



EUROPEAN COMMISSION

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

Numer powiadomienia : 2025/0448/LV (Latvia)

Projekt ustawy „Zmiany do ustawy o procedurach wejścia w życie i stosowania prawa karnego”

Data otrzymania : 15/08/2025

Koniec zawieszenia : Not applicable (closed)

Message

Wiadomość 001

Informacja od Komisji - TRIS/(2025) 2193

dyrektywa (UE) 2015/1535

Powiadomienie: 2025/0448/LV

Powiadomienie o projekcie tekstu przez państwo członkowskie

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 - Καμία 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: 20252193.PL

1. MSG 001 IND 2025 0448 LV PL 15-08-2025 LV NOTIF

2. Latvia

3A. Ekonomikas ministrija, T.: +371 67013100, e-pasts: notification@em.gov.lv

3B. Veselības ministrija, T.: +371 67876095, e-pasts: vm@vm.gov.lv

4. 2025/0448/LV - C00C - Artykuły chemiczne

5. Projekt ustawy „Zmiany do ustawy o procedurach wejścia w życie i stosowania prawa karnego”

6. Substancje narkotyczne lub psychotropowe

7.

8. Kontrola nowych substancji psychoaktywnych, ich pochodnych, ustanowienie zwolnień z kontroli dla naltreksonu,



EUROPEAN COMMISSION

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

metylonaltreksonu i bupropionu, a także uzupełnienie wykazu kontrolowanych prekursorów, kontrola półsyntetycznych kannabinoidów. Kontrola kilku substancji zgodnych z formułą rodzajową 3-fenylomorfoliny, a także określenie zakresu nielegalnego obrotu nowymi substancjami zawartymi w projekcie ustawy na poziomie krajowym.

9. Zmiany w prawie mają na celu kontrolę nowych substancji psychoaktywnych - syntetycznego opioidu spirochlorfyny, cychlorfyny i ich pochodnych oraz substancji z grupy benzodiazepin - diklazafonu desglycyłu, a także gamma-butyrolaktonu lub GBL.

Ponadto planuje się ustanowienie zwolnień kontrolnych dla naltreksonu, metylonaltreksonu i bupropionu w celu włączenia zaleplonu do wykazów substancji kontrolowanych w celu uzupełnienia wykazu prekursorów o następujące substancje: izopropyliden (2-(3,4-metylenodioksyfenylo)acetyl)malonian lub IMPDAM, kwas 2-metylo-3-fenyllooksyiran-2-okarboksylowy (kwas glikidowy BMK) oraz jego estry etylowy, metylowy, propylowy, izopropylowy, butylowy, izobutylowy, sec-butylowy i tert-butylowy, kwas 3-(1,3-benzodioksol-5-yl)-2-metylooksyiran-2-okarboksylowy (kwas glikidowy PMK) oraz jego estry etylowy, metylowy, propylowy, izopropylowy, butylowy, izobutylowy, sec-butylowy i tert-butylowy, z wyłączeniem PMK etyloglikidatu, BMK metylowego glikidatu i PMK metylowego glikidatu, a także uzupełnia się opis grup ogólnych „dibenzopirany” w celu objęcia wyraźną kontrolą kilku kannabinoidów półsyntetycznych.

Uzupełnienie opisu grupy „2-fenylomorfoliny” opisem „3-fenylomorfoliny” w celu kontroli kilku substancji zgodnych z ogólnym wzorem 3-fenylomorfoliny, które mogą stanowić potencjalne zagrożenie dla zdrowia.

Projekt ustawy przewiduje również określenie na poziomie krajowym zakresu nielegalnego obrotu nowymi substancjami zawartymi w projekcie ustawy, a także kontrolę kilku szczególnie niebezpiecznych substancji w dowolnej ilości.

10. Odniesienia do tekstów podstawowych: 2024/0057/LV, 2022/0129/LV, 2020/0213/LV, 2019/0321/LV

Teksty pierwotne zostały przekazane wraz z wcześniejszym powiadomieniem:

2024/0057/LV

2022/0129/LV

2020/0213/LV

2019/0321/LV

11. Tak

12. Ponieważ projekt ustawy obejmuje zasadnicze aspekty ochrony zdrowia i bezpieczeństwa publicznego poprzez ochronę interesów publicznych i utrudnianie wzrostu podaży i popytu na substancje odurzające i psychotropowe na łącznie, ważne byłoby przeanalizowanie projektu ustawy zgodnie z procedurą przyspieszoną.

Od dnia 4 grudnia 2024 r. obowiązuje tymczasowy zakaz stosowania 8-[1-(4-chlorofenylo)etylo]-1-fenylo-1,3,8-triazaspiro[4.5]dekano-4-onu lub spirochlorofyny ustanowiony przez Centrum ds. Zapobiegania i Kontroli Chorób (zwanego dalej – SCCP), a od dnia 8 grudnia 2024 r. obowiązuje tymczasowy zakaz stosowania 2-amino-N-[4-chloro-2-(2-chlorobenzoylo)fenylo]acetamidu lub diklazafonu desglycyłu ustanowiony przez SCCP. Mając na uwadze fakt, że substancje będące przedmiotem decyzji SPKC o zakazie wytwarzania, nabywania, przechowywania, przewozu, przekazywania lub dystrybucji danej nowej substancji psychoaktywnej lub jakichkolwiek produktów ją zawierających zagrażają zdrowiu publicznemu i bezpieczeństwu, nie później niż w terminie 12 miesięcy od dnia wejścia w życie tej decyzji dane substancje poddaje się stałej kontroli w załączniku 2 do ustawy w celu zapobieżenia powrotowi tych substancji do niekontrolowanego obrotu.

13. Nie

14. Nie

15. Tak

16.

Aspekty TBT: Nie



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Aspekty SPS: Nie

Komisja Europejska

Punkt kontaktowy Dyrektywa (UE) 2015/1535

e-mail: grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu