný problém. Druhou z těchto látek je gamabutyrolakton (GBL), což je kapalina používaná v průmyslu jako čisticí prostředek a rozpouštědlo. GBL se již delší dobu zneužívá jako droga kvůli euforickým účinkům, nicméně v poslední době se staly případy zneužití častější. GBL se po požití v trávicím traktu metabolizuje na kyselinu gama-hydroxymáseľnou (GHB, gamabutyřát), což je psychotropní látka zařazená do přílohy č. 5 v nařízení vlády č. 463/2013 Sb. Předávkování může způsobit iracionální chování, kóma a v extrémních případech i úmrtí. Z důvodu nebezpečných účinků GBL převážila zdravotní rizika nad možností volného prodeje této látky. Národní protidrogová centrála jednala se společnostmi, které GBL používají při své činnosti a došlo ke shodě, že dotčené subjekty jsou schopny se vyrovnat s určitým omezením, které přinese zařazení GBL mezi psychotropní látky.

Látky Hexahydrokanabinol, Hexahydrokanabinol-O-acetát a Tetrahydrokanabiforol, které byly na seznam návykových látek zařazeny nařízením vlády č. 52/2024 Sb., dále pak látky Hexahydrokanabiforol, Hexahydrokanabihexol, Hexahydrokanabioktyl, Hexahydrokanabutol, Tetrahydrokanabihexol, Tetrahydrokanabioktyl a Tetrahydrokanabutol, které byly na seznam návykových látek zařazený nařízením vlády č. 176/2024 Sb., budou podle těchto nařízení vlády ze seznamu návykových látek vypuštěny k 1. lednu 2025. K tomuto řešení bylo přistoupeno z důvodu projednávání novely zákona č. 167/1998 Sb., o návykových látkách ve znění pozdějších předpisů a další související zákony (dále jen „novela zákona“), která nově upravuje, vydání dalších dvou seznamů, a to seznam zařazených psychoaktivních látek a seznam psychomodulačních látek, které mají mimo jiné sloužit jako adekvátnější nástroj k regulaci některých těchto látek. Tato novela zákona byla schválena Senátem na své 29. schůzi jako senátní tisk 316 dne 9. 10. 2024 a následně dne 17. 10. 2024 byla podepsána rezidentem ČR. Tato novela zákona byla dne 7. 11. 2024 vyhlášena ve Sbírce zákonů, nabude účinnosti dne, nicméně prováděcích právních předpisech k této novele zákona se ještě konají přípravné práce a očekává se zahájení připomínkového řízení až na začátku prosince 2024 nelze tyto látky přeradit na nově vznikající seznamy již k datu Z tohoto důvodu je nutné tyto látky opětovně zařadit na seznam návykových látek, tak aby nedošlo k nežádoucímu následku, tedy že tyto látky budou opět neregulovány, neboť tato

skutečnost v minulosti způsobila ohrožení zdraví dětí a mladistvých. Na základě výše uvedeného se navrhuje tuto skupinu látek zařadit opětovně na seznam návykových látek s tím, že jakmile budou nařízení vlády o psychomodulačních látkách a nařízení vlády o zařazených psychoaktivních látkách připraveny k vydání budou tyto látky na základě hodnocení rizik přearženy do odpovídajících seznamů. Tento postup byl zástupci Ministerstva zdravotnictví konzultován na EWS, dále se zástupci Státního zdravotního ústavu, Státní zemědělské a potravinářské inspekce a Úřadu vlády ČR.

Tabulka 1 uvádí přehled 18 nově zařazovaných látek do Přílohy č. 3 a thiafentanilu do Přílohy č. 1 s uvedením charakteristické skupiny a návrhem cílové přílohy nařízení vlády.

Tabulka 1 – Přehled 18 nově zařazovaných látek do Přílohy č. 3 a thiafentanilu do Přílohy č. 1.

Číslo	Název	Skupina	Příloha č.
1	2'-Fluor-2-fluor-3-methylfentanyl	opioidy	3
2	2F-viminol	opioidy	3
3	4-(Trifluormethyl) U-47700	opioidy	3
4	AP-238	opioidy	3
5	Desmethylnoramid	opioidy	3
6	Dipyanon	opioidy	3
7	Ethylenoxynitazen	opioidy	3
8	Etomethazen	opioidy	3
9	Etonitazepipne	opioidy	3
10	Furanyl UF-17	opioidy	3
11	Isobutyrfentanyl	opioidy	3
12	Karbonyl-bromadol	opioidy	3
13	Metonitazepin	opioidy	3
14	N-desethyl etonitazen	opioidy	3
15	N-desethyl Isotonitazen	opioidy	3
16	Nortilidin	opioidy	3
17	O-AMKD	opioidy	3
18	Protonitazepin	opioidy	3
19	Thiafentanil	opioidy	1

Tabulka 2 uvádí přehled 123 nově zařazovaných látek do Přílohy č. 4 s uvedením charakteristické skupiny a návrhem cílové přílohy nařízení vlády.

Tabulka 2 – Přehled 123 nově zařazovaných látek do Přílohy č. 4

Číslo	Název	Skupina	Příloha č.
1	5-Methylthiopropamin	arylalkylaminy	4
2	BOH-PHP	arylalkylaminy	4
3	M-ALPHA-HCMA	arylalkylaminy	4
4	Mefedren	arylalkylaminy	4
5	2-Fluor-deschlor-N-ethylketamin	arylcyklohexylaminy	4
6	3-Cl-PCP	arylcyklohexylaminy	4
7	3F-PCP	arylcyklohexylaminy	4
8	3-Me-PCP	arylcyklohexylaminy	4
9	3-Me-PCPy	arylcyklohexylaminy	4
10	Deoxymethoxetamin	arylcyklohexylaminy	4
11	Fluorexetamin	arylcyklohexylaminy	4
12	Hydroxetamin	arylcyklohexylaminy	4
13	Methoxisopropamin	arylcyklohexylaminy	4
14	4'-Chlordeschloralprazolam	benzodiazepiny	4
15	Bretazenil	benzodiazepiny	4
16	Desalkylgidazepam	benzodiazepiny	4
17	Deschlorklotizolam	benzodiazepiny	4
18	Flubrotizolam	benzodiazepiny	4
19	Fluetizolam	benzodiazepiny	4
20	6-BR-DMPEA	fenethylaminy	4
21	N-pyrrolidiny-3,4-DMA	fenethylaminy	4
22	PEAP	fenethylaminy	4
23	2-(4-Methylpiperazin-1-yl)-1-fenylpropan-1-on	kathinony	4
24	2-MEB	kathinony	4
25	2'-Me-PVP	kathinony	4
26	2-Methyl- α -PHiP	kathinony	4
27	3,4-Pr-PipVP	kathinony	4
28	3F-NEB	kathinony	4
29	3F-N-ethylhexedron	kathinony	4
30	3F- α -PHP	kathinony	4
31	3-Chlorkathinon	kathinony	4

Číslo	Název	Skupina	Příloha č.
32	3'-Me-PVP	kathinony	4
33	3-Methyl-N-propyl-kathinon	kathinony	4
34	4'-Methylhexedron	kathinony	4
35	4-Cl-3-MMC	kathinony	4
36	4F-3-methyl- α -PHP	kathinony	4
37	4F-3-methyl- α -PVP	kathinony	4
38	MDPEP	kathinony	4
39	MDPHiP	kathinony	4
40	N,N-diethylpentylon	kathinony	4
41	N-butylbutylon	kathinony	4
42	N-cyklohexyl butylon	kathinony	4
43	N-cyklohexyl methylon	kathinony	4
44	N-ethylheptylon	kathinony	4
45	N-ethylhexylon	kathinony	4
46	N-sec-butyl-pentedron	kathinony	4
47	α -D2PV	kathinony	4
48	α -PCYP	kathinony	4
49	3-Chlorfenmetrazin	ostatní	4
50	3-Methoxyfenmetrazin	ostatní	4
51	4Br-MAR	ostatní	4
52	4Cl-MAR	ostatní	4
53	4-Fluorfenibut	ostatní	4
54	Dichlormetakvalon	ostatní	4
55	Ephinazon	ostatní	4
56	Fenozolon	ostatní	4
57	Iso-(meta-methyl-propkathinon)	ostatní	4
58	Iso-3-CMC	ostatní	4
59	Iso-3-MMC	ostatní	4
60	N-ethyl zolpidem	ostatní	4
61	Nitrometakvalon	ostatní	4
62	Pagoklon	ostatní	4
63	Rilmazafon	ostatní	4

Číslo	Název	Skupina	Příloha č.
64	3,4-CFP	piperaziny	4
65	4F-MBZP	piperaziny	4
66	pBPP	piperaziny	4
67	4,4-Dimethyl-1-fenyl-1-pyrrolidin-1-yl-pentan-3-on	piperidiny a pyrrolidiny	4
68	Methyl 2-fenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)acetát	piperidiny a pyrrolidiny	4
69	3,5-ADB-4en-PFUPPYCA	syntetické kanabinoidy	4
70	4en-PDMB-4en-PINACA	syntetické kanabinoidy	4
71	4F-ABINACA	syntetické kanabinoidy	4
72	5,3-AB-CHMFUPPYCA	syntetické kanabinoidy	4
73	5,3-ADB-4en-PFUPPYCA	syntetické kanabinoidy	4
74	5B-AKB48	syntetické kanabinoidy	4
75	5F-BZO-POXIZID	syntetické kanabinoidy	4
76	5F-EDMB-PICA	syntetické kanabinoidy	4
77	5F-EMB-PICA	syntetické kanabinoidy	4
78	ABO-4en-PINACA	syntetické kanabinoidy	4
79	ADB-4en-P-5Br-INACA	syntetické kanabinoidy	4
80	ADB-4en-PINACA	syntetické kanabinoidy	4
81	ADB-5Br-INACA	syntetické kanabinoidy	4
82	ADB-B-5Br-INACA	syntetické kanabinoidy	4
83	ADB-BUTINACA	syntetické kanabinoidy	4
84	ADB-D-5Br-INACA	syntetické kanabinoidy	4
85	ADB-FUBHQUCA	syntetické kanabinoidy	4
86	ADB-FUBIACA	syntetické kanabinoidy	4
87	ADB-HEXINACA	syntetické kanabinoidy	4
88	ADB-IACA	syntetické kanabinoidy	4
89	ADB-P-5Br-INACA	syntetické kanabinoidy	4
90	ADMB-3TMS-PRINACA	syntetické kanabinoidy	4
91	ADMB-INACA	syntetické kanabinoidy	4
92	A-FUBIACA	syntetické kanabinoidy	4
93	A-PBITMO	syntetické kanabinoidy	4
94	A-PONASA	syntetické kanabinoidy	4

Číslo	Název	Skupina	Příloha č.
95	BENZYL-4CN-BINACA	syntetické kanabinoidy	4
96	BZO-4en-POXIZID	syntetické kanabinoidy	4
97	BZO-POXIZID	syntetické kanabinoidy	4
98	CUMYL-1Cl-CHSINACA	syntetické kanabinoidy	4
99	CUMYL-3TMS-PRINACA	syntetické kanabinoidy	4
100	Cumyl-BC-HpMeGaClone-221	syntetické kanabinoidy	4
101	Cumyl-CB-MeGaClone	syntetické kanabinoidy	4
102	CUMYL-CBMICA	syntetické kanabinoidy	4
103	CUMYL-CBMINACA	syntetické kanabinoidy	4
104	CUMYL-CHSINACA	syntetické kanabinoidy	4
105	CUMYL-INACA	syntetické kanabinoidy	4
106	CUMYL-NBMICA	syntetické kanabinoidy	4
107	CUMYL-NBMINACA	syntetické kanabinoidy	4
108	CUMYL-TsINACA	syntetické kanabinoidy	4
109	EDMB-PINACA	syntetické kanabinoidy	4
110	FUBIAT	syntetické kanabinoidy	4
111	CH-FUBBMPDORA	syntetické kanabinoidy	4
112	CH-FUBIACA	syntetické kanabinoidy	4
113	CH-IACA	syntetické kanabinoidy	4
114	CHM-MDA-19 (BZO-CHMOXIZID)	syntetické kanabinoidy	4
115	CHM-MDMB-CHMINACA	syntetické kanabinoidy	4
116	CH-PIACA	syntetické kanabinoidy	4
117	MDMB-5Br-INACA	syntetické kanabinoidy	4
118	MDMB-7Br-INACA	syntetické kanabinoidy	4
119	MDMB-BINACA	syntetické kanabinoidy	4
120	MDMB-CHMINACA	syntetické kanabinoidy	4
121	MDMB-INACA	syntetické kanabinoidy	4
122	NMDMSB	syntetické kanabinoidy	4
123	PTI-3	syntetické kanabinoidy	4

Tabulka 3 uvádí nově zařazovanou látku do Přílohy č. 6 s uvedením charakteristické skupiny a návrhem cílové přílohy nařízení vlády.

Tabulka 3 – Nově zařazovaná látka do Přílohy č. 6

Číslo	Název	Skupina	Příloha č.
1	Gamabutyrolakton, GBL	ostatní	6

Vzhledem ke skutečnosti, že se jedná o technický předpis, bude návrh nařízení vlády oznámen v souladu se směrnicí Evropského parlamentu a Rady (EU) 2015/1535 ze dne 9. září 2015 o postupu při poskytování informací v oblasti technických předpisů a předpisů pro služby informační společnosti.

Zhodnocení souladu navrhované právní úpravy se zákonem, k jehož provedení je navržena, včetně souladu se zákonným zmocněním k jejímu vydání

Do přílohy č. 3 nařízení vlády lze podle § 44c odst. 1 písm. d) ve spojení s § 44 odst. 2 písm. d) zákona o návykových látkách zařadit pouze:

1. omamné látky zařazené do Seznamu I podle Úmluvy o omamných látkách nebo
2. další omamné látky, u nichž je, z důvodu rozsahu jejich zneužívání anebo proto, že bezprostředně nebo nepřímo ohrožují zdraví, nutné zabezpečit, aby látky a přípravky obsahující tyto další omamné látky byly používány pouze k omezeným výzkumným, vědeckým a velmi omezeným terapeutickým účelům vymezeným v povolení k zacházení.

Do přílohy č. 4 nařízení vlády lze podle § 44c odst. 1 písm. d) ve spojení s § 44 odst. 2 písm. d) zákona o návykových látkách zařadit pouze:

1. psychotropní látky zařazené do Seznamu I podle Úmluvy o psychotropních látkách nebo
2. další psychotropní látky, u nichž je, z důvodu rozsahu jejich zneužívání anebo proto, že bezprostředně nebo nepřímo ohrožují zdraví, nutné zabezpečit, aby látky a přípravky obsahující tyto další psychotropní látky byly používány pouze k omezeným výzkumným, vědeckým a velmi omezeným terapeutickým účelům vymezeným v povolení k zacházení.

Nově zařazovaných 143 látek (19 omamných a 124 psychotropních) podmínku uvedenou v bodě 2 naplňují. Výše uvedené látky jsou potenciální psychoaktivní látky a mohou bezprostředně ohrozit zdraví dětí a mladistvých. Aby se výše uvedené látky nedostávaly k dětem a mladistvým a zamezilo se tak dalšímu ohrožení zdraví je nezbytné tyto látky přísně regulovat. Z tohoto důvodu je návrh novelizace nařízení vlády zcela v souladu se zákonem stejně jako s výše uvedeným zmocněním, k jehož provedení se navrhuje.

Zhodnocení souladu navrhované právní úpravy s předpisy Evropské unie, judikaturou soudních orgánů Evropské unie a obecnými právními zásadami práva Evropské unie a mezinárodními úmluvami

Návrh novelizace nařízení vlády je slučitelný s mezinárodními úmluvami, kterými jsou:

- Jednotná úmluva OSN o omamných látkách z roku 1961,
- Úmluva OSN o psychotropních látkách z roku 1971.

Návrh nařízení vlády je slučitelný s níže uvedenými právními předpisy Evropské unie:

- čl. 34 a násl. SFEU,
- rozhodnutí Rady 1999/615/SVV ze dne 13. září 1999, kterým se definuje 4-MTA jako nová syntetická droga, která musí být podrobena kontrolním opatřením a trestům,
- rozhodnutí Rady 2002/188/SVV ze dne 28. února 2002 o kontrolních opatřeních a trestních sankcích v souvislosti s novou syntetickou drogou PMMA,
- rozhodnutí Rady 2003/847/SVV ze dne 27. listopadu 2003 o kontrolních opatřeních a trestních sankcích ve vztahu k novým syntetickým drogám 2C-I, 2C-T-2, 2C-T-7 a TMA-2,
- rámcové rozhodnutí Rady 2004/757/SVV ze dne 25. října 2004, kterým se stanoví minimální ustanovení týkající se znaků skutkových podstat trestných činů a sankcí v oblasti nedovoleného obchodu s drogami,
- rozhodnutí Rady 2008/206/JVV ze dne 3. března 2008 o vymezení 1-benzylpiperazinu (BZP) jako nové psychoaktivní látky, která má podléhat kontrolním opatřením a trestněprávním ustanovením,
- rozhodnutí Rady 2010/759/EU ze dne 2. prosince 2010 o podrobení 4-methylmethkatinonu (mefedronu) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2015/1873 ze dne 8. října 2015 o podrobení 4-methyl-5-(4-methylfenyl)-4,5-dihydrooxazol-2-aminu (4,4'-DMAR) a 1-cyklohexyl-4-(1,2-difenylethyl)-piperazinu (MT-45) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2015/1874 ze dne 8. října 2015 o podrobení 4-metamfetaminu kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2015/1875 ze dne 8. října 2015 o podrobení 4-jod-2,5-dimethoxy-N-(2-methoxybenzyl)fenethylaminu (25I-NBOMe), 3,4-dichlor-N-[[1-(dimethylamino)cyklohexyl]methyl]benzamidu (AH-7921), 3,4-methylendioxypropylvaleronu (MDPV) a 2-(3-methoxyfenyl)-2-(ethylamino)cyklohexanonu (methoxetaminu) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2015/1876 ze dne 8. října 2015 o podrobení 5-(2-aminopropyl)indolu kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2016/1070 ze dne 27. června 2016 o podrobení látky 1-fenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on (α -pyrrolidinovalerofenon, α -PVP) kontrolním opatřením,

- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2017/369 ze dne 27. února 2017 o podrobení látky methyl-2-[[1-(cyklohexylmethyl)-1H-indol-3-karbonyl]amino]-3,3-dimethylbutanoát (MDMB-CHMICA) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2017/1774 ze dne 25. září 2017 o podrobení látky N-(1-fenethylpiperidin-4-yl)-N-fenylakrylamid (akryl-fentanyl) kontrolním opatřením,
- směrnice Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/2103 ze dne 15. listopadu 2017, kterou se mění rámcové rozhodnutí Rady 2004/757/SVV s cílem zahrnout do definice drogy nové psychoaktivní látky a zrušuje rozhodnutí Rady 2005/387/SVV,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2017/2170 ze dne 15. listopadu 2017 o podrobení N-fenyl-N-[1-(2-fenylethyl)piperidin-4-yl]furan-2-karboxamid (furanylfentanyl) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2018/747 ze dne 14. května 2018 o podrobení nové psychoaktivní látky N-(1-amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyklohexylmethyl)-1H-indazol-3-karboxamid (ADB-CHMINACA) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2018/748 ze dne 14. května 2018 o podrobení nové psychoaktivní látky 1-(4-kyanobutyl)-N-(2-fenylpropan-2-yl)-1H-indazol-3-karboxamid (CUMYL-4CN-BINACA) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2018/1463 ze dne 28. září 2018 o podrobení nových psychoaktivních látek N-fenyl-N-[1-(2-fenylethyl)piperidin-4-yl]cyklopropan karboxamid (cyklopropylfentanyl) a 2-methoxy-N-fenyl-N-[1-(2-fenylethyl)piperidin-4-yl]acetamid (methoxyacetylfentanyl) kontrolním opatřením,
- směrnice Komise v přenesené pravomoci (EU) 2019/369 ze dne 13. prosince 2018, kterou se mění příloha rámcového rozhodnutí Rady 2004/757/SVV, pokud jde o zahrnutí nových psychoaktivních látek do definice drogy,
- směrnice Komise v přenesené pravomoci (EU) 2020/1687 ze dne 2. září 2020, kterou se mění příloha rámcového rozhodnutí Rady 2004/757/SVV, pokud jde o zahrnutí nové psychoaktivní látky N,N-diethyl-2-[[4-(1-methylethoxy)fenyl]methyl]-5-nitro-1H-benzimidazol-1-ethanamin (isotonitazen) do definice drogy,
- směrnice Komise v přenesené pravomoci (EU) 2021/802 ze dne 12. března 2021, kterou se mění příloha rámcového rozhodnutí Rady 2004/757/SVV, pokud jde o zahrnutí nových psychoaktivních látek methyl 3,3-dimethyl-2-[[1-(pent-4-en-1-yl)-1H-indazol-3-karbonyl]amino]butanoát (MDMB-4en-PINACA) a methyl 2-[[1-(4-fluorobutyl)-1H-indol-3-karbonyl]amino]-3,3-dimethylbutanoát (4F-MDMB-BICA) do definice drogy, a
- směrnice Komise v přenesené pravomoci (EU) 2022/1326 ze dne 18. března 2022, kterou se mění příloha rámcového rozhodnutí Rady 2004/757/SVV, pokud jde o zahrnutí nových psychoaktivních látek do definice drogy.

Látky, které jsou podrobeny kontrolním opatřením na základě předpisů Evropské unie, a byly zařazeny na seznam návykových látek, tedy v nařízení vlády č. 463/2013 Sb.,

o seznamech návykových látek zůstávají na seznamu i po výměně celé přílohy č. 3 a přílohy č. 4 beze změny, resp. jsou v nových přílohách č. 3 a 4 všechny uvedeny i nadále.

Předkládaný návrh je v souladu s čl. 34 a násl. Smlouvy o fungování Evropské unie (dále jen „SFEU“), neboť podle čl. 36 SFEU může být volný pohyb zboží omezen z důvodů, jako je ochrana veřejného zdraví, veřejné bezpečnosti nebo prevence kriminality, za předpokladu, že tato omezení nejsou zjevně diskriminační, jsou přiměřená (tedy nezbytná k dosažení legitimního cíle) a jsou prováděna způsobem, který neporušuje zásadu proporcionality. Zařazení 143 nových látek do příloh č. 3 a 4 nařízení vlády č. 463/2013 Sb. vychází z potřeby regulovat přístup k návykovým látkám, jejichž volná dostupnost by závažným způsobem ohrožovala zdraví obyvatel, způsobila nárůst užívání návykových látek s rizikem závislosti, rozšíření těchto nebezpečných látek na trh nebo jejich výrobu, což by ve svém důsledku vedlo k negativním společenským dopadům. Ochrana veřejného zdraví je uznána jako legitimní důvod podle čl. 36 SFEU k omezení volného trhu, v případě, že je zajištěno, že opatření nejsou diskriminační vůči výrobkům z jiných členských států EU a že splňují zásadu proporcionality.

Zařazení nových látek na seznam návykových látek bylo založeno na odborných poznatcích a doporučeních evropských i mezinárodních organizací, např. Evropského monitorovacího centra pro drogy a drogovou závislost (EMCDDA), neomezuje se obchod s jinými látkami, které nemají návykový potenciál. Zařazení látek do příloh č. 3 a 4 je tedy v souladu s čl. 34 SFEU, protože toto opatření sleduje legitimní cíl ochrany veřejného zdraví, nevyvolává neoprávněnou diskriminaci, a je přiměřené vzhledem k rizikům, které tyto látky představují. Zařazení těchto látek tudíž nevede k neodůvodněnému zásahu do volného pohybu zboží.

Z důvodu urychlení legislativního procesu s ohledem na ochranu zdraví obyvatelstva byla dopisem ministra spravedlnosti a předsedy legislativní rady vlády č.j. 62859/2024-UVCR ze dne 25. 10. 2024 udělena výjimka z provedení hodnocení dopadů regulace (RIA) a připomínkové řízení k návrhu nařízení vlády, kterým se mění nařízení č. 463/2013 Sb., o seznamech návykových látek, ve znění pozdějších předpisů bylo zkráceno na 10 pracovních dnů.

Předpokládaný hospodářský a finanční dosah navrhované právní úpravy na státní rozpočet, ostatní veřejné rozpočty, na podnikatelské prostředí České republiky, dále sociální dopady, včetně dopadů na specifické skupiny obyvatel, zejména osoby sociálně slabé, osoby se zdravotním postižením a národnostní menšiny, a dopady na životní prostředí

Předkládaný návrh novelizace nařízení vlády může mít pouze malý dopad na podnikatelské subjekty, protože navrhované látky se ještě kromě gamabutyrolaktonu neetablovaly na českém trhu. Takové zboží je často uváděno na trh pod označením sběratelských předmětů. S ohledem na možné riziko pro veřejné zdraví, navrhovatel upřednostnil nebezpečí zdravotních rizik vyplývajících z lehké dostupnosti výše zmíněných látek oproti případným dopadům na hospodářské subjekty, které v tomto případě budou malé.

Gamabutyrolakton je používaným rozpouštědlem a z toho důvodu se navrhuje jeho zařazení do méně přísné Přílohy č. 6 psychotropních látek. Jeho zařazení na seznam psychotropních látek bude mít určitý dopad na výrobce a konečné uživatele této látky v České republice. Podle sdělení NPC Policie ČR je však v poslední době silný trend růstu zneužívání

této látky jako drogy se středními až těžkými intoxikacemi. Hospodářské subjekty, které používají tuto látku při své činnosti, budou muset získat povolení k zacházení od Ministerstva zdravotnictví a dále plnit povinnosti podle zákona o návykových látkách. Administrativní zátěž však v tomto případě není velká.

Předkládaný návrh novelizace nařízení vlády s ohledem na svůj charakter nemá žádné negativní sociální dopady ani nemá žádné dopady na specifické skupiny obyvatel.

Předkládaný návrh novelizace nařízení vlády nemá žádné negativní dopady na životní prostředí.

Zhodnocení současného stavu a dopadů navrhovaného řešení ve vztahu k zákazu diskriminace

Navrhovaná právní úprava neobsahuje ustanovení, která by byla předmětem diskriminace.

Zhodnocení dopadů navrhovaného řešení ve vztahu k ochraně soukromí a osobních údajů

Navrhovaná právní úprava se netýká ochrany soukromí, ani osobních údajů.

Zhodnocení korupčních rizik

Navrhovaná právní úprava nepředpokládá založení korupčních rizik ani jejich nárůst.

Zhodnocení dopadů na bezpečnost nebo obranu státu

Navrhovaná právní úprava nemá negativní dopad na bezpečnost nebo obranu státu.

Zhodnocení dopadů v oblasti digitálně přívětivé legislativy

S ohledem na charakter navrhované změny se nejedná o nařízení vlády s dopadem do oblasti digitální agendy, zásady pro tvorbu digitálně přívětivé legislativy tak nemohly být zohledněny.

Zhodnocení dopadů na rodiny

S ohledem na předmět navrhované právní úpravy nejsou spatřovány žádné negativní dopady v této oblasti.

Zhodnocení územních dopadů, včetně dopadů na územní samosprávné celky

Navrhovaná právní úprava nepředpokládá žádné územní dopady, ani dopady na územní samosprávné celky.

II. ZVLÁŠTNÍ ČÁST

K Čl. I

K bodu 1

Látka **thiafentanil (A-3080, Thianil)** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS do Přílohy č. 1 nařízení vlády. Jako veterinární léčivo se látka vyskytuje běžně ve státech EU. V České republice je málo používán a nebyl zatím zaznamenán případ zneužití. Pokud jde o zdravotní rizika, jedná se o vysoce potentní opioid, který se používá ve veterinární medicíně k anestezii zvířat, obvykle v kombinaci s jinými anestetiky, jako je ketamin, xylazin nebo medetomidin, aby se snížila prevalence vedlejších účinků. Vzhledem k tomu, že je více než 1000x účinnější než morfin, při neodborné manipulaci by hrozila fatální intoxikace, a proto je nezbytné mít tuto látku v kontrolním režimu.

K bodu 2: Skupina opioidů (všechny látky z této skupiny se zařazují do přílohy č. 3 nařízení vlády):

Látka **2'-Fluor-2-fluor-3-methylfentanyl** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka je v Evropě kontrolována ve Finsku a Švédsku. Pokud jde o zdravotní rizika, látka má podobné účinky jako 3-methylfentanyl a 4-fluorofentanyl. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **2F-viminol** se zařazuje do v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována ve Švédsku, Litvě a Lotyšsku. 2F-viminol je výrazně aktivnější než viminol, který má podobné farmakologické vlastnosti jako morfin. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **4-(Trifluormethyl) U-47700** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Látka je strukturálně podobná mezinárodně kontrolovanému opioidu U-47700, na základě této podobnosti s U-47700 a dalšími opioidy se očekává, že 4- trifluormethyl) U-47700 bude působit jako opioidní agonista a bude mít analgetické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **AP-238** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Francii, Německu a Slovinsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii této látky. Ve studii molekulárního modelování sady piperazinových a dalších derivátů, zkoumající hlavní faktory, které modulovaly jejich afinitu k μ -opioidnímu receptoru, bylo hlášeno, že AP-238 má podobnou afinitu k μ -opioidnímu receptoru jako morfin, ale s analgetickou aktivitou 4x vyšší. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Desmethylnoramid** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii desmethylnoramidu. Na základě jeho chemické struktury a na základě chemické podobnosti s racemoramidem (racemická směs aktivního enantiomeru dextromoramidu a inaktivního enantiomeru levomoramidu) se očekává, že desmethylnoramid bude působit jako opioidní agonista a bude mít analgetické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Dipyanon** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu a Slovinsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii dipyanonu. Na základě jeho chemické struktury a chemické podobnosti s dipipanonem, metadonem a fenadoxonem se očekává, že dipyanon bude působit jako opioidní agonista a že bude mít analgetické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Ethylloxynitazen** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Estonsku. Látka je v Evropě kontrolována v Dánsku, Francii a Velké Británii. Ethylloxynitazen je cyklický analog mezinárodně kontrolované látky etonitazen. Na základě jeho chemické struktury a podobnosti s etonitazenem a isotonitazenem se očekává, že ethylloxynitazen bude mít analgetické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Etometazen** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v osmi zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Dánsku a ve Francii. Etometazen je strukturálně příbuzný mezinárodně kontrolovanému opioidu etonitazenu. Přes omezené informace o farmakologii a toxikologii etometazenu se na základě jeho chemické struktury a podobnosti s etazenem a etonitazenem očekává, že etometazen bude mít analgetické účinky, které jsou pravděpodobně mnohem vyšší než u morfinu. Podle nepotvrzených zpráv z amerického Národního systému včasného varování

před drogami (NDEWS) může mít etometazen až dvojnásobně vyšší účinnost než fentanyl. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Etonitazepipne** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v pěti zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Bulharsku, Dánsku, Finsku, Francii, Itálii, Litvě a Velké Británii. Na základě jeho chemické struktury a podobnosti s klonitazenem, etonitazenem a isotonitazenem se očekává, že etonitazepipne bude mít analgetické účinky. Uvádí se, že nedávné údaje in vivo naznačují, že etonitazepipne (N-piperidiny etonitazen) je o něco méně účinný než etonitazen, ale účinnější než fentanyl. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Furanyl UF-17** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Belgii, Finsku, Německu a Velké Británii. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii této látky. Na základě jeho chemické struktury se očekává, že látka bude agonistou opioidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Isobutyrfentanyl** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Itálii. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě a Norsku. Na základě své chemické struktury a podobnosti s fentanylem a butyrfentanylem se očekává, že tato látka bude mít opioidní narkotické analgetické účinky.

Isobutyrfentanyl byl hodnocen na antinociceptivní aktivitu u myši a bylo zjištěno, že byl v tomto testu 1,3krát účinnější než morfin, ale asi 50krát méně účinný než fentanyl. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Karbonyl-bromadol** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii karbonyl-bromadolu. Na základě jeho chemické struktury a podobnosti s bromadolem se očekává, že tato látka bude mít analgetické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Metonitazepin** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Litvě, Německu, Slovinsku a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Dánsku a Francii. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii metonitazepinu. Na základě své chemické struktury a podobnosti s klonitazenem, metonitazenem, etonitazenem a isotonitazenem se očekává, že metonitazepin bude mít analgetické účinky. Nedávné studie in vitro zkoumající aktivitu a účinnost zjistily, že metonitazepin je aktivní opioid s účinností přibližně dvakrát vyšší než účinnost fentanylu. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **N-desethyl etonitazen** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Estonsku, Litvě a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Dánsku, Francii a Velké Británii. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii N-desethyl etonitazenu. Na základě jeho chemické

struktury a podobnosti s etonitazenem a jinými 2-benzimidazolovými opiáty se očekává, že N-desethyl etonitazen bude mít analgetické účinky. Farmakologická studie prokazuje, že N-desethyl etonitazen je aktivní μ opioidní agonista s účinností podobnou etonitazenu a přibližně 10krát účinnější než fentanyl. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **N-desethyl isotonitazen** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Estonsku a Portugalsku. Látka je v Evropě kontrolována v Dánsku, Francii a Velké Británii. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii N-desethyl isotonitazenu. Na základě své chemické struktury a podobnosti s etonitazenem, isotonitazenem a dalšími 2-benzimidazolovými opioidy se očekává, že bude mít analgetické účinky. Farmakologická studie in vitro Vandeputte et al. dochází k závěru, že N-desethyl isotonitazen má velmi vysokou účinnost, převyšující účinnost isotonitazenu a srovnatelnou s etonitazenem. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Nortilidin** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Polsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii, Litvě a Norsku. Nortilidin se uvádí jako aktivní metabolit tilidinu. Uvádí se, že nortilidin snadno prochází hematoencefalickou bariérou a váže se na μ -opioidní receptor jako silný agonista. V systematické studii agonistického a antagonistického účinku tilidinu a nortilidinu bylo zjištěno, že nortilidin je selektivní agonista MOP receptoru vykazující účinnost asi 100krát vyšší než účinnost původní molekuly tilidinu. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **O-AMKD** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii O-AMKD. Na základě své chemické struktury a podobnosti s ketobemidonem se očekává, že O-AMKD bude mít opioidní narkotické analgetické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Protonitazepin** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Irsku, Lotyšsku, Německu a Slovinsku. Látka je v Evropě kontrolována v Dánsku, Francii a Velké Británii. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii protonitazepinu. Na základě jeho chemické struktury a podobnosti s klonitazenem, metonitazenem, etonitazenem a isotonitazenem se očekává, že protonitazepin bude mít analgetické účinky. Nedávné studie in vitro zkoumající aktivitu a účinnost zjistily, že protonitazepin je aktivní opioid s účinností přibližně 25krát vyšší než účinnost fentanylu. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

K bodu 3: Skupiny arylalkylaminů, arylcyklohexylaminů, benzodiazepinů, fenethylaminů, kathinonů, piperazinů, piperidinů a pyrrolidinů, syntetických kanabinoidů a ostatních (všechny látky z těchto skupin se zařazují do přílohy č. 4 nařízení vlády):

Arylalkylaminy

Látka **5-Methylthiopropamin** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 5-methylthiopropaminu. Na základě jeho strukturní podobnosti s amfetaminem a arylalkylaminy, jako je methylthienylpropamin (MPA) a thiopropamin, se očekává, že 5-methylthiopropamin bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **BOH-PHP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Estonsku, Německu a Slovinsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii, Litvě a Norsku. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii BOH-PHP. BOH-PHP byl identifikován jako hlavní metabolit (dihydro- α -pyrrolidinohexiofenon; dihydro- α -PHP; M1) α -PHP v lidské moči, který se tvoří redukcí ketoskupiny v α -PHP vodíkem. Na základě jeho strukturní podobnosti s α -PHP se očekává, že látka bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **M-ALPHA-HCMA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii M-ALPHA-HCMA. Na základě její chemické struktury a její podobnosti s MDMA a M-ALPHA lze očekávat, že látka bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Mefedren** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 15 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii, Litvě a Norsku. Na základě jeho strukturní podobnosti s metamfetaminem a arylalkylaminy, jako jsou methylthienylpropamin a thiopropamin se známými stimulačními účinky, se očekává, že mefedren bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Arylcyklohexylaminy

Látka **2-Fluor-deschlor-N-ethylketamin** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Finsku, Německu, Španělsku a Švédsku. Látka v Evropě není kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 2-fluor-deschlor-N-ethylketaminu. Na základě jeho chemické struktury a podobnosti s ketaminem se očekává, že 2-fluor-deschlor-N-ethylketamin bude mít disociativní účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **3-Cl-PCP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v sedmi zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 3-Cl-PCP. Na základě své strukturní podobnosti s jinými arylcyklohexylaminy se známými disociativními účinky, jako je PCP, se očekává, že 3-Cl-PCP bude mít disociativní účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **3F-PCP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Belgii, Slovinsku a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii 3F-PCP. Na základě jeho strukturní podobnosti s PCP, se známými disociativními účinky, lze očekávat, že 3F-PCP bude mít disociativní účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **3-Me-PCP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v devíti zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. 3-Me-PCP je 3-methyl derivát PCP, také známý jako fencyklidin, který je uveden v seznamu II Jednotné úmluvy OSN o psychotropních látkách z roku 1971. Na základě strukturní podobnosti s PCP, se známými disociativními účinky, lze očekávat, že 3-Me-PCP bude mít disociativní účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **3-Me-PCPy** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v šesti zemích EU. Látka je v Evropě není kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 3-Me-PCPy. Na základě její strukturní podobnosti s jinými arylcyklohexylaminy se známými disociativními účinky, jako je PCP, se očekává, že 3-Me-PCPy bude mít disociativní účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Deoxymethoxetamin** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 15 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii deoxymethoxetaminu. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými arylcyklohexylaminy se známými disociativními účinky, jako je methoxetamin, se očekává, že deoxymethoxetamin bude mít disociativní účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Fluorexetamin** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v šesti zemích EU. Látka v Evropě není kontrolována. Fluorexetamin, také známý jako FXE a 3-fluor-deschlor-N-ethylketamin, je strukturálně příbuzný disociativnímu anestetiku ketaminu. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii fluorexetaminu. Na základě jeho chemické struktury a podobnosti s ketaminem se očekává, že fluorexetamin bude mít disociativní účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Hydroxetamin** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 10 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. Hydroxetamin, také známý jako HXE, je strukturálně příbuzný mezinárodně kontrolovanému methoxetaminu. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii hydroxetaminu. Na základě jeho chemické struktury a na základě jeho podobnosti s methoxetaminem a ketaminem se očekává, že hydroxetamin bude mít disociativní účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Methoxisopropamin** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 13 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Methoxisopropamin (MXiPr) je vyšší homolog mezinárodně kontrolované látky methoxetaminu (MXE). Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii methoxisopropaminu. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými arylcyklohexylaminy se známými disociativními účinky, jako je methoxetamin, se očekává, že metoxisopropamin bude mít disociativní účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Benzodiazepiny

Látka **4'-Chlordeschloralprazolam** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Irsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. 4'-Chlordeschloralprazolam je strukturní izomer mezinárodně kontrolovaného triazolobenzodiazepinu alprazolamu. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 4'-chlordeschloralprazolamu. Na základě strukturní podobnosti s jinými benzodiazepiny, jako je alprazolam, se očekává, že 4'-chlordeschloralprazolam bude mít sedativní hypnotické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Bretazenil** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Dánsku, Německu a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. Bretazenil byl vyvinut na konci 80. let jako lék proti úzkosti. Uvádí se, že částečný agonista benzodiazepinu má desetinásobně vyšší aktivitu na benzodiazepinovém receptoru než diazepam a jiný farmakologický profil. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Desalkylgidazepam** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 11 zemích EU. Látka v Evropě není kontrolována. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii desalkylgidazepamu. Na základě strukturální podobnosti s jinými benzodiazepiny, jako je fenazepam a flubromazepam, se očekává, že desalkylgidazepam bude mít sedativní hypnotické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Deschlorklotizolam** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Rumunsku a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii deschloroklotizamu. Na základě jeho chemické struktury a chemické podobnosti s brotizolamem a etizolamem se očekává, že látka bude mít sedativní hypnotické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Flubrotizolam** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 10 zemích EU. Látka v Evropě není kontrolována.

K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii flubrotizolamu. Na základě strukturální podobnosti s jinými thienodiazepiny, jako je brotizolam, se očekává, že flubrotizolam bude mít sedativní hypnotické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Fluetizolam** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Belgii, Finsku, Itálii a Švédsku. Látka v Evropě není kontrolována. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii fluetizolamu. Na základě strukturální podobnosti s jinými thienodiazepiny, jako je etizolam, se očekává, že fluetizolam bude mít sedativní hypnotické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Fenethylaminy

Látka **6-BR-DMPEA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v devíti zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. 6-BR-DMPEA je úplný agonista na 5-HT_{2A} receptoru s účinností 97 % ve srovnání s LSD, ale jeho účinnost je významně nižší než účinnost LSD. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **N-pyrrolidinyl-3,4-DMA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Finsku a Irsku. Látka v Evropě není kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii N-pyrrolidinyl-3,4-DMA. Na základě jeho chemické struktury a chemické podobnosti s DMA se očekává, že N-pyrrolidinyl-3,4-DMA bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **PEAP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. PEA (fenylethylaminopentan), substituovaný fenetylamin, je vyšším homologem mezinárodně kontrolované látky metamfetaminu. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii PEAP. Na základě jeho chemické struktury a chemické podobnosti s metamfetaminem a PPAP se očekává, že PEAP bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Kathinony

Látka **2-(4-Methylpiperazin-1-yl)-1-fenylpropan-1-on** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Finsku. Látka v Evropě není kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 2-(4-methylpiperazin-1-yl)-1-fenylpropan-1-onu. Na základě chemické struktury a chemické podobnosti s kathinonem, α -piperidinobutiofenonem (α -PipBP) a s piperazinem, methoxypiperamidem, se očekává, že 2-(4-methylpiperazin-1-yl)-1-fenylpropan-1-on bude mít povzbuzující účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **2-MEB** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 2-methylethylbufedronu. Na základě jeho strukturní podobnosti s katinony, jako je 4-methylethcathinone a N-ethylhexedron, se známými stimulačními účinky, se očekává, že 2-methylethylbufedron bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **2'-Me-PVP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. 2'-Me-PVP je 2-methylderivát mezinárodně kontrolovaného katinonu α -pyrrolidinovalerofenonu (α -PVP). Na základě jeho chemické struktury a jeho podobnosti s α -PVP a α -PHP se očekává, že 2'-Me-PVP bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **2-Methyl- α -PHiP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Španělsku a Švédsku. Látka v Evropě není kontrolována. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii 2-methyl- α -PHiP. Na základě jeho chemické struktury a na základě jeho chemické podobnosti s katinonem α -PHiP (α -PiHP a α -pyrrolidinoisohexanofenon) se očekává, že 2-methyl- α -PHiP bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **3,4-Pr-PipVP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. 2'-Me-PVP je 2-methylderivát mezinárodně kontrolovaného katinonu α -pyrrolidinovalerofenonu (α -PVP). Na základě jeho chemické struktury a jeho podobnosti s α -PVP a α -PHP se očekává, že 2'-Me-PVP bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **3F-NEB** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 3F-NEB. Na základě jeho chemické struktury a na základě jeho chemické podobnosti s 4-MEC a N-ethylhexedronem se očekává, že 3F-NEB bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **3F-N-ethylhexedron** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Slovinsku a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii 3F-N-ethylhexedronu. Na základě jeho chemické struktury a jeho podobnosti s N-ethylhexedronem se očekává, že 3F-N-ethylhexedron bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **3F- α -PHP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě a Norsku. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 3F- α -PHP. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými katinony se známými stimulačními účinky, jako je α -PVP, se očekává, že látka bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **3-Chlorkathinon** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku, Německu a Polsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. 3-Chlorkathinon je 3-chlorderivát mezinárodně kontrolované látky kathinonu. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii 3-chlorkathinonu. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **3'-Me-PVP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Švédsku. Látka v Evropě není kontrolována. Informace o farmakologii a toxikologii 3'-Me-PVP jsou omezené. Na základě jeho chemické struktury a jeho chemické podobnosti s α -PVP se očekává, že 3'-Me-PVP bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **3-Methyl-N-propyl-kathinon** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii 3-methyl-N-propyl-kathinonu. Na základě jeho chemické struktury a na základě jeho chemické podobnosti s mefedronem a 4-MEC se očekává, že 3-methyl-N-propyl-kathinon bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **4'-Methylhexedron** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Polsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii této látky. Na základě jeho chemické struktury, která obsahuje katinonovou páteř, může mít 4'-methylhexedron stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **4-Cl-3-MMC** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Švédsku. Látka v Evropě není kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 4-Cl-3-MMC. Na základě jeho chemické struktury a jeho chemické podobnosti s 3-MMC a 4-CMC se očekává, že 4-Cl-3-MMC bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **4F-3-methyl- α -PHP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii 4F-3-methyl- α -PHP. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými katinony se známými stimulačními účinky, jako je α -PHP, se očekává, že látka bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **4F-3-methyl- α -PVP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve 13 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě a Norsku. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 4F-3-methyl- α -PVP. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými katinony se známými stimulačními účinky, jako je α -PVP, se očekává, že látka bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **MDPEP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v devíti zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě a Velké Británii. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii MDPEP. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými katinony se známými stimulačními účinky, jako je MDPV, může mít MDPEP také stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **MDPHiP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii, Litvě a Švédsku. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii MDPHiP. Na základě jeho strukturální podobnosti s katinony, jako jsou MDPV a α -PVP, se známými stimulačními účinky, se očekává, že MDPHiP bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **N,N-diethylpentylon** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Slovinsku a Španělsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii, Litvě a Norsku. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii N,N-diethylpentylonu. Na základě jeho strukturální podobnosti s jinými katinony se známými stimulačními účinky, jako je pentylon a dipentylon, se očekává, že N,N-dipentylon bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **N-butylbutylon** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Holandsku, Slovinsku a Španělsku. Látka v Evropě není kontrolována. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii N-butylbutylonu. Na základě jeho chemické struktury a chemické podobnosti s butylohem a N-ethylhexylohem se očekává, že N-butylbutylon bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **N-cyklohexyl butylon** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Finsku a Španělsku. Látka v Evropě není kontrolována. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii N-cyklohexylbutylonu. Na základě jeho chemické struktury a chemické podobnosti s butylohem se očekává, že N-cyklohexylbutylon bude mít stimulační účinky. Studie naznačují, že látka bude pravděpodobně vykazovat podobné účinky jako jiné stimulanty, jako jsou MDMA, MDPV, MDPBP a že „N-cyklohexylbutylon může mít mírně vyšší riziko zneužití než MDMA. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **N-cyklohexyl methylon** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 10 zemích EU. Látka v Evropě není kontrolována. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii N-cyklohexylmethylonu. Na základě jeho chemické struktury a na základě jeho chemické podobnosti s methylonem a MDPV se očekává, že N-cyklohexylmethylon bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **N-ethylheptylon** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě a Norsku. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii N-ethylheptylonu. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými katinony se známými stimulačními účinky, jako je ethylon, se očekává, že N-ethylheptylon bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **N-ethylhexylon** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Polsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii této látky. Na základě jeho chemické struktury, která obsahuje katinonový hlavní řetězec, může mít N-ethylhexylon stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **N-sec-butyl-pentedron** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v pěti zemích EU. Látka v Evropě není kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii N-sec-butyl-pentedronu. Na základě jeho chemické struktury a jeho chemické podobnosti s pentedronem se očekává, že N-sec-butyl-pentedron bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **α -D2PV (α -Pyrrolidino-2-fenylacetofenon)** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve 13 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii α -D2PV. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými katinony se známými stimulačními účinky, jako jsou α -PVP a α -PHP, se očekává, že α -D2PV bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **α -PCYP (α -Pyrrolidinocyklohexylfenon)** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve 13 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě, Německu a Norsku. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii α -pyrrolidinocyklohexylfenonu. Studie naznačila, že existuje potenciální vztah mezi účinností a povahou α -substituentu, přičemž objemnější substituenty poskytují vyšší účinnost. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Ostatní

Látka **3-Chlorfenmetrazin** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve devíti zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii 3-chlorfenmetrazinu. Na základě své chemické struktury a chemické podobnosti s fenmetrazinem se očekává, že 3-chlorfenmetrazin bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **3-Methoxyfenmetrazin** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Finsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii, Litvě a Norsku. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii této látky. Na základě jeho chemické struktury a podobnosti s fenmetrazinem se očekává, že látka bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **4Br-MAR (Para-brom-4-methylaminorex)** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Itálii, Německu, Slovinsku a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii 4Br-MAR. Na základě jeho chemické struktury a chemické podobnosti s 4-methylaminorexem a para-methyl-4-methylaminorexem (4,4'-DMAR) se očekává, že 4Br-MAR bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **4Cl-MAR (Para-chlor-4-methylaminorex)** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Estonsku, Itálii, Slovinsku a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii 4Cl-MAR. Na základě jeho chemické struktury a na základě jeho chemické podobnosti s 4-methylaminorexem a para-methyl-4-methylaminorexem (4,4'-DMAR) se očekává, že 4Cl-MAR bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **4-Fluorfenibut** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Finsku, Německu a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii této látky. 4-Fluorfenibut je strukturálně příbuzný přirozeně se vyskytujícímu savčímu neurotransmiteru GABA a látce baklofenu. Na základě jeho chemické struktury se předpokládá, že látka bude mít anxiolytické nebo sedativní hypnotické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Dichlormetakvalon (SL-164)** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Dánsku, Německu a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii této látky. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii SL-164. SL-164 je strukturálně příbuzný metakvalonu, který byl v minulosti prodáván jako hypnotikum pro krátkodobou léčbu nespavosti a je uváděn jako látka vykazující sedativní, hypnotické, antikonvulzivní a anxiolytické vlastnosti prostřednictvím působení na receptor

GABA-A. chemické struktury se předpokládá, že látka bude mít anxiolytické nebo sedativní hypnotické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Ephiazon** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii ephiazonu. Na základě jeho chemické struktury a jeho podobnosti s metakvalonem se očekává, že ephiazon bude mít anxiolytické nebo sedativní hypnotické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Fenozolon** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Dánsku a Německu. Látka v Evropě není kontrolována. Farmakologie a toxikologie fenozolonu u lidí není plně objasněna. Studie na zvířatech však odhalily, že fenozolon působí jako mírný psychostimulant, který inhibuje zpětné vychytávání dopaminu, norepinefrinu a serotoninu. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Iso-(meta-methyl-propkathinon)** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku a Švédsku. Látka v Evropě není kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii iso-(meta-methyl-propkathinonu). Na základě chemické struktury a chemické podobnosti s 4-methylmethcathinonem (mefedron; 4-MMC) a 4-methylethkathinonem (4-MEC) se očekává, že iso-(meta-methyl-propcathinone) bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Iso-3-CMC** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v pěti zemích EU. Látka v Evropě není kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii iso-3-CMC. Na základě jeho chemické struktury a jeho chemické podobnosti s 3-CMC a 4-CMC se očekává, že iso-3-CMC bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Iso-3-MMC** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v pěti zemích EU. Látka v Evropě není kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii iso-3-MMC. Na základě jeho chemické struktury a chemické podobnosti s 3-MMC a 4-MMC se očekává, že iso-3-MMC bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **N-ethyl zolpidem** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka v Evropě není kontrolována. Nejsou dostupné informace o farmakologii a toxikologii N-ethyl zolpidemu. Na základě své strukturální podobnosti se zolpidemem a dalšími „léčivý Z“, jako jsou zopiklon a zaleplon, se očekává, že N-ethyl zolpidem bude mít sedativní hypnotické účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Nitrometakvalon** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě a Norsku. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii nitromethkvalonu. Je strukturálně příbuzný metakvalonu, který byl v minulosti prodáván jako hypnotikum pro krátkodobou léčbu nespavosti a je uváděn jako látka vykazující sedativní, hypnotické, antikonvulzivní a anxiolytické vlastnosti prostřednictvím působení na receptor GABA-A. Hypnotické vlastnosti nitrometakvalonu u psychiatrických onemocnění byly zkoumány ve studii z roku 1965. Nitrometakvalon byl popsán jako účinnější hypnotikum ve srovnání s metakvalonem a meklonem, přičemž jediná terapeutická dávka byla uváděna jako 15 mg, ve srovnání se 150 mg pro metakvalon nebo meklon. Předávkování nitrometakvalonem, pokud je užíváno s alkoholem, údajně způsobuje toxickou halucinózu. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Pagoklon** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v šesti zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii této látky.

(+)-Pagoklon je anxiolytický nebenzodiazepin, který má podobné účinky jako benzodiazepiny, ale jinou chemickou kostru. Stejně jako zopiklon patří do skupiny cyklopyrrolonů. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Rilmazafon** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Dánsku, Německu, Rakousku a Švédsku. Látka není v Evropě kontrolována. Uvádí se, že rilmazafon je krátkodobě působící hypnotikum s poločasem 10 hodin a benzodiazepinovým prekurzorem. Selektivita rilmazafonu k benzodiazepinovému receptoru 1 (BZ1) není považována za vysokou. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Piperaziny

Látka **3,4-CFP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v pěti zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě a Polsku. O farmakologii a toxikologii této látky je málo dostupných informací. Na základě jeho chemické struktury a jeho podobnosti s mCPP se očekává, že látka bude psychostimulant. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **4F-MBZP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Rakousku a Švédsku. Látka není v Evropě kontrolována. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii 4F-MBZP. Na základě jeho chemické struktury a jeho chemické podobnosti s BZP a MBZP se očekává, že 4F-MBZP bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **pBPP** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Polsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě.

O farmakologii a toxikologii této látky je málo dostupných informací. Na základě jeho chemické struktury se očekává, že látka bude psychostimulant. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Piperidiny a pyrrolidiny

Látka **4,4-Dimethyl-1-fenyl-1-pyrrolidin-1-yl-pentan-3-on** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Velké Británii. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii, Litvě a Norsku. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 4,4-dimethyl-1-fenyl-1-pyrrolidin-1-yl-pentan-3-onu. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými pyrrolidiny, jako je methyl-2-fenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)acetát a piperidiny se známými stimulačními účinky, jako je methylfenidát a ethylfenidát, 4,4-dimethyl-1-fenyl-1-pyrrolidin-1-yl-pentan-3-on může mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Methyl 2-fenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)acetát** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Francii a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě a Norsku. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii methyl-2-fenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)acetátu. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými piperidiny a pyrrolidiny se známými stimulačními účinky, jako je methylfenidát, se očekává, že látka bude mít stimulační účinky. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Syntetické kanabinoidy

Látka **3,5-ADB-4en-PFUPPYCA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v pěti zemích EU. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 3,5-ADB-4en-PFUPPYCA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými kanabinoidy se očekává, že 3,5-ADB-4en-PFUPPYCA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **4en-PDMB-4en-PINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v pěti zemích EU. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii 4en-PDMB-4en-PINACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je MDMB-4en-PINACA, se očekává, že 4en-PDMB-4en-PINACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **4F-ABINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve 13 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 4F-ABINACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako

je 5F-AKB48 (5F-APINACA), se očekává, že 4F-ABINACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **5,3-AB-CHMFUPPYCA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka není v Evropě kontrolována. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii 5,3-AB-CHMFUPPYCA. Na základě její strukturální podobnosti s jinými kanabinoidy, jako je 5F-AB-FUPPYCA (5F-5,3-AB-PFUPPYCA) a 5F-3,5-AB-PFUPPYCA, se očekává, že 5,3-AB-CHMFUPPYCA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **5,3-ADB-4en-PFUPPYCA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Francii. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 5,3-ADB-4en-PFUPPYCA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými kanabinoidy se očekává, že 5,3-ADB-4en-PFUPPYCA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **5B-AKB48** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Slovinsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii 5B-AKB48. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je 5F-AKB48 (5F-APINACA), se očekává, že 5B-AKB48 bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **5F-BZO-POXIZID (MDA-19 5-fluoropentyl analog)** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v devíti zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Dánsku. Poté, co Čína uvedla v roce 2021 v platnost generickou legislativu kontrolující syntetické kanabinoidy se sedmi potenciálními základními strukturami, se mimo jiné objevil MDA-19 5-fluoropentyl analog spolu s dalšími syntetickými kanabinoidy odvozenými od MDA-19, což bylo zřejmě vedeno snahou výrobců obejít výše uvedenou čínskou legislativu. Na základě strukturní podobnosti tohoto analogu s jinými kanabinoidy se očekává, že tato látka bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **5F-EDMB-PICA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 15 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii, Litvě a Norsku. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je 5F-EDMB-PINACA a 5F-MDMB-PICA, se očekává, že bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. 5F-EDMB-PICA je agonista receptoru CB1 s účinností 130 % ve srovnání s JWH-018. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **5F-EMB-PICA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 12 zemích EU. Látka je v Evropě

kontrolována v Itálii, Litvě a Norsku. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je 5F-MDMB-PINACA a 5F-MDMB-PICA, se očekává, že bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. 5F-EMB-PICA je agonista receptoru CB1 s účinností 117 % ve srovnání s JWH-018. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **ABO-4en-PINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve Francii. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii ABO-4en-PINACA. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy se očekává, že ABO-4en-PINACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **ADB-4en-P-5Br-INACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii ADB-4en-P-5Br-INACA. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako jsou ADB-CHMINACA a ADB-FUBINACA, se očekává, že ADB-4en-P-5Br-INACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **ADB-4en-PINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve 14 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii ADB-4en-PINACA. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je MDMB-4en-PINACA, se očekává, že ADB-4en-PINACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **ADB-5Br-INACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve 15 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Dánsku. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii ADB-5Br-INACA. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je ADB-FUBINACA, se očekává, že ADB-5Br-INACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **ADB-B-5Br-INACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve 15 zemích EU. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii ADB-B-5Br-INACA. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako jsou ADB-CHMINACA a ADB-FUBINACA, se očekává, že ADB-B-5Br-INACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **ADB-BUTINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve 22 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v pěti zemích EU. Byla charakterizována aktivita ADB-BUTINACA na receptor

CB1, což ukazuje, že tato látka je agonistou receptoru CB1 s účinností 290 % ve srovnání s JWH-018. ADB-BUTINACA byla detekována v bylinné kuřácké směsi v koncentraci mezi 8,1 mg a 8,4 mg na gram rostlinného materiálu, spolu s 24,2 mg/g tabáku. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **ADB-D-5Br-INACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 7 zemích EU. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii ADB-D-5Br-INACA. Délka alkylového řetězce mezi třemi a šesti atomy uhlíku je považována za dostatečnou pro vazbu s vysokou afinitou na receptory CB1 a CB2, přičemž zvýšení délky alkylového řetězce nad tuto hranici je spojeno se snížením vazby na obou receptorech. Nelze však vyloučit, že ADB-D-5Br-INACA může působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **ADB-FUBHQUCA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Turecku. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii ADB-FUBHQUCA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je ADB-FUBINACA, se očekává, že ADB-FUBHQUCA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **ADB-FUBIACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve 12 zemích EU. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii ADB-FUBIACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je ADB-FUBINACA, se očekává, že ADB-FUBIACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **ADB-HEXINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v devíti zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii ADB-HEXINACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je ADB-CHMINACA, se očekává, že ADB-HEXINACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **ADB-IACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii ADB-IACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je ADB-FUBINACA, se očekává, že ADB-IACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **ADB-P-5Br-INACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v devíti zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Dánsku. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii

ADB-P-5Br-INACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako jsou ADB-CHMINACA a ADB-FUBINACA, se očekává, že ADB-P-5Br-INACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **ADMB-3TMS-PRINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii ADMB-3TMS-PRINACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je ADB-FUBINACA, se předpokládá, že ADMB-3TMS-PRINACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **ADMB-INACA (ADB-INACA)** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v šesti zemích EU. Látka není v Evropě kontrolována. K dispozici jsou omezené informace o farmakologii a toxikologii ADMB-INACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je ADB-FUBINACA, se očekává, že ADMB-INACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. ADMB-INACA byla také identifikována jako metabolit syntetických kanabinoidů ADB-PINACA a 5F-ADB-PINACA. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **A-FUBIACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku, Portugalsku, Řecku a Španělsku. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii A-FUBIACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako jsou ADB-FUBINACA a JWH-018, se očekává, že A-FUBIACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **A-PBITMO** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii A-PBITMO. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je adamantoylový derivát JWH-018 (AB-001) a analog benzimidazolu AM-2201, se očekává, že A-PBITMO bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **A-PONASA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Bulharsku, Německu a Švédsku. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii přípravku A-PONASA. Nicméně na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy lze očekávat, že A-PONASA působí jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **BENZYL-4CN-BINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Litvě, Německu, Polsku a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě a Švédsku. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii BENZYL-4CN-BINACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je CUMYL-4CN-BINACA, se očekává, že bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **BZO-4en-POXIZID (MDA-19 4en-pentyl analog)** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 11 zemích EU. Látka není v Evropě kontrolována. Aktivita analogu MDA-19 4en-pentyl analogu na receptorech CB1 a CB2 byla experimentálně charakterizována, což ukazuje, že tato látka je úplným agonistou jak CB1, tak CB2. Ve srovnání s JWH-018 vykazuje nižší účinnost. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **BZO-POXIZID (MDA-19 pentyl analog)** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v pěti zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována ve Francii. Aktivita analogu MDA-19 pentyl analogu na receptorech CB1 a CB2 byla experimentálně charakterizována, což ukazuje, že tato látka je úplným agonistou jak CB1, tak CB2. Podobně jako MDA-19 4en-pentyl analog ve srovnání s JWH-018 vykazuje nižší účinnost. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CUMYL-1Cl-CHSINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii CUMYL-1Cl-CHSINACA. Na základě strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako jsou CUMYL-4CN-BINACA a CUMYL-PEGACLONE, se očekává, že CUMYL-1Cl-CHSINACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CUMYL-3TMS-PRINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku, Německu a Švédsku. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii CUMYL-3TMS-PRINACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je CUMYL-4CN-BINACA, se očekává, že CUMYL-3TMS-PRINACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Cumyl-BC-HpMeGaClone-221** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku, Německu a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována Itálií, Litvě a Norsku. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii Cumyl-BC-HpMeGaClone-221. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je CUMYL-PeGACLONE, o kterém se uvádí, že se váže na lidské kanabinoidní receptory hCB1 a hCB2 a na receptory CB1 působí jako úplný a silný agonista, se očekává, že Cumyl-BC-HpMeGaClone-221

působí jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **Cumyl-CB-MeGaClone** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v šesti zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Dánsku, Litvě a Norsku. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii Cumyl-CB-MeGaClone. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je Cumyl-CH-MeGaClone a CUMYL-PeGACLONE, se očekává, že bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CUMYL-CBMICA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 10 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě a Norsku. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii přípravku CUMYL-CBMICA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy se očekává, že bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CUMYL-CBMINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu a Švédsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii, Litvě a Norsku. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii CUMYL-CBMINACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy se očekává, že bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CUMYL-CHSINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii látky CUMYL-CHSINACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako jsou CUMYL-4CN-BINACA a CUMYL-PEGACLONE, se očekává, že CUMYL-CHSINACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CUMYL-INACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku a Německu. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii CUMYL-INACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je CUMYL-4CN-BINACA, se očekává, že CUMYL-INACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. Studie prokázala, že CUMYL-INACA je metabolitem látky CUMYL-4CN-BINACA (N-dealkylovaný metabolit). V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CUMYL-NBMICA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Holandsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii CUMYL-

NBMICA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy se očekává, že CUMYL-NBMICA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CUMYL-NBMINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v devíti zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii CUMYL-NBMINACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy se očekává, že CUMYL-NBMINACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru.

V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CUMYL-TsINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku a Německu. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii CUMYL-TsINACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako jsou CUMYL-4CN-BINACA a CUMYL-PEGACLONE, se očekává, že CUMYL-TsINACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **EDMB-PINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen ve 14 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Dánsku, Itálii a Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii EDMB-PINACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je MDMB-4en-PINACA, se očekává, že EDMB-PINACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **FUBIAT** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii přípravku FUBIAT. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je ADB-FUBINACA, se očekává, že FUBIAT bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. Uvádí se, že FUBIAT by mohl být potenciálně metabolitem ADB-FUBIACA (ADB-FUBIATA). V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CH-FUBBMPDORA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v osmi zemích EU. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii CH-FUBBMPDORA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je URB-597, se očekává, že CH-FUBBMPDORA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CH-FUBIACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Bulharsku a Španělsku. Látka není v Evropě

kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii CH-FUBIACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako jsou JWH-018 a MDA 19, se očekává, že CH-FUBIACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CH-IACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii CH-IACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako jsou JWH-018 a MDA 19 (BZO-HEXOXIZID), se očekává, že CH-IACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CHM-MDA-19 (BZO-CHMOXIZID)** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Holandsku, Maďarsku a Rumunsku. Látka není v Evropě kontrolována. Dle jedné studie nahrazení alifatického řetězce cyklohexylmethylem v CHM-MDA-19 „vedlo k velkému zvýšení funkční aktivity CB1 i CB2“ a bylo „nejúčinnější ze série, pokud jde o funkční aktivitu CB2“. Aktivita CHM-MDA-19 na receptorech CB1 a CB2 byla experimentálně charakterizována, což ukazuje, že tato látka je úplným agonistou jak CB1, tak CB2. CHM-MDA-19 vykázal na receptoru CB2 vyšší účinnost než JWH-018. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CHM-MDMB-CHMINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Německu. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii a Litvě. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii CHM-MDMB-CHMINACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako jsou MDMB-CHMICA, ADB-CHMINACA a AB-CHMINACA, se očekává, že CHM-MDMB-CHMINACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **CH-PIACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 15 zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Dánsku. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii CH-PIACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako jsou JWH-018 a MDA 19, se očekává, že CH-PIACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru.

V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **MDMB-5Br-INACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v sedmi zemích EU. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii MDMB-5Br-INACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je MDMB-4en-PINACA, se očekává, že MDMB-5Br-INACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **MDMB-7Br-INACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Bulharsku, Německu a Španělsku. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii MDMB-7Br-INACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je MDMB-4en-PINACA, se očekává, že MDMB-7Br-INACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **MDMB-BINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 15 zemích EU. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii MDMB-BINACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je 4F-MDMB-BINACA, se očekává, že MDMB-BINACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **MDMB-CHMINACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v sedmi zemích EU. Látka je v Evropě kontrolována v Litvě. O farmakologii tohoto agonisty kanabinoidního receptoru je dostupných jen málo informací. Indolové a indazolové syntetické agonisty kanabinoidního receptoru byly syntetizovány a hodnoceny na kanabimimetickou aktivitu in vitro a in vivo pomocí fluorometrického testu membránového potenciálu. Všechny studované sloučeniny, včetně (S)-MDMB-CHMINACA, aktivované receptory CB1 a CB2, vykazují vyšší účinnost než buď delta-9-THC nebo CP 55 940 pro aktivaci vnitřně usměrňujících draslíkových kanálů spřažených s G proteinem (GIRK) zprostředkovanou receptorem CB1. Většina studovaných sloučenin, včetně (S)-MDMB-CHMINACA, měla podobný maximální účinek jako CP 55 940 na receptorech CB1 a CB2, což naznačuje, že tyto látky jsou také vysoce účinnými agonisty. (S)-MDMB-CHMINACA vykazovala preferenci receptorů CB1 před receptory CB2. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **MDMB-INACA** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v 12 zemích EU. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou dostupné žádné informace o farmakologii a toxikologii MDMB-INACA. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako je MDMB-4en-PINACA, se očekává, že MDMB-INACA bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **NMDMSB** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku, Německu a Španělsku. Látka není v Evropě kontrolována. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii NMDMSB. Na základě jeho strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako jsou QMPSB a 2F-QMPSB, se očekává, že NMDMSB bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru.

V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

Látka **PTI-3** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS. Výskyt látky byl dosud hlášen v Maďarsku. Látka je v Evropě kontrolována v Itálii, Litvě a

Norsku. Nejsou k dispozici žádné informace o farmakologii a toxikologii PTI-3. Na základě její strukturní podobnosti s jinými syntetickými kanabinoidy, jako jsou PTI-1 a PTI-2, se očekává, že bude působit jako agonista kanabinoidního receptoru. V České republice výskyt této látky nebyl potvrzen.

K bodu 4:

Látka **gamabutyrolakton (GBL)** se zařazuje v abecedním pořádku na základě rozhodnutí pracovní skupiny EWS do Přílohy č. 6 psychotropních látek. Látka je v Evropě kontrolována ve Belgii, Dánsku, Finsku, Francii, Itálii, Nizozemsku, Německu, Norsku, Polsku, Španělsku, Švédsku a Velké Británii. V České republice je v současné době zařazen mezi výchozí a pomocné látky, což umožňuje kontrolu distributorů a prodej je omezen na podnikající fyzické osoby a právnické osoby. Přes tuto regulaci dochází k úniku GBL do nelegálních kanálů díky jeho snadné přístupnosti (rozpouštědlo, čisticí prostředek). Je tedy potřeba zvolit přísnější kontrolu této látky kvůli intoxikacím, které jsou poměrně časté. GBL po požití ústy je v těle metabolizován na GHB. V nízkých dávkách dochází z euforického účinku, při vyšších dávkách naopak dojde k sedativnímu účinku. Sedace může mít fatální následky, zejména při kombinaci GBL/GHB s alkoholem nebo jinou návykovou látkou.

K Čl. II

Vzhledem k tomu, že se jedná o technický předpis, je třeba jej v souladu se směrnicí Evropského parlamentu a Rady (EU) 2015/1535 ze dne 9. září 2015 o postupu při poskytování informací v oblasti technických předpisů a předpisů pro služby informační společnosti (dále jen „směrnice“) zaslat k notifikaci.

Čl. 6 odst. 7 směrnice připouští výjimky, pro odložení přijetí návrhu o 3 měsíce, v případě naléhavých důvodů (dále jen „urgentní procedura technické notifikace“).

Této výjimky je možné využít, pokud členský stát z naléhavých důvodů způsobených vážnými a nepředvídatelnými okolnostmi, které souvisejí s ochranou veřejného zdraví nebo bezpečnosti, s ochranou zvířat nebo rostlin a v případě předpisů pro služby také s veřejným pořádkem, zejména s ochranou mládeže, nucen ve velmi krátké lhůtě připravit technické předpisy tak, aby byly neprodleně vydány a provedeny, aniž by byly možné jakékoli konzultace. Zařazením látek je sledována především ochrana zdraví obyvatel, zamezení výskytu intoxikací zejména u mladé populace, včasné zamezení dalšího rozvoje šedé zóny trhu s těmito látkami ještě dříve, než některé z nich proniknou na český trh, zamezení etablování České republiky jako vysoce zdrojové země pro ostatní členské země EU.

S ohledem na výše uvedené skutečnosti je nezbytné využít urgentní proceduru technické notifikace podle čl. 6 odst. 7 směrnice 2015/1535, protože standardní notifikační proces by vedl k neúměrnému prodlení a tím k možnému riziku intoxikací a ohrožení veřejného zdraví. Důsledky otálení při regulaci látek, jak ukázal případ HHC, jasně demonstrují, že zpoždění může vést k významným negativním dopadům. Navrhované opatření bylo konzultováno s odborníky ze zdravotnictví, veřejnou bezpečnost a drogovou problematiku, přičemž většinový konsenzus podpořil potřebu neprodleného zařazení uvedených látek na seznam návykových látek. Tento krok je nezbytný k prevenci eskalace

problému a ochraně obyvatelstva, zejména dětí. Využití urgentní procedury technické notifikace je opodstatněné a nezbytné pro rychlé přijetí opatření, která ochrání veřejné zdraví a zabrání zdravotním následkům spojeným s užíváním nově identifikovaných rizikových látek.

K Čl. III

Účinnost se stanovuje v souladu s § 9 odst. 2 zákona č. 222/2016 Sb., o Sbírce zákonů a mezinárodních smluv a o tvorbě právních předpisů vyhlášených ve Sbírce zákonů a mezinárodních smluv (zákon o Sbírce zákonů a mezinárodních smluv), ve znění pozdějších zákonů na den, s výjimkou čl. I bodu 4, pro nějž je účinnost odložena o 3 měsíce, neboť nově zařazovaná látka GBL se dnes používá v průmyslu. Právníkové osoby, které s touto látkou pracují musí podat žádost o povolení k zacházení s touto látkou a upravit prostory kde se látka nachází a kde se s ní pracuje, tak aby vše odpovídalo zákonnému režimu stanovenému v zákoně č. 167/1998 Sb., o návykových látkách a o změně některých dalších zákonů, ve znění pozdějších předpisů. Na základě výše uvedeného se stanovuje časový rámec 3 měsíců, který Ministerstvo zdravotnictví považuje za dostatečný pro přizpůsobení se nově nastavené regulaci zacházení s látkou GBL.