



EUROPEAN COMMISSION

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

Uimhir an Fhógra : 2023/0230/CZ (Czechia)

Lists of addictive substances

An dáta ar a bhfuarthas é/í : 10/05/2023

Deireadh leis an Tréimhse Neamhghníomhaíochta : Not applicable (closed)

Message

Zpráva 001

Zpráva od Komise - TRIS/(2023) 01305

směrnice (EU) 2015/1535

Notificación - Oznámení - Notifikation - Notifizierung - Teavitamine - Γνωστοποίηση - Notification - Notificatio - Notifica -
Pieteikums - Pranešimas - Bejelentés - Notifika - Kennisgeving - Zawiadomienie - Notificação - Hlásenie-Obvestilo -
Ilmoitus - Anmälan - Нотификация : 2023/0230/CZ - Notificare.

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

(MSG: 202301305.CS)

1. MSG 001 IND 2023 0230 CZ CS 10-05-2023 CZ NOTIF

2. CZ

3A. Úřad pro technickou normalizaci, metrologii a státní zkušebnictví
Biskupský dvůr 1148/5
110 00 Praha 1
tel: 221 802 212
e-mail: eu9834@unmz.cz

3B. Ministerstvo zdravotnictví České republiky,
Palackého náměstí 4,
128 01 Praha 2

4. 2023/0230/CZ - C00C

5. Dréacht-Rialachán Rialtais lena leasaítear Rialachán Uimh. 463/2013 ón Rialtas maidir le liostaí na substaintí
suimitheacha, arna leasú

6. Substaintí síceatrópacha a áirítear i Sceideal I faoin gCoinbhinsiún maidir le Substaintí Síceatrópacha agus Substaintí
Síceatrópacha nó Támhshuanacha eile nó a n-analóga a áirítear ar an liosta de dheasca mí-úsáide nó contúirte a
d'fhéadfadh a bheith ann do shláinte áitritheoirí Phoblacht na Seice.

7. -

8. Leis an Dréacht-Rialachán, tugtar isteach substaintí nua in Iarscríbhinn 3 agus in Iarscríbhinn 4.



EUROPEAN COMMISSION

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

Moltar larscríbhinn 3 a ghabhann le Rialachán Uimh. 463/2013 ón Rialtas maidir le liostaí na substaintí suimitheacha, arna leasú, a leathnú chun 3 shubstaint bhreiseacha eile a áireamh. Go sonrach brorphine, etonitazepine agus protonitazene.

Moltar larscríbhinn 4 a ghabhann le Rialachán Uimh. 463/2013 ón Rialtas maidir le liostaí na substaintí suimitheacha, arna leasú, a leathnú chun 6 shubstaint bhreiseacha eile a áireamh. Go sonrach ADB-BUTINACA, hexahydrocannabinol (HHC), 7-hiodrocsaimmitragynine, kratom, mitragynine agus tetrahydrocannabinol (THCP).

Mar thoradh air sin, mar thoradh ar an leasú ar na hlarscríbhinní a ghabhann leis an Rialachán Rialtais, déantar athruithe réimis ar chóireáil dhlíthiúil na substaintí lena mbaineann, athruithe a dhéanann difear, mar shampla, do cheadanna chun na substaintí sin a láimhseáil, taifid a choinneáil, stóráil agus an córas d'urghnamh na substaintí suimitheacha sin. Sa bhreis ar an méid thuas, bíonn tionchar ag na leasuithe ar an larscríbhinn a ghabhann leis an Rialachán Rialtais ar an dlí coiriúil freisin toisc gur féidir láimhseáil neamhdhleathach na substaintí sin a aicmiú mar mhíghníomh nó mar chion coiriúil.

Eochairfhocail:

drugaí nua synthetic,
substaintí síceatrópacha,
substaintí suimitheacha,
córas rialaithe drugaí támhshuanacha nó substaintí síceatrópacha.

tagairt do:

Treoir Tharmilgthe (AE) 2022/1326 ón gCoimisiún an 18 Márta 2022 lena leasaítear an larscríbhinn a ghabhann le Cinneadh Réime 2004/757/CGB ón gComhairle maidir le substaintí sícighníomhacha nua a áireamh sa sainmhíniú ar dhruaga;

9. Liostaítear Brorphine ar bhonn cinnidh ó Choimisiún Drugaí Támhshuanacha na Náisiún Aontaithe, agus cinneadh á dhéanamh ag an gCoimisiún saifín a áireamh mar shubstaint shícighníomhach nua ar cheart í a chur faoi rialú idirnáisiúnta faoi Choinbhinsiúin na Náisiún Aontaithe. Moltar na substaintí ADB-BUTINACA, prótónitazene agus etonitazepine a áireamh ar liosta na substaintí suimitheacha i bPoblacht na Seice i gcomhréir leis an togra ón gCoimisiún Eorpach, a d'ullmhaigh seasamh aontaithe AE maidir le substaintí sícighníomhacha nua. Moltar an tsubstaint kratom (duilleoga triomaithe an *Mitragyna speciosa*) agus a príomh-chomhábhair shícighníomhacha (mitragynine, 7-hiodrocsaimmitragynine) chomh maith leis na substaintí heicseahidreacannaibionóil (HHC) agus teitrihidreacannabiphorol (THCP) a áireamh ar liosta na substaintí suimitheacha toisc iad a bheith ag leathnú go tapa ar shaordhóil i bPoblacht na Seice, i measc daonraí óga den chuid is mó. Maidir le HHC agus THCP, moltar teorainn údaraithe suas le 0.3 % ionas nach gcuirfear srian leis an trádáil i gcnáib theicniúil agus in ullmhóidí cnáibe teicniúla.

10. tagairt(i) don bhuntéacs (do bhuntéacsanna): - Rialachán Uimh. 463/2013 ón Rialtas maidir le liostaí na substaintí suimitheacha, arna leasú

- Gníomh Uimh. 167/1998 maidir le substaintí andúileacha agus maidir le leasuithe ar ghníomhartha áirithe eile, arna leasú.

Cuireadh na buntéacsanna ar aghaidh laistigh d'fhógra níos luaithe: 2022/314/CZ

11. Is ea

12. Tuairiscíonn saoráidí leighis líon méadaitheach meisce a bhaineann le húsáid kratom. Léiríonn sonraí an Ionaid Faisnéise Tocsaineolaíochta gur gá kratom a rialáil, go háirithe trí thoirmeasc dian a thabhairt isteach ar a thomhaltas ag leanaí agus ag déagóirí. Is gá kratom agus a chomhábhair ghníomhacha a áireamh ar liosta na substaintí síceatrópacha ar a laghad go dtí go mbeidh rialáil kratom réitithe ar bhealach nach mbeidh an tsubstaint ar fáil don daonra óg. Ina theannta sin, léiríonn sonraí an Ionaid Faisnéise Tocsaineolaíochta gur gá rialáil a dhéanamh ar thrádáil i dtáirgí ina bhfuil heicseahidreacannaibionóil (HHC), go háirithe toirmeasc dian ar a thomhaltas ag leanaí agus ag déagóirí. Is tetrahydrocannabiphorol (THCP) substaint shícighníomhach réasúnta nua le fáil i méideanna an-bheag sa ghléasra cannabais. Le teacht na modhanna eastósctha le haghaidh tiúchan substaintí ghníomhacha, fuarthas an tsubstaint seo ar



EUROPEAN COMMISSION

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

an margadh le déanaí. Is é a éifeacht cosúil le teitrihidreacannaibionól, ach tá sé éifeachtacht i bhfad níos airde agus d'fhéadfadh a bheith níos contúirtí ná THC nuair a scaipeadh.

Moltar na substaintí sáile, ADB-BUTINACA, protonitazene agus eatainíotaipéin a áireamh i liosta na substaintí suimitheacha i bPoblacht na Seice i gcomhréir leis na hoibleagáidí atá ar Phoblacht na Seice faoi Choinbhinsiúin na Náisiún Aontaithe.

13. Ní hea

14. Ní hea

15. Is ea

16. Gné BTT

NÍL - Níl aon tionchar suntasach ag an dréacht ar thrádáil idirnáisiúnta.

Gné SPS

NÍL - Níl aon tionchar suntasach ag an dréacht ar thrádáil idirnáisiúnta.

Níl - Ní beart sláintíochta nó fíteashláintíochta é an dréacht

Evropská komise

Kontaktní bod směrnice (EU) 2015/1535

Fax: +32 229 98043

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