



EUROPEAN COMMISSION

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

Kennisgevingsnumme : 2024/0319/SE (Sweden)

## Voorschrift tot wijziging van de Verordening betreffende de bestrijding van verdovende middelen (1992:1554)

Datum van ontvangst : 13/06/2024

Einde van de status-quoperiode : Not applicable (closed)

### Message

Bericht 001

Mededeling van de Commissie - TRIS/(2024) 1552

Richtlijn (EU) 2015/1535

Kennisgeving: 2024/0319/SE

Kennisgeving van een ontwerptekst van een lidstaat

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

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

MSG: 20241552.NL

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

2. Sweden

3A. Kommerskollegium

3B. Socialdepartementet, Regeringskansliet

4. 2024/0319/SE - C10P - Farmaceutische producten

5. Voorschrift tot wijziging van de Verordening betreffende de bestrijding van verdovende middelen (1992:1554)

6. Verdovende middelen

7.

8. Op basis van het bijgevoegde indelingsdocument stelt het Zweedse Geneesmiddelenbureau voor dat de stoffen



## EUROPEAN COMMISSION

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

rilmazafone en rilmazolam overeenkomstig de wet inzake de controle op verdovende middelen (1992:1968) en de wet inzake straffen in verband met verdovende middelen (64:860) worden ingedeeld en worden opgenomen in de Verordening betreffende de bestrijding van verdovende middelen (1992:1554). Het gevolg van de indeling is onder andere dat deze stoffen niet mogen worden ingevoerd of in bezit gehouden zonder speciale toestemming van het Zweedse Geneesmiddelenbureau.

9. Er wordt voorgesteld dat rilmazafone en rilmazolam tot de groep "hypnotica" en "kalmeringsmiddelen" behoren. Na inname wordt de stof rilmazafone omgezet in de stof rilmazolam, die psychoactieve eigenschappen heeft. In Zweden zijn vier sterfgevallen in verband gebracht met de inname van rilmazafone en is er sprake van misbruik van de stof in het land. In alle gevallen werd rilmazolam geacht de dood te hebben veroorzaakt of daartoe een bijdrage te hebben geleverd. Rilmazafone is beschikbaar voor verkoop in online winkels. Voor alle stoffen is er wetenschappelijke documentatie die de narcoticacriteria ondersteunt.

10. Verwijzing(en) naar basistekst(en): Geen basisteksten beschikbaar.

11. Ja

12. Risico's voor het leven en de gezondheid van de mens en voor de openbare veiligheid maken dat de verordeningswijzigingen met betrekking tot de als verdovende middelen aan te merken stoffen binnen zeer korte tijd dienen te worden opgesteld.

13. Nee

14. Nee

15. Ja

16.

TBT-aspect: Nee

SPS-aspect: Nee

\*\*\*\*\*

Europese Commissie

Contactpunt Richtlijn (EU) 2015/1535

email: [grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu](mailto:grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu)