



EUROPEAN COMMISSION

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

Kennisgevingsnumme : 2025/9015/IS (Iceland)

VERORDENING betreffende de (18e) wijziging van verordening nr. 233/2001 betreffende verdovende middelen en andere gereguleerde stoffen

Datum van ontvangst : 31/07/2025

Einde van de status-quoperiode :

Message

Bericht 901

Mededeling van de Commissie - TRIS/(2025) 2046

Informatieprocedure EG - EVA

Kennisgeving: 2025/9015/IS

Notification – Notificación – Notifizierung – Нотификация – Oznámení – Notifikation – Γνωστοποίηση – Notificación – Teavitamine – Ilmoitus – Obavijest – Bejelentés – Notifica – Pranešimas – Paziņojums – Notifika – Kennisgeving – Zawiadomienie – Notificação – Notificare – Oznámenie – 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 - Καμμία έναρξη προθεσμίας - No abre el plazo - Viivituste perioodi ei avata - Määräaika ei ala tästä - Ne otvara razdoblje kašnjenja - Nem nyitja meg a késéset - 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: 20252046.NL

1. MSG 901 IND 2025 9015 IS NL 31-07-2025 IS NOTIF

2. Iceland

3A. Ministry for Foreign Affairs

3B. Ministry of Health

4. 2025/9015/IS - C00P - Geneesmiddelen en cosmetische middelen

5. VERORDENING betreffende de (18e) wijziging van verordening nr. 233/2001 betreffende verdovende middelen en andere gereguleerde stoffen

6. De verordening stelt regels vast voor verslavende en verdovende middelen en andere gereguleerde stoffen.

7.



EUROPEAN COMMISSION

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

8. De verordening voorziet in beperkingen op invoer, uitvoer, verkoop, uitwisseling, levering, ontvangst, productie, bereiding en opslag van verslavende en verdovende middelen en andere gereguleerde stoffen.

De stoffen waarop deze beperkingen van toepassing zijn, vallen onder internationale overeenkomsten of zijn in andere landen reeds onderhevig aan beperkingen.

Er worden wijzigingen aangebracht in de verordening voor wat betreft de actualisering van de bijlagen waarin stoffen zijn opgenomen die als verslavend en/of verdovend middel worden beschouwd (I en II). De wijzigingen voorzien in de toevoeging van correcte verwijzingen naar relevante internationale overeenkomsten, de opneming van nieuwe stoffen in de lijsten van de bijlagen en de verplaatsing van drie stoffen van bijlage I naar bijlage II.

9. Deze verordening wordt vastgesteld in overeenstemming met de artikelen 2 en 3 van wet nr. 65/1974 betreffende verslavende en verdovende middelen, zoals nadien gewijzigd.

De verordening wordt vastgesteld om wijzigingen aan te brengen in de bijlagen I en II. Deze wijzigingen omvatten de toevoeging van stoffen die als verslavend of verdovend middel zijn ingedeeld en die een gevaar vormen voor de menselijke gezondheid, alsmede correcties van verwijzingen naar internationale overeenkomsten.

10. Verwijzingen naar de basisteksten: Er zijn geen basisteksten.

11. Ja

12. Bescherming van de volksgezondheid.

Vanwege de risico's voor het leven en de gezondheid van mensen en voor de openbare veiligheid dienen de wijzigingen in de regelgeving met betrekking tot de stof die als verdovend middel wordt ingedeeld, binnen een zeer kort tijdsbestek te worden opgesteld.

13. Nee

14. Nee

15. Nee

16.

TBT-aspect: Nee

SPS-aspect: Nee

Europese Commissie

Contactpunt Richtlijn (EU) 2015/1535

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