

P.Z.E. br. 495

PREGLED AMANDMANA

**KONAČNI PRIJEDLOG ZAKONA O IZMJENAMA I
DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU
ZLOUPORABE DROGA, P.Z.E. br. 495**

1. Klub zastupnika Stranke rada i solidarnosti
i nezavisnih zastupnika

U članku 3. u izmijenjenom članku 2. stavak 1. iza točke 4. dodaje se nova točka 5. koja glasi:

Medicinska konoplja je konoplja (*Cannabis sativa*) koji zadovoljava farmakopeju bilo koje zemlje članice Europske unije i koristi se za izradu lijeka od strane pravnih osoba koje imaju dozvolu Agencije za lijekove i medicinske proizvode za proizvodnju gotovog lijeka i tvari koja se smatra narkotikom ili psihotropnom tvari prema Zakonu o lijekovima, a izdaje se pacijentu na temelju liječničkog recepta.

Točke 5 do 18. postaju točke 6. do 19.

2. Klub zastupnika SDP-a

Na članak 3.

U izmijenjenomu članku 2. stavka 1. iza točke 5. dodaje se nova točka 6. koja glasi:

„Medicinska konoplja je konoplja koja se koristi za izradu lijeka od strane pravnih osoba koje imaju dozvolu tijela nadležnih prema Zakonu o lijekovima.“

Dosadašnje točke 6. do 18. postaju točke 7. do 19.

3. Zastupnik
Stjepan Čuraj

Članak 3. se dopunjuje

U članku 2. stavku 1. iza točke 18. dodaje se točka 19. koja glasi:

„19. *Jedinstveni dojavni i informativni sustav* je katalog obavijesti, podataka o dostupnosti i pojavnosti psihoaktivnih tvari unutar sustava ranog upozoravanja pomoću kojeg građani mogu direktno ili indirektno, vezom na već postojeće aplikacije, prijaviti potencijalno ilegalne supstance ili neispravne deklaracije na potencijalno ilegalnim proizvodima koji su pribavljeni legalno ili ilegalno i imaju mogućnost pretraživanja baze postojećih ilegalnih proizvoda i supstanci.“

Iza stavka 2. dodaje se stavak 3. koji glasi:

„(3) Pravilnik o sadržaju i načinu rada jedinstvenog dojavnog sustava za građane donosi ministar nadležan za zdravstvo u roku 3 mjeseca od stupanja na snagu ovog zakona.“

4. Zastupnica
Ines Strenja

ČLANAK 3.

U članku 2. stavku 1. dodaju se nove točke 6. i 7. koje glase:

„6. Medicinska konoplja je sorta konoplje (*Cannabis sativa* L. subs. *Indica*, i *Cannabis sativa* L. subsp. *Sativa* i *Cannabis sativa* L. subsp. *Ruderalis* i njihovi hibridi) sa sadržajem THC-a od 0,1% i više, sa sadržajem CBD-a od 0,1% i više te sa sadržajem CBN-a od 0% i više

7. Uzgoj konoplje za medicinske svrhe (medicinske konoplje) jest nabavka i posjedovanje sjemena, sjetva, sadnja, uzgoj biljke, križanje, uzimanje i prerada cijele i/ili dijelova biljke, organizacija proizvodnje i proizvodnja različitih vrsta pripravaka od različitih dijelova biljke“

Dosadašnje točke 6. do 18. postaju točke 8. do 20.

5. Zastupnica
Ines Strenja

ČLANAK 7.

U članku 7. iza postojećih stavaka 1. i 2. dodaju se novi stavci 3. i 4. koji glase:

„3) Uzgoj medicinske konoplje (za medicinske svrhe) obavlja se sukladno pravilniku koji donosi ministar nadležan za zdravstvo.

4) Obavijest o proizvođaču i katastarskoj čestiti na kojoj će se uzgajati medicinska konoplja (za medicinske svrhe) ministarstvo nadležno za zdravstvo dostavlja ministarstvu nadležnom za unutarnje poslove.“

6. Zastupnik
Stjepan Čuraj

Članak 8. mijenja se i glasi:

„Članak 10. mijena se i glasi:

(1) Otkup maka i konoplje koji su namijenjeni za izradu droge mogu obavljati pravne osobe koje imaju odobrenje ministra zdravstva za otkup.

(2) Odobrenje iz stavka 1. ovoga članka izdaje se pravnim osobama koje imaju proizvodnu dozvolu Agencije za lijekove i medicinske proizvode za proizvodnju gotovog lijeka i tvari koja se smatra narkotikom ili psihotropnom tvari prema Zakonu o lijekovima.

(3) Troškove izdavanja odobrenja iz stavka 1. ovoga članka snosi podnositelj zahtjeva.“

7. Klub zastupnika Stranke rada i solidarnosti
i nezavisnih zastupnika

U članku 9. u izmijenjenom članku 13. dodaju se novi stavci 1. i 2. koji glase:

“(1) Dozvoljena je proizvodnja medicinske konoplje iz članka 2. stavka 1. točke 5. ovoga Zakona.

(2) Odobrenje za uzgoj medicinske konoplje iz stavka 1 ovog članka izdaje se pravnim osobama koje imaju proizvodnu dozvolu Agencije za lijekove i medicinske proizvode za proizvodnju gotovog lijeka i tvari koja se smatra narkotikom ili psihotropnom tvari prema Zakonu o lijekovima.

Stavci od 1. do 5. postaju stavci od 3. do 7.

8. Klub zastupnika SDP-a

Na članak 9.

U izmijenjenom članku 13. stavku 1. iza riječi „industrijske“ dodaju se riječi „i medicinske“, te iza riječ „5.“ dodaje se riječ „6.“.

9. Zastupnik
Ivan Ćelić

U članku 9. u izmijenjenom članku 13. dodaju se novi stavci 1. i 2. koji glase:

„(1) Dozvoljena je proizvodnja indijske konoplje u medicinske svrhe.

(2) Odobrenje za uzgoj indijske konoplje iz stavka 1. ovog članka izdaje se pravnim osobama koje imaju proizvodnu dozvolu Agencije za lijekove i medicinske proizvode za proizvodnju gotovog lijeka i tvari koja se smatra narkotikom ili psihotropnom tvari prema Zakonu o lijekovima.“

Stavci od 1. do 5. postaju stavci od 3. do 7.

10. Zastupnica
Ines Strenja

ČLANAK 11.

U članku 17. dodaje se novi stavak 2. koji glasi:

„2) Promet pripravaka dobivenih od medicinske konoplje (za medicinske svrhe) mogu obavljati pravne osobe uz prethodnu dozvolu ministra nadležnoga za zdravstvo“

Dosadašnji stavci 3., 4. i 5. postaju stavci 4., 5. i 6.

11. Odbor za zakonodavstvo

Na članak 36.

Članak 36. mijenja se i glasi:

„Ovaj Zakon objavit će se u „Narodnim novinama“, a stupa na snagu 1. travnja 2019. godine.“