**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, lékárenské 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 svém 65. řádném zasedání rozhodla Komise pro omamné látky při OSN o zařazení tří nových psychoaktivních látek pod mezinárodní kontrolu. Na základě doporučení WHO byly do příslušných seznamů Jednotné úmluvy o omamných látkách z roku 1961 ve znění protokolu z roku 1972 a Úmluvy o psychotropních látkách z roku 1971 doplněny látky brorfin, metonitazen a eutylon. Vzhledem k tomu, že metonitazen a eutylon již jsou na seznamu návykových látek v České republice, zbývá zařadit mezi omamné látky brorfin. Látka brorfin se navrhuje zařadit do přílohy č. 3 s ohledem na skutečnost, že v České republice nemá terapeutické využití.

Výbor odborníků WHO pro drogové závislosti posuzoval na svém 45. zasedání devět látek a rozhodl se doporučit, aby sedm z nich bylo zařazeno na seznam a dvě zbývající byly nadále sledovány. Z těchto sedmi látek jsou již čtyři zařazeny na seznam návykových látek v ČR a zbývající tři (ADB-BUTINACA, protonitazen a etonitazepyn) jsou navrženy na zařazení do seznamu návykových látek v ČR v souladu s návrhem Evropské komise, která připravila jednotnou pozici EU k novým psychoaktivním látkám, které by měly být zařazeny pod mezinárodní kontrolu v rámci Úmluv OSN.

Na základě požadavku NPC SKPV Policie ČR a Ministerstva obrany bylo doporučeno zařazení látek HHC (hexahydrokanabinol) a THCP (tetrahydrokanabiforol) na seznam návykových látek. 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 %.

Na základě požadavku Státního zdravotního ústavu a Generálního ředitelství cel a vzhledem k rychlému rozšíření látky kratom do volného prodeje v ČR, zejména pak kvůli jejímu výskytu mezi nedospělou populací se navrhuje zařazení látky kratom (nadrcené sušené listy rostliny Mitragyna speciosa) a hlavních látek s psychoaktivním účinkem v kratomu obsažených (mitragynin, 7-hydroxymitragynin) na seznam psychotropních látek přinejmenším do chvíle, než bude legislativně vyřešena regulace kratomu takovým způsobem, aby tato látka nebyla dostupná nedospělé populaci.

Vzhledem k výše uvedeným skutečnostem Ministerstvo zdravotnictví, Inspektorát omamných a psychotropních látek navrhuje novelizaci výše uvedeného nařízení vlády se zařazením šesti nových psychoaktivních látek a zařazením výrobku z rostliny Mitragyna speciosa s obchodním názvem kratom.

Tabulka 1 uvádí přehled tří nově zařazovaných syntetických opioidů do Přílohy č. 3 s uvedením chemické skupiny a návrhem cílové přílohy nařízení vlády.

**Tabulka 1** – Přehled tří nově zařazovaných syntetických opioidů do Přílohy č. 3

| **Číslo** | **Název** | **Skupina** | **Příloha č.** |
| --- | --- | --- | --- |
| 1 | Brorfin | Syntetické opioidy | 3 |
| 2 | Etonitazepyn | Syntetické opioidy | 3 |
| 3 | Protonitazen | Syntetické opioidy | 3 |

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

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

| **Číslo** | **Název** | **Skupina** | **Příloha č.** |
| --- | --- | --- | --- |
| 1 | ADB-BUTINACA | Kanabinoidy | 4 |
| 2 | Hexahydrokanabinol (HHC) | Kanabinoidy | 4 |
| 3 | 7-hydroxymitragynin | Indolové alkaloidy | 4 |
| 4 | Kratom | Rostliny obsahující psychoaktivní látky | 4 |
| 5 | Mitragynin | Indolové alkaloidy | 4 |
| 6 | 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](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/AUTO/?uri=CELEX:32015D1873&qid=1473860847870&rid=8),
* [prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2015/1874 ze dne 8. října 2015 o podrobení 4-metamfetaminu kontrolním opatřením](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/AUTO/?uri=CELEX:32015D1874&qid=1473860847870&rid=7),
* [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-methylendioxypyro-valeronu (MDPV) a 2-(3-methoxyfenyl)-2-(ethylamino)cyklohexanonu (methox-etaminu) kontrolním opatřením](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/AUTO/?uri=CELEX:32015D1875&qid=1473860847870&rid=6),
* [prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2015/1876 ze dne 8. října 2015 o podrobení 5-(2-aminopropyl)indolu kontrolním opatřením](http://eur-lex.europa.eu/legal-content/AUTO/?uri=CELEX:32015D1876&qid=1473860847870&rid=5),
* 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) kon- trolním 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-karbox- amid (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-(cyklohexylmet-hyl)-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 karbox- amid (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-lH-benzimidazol-l-ethanamin (isotonitazen) v definici návyková látka,
* 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 požádána Legislativní rada vlády o udělení výjimky z provedení hodnocení dopadů regulace (RIA) k návrhu nařízení vlády, kterým se mění nařízení č. 463/2013 Sb., o seznamech návykových látek, ve znění pozdějších předpisů.

Dopisem předsedy Legislativní rady vlády č.j. 9947/2023-UVCR ze dne 28. února 2023 bylo rozhodnuto v souladu s čl. 76 odst. 2 Legislativních pravidel vlády o udělení výjimky z vypracování hodnocení dopadů regulace (RIA).

**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 HHC a kratomu často uváděným jako prodej sběratelských předmětů, přestože z návodů a informací prodejců je zřejmé jejich užití ke konzumaci. 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 HHC a kratomu.

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**

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 se doplňuje do seznamu transponovaných předpisů EU.

**k bodu 2**

Látka **Brorfin** se zařazuje do přílohy č. 3 k nařízení vlády v abecedním pořádku na základě rozhodnutí z 65. řádného zasedání Komise pro omamné látky při OSN, kdy Komise rozhodla o zařazení látky Brorfin k novým psychoaktivním látkám, které by měly být zařazeny pod mezinárodní kontrolu v rámci Úmluv OSN.

**k bodu 3**

Látka **Etonitazepyn** se zařazuje do přílohy č. 3 k nařízení vlády v abecedním pořádku na základě návrhu Evropské komise k jednotné pozici EU k novým psychoaktivním látkám, které by měly být zařazeny pod mezinárodní kontrolu v rámci Úmluv OSN.

**k bodu 4**

Látka **Protonitazen** se zařazuje do přílohy č. 3 k nařízení vlády v abecedním pořádku na základě návrhu Evropské komise k jednotné pozici EU k novým psychoaktivním látkám, které by měly být zařazeny pod mezinárodní kontrolu v rámci Úmluv OSN.

**k bodu 6**

Látka **ADB-BUTINACA** se zařazuje do přílohy č. 4 k nařízení vlády v abecedním pořádku na základě návrhu Evropské komise k jednotné pozici EU k novým psychoaktivním látkám, které by měly být zařazeny pod mezinárodní kontrolu v rámci Úmluv OSN.

**k bodu 7**

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. Farmakologické a behaviorální účinky HHC u lidí nebyly studovány, ačkoli nedávné neoficiální zprávy od spotřebitelů naznačují, že jeho účinky mohou být podobné účinkům konopí. Výskyt látky byl dosud hlášen v Itálii a Dánsku. 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 5 a 8**

Látky **7-hydroxymitragynin a mitragynin** se zařazují na základě požadavku Státního zdravotního ústavu a Generálního ředitelství cel jako účinné látky kratomu (nadrcené sušené listy rostliny Mitragyna speciosa) a vzhledem k rychlému rozšíření látky kratom do volného prodeje v ČR, zejména pak kvůli jejímu výskytu v nedospělé populaci. Jako součást kratomu se vyskytují ve většině zemí EU a v ČR dosahuje dovoz kratomu množství tun za měsíc. Zdravotnická zařízení hlásí narůstající množství intoxikací v souvislosti s užíváním kratomu.

**k bodu 9**

Látka kratom (nadrcené sušené listy rostliny Mitragyna speciosa) se zařazuje na základě požadavku Státního zdravotního ústavu a Generálního ředitelství cel vzhledem jejímu rychlému rozšíření do volného prodeje v ČR a snadné dostupnosti pro nedospělou populaci. Vyskytuje se ve většině zemí EU a v ČR dosahuje dovoz kratomu množství tun za měsíc. Zdravotnická zařízení hlásí narůstající množství intoxikací v souvislosti s užíváním kratomu. Údaje Toxikologického informačního střediska svědčí o nutnosti regulace kratomu, zejména striktního zákazu konzumace dětmi a dospívajícími. Zařazení látky kratom a jeho účinných složek na seznam psychotropních látek je nutné přinejmenším do chvíle, než bude legislativně vyřešena regulace kratomu takovým způsobem, aby tato látka nebyla dostupná pro nedospělou populaci.

**k bodu 10**

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.