

Nazwa projektu: Rozporządzenie Ministra Zdrowia zmieniające rozporządzenie w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące: Główny Inspektorat Sanitarny Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu: Paweł Grzesiowski – Główny Inspektor Sanitarny Kontakt do opiekuna merytorycznego projektu: Agnieszka Miazga – Departament Nadzoru nad Chemikaliami, Główny Inspektorat Sanitarny Tel. (22) 345 35 10; e-mail: agnieszka.miazga@sanepid.gov.pl	Data sporządzenia 17.03.2025 r. Źródło: art. 44f ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023 r. poz. 1939) Nr w Wykazie prac legislacyjnych Ministra Zdrowia: MZ1718
---	--

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Jaki problem jest rozwiązywany?

W związku z szybkim tempem pojawiania się na rynku nowych narkotyków, które są coraz częściej substancjami o ostrej toksyczności, mając na względzie dostępność tych substancji, m.in. za pośrednictwem różnych internetowych kanałów dystrybucji, konieczne jest wprowadzenie zmian do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 sierpnia 2018 r. w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1139). Zmiany te uwzględniają: postanowienia Konwencji Narodów Zjednoczonych o kontroli narkotyków, w tym decyzje 67. Sesji Komisji ds. Środków Odurzających (CND) – Wiedeń, 14–22.03.2024 r. oraz rekomendacje Zespołu do spraw oceny ryzyka zagrożeń dla zdrowia lub życia ludzi związanych z używaniem nowych substancji psychoaktywnych.

W projekcie rozporządzenia zostaje rozszerzony: „Wykaz substancji psychotropowych z podziałem na grupy, o których mowa w art. 32 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii”, zawarty w załączniku nr 1, w części „2. Substancje psychotropowe grupy II-P” o cztery związki chemiczne: 3-CMC, DIPENTYLON, 2-FDCK i lisdeksamfetaminę, a w części „4. Substancje psychotropowe grupy IV-P” o jeden związek chemiczny: BROMAZOLAM. Ponadto, uzupełnia się „Wykaz środków odurzających z podziałem na grupy, o których mowa w art. 31 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii, oraz ze wskazaniem środków odurzających grupy IV-N dopuszczonych do stosowania w lecznictwie zwierząt zgodnie z art. 33 ust. 2 tej ustawy”, zawarty w załączniku nr 2, w części „1. Środki odurzające grupy I-N” o jeden związek chemiczny: BUTONITAZEN. Nowelizacja wprowadza także zmiany do „Wykazu nowych substancji psychoaktywnych”, zawartego w załączniku nr 3, poprzez dodanie ośmiu związków chemicznych: Δ^9 -THCP, HHCP, GIDAZEPAM, MDMB-5Br-INACA, ADB-INACA, ADB-5Br-INACA, kwas ibotenowy i muscymol, dodanie grupy nowych substancji psychoaktywnych: „Pochodne benzimidazolu – grupa VIII-NPS”, rozszerzenie grupy III-NPS – syntetyczne kannabinoidy (kannabinomimetyki) oraz doprecyzowanie wzoru ogólnego grupy IV-NPS - pochodne fentanylu.

W projekcie rozporządzenia dodano inną nazwę chemiczną dla substancji α -PHiP ujętej w załączniku nr 1 w części „2. Substancje psychotropowe grupy II-P” w tabeli w lp. 76.

W projekcie rozporządzenia wyłączono substancje dekstrometorfan i dekstrorfan ujęte w załączniku nr 2 w części „1. Substancje psychotropowe grupy I-N” jako izomery lewometorfanu (lp. 115) i leworfanolu (lp. 117).

Substancje psychoaktywne wykazują działanie na ośrodkowy układ nerwowy, mogą stanowić potencjalne zagrożenie dla zdrowia i życia ludzi oraz powodować szkody społeczne, a zważywszy na brak powszechnej świadomości co do zagrożeń związanych z nowymi substancjami psychoaktywnymi, nieodzowne jest bezzwłoczne ograniczenie ich dostępności. Substancje te zostały zidentyfikowane nie tylko na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, ale również występują na obszarze innych państw Unii Europejskiej. Zagrożenia związane z nowymi substancjami psychoaktywnymi dotyczą grup szczególnie wrażliwych, zwłaszcza ludzi młodych. Brak wprowadzenia zakazu stosowania danej substancji może wywołać błędne wrażenie o jej nieszkodliwości. Nieuprawnione posiadanie nowych substancji psychoaktywnych jest objęte odpowiedzialnością karną. Organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej przy współpracy z Prezesem Biura do spraw Substancji Chemicznych są zobowiązane do sprawowania nadzoru nad legalnym zastosowaniem nowych substancji psychoaktywnych.

2. Rekomendowane rozwiązanie, w tym planowane narzędzia interwencji, i oczekiwany efekt

Oczekiwany efekt stosowania projektowanego rozporządzenia będzie dalsze ograniczenie zagrożeń zdrowia

publicznego, wyrażające się zmniejszeniem liczby przypadków zatruć nowymi narkotykami. Występowanie i rozpowszechnienie coraz to nowszych chemicznych wariantów substancji psychoaktywnych stanowi zagrożenie dla zdrowia lub życia ludzi. Aby zwiększyć efektywność oddziaływania, rekomendowanym rozwiązaniem jest włączenie kolejnych substancji do wykazów narkotyków. W projekcie rozporządzenia, na podstawie uchwał Zespołu do spraw oceny ryzyka zagrożeń dla zdrowia lub życia ludzi związanych z używaniem nowych substancji psychoaktywnych, rozszerzono wykaz nowych substancji psychoaktywnych o kolejny związek chemiczny oraz o nową grupę substancji chemicznych. Projektowane rozporządzenie przyspiesza (na wzór innych krajów europejskich) umieszczanie substancji w wykazach. Z uwagi na aktualnie utrzymującą się dynamikę rynku nowych narkotyków, które stanowią jedno z największych wyzwań dla zdrowia i bezpieczeństwa publicznego, ograniczanie dostępności do tych substancji w rezultacie objęcia ich prawem karnym, umożliwia skuteczniejszą oraz szybszą ochronę społeczeństwa przed niebezpiecznymi substancjami.

3. Jak problem został rozwiązany w innych krajach, w szczególności krajach członkowskich OECD/UE?

W innych krajach, w szczególności krajach członkowskich OECD/UE, podobnie jak w Rzeczypospolitej Polskiej, są podejmowane działania w celu skutecznego zmniejszenia dostępności substancji psychoaktywnych stwarzających poważne zagrożenia dla zdrowia publicznego oraz, w stosownych przypadkach, poważne zagrożenia społeczne, a także działania w celu powstrzymania handlu tymi substancjami.

4. Podmioty, na które oddziałuje projekt

Grupa	Wielkość	Źródło danych	Oddziaływanie
Państwowa Inspekcja Sanitarna Policja Prokuratura Krajowa Administracja Skarbowa Biuro ds. Substancji Chemicznych	5	ustawa z dnia 14 marca 1985 r. o Państwowej Inspekcji Sanitarnej (Dz. U. z 2024 r. poz. 416) ustawa z dnia 6 kwietnia 1990 r. o Policji (Dz. U. z 2024 r. poz. 145, z późn. zm.) ustawa z dnia 28 stycznia 2016 r. – Prawo o prokuraturze (Dz. U. z 2024 r. poz. 390) ustawa z dnia 16 listopada 2016 r. o Krajowej Administracji Skarbowej (Dz. U. z 2023 r. poz. 615, z późn. zm.) ustawa z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. z 2022 r. poz. 1816)	zwiększenie efektywności nadzoru sprawowanego przez Państwową Inspekcję Sanitarną oraz inne organy państwa, w tym Policję, działające w obszarze przeciwdziałania narkomanii
laboratoria badawcze uprawnione do przeprowadzania badań mających na celu ustalenie, czy dany produkt jest środkiem zastępczym	18	Ministerstwo Zdrowia, laboratoria toksykologiczne, instytuty badawcze	przewodzenie prac badawczych dotyczących substancji stwarzających zagrożenie życia lub zdrowia ludzi
Krajowe Centrum Przeciwdziałania Uzależnieniom Państwowa Inspekcja Sanitarna Policja Prokuratura Krajowa Administracja Skarbowa	5	Krajowe Centrum Przeciwdziałania Uzależnieniom	zwiększenie efektywności w zakresie przeciwdziałania narkomanii, przez współdziałanie Państwowej Inspekcji Sanitarnej i innych jednostek w ramach Europejskiej Sieci Informacji o Narkotykach i Narkomanii (fr. REITOX) z Europejskim Centrum Monitorowania Narkotyków i Narkomanii (ang. EMCDDA)
krajowy konsultant	1	Ministerstwo Zdrowia,	przepływ informacji

w dziedzinie toksykologii klinicznej		podmioty lecznicze	dotyczących przypadków zatruc
--------------------------------------	--	--------------------	-------------------------------

5. Informacje na temat zakresu, czasu trwania i podsumowanie wyników konsultacji

Do projektu rozporządzenia nie były prowadzone pre-konsultacje.

Projekt rozporządzenia został przekazany do konsultacji publicznych i opiniowania z 7-dniowym terminem na zgłaszanie uwag następującym podmiotom:

- 1) Prezesowi Urzędu Ochrony Konkurencji i Konsumentów;
- 2) Prezesowi Urzędu Ochrony Danych Osobowych;
- 3) Prezesowi Prokuratury Generalnej Rzeczypospolitej Polskiej;
- 4) Naczelnej Radzie Lekarskiej;
- 5) Naczelnej Radzie Pielęgniarek i Położnych;
- 6) Naczelnej Radzie Aptekarskiej;
- 7) Krajowej Radzie Fizjoterapeutów;
- 8) Krajowej Radzie Diagnostów Laboratoryjnych;
- 9) Instytutowi Psychiatrii i Neurologii w Warszawie;
- 10) Krajowemu Centrum Przeciwdziałania Uzależnieniom;
- 11) Helsińskiej Fundacji Praw Człowieka;
- 12) Fundacji Batorego;
- 13) Stowarzyszeniu Monar;
- 14) Polskiej Sieci Polityki Narkotykowej;
- 15) Polskiemu Towarzystwu Zapobiegania Narkomanii;
- 16) Konsultantowi krajowemu w dziedzinie psychiatrii;
- 17) Konsultantowi krajowemu w dziedzinie toksykologii klinicznej;
- 18) Gdańskiemu Uniwersytetowi Medycznemu;
- 19) Polskiej Izbie Przemysłu Chemicznego;
- 20) Polskiemu Stowarzyszeniu Przemysłu Kosmetycznego i Detergentowego;
- 21) Stowarzyszeniu Inżynierów i Techników Przemysłu Chemicznego;
- 22) Polskiemu Związkowi Przetwórców Tworzyw Sztucznych;
- 23) Sieci Badawczej Łukasiewicz – Instytutowi Chemii Przemysłowej im. prof. Ignacego Mościckiego;
- 24) Sieci Badawczej Łukasiewicz – Instytutowi Przemysłu Organicznego;
- 25) Narodowemu Instytutowi Leków;
- 26) Instytutowi Włókien Naturalnych i Roślin Zielarskich;
- 27) Polskiej Izbie Lnu i Konopi;
- 28) Instytutowi Ekspertyz Sądowych w Krakowie;
- 29) Warszawskiemu Uniwersytetowi Medycznemu;
- 30) Federacji Związków Pracodawców Ochrony Zdrowia „Porozumienie Zielonogórskie”;
- 31) Ogólnopolskiemu Związkowi Zawodowemu Lekarzy;
- 32) Ogólnopolskiemu Związkowi Zawodowemu Pielęgniarek i Położnych;
- 33) Niezależnemu Samorządnemu Związkowi Zawodowemu „Solidarność”;
- 34) KK NSZZ „Solidarność 80”;
- 35) Ogólnopolskiemu Porozumieniu Związków Zawodowych;
- 36) Forum Związków Zawodowych;
- 37) Federacji Związków Zawodowych Pracowników Ochrony Zdrowia i Pomocy Społecznej;
- 38) Business Centre Club;
- 39) Konfederacji Lewiatan;
- 40) Pracodawcom Rzeczypospolitej Polskiej;
- 41) Związkowi Przedsiębiorców i Pracodawców;
- 42) Radzie Dialogu Społecznego;
- 43) Związkowi Rzemiosła Polskiego;
- 44) Federacji Przedsiębiorców Polskich;
- 45) Izbie Gospodarczej „Apteka Polska”;
- 46) Izbie Gospodarczej Właścicieli Punktów Aptecznych i Aptek;
- 47) Izbie Gospodarczej „Farmacja Polska”;
- 48) Polskiej Izbie Zielarsko-Medycznej;
- 49) Polskiemu Związkowi Pracodawców Przemysłu Farmaceutycznego;

- 50) Polskiemu Związkowi Producentów Leków bez Recepty PASMI;
- 51) Stowarzyszeniu Farmaceutów Szpitalnych i Klinicznych;
- 52) Stowarzyszeniu Importerów Równoległych Produktów Leczniczych;
- 53) Związkowi Pracodawców Innowacyjnych Firm Farmaceutycznych „INFARMA”;
- 54) Narodowemu Funduszowi Zdrowia;
- 55) Centralnemu Laboratorium Kryminalistycznemu Policji;
- 56) Polskiemu Towarzystwu Prawa Medycznego;
- 57) Polskiemu Towarzystwu Gospodarczemu.

Projekt rozporządzenia został przekazany do ponownych konsultacji publicznych i opiniowania w trybie § 48 ust. 2 uchwały nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M.P. z 2024 r. poz. 806).

Projekt rozporządzenia został udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej na stronie podmiotowej Rządowego Centrum Legislacji w serwisie Rządowy Proces Legislacyjny, zgodnie z § 52 ust. 1 uchwały nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów oraz na stronie podmiotowej urzędu obsługującego Ministra Zdrowia, zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. z 2017 r. poz. 248 oraz z 2024 r. poz. 1535).

Wyniki konsultacji publicznych i opiniowania przedstawiono w raporcie z konsultacji i opiniowania dołączonym do oceny skutków regulacji.

6. Wpływ na sektor finansów publicznych

(ceny stałe z ... r.)		Skutki w okresie 10 lat od wejścia w życie zmian [mln zł]											
		0	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	Łącznie (0–10)
Dochody ogółem		0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,3256–0,3696
		296	296	296	296	296	296	296	296	296	296	296	
		–	–	–	–	–	–	–	–	–	–	–	
		0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	
		336	336	336	336	336	336	336	336	336	336	336	
budżet państwa		0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,3256–0,3696
		296	296	296	296	296	296	296	296	296	296	296	
		–	–	–	–	–	–	–	–	–	–	–	
		0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	
		336	336	336	336	336	336	336	336	336	336	336	
JST		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
pozostałe jednostki (oddzielnie)		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
Wydatki ogółem		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
budżet państwa		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
JST		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
pozostałe jednostki (oddzielnie)		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
Saldo ogółem		+0,	+0,	+0,	+0,	+0,	+0,	+0,	+0,	+0,	+0,	+0,	+0,3256–0,3696
		029	029	029	029	029	029	029	029	029	029	029	
		6–	6–	6–	6–	6–	6–	6–	6–	6–	6–	6–	
		0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	
		336	336	336	336	336	336	336	336	336	336	336	
budżet państwa		+0,	+0,	+0,	+0,	+0,	+0,	+0,	+0,	+0,	+0,	+0,	+0,3256–0,3696
		029	029	029	029	029	029	029	029	029	029	029	
		6–	6–	6–	6–	6–	6–	6–	6–	6–	6–	6–	
		0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	0,0	
		336	336	336	336	336	336	336	336	336	336	336	
JST		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
pozostałe jednostki (oddzielnie)		0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	
Źródła finansowania		Wejście w życie rozporządzenia będzie miało wpływ na sektor finansów publicznych przez wpływ na budżet państwa, w szczególności w zakresie dochodów. Nie będzie miało wpływu na budżety jednostek samorządu terytorialnego.											

	Dochodem budżetu państwa będą wpływy uzyskane z tytułu ponoszenia przez przedsiębiorców opłat, określonych w ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii oraz wpływy z nakładanych kar. Wielkość wpływów do budżetu państwa jest uzależniona od liczby wniosków o wydanie zezwoleń wynikających z przepisów ww. ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii. Nie jest możliwe określenie liczby substancji, które ze względu na budowę chemiczną cząsteczki strukturalnie będą przynależeć do nowej grupy VIII-NPS oraz grupy III-NPS po dokonanej zmianie w zakresie wzoru ogólnego dla tej grupy. Ponadto trudno oszacować, jakie będzie zainteresowanie przedsiębiorców odnośnie do uzyskania zezwolenia na prowadzenie działalności z użyciem związków: Δ^9-THCP, HHCP, gidazepam, MDMB-5Br-INACA, ADB-INACA, ADB-5Br-INACA, kwas ibotenowy, muscymol czy też substancji należących do grupy VIII-NPS oraz zmienionej grupy III-NPS. Opierając się na wpływach uzyskanych za poprzednio dodane nowe substancje psychoaktywne o nazwach 1cP-LSD i 1V-LSD oraz grupy VI-NPS i VII-NPS, można założyć, że szacunkowe wpływy do budżetu państwa z tytułu złożenia wniosków na substancje z nowej grupy VIII-NPS, rozszerzonej grupy III-NPS oraz nowe substancje psychoaktywne o nazwach THC-P, HHC-P, gidazepam, MDMB-5Br-INACA, ADB-INACA, ADB-5Br-INACA, kwas ibotenowy, muscymol będą w wysokości 3600 zł w stosunku rocznym. Szacować należy, że wpływy do budżetu z tytułu wydawania zgodnie z artykułem 37 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii pozwoleń na przywóz, wywóz, wewnątrzwspólnotowe nabycie oraz wewnątrzwspólnotową dostawę, wydawanych każdorazowo na każdy transport do/z terytorium Rzeczypospolitej Polskiej przez upoważnione podmioty produktów zawierających w swoim składzie lisdeksamfetaminę mogą osiągnąć poziom w zakresie od około 26 000 zł do około 30 000 zł w skali roku.
Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń	1. Stanowisko Prezesa Biura ds. Substancji Chemicznych z dnia 17 lipca 2024 r. znak: BSCh-DSN.070.1.2024.MG. 2. Stanowisko Prezesa Biura ds. Substancji Chemicznych z dnia 3 grudnia 2024 r. znak: BSCh-DSN.451.43.2024.JK. 3. Stanowisko Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 4 grudnia 2024 r. znak: NFKS.070.78.2024.KPO.1. 4. Raport z konsultacji publicznych i opiniowania 5. Raport z ponownych konsultacji publicznych i opiniowania.

7. Wpływ na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na rodzinę, obywateli i gospodarstwa domowe

		Skutki						
Czas w latach od wejścia w życie zmian		0	1	2	3	5	10	Łącznie (0–10)
W ujęciu pieniężnym (w mln zł, ceny stałe z ... r.)	duże przedsiębiorstwa	0	0	0	0	0	0	0
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw	0	0	0	0	0	0	0
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe	0	0	0	0	0	0	0
W ujęciu niepieniężnym	duże przedsiębiorstwa	Projektowana regulacja umożliwia funkcjonowanie rynku w zakresie legalnych zastosowań substancji psychoaktywnych zarówno w przemyśle, jak i w badaniach naukowych.						
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw							
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe	Projektowana regulacja wpływa na ochronę życia i zdrowia obywateli przez ograniczenie dostępu i w konsekwencji ograniczenie używania substancji psychoaktywnych stanowiących zagrożenie dla zdrowia i życia.						

Czas w latach od wejścia w życie zmian		0	1	2	3	5	10	Łącznie (0–10)
W ujęciu pieniężnym (w mln zł, ceny stałe z ... r.)	duże przedsiębiorstwa	0	0	0	0	0	0	0
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw	0	0	0	0	0	0	0
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe	0	0	0	0	0	0	0
W ujęciu niepieniężnym	duże przedsiębiorstwa	Projektowana regulacja umożliwia funkcjonowanie rynku w zakresie legalnych zastosowań substancji psychoaktywnych zarówno w przemyśle, jak i w badaniach naukowych.						
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw							
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe	Projektowana regulacja wpływa na ochronę życia i zdrowia obywateli przez ograniczenie dostępu i w konsekwencji ograniczenie używania substancji psychoaktywnych stanowiących zagrożenie dla zdrowia i życia.						

		Projektowana regulacja nie będzie miała natomiast wpływu na sytuację ekonomiczną i społeczną obywateli rodziny i gospodarstw domowych.
	osoby starsze i osoby niepełnosprawne	Projektowana regulacja wpływa na ochronę życia i zdrowia osób starszych i osób niepełnosprawnych przez ograniczenie dostępu i w konsekwencji ograniczenie używania substancji psychoaktywnych stanowiących zagrożenie dla zdrowia i życia. Projektowana regulacja nie będzie miała natomiast wpływu na sytuację ekonomiczną i społeczną osób starszych i osób niepełnosprawnych.
Niemierzalne		
Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń		
8. Zmiana obciążeń regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych) wynikających z projektu		
☐ nie dotyczy		
Wprowadzane są obciążenia poza bezwzględnie wymaganymi przez UE (szczegóły w odwróconej tabeli zgodności).		☐ tak ☒ nie ☐ nie dotyczy
☐ zmniejszenie liczby dokumentów ☐ zmniejszenie liczby procedur ☐ skrócenie czasu na załatwienie sprawy ☐ inne:		☐ zwiększenie liczby dokumentów ☐ zwiększenie liczby procedur ☐ wydłużenie czasu na załatwienie sprawy ☐ inne:
Wprowadzane obciążenia są przystosowane do ich elektronizacji.		☐ tak ☐ nie ☒ nie dotyczy
Komentarz:		
9. Wpływ na rynek pracy		
Wprowadzenie projektowanego rozporządzenia w życie nie ma wpływu na rynek pracy.		
10. Wpływ na pozostałe obszary		
☐ środowisko naturalne ☐ sytuacja i rozwój regionalny ☐ sądy powszechne, administracyjne lub wojskowe	☐ demografia ☐ mienie państwowe ☐ inne:	☐ informatyzacja ☒ zdrowie
Omówienie wpływu	Projektowana regulacja przyczyni się do ograniczania szkód zdrowotnych (zmniejszenie liczby przypadków zatruć w związku z ograniczeniem liczby substancji psychoaktywnych wprowadzanych do obrotu).	
11. Planowane wykonanie przepisów aktu prawnego		
Przewiduje się, że projektowana regulacja wejdzie w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.		
12. W jaki sposób i kiedy nastąpi ewaluacja efektów projektu oraz jakie mierniki zostaną zastosowane?		
Projektowana regulacja wpłynie na ograniczenie wprowadzania do obrotu substancji psychoaktywnych oraz zmniejszenie liczby przypadków zatruć. Ewaluacja efektów wyrazi się zmniejszeniem liczby wprowadzanych do obrotu substancji psychoaktywnych oraz zmniejszeniem liczby zatruć związanych z tymi substancjami.		
13. Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)		
1. Stanowisko Prezesa Biura ds. Substancji Chemicznych z dnia 17 lipca 2024 r. znak: BSCh-DSN.070.1.2024.MG. 2. Stanowisko Prezesa Biura ds. Substancji Chemicznych z dnia 3 grudnia 2024 r. znak: BSCh-DSN.451.43.2024.JK. 3. Stanowisko Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 4 grudnia 2024 r. znak: NFKS.070.78.2024.KPO.1. 4. Raport z konsultacji publicznych i opiniowania – wersja projektu z dnia 12 listopada 2024 r. 5. Raport z ponownych konsultacji publicznych i opiniowania – wersja projektu z dnia 26 stycznia 2025 r.		