

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, lékařské 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 požadavku NPC SKPV Policie ČR a Ministerstva obrany bylo doporučeno zařazení látek HHC (hexahydrokanabinol) a THCP (tetrahydrokanabiforol) na seznam návykových látek již v roce 2022. Vzhledem k tomu, že se tyto látky mohou ve velmi malých koncentracích přirozeně vyskytovat i v technickém konopí, byla u těchto látek stanovena výjimka pro případy, kdy jsou tyto látky obsaženy v rostlině technického konopí, technickém konopí, konopí extrakt a tinktura a přípravku z technického konopí v množství nižším než 0,3 %.

Hlavní problém v současnosti spočívá v prodeji tzv. „edibles“ tedy potravin s obsahem psychoaktivní látky, v tomto případě HHC, HHC-acetát, HHC-O nebo THCP. Prodávají se ve formě gumových medvídků, čokolády, sušenek, nápojů apod. Účinek kanabinoidů začíná 30 minut až 1 hodinu od požití látky, je zde tedy zpoždění účinku, proto dochází k intoxikacím. Uživatel si vezme např. gumového medvídku s obsahem HHC a nepozoruje žádné účinky, tak si vezme za 10 min další a pak ještě další, a tak dojde k předávkování. Látka HHC se v přirozených odrůdách konopí téměř nevyskytuje (do 0,1% obsahu), vyrábí se tedy polosynteticky z kanabidiolu (CBD) nebo hydrogenací tetrahydrokanabinolu (THC) a tato koncentrovaná forma je pak prodávána buď nastříkaná na květenství technického konopí anebo se přidává do výše zmíněných edibles. Prodávané koncentráty tak dosahují i 50% – 70% obsahu HHC. Toxikologické informační středisko eviduje od června roku 2022 do 4.2.2024 170 případů intoxikace převážně dětí a mladistvých.

Situace stran nadměrného užívání látky HHC a jejích derivátů se výrazně zhoršila na přelomu roku 2023 a 2024. Jen v lednu roku 2024 došlo v Karlovarském kraji již k osmi případům předávkování dětí a mladistvých látkou HHC¹, přičemž nejméně jedno dítě bylo hospitalizováno na oddělení JIP karlovarské nemocnice. V Plzni pak v souvislosti s látkou HHC ošetřili za uplynulý čtvrtrok 11 dětí². Předávkování se však netýká pouze dětí, jedna dospělá žena musela být dokonce napojena na plicní ventilaci a minulý víkend skončily i tři dospělé osoby na jednotkách intenzivní péče. Děti a mladiství užívají tyto látky zejména v podobě gumových medvídků³, které se prodávají pod označením „sběratelské předměty“ a lze je koupit i prostřednictvím prodejních automatů⁴. Záchranná služba tak již vyjížděla i k intoxikovaným žákům základní školy⁵. Negativní účinky HHC na zdraví jsou spojeny s jeho interakcí s endokanabinoidním systémem v těle, který ovlivňuje řadu fyziologických procesů, včetně bolesti, nálady a apetitu. Podobně jako THC, HHC se váže na kanabinoidní receptory v mozku a těle, což může vést k změnám v percepci, náladě a chování. U intoxikovaných pacientů látkou HHC pak dochází k poruchám vědomí, výkyvům nálad, agresi či nevolnostem.

¹ https://karlovarsky.denik.cz/zpravy_region/hhc-otravy-dospeli-karlovarsky-kraj.html.

² [https://radiozurnal.rozhlas.cz/latka-hhc-deti-mohou-mit-priznaky-snizeneho-vedomi-az-bezvedomi-popisuje-9167230?](https://radiozurnal.rozhlas.cz/latka-hhc-deti-mohou-mit-priznaky-snizeneho-vedomi-az-bezvedomi-popisuje-9167230?consent=CP1E6gAP1E6gAD3ACBCSAmEsAP_gAEPgAATIjVwQQAawAKAAsACAAAFQALgAZAA6ACAAFAAKgAWgAyABoAdmAlgAigBHACSAEwAJwAVQAtgBfgDCAMUAgACEgEQARQAjoBOAE6AL4AaQA4gB3ADxAH6AQgAkWBOACegFIaKyAWYAuoBgQDTgG0APkAjUBHQCaeQE2gJOAVIAtQBbgC8wGMgMkAZcA0oBqYDugHfgQHAhcBGYCVYIXQIoAFAAWABUAC4AIAAZAA0ACIAEcAJgAVQAtgBiAD8AISARABEGCOAE4AMsAZoA7gB-gEIAIsAXUA2gCbQFSALUAW4AvMBggDJAGpgQuAAAAA.YAAAAAAAAAAAA&sznclid=Vj8ya2dmZ2Bnbmdlb25jZWNiY2dkYWJgKiJrZ2BhZmVlY25nY3huZmcqIjNrZ2FmYWRRnYGFmbnhtbmEgNWsXb2YXYmRjZGMUFRNhFWVgYG9jZG8XYGVlFWRhb2VgYA&utm_source=www.seznam.cz&utm_medium=sekce-z-internetu)

[consent=CP1E6gAP1E6gAD3ACBCSAmEsAP_gAEPgAATIjVwQQAawAKAAsACAAAFQALgAZAA6ACAAFAAKgAWgAyABoAdmAlgAigBHACSAEwAJwAVQAtgBfgDCAMUAgACEgEQARQAjoBOAE6AL4AaQA4gB3ADxAH6AQgAkWBOACegFIaKyAWYAuoBgQDTgG0APkAjUBHQCaeQE2gJOAVIAtQBbgC8wGMgMkAZcA0oBqYDugHfgQHAhcBGYCVYIXQIoAFAAWABUAC4AIAAZAA0ACIAEcAJgAVQAtgBiAD8AISARABEGCOAE4AMsAZoA7gB-gEIAIsAXUA2gCbQFSALUAW4AvMBggDJAGpgQuAAAAA.YAAAAAAAAAAAA&sznclid=Vj8ya2dmZ2Bnbmdlb25jZWNiY2dkYWJgKiJrZ2BhZmVlY25nY3huZmcqIjNrZ2FmYWRRnYGFmbnhtbmEgNWsXb2YXYmRjZGMUFRNhFWVgYG9jZG8XYGVlFWRhb2VgYA&utm_source=www.seznam.cz&utm_medium=sekce-z-internetu](https://radiozurnal.rozhlas.cz/latka-hhc-deti-mohou-mit-priznaky-snizeneho-vedomi-az-bezvedomi-popisuje-9167230?consent=CP1E6gAP1E6gAD3ACBCSAmEsAP_gAEPgAATIjVwQQAawAKAAsACAAAFQALgAZAA6ACAAFAAKgAWgAyABoAdmAlgAigBHACSAEwAJwAVQAtgBfgDCAMUAgACEgEQARQAjoBOAE6AL4AaQA4gB3ADxAH6AQgAkWBOACegFIaKyAWYAuoBgQDTgG0APkAjUBHQCaeQE2gJOAVIAtQBbgC8wGMgMkAZcA0oBqYDugHfgQHAhcBGYCVYIXQIoAFAAWABUAC4AIAAZAA0ACIAEcAJgAVQAtgBiAD8AISARABEGCOAE4AMsAZoA7gB-gEIAIsAXUA2gCbQFSALUAW4AvMBggDJAGpgQuAAAAA.YAAAAAAAAAAAA&sznclid=Vj8ya2dmZ2Bnbmdlb25jZWNiY2dkYWJgKiJrZ2BhZmVlY25nY3huZmcqIjNrZ2FmYWRRnYGFmbnhtbmEgNWsXb2YXYmRjZGMUFRNhFWVgYG9jZG8XYGVlFWRhb2VgYA&utm_source=www.seznam.cz&utm_medium=sekce-z-internetu).

³ <https://ct24.ceskatelevize.cz/clanek/domaci/ministerstvo-zdravotnictvi-se-stavi-proti-hhc-reaguje-na-otravy-mladistvych-i-deti-345701>.

⁴ <https://www.denik.cz/krimi/drogy-hcc-intoxikace-deti-skoly-nemocnice-karlovy-vary-sokolov-cheb.html>.

⁵ <https://archiv.hn.cz/c1-67291590-pripadu-otrav-hhc-v-karlovarskem-kraji-pribyva-zachranka-musela-o-vikendu-zasahovat-sedmkrat>.

Na základě výše uvedeného je zřejmé, že nejen že hrozí nebezpečí ohrožení veřejného zdraví dětí a mladistvých, ale k tomuto nebezpečí již došlo a nadále dochází. Aby se výše uvedené látky nedostávaly k dětem a mladistvým a zamezilo se tak dalším intoxikacím, je nezbytné tyto látky přísně regulovat. Jako nejrychlejší a nejefektivnější řešení je zařazení těchto látek na seznam návykových látek, minimálně do doby přijetí novely zákona o návykových látkách a souvisejících zákonů, která bude nově upravovat tzv. psychomodulační látky, legislativně bude upravena možnost určité látky zakázat dětem do 18 let, ale pro dospělou populaci budou nadále za daných přísných podmínek přístupné.

Tabulka 1 uvádí přehled tří nových zařazovaných látek do Přílohy č. 4 s uvedením charakteristické skupiny a návrhem cílové přílohy nařízení vlády.

Tabulka 1 – Přehled tří nově zařazovaných látek do Přílohy č. 4

Číslo	Název	Skupina	Příloha č.
1	Hexahydrokanabinol (HHC)	Kanabinoidy	4
2	Hexahydrokanabinol-O-acetát (HHC-acetát, HHC-O)	Kanabinoidy	4
3	Tetrahydrokanabiforol (THCP)	Kanabinoidy	4

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

Návrh novelizace nařízení vlády je zcela v souladu se zákonem stejně jako se zmocněním uvedeným v § 44c odst. 1 a odst. 2 zákona, 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,

a dále s právními akty Evropské unie:

- čl. 34 a násl. Smlouvy o fungování Evropské unie,
- 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 2005/387/JVV ze dne 10. května 2005 o výměně informací, hodnocení rizika a kontrole nových psychoaktivních látek,
- 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 [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 (furanylfentanylu) 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) 2018/747 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) 2018/1463 ze dne 28. září 2018 o podrobení nových psychoaktivních látek N-fenyl-N-[1-(2-fenylethyl)piperidin-4-yl]cyklopropan karboxamid (cyklopropylfentanylu) a 2-methoxy-N-fenyl-N-[1-(2-fenylethyl)piperidin-4-yl]acetamid (methoxyacetylfentanylu) 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) v definici návykové látky,
- 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-fluor-butyl)-1H-indol-3-karbonyl} amino}-3,3-dimethylbutanoát (4F-MDMB-BICA) do definice drogy,
- 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 (zařazení látek 3-MMC a 3-CMC).

Navrhovaná právní úprava je podle odůvodnění návrhu technickým předpisem ve smyslu směrnice 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. Návrh nařízení vlády má z tohoto důvodu podstoupit notifikační proces podle této unijní úpravy.

Z důvodu urychlení legislativního procesu s ohledem na ochranu zdraví obyvatelstva byla místopředsedovi vlády a ministru zdravotnictví dne 7.2.2024 na jednání vlády ústně udělena výjimka z provedení hodnocení dopadů regulace (RIA) a připomínkového řízení k návrhu nařízení vlády, kterým se mění nařízení č. 463/2013 Sb., o seznamech návykových látek, ve znění pozdějších předpisů.

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 dopad na podnikatelské subjekty, které se zabývají prodejem zboží obsahující látky hexahydrokanabinol (HHC), hexahydrokanabinol-O-acetát (HHC-acetát, HHC-O) a tetrahydrokanabiforol (THCP). Takové zboží je často uváděno na trh pod označením sběratelských předmětů, přestože z návodů a informací prodejců je zřejmé jejich užití ke konzumaci, srov. rozhodnutí Krajského soudu v Plzni ze dne 30. června 2023 č.j. 55 A 4/2023 - 32. S ohledem na značné rozšíření těchto látek v nedospělé populaci, a s tím související významné riziko pro veřejné zdraví, navrhovatel upřednostnil zdravotní rizika vyplývající z lehké dostupnosti výše zmíněných látek oproti případným dopadům na hospodářské subjekty, které se zabývají prodejem výrobků s obsahem výše uvedených látek.

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 nedotýká zákona č. 110/2019 Sb., o zpracování 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 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 **Hexahydrokanabinol (HHC)** se zařazuje do přílohy č. 4 k nařízení vlády v abecedním pořádku na základě návrhu NPC Policie České republiky, Ministerstva obrany a Ministerstva zdravotnictví a patří do skupiny kanabinoidů. Existují laboratorní studie, které uvádějí, že HHC má obecně podobné účinky jako THC, hlavní psychoaktivní látka v konopí. HHC nemá momentálně lékařské ani průmyslové využití. Farmakologické a behaviorální účinky HHC u lidí nebyly dosud příliš studovány, ačkoli nedávné neoficiální zprávy od spotřebitelů naznačují, že jeho účinky mohou být podobné účinkům konopí. HHC byl poprvé identifikován v Evropě v květnu 2022 Dánskou policií. Během osmiměsíčního období mezi květnem a prosincem 2022 byl přítomen již v 70 % členských států EU. Na základě informací od SZPI byla látka HHC v ČR zaznamenána v potravinách, a to zejména v cukrovinkách prostřednictvím tzv. HHC matů, internetových i kamenných obchodů. Na trhu se nabízejí produkty i s obsahem HHC vyšším než 50 %. Údaje Toxikologického informačního střediska svědčí o nutnosti regulace obchodu s těmito přípravky, zejména striktního zákazu konzumace dětmi a dospívajícími.

k bodu 2

Látka **Hexahydrokanabinol-O-acetát (HHC-acetát, HHC-O)** se zařazuje do přílohy č. 4 k nařízení vlády v abecedním pořádku na základě zjištění, že i tato látka se vyskytuje v tzv. „edibles“ a představuje tak hrozbu pro děti a mladistvé.

Jedná se o polosyntetický derivát kanabinoidu, který je na trhu přibližně od roku 2022. Předpokládá se, že se vyrábí víceetapovým procesem z kanabidiolu získaného z konopí. Právní status hexahydrokanabinolu a derivátů, jako je HHC-O, se mezi zeměmi liší, což vede k rozsáhlému prodeji v některých jurisdikcích v Evropě a USA, a tím se dostávají i k nám, mnoho evropských zemí však tyto látky již přísně reguluje jako např. Belgie, Dánsko, Francie, Chorvatsko, Itálie, Kypr, Lotyšsko, Litva, Rakousko, Polsko, Finsko, Island.

k bodu 3

Látka **Tetrahydrokanabiforol (THCP)** se zařazuje do přílohy č. 4 k nařízení vlády v abecedním pořádku na základě návrhu NPC Policie České republiky, Ministerstva obrany a Ministerstva zdravotnictví a patří do skupiny kanabinoidů. Jedná se o poměrně novou psychoaktivní látku, která se sice vyskytuje v rostlině konopí, ale ve velmi malém množství. S nástupem extrakčních metod pro koncentrování účinných látek byla tato látka nově zachycena na trhu. Svým účinkem je podobná THC, ale má mnohem vyšší účinnost a při

rozšíření by mohla být nebezpečnější než THC. V souvislosti s touto látkou nebyly v ČR zaznamenány případy fatálních intoxikací.

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 zaslat k notifikaci.

K Čl. III

Účinnost tohoto nařízení vlády nastává dnem následujícím po dni jeho vyhlášení.

U návrhu není možné stanovit nabytí účinnosti způsobem předpokládaným § 3 odst. 3 zákona č. 309/1999 Sb., a to proto, že navrhovaná právní úprava vychází z aktuální potřeby urychleně zařadit na seznam omamných a psychotropních látek nové substance, které představují významné riziko pro veřejné zdraví a zdraví osob jak na národní, tak evropské úrovni.