



P.Z.E. br. 495

HRVATSKI SABOR

KLASA: 022-03/18-01/208

URBROJ: 65-18-02

Zagreb, 2. studenoga 2018.



Hs**NP*022-03/18-01/208*65-18-02**Hs

**ZASTUPNICAMA I ZASTUPNICIMA
HRVATSKOGA SABORA**

**PREDSJEDNICAMA I PREDSJEDNICIMA
RADNIH TIJELA**

Na temelju članka 178. Poslovnika Hrvatskoga sabora u prilogu upućujem *Prijedlog zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga*, koji je predsjedniku Hrvatskoga sabora podnijela Vlada Republike Hrvatske, aktom od 31. listopada 2018. godine.

Ovim zakonskim prijedlogom usklađuje se zakonodavstvo Republike Hrvatske sa zakonodavstvom Europske unije, te se u prilogu dostavlja i Izjava o njegovoj uskladenosti s pravnom stečevinom Europske unije.

Za svoje predstavnike, koji će u njezino ime sudjelovati u radu Hrvatskoga sabora i njegovih radnih tijela, Vlada je odredila prof. dr. sc. Milana Kujundžića, dr. med., ministra zdravstva, Tomislava Dulibića i prim. Željka Plazonića, dr. med., državne tajnike u Ministarstvu zdravstva, te prof. dr. sc. prim. Vilija Beroša, dr. med. i prim. Veru Katalinić-Janković, dr. med., pomoćnike ministra zdravstva.


PREDSJEDNIK
Gordan Jandroković



P.Z.E. br. 495

VLADA REPUBLIKE HRVATSKE

Klasa: 022-03/18-01/93
Urbroj: 50301-27/12-18-7

Zagreb, 31. listopada 2018.



Hs**NP*022-03/18-01/208*50-18-01**Hs

REPUBLIKA HRVATSKA
65 - HRVATSKI SABOR
ZAGREB, Trg Sv. Marka 6

Priljeto: 02-11-2018		
Klasifikacijska oznaka	Org. jed.	
022-03/18-01/208	65	
Uredbeni broj	Pril.	Vrij.
50-18-01	1	①

PREDSJEDNIKU HRVATSKOGA SABORA

Predmet: Prijedlog zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga

Na temelju članka 85. Ustava Republike Hrvatske (Narodne novine, br. 85/10 – pročišćeni tekst i 5/14 – Odluka Ustavnog suda Republike Hrvatske) i članka 172. Poslovnika Hrvatskoga sabora (Narodne novine, br. 81/13, 113/16, 69/17 i 29/18), Vlada Republike Hrvatske podnosi Prijedlog zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga.

Ovim zakonskim prijedlogom usklađuje se zakonodavstvo Republike Hrvatske sa zakonodavstvom Europske unije, te se u prilogu dostavlja i Izjava o njegovoj usklađenosti s pravnom stečevinom Europske unije.

Za svoje predstavnike, koji će u njezino ime sudjelovati u radu Hrvatskoga sabora i njegovih radnih tijela, Vlada je odredila prof. dr. sc. Milana Kujundžića, dr. med., ministra zdravstva, Tomislava Dulibića i prim. Željka Plazonića, dr. med., državne tajnike u Ministarstvu zdravstva, te prof. dr. sc. prim. Vilija Beroša, dr. med. i prim. Veru Katalinić-Janković, dr. med., pomoćnike ministra zdravstva.

PREDSJEDNIK



mr. sc. Andrej Plenković

VLADA REPUBLIKE HRVATSKE

**PRIJEDLOG ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA
O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA**

Zagreb, listopad 2018.

PRIJEDLOG ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA

I. USTAVNA OSNOVA ZA DONOŠENJE ZAKONA

Ustavna osnova za donošenje ovoga zakona sadržana je u odredbi članka 2. stavka 4. podstavka 1. Ustava Republike Hrvatske (Narodne novine, br. 85/10 - pročišćeni tekst i 5/14 - Odluka Ustavnog suda Republike Hrvatske).

II. OCJENA STANJA I OSNOVNA PITANJA KOJA SE TREBAJU UREDITI ZAKONOM TE POSLJEDICE KOJE ĆE DONOŠENJEM ZAKONA PROISTEĆI

Sukladno rješenjima Jedinствene konvencije o opojnim drogama od 20. ožujka 1961., Protokola o izmjenama i dopunama Jedinствene konvencije o opojnim drogama iz godine 1961. od 25. ožujka 1972., Konvencije o psihotropnim tvarima od 21. veljače 1971. i Konvencije Ujedinjenih naroda protiv nezakonitog prometa opojnih droga i psihotropnih supstancija od 20. prosinca 1988., Republika Hrvatska je 2001. godine donijela Zakon o suzbijanju zlouporabe opojnih droga.

Važećim Zakonom o suzbijanju zlouporabe droga (Narodne novine, br. 107/01, 87/02, 163/03, 141/04, 40/07, 149/09, 84/11 i 80/13), radi zaštite života i zdravlja ljudi, a u cilju suzbijanja zlouporabe droga uređuju se uvjeti za uzgoj biljaka iz kojih se mogu dobiti droge te uvjeti za izradu, posjedovanje i promet droga i tvari koje se mogu uporabiti za izradu droga, nadzor nad uzgojem biljaka iz kojih se mogu dobiti droge te nad izradom, posjedovanjem i prometom droga i tvari koje se mogu uporabiti za izradu droga, mjere za suzbijanje zlouporabe droga, sustav za prevenciju ovisnosti te pomoći ovisnicima i povremenim uzimateljima droga.

Vijeće Europske unije je 10. svibnja 2005. usvojilo Odluku Vijeća 2005/387/PUP o razmjeni informacija, procjeni rizika i kontroli novih psihoaktivnih tvari. Nastavno na navedenu Odluku, Vlada Republike Hrvatske je 2007. godine donijela Protokol o Sustavu ranog upozoravanja u slučaju pojave novih psihoaktivnih tvari u Republici Hrvatskoj.

Kako bi se osigurala puna suradnja svih dionika Sustava ranog upozoravanja, predloženim zakonskim izmjenama dana je obveza svim tijelima, ustanovama i drugim pravnim osobama koje su uključene u Sustav, za dostavljanje informacija Hrvatskom zavodu za javno zdravstvo, koji djeluje kao nacionalni koordinator i razmjenjuje informacije o novim psihoaktivnim tvarima u cilju zaštite javnog zdravlja i primjene kontrolnih mjera.

U posljednjih nekoliko godina u Europskoj uniji i Republici Hrvatskoj, putem Sustava ranog upozoravanja u slučaju pojave novih psihoaktivnih tvari, bilježi se vrlo brzi porast broja novih psihoaktivnih tvari koje nisu pod zakonskom kontrolom (tzv. "legal highs"). Radi navedenog nužno je Zakonom o suzbijanju zlouporabe droga definirati pojam "novih psihoaktivnih tvari", kako bi se osiguralo sankcioniranje i stvorila osnova za postupanje do trenutka njihovog stavljanja na Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droga (Narodne novine, broj 10/16).

S obzirom da se uglavnom radi o sintetskim kanabinoidima čija konzumacija može uzrokovati ozbiljne posljedice po zdravlje, čak i sa smrtnim ishodom, u cilju zaštite života i zdravlja ljudi u slučaju pojave nove psihoaktivne tvari, potrebno je omogućiti ministru nadležnom za zdravstvo donošenje naredbe o zabrani uporabe nove psihoaktivne tvari.

Tržište novih droga karakterizira visoka dinamika. Službe koje izravno rade s konzumentima droga ili ovisnicima o drogama, poput službi za zaštitu mentalnog zdravlja, prevenciju i izvanbolničko liječenje ovisnosti i provoditelja programa smanjenja šteta, vrlo često imaju mogućnost preko svojih korisnika doći u posjed novih psihoaktivnih tvari koje su trenutno aktualne među konzumentima. Predloženim zakonom omogućilo bi se postupanje djelatnika koji provode programe prevencije, liječenja, odvikavanja i smanjenja štete u slučaju dolaska u posjed uzorka tvari za koju postoji sumnja da je riječ o novoj psihoaktivnoj tvari.

Slijedom navedenog, zakonski prijedlog propisuje mogućnost da ovlašteni djelatnici koji provode programe prevencije, liječenja, odvikavanja i smanjenja štete radi praćenja dostupnosti i pojavnosti novih psihoaktivnih tvari u cilju zaštite javnog zdravlja mogu posjedovati uzorke droge u svrhu upućivanja na analizu u ovlašteni laboratorij.

Zakonskim prijedlogom usklađuje se nacionalno zakonodavstvo s pravnom stečevinom Europske unije prenošenjem Direktive (EU) 2017/2103 Europskog parlamenta i Vijeća od 15. studenoga 2017. o izmjeni Okvirne odluke Vijeća 2004/757/PUP kako bi se nove psihoaktivne tvari obuhvatile definicijom "droge" te o stavljanju izvan snage Odluke Vijeća 2005/387/PUP (SL. L 305, 21.11.2017.).

S obzirom da se uvjeti za uništenje oduzete droge, predvideni važećim Zakonom o suzbijanju zlouporabe droga, odnose samo na kaznene predmete, problematično je uništenje droga oduzetih u prekršajnim postupcima. Uništavanje droga po pravomoćnosti presude ili rješenja (članak 51. važećeg Zakona) znatno produljuje rok obveznog čuvanja i skladištenja droge, što stvara dodatne troškove i poteškoće u radu i funkcioniranju Centra za forenzička ispitivanja, istraživanja i vještačenja "Ivan Vučetić" Ministarstva unutarnjih poslova. Stoga se ovim zakonskim prijedlogom uređuje uništavanje droge oduzete u prekršajnim postupcima kojima bi se znatno skratili navedeni rokovi.

Predloženim izmjenama Zakona predviđa se ukidanje izdavanja posebne dozvole za provoz droga preko teritorija Republike Hrvatske, sukladno praksi u ostalim državama članicama Europske unije, uvažavajući načelo Europske unije o slobodi kretanja roba unutar Europske unije i Europskog gospodarskog prostora (EGP-a). Provoz droga preko teritorija Republike Hrvatske ostvarivao bi se temeljem izvozne dozvole regulatornog tijela države izvoznice i uvozne dozvole regulatornog tijela države koju drogu uvozi.

Zakonskim izmjenama definira se "industrijska konoplja" kao konoplja koja se nalazi na Zajedničkoj sortnoj listi Europske unije sa sadržajem THC-a 0,2% i manjim i nije uvrštena u popis biljaka iz kojih se može dobiti droga. Time se omogućava korištenje cijele biljke industrijske konoplje u građevinskoj, tekstilnoj i kozmetičkoj industriji te autoindustriji i industriji papira te proizvodnja goriva iz biomase, za razliku od dosadašnjeg stanja gdje se koriste sjemenke navedenih sorti i to isključivo u prehrambenoj industriji za proizvodnju hrane i hrane za životinje, a preostali dio biljke se uništava. Ovim zakonskim prijedlogom to je omogućeno te su domaći poljoprivredni uzgajivači po pitanju iskoristivosti biljke industrijske konoplje u cijelosti stavljeni u ravnopravan položaj s poljoprivrednim proizvođačima u Europskoj uniji.

Zakonskim izmjenama detaljnije je razrađen članak koji se odnosi na promidžbu i oglašavanje droga, a kako bi se konkretizirale radnje počinjenja budući da se postojeća normizacija nije pokazala odgovarajuća i jasna prilikom njene primjene u praksi.

Propisane su i veće novčane kazne za prekršaje počinjene od strane pravnih osoba, a koje se odnose na posjedovanje droge, nove psihoaktivne tvari, biljke ili dijela biljke iz koje se može dobiti droga ili tvari koja se može uporabiti za izradu droge, posjedovanje sredstva za izradu droge i nove psihoaktivne tvari, te promidžbu droga i novih psihoaktivnih tvari.

Nastavno na racionalizaciju broja pravnih osoba s javnim ovlastima agencijskog tipa na području zdravstva, a sukladno Zaključku Vlade Republike Hrvatske od 2. kolovoza 2018. godine o smanjenju broja agencija, zavoda, fondova, instituta, zaklada, trgovačkih društava i drugih pravnih osoba s javnim ovlastima izvršene su odgovarajuće izmjene članka 5., 7., 42., 48. i 49. važećega Zakona o suzbijanju zlouporabe droga prema kojima Hrvatski zavod za javno zdravstvo preuzima poslove Ureda za suzbijanje zlouporabe droga, a Hrvatski zavod za hitnu medicinu poslove Hrvatskog zavoda za telemedicinu.

III. OCJENA SREDSTAVA POTREBNIH ZA PROVOĐENJE ZAKONA

Za provedbu ovoga zakona financijska sredstva su osigurana u državnom proračunu Republike Hrvatske u okviru redovne djelatnosti Ministarstva zdravstva i Ministarstva unutarnjih poslova.

**PRIJEDLOG ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA
O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA**

Članak 1.

U Zakonu o suzbijanju zlouporabe droga (Narodne novine, br. 107/01, 87/02, 163/03, 141/04, 40/07, 149/09 i 84/11 i 80/13), u članku 1. na kraju točke 4. točka se zamjenjuje zarezom te se dodaje točka 5. koja glasi:

"5. sustav ranog upozoravanja u slučaju pojave novih psihoaktivnih tvari."

Članak 2.

Iza članka 1. dodaje se članak 1.a koji glasi:

"Članak 1.a

Ovim Zakonom u hrvatsko zakonodavstvo preuzima se Direktiva (EU) 2017/2103 Europskog parlamenta i Vijeća od 15. studenoga 2017. u izmjeni Okvirne odluke Vijeća 2004/757/PUP kako bi se nove psihoaktivne tvari obuhvatile definicijom "droge" te o stavljanju izvan snage Odluke Vijeća 2005/387/PUP (SL. L 305, 21.11.2017.)."

Članak 3.

Članak 2. mijenja se i glasi:

"(1) Pojedini izrazi u smislu ovoga Zakona imaju sljedeće značenje:

1. *Droga* je tvar koja je obuhvaćena Jedinstvenom konvencijom Ujedinjenih naroda o opojnim drogama iz 1961., kako je izmijenjena Protokolom iz 1972., ili Konvencijom Ujedinjenih naroda o psihotropnim tvarima iz 1971. i svaka tvar prirodnog ili umjetnoga podrijetla, uključivši psihotropne tvari uvrštene u Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga
2. *Tvar koja se može uporabiti za izradu droge i nove psihoaktivne tvari* jest svaka prirodna ili umjetna tvar koja se može uporabiti u izradi droge i nove psihoaktivne tvari, uvrštena u Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga
3. *Nova psihoaktivna tvar* je tvar u čistom obliku ili pripravku koja nije obuhvaćena Jedinstvenom konvencijom Ujedinjenih naroda o opojnim drogama iz 1961., kako je izmijenjena Protokolom iz 1972., ili Konvencijom Ujedinjenih naroda o psihotropnim tvarima iz 1971., ali može predstavljati rizik za zdravlje ili društvo sličan onom koji predstavljaju tvari obuhvaćene tim konvencijama. Pripravak je mješavina koja sadrži najmanje jednu novu psihoaktivnu tvar
4. *Biljka ili dio biljke iz koje se može dobiti droga* jest svaka biljka ili dio biljke koji se mogu uporabiti za izradu droge, koja je uvrštena u Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga
5. *Industrijska konoplja* je konoplja (*Cannabis sativa L.*) s ukupnim sadržajem THC-a 0,2% i manjim čije sorte se nalaze na Zajedničkoj sortnoj listi Europske unije i nije uvrštena u Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga

6. *Uzgoj biljke za dobivanje droge* jest nabavka i posjedovanje sjemena, sjetva, sadnja, uzgoj biljke, uzimanje i posjedovanje dijelova biljke koji služe za dobivanje droge
7. *Izrada* jest priprava, prerada, miješanje, pročišćavanje, proizvodnja i svaka druga radnja kojom se dobiva droga
8. *Sredstvo za izradu droge* jest oprema, materijal ili tvar koje je namijenjeno ili uporabljeno za izradu droge
9. *Posjedovanje* jest faktična vlast nad drogom, biljkom ili tvari koja se može uporabiti za izradu droge
10. *Promet* jest svaki način stavljanja u promet droge, biljke, dijela biljke ili tvari koja se može uporabiti za izradu droge (uvoz, izvoz, provoz, prijevoz, kupnja, prodaja, zamjena, izdavanje na recept, skladištenje i slično)
11. *Uporaba* jest jednokratno, višekratno, povremeno ili redovito uzimanje ili izlaganje djelovanju droge
12. *Ovisnost* jest stanje neodoljive potrebe (psihičke ili fizičke) za uporabom droge
13. *Ovisnik* o drogi jest osoba koja se uporabom droge dovela u stanje ovisnosti
14. *Povremeni uzimatelj droge* jest osoba koja jednokratno, prigodno ili povremeno uzima droge kod koje se još nije razvilo stanje ovisnosti
15. *Sustav specifičnih postupaka za prevenciju ovisnosti i skrb o ovisnicima* obuhvaća specifične mjere i postupke usmjerene na suzbijanje zlouporabe droga, smanjenje štetnih posljedica i oslobađanje od ovisnosti o drogi te osiguranje stalne stručne pomoći i nadzora ovisnika
16. *Pomoć ovisniku i povremenom uzimatelju droge* jest pomoć poduzimanjem mjera socijalne skrbi (psihosocijalna rehabilitacija, savjetovanje i resocijalizacija ovisnika o drogama)
17. *Zlouporaba droge* jest uzgoj biljke za dobivanje droge, posjedovanje sredstava za izradu te posjedovanje i promet droge i tvari koja se može uporabiti za izradu droge protivno odredbama ovoga Zakona
18. *Sustav ranog upozoravanja u slučaju pojave novih psihoaktivnih tvari* obuhvaća otkrivanje novih psihoaktivnih tvari u Republici Hrvatskoj, komunikaciju i razmjenu informacija o proizvodnji, prodaji, uporabi i rizicima novih psihoaktivnih tvari na nacionalnoj razini i s nadležnim tijelima Europske unije, radi praćenja dostupnosti i pojavnosti novih psihoaktivnih tvari u cilju zaštite javnog zdravlja i primjene kontroliranih mjera.

(2) Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droga iz stavka 1. točaka 1., 2., 3. i 4. ovoga članka donosi ministar nadležan za zdravstvo."

Članak 4.

U članku 3. stavci 1. i 2. mijenjaju se i glase:

"(1) Zabranjuje se uzgoj biljke iz koje se može dobiti droga, te izrada, posjedovanje, promet droga, biljki i dijelova biljki iz kojih se može dobiti droga i nove psihoaktivne tvari te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge i nove psihoaktivne tvari, osim pod uvjetima određenim ovim Zakonom u medicinske, veterinarske, znanstvenoistraživačke i nastavne svrhe.

(2) Zabranjuje se posjedovanje sredstava za izradu droge, biljke i dijelova biljke iz kojih se može dobiti droga i nove psihoaktivne tvari te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge i nove psihoaktivne tvari osim pod uvjetima određenim ovim Zakonom u medicinske, veterinarske, znanstvenoistraživačke i nastavne svrhe."

Članak 5.

Članak 4. mijenja se i glasi:

"(1) Zabranjen je svaki oblik promidžbe i oglašavanja droge i nove psihoaktivne tvari, izrade, posjedovanja, uporabe i prometa droga i novih psihoaktivnih tvari te promidžba i oglašavanje označavanjem i prezentiranjem slikom, crtežom ili na bilo koji drugi način.

(2) Pod promidžbom smatra se izlaganje koje je dostupno drugim osobama na vidljivim pozicijama i na prodajnim mjestima, isticanje i prikazivanje naziva, znakova i drugih vizualnih karakteristika droge i nove psihoaktivne tvari.

(3) Zabranjeno je svako oglašavanje koje svojim oblikom, nazivom ili namjenom, posredno ili neposredno potiče izradu, posjedovanje, uporabu i promet droga i novih psihoaktivnih tvari."

Članak 6.

U članku 5. stavku 4. riječi: "i Uredu za suzbijanje zlouporabe droga (u daljnjem tekstu: Ured)", brišu se.

Članak 7.

U članku 7. stavku 1. riječi: "Ured i", brišu se.

Članak 8.

U članku 10. stavak 2. mijenja se i glasi:

"(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."

Članak 9.

Članak 13. mijenja se i glasi:

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

(2) Pravne i fizičke osobe koje uzgajaju industrijsku konoplju dužne su se prije početka proizvodnje (sjetve) upisati u Evidenciju proizvođača industrijske konoplje koju vodi ministarstvo nadležno za poljoprivredu (u daljnjem tekstu: Evidencija).

(3) Evidencija se vodi u elektroničkom obliku, a u Evidenciju se upisuju sljedeći podaci:

- ime i prezime fizičke osobe ili naziv pravne osobe
- osobni identifikacijski broj (OIB) ili matični broj (MBG) fizičke osobe
- osobni identifikacijski broj (OIB) ili matični broj (MBS) pravne osobe
- naziv i broj katastarske općine/katastarske čestice na kojoj se obavlja uzgoj
- površine pod kulturom (ha)
- naziv sorte koja se uzgaja.

(4) Proizvođač industrijske konoplje upisan u Evidenciju dužan je dostaviti ministarstvu nadležnom za poljoprivredu promjene svih činjenica i podataka koji se vode u Evidenciji.

(5) Podatke iz Evidencije ministarstvo nadležno za poljoprivredu po izvršenom upisu dostavlja ministarstvu nadležnom za unutarnje poslove.

Članak 10.

U članku 15. stavku 1. riječi: "ministra zdravstva za izradu droge" zamjenjuju se riječima: "Agencije za lijekove i medicinske proizvode, odnosno ministra nadležnog za poljoprivredu."

Članak 11.

U članku 17. iza stavka 2. dodaju se stavci 3. i 4. koji glase:

"(3) Ministarstvo nadležno za unutarnje poslove za obavljanje poslova u okviru svoje nadležnosti može posjedovati drogu i sredstva iz članka 2. stavka 1. točaka 1. do 5. i točke 8. ovoga Zakona.

(4) Znanstvena organizacija koja u sklopu svoje djelatnosti obavlja toksikološko-analitičku djelatnost može posjedovati drogu i sredstva iz članka 2. stavka 1. točaka 1. do 5. i točke 8. ovoga Zakona uz dozvolu ministarstva nadležnog za zdravstvo i suglasnost ministarstva nadležnog za unutarnje poslove."

Članak 12.

U članku 18. stavku 1. točki c) riječi: "doktori stomatologije" zamjenjuju se riječima: "doktori dentalne medicine".

Iza točke f) točka se zamjenjuje zarezom te se dodaje točka g) koja glasi:

"g) djelatnici koji provode programe prevencije, liječenja, odvikavanja i smanjenja štete te znanstvenoistraživačke projekte radi praćenja dostupnosti i pojavnosti novih psihoaktivnih tvari u cilju zaštite javnog zdravlja."

U stavku 2. riječi: "točke a), c) i f)" zamjenjuju se riječima: "točaka a), c), f) i g)".

Članak 13.

Članak 20. mijenja se i glasi:

"(1) Promet droge na veliko mogu obavljati pravne osobe koje obavljaju promet lijekova na veliko.

(2) Pravne osobe iz stavka 1. ovoga članka moraju imati dozvolu izdanu od Agencije za lijekove i medicinske proizvode za promet na veliko lijekovima koji sadrže droge.

(3) Pravne osobe koje obavljaju promet na veliko veterinarsko-medicinskim proizvodima koji sadrže droge moraju imati dozvolu ministra nadležnog za poljoprivredu.

(4) Promet droge na malo obavljaju ljekarne.

(5) Ako drukčije nije propisano ovim Zakonom, na promet droga primjenjuju se propisi o prometu lijekova.

(6) Pravilnik o prometu droga, lijekova koji sadrže drogu te dijelova biljki iz kojih se izrađuje droga donosi ministar nadležan za zdravstvo."

Članak 14.

Članak 22. mijenja se i glasi:

"Dozvolu za uvoz i izvoz droge, lijeka ili veterinarsko-medicinskog proizvoda koji sadrži drogu te dijelova biljke iz kojih se izrađuje droga izdaje na zahtjev osobe iz članka 20. stavka 1. ovoga Zakona ministarstvo nadležno za zdravstvo ako su ispunjeni uvjeti određeni ovim Zakonom, drugim propisima i međunarodnim ugovorima kojih je Republika Hrvatska stranka."

Članak 15.

U članku 23. stavku 1. na kraju točke b) zarez se zamjenjuje točkom, a točka c) briše se.

Članak 16.

U članku 24. stavku 3. riječi: "državne granice" zamjenjuju se riječima: "granice Europske unije".

Članak 17.

U članku 24.a stavku 1. iza riječi: "prostora" dodaju se riječi: "kao i državljani Šengenskog prostora kada putuju u Republiku Hrvatsku" .

Članak 18.

Članak 26. mijenja se i glasi:

"(1) Carinski ured dužan je na dozvoli za uvoz i izvoz droge, lijeka koji sadrži drogu, biljke te dijelova biljke iz kojih se može dobiti droga označiti datum i mjesto carinjenja te ime osobe koja je obavila carinjenje.

(2) Primjerak dozvole iz stavka 1. ovoga članka Carinski ured je dužan dostaviti ministarstvu nadležnom za zdravstvo u roku od osam dana.

(3) Ako se obavlja provoz droge, biljke te dijelova biljke iz kojih se može dobiti droga ili lijeka Carinski ured je dužan:

- a) za svaku pošiljku utvrditi vrstu i količinu droge, biljke te dijelova biljke iz kojih se može dobiti droga ili lijeka koji sadrži drogu
- b) odmah o pošiljci izvijestiti ministarstvo nadležno za unutarnje poslove.

(4) Ako se obavlja provoz droge, biljke te dijelova biljke iz kojih se može dobiti droga ili lijeka carinski deklarant je dužan na carinskoj ispravi označiti iz koje države pošiljka dolazi i u koju je državu upućena."

Članak 19.

Članak 42. mijenja se i glasi:

"(1) Opći program za suzbijanje zlouporabe droga donosi Vlada Republike Hrvatske na prijedlog ministarstva nadležnog za zdravstvo uz prethodno mišljenje Povjerenstva.

(2) Posebne programe mjera za suzbijanje zlouporabe droga i skrbi o ovisnicima, te pomoći ovisnicima o drogama i povremenim uzimateljima droga na prijedlog ministarstva nadležnog za zdravstvo donosi Povjerenstvo.

(3) Poseban program mjera za odvikavanje od ovisnosti i skrbi o ovisnicima o drogama, te povremenim uzimateljima droga na temelju prethodno pribavljenoga mišljenja Zavoda donosi ministarstvo nadležno za poslove socijalne skrbi.

(4) O izvršenju programa provoditelji programa podnose godišnje izvješće Zavodu do 31. ožujka tekuće godine za prethodnu godinu.

(5) Objedinjeno izvješće iz stavka 4. ovoga članka Zavod dostavlja putem ministarstva nadležnog za zdravstvo Vladi Republike Hrvatske do 30. lipnja tekuće godine za prethodnu godinu.

(6) Vlada Republike Hrvatske podnosi Hrvatskome saboru godišnje izvješće o provedbi Nacionalne strategije iz članka 6. ovoga Zakona.

Članak 20.

U članku 48. stavak 3. mijenja se i glasi:

"(3) Podaci iz stavka 1. ovoga članka dostavljaju se jednom mjesečno Zavodu, koji najmanje dva puta godišnje izvješćuje ministarstvo nadležno za zdravstvo."

Članak 21.

U članku 49. u staccima 1., 2., i 4. riječ: "Ured i" briše se, a u stavku 3. riječ: "Ured" zamjenjuje se riječima: "ministarstvo nadležno za zdravstvo".

Članak 22.

Članak 50. mijenja se i glasi:

"(1) Upravni nadzor nad provedbom ovoga Zakona i propisa donesenih na temelju ovoga Zakona obavlja ministarstvo nadležno za zdravstvo.

(2) Inspeksijski nadzor nad provedbom ovoga Zakona provode nadležni inspektori Državnog inspektorata i ovlaštene carinske službenice.

(3) Ako prilikom obavljanja inspeksijskog nadzora inspektor iz stavka 2. ovoga članka posumnja da sastav proizvoda ne odgovara sastavu navedenom na obavijesti o proizvodu, odnosno da proizvod sadrži droge ili nove psihoaktivne tvari, ovlašten je privremeno zabraniti stavljanje navedenog proizvoda u promet dok se analizom ne utvrdi da je proizvod ispravan.

(4) Do dobivanja rezultata analize inspektor iz stavka 2. ovoga članka pravnoj ili fizičkoj osobi oduzet će proizvode, zapečatiti ih i sastaviti zapisnik o oduzimanju i pečaćenju, s točno naznačenim oduzetim proizvodima po vrsti i količini.

(5) Ako se analizom utvrdi da sastav proizvoda ne odgovara sastavu navedenom na obavijesti o proizvodu, odnosno da proizvod sadrži droge ili nove psihoaktivne tvari, inspektor iz stavka 2. ovoga članka obavezan je bez odgode nadležnoj policijskoj upravi dostaviti podatke o utvrđenom činjeničnom stanju i rezultatu analize.

(6) Troškove transporta, skladištenja, čuvanja i uništenja snosi pravna ili fizička osoba od koje je oduzet proizvod koji sadržava drogu ili novu psihoaktivnu tvar."

Članak 23.

Iza članka 50. dodaju se članci 50.a i 50.b koji glase:

Članak 50.a

(1) U cilju zaštite života i zdravlja ljudi, u slučaju pojave nove psihoaktivne tvari ministar nadležan za zdravstvo ovlašten je bez odgađanja donijeti naredbu o zabrani uporabe nove psihoaktivne tvari.

(2) Naredba iz stavka 1. ovoga članka ostaje na snazi do uvrštavanja nove psihoaktivne tvari na Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droga, a najdulje 12 mjeseci.

Članak 50.b

Obavijest i podatke o dostupnosti i pojavnosti novih psihoaktivnih tvari, njihovoj proizvodnji, prodaji, uporabi i povezanim zdravstvenim rizicima, tijela, ustanove i druge pravne osobe koje su uključene u Sustav ranog upozoravanja u slučaju pojave novih psihoaktivnih tvari, obvezne su dostavljati Zavodu sukladno protokolu kojim se uređuje funkcioniranje Sustava, a koji na prijedlog ministarstva nadležnog za zdravstvo donosi Vlada Republike Hrvatske."

Članak 24.

Članak 51. mijenja se i glasi:

"(1) Droga, biljka i dijelovi biljke, tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge, nove psihoaktivne tvari i sredstva iz članka 2. stavka 1. točaka 1. do 5. i točke 8. ovoga Zakona te tvari zabranjene u sportu, oduzeti na temelju odredbi ovoga Zakona ili drugog propisa, uništiti će se po pravomoćnosti presude ili rješenja ili po proteku roka od jedne godine od dana podnošenja kaznene prijave ili posebnog izvješća nadležnom državnom odvjetništvu ili podnošenja optužnog prijedloga ili izdavanja prekršajnog naloga.

(2) Droga, biljka i dijelovi biljke, tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge, nove psihoaktivne tvari i sredstva iz članka 2. stavka 1. ovoga Zakona te tvari zabranjene u sportu čije bi čuvanje bilo opasno ili povezano s nerazmjernim teškoćama mogu se uništiti temeljem odluke nadležnog državnog odvjetništva ili suda.

Članak 25.

Članak 51.a mijenja se i glasi:

"(1) Uništenje droge, biljke i dijelova biljke, tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge, nove psihoaktivne tvari i sredstva iz članka 2. stavka 1. ovoga Zakona te tvari zabranjene u sportu obavlja se pred povjerenstvom.

(2) Povjerenstvo čine po jedan predstavnik ministarstva nadležnog za unutarnje poslove, ministarstva nadležnog za zdravstvo, ministarstva nadležnog za pravosuđe, ministarstva nadležnog za obitelj, ministarstva nadležnog za gospodarstvo, predstavnik Zavoda te Hrvatskog novinarskog društva.

(3) Članove Povjerenstva iz stavka 1. ovoga članka i njihove zamjenike imenuje Vlada Republike Hrvatske.

(4) Povjerenstvo iz stavka 1. ovoga članka godišnje izvješće o svome radu podnosi Vladi Republike Hrvatske."

Članak 26.

Članak 52. mijenja se i glasi:

"Financijska sredstva za uništenje droge, biljke i dijelova biljaka, tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge, nove psihoaktivne tvari i sredstva iz članka 2. stavka 1. točaka 1. do 5. i točke 8. ovoga Zakona te tvari zabranjene u sportu osiguravaju se u državnom proračunu."

Članak 27.

Članak 54. mijenja se i glasi:

"(1) Novčanom kaznom od 100.000,00 do 700.000,00 kuna kaznit će se za prekršaj pravna osoba:

1. ako posjeduje drogu, biljku, dijelove biljke iz kojih se može dobiti droga i nove psihoaktivne tvari te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge ili nove psihoaktivne tvari protivno odredbama ovoga Zakona (članak 3. stavak 1.)
2. ako promiče izradu, posjedovanje, uporabu ili promet drogom ili novom psihoaktivnom tvari te ako promiče i oglašava drogu i novu psihoaktivnu tvar označavanjem i prezentiranjem slikom, crtežom ili na bilo koji drugi način (članak 4. stavak 1.)
3. ako obavlja oglašavanje koje svojim oblikom, nazivom ili namjenom, posredno ili neposredno potiče izradu, posjedovanje, uporabu ili promet droga ili novih psihoaktivnih tvari (članak 4. stavak 3.)
4. ako uzgaja mak koji je namijenjen za izradu droge izvan područja koje je odredila Vlada Republike Hrvatske (članak 9. stavak 1.)
5. ako uzgaja mak namijenjen za izradu droge bez odobrenja ili ako obavlja tu djelatnost prije sklopljenog ugovora s pravnom osobom ovlaštenom za otkup maka (članak 9. stavak 2.)
6. ako ne obavijesti policijsku postaju i poljoprivrednu inspekciju o svakoj okolnosti koja ukazuje na sumnju da je mak koji je namijenjen za izradu droge ili dio te biljke uporabljen ili bi mogao biti uporabljen za nedopuštenu izradu droga (članak 9. stavak 4.)
7. ako otkupi mak koji je namijenjen za izradu droge bez odobrenja ministra nadležnog za zdravstvo za otkup (članak 10. stavak 1.)
8. ako ne osigura čuvanje nasada maka od neovlaštenog zarezivanja ili ubiranja (članak 11. stavak 1. točka 3.)
9. ako u ugovorenom roku ne preda pravnoj osobi s kojom je sklopila ugovor o proizvodnji sav proizvedeni mak (članak 11. stavak 1. točka 4.)
10. ako u ugovorenom roku ne preuzme sav proizvedeni mak (članak 11. stavak 1. točka 5.)
11. ako ne vodi evidenciju o sklopljenim ugovorima o proizvodnji maka koji je namijenjen za izradu droge (članak 12. stavak 1.)
12. ako ne vodi skladišne i druge evidencije o masi preuzetog, prerađenog, uništenog ili na bilo koji drugi način korištenog maka (članak 12. stavak 2.)
13. ako tijekom vegetacije kod uzgajivača ne obavlja nadzor nad proizvodnjom, ispunjavanjem ugovorenih obveza te procjenom očekivanog priroda maka (članak 12. stavak 3.)
14. ako mak koji nije namijenjen za izradu droge najkasnije u roku od 30 dana od dana sjetve ne prijavi poljoprivrednoj inspekciji (članak 14. stavak 1.)
15. ako ne obavijesti policijsku postaju i poljoprivrednu inspekciju o svakoj okolnosti koja ukazuje na sumnju da je mak ili dio maka uporabljen ili bi mogao biti uporabljen za nedopuštenu izradu droga (članak 14. stavak 3.)
16. ako preostale dijelove biljke (makova slama) koji mogu služiti za izradu droge ne uništi odmah po ubiranju biljke (članak 14. stavak 4.)
17. ako izrađuje drogu bez odobrenja Agencije za lijekove i medicinske proizvode, odnosno ministra nadležnog za poljoprivredu za obavljanje te djelatnosti ili ako istu djelatnost obavlja, a da ne ispunjava uvjete koji su propisani za pravne osobe koje proizvode lijekove (članak 15. stavci 1. i 2.)
18. ako u znanstvene svrhe uzgaja biljke iz kojih se može dobiti droga ili izrađuje drogu bez odobrenja ministra zdravstva, ili ako istu djelatnost obavlja, a da ne ispunjava propisane uvjete (članak 16. stavci 1. i 2.).

(2) Za prekršaj iz stavka 1. ovoga članka kaznit će se i odgovorna osoba u pravnoj osobi novčanom kaznom u iznosu od 5.000,00 do 20.000,00 kuna ili kaznenom zatvora do 90 dana.

(3) Za prekršaj iz stavka 1. točaka 1. do 6., točaka 8. do 10., te točaka 14. do 18. ovoga članka kaznit će se fizička osoba novčanom kaznom u iznosu od 5.000,00 do 20.000,00 kuna ili kaznom zatvora do 90 dana."

Članak 28.

U članku 56. stavku 2. riječi: "do f)" zamjenjuju se riječima: "do g)".

Članak 29.

U članku 58. stavku 1. točka 1. mijenja se i glasi:

"1. ako obavlja uvoz ili izvoz droge, lijeka ili veterinarsko-medicinskog proizvoda koji sadrži drogu ili dijelova biljaka iz kojih se izrađuje droga bez dozvole ministarstva nadležnog za zdravstvo (članak 22.)".

Iza točke 1. dodaje se točka 1.a koja glasi:

"1.a ako uvozi droge i lijekove koji sadrže droge u slobodne carinske zone ili carinska skladišta bez dozvole ministarstva nadležnog za zdravstvo (članak 27. stavak 1.)".

Iza točke 3. dodaju se točke 4. i 5. koje glase:

"4. ako uzgaja industrijsku konoplju, a nije prethodno upisana u Evidenciju koju vodi ministarstvo nadležno za poljoprivredu (članak 13. stavak 2.)

5. ako ministarstvu nadležnom za poljoprivredu ne dostavi promjene svih činjenica i podataka koji se vode u Evidenciji koju vodi ministarstvo nadležno za poljoprivredu (članak 13. stavak 4.)".

Članak 30.

U članku 59. stavku 1. točki 3. riječi: "državne granice" zamjenjuju se riječima: "granice Europske unije."

Iza točke 5. dodaju se točke 6. i 7. koje glase:

"6. ako uzgaja industrijsku konoplju, a nije prethodno upisana u Evidenciju koju vodi ministarstvo nadležno za poljoprivredu (članak 13. stavak 2.)

7. ako ministarstvu nadležnom za poljoprivredu ne dostavi promjene svih činjenica i podataka koji se vode u Evidenciji koju vodi ministarstvo nadležno za poljoprivredu (članak 13. stavak 4.)".

Članak 31.

U članku 61. točka 1. mijenja se i glasi:

"1. ako na dozvoli za uvoz i izvoz droge, lijeka koji sadrži drogu te dijelova biljaka iz kojih se izrađuje droga iz članka 22. ovoga Zakona ne označi datum i mjesto carinjenja te ime osobe koja je obavila carinjenje (članak 26. stavak 1.)".

Iza točke 1. dodaje se točka 1.a koja glasi:

"1.a ako na dozvoli za uvoz droga i lijekova koji sadrže droge u slobodne carinske zone ili carinska skladišta ne označi datum i mjesto carinjenja (članak 27. stavak 1.)".

Članak 32.

Članak 64. mijenja se i glasi:

"(1) Droga, biljke i dijelovi biljke i tvari koje se upotrebljavaju za izradu droge, nove psihoaktivne tvari i sredstva za izradu droge iz članaka 54. do 62. ovoga Zakona, te tvari zabranjene u sportu oduzet će se.

(2) Za prekršaje iz članaka 54. do 62. ovoga Zakona može se izreći zaštitna mjera zabrane obavljanja djelatnosti u trajanju od 3 mjeseca do 1 godine, računajući od dana pravomoćnosti odluke, prema počinitelju koji je prekršaj počinio obavljajući djelatnost, izreći će se i zaštitna mjera zabrane obavljanja djelatnosti pravnoj osobi u istom trajanju ako je prekršaj počinjen u obavljanju te djelatnosti.

(3) Za prekršaje iz članaka 54. do 62. ovoga Zakona može se izreći zaštitna mjera zabrane obavljanja djelatnosti pravnoj osobi u trajanju od 3 mjeseca do 1 godine, računajući od dana pravomoćnosti odluke, ako je pravna osoba počinila prekršaj u obavljanju te djelatnosti.

(4) Ako je počinitelj prekršaja ovisnik o drogi, za prekršaje iz članaka 54. do 62. ovoga Zakona može se uz novčanu kaznu ili kaznu zatvora do 90 dana izreći zaštitna mjera obveznog liječenja u zdravstvenoj ustanovi koja za provedbu te zaštitne mjere ima odobrenje ministarstva nadležnog za zdravstvo ili zaštitna mjera obveznog liječenja od ovisnosti u ustanovi socijalne skrbi, udruzi, odnosno drugoj pravnoj osobi koja za provedbu te zaštitne mjere ima odobrenje ministarstva nadležnog za socijalnu skrb, u trajanju od tri mjeseca do jedne godine.

(5) Ako je počinitelj prekršaja povremeni uzimatelj droge, za prekršaje iz članaka 54. do 62. ovoga Zakona, može se uz novčanu kaznu ili kaznu zatvora do 90 dana izreći zaštitna mjera obveznog psihosocijalnog tretmana u ustanovama i drugim pravnim osobama iz stavka 4. ovog članka, u trajanju od jednog mjeseca do dvije godine.

(6) Iznimno od odredbi stavaka 3. i 4. ovog članka, za prekršaj iz članaka 54. do 62. ovoga Zakona počinjen prvi puta, ovisniku o drogi ili povremenom uzimatelju droge zaštitna mjera može se izreći samostalno bez izricanja novčane kazne ili kazne zatvora do 90 dana.

(7) Počinitelj prekršaja koji ne postupa u skladu s izrečenom zaštitnom mjerom iz stavaka 2. do 5. ovog članka kaznit će se za prekršaj novčanom kaznom u iznosu od najmanje 3.000,00 kuna ili kaznom zatvora od najmanje deset dana."

Članak 33.

Pravilnik iz članka 13. stavka 6. ovoga Zakona ministar nadležan za zdravstvo donijet će u roku od šest mjeseci od dana stupanja na snagu ovoga Zakona.

Članak 34.

Danom stupanjem na snagu ovoga Zakona prestaju važiti odredbe članka 1. podstavaka 1. i 2., te članka 2. do 7. Pravilnika o uvjetima za uzgoj konoplje, načinu prijave uzgoja maka te uvjetima za posjedovanje opojnih droga u veterinarstvu (Narodne novine, br. 18/12 i 57/16)

Članak 35.

Ovaj Zakon stupa na snagu osmoga dana od dana objave u Narodnim novinama.

OBRAZLOŽENJE

Uz članak 1.

Ovim člankom radi zaštite života i zdravlja ljudi definira se sustav ranog upozoravanja u slučaju pojave nove psihoaktivne tvari.

Uz članak 2.

Ovim člankom u hrvatsko zakonodavstvo preuzima se Direktiva (EU) 2017/2103 Europskog parlamenta i Vijeća od 15. studenoga 2017. u izmjeni Okvirne odluke Vijeća 2004/757/PUP kako bi se nove psihoaktivne tvari obuhvatile definicijom "droge" te o stavljanju izvan snage Odluke Vijeća 2005/387/PUP (SL. L 305, 21.11.2017.).

Uz članak 3.

Ovim člankom definiraju se pojedini izrazi i njihovo značenje u smislu ovoga Zakona. Po prvi puta se definira nova psihoaktivna tvar, uvodi se i definira pojam industrijske konoplje, kao i sustav ranog upozoravanja u slučaju pojave nove psihoaktivne tvari koji predstavljaju prijetnju javnom zdravlju.

Uz članak 4.

Ovim člankom zabranjuje se uzgoj biljke iz koje se može dobiti droga, te izrada, posjedovanje, promet droga, biljki i dijelova biljki iz kojih se može dobiti droga i nove psihoaktivne tvari te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge i nove psihoaktivne tvari, osim pod uvjetima određenim ovim Zakonom u medicinske, veterinarske, znanstvenoistraživačke i nastavne svrhe. Također se zabranjuje posjedovanje sredstava za izradu droge, biljke i dijelova biljke iz kojih se može dobiti droga i nove psihoaktivne tvari te tvari koji se mogu uporabiti za izradu droge i nove psihoaktivne tvari, osim pod uvjetima određenim ovim Zakonom u medicinske, veterinarske, znanstvenoistraživačke i nastavne svrhe.

Uz članak 5.

Ovim člankom zabranjuje se svaki oblik promidžbe i oglašavanja izrade, posjedovanja, uporabe i prometa droga i novih psihoaktivnih tvari.

Uz članke 6. i 7.

Ovim člancima usklađuje se zakonski prijedlog sa Zaključkom Vlade Republike Hrvatske o smanjenju broja agencija, zavoda, fondova, trgovačkih društava, instituta, zaklada i drugih pravnih osoba s javnim ovlastima.

Uz članak 8.

Ovim člankom važeći Zakon usklađuje se sa Zakonom o lijekovima (Narodne novine, br. 76/13 i 90/14).

Uz članak 9.

Ovim člankom omogućava se proizvodnja industrijske konoplje u industrijske svrhe, odnosno omogućava se iskoristivost cijele biljke industrijske konoplje, uključujući stabljiku. Industrijske svrhe podrazumijevaju razne primjene (tekstilna, građevinska, automobilska, prehrambena, kozmetička itd.) te se upravo zbog vrlo širokog spektra industrijskih grana u kojima se primjenjuje, pojedinačne industrije ne navode.

Također se ovim člankom propisuje obveza proizvođača industrijske konoplje za upis u Evidenciju proizvođača industrijske konoplje koju vodi ministarstvo nadležno za poljoprivredu, te se propisuje postupak dostave podataka iz Evidencije ministarstvu nadležnom za unutarnje poslove.

Uz članak 10.

Ovim člankom važeći Zakon usklađuje se s odgovarajućim propisima na području lijekova za ljudsku uporabu, odnosno veterinarskih lijekova.

Uz članak 11.

Ovim člankom definira se mogućnost posjedovanja uzoraka droge fizičkih i pravnih osoba za obavljanje poslova u okviru njihove nadležnosti ili redovne djelatnosti.

Uz članak 12.

Ovim člankom omogućava se djelatnicima koji provode programe prevencije, liječenja, odvikavanja i smanjenja štete te znanstveno istraživačke projekte radi praćenja dostupnosti i pojavnosti novih psihoaktivnih tvari u cilju zaštite javnog zdravlja, posjedovanje uzoraka droge radi upućivanja na analizu u ovlaštenu laboratorij.

Uz članak 13.

Ovim člankom propisuje se promet droga na veliko i malo.

Uz članke 14. i 15.

Ovim člancima omogućava se sloboda kretanja roba unutar članica Europske unije na način da se ukida obaveza izdavanja dozvola za provoz droge i psihotropnih tvari preko teritorija države članice i prema trećim zemljama.

Uz članke od 16. do 17.

Ovim člancima omogućava se sloboda kretanja roba unutar članica Europske unije i Šengenskog prostora.

Uz članak 18.

Ovim člankom propisuje se postupak Carinskog ureda vezano uz promet droga, biljaka i dijelova biljaka iz kojih se može dobiti droga.

Uz članke 19. do 21.

Ovim člancima usklađuje se zakonski prijedlog sa Zaključkom Vlade Republike Hrvatske o smanjenju broja agencija, zavoda, fondova, trgovačkih društava, instituta, zaklada i drugih pravnih osoba s javnim ovlastima.

Uz članak 22.

Radi pojave i vrlo brzog porasta broja novih psihoaktivnih tvari u Europskoj uniji i Republici Hrvatskoj koje nisu pod zakonskom kontrolom i predstavljaju prijetnju javnom zdravlju, ovim člankom omogućeno je nadležnim inspekcijama brzo i učinkovito postupanje radi sprječavanja uporabe proizvoda koji sadrže psihoaktivne ili nove psihoaktivne tvari. Također se ovim člankom usklađuje zakonski prijedlog sa Zakonom o državnom inspektoratu.

Uz članak 23.

Ovim člankom uređuje se da ministar nadležan za zdravstvo u cilju trenutačne zaštite života i zdravlja ljudi u slučaju pojave nove psihoaktivne tvari donese naredbu o zabrani uporabe nove psihoaktivne tvari.

Uz članak 24.

Ovim člankom propisuje se rok za uništavanje oduzetih droga i tvari zabranjenih u sportu u kaznenim i prekršajnim postupcima pod jednakim uvjetima.

Uz članak 25.

Ovim člankom definira se način i postupak uništenja droga, biljaka i dijelova biljaka, tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge, novih psihoaktivnih tvari te tvari zabranjenih u sportu oduzetih u kaznenim i prekršajnim postupcima.

Uz članak 26.

Ovim člankom uređuje se da se financijska sredstva za uništenje droge, biljke i dijelova biljaka, tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge, nove psihoaktivne tvari i sredstva iz članka 2. stavka 1. točaka 1. do 5. i točke 8. ovoga Zakona te tvari zabranjene u sportu osiguravaju u državnom proračunu.

Uz članke od 27. do 32.

Ovi članci sadrže prekršajne odredbe.

Uz članke 33. i 34.

Ovim člancima utvrđuju se prijelazne i završne odredbe.

Uz članak 35.

Uređuje se stupanje na snagu ovoga Zakona.

TEKST ODREDBI VAŽEĆEG ZAKONA KOJE SE MIJENAJU, ODNOSNO DOPUNJUJU

Članak 1.

Radi zaštite života i zdravlja ljudi ovim se Zakonom u cilju suzbijanja zlouporabe droga uređuju:

1. uvjeti za uzgoj biljaka iz kojih se mogu dobiti droge, te uvjeti za izradu, posjedovanje i promet droga i tvari koje se mogu uporabiti za izradu droga,
2. nadzor nad uzgojem biljaka iz kojih se mogu dobiti droge te nad izradom, posjedovanjem i prometom droga i tvari koje se mogu uporabiti za izradu droga,
3. mjere za suzbijanje zlouporabe droga,
4. sustav za prevenciju ovisnosti te pomoći ovisnicima i povremenim uzimateljima droga.

Članak 2.

(1) Pojedini izrazi u smislu ovoga Zakona imaju sljedeće značenje:

1. Droga jest svaka tvar prirodnoga ili umjetnoga podrijetla, uključivši psihotropne tvari, uvrštene u popis droga i psihotropnih tvari,
2. Tvar koja se može uporabiti za izradu droge jest svaka prirodna ili umjetna tvar koja se može uporabiti u izradi droge (kao prekursori i druga otapala te kemikalije), uvrštena u popis tih tvari,
3. Biljka ili dio biljke iz koje se može dobiti droga jest svaka biljka ili dio biljke koji se mogu uporabiti za izradu droge (kao opijumski mak, konoplja i druga biljka prikladna za tu svrhu), koja je uvrštena u popis tih biljaka,
4. Uzgoj biljke za dobivanje droge jest nabavka i posjedovanje sjemena, sjetva, sadnja, uzgoj biljke, uzimanje i posjedovanje dijelova biljke koji služe za dobivanje droge,
5. Izrada jest priprava, prerada, miješanje, pročišćavanje, proizvodnja i svaka druga radnja kojom se dobiva droga,
6. Sredstvo za izradu droge jest predmet ili naprava koji su namijenjeni ili uporabljeni za izradu droge,
7. Posjedovanje jest faktična vlast nad drogom, biljkom ili tvari koja se može uporabiti za izradu droge,
8. Promet jest svaki način stavljanja u promet droge, biljke, dijela biljke ili tvari koja se može uporabiti za izradu droge (uvoz, izvoz, provoz, prijevoz, kupnja, prodaja, zamjena, izdavanje na recept, skladištenje i slično),
9. Uporaba jest jednokratno, višekratno, povremeno ili redovito uzimanje ili izlaganje djelovanju droge,
10. Ovisnost jest stanje neodoljive potrebe (psihičke ili fizičke) za uporabom droge,
11. Ovisnik o drogi jest osoba koja se uporabom droge dovela u stanje ovisnosti,
12. Povremeni uzimatelj droge jest osoba koja jednokratno, prigodno ili povremeno uzima droge kod koje se još nije razvilo stanje ovisnosti,
13. Sustav specifičnih postupaka za prevenciju ovisnosti i skrb o ovisnicima obuhvaća specifične mjere i postupke usmjerene na suzbijanje zlouporabe droga, smanjenje štetnih posljedica i oslobađanje od ovisnosti o drogi te osiguranje stalne stručne pomoći i nadzora ovisnika,

14. Pomoć ovisniku i povremenom uzimatelju droge jest pomoć poduzimanjem mjera socijalne skrbi (psihosocijalna rehabilitacija, savjetovanje i resocijalizacija ovisnika o drogama),

15. Zlouporaba droge jest uzgoj biljke za dobivanje droge, posjedovanje sredstava za izradu te posjedovanje i promet droge i tvari koja se može uporabiti za izradu droge protivno odredbama ovoga Zakona.

(2) Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droga iz stavka 1. točke 1., 2. i 3. ovoga članka donosi ministar zdravstva.

Članak 3.

(1) Zabranjuje se uzgoj biljaka iz kojih se mogu dobiti droge te izrada, posjedovanje i promet droga, biljki i dijelova biljki iz kojih se može dobiti droga te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge, osim pod uvjetima određenim ovim Zakonom u medicinske, prehrambene, veterinarske, znanstvenoistraživačke i nastavne svrhe.

(2) Zabranjuje se posjedovanje sredstava za izradu droge, osim pod uvjetima određenim ovim Zakonom u medicinske, prehrambene, veterinarske, znanstvenoistraživačke i nastavne svrhe.

(3) Zabranjuje se uporaba droge osim pod uvjetima koji su propisani ovim Zakonom i drugim propisima iz područja zdravstva i veterinarstva.

(4) Izrada, posjedovanje i promet tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge dopušteni su pod uvjetima određenim ovim Zakonom.

Članak 4.

Zabranjena je izravna i neizravna promidžba izrade, posjedovanja, uporabe i prometa droga i promidžba droga na bilo koji drugi način.

Članak 5.

(1) Godišnje potrebe droga koje se mogu izraditi i staviti u promet utvrđuje, na temelju procjene, ministar nadležan za zdravstvo.

(2) Procjenu godišnjih potreba droga ministar nadležan za zdravstvo donosi na temelju prijave pravnih i fizičkih osoba ovlaštenih za izradu, posjedovanje i promet droga.

(3) Prijave iz stavka 2. ovoga članka podnose se do 31. ožujka tekuće godine.

(4) Podatke o godišnjim potrebama droga ministar nadležnom za zdravstvo dostavlja Hrvatskom zavodu za javno zdravstvo (u daljnjem tekstu: Zavod) i Uredu za suzbijanje zlouporabe droga (u daljnjem tekstu: Ured) i međunarodnim organizacijama kad je to predviđeno međunarodnim ugovorom.

Članak 7.

(1) Radi sustavnog praćenja pojava, razmatranja pitanja i obavljanja drugih poslova u svezi s primjenom ovoga Zakona i provedbe Nacionalne strategije Vlada Republike Hrvatske osniva Ured i Povjerenstvo za suzbijanje zlouporabe droga (u daljnjem tekstu: Povjerenstvo).

(2) Sastav i djelokrug rada Povjerenstva utvrđuje Vlada Republike Hrvatske.

Članak 10.

(1) Otkup maka koji je namijenjen 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 ministra zdravstva za proizvodnju gotovog lijeka i tvari koja se smatra narkotikom ili psihotropnom tvari prema Zakonu o lijekovima i medicinskim proizvodima.

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

Članak 13.

(1) Konoplja se može uzgajati samo uz prethodno pribavljeno odobrenje ministra poljoprivrede i šumarstva.

(2) Uvjete koje mora ispunjavati pravna ili fizička osoba za uzgoj konoplje, način izdavanja odobrenja iz stavka 1. ovoga članka te iznos troškova za izdavanje odobrenja iz stavka 1. ovoga članka provedbenim propisom utvrđuje ministar nadležan za poljoprivredu, a troškove snosi podnositelj zahtjeva.

(3) Uzgajivač konoplje dužan je obavijestiti policijsku postaju i poljoprivrednu inspekciju o svakoj okolnosti koja ukazuje na sumnju da je biljka ili dijelovi biljke iz stavka 1. ovoga članka uporabljena ili bi mogla biti uporabljena za nedopuštenu izradu droga.

Članak 15.

(1) Drogu mogu izradivati samo pravne osobe koje za obavljanje te djelatnosti udovoljavaju uvjetima propisanim za pravne osobe koje proizvode lijekove, odnosno veterinarske lijekove i koje imaju odobrenje ministra zdravstva za izradu droge.

(2) Ako ovim Zakonom nije drukčije propisano, na izradu droga primjenjuju se propisi o proizvodnji lijekova.

Članak 17.

(1) Posjedovanje uzoraka droge u količini nužnoj za svrhe obavljanja nastave i stručne izobrazbe, analize i dresure životinja za otkrivanje droge, ministar nadležan za zdravstvo može dozvoliti pravnim i fizičkim osobama koje obavljaju tu djelatnost, pod uvjetima određenim provedbenim propisom koji donosi uz suglasnost ministra unutarnjih poslova.

(2) Službena osoba policije može pod uvjetima propisanim posebnim zakonom radi otkrivanja kaznenog djela i počinitelja posjedovati drogu za svrhe simuliranog otkupa i nadzirane isporuke.

Članak 18.

(1) Osim u slučajevima iz članka 17. ovoga Zakona, drogu mogu posjedovati:

- a) zdravstvene ustanove u svrhu obavljanja svoje djelatnosti,
- b) veterinarske ustanove u svrhu obavljanja svoje djelatnosti,
- c) doktori medicine i doktori stomatologije kao sastojak lijeka u količini nužnoj za pružanje neposredne medicinske pomoći,
- d) punoljetni bolesnici te roditelji, odnosno skrbnici maloljetnih bolesnika, kao sastojak lijeka u količini koju odredi liječnik,
- e) doktori veterinarske medicine kao sastojak veterinarskog lijeka radi pružanja neposredne veterinarske pomoći,
- f) zapovjednici brodova i zrakoplova kao sastojak lijeka u količini nužno potrebnoj za brodsku ljekarnu ili ljekarnu zrakoplova.

(2) Ministar zdravstva propisuje uvjete pod kojima osobe iz stavka 1. točke a), c) i f) ovoga članka mogu posjedovati drogu, a ministar poljoprivrede i šumarstva uvjete pod kojima osobe iz stavka 1. točke b) i e) ovoga članka mogu posjedovati drogu.

Članak 20.

(1) Promet droge na veliko mogu obavljati pravne osobe koje obavljaju promet lijekova na veliko.

(2) Promet droge na malo obavljaju ljekarne.

(3) Ako drukčije nije propisano ovim Zakonom, na promet droge primjenjuju se propisi o prometu lijekova.

Članak 22.

Dozvolu za uvoz, izvoz, prijevoz i provoz droge, lijeka koji sadrži drogu te dijelova biljke iz kojih se izrađuje droga izdaje na zahtjev osobe iz članka 20. stavka 1. ovoga Zakona ministar nadležan za zdravstvo ako su ispunjeni uvjeti određeni ovim Zakonom, drugim propisima i međunarodnim ugovorima kojih je Republika Hrvatska stranka.

Članak 23.

(1) Provoz droge te dijelova biljke iz kojih se može dobiti droga dopušten je ako je za pošiljku izdana:

- a) izvozna dozvola države iz koje se droga izvozi,
- b) uvozna dozvola države u koju se droga uvozi,
- c) dozvola za provoz droge preko teritorija treće države do krajnjega odredišta, odnosno potvrda nadležnoga tijela te države da provoz droge nije uvjetovan posebnom dozvolom.

(2) Prijevoznik je dužan paziti da tijekom provoza priroda droge, originalna pakovina te pečati ne budu izmijenjeni niti izloženi utjecajima koji mogu izmijeniti prirodu droge.

Članak 24.

(1) Osobe koje prelaze državnu granicu smiju posjedovati lijek koji sadrži drogu samo na temelju medicinske dokumentacije i u količini nužnoj za osobnu uporabu u trajanju do najviše 5 dana.

(2) Osobe koje su na supstitucijskoj terapiji bolesti ovisnosti ili simptomatskoj terapiji u terminalnoj fazi malignih bolesti kod prijelaza državne granice iznimno smiju posjedovati lijek koji sadrži opojnu drogu na temelju medicinske dokumentacije u količini nužnoj za osobnu uporabu u trajanju do najviše 15 dana.

(3) Naziv i količinu lijeka iz stavka 1. i 2. ovoga članka, uz predočenje medicinske dokumentacije, osoba je dužna prijaviti carini prilikom prijelaza državne granice.

Članak 24.a

(1) Iznimno od članka 24. ovoga Zakona, osobe s prebivalištem, odnosno boravištem u Republici Hrvatskoj koje putuju u države Šengenskoga prostora smiju posjedovati lijek koji sadrži drogu u količini nužnoj za osobnu uporabu u trajanju do najviše 30 dana na temelju potvrde koju je na propisanom obrascu izdao ovlašteni liječnik (izabrani doktor medicine ili doktor medicine specijalist u djelatnosti zdravstvene zaštite mentalnog zdravlja, prevenciji i izvanbolničkog liječenja ovisnosti o drogama).

(2) Sadržaj i izgled obrasca iz stavka 1. ovoga članka pravilnikom će propisati ministar nadležan za zdravstvo.

(3) Središnje koordinativno tijelo nadležno za osiguranje provedbe odredbe stavka 1. ovoga članka jest ministarstvo nadležno za zdravstvo

Članak 26.

(1) Carinarnica je dužna na dozvoli za uvoz, izvoz ili provoz opojne droge, dijelova biljke i lijeka iz članka 22. ovoga Zakona označiti datum i mjesto carinjenja te ime osobe koja je obavila carinjenje.

(2) Primjerak dozvole iz stavka 1. ovoga članka carinarnica je dužna dostaviti Ministarstvu zdravstva u roku od osam dana.

(3) Ako se obavlja provoz opojne droge, dijelova biljke ili lijeka iz članka 22. ovoga Zakona, carinarnica je dužna:

a) za svaku pošiljku utvrditi vrstu i količinu opojne droge, dijelova biljke ili lijeka koji sadrži opojnu drogu,

b) na carinskoj ispravi označiti iz koje zemlje pošiljka dolazi i u koju je zemlju upućena,

c) odmah o pošiljci izvijestiti Ministarstvo unutarnjih poslova.

Članak 42.

(1) Opći program za suzbijanje zlouporabe droga donosi Vlada Republike Hrvatske na prijedlog Ureda i uz prethodno mišljenje Povjerenstva.

(2) Posebne programe mjera za suzbijanje zlouporabe droga i skrbi o ovisnicima, te pomoći ovisnicima o drogama i povremenim uzimateljima droga na prijedlog nadležnog ministarstva, odnosno državne upravne organizacije donosi Povjerenstvo, uz prethodno mišljenje Ureda.

(3) Poseban program mjera za odvikavanje od ovisnosti i skrbi o ovisnicima o drogama te povremenim uzimateljima droga na temelju prethodno pribavljenoga mišljenja Ureda i Zavoda donosi ministar nadležan za socijalnu skrb.

(4) O izvršenju programa nadležna ministarstva i državne upravne organizacije podnose godišnje izvješće Uredu do 31. ožujka, a Zavod do 30. lipnja tekuće godine za prethodnu godinu.

Članak 48.

(1) Evidenciju o ovisnicima o drogama i povremenim uzimateljima droga koji su nakon detoksikacije u postupku odvikavanja, odnosno kojima je pružena pomoć, sukladno ovome Zakonu, vodi tijelo, ustanove za detoksikaciju i druga ustanova, vjerska zajednica, udruga te druga pravna i fizička osoba koja obavlja postupak skrbi ili pružanja pomoći.

(2) Osobe iz stavka 1. ovoga članka dužne su kao tajnu čuvati podatke o osobi ovisnika i povremenog uzimatelja droga, njegovu osobnom i obiteljskom životu, sadržaju mjera i okolnostima pružanja pomoći. Tajni podaci mogu se otkriti samo kad je to propisano zakonom i samo u mjeri nužnoj za postizanje cilja zbog kojega je opravdano otkrivanje tajne. Ti se podaci ne mogu koristiti u druge svrhe.

(3) Podaci iz stavka 1. ovoga članka dostavljaju se jednom mjesečno Hrvatskom zavodu za javno zdravstvo, koji najmanje dva puta godišnje izvješćuje Ured.

(4) Obveza čuvanja tajne vrijedi za sve osobe koje saznaju podatke iz stavka 1. ovoga članka i osobe koje se tim podacima služe za izradu izvješća, znanstvenih i stručnih istraživanja, izvješćivanja ili u drugu svrhu.

(5) Oblik i sadržaj evidencije iz stavka 1. ovoga članka propisuje ministar nadležan za zdravstvo.

Članak 49.

(1) Ministarstvo unutarnjih poslova vodi evidenciju o prijavama kaznenih djela i prekršaja u svezi s drogama i o tome najmanje dva puta godišnje izvješćuje Ured i Zavod.

(2) Ministarstvo nadležno za pravosuđe vodi evidenciju o pravomoćno osuđenim osobama za kaznena djela i prekršaje u svezi s drogama, o izvršavanju kazne zatvora i drugih sankcija prema tim počiniteljima i o tome najmanje dva puta godišnje izvješćuje Ured i Zavod.

(3) Ministarstvo unutarnjih poslova i ministarstvo nadležno za financija vode evidenciju o oduzetim količinama droge, novčanim sredstvima i drugoj imovini iz nedopuštenog prometa droga i o tome najmanje dva puta godišnje izvješćuje Ured i Zavod.

(4) Ministarstvo nadležno za socijalnu skrb vodi evidenciju o korisnicima socijalne skrbi, ovisnicima i povremenim uzimateljima droga i o tome najmanje jedanput godišnje izvješćuje Ured i Zavod.

Članak 50.

(1) Upravni nadzor nad provedbom ovoga Zakona i propisa donijetih na temelju ovoga Zakona obavljaju, svaki u okviru djelokruga propisanog ovim Zakonom ili drugim propisima, ministarstvo nadležno za zdravstvo i socijalnu skrb, ministarstvo nadležno za poljoprivredu.

(2) Inspekcijski nadzor nad provedbom ovoga Zakona provode, svaki u okviru svojega djelokruga propisanog zakonom, inspektori Ministarstva nadležnog za zdravstvo, poljoprivredni inspektori, veterinarski inspektori i inspektori Državnog inspektorata.

Članak 51.

(1) Droga, dijelovi biljke ili tvari iz članka 2. stavka 2. ovoga Zakona, oduzeti na temelju odredbi ovoga Zakona ili drugog propisa, uništiti će se po pravomoćnosti presude ili rješenja ili po proteku roka od tri godine od dana podnošenja kaznene prijave nadležnom državnom odvjetništvu.

(2) Droga, dijelovi biljke ili tvari iz stavka 1. ovoga članka čije bi čuvanje bilo opasno ili povezano s nerazmjernim teškoćama mogu se uništiti nakon provođenja nužnih dokaznih radnji.

(3) Uništavanje iz stavka 2. ovoga članka određuje se nalogom suda na prijedlog državnog odvjetnika.

Članak 51.a

(1) Uništenje droge, dijelova biljke ili tvari iz članka 2. stavka 1. točke 2. ovoga Zakona obavlja se pred povjerenstvom od sedam članova koje imenuje Vlada Republike Hrvatske.

(2) Povjerenstvo iz stavka 1. ovoga članka čine po jedan predstavnik Ureda, ministarstva nadležnog za unutarnje poslove, ministarstva nadležnog za zdravstvo, ministarstva nadležnog za pravosuđe, ministarstva nadležnog za obitelj, ministarstva nadležnog za gospodarstvo te Hrvatskoga novinarskog društva.

(3) Povjerenstvo iz stavka 1. ovoga članka podnosi Vladi Republike Hrvatske tromjesečno izvješće o svome radu.

Članak 52.

Sredstva za uništenje droge, dijelova biljke i tvari iz članka 2. stavka 1. točke 2. ovoga Zakona osiguravaju se u državnom proračunu.

Članak 54.

(1) Novčanom kaznom od 20.000,00 do 50.000,00 kuna kaznit će se za prekršaj pravna osoba:

1. ako posjeduje drogu, biljku ili dio biljke iz koje se može dobiti droga ili tvar koja se može uporabiti za izradu droge (članak 3. stavak 1.),
2. ako posjeduje sredstvo za izradu droge (članak 3. stavak 2.),
3. ako promiče izradu, posjedovanje, uporabu ili promet drogom (članak 4.),
4. ako uzgaja mak koji je namijenjen za izradu droge izvan područja koje je odredila Vlada Republike Hrvatske (članak 9. stavak 1.),
5. ako uzgaja mak namijenjen za izradu droge bez odobrenja ili ako obavlja tu djelatnost prije sklopljenog ugovora s pravnom osobom ovlaštenom za otkup maka (članak 9. stavak 2.),
6. ako ne obavijesti policijsku postaju i poljoprivrednu inspekciju o svakoj okolnosti koja ukazuje na sumnju da je mak koji je namijenjen za izradu droge ili dio te biljke uporabljen ili bi mogao biti uporabljen za nedopuštenu izradu droga (članak 9. stavak 4.),
7. ako otkupi mak koji je namijenjen za izradu droge bez odobrenja ministra zdravstva za otkup (članak 10. stavak 1.),
8. ako ne osigura čuvanje nasada maka od neovlaštenog zarezivanja ili ubiranja (članak 11. stavak 1. točka 3.),
9. ako u ugovorenom roku ne preda pravnoj osobi s kojom je sklopila ugovor o proizvodnji sav proizvedeni mak (članak 11. stavak 1. točka 4.),
10. ako u ugovorenom roku ne preuzme sav proizvedeni mak (članak 11. stavak 1. točka 5.),
11. ako ne vodi evidenciju o sklopljenim ugovorima o proizvodnji maka koji je namijenjen za izradu droge (članak 12. stavak 1.) ili ako ne vodi skladišne i druge evidencije o masi preuzetog, prerađenog, uništenog ili na bilo koji drugi način korištenog maka (članak 12. stavak 2.) ili ako tijekom vegetacije kod uzgojivača ne obavlja nadzor nad proizvodnjom, ispunjavanjem ugovorenih obveza te procjenom očekivanog priroda maka (članak 12. stavak 3.),
12. ako konoplju uzgaja bez prethodnog odobrenja ministra poljoprivrede i šumarstva (članak 13. stavak 1.) ili ako ne obavijesti policijsku postaju i poljoprivrednu inspekciju o svakoj okolnosti koja ukazuje na sumnju da je konoplja ili dio konoplje uporabljen ili bi mogao biti uporabljen za nedopuštenu izradu droga (članak 13. stavak 3.),
13. ako mak koji nije namijenjen za izradu droge najkasnije u roku od 30 dana od dana sjetve ne prijavi poljoprivrednoj inspekciji (članak 14. stavak 1.) ili ako ne obavijesti policijsku postaju i poljoprivrednu inspekciju o svakoj okolnosti koja ukazuje na sumnju da je mak ili dio maka uporabljen ili bi mogao biti uporabljen za nedopuštenu izradu droga (članak 14. stavak 3.) ili ako preostale dijelove biljke (makova slama) koji mogu služiti za izradu droge ne uništi odmah po ubiranju biljke (članak 14. stavak 4.),
14. ako izrađuje drogu bez odobrenja ministra zdravstva za obavljanje te djelatnosti ili ako istu djelatnost obavlja, a da ne ispunjava uvjete koji su propisani za pravne osobe koje proizvode lijekove (članak 15. stavak 1. i 2.),
15. ako u znanstvene svrhe uzgaja biljke iz kojih se može dobiti droga ili izrađuje drogu bez odobrenja ministra zdravstva ili ako istu djelatnost obavlja, a da ne ispunjava propisane uvjete (članak 16. stavak 1. i 2.).

(2) Za prekršaj iz stavka 1. ovoga članka kaznit će se i odgovorna osoba u pravnoj osobi novčanom kaznom u iznosu od 5.000,00 do 20.000,00 kuna.

(3) Za prekršaj iz stavka 1. točke 1., 2., 3., 4., 5., 6., 8., 9., 12. i 13. ovoga članka kaznit će se fizička osoba novčanom kaznom u iznosu od 5.000,00 do 20.000,00 kuna.

Članak 56.

(1) Novčanom kaznom od 10.000,00 do 50.000,00 kuna kaznit će se za prekršaj zdravstvena, odnosno veterinarska ustanova ako posjeduje drogu, a da ne ispunjava propisane uvjete o posjedovanju droge (članak 18. stavak 1. i 2.).

(2) Za prekršaj iz stavka 1. ovoga članka kaznit će se i odgovorna osoba u zdravstvenoj, odnosno veterinarskoj ustanovi te osobe iz članka 18. stavka 1. točke c) do f) ovoga Zakona novčanom kaznom u iznosu od 5.000,00 do 10.000,00 kuna.

Članak 58.

(1) Novčanom kaznom od 20.000,00 do 50.000,00 kuna kaznit će se za prekršaj pravna osoba:

1. ako obavlja uvoz, izvoz, prijevoz i provoz droga, lijekova koji sadrže droge te dijelova biljaka iz kojih se izrađuje droga bez dozvole ministra zdravstva iz članka 22. ovoga Zakona ili ako na isti način uvozi droge i lijekove koji sadrže droge u slobodne carinske zone ili carinska skladišta (članak 27. stavak 1.),

2. ako provoz droga te dijelova biljaka iz kojih se može dobiti droga obavlja, a da za pošiljku nije izdana propisana dozvola iz članka 23. stavka 1. ovoga Zakona ili ako tijekom provoza dođe do izmjene prirode droge, originalne pakovine te pečata ili ako je tijekom provoza pošiljka izložena utjecajima koji mogu izmijeniti prirodu droge (članak 23. stavak 2.),

3. ako obavlja prijenos lijekova koji sadrže droge, a namijenjeni su pružanju hitne medicinske pomoći na brodu ili zrakoplovu u međunarodnom i unutarnjem prometu u količinama nužnim za tu svrhu, a da uz isprave o upisu prijevoznog sredstva ne postoji odobrenje o posjedovanju određene vrste i količine lijeka izdano od nadležnog tijela države upisa ili ako obavlja takav prijenos izvan okvira postojećeg odobrenja (članak 25.).

(2) Za prekršaj iz stavka 1. ovoga članka kaznit će se i odgovorna osoba u pravnoj osobi novčanom kaznom u iznosu od 5.000,00 do 20.000,00 kuna.

(3) Za prekršaj iz stavka 1. točke 1. i 2. ovoga članka kaznit će se i fizička osoba novčanom kaznom od 5.000,00 do 20.000,00 kuna.

Članak 59.

Novčanom kaznom od 1.000,00 do 10.000,00 kuna kaznit će se za prekršaj fizička osoba:

1. ako pri prijelazu državne granice lijekove koji sadrže opojnu drogu posjeduje bez medicinske dokumentacije ili u količini većoj od nužno potrebne za osobnu uporabu u trajanju do najviše 5 dana (članak 24. stavak 1.),

2. ako pri prijelazu državne granice posjeduje lijek koji sadrži opojnu drogu, a na supstitucijskoj je terapiji bolesti ovisnosti ili simptomatskoj terapiji u terminalnoj fazi malignih bolesti, a lijek posjeduje bez medicinske dokumentacije ili u količini većoj od nužno potrebne za osobnu uporabu u trajanju do najviše 15 dana (članak 24. stavak 2.),

3. ako naziv i količinu lijeka iz članka 24. stavka 1. i 2. ovoga Zakona ne prijavi carini prilikom prijelaza državne granice (članak 24. stavak 3.),

4. ako prilikom putovanja u države Šengenskoga prostora posjeduje lijek koji sadrži drogu u količini većoj od nužne za osobnu uporabu u trajanju do najviše 30 dana ili bez potvrde koju je na propisanom obrascu izdao ovlašteni liječnik (članak 24.a),«.

5. ako odloži ili ostavi uporabljene igle i šprice izvan mjesta koja su posebno određena za te svrhe u skladu sa propisima koji vrijede za postupanje s opasnim otpadom (članak 45.).

Članak 61.

Novčanom kaznom od 5.000,00 do 10.000,00 kuna kaznit će se za prekršaj službena ili odgovorna osoba u carinarnici:

1. ako na dozvoli za uvoz, izvoz ili provoz droga, dijelova biljaka i lijekova iz članka 22. ovoga Zakona ne označi datum i mjesto carinjenja (članak 26. stavak 1.) ili ako na dozvoli za uvoz droga i lijekova koji sadrže droge u slobodne carinske zone ili carinska skladišta ne označi datum i mjesto carinjenja (članak 27. stavak 1.),

2. ako primjerak dozvole ne dostavi Ministarstvu zdravstva u roku od osam dana (članak 26. stavak 2. i članak 27. stavak 1.),

3. ako pri obavljanju provoza droga ili dijelova biljaka ili lijekova iz članka 22. ovoga Zakona za svaku pošiljku ne utvrdi vrstu i količinu droga, dijelova biljki ili lijekova koji sadrže droge, ili ako na carinskoj ispravi ne označi iz koje zemlje pošiljka dolazi i u koju je zemlju upućena ili ako o pošiljci odmah ne izvijesti Ministarstvo unutarnjih poslova (članak 26. stavak 3.).

Članak 64.

(1) Droge, dijelovi biljki ili tvari koje se uporabljaju za izradu droga, kao i sredstva za izradu droge iz članka 54. - 63. ovoga Zakona, oduzet će se.

(2) Za prekršaje iz članka 54. - 63. ovoga Zakona može se primijeniti zaštitna mjera zabrane obavljanja djelatnosti u trajanju od 3 mjeseca do 1 godine, računajući od dana pravomoćnosti odluke, prema počinitelju koji je prekršaj počinio obavljajući djelatnost, primijenit će se i zaštitna mjera zabrane obavljanja djelatnosti pravnoj osobi u istom trajanju ako je prekršaj počinjen u obavljanju te djelatnosti.

(3) Ako je počinitelj prekršaja ovisnik o drogi ili povremeni uzimatelj droge, za prekršaje iz članka 54. - 63. ovoga Zakona obvezno se uz novčanu kaznu izriče zaštitna mjera obveznog liječenja u zdravstvenoj ustanovi koja za primjenu te zaštitne mjere ima odobrenje ministarstva nadležnog za zdravstvo ili zaštitna mjera odvikavanja od ovisnosti u ustanovi socijalne skrbi, udruzi, odnosno drugoj pravnoj osobi koja za primjenu te zaštitne mjere ima odobrenje ministarstva nadležnog za socijalnu skrb, u trajanju od tri mjeseca do jedne godine.

(4) Novčana kazna izrečena za prekršaje iz članka 54. - 63. ovoga Zakona neće se izvršiti ako počinitelj prekršaja koji je ovisnik o drogi, odnosno povremeni uzimatelj droge postupak liječenja u zdravstvenoj ustanovi iz stavka 3. ovoga članka, odnosno odvikavanja od ovisnosti u pravnoj osobi iz stavka 3. ovoga članka, sa uspjehom završi.

(5) Iznimno od odredbe stavka 3. ovoga članka, za prekršaj iz članka 54. – 63. ovoga Zakona počinjen prvi puta, ovisniku o drogi ili povremenom uzimatelju droge zaštitna mjera obveznog liječenja ili odvikavanja od ovisnosti izriče se samostalno bez izricanja novčane kazne.

Prilozi:

- Iskaz o procjeni učinaka propisa
- Izvješće o provedenom savjetovanju sa zainteresiranom javnošću
- Izjava o usklađenosti prijedloga propisa s pravnom stečevinom Europske unije, s tablicom usporednog prikaza

PRILOG 4.
OBRAZAC ISKAZA O PROCJENI UČINAKA PROPISA

1.	OPĆE INFORMACIJE		
1.1.	Naziv nacrtu prijedloga zakona:	Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga	
1.2.	Program rada Vlade Republike Hrvatske, akt planiranja ili reformnska mjera:	Da/Ne: NE	Naziv akta: / Opis mjere: /
1.3.	Plan usklađivanja zakonodavstva Republike Hrvatske s pravnom stečevinom Europske unije	Da /Ne: DA	Naziv pravne stečevine EU: Direktiva (EU) 2017/2103 Europskog parlamenta i Vijeća od 15. studenoga 2017. o izmjeni Okvirne odluke Vijeća 2004/757/PUP kako bi se nove psihoaktivne tvari obuhvatile definicijom „droge“ te o stavljanju izvan snage Odluke Vijeća 2005/387/PUP
2.	ANALIZA ISHODA NACRTA PRIJEDLOGA ZAKONA		
2.1.	<p>Normativnim rješenjem preuzima se Direktiva (EU) 2017/2103 Europskog parlamenta i Vijeća od 15. studenoga 2017. o izmjeni Okvirne odluke Vijeća 2004/757/PUP kako bi se nove psihoaktivne tvari obuhvatile definicijom „droge“ te o stavljanju izvan snage Odluke Vijeća 2005/387/PUP (u daljnjem tekstu: Direktiva (EU) 2017/2103). U Direktivi (EU) 2017/2103 definicijom droge obuhvaćene su i nove psihoaktivne tvari. Takav obuhvat ima za cilj učinkovito smanjiti dostupnost novih psihoaktivnih tvari koje predstavljaju ozbiljan rizik za javno zdravlje i ozbiljan rizik za društvo te spriječiti trgovinu tim tvarima u Europskoj uniji. Radi pojave i vrlo brzog porasta broja novih psihoaktivnih tvari u Europskoj uniji i Republici Hrvatskoj, a koje nisu pod zakonskom kontrolom i predstavljaju prijetnju javnom zdravlju, nužno je omogućiti nadležnim inspekcijama brzo i učinkovito postupanje radi sprečavanja uporabe proizvoda koji sadrže nove psihoaktivne tvari.</p> <p>Ovim zakonskim prijedlogom omogućava se korištenje cijele biljke konoplje sa niskim sadržajem THC-a (industrijske konoplje) bez ograničenja i za industrijske svrhe za potrebe: građevinske, tekstilne, automobilske, kozmetičke, prehrambene, industrije papira te proizvodnju biomase za proizvodnju goriva, što po važećem Zakonu nije dozvoljeno.</p> <p>S obzirom da u važećem Zakonu o suzbijanju zlouporabe droga nije propisano uništavanje droge oduzete u prekršajnim postupcima to je za posljedicu imalo velike troškove skladištenja i čuvanja droge, budući da su rokovi za uništenje bili nesvrhoviti i predugi. Stoga je potrebno normirati uništavanje droge oduzete u prekršajnim postupcima.</p> <p>Ciljevi koji se namjeravaju postići donošenjem ovoga Zakona su:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Smanjiti dostupnost novih psihoaktivnih tvari na hrvatskom tržištu. 2. Omogućiti ministru nadležnom za zdravstvo donošenje naredbe o zabrani uporabe nove psihoaktivne tvari i uvrštavanje te psihoaktivne tvari na Popis droga i psihoaktivnih tvari kako bi se spriječila njena uporaba i prodaja. 3. Omogućiti postupanje nadležnim inspekcijama u slučajevima kada posumnjaju da sastav nekog proizvoda ne odgovara sastavu navedenom u obavijesti o proizvodu, odnosno da proizvod sadrži psihoaktivne tvari ili nove psihoaktivne tvari. 4. Omogućiti iskoristivost cijele biljke industrijske konoplje za različite industrijske grane. 5. Normirati uništavanje droga oduzetih u prekršajnim postupcima. 		

3.	ANALIZA UTVRĐENIH IZRAVNIH UČINAKA
3.1.	Analiza gospodarskih učinaka
	Provedbom prethodne procjene nisu utvrđeni značajni učinci koji bi zahtijevali daljnju analizu u postupku procjene učinaka propisa.
3.2.	Analiza učinaka na zaštitu tržišnog natjecanja
	Provedbom prethodne procjene nisu utvrđeni značajni učinci koji bi zahtijevali daljnju analizu u postupku procjene učinaka propisa.
3.3.	Analiza socijalnih učinaka
	<p>U posljednjih nekoliko godina u Europskoj uniji i Republici Hrvatskoj putem Sustava ranog upozoravanja u slučaju pojave novih psihoaktivnih tvari, bilježi se vrlo brzi porast novih psihoaktivnih tvari koje nisu pod zakonskom kontrolom (tzv. "legal highs"). Slijedom navedenog nužno je Zakonom o suzbijanju zlouporabe droga definirati pojam „novih psihoaktivnih tvari“, kako bi se osiguralo sankcioniranje i osnova za postupanje do trenutka njihovog stavljanja na Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droga („Narodne novine“, broj 10/16).</p> <p>Normativnim rješenjem preuzima se Direktiva (EU) 2017/2103, kojom su i nove psihoaktivne tvari obuhvaćene definicijom droge. Takav obuhvat ima za cilj učinkovito smanjiti dostupnost novih psihoaktivnih tvari koje predstavljaju ozbiljan rizik za javno zdravlje i ozbiljan rizik za društvo te spriječiti trgovinu tim tvarima u Europskoj uniji.</p> <p>S obzirom da se uglavnom radi o sintetskim kanabinoidima čija konzumacija može uzrokovati ozbiljne posljedice po zdravlje, čak i sa smrtnim ishodom, u cilju zaštite života i zdravlja ljudi u slučaju pojave nove psihoaktivne tvari, potrebno je omogućiti ministru nadležnom za zdravstvo donošenje naredbe o zabrani uporabe nove psihoaktivne tvari.</p> <p>Tržište novih droga karakterizira visoka dinamika. Službe koje izravno rade sa konzumentima droga ili ovisnicima o drogama, poput službi za zaštitu mentalnog zdravlja, prevenciju i izvanbolničko liječenje ovisnosti i provoditelja programa smanjenja šteta, vrlo često imaju mogućnost preko svojih korisnika doći u posjed novih psihoaktivnih tvari koje su trenutno aktualne među konzumentima. Predloženim zakonom omogućilo bi se postupanje djelatnika koji provode programe prevencije, liječenja, odvikavanja i smanjenja štete u slučaju dolaska u posjed uzorka tvari za koju postoji sumnja da je riječ o novoj psihoaktivnoj tvari.</p> <p>Slijedom svega navedenog, predloženo normativno rješenje ima znatan učinak na osjetljive skupine, prvenstveno maloljetnike s obzirom na očekivanu smanjenu dostupnost novih psihoaktivnih tvari.</p>
3.4.	Analiza učinaka na rad i tržište rada
	Do devedesetih godina prošlog stoljeća konoplja je bila domicilna i tradicionalna biljka na hrvatskim poljima. Proizvodnja se osnivala na nekoliko osnovnih industrija, papirnoj i odjevnoj. Inovativnost i kreativnost u 21. stoljeću daju konoplji ponovo status „prve industrijske biljke“ koji je imala i početkom prošlog stoljeća. Tehnologija i tehnika 21. stoljeća omogućava izradu svih proizvoda od ekološki prihvatljivih materijala (konoplje i nekih drugih biljaka) koje su prirodne, ekološki razgrađive i prihvatljive. Osnovna prerada stabljike, za papir, postavlja faktor umnožavanja dodane vrijednosti od tri puta, odjevna industrija u tkanini

	<p>četiri puta, a izradi finalnih predmeta pet puta. Uporaba u građevinarstvu je trend u svijetu i Europi, s obzirom da zadovoljava i zamjenjuje sve postojeće gradbene i izolacione materijale, s boljim karakteristikama od postojećih klasičnih materijala uz zadovoljavanje svih ekoloških kriterija. Na nacionalnoj razini važno je podržati ruralni razvoj i poljoprivredu koristeći lokalne resurse i prednosti, kako bi hrvatsko selo svojom populacijom i zasijanim poljima opstalo i zauzelo svoje mjesto na europskom tržištu. Obiteljska poljoprivredna gospodarstva i njihov rast i razvoj kroz razne oblike udruživanja u poslovne subjekte, prirodan je i logičan put razvoja hrvatske poljoprivrede i gospodarstva.</p> <p>Valja za istaknuti i činjenicu da 181 obiteljsko poljoprivredno gospodarstvo, s prosječno tri člana obitelji (prosječno članova obitelji u Republici Hrvatskoj), uključuje približno 500 osoba koje se bave konopljom kao uzgajivači osnovnih proizvoda, na koje se vežu nositelji kooperanata sa svojim daljnjim poduzećima i preradom konoplje u sve brojnije proizvode, što čini dodatnih 500 osoba.</p> <p>U kontekstu svega navedenog, predloženo normativno rješenje ima mogući utjecaj na razvoj mikro i malog poduzetništva i obiteljskih poljoprivrednih gospodarstava u ruralnim sredinama. Zakonskim prijedlogom omogućava se proizvodnja konoplje i iskoristivost cijele biljke konoplje (uključujući stabljiku) za potrebe raznih grana industrije.</p>
3.5.	<p>Analiza učinaka na zaštitu okoliša</p> <p>Provedbom prethodne procjene nisu utvrđeni značajni učinci koji bi zahtijevali daljnju analizu u postupku procjene učinaka propisa.</p>
3.6.	<p>Analiza učinaka na zaštitu ljudskih prava</p> <p>Provedbom prethodne procjene nisu utvrđeni značajni učinci koji bi zahtijevali daljnju analizu u postupku procjene učinaka propisa.</p>
4.	<p>TEST MALOG I SREDNJEG PODUZETNIŠTVA (MSP TEST)</p> <p>Provedbom Prethodnog MSP testa u okviru Prethodne procjene zakonskog prijedloga nije utvrđena obveza provedbe učinaka propisa na malo gospodarstvo i izrada MSP testa.</p> <p>U tom smislu Ministarstvo gospodarstva, poduzetništva i obrta nije imalo primjedbe na Obrazac prethodne procjene učinaka propisa za predmetni zakonski prijedlog.</p>
4.1.	<p>Moguće opcije javnih politika</p> <p>4.1.1. OPCIJA 1 – Ne poduzimati ništa</p> <p>Opcija se odnosi na zadržavanje postojećeg stanja. Zakonodavni okvir ostaje isti. Ako zakonodavac ne intervenira u cilju rješavanja postojećih problema neće se umanjiti rizik za javno zdravlje zbog pojave i dostupnosti novih psihoaktivnih tvari, a nadležne inspekcije i dalje neće moći postupati kako bi se spriječila njihova uporaba i daljnja prodaja.</p> <p>4.1.2. OPCIJA 2: – Rješavanje postojećih problema unutar poslovnih udruženja, internima uputama i projektima</p> <p>Ova opcija odnosi se na rješavanje problema bez donošenja novog ili izmjene postojećeg zakonodavstva. Problem nije moguće riješiti unutar poslovnih udruženja, internima uputama, projektima i sličnim aktivnostima. Potrebno je da zakonodavac intervenira normativnim</p>

	<p>rješenjem kako bi se preuzela Direktiva (EU) 2017/2103, kojom su i nove psihoaktivne tvari obuhvaćene definicijom droge.</p> <p>4.1.3. OPCIJA 3: – Donošenje izmjena i dopuna pravilnika kojima se regulira problematika</p> <p>S obzirom da je nacrt prijedloga zakona vezan za usklađivanje zakonodavstva Republike Hrvatske s pravnom stečevinom Europske unije problem nije moguće riješiti podzakonskim aktima.</p> <p>4.1.4. OPCIJA 4: – Donošenje Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga</p> <p>Normativno rješenje koje podrazumijeva donošenje Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga smatra se optimalnim rješenjem sukladno provedenoj analizi temeljem prikupljenih podataka te potrebama rješavanja postavljenih problema i ostvarivanja postavljenih ciljeva.</p>
4.2.	<p>Ocjena i opcije</p> <p>U ovom dijelu daje se analiza troškova i koristi naprijed utvrđenih opcija.</p> <p>TROŠKOVI</p> <p>S obzirom na očekivane troškove Opcije 1, 2 i 3 imaju ograničen negativni učinak s obzirom da isključuju promjenu zakonodavnog okvira i orijentirane su na zadržavanje postojećeg stanja:</p> <ul style="list-style-type: none"> - u važećem Zakonu nije normirano uništavanje droge oduzete u prekršajnim postupcima. S obzirom da se uvjeti za uništenje oduzete droge, predviđeni važećim Zakonom o suzbijanju zlouporabe droga, odnose samo na kaznene predmete, problematično je uništenje droga oduzetih u prekršajnim postupcima. Dosadašnje zakonodavno rješenje imalo je za posljedicu velike probleme i troškove skladištenja i čuvanja droge, s obzirom da su rokovi za uništenje bili nesvrhoviti i predugi. Uništavanje droga po pravomoćnosti presude ili rješenja (članak 51. važećeg Zakona) znatno produljuje rok obveznog čuvanja i skladištenja droge, što stvara dodatne troškove i poteškoće u radu i funkcioniranju Centra za forenzička ispitivanja, istraživanja i vještačenja "Ivan Vučetić" Ministarstva unutarnjih poslova, - onemogućit će se korištenje cijele biljke konoplje s niskim sadržajem THC-a (industrijske konoplje) i za potrebe: građevinske, tekstilne, automobilske, kozmetičke, prehrambene, industrije papira te proizvodnju biomase za proizvodnju goriva, što je izmakla korist (dobit) za mirkopoduzetnike. <p>Opcija 4 smanjit će rok obveznog čuvanja i skladištenja droge, što će smanjiti troškove u radu i funkcioniranju Centra za forenzička ispitivanja, istraživanja i vještačenja "Ivan Vučetić" Ministarstva unutarnjih poslova.</p> <p>KORISTI</p>

S obzirom na očekivanu korist i pozitivan učinak opcije 1, 2 i 3 nemaju učinka s obzirom da isključuju promjenu zakonodavnog okvira i orijentirane su na zadržavanje postojećeg stanja.

Opcija 4 ima znatan pozitivan učinak:

- Pridonosi rješavanju problema pojave i širenja novih štetnih psihoaktivnih tvari u Europskoj uniji, koje predstavljaju ozbiljan rizik za javno zdravlje i ozbiljan rizik za društvo.

- Značajan socijalan učinak kroz smanjenje dostupnosti novih psihoaktivnih tvari na hrvatskom tržištu. Kako se uglavnom radi o sintetskim kanabinoidima čija konzumacija može uzrokovati ozbiljne posljedice po zdravlje, čak i sa smrtnim ishodom, u cilju trenutačne zaštite života i zdravlja ljudi opcija 4 omogućava ministru nadležnom za zdravstvo donošenje naredbe o zabrani uporabe nove psihoaktivne tvari u slučaju njene pojave na hrvatskom tržištu i uvrštavanje nove psihoaktivne tvari na Popis droga i psihoaktivnih tvari.

- Omogućava se nadležnim inspekcijama postupanje u slučajevima kada posumnjaju da sastav nekog proizvoda ne odgovara sastavu navedenom u obavijesti o proizvodu, odnosno da proizvod sadrži psihoaktivne tvari ili nove psihoaktivne tvari.

- Normiranje uništavanja droga oduzetih u prekršajnim postupcima i ubrzavanje postupka uništavanja droga što će imati i određeni pozitivni financijski učinak.

- Mogućnost razvoja mikropoduzetništva i u ruralnim područjima s obzirom da će se omogućiti iskoristivost cijele biljke industrijske konoplje za različite industrijske grane čime će se ostvariti njihovi povećani prihodi kroz korištenje cijele biljke konoplje s niskim sadržajem THC-a (industrijske konoplje) za potrebe: građevinske, tekstilne, automobilske, kozmetičke, prehrambene industrije, industrije papira te proizvodnju biomase za proizvodnju goriva.

Tablica: Analiza troškova i koristi

Opcije	Troškovi (negativni učinci)	Koristi (pozitivni učinci)
Opcija 1.	-	1
Opcija 2.	-	1
Opcija 3.	-	1
Opcija 4.	+	++

Legenda:

- - znatan negativni učinak
- ograničen negativni učinak
- 1 nema učinka
- + ograničen pozitivan učinak
- ++ znatan pozitivan učinak

5.	PROVOĐENJE SCM METODOLOGIJE U okviru prethodne procjene zakonskog prijedloga nije utvrđena obveza provedbe učinaka propisa na malo gospodarstvo i izrada MSP testa, kao niti SCM metodologije. U tom smislu Ministarstvo gospodarstva nije imalo primjedbe na Obrazac prethodne procjene učinaka propisa za predmetni zakonski prijedlog.
6.	SAVJETOVANJE I KONZULTACIJE

	<p>Dana 18. rujna 2018. godine započeo je postupak internetskog savjetovanja za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga na središnjem državnom internetskom portalu za savjetovanja s javnošću „e-Savjetovanja“.</p> <p>Svi zainteresirani mogli su dostaviti svoje prijedloge, primjedbe i komentare na Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga u razdoblju od 18. rujna do 18. listopada 2018. godine putem središnjeg državnog internetskog portala za savjetovanje „e-Savjetovanja“ ili na e-mail adresu: savjetovanje@miz.hr</p> <p>Prijedlog Zakona upućen je na mišljenje Vladi Republike Hrvatske (Uredu predsjednika Vlade, Glavnom tajništvu Vlade i Uredu za zakonodavstvo), Ministarstvu financija, Ministarstvu vanjskih i europskih poslova, Ministarstvu gospodarstva, poduzetništva i obrta, Ministarstvu za demografiju, obitelj, mlade i socijalnu politiku, Ministarstvu uprave, Ministarstvu pravosuđa, Ministarstvu hrvatskih branitelja, Ministarstvu rada i mirovinskog sustava, Ministarstvu regionalnog razvoja i fondova Europske unije, , Ministarstvo znanosti i obrazovanja, Ministarstva zaštite okoliša i energetike, Ministarstvu unutarnjih poslova, Ministarstvu poljoprivrede, Agenciji za zaštitu osobnih podataka, Agenciji za zaštitu tržišnog natjecanja.</p> <p>Ministarstvo financija, Ministarstvo uprave, Ministarstvo poljoprivrede, Ministarstvo unutarnjih poslova, Ministarstvo pravosuđa i Ministarstvo hrvatskih branitelja, Ministarstvo regionalnog razvoja i fondova Europske unije dostavili su primjedbe na Prijedlog Zakona.</p> <p>Odredbe Nacrta prijedloga Zakona usuglašene su na sastancima s predstavnicima Ministarstva unutarnjih poslova i Ministarstvom poljoprivrede.</p>
7.	<p>OPTIMALNO RJEŠENJE</p>
	<p>Temeljem rezultata dobivenih tijekom postupka procjene učinaka propisa uzimajući u obzir primjedbe/mišljenja dostavljena tijekom javnog savjetovanja odnosno javnog izlaganja, razvidno je da je za rješavanje problema dolazi u obzir opcija koja pretpostavlja donošenje normativnog rješenja i za čije donošenje su stvorene pretpostavke.</p> <p>Slijedom navedenoga, a usporedbom predloženih opcija, pristupu problemu i načinu njegovog rješavanja, analizom ukupne koristi i ukupnih troškova, predlaže se Izmjena zakonodavnog okvira, odnosno donošenje Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga. Navedenom će se opcijom riješiti uočeni problemi te postići utvrđeni opći i posebni ciljevi.</p>
8.	<p>VREMENSKI OKVIR I VREDNOVANJE</p>
	<p>Učinak i postizanje očekivanih ishoda normativnog rješenja bit će u pojedinim odredbama odmah zamjetan, kao što je slučaj s omogućavanjem postupanja nadležnih inspekcija u slučaju sumnje na pojavu novih psihoaktivnih tvari i naredbom ministra nadležnog za zdravstvo o zabrani uporabe nove psihoaktivne tvari i učinkom koju će ona imati na smanjenu dostupnost novih psihoaktivnih tvari na hrvatskom tržištu te slijedom toga utjecajem na javno zdravlje i društvo u cjelini.</p>

	<p>Učinak preuzetih odredbi Direktive (EU) 2017/2103, kako bi se riješio problem pojave i širenja novih štetnih psihoaktivnih tvari u Europskoj uniji, kao i ubrzanog postupka uništavanja droga, učinkovito će se pratiti kroz izvješća koja su nadležne institucije (ministarstva nadležna za unutarnje poslove, pravosuđe, financije i socijalnu skrb) obvezne dostavljati Ministarstvu zdravstva i Hrvatskom zavodu za javno zdravstvo.</p> <p>Utjecaj na rad i tržište rada potencijalnim razvojem obiteljskih poljoprivrednih gospodarstava u ruralnim sredinama temeljem odredbe koja omogućuje korištenje cijele stabljike industrijske konoplje očekuje se tijekom prve sljedeće sezone sadnje i u godinama koje slijede.</p>
9.	<p>PRILOZI</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Analiza utjecaja na razvoj malog poduzetništva i obiteljskih poljoprivrednih gospodarstava u ruralnim sredinama vezano uz sadnju konoplje u industrijske svrhe od strane udruge „Kronoplja“ (srpanj/kolovoz 2018.) 2. Mišljenja nadležnih tijela na Iskaz sukladno članku 13. stavku 5. Zakona o procjeni učinaka propisa ("Narodne novine", broj 44/17)
10.	<p>POTPIS ČELNIKA TIJELA</p> <p>Potpis _____</p> <p>Datum: <i>29.10.2018. godine</i></p>
11.	<p>Odgovarajuća potvrđena ovoga Obrasca u slučaju provedbe članka 18. stavka 2. Zakona o procjeni učinaka propisa ("Narodne novine", broj 44/17)</p>

Poštovani,

Uvod

Pokretanjem projekta „KrONOPLJA“ u Hrvatskoj 2011.godine, namjera je bila vratiti našu tradicionalnu, domicilnu biljku konoplju, ponovo na hrvatska polja, koja se izgubila početkom devedesetih, ratnih godina, s hrvatskih polja. Prijelaz iz 20.stoljeća u 21.stoljeće, otvorilo je potencijale „zelenog gospodarstva“ i „kružne ekonomije“, slijedno „pametne“ poljoprivrede i ruralnog razvoja. Hrana postaje strateški resurs, uz zdravu vodu, zdravo tlo, zdravu hranu, ostvaruju se uvjeti i pred postavke zdravog čovjeka, zdrave zajednice i zdravog društva. Svemu tome svjedočimo u prvim desetljećima 21. stoljeća. Iskazuje se potreba za „specijalnim“ biljkama, koje su poljoprivredne kulture ili ih privodimo poljoprivrednom načinu obrade na ekološki način, prije svega. Vrednujući naše potencijale naše u poljoprivredi, mogućnosti naših malih obiteljskih gospodarstava i male prosječne površine u njihovom vlasništvu od 4-5 hektara, a istovremeno ih učiniti i privesti strateškim smjernicama: 3E Ekološki-održivim Energetski-dostatnim Ekonomski- isplativim. Sve preduvjetu Hrvatska posjeduje kako bi postavila nacionalnu strategiju „Hrvatska zelena oaza“. Na osnovu navedenog izveden je glavni projekt „Zeleno Sunce“, s 12 pod projekata od kojih je istaknut projekt „KrONOPLJA“, koji kroz ovo vrijeme zauzima svoje mjesto na hrvatskim poljima i „konopljinom“, gospodarstvu, postavljajući Hrvatsku na svjetsko tržište konoplje, kao jednog od važnijih proizvođača u 2014. godini. Nesretna je okolnost da smo do 2018. godine, bitno izgubili početni uzmah u našem rastu i razvoju. Ostale europske zemlje imale su sve potpore za njihov rast površinama i razvoj prateće industrije.

Očekujemo da se zakonskom regulativom, dosadašnje stanje promijeni na bolje, sukladno europskoj praksi i otvore svi potencijali industrijske konoplje u području, kako pridjev „industrijska“ kaže industrijskoj namjeni, cijele biljke konoplje, kako bismo bili konkurentni ostalim zemljama koje se zanimaju konopljom. Važno je imati zakonsku regulativu na hrvatskom pismu i jeziku.

Važniji ekonomski i industrijski konopljini podaci:

Iskoristivost industrijske konoplje dijelimo na:

-Sjemenke (vrh konoplje)

(10 % iskoristivost biljke, ukupne biljne mase)

ili

-Cvijet i list (cca. 30 do 60 cm od vrha)

(15 % iskoristivost biljke, ukupne biljne mase)

-Stabljika (biljna masa do korijena)

(85 -90 % iskoristivost biljke, ukupne biljne mase)

Korijen (cca. 30-50 cm ispod zemlje), u potencijalima ostvarenja.

Kalkulacija: SJEME vs Stabljika

1 hektar- prinosi i novčane vrijednosti

1.-Sjeme-prosječan urod 800 kg/Ha (prinosi 800-1000 kg) x 2,00 Eura/kg= 1.600,00 (2.000,00) Eura/Ha
(ekološki uzgoj)

2.-Biljna masa (stabljika)

Prosjeck masa 8.000 kg /Ha (prinos 8.000-10.000 kg/Ha) x 0,10 USD/kg = 800,00 (1.000,00) USD/Ha

2015. godina

181 podnositelj zahtjeva MP (OPG), površina 1670 He

1670 Ha x 800 kg/Ha = 1.336.000 kg

1.336.000 x 2 Eura = 2.672.000 Eura x 7,54 = 20.146.880 Kn

Ulje, 5 kg sjemenja = 1 litra hladno prešanog ulja

1 litra hladno prešanog ulja, potrebno 7 kg sjemenja x 15,00 kn/kg = 105 kn, MPC 200-240 kn/litra

100 litara 700 kg x 15,00 Kn = 10.500 kn

MPC 20.000-24.000 kn/100 litara

Ostatak od hladnog prešanja, uljna konopljina pogača daje 20 % konopljinih proteina ili brašna, čija je cijena za visokovrijedni protein 200,00 Kn/kg, dok je za brašno životinjske namjene za prehranu 5,00 Kn /kg. Primjenjuje se kao peleti za riblju ishranu, do konopljinih „kolačića“ za konjsku hranu, kao dodatak ishrani. Godišnjim projektom (CroCo) 2015.godine, pilot projektom, uvezi smo konoplju kao biljnu zelenu masu kao hranu pilićima i kokošima nesilicama, u prvoj fazi, a kasnije i sjemenkama. Odziv tržišta je bio neočekivano dobar i bez marketinških postupaka i promocije. Očekujemo određene poslovne subjekte koji bi iskustva iskoristili u području peradarske djelatnosti.

2016. godina

149 podnositelj zahtjeva MP (OPG), površina 1933,75 He

1933 Ha x 800 kg/Ha = 1.546.400 kg

1.546.400 x 2,00 Eura = 3.092.800 Eura x 7,40 = 22.886.720 Kn

Ulje, hladno prešano, 7 kg sjemenja = 1 litra hladno prešanog ulja

1 litra hladno prešanog ulja, potrebno 7(do 8) kg sjemenja x 15,00 kn/kg = 105 kn,

MPC 240-280 kn/litra

100 litara HPU 700 kg x 15,00 Kn = 10.500 kn

MPC 24.000-28.000 kn/100 litara

Ostatak od prešanja, uljna konopljina pogača daje 20 % konopljinih proteina ili brašna, čija je cijena za visokovrijedni protein 200,00 Kn/kg, dok je za brašno ljudske namjene i prehrane 10,00 Kn/kg ili za životinjske namjene za prehranu 5,00 Kn /kg. Namjene su različite koje se odnose na ostatak od prešanja, sve od prehrane riba- peletima, sve do dodatka ishrane konja-konopljinim „kolačićima“.

Više je načina uporabe i izrade krajnjih proizvoda koje su članovi Udruge izrađivali i stavljali na tržišta, i izvan Hrvatske, sve do arapskih zemalja. Vrijednosti proizvoda ovisile o tržištima, pa su i prinosi novostvorene vrijednosti ovisile o tržišnim potencijalima i zahtjevima, prije svega.

Tehnologija izrade je savladana u okviru mikro i malih poduzeća i Udruge. Članovi udruge su uzgajivači, prerađivači i proizvođači brojnih proizvoda iz industrijske konoplje, koji su svojim

asortimanom, po dubini i širini, predstavljeni preko društvenih mreža, i razvijenom mrežom paketne dostave, sve do raznovrsnih događanja, od lokalnih do gradskih tržnica, sve do sajamskih manifestacija i zelenih sajмова domaćih proizvoda i proizvođača.

UZGOJ KONOPLJE (*Canabis sativa L.*)

Proizvodnja konoplje u Hrvatskoj, u prvih pet godina, 2012-2016.god.

Godina	Ha	broj izdanih dozvola
2012.	106,68	12
2013.	175,84	31
2014.	726,48	109
2015.	1.660,97	181
2016.	1.933,75	149

Svim OPG preporučujemo uz novostvorenu vrijednost, od samog uzgoja sjemenja i dodanu vrijednost izradom hladno prešanog ulja, proteina, brašna, u prvoj fazi. Obzirom, da su troškovi nabave opreme vrlo prihvatljivi i brzo isplativi.

Velika većina OPG prihvatila je navedeni model koji čini 1 Ha isplativim u rasponu do 30.000 kn, samo na izradi hladno prešanog ulja, sve do vrijednosti 50.000,00 kn i više, uz konopljinu proteine, brašno ili slijednih proizvoda, sve na osnovi prerade sjemenke za ishranu ljudi i životinja.

Gruba računica kaže da je $1933 \text{ Ha} \times 30.000 \text{ kn/He} = 57.100.000 \text{ kn}$ u potencijalu sjemenja konoplje, njezine 10% iskoristivosti, kao osnovnog ili prvog proizvoda- hladno prešanog ulja.

Slijedna računica koja se odnosi na dodatne proizvode -konopljin protein i konopljino brašno, dalje konzervativne procijene: $1.933 \text{ Ha} \times 50.000 \text{ kn/He} = 96.650.000 \text{ kn}$

Iskoristivost biljke se povećava na 15 %, ako iskorištavamo cvijet i list, (vrh biljke), a vrijednosti se kreću od 6,00 do 7,00 Eura po kilogramu suhe biljne mase, što donosi approx. 2 puta veći prinos od samog sjemenja, oko 30.000.000 kn, približno 4.000.000 Eura/He.

Vrijednost cvijeta i lista, čaja od konoplje, raste višestruko ako se isti preradi u čaj, separiran za tržište u obliku biljne sastavine ili u pakiranju za ugostiteljsku upotrebu, u filter vrećicama, čija se vrijednost kreće od 400 kn/kg, u adekvatnim tržišnim pakiranjima. S polja je moguće dobiti 300 do 400 kg suhe biljne mase, za konopljin čaj, pa je slijedna konzervativna računica:

$300 (400) \text{ kg suhe tvari} \times 400 \text{ kn/kg prerađene u čaj} = 120.000,00 (160.000,00) \text{ Kn /Ha}$

Suha biljna konopljina masa-cvijet i list, prodaje se od 2015.godine na vanjskim tržištima Europe i Sjeverne Amerike. Ove 2018.godine, cijena je na Europskom tržištu do 10 Eura/kg, a potražnja je konstantna i velika. Plan Udruge je za razdoblje 2018. do 2020.godine ostvariti slijednih 5.000 Hektara površina pod industrijskom konopljom, kako bismo napravili slijedni korak od uzgoja, prerade i proizvodnje s hrvatskih polja do malih obiteljskih poljo-poduzetnika, uz namjeru da zadržimo odnose proizvodnih kapaciteta i tržišnih cijena i potreba.

Osiguran poslovni i/ili kooperantski odnos, sve do dogovorene cijene i načina plaćanja, raspodjele proizvođačkih potencijala naših članova Udruge, sve do poslovnih subjekata.

U svakom od navedenih slučajeva, ostatak - stabljika koja ima svoje brojne prednosti i iskoristivost u raznovrsnim industrijama: papira, odjeće i obuće, bio goriva, bio gradnji, bio plastici i dr.

Izdvajamo građevinsku industriju, koja je već "savladala" potrebne tehnologije u izradi gradivog i izolacionog materijala na osnovi konoplje i ostalih prirodnih materijala, od konopljinih blokova, izolacijskih i termo ploča, kompozitnih ploča. Brojne su građevine u Europi koje su izrađene na osnovi konopljinih materijala i finalnih proizvoda. Podržavaju zelenu i nisko ugljičnu ekonomiju.

U suradnji s nekim našim tvrtkama, izveli smo prototipove određenih proizvoda, u građevinskoj industriji, a u nekim drugim industrijama imamo prve inicijalne postupke dobivanja prototipova.

Velika prednost se vidi u zamjeni svakodnevne plastike u dosadašnjoj uporabi, sve do u automobilskoj industriji, koja već ima i vozila (osobna, javna) koja pokreće na „konopljin“ etanol, a čitava karoserija je izrađena od konopljine "plastike".

Kalkulacija: STABLJIKI

Cijena na svjetskom tržištu je (SAD) 80—100 USD za 1 Tonu/stabljike.(2015-2016. god.)

$1667 \text{ He} \times 10 \text{ T} = 16\,670 \text{ T} \times 80,00 \text{ USD} = 1.333.600 \text{ USD} \times 6,5 \text{ Kn/USD} = 8.668.400 \text{ Kn}$

8.668.400 Kn-predstavlja gubitak za 2015 godinu. (Projekt KRONOPLJA od 2012.godine)

$1993 \text{ He} \times 10 \text{ T} = 19\,930 \text{ T} \times 80,00 \text{ USD} = 1.594.400 \text{ USD} \times 6,5 \text{ Kn/USD} = 10.363.600 \text{ Kn}$

Kumulativna izguba za 2015. i 2016. godinu iznosi 19.032.000 Kn

Sličnim brojkama možemo pratiti i 2017. i 2018.godinu, u odnosu na zasijane površine.

Istaknimo da se radi o sirovoj- biljnoj masi stabljike, koja nije prerađena već požnjevena i adekvatno pakirana, za daljnju prodaju. Svi proizvodi koji su izvedeni, u brojnim industrijama, osiguravaju mnogo struke novostvorene vrijednosti, kroz brojne proizvode kroz slogan „od polja sve do doma i krova“, u svakodnevnom životu potvrđujući osobnu i projektnu filozofiju „važno je što jedemo, što pijemo, što oblačimo, gdje živimo“. Brojnost proizvoda koji su izrađeni, već danas, od konoplje ili sadrže konoplju, broje se tisućama. Inventivnost i kreativnost u 21.stoljeću daju konoplji, ponovo status „prve industrijske biljke“ koja je imala i početkom prošlog stoljeća. Biljci na kojoj su izgrađene svjetske ekonomije i države. Vrijednosti u novcu teško je iskazati, ali vrijednosti u očuvanju naše okoline i ekološkom otisku su nemjerljive. Istaknimo, veliki problem današnjice, plastiku koja je zamjenjiva „konopljinom“ plastikom, adekvatnoj i ekološki razgradivoj i prihvatljivoj.

Nekoliko primjera u našoj prerađivačkoj industriji, u ne tako davnoj prošlosti, dok je konoplja bila na hrvatskim poljima, domicilna i tradicionalna biljka. Proizvodnja se osnivala na nekoliko osnovnih industrija, kod nas u Hrvatskoj, papirnoj i odjevnoj. Tehnologija i tehnika 21.stoljeća jamči „gotovo“ sve proizvode u/za domaćinstvu izraditi od konoplje i nekih drugih biljaka, prirodne i okolišno prihvatljive.

Osnovna prerada stabljike, za papir (bivša tvornica papira u Rijeci, koristila je konoplju), postavlja faktor umnožavanja dodane vrijednosti od tri puta, odjevna industrija u tkanini četiri puta, a izradi finalnih predmeta pet puta.

Ostale upotrebe u građevinarstvu predstavljaju trendove u svijetu i Europi, koje zadovoljavaju i zamjenjuju sve postojeće gradbene i izolacione materijale, u boljim karakteristikama u okvirima

postojećih klasičnim materijala, uz zadovoljenje svih kriterija koje je postavila EU politika- OBZOR 2020, kao i strateške politike 20-20-20.

Nacionalno je važno podržati ruralni razvoj i poljoprivredu na lokalnim resursima i prednostima, kako bi hrvatsko selo svojom populacijom i zasijanim poljima opstalo i zauzelo svoje mjesto na europskom tržištu, kao područje zdrave i ekološke hrane. Obiteljska poljoprivredna gospodarstva i njihov rast i razvoj kroz razne oblike udruživanja u poslovne subjekte, prirodan je i logičan put razvoja naše poljoprivrede i gospodarstva. Naš put od seljak do poljoprivrednika, nužno mora doći do poljopoduzetnika. Mlade generacije svjedoče tome, kao i u našem primjeru konoplje, gdje se pokazuju kao uspješni mladi poduzetnici, spremni na suradnju i investicije u svojim djelatnostima. Udruga svojim djelovanjem i radom potiče društveno poduzetništvo i odgovorno ponašanje kroz projekt „Dobri ljudi- Dobar posao“, jer uvijek je moto koji vrijedi „Dobro je činiti dobro“.

Vrijedno je za istaknuti da 181 OPG množimo s tri osobe (prosjeak članova obitelji u Hr.), što nam daje approx. 500 osoba koje se bave konopljom kao uzgajivači osnovnih proizvoda na koje se vežu nositelji kooperanata sa svojim daljnjim poduzećima i preradom konoplje u sve brojnije proizvode. Procjenjuje se da je navedena brojka slijednih 500-njak osoba. Realne su procijene koje i prema nekim izvorima dosežu u konačnici i brojku od 1500 osoba, od trgovina zdravom hranom do ljekarni i izvoza. Dovoljno za jednu malu ekonomiju, konopljinog velikog potencijala.

Mala ekonomija - Velikih potencijala. Samodostatna i ekološki održiva.

Prilika obiteljskom, malom i srednjem poduzetništvu, od uzgajivača do prerađivača i proizvođača.

Strateške smjernice 3E – Ekologija- Energetika-Ekonomija (Projekt Zeleno Sunce & DomusCroata)

S poštovanjem,

Udruga KrONOPLJA

predsjednik

Gordan Masnjak

2880/18

Blanca Sekari
18. 10. 18



REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO PRAVOSUDA

KLASA: 011-02/18-01/259

URBROJ: 514-01-18-04

Zagreb, 4. listopada 2018.

REPUBLIKA HRVATSKA	
534 - MINISTARSTVO PRAVOSUDA	
Prilijepljeno	09-10-2018
Klasifikacijska oznaka	
Broj predmeta	
Broj presude	

MINISTARSTVO ZDRAVSTVA

prof. dr. sc. Milan Kujundžić, dr. med., ministar
Ksaver 200 a
10000 Zagreb

PREDMET: Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga
- mišljenje, daje se

Veza: Vaš dopis, KLASA: 011-02/18-02/54, URBROJ: 534-02-1-1/6-18-26

Poštovani,

Vezano uz dopis, gore navedene KLASA i URBROJA kojim je zatraženo mišljenje na Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga, izvješćujemo Vas da Ministarstvo pravosuđa, u okviru svoje nadležnosti, nema primjedbi.

S poštovanjem,

MINISTAR

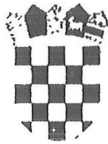
Dražen Bošnjaković

7936920	
REPUBLIKA HRVATSKA	
Ministarstvo zdravstva	
Primljeno	09.10.2018 09:21:48
Klasifikacijska oznaka	011-02/18-02/54
Org. jed.	534 02-1-1;
Prilozi	1/8 18-26



2892/18

Stjepan Sekušić
10. 10. 18.



REPUBLIKA HRVATSKA

MINISTARSTVO ZA DEMOGRAFIJU,
OBITELJ, MLADE I SOCIJALNU POLITIKU

KLASA: 011-02/18-05/67
URBROJ: 519-02-1-3/2-18-2

Zagreb, 1. listopada 2018.

REPUBLIKA HRVATSKA
534 - MINISTARSTVO ZDRAVSTVA

Primljeno:	10-10-2018
Klasifikacijska oznaka	011-02/18-05/67
Uredbeni broj	02
Priloz	02
Vrijednosti	

MINISTARSTVO ZDRAVSTVA
n/p ministra, prof.dr.sc. Milana Kujundžića, dr.med.

Predmet: Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga, - mišljenje, daje se

Veza: KLASA: 011-02/18-02/54, URBROJ: 534-02-1-1/6-18-26, od 21. rujna 2018.

Poštovani,

obavještavamo Vas da na Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga, dostavljen na mišljenje uz dopis gornjih oznaka, Ministarstvo za demografiju, obitelj, mlade i socijalnu politiku u okviru svoga djelokruga rada nema primjedbi.

S poštovanjem,

Dostaviti:
1. Naslovu
2. Arhiva, ovdje

MINISTRICA
Nada Marganić



2936919	REPUBLIKA HRVATSKA Ministarstvo zdravstva
Primljeno:	09.10.2018 09:20:52
Klasifikacijska oznaka	Org. jed.
011-02/18-02/54	534-02-1-1;
Uredbeni broj	Priloz
519-18-25	0
	Vrijednosti
	-

Copy

2908/18



REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO FINANCIJA

KLASA: 011-01/18-05/352
URBROJ: 513-05-01-18-2
Zagreb, 2. listopada 2018.

REPUBLIKA HRVATSKA
534 - MINISTARSTVO ZDRAVSTVA

Primljeno: 11.10.2018
Klasifikacija: 011-02/18-02/54

2 1

2938093	REPUBLIKA HRVATSKA	
Ministarstvo zdravstva		
Primijeno:	11.10.2018 09:27:42	
Klasifikacijska oznaka:	Org. jed.	
011 02/18-02/54	534-02-1-1;	
Šifra jedinice:	Imena	Vojedina
513-18-27	0	-

O ZDRAVSTVA

PREDMET: Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga - mišljenje, daje se

Vežano uz vaš dopis KLASA: 011-02/18-02/54, URBROJ: 534-02-1-1/6-18-26 od 21. rujna 2018. kojim je, radi mišljenja, dostavljen Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga, odgovaramo u nastavku.

U predmetnom Obrascu iskaza o procjeni učinaka propisa u dijelu procjene troškova, navedeno je da će se smanjiti rok obveznog čuvanja i skladištenja droge, što će smanjiti troškove u radu i funkcioniranju Centra za forenzička ispitivanja, istraživanja i vještačenja „Ivan Vučetić“ Ministarstva unutarnjih poslova.

Ministarstvo financija iz svog djelokruga nema primjedbi na predmetni Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga. Međutim, podsjećamo kako je pri izradi samog Zakona potrebno voditi računa da se sva sredstva potrebna za provedbu istog osiguraju u okviru limita ukupnih rashoda tijela nadležnih za provedbu te da je isti po izradi potrebno zajedno sa Obrascem standardne metodologije za procjenu fiskalnog učinka (Obrascem PFU) dostaviti na mišljenje Ministarstvu financija.

S poštovanjem,

MINISTAR FINANCIJA
dr. sc. Zdravko Marić

2831/18



REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO GOSPODARSTVA,
PODUZETNIŠTVA I OBRTA

KLASA: 011-01/18-01/101
URBROJ: 526-02-02-01-02/3-18-4
Zagreb, 27. rujna 2018.

Stjepan Jelenc
3.10.18.

REPUBLICA HRVATSKA	
MINISTARSTVO ZDRAVSTVA	
02-10-2018	
02	
0	

A. B.

MINISTARSTVO ZDRAVSTVA
prof.dr.sc. Milan Kujundžić, dr.med.,
ministar
Ksaver 200a
10000 Zagreb

PREDMET: Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga – mišljenje, dostavlja se

Veza: KLASA: 011-02/18-02/54, URBROJ: 534-02-1-1/6-18-26 od 21. rujna 2018.

Poštovani,

sukladno Vašem dopisu zaprimljenom 25. rujna 2018. godine u vezi Iskaza o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga, izvješćujemo Vas da ovo Ministarstvo nema primjedbi na isti.

S poštovanjem,

MINISTAR
Darko Horvat

2934827 REPUBLIKA HRVATSKA			
Ministarstvo zdravstva			
Primjeno: 03.10.2018 10:18:47			
Klasifikacijska oznaka:		Org. jed.	
011-02/18-02/54		534-02-1-1;	
Klasifikacijski broj:		Vrijednost:	
526-18-20		0	



REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO HRVATSKIH BRANITELJA

KLASA: 022-03/18-02/255
URBROJ: 522-02/2-18-2
Zagreb, 28. rujna 2018.

MINISTARSTVO ZDRAVSTA
Ministar
prof. dr. sc. Milan Kujundžić, dr. med.
10 000 Zagreb, Ksaver 200a

PREDMET: Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga
- mišljenje, daje se

VEZA: Vaš dopis KLASA: 011-02/18-02/54, URBROJ: 534-02-1-1/6-18-26 od 21. rujna 2018.

Poštovani,

razmotrili smo Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga.

Izvještavamo Vas da Ministarstvo hrvatskih branitelja u okviru svoje nadležnosti nema primjedbi ni prijedloga na Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga.

S poštovanjem,

I.M./I.A.



DOSTAVITI:

1. Naslovu
2. Pismohrani, ovdje.



REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO POLJOPRIVREDE

10000 Zagreb, Ul. grada Vukovara 78, P.P. 1034

Telefon: 61 06 111, Telefax: 61 09 201

KLASA: 011-04/18-01/214

URBROJ: 525-05/1748-18-2

Zagreb, 1. listopada 2018.



MINISTARSTVO ZDRAVSTVA
Ksaver 200a
10000 Zagreb

PREDMET: **Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga -mišljenje, daje se**

Veza: KLASA: 011-02/18-02/54, URBROJ: 534-02-1-1/6-18-26 od 21. rujna 2018.

Poštovani,

na dostavljeni Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga Ministarstvo poljoprivrede, u okviru zakonom utvrđenog djelokruga svojih nadležnosti, nema primjedbi.

S poštovanjem,

POTPREDSJEDNIK VLADE REPUBLIKE HRVATSKE
I MINISTAR POLJOPRIVREDE

Tomislav Tolušić, dipl. iur.



REPUBLIKA HRVATSKA

MINISTARSTVO RADA I MIROVINSKOGA SUSTAVA

KLASA: 011-01/18-01/229
URBROJ: 524-02-02-02/1-18-2
Zagreb, 28. rujna 2018.

MINISTARSTVO ZDRAVSTVA

Ksaver 200
10000 ZAGREB

PREDMET: Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga - mišljenje, dostavlja se

VEZA: Vaš dopis KLASA: 011-02/18-02/54, URBROJ: 534-02-1-1/6-18-26 od 21. rujna 2018. godine

Poštovani,

Ministarstvo rada i mirovinskoga sustava nema primjedbi na dostavljeni Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga.

S poštovanjem.


MINISTAR
[Signature]
mr. sc. Marko Pavić



REPUBLIKA HRVATSKA
**MINISTARSTVO REGIONALNOGA RAZVOJA
I FONDOVA EUROPSKE UNIJE**

KLASA: 011-01/18-01/171
URBROJ: 538-02-2-1/26-18-2
Zagreb, 27. rujna 2018. godine

MINISTARSTVO ZDRAVSTVA
ministar prof. dr. sc. Milan Kujundžić, dr. med.
Ksaver 200a
10 000 Zagreb

PREDMET: Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga
- mišljenje, daje se

Veza: KLASA: 011-02/18-02/54, URBROJ: 534-02-1-1/6-18-26 od 21. rujna 2018.

Poštovani ministre Kujundžiću,

vezano uz Vaš dopis naprijed navedene oznake, Ministarstvo regionalnoga razvoja i fondova Europske unije razmotrilo je dostavljeni Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga te na isti nema primjedbi iz svog djelokruga.

S poštovanjem,


Gabrijela Zalać, dipl. oec.

2832/18

Stavle
Božić



REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO UNUTARNJIH POSLOVA



03-10-2018

32 d

KLASA: 011-02/18-03/545
URBROJ: 511-01-152-18-3
Zagreb, 27. rujna 2018.

MINISTARSTVO ZDRAVSTVA
ministar, prof. dr. sc. Milan Kujundžić

KSAVER 200A
10000 Zagreb

PREDMET: Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga - mišljenje, dostavlja se

Veza: Vaš dopis broj: KLASA: 011-02/18-02/54, URBROJ: 534-02-1-1/6-18-26 od 21. rujna 2018.

Poštovani,

Vezano uz Vaš dopis, broj i datum gornji, izvješćujemo Vas da na Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga, sa stajališta nadležnosti i djelokruga ovog Ministarstva, nemamo primjedbi.

S poštovanjem,

2934829		REPUBLIKA HRVATSKA	
		Ministarstvo zdravstva	
Datum	03.10.2018	10:19:47	
Klasifikacijska oznaka	011-02/18-02/54	Onj. jed.	534-02-1-1
Urbroj	511-18-21	Polozi	Vrijednosti
		0	-

MINISTAR
dr. sc. Davor Božinović



2770/18



REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO VANJSKIH
I EUROPSKIH POSLOVA

2933071	REPUBLIKA HRVATSKA	
Ministarstvo zdravstva		
Datum:	28.09.2018 11:23:57	
Klasifikacijska oznaka	Org. jed.	
011 02/18-02/54	534-02-1-1;	
Priloga broj	Priloga	Vrijeme
1/8-18-16	0	

gdica
Sebanić
28.9.18

KLASA: 011-02/15-01/101
URBROJ: 521-III-01-02-18-2
Zagreb, 27. rujna 2018.

28-09-2018

02 d

MINISTARSTVO ZDRAVSTVA
prof. dr. sc. Milan Kujundžić, dr. med.
ministar

PREDMET: Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga - mišljenje, daje se

Veza: KLASA: 011-02/18-02/54, URBROJ: 534-02-1-1/6-18-26, od 21. rujna 2018. godine

Poštovani gospodine ministre,

Ministarstvo vanjskih i europskih poslova, polazeći od svog djelokruga, nema primjedbi na Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga.

S poštovanjem,



POTPREDsjednica VLADE I MINISTRICA

dr.sc. Marija Pejinović Burić



REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO ZNANOSTI I OBRAZOVANJA

KLASA: 011-01/18-01/00143
URBROJ: 533-08-18-0002
Zagreb, 9. listopada 2018.

11.10.2018

MINISTARSTVO ZDRAVSTVA
n/r ministra prof. dr. sc. Milana Kujundžića, dr. med.
Ksaver 200a
10000 Zagreb

Veza: Vaš broj: KLASA: 011-02/18-02/54
URBROJ: 534-02-1-1/6-18-26
od 21. rujna 2018.

Predmet: Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i
dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga
- *mišljenje, daje se*

Poštovani,

vezano uz Vašu zamolbu za davanje mišljenja na Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga, obavještavamo Vas kako Ministarstvo znanosti i obrazovanja, polazeći od svoga djelokruga propisanog člankom 17. Zakona o ustrojstvu i djelokrugu ministarstva i drugih središnjih tijela državne uprave (Narodne novine, broj: 93/16 i 104/16) nema primjedbi.

S poštovanjem,

2938693 REPUBLIKA HRVATSKA Ministarstvo zdravstva		
Primjeno:	11.10.2018 15:12:32	
Klasifikacijska oznaka:	Org. jed. 534-02-1-1;	
011-02/18-02/54		
Imidžbeni broj	Prilozi	Vrijednost
533-18-31	0	-



2453/18

Jedica Sekret
27.9.18



REPUBLIKA HRVATSKA
MINISTARSTVO ZAŠTITE OKOLIŠA
I ENERGETIKE

10000 Zagreb, Radnička cesta 80
Tel: 01/ 3717 111 fax: 01/ 3717 149

KLASA: 011-02/18-01/14
URBROJ: 517-10-1-18-2
Zagreb, 26. rujna 2018.

MINISTARSTVO ZDRAVSTVA
prof.dr.sc. Milan Kujundžić, ministar
Ksaver 200 A, 10 000 Zagreb

PREDMET: Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga
- mišljenje, dostavlja se

Veza: Vaš dopis: KLASA: 011-02/18-02/54; URBROJ: 534-02-1-1/6-18-26, od 21. rujna 2018.

Poštovani ministre Kujundžić,

vezano za Vaše traženje, zaprimljeno dana 25. rujna 2018., Ministarstvo zaštite okoliša i energetike, u okviru svoga djelokruga, nema primjedbi na dostavljeni Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga.

S poštovanjem,



2932446	REPUBLIKA HRVATSKA	
Ministarstvo zdravstva		
Primljeno:	27.09.2018 11:49:09	
Klasifikacijska oznaka:	Org. jed.	
011-02/18-02/54	534-02-1-1;	
Broj prijava	Prilozi	Vrijednosti
1/8-18-15	0	-



REPUBLIKA HRVATSKA
AGENCIJA ZA ZAŠTITU
TRŽIŠNOG NATJECANJA

CROATIAN COMPETITION AGENCY

KLASA: 011-01/18-02/020
URBROJ: 580-12/120-18-002
Zagreb, 4. listopada 2018.



011-01/18-02/020
580-12/120-2018-002

2870/18

Galina Škarić
10.10.18

05-10-2018

2936812		REPUBLICA HRVATSKA	
Ministarstvo zdravstva			
Primljeno:	05.10.2018 14:52:59		
Klasifikacijska oznaka	Org jed		
011-02/18-02/54	534-02-1-1;		
580-18-23	0		

Ministarstvo zdravstva
net ministra

Ksaver 200a
10000 Zagreb

PREDMET: Ministarstvo zdravstva
- Prijedlog Iskaza o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga
- mišljenje; dostavlja se

Veza: Vaš dopis, KLASA: 011-02/18-02/54, URBROJ: 534-02-1-1/6-18-26, od 21. rujna 2018.

Agencija za zaštitu tržišnog natjecanja (dalje: Agencija) zaprimila je 24. rujna 2018. zahtjev Ministarstva zdravstva kojim se traži mišljenje Agencije na Prijedlog Iskaza o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga (dalje: Prijedlog Iskaza).

Agencija je izvršila uvid u Prijedlog Iskaza te je na temelju odluke Vijeća za zaštitu tržišnog natjecanja u sastavu: Mladen Cerovac, mag. iur., predsjednik Vijeća, Vesna Patrlj, dipl. iur., zamjenica predsjednika Vijeća, mr.sc. Ljiljana Pavlic, mr. sc. Tatjana Peroković i Denis Matić, dipl. iur., članovi Vijeća sa 25. sjednice, održane 4. listopada 2018. godine, temeljem članaka 25. stavka 1. i 30. točke 7. i 31. Zakona o zaštiti tržišnog natjecanja („Narodne novine“, br. 79/09 i 80/13) i članka 22. stavka 1. Zakona o procjeni učinaka propisa („Narodne novine“, br. 44/17), donijela sljedeće

MIŠLJENJE

Agencija nema primjedbi na Prijedlog Iskaza.

Predsjednik Vijeća
za zaštitu tržišnog natjecanja
Mladen Cerovac, mag. iur.



VLADA REPUBLIKE HRVATSKE
Ured za zakonodavstvo

KLASA: 002-02/18-02/142
URBROJ: 50501-6/5-18-02

Zagreb, 30. listopada 2018.

MINISTARSTVO ZDRAVSTVA

PREDMET: Iskaz o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga

- suglasnost, daje se

Sukladno članku 13. Zakona o procjeni učinaka propisa ("Narodne novine" broj 44/17) stručni nositelj dostavio je Uredu na suglasnost Prijedlog iskaza o procjeni učinaka propisa za Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga. Po izvršenom uvidu u dostavljeni Iskaz, Ured za zakonodavstvo, daje predmetnu suglasnost.

RAVNATELJICA



Zvonka Pogarčić

Zvonka Pogarčić

OBRAZAC
IZVJEŠĆA O PROVEDENOM SAVJETOVANJU SA ZAINTERESIRANOM JAVNOŠĆU
O NACRTU PRIJEDLOGA ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O
SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA

Naslov dokumenta	Izvješće o provedenom savjetovanju o Nacrtu prijedloga zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga
Stvaratelj dokumenta, tijelo koje provodi savjetovanje	Ministarstvo zdravstva
Svrha dokumenta	Izvješće o provedenom savjetovanju o Nacrtu prijedloga zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga
Datum dokumenta	listopad 2018. godine
Verzija dokumenta	I.
Vrsta dokumenta	Izvješće
Naziv nacrtu zakona, drugog propisa ili akta	Nacrt prijedloga zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga
Jedinstvena oznaka iz Plana donošenja zakona, drugih propisa i akata objavljenog na internetskim stranicama Vlade	/
Naziv tijela nadležnog za izradu nacrtu	Ministarstvo zdravstva
Koji su predstavnici zainteresirane javnosti bili uključeni u postupak izrade odnosno u rad stručne radne skupine za izradu nacrtu?	Predstavnici: <ul style="list-style-type: none"> - Hrvatske udruge poslodavaca i - Hrvatske udruge radničkih sindikata.
Je li nacrt bio objavljen na internetskim stranicama ili na drugi odgovarajući način? Ako jest, kada je nacrt objavljen, na kojoj internetskoj stranici i koliko je vremena ostavljeno za savjetovanje? Ako nije, zašto?	Da Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga objavljen je na Središnjem državnom portalu za savjetovanja s javnošću "e-Savjetovanja" u razdoblju od 18. rujna do 18. listopada 2018. godine.
Koji su predstavnici zainteresirane javnosti dostavili svoja očitovanja?	- Boris Jukić - Pravobranitelj za djecu RH - Davorka Sutlović - Ivan Zečević - Marina Miličević Blažičko

	- Viktor Makovac	
ANALIZA DOSTAVLJENIH PRIMJEDBI Primjedbe koje su prihvaćene Primjedbe koje nisu prihvaćene i obrazloženje razloga za neprihvatanje	Analiza dostavljenih primjedbi i prijedloga nalaze se u prilogu ovoga obrasca.	
Troškovi provedenog savjetovanja	Provedba savjetovanja nije iziskivala financijske troškove.	

Izvješće o provedenom savjetovanju - Savjetovanje o Nacrtu prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga

Korisnik/Sekcija/Komentar	Odgovor
<p>Boris Jukić NACRT PRIJEDLOGA ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA</p> <p>U prijedlogu teksta zakona o izmjenama i dopunama zakona koriste se izrazi lijek i lijek koji sadrži droge. Cini se da bi ih trebalo definirati odnosno razlikovati, tj. uvrstiti u definicije. U clanku 3) (definicije) dodati novu točku 6 definicija, tako da sadasnja točka 6 postaje tockom 8 (i dalje konzekventno promijeniti brojeve tocaka), koja glasi: 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. Dodati novu točku 7 koja glasi: Uzgoj konoplje za medicinske svrhe (medicinske konoplje) jest nabavka i posjedovanje sjemena, sjetva, sadnja, uzgoj biljke, krizanje, uzimanje i prerada cijele i/ili dijelova biljke, organizacija proizvodnje i proizvodnja različitih vrsta pripravaka od različitih dijelova biljke. Dodati u članak 7. iza postojećih stavaka 1 i 2 clanka, nove stavke 3) Uzgoj medicinske konoplje (za medicinske svrhe) obavlja se sukladno pravilniku koji donosi ministar nadležan za zdravstvo. 4) Obavijest o proizvođaču i katastarskoj cestiti na kojoj će se uzgajati medicinska konoplja (za medicinske svrhe) ministarstvo nadležno za zdravstvo dostavlja ministarstvu nadležnom za unutarnje poslove. U prijedlogu teksta clanka 11., dodaje se stavak 2, tako da postojeći stavak 2 postaje stavkom 3 i dalje se konzekventno mijenja, koji glasi: 2) Promet pripravaka dobivenih od medicinske konoplje (za medicinske svrhe) mogu obavljati pravne osobe uz prethodnu dozvolu ministra nadležnoga za zdravstvo. U clanku 28. u iza rijeci "clanka 11." dodaje se "i 13." a u ostalom dijelu taj članak ostaje nepromijenjen.</p>	<p>NE PRIHVAĆA SE</p> <p>Lijekovi su definirani Zakonom o lijekovima pri čemu se misli na gotove lijekove koji imaju važeću dozvolu za stavljanje u promet, odnosno registrirani su za određene bolesti. Registracijski status lijeka podrazumijeva dokazanu učinkovitost i sigurnost primjene u liječenju određene bolesti za koju je lijek registriran. Pripravci na bazi konoplje nigdje u svijetu nisu registrirani kao lijekovi, te stoga nemaju dokazanu učinkovitost u liječenju pacijenta sukladno principima medicine utemeljene na dokazima (EBM= Evidence Based Medicine). Iz navedenih razloga predmet zakonskih izmjena nije uzgoj konoplje u medicinske svrhe.</p> <p>Sukladno Konvenciji UN-a o opojnim drogama iz 1961., Konvenciji o psihotropnim tvarima iz 1971. kojih je Republika Hrvatska potpisnik, određeno je da države koje se odluče na sadnju konoplje u medicinske svrhe, cijeli postupak od uzgoja, područja uzgoja, kontrole sjemena, otkupa i kvalitete proizvedenih pripravaka imaju pod svojom kontrolom putem državne Agencije. Država bi u ovom slučaju preuzela odgovornost za cjelokupni proces od uzgoja pa sve do gotovih pripravaka, za koje u ovom trenutku ne postoje dostatni medicinski i znanstveni dokazi o učinkovitosti u liječenju određenih bolesti jer se radi isključivo o pomoćnim pripravcima namijenjenim samo ublažavanju tegoba, a ne liječenju.</p>
<p>Pravobranitelj za djecu RH NACRT PRIJEDLOGA ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA, II. OCJENA STANJA I OSNOVNA PITANJA KOJA SE UREĐUJU PREDLOŽENIM ZAKONOM TE POSLJEDICE KOJE ĆE DONOŠENJEM ZAKONA PROISTEĆI</p> <p>Sukladno ovlasti iz članka 10. Zakona o pravobranitelju za djecu (NN 73/17) dostavljamo očitovanje na Nacrt prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga. Poseban problem u zaštiti zdravlja djece je i područje novih psihoaktivnih tvari koje su zbog izostanka zakonske kontrole široko dostupne konzumentima u specijaliziranim trgovinama (tzv. smart shopovima), u internetskoj prodaji i na ilegalnom tržištu droga. Stoga podržavamo zakonodavnu regulativu kojom će se djeca i mladi zaštititi od dostupnosti novih psihoaktivnih tvari te ovlastiti ministar nadležan za zdravstvo da bez odgađanja donese naredbu o zabrani</p>	<p>PRIMLJENO NA ZNANJE</p>

njihove uporabe.

Davorka Sutlović

NACRT PRIJEDLOGA ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA, II. OCJENA STANJA I OSNOVNA PITANJA KOJA SE UREĐUJU PREDLOŽENIM ZAKONOM TE POSLJEDICE KOJE ĆE DONOŠENJEM ZAKONA PROISTEĆI

Prijedlog izmjene za 6 stavak od kraja: Da se ne bi zloupotrijebilo predlažem da se riječ "posjedovati" zamijeni s "preuzeti od korisnika". Slijedom navedenoga, zakonski prijedlog propisuje mogućnost da ovlašteni djelatnici koji provode programe prevencije, liječenja, odvikavanja i smanjenja štete radi praćenja dostupnosti i pojavnosti novih psihoaktivnih tvari u cilju zaštite javnog zdravlja mogu preuzeti od korisnika uzorke droge u svrhu upućivanja na analizu u ovlašteni laboratorij. Prof.dr.sc. Davorka Sutlović, dipl.ing. KBC Split; Medicinski fakultet Split Katedra za toksikologiju i farmakogenetiku

NE PRIHVAĆA SE

Iz razloga što termin "preuzimanje od korisnika" ima šire implikacije i predmet je Kaznenog zakona.

Ivan Zečević

NACRT PRIJEDLOGA ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA, Članak 3.

Poštovani, s obzirom na Zakon o psihološkoj djelatnosti, kao i djelatnost psihologa u bolnicama, kliničkim centrima, poliklinikama itd, važno je napomenuti slijedeće. Psiholozi su uz psihijatre stručnjaci koji se bave dijagnostikom i tretmanima problemima vezanih za bolesti ovisnosti. Nadalje, psiholozi su uz psihijatre jedini stručnjaci koji rade prvi Zavodima za javno zdravstvo na odjelima za vanbolničko liječenje bolesti ovisnosti. Smatramo da ovaj nacrt ne naznačava važnost psihološke dijagnostike i tretmana, kao ni uloge psihologa u liječenju i prevenciji ovisnosti, što je u potpunosti suprotno realnosti. Vi u ovom članku napominjete slijedeće: "16. Pomoć ovisniku i povremenom uzimatelju droge jest pomoć poduzimanjem mjera socijalne skrbi (psihosocijalna rehabilitacija, savjetovanje i resocijalizacija ovisnika o drogama)". Iako socijalni radnici imaju važnu ulogu, prije nego što oni stupe na scenu, tretmane i dijagnostiku pružaju psiholozi u adekvatnim boničkim odjelima ili centrima. Psiholozi su obrazovani da imaju ekspertizu u psihopatološkim pojavama i psihološkim tretmanima, te izuzetno velik dio obrazovanja kao i kliničkog rada posvećuju preventivnom radu, što nije slučaj sa obrazovanjem i stručnim radom socijalnih radnika. Smatram da trebate napomenuti sasvim drugačije način pomaganja ovisniku. Psihosocijalna rehabilitacija zahtjeva timski rad, tako da ispada da sve mogu samostalno obavljati socijalni radnici, što nije u skladu sa Zakonom o psihološkoj djelatnosti koji napominje da sve osobe koje nisu psiholozi sa položenim stručnim ispitom i osnovnom dopusnicom Hrvatske psihološke komore, a u pravnom prometu se zastupaju kao pružatelji psiholoških usluga (psihosocijalna rehabilitacija) krše taj zakon, i mogu biti kažnjeni na odgovarajući način. Također, nedovoljno je jasno što znači savjetovanje, nagađam da mislite na savjetovanje u socijalnom radu, te ako sam u pravu, to trebate jasno istaknuti. Na način na koji ste vi istaknuli djeluje kao da mislite na psihološko savjetovanje, koje

NE PRIHVAĆA SE

Iz razloga što detaljno definiranje pojedinih djelatnosti unutar skrbi o ovisnicima i povremenih uzimatelja droga nije predmet ovoga Zakona, već je reguliran drugim aktima.

mogu obavljati samo magistri psihologije u skladu sa Zakonom o psihološkoj djelatnosti, a nikako svi radnici centara za socijalnu skrb odnosno socijalni radnici. Predlažem vam slijedeće promjene članka 3. : 16. Pomoć ovisniku i povremenom uzimatelju droge jest pomoć poduzimanjem mjera psihološke dijagnostike, tretmana i rehabilitacije, kao i odgovarajućih mjera socijalne skrbi (psihosocijalna rehabilitacija, savjetovanje u socijalnoj skrbi i resocijalizacija ovisnika o drogama)

MARINA MILIČEVIĆ BLAŽIČKO
NACRT PRIJEDLOGA ZAKONA O IZMJENAMA I
DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU ZLOUPORABE
DROGA, Članak 3.

Industrijska konoplja ne bi trebala biti predmet ovoga zakona. Treba je u cijelosti izbaciti. Obrazloženje: Od 2014. godine od kada je uredbama Europske unije uređena proizvodnja sorata konoplje koje su zbog niskog sadržaja THC prihvatljive za poljoprivrednu proizvodnju Ministarstvo poljoprivrede u nekoliko je navrata predlagalo Ministarstvu zdravstva izmjene i dopune Zakona o suzbijanju zlouporabe droga ("Narodne novine", broj 107/01., 87/02., 163/03., 141/04., 40/07., 149/09., 84/11., 80/13.) kako bi se proizvodnja ovih sorata odnosno industrijske konoplje izuzela iz okvira propisa kojima se uređuje zlouporaba droga. U skladu s navedenim Zakonom trenutno je u Republici Hrvatskoj dozvoljeno proizvoditi konoplju samo u prehrambene svrhe. Kako bi se proizvođačima industrijske konoplje omogućilo korištenje proizvedene konoplje i u druge svrhe a ne samo prehrambene, Ministarstvo je u nekoliko navrata pojašnjavalo Ministarstvu zdravstva kao nadležnom za navedeni Zakon da sorte konoplje koje se nalaze na Zajedničkoj sortnoj listi Europske unije nisu namijenjene za izradu droga već se upravo zbog niskog sadržaja THC nalaze na ovoj listi i prihvatljive su za proizvodnju. U tom smislu Ministarstvo poljoprivrede iniciralo je i sugeriralo izmjene članka 3. važećeg Zakona čime bi se odvojila proizvodnja biljaka konoplje koja nije namijenjena za izradu droge od one koja je namijenjena izradi droge. Interes proizvođača usmjeren je na proizvodnju i preradu konoplje (*Cannabis sativa L*) kako bi se konoplja mogla koristiti i uzgajati i u druge svrhe osim za proizvodnju hrane i hrane za životinje. Slijedom navedenog, Ministarstvo poljoprivrede smatra da uzgoj industrijske konoplje odnosno biljke koja nije namijenjena za izradu droge, a koji je uređen propisima Europske unije u području poljoprivrede nije i ne treba biti predmet Zakona o suzbijanju zlouporabe droga („Narodne novine“, broj 107/01., 87/02., 163/03., 141/04., 40/07., 149/09., 84/11. i 80/13.). S obzirom na gospodarski, ekološki i nutritivni aspekt korištenja biljke u industrijske, prehrambene i druge svrhe, Ministarstvo poljoprivrede je stava da treba omogućiti proizvodnju i preradu konoplje, čime bi se pridonijelo biološkoj raznolikosti, unapređenju ekološke poljoprivrede i proizvodnje hrane te u konačnici razvoju gospodarstva. Obzirom da se radi o uzgoju konoplje za industrijske svrhe s niskim postotkom THC-a i velikim potencijalom iskoristivosti cijele biljke što trenutno važećim zakonodavstvom nije omogućeno, smatramo da Ministarstvo zdravstva treba što žurnije izmijeniti Zakon o suzbijanju zlouporabe droga.

NE PRIHVAĆA SE

Članak 3. koji sadrži definiciju industrijske konoplje, kao i članak koji regulira sadnju industrijske konoplje usuglašen je između Ministarstva poljoprivrede, Ministarstva unutarnjih poslova i Ministarstva zdravstva kao nositelja izrade Zakona na na način da je industrijska konoplja definirana u Zakonu o suzbijanju zlouporabe droga, te da se zakonskim prijedlogom omogućava iskoristivost cijele biljke industrijske konoplje.

<p>Viktor Makovac NACRT PRIJEDLOGA ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA, Članak 3. Predloženom izmjenom odredbe članka 2., u stavku 1. točki 5. industrijska se konoplja definira, između ostalog, kao sorta konoplje s ukupnim sadržajem THC-a 0,2% i manjim. S obzirom na sadržaj predmetnog nacrtu prijedloga zakona, može se očekivati povećanje broja uzgajivača industrijske konoplje pa se, s ciljem izbjegavanja prekršajnih i kaznenih postupaka, predlaže uvesti prag tolerancije na ukupni sadržaj THC-a u industrijskoj konoplji na 0,6%. Napominje se da je takvo rješenje prihvatila Talijanska Republika prilikom donošenja zakona kojim se uređuje uzgoj konoplje (LEGGE 2 dicembre 2016, n. 242), odnosno, istim je propisano da se uzgajivač neće sankcionirati u slučaju da se prilikom kontrole/nadzora utvrdi da je ukupni sadržaj THC-a u konoplji iznad 0,2 ali ne viši od 0,6%. Također, napominje se da je u Švicarskoj Konfederaciji dozvoljen ukupni sadržaj THC-a u konoplji u iznosu od 1,0%</p>	<p>NE PRIHVAĆA SE</p> <p>Najviša dozvoljena koncentracija THC-a od 0,2% je sukladna zakonodavstvu Europske unije i predložena je od Ministarstva poljoprivrede kao resornog ministarstva i prihvaćena od stručnog nositelja izrade Zakona.</p>
<p>Davorka Sutlović NACRT PRIJEDLOGA ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA, Članak 4. U stavak 2 dodati i "forenzično-toksikološke" (2) Zabranjuje se posjedovanje sredstava za izradu droge, osim pod uvjetima određenim ovim Zakonom u medicinske, veterinarske, forenzično-toksikološke, znanstvenoistraživačke i nastavne svrhe. " Prof.dr.sc. Davorka Sutlović, dipl.ing. KBC Split; Medicinski fakultet Split Katedra za toksikologiju i farmakogenetiku</p>	<p>NE PRIHVAĆA SE</p> <p>Iz razloga što područje rada forenzično-toksikoloških laboratorija nije predmet ovoga Zakona, već su navedene djelatnosti regulirane drugim propisima.</p>
<p>Pravobranitelj za djecu RH NACRT PRIJEDLOGA ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA, Članak 5. Uz članak 5. Nacrtu prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zloporabe droga: predložimo da se Člankom 4. stavak 2. Zakona o suzbijanju zloporabe droga predvidi da se zabrana svakog oblika promidžbe i oglašavanja droge i nove psihoaktivne tvari odnosi i na sve vrste medija i društvenih mreža.</p>	<p>NE PRIHVAĆA SE</p> <p>Iz razloga što predviđeni članak kojim se zabranjuje promidžba i oglašavanje droga i novih psihopaktivnih podrazumjeva širu zabranu promidžbe i oglašavanja, te uz medije i društvene mreže uključuje i sve ostale oblike oglašavanja, odnosno promidžbe.</p>
<p>Davorka Sutlović NACRT PRIJEDLOGA ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA, Članak 9. U stavak 4 dodati "ili znanstveno-stručna" (4) Znanstvena ili znanstveno-stručna organizacija koja u sklopu svoje djelatnosti obavlja toksikološko-analitičku djelatnost može posjedovati drogu i sredstva iz članka 2. stavka 1. točaka 1. do 5. i točke 8. ovoga Zakona uz dozvolu ministra nadležnog za zdravstvo i suglasnost ministra nadležnog za unutarnje poslove." Prijedlog novog stavka ovog članka u svrhu mogućnosti dijeljenja zaplijenjenih tvari kao referentnog materijala laboratorijima koji se bave analizom, a sve da bi se što brže te tvari mogle detektirati u biološkim uzorcima. Prijedlog teksta bio bi: (5) Uz suglasnost ministra nadležnog za unutarnje poslove, toksikološko analitički laboratorij pri Ministarstvu unutarnjih poslova koji obavlja poslove u okviru svoje nadležnosti može ovlaštenim laboratorijima, kao referentnu tvar, a u svrhu usporedbe, prosljediti dio zaplijenjenih NPS tvari. Prof.dr.sc. Davorka Sutlović, dipl.ing. KBC Split; Medicinski fakultet Split Katedra za</p>	<p>NE PRIHVAĆA SE</p> <p>Način postupanja sa zaplijenjenim materijalom nije predmet ovog Zakona. Suradnja između pojedinih institucija rješava se drugim ugovorima o poslovnoj suradnji ili drugim aktima.</p>

toksikologiju i farmakogenetiku

Davorka Sutlović

NACRT PRIJEDLOGA ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA, Članak 10.

Dopuna točke "g" s riječima " forenzično-toksikološka ispitivanja" te bi glasilo: „ g) djelatnici koji provode programe prevencije, liječenja, odvikavanja i smanjenja štete, forenzično-toksikološka ispitivanja te znanstvenoistraživačke projekte radi praćenja dostupnosti i pojavnosti novih psihoaktivnih tvari u cilju zaštite javnog zdravlja.”.

NE PRIHVAĆA SE

Iz razloga što forenzično-toksikološka ispitivanja podrazumijevaju mogućnost posjedovanja tvari iz skupina droga u svrhu obavljanja osnovne djelatnosti što je predmet drugih propisa, a ne ovog Zakona.

Pravobranitelj za djecu RH

NACRT PRIJEDLOGA ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA, Članak 18.

Uz članak 18. Nacrta prijedloga Zakona o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zloporabe droga: predlažemo da se Člankom 50.a Zakona o suzbijanju zloporabe droga, radi zaštite djece, propiše obveza i način zbrinjavanja i uništavanja naredbom zabranjenih novih psihoaktivnih tvari. Naime, postavlja se pitanje kako će se naredbom zabranjene nove psihoaktivne tvari u tom času dostupne na tržištu „zbrinuti“, kako ne bi našle put do djece (izvan odredbi prekršajnih i kaznenih postupaka koje predviđaju njihovo oduzimanje i uništavanje).

PRIMLJENO NA ZNANJE

Navedeno je riješeno izmjenom članka 51. važećeg Zakona, kojim se predviđa uništavanje uz droge, biljke i dijelove biljki tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge novih psihoaktivnih tvari kao i tvari zabranjenih u sportu.

Davorka Sutlović

NACRT PRIJEDLOGA ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA, Uz članak 4.

Dodati u ovaj članak riječi "forenzično-toksikološke" te bi članak glasilo: Ovim člankom zabranjuje se uzgoj biljke iz koje se može dobiti droga, te izrada, posjedovanje, promet droga, biljki i dijelova biljki iz kojih se može dobiti droga i nove psihoaktivne tvari te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge i nove psihoaktivne tvari, osim pod uvjetima određenim ovim Zakonom u medicinske, veterinarske, znanstvenoistraživačke i nastavne svrhe. Također se zabranjuje posjedovanje sredstava za izradu droge, osim pod uvjetima određenim ovim Zakonom u medicinske, veterinarske, forenzično-toksikološke, znanstvenoistraživačke i nastavne svrhe.

NE PRIHVAĆA SE

Iz razloga što područje rada forenzično-toksikoloških laboratorija nije predmet ovoga Zakona, već su navedene djelatnosti regulirane drugim propisima.

Davorka Sutlović

NACRT PRIJEDLOGA ZAKONA O IZMJENAMA I DOPUNAMA ZAKONA O SUZBIJANJU ZLOUPORABE DROGA, Uz članak 10.

Zamijeniti riječ "posjedovati" s "preuzimanje od korisnika". Tekst članka kako slijedi: Ovim člankom omogućava se djelatnicima koji provode programe prevencije, liječenja, odvikavanja i smanjenja štete te znanstveno istraživačke projekte radi praćenja dostupnosti i pojavnosti novih psihoaktivnih tvari u cilju zaštite javnog zdravlja, posjedovanje preuzimanje uzoraka droge od korisnika radi upućivanja na analizu u ovlaštenu laboratorij.

NE PRIHVAĆA SE

Iz razloga što termin "preuzimanje od korisnika" ima šire implikacije i predmet je Kaznenog zakona.

**IZJAVA O USKLAĐENOSTI PRIJEDLOGA PROPISA S PRAVNOM STEČEVINOM
EUROPSKE UNIJE**

1. Naziv prijedloga propisa

Zakon o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga

2. Stručni nositelj izrade prijedloga propisa

MINISTARSTVO ZDRAVSTVA

3. Veza s Programom Vlade Republike Hrvatske za preuzimanje i provedbu pravne stečevine Europske unije

Predviđeno Programom Vlade Republike Hrvatske za preuzimanje i provedbu pravne stečevine Europske unije za 2018. godinu.

Rok: IV. kvartal 2018.

4. Preuzimanje odnosno provedba pravne stečevine Europske unije

a) Odredbe primarnih izvora prava Europske unije

Ugovor o funkcioniranju Europske unije
članak/članci 168.

b) Sekundarni izvori prava Europske unije

Direktiva (EU) 2017/2103 Europskog parlamenta i Vijeća od 15. studenoga 2017. o izmjeni Okvirne odluke Vijeća 2004/757/PUP kako bi se nove psihoaktivne tvari obuhvatile definicijom „droge” te o stavljanju izvan snage Odluke Vijeća 2005/387/PUP (SL L 305 21.11.2017.)

32017L2103

- Prilog 1. preuzeto: Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droga (NN 10/16)
- Prilog 1. bit će preuzeto: Izmjene i dopune Popisa droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droga (26.11.2018)

c) Ostali izvori prava Europske unije

-

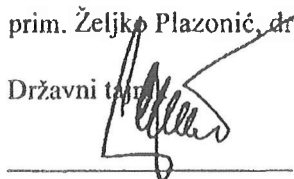
5. Prilog: tablice usporednih prikaza za propise kojima se preuzimaju odredbe sekundarnih izvora prava Europske unije u zakonodavstvo Republike Hrvatske

Da.

Potpis EU koordinатора stručnog nositelja izrade prijedloga propisa, datum i pečat

prim. Željko Plazonić, dr. med.

Državni tajnik



(potpis)



(datum i pečat)

Potpis EU koordinatora Ministarstva vanjskih i europskih poslova, datum i pečat

Andreja Metelko-Zgombić

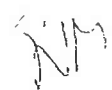
Državna tajnica za europske poslove



(potpis)

26. 10. 2018.

(datum i pečat)



USPOREDNI PRIKAZ PODUDARANJA ODREDBI PROPISA EUROPSKE UNIJE S PRIJEDLOGOM PROPISA

1. Naziv propisa Europske unije

Direktiva (EU) 2017/2103 Europskog parlamenta i Vijeća od 15. studenoga 2017. o izmjeni Okvirne odluke Vijeća 2004/757/PUP kako bi se nove psihoaktivne tvari obuhvatile definicijom „droge” te o stavljanju izvan snage Odluke Vijeća 2005/387/PUP

2. Naziv prijedloga propisa

Zakon o izmjenama i dopunama Zakona o suzbijanju zlouporabe droga

3. Usklađenost odredbi propisa Europske unije (sekundarni izvori prava) s odredbama prijedloga propisa

a)	b)	c)	d)
Odredbe propisa Europske unije	Odredbe prijedloga propisa	Je li sadržaj odredbe propisa Europske unije u potpunosti preuzet u odredbu prijedloga propisa?	Obrazloženje (ako sadržaj odredbe propisa Europske unije nije preuzet ili je djelomično preuzet u odredbu prijedloga propisa)

<p>Članak 1.</p> <p>Izmjene Okvirne odluke 2004/757/PUP</p> <p>Okvirna odluka 2004/757/PUP mijenja se kako slijedi:</p> <p>1.Članak 1. mijenja se kako slijedi:</p> <p>(a)točka 1. zamjenjuje se sljedećim:</p> <p>„1.,droga’ znači bilo što od sljedećeg:</p> <p>(a)tvar koja je obuhvaćena Jedinstvenom konvencijom Ujedinjenih naroda o opojnim drogama iz 1961., kako je izmijenjena Protokolom iz 1972., ili Konvencijom Ujedinjenih naroda o psihotropnim tvarima iz 1971.;</p> <p>(b)bilo koja od tvari navedenih u Prilogu;”;</p> <p>(b)dodaju se sljedeće točke:</p> <p>„4.,nova psihoaktivna tvar’ znači tvar u čistom obliku ili pripravku koja nije obuhvaćena Jedinstvenom konvencijom Ujedinjenih naroda o opojnim drogama iz 1961., kako je izmijenjena Protokolom iz 1972., ili Konvencijom Ujedinjenih naroda o psihotropnim tvarima iz 1971., ali može predstavljati rizik za zdravlje ili društvo sličan onom koji</p>	<p>Članak 1.</p> <p>U Zakonu o suzbijanju zlouporabe droga (Narodne novine, br. 107/01, 87/02, 163/03, 141/04, 40/07, 149/09 i 84/11 i 80/13) u članku 1. na kraju točke 4. briše se točka, dodaje zarez i dodaje točka 5. koja glasi:</p> <p>„5. sustav ranog upozoravanja u slučaju pojave novih psihoaktivnih tvari.“.</p> <p>Članak 2.</p> <p>Iza članka 1. dodaje se članak 1.a koji glasi:</p> <p>„ Članak 1.a</p> <p>Ovim Zakonom u hrvatsko zakonodavstvo preuzima se Direktiva (EU) 2017/2103 Europskog parlamenta i Vijeća od 15. studenoga 2017. u izmjeni</p>	<p>U potpunosti preuzeto</p>	
---	---	------------------------------	--

<p>predstavljaju tvari obuhvaćene tim konvencijama; 5. „pripravak” znači mješavina koja sadrži najmanje jednu novu psihoaktivnu tvar.”.</p> <p>2. Umeću se sljedeći članci:</p> <p>„Članak 1.a</p> <p>Postupak za obuhvaćanje novih psihoaktivnih tvari definicijom droge</p> <p>1. Na temelju procjene rizika ili kombinirane procjene rizika izrađene u skladu s člankom 5.c Uredbe (EZ) br. 1920/2006 Europskog parlamenta i Vijeća (*1) i u skladu s kriterijima određenima u stavku 2. ovog članka, Komisija bez nepotrebnog odlaganja donosi delegirani akt u skladu člankom 8.a kojim se Prilog ovoj Okvirnoj odluci izmjenjuje radi dodavanja jedne ili više novih psihoaktivnih tvari i utvrđivanja da jedna ili više novih psihoaktivnih tvari predstavljaju ozbiljan rizik za javno zdravlje i, ako je to primjenjivo, ozbiljan rizik za društvo, na razini Unije te da su obuhvaćene definicijom droge.</p> <p>2. Razmatrajući donošenje delegiranog akta iz stavka 1. Komisija u obzir uzima jesu li opseg ili obrasci uporabe nove psihoaktivne tvari te njezina dostupnost i potencijal za raspačavanje unutar Unije znatni te je li štetnost za zdravlje</p>	<p>Okvirne odluke Vijeća 2004/757/PUP kako bi se nove psihoaktivne tvari obuhvatile definicijom „droge” te o stavljanju izvan snage Odluke Vijeća 2005/387/PUP (SL. L 305, 21.11.2017.)“</p> <p>Članak 3.</p> <p>Članak 2. mijenja se i glasi:</p> <p>„(1) Pojedini izrazi u smislu ovoga Zakona imaju sljedeće značenje:</p> <p>1. <i>Droga</i> je tvar koja je obuhvaćena Jedinstvenom konvencijom Ujedinjenih naroda o opojnim drogama iz 1961., kako je izmijenjena Protokolom iz 1972., ili Konvencijom Ujedinjenih naroda o psihotropnim tvarima iz 1971. i svaka tvar prirodnog ili umjetnoga podrijetla,</p>		
--	---	--	--

prouzročena uzimanjem nove psihoaktivne tvari povezana s njezinom akutnom ili kroničnom toksičnošću i mogućnošću zlorabe ili uzrokovanja ovisnosti opasna po život. Štetnost za zdravlje smatra se opasnom po život ako nova psihoaktivna tvar vjerojatno može prouzročiti smrt ili smrtonosne ozljede, tešku bolest, teška fizička ili psihička oštećenja ili znatno širenje bolesti, među ostalim prenošenje virusa koji se prenose krvlju.

Komisija isto uzima u obzir je li društvena šteta prouzročena novom psihoaktivnom tvari pojedincima i društvu velika, te posebno je li učinak nove psihoaktivne tvari na funkcioniranje društva i javni red takav da dovodi do ometanja javnog reda te nasilnog ili antisocijalnog ponašanja koje uzrokuje štetu korisniku, drugim osobama ili imovini, odnosno jesu li kriminalne aktivnosti, uključujući organizirani kriminal, u vezi s novom psihoaktivnom tvari sustavne, uključuju li znatnu nezakonitu dobit ili za sobom povlače velike ekonomske troškove.

3. Ako u vremenu od šest tjedana od dana primitka izvješća o procjeni rizika ili kombiniranog izvješća o procjeni rizika, u skladu s člankom 5.c stavkom 6. Uredbe (EZ) br. 1920/2006, Komisija bude smatrala da nije potrebno donijeti

uključivši psihotropne tvari uvrštene u Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga

2. *Tvar koja se može uporabiti za izradu droge i nove psihoaktivne tvari* jest svaka prirodna ili umjetna tvar koja se može uporabiti u izradi droge i nove psihoaktivne tvari, uvrštena u Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga

3. *Nova psihoaktivna tvar* je tvar u čistom obliku ili pripravku koja nije obuhvaćena Jedinственom konvencijom Ujedinjenih naroda o opojnim drogama iz 1961., kako je izmijenjena Protokolom iz 1972., ili Konvencijom Ujedinjenih naroda o psihotropnim tvarima iz 1971., ali može predstavljati rizik za zdravlje ili društvo sličan onom koji predstavljaju tvari obuhvaćene tim konvencijama. Pripravak je mješavina koja sadrži najmanje jednu novu psihoaktivnu tvar

4. *Biljka ili dio biljke iz koje se može dobiti droga* jest svaka biljka ili dio biljke koji se mogu

<p>delegirani akt o obuhvaćanju jedne ili više novih psihoaktivnih tvari definicijom ‚droge‘, ona Europskom parlamentu i Vijeću predstavlja izvješće s objašnjenjem zašto to nije učinila.</p> <p>4. U pogledu novih psihoaktivnih tvari dodanih Prilogu ovoj Okvirnoj odluci države članice koje to još nisu učinile donose zakone i druge propise potrebne za primjenu odredaba ove Okvirne odluke na te nove psihoaktivne tvari što je prije moguće, ali najkasnije šest mjeseci nakon stupanja na snagu delegiranog akta o izmjeni Priloga. One o tome odmah obavješćuju Komisiju.</p> <p>Kada države članice donose te odredbe, one sadržavaju upućivanje na ovu Okvirnu odluku ili se na nju upućuje prilikom njihove službene objave. Države članice određuju načine tog upućivanja.</p> <p>Članak 1.b</p> <p>Nacionalne kontrolne mjere</p> <p>Ne dovodeći u pitanje obveze država članica na temelju ove Okvirne odluke, države članice mogu u pogledu novih psihoaktivnih tvari na svojem državnom području zadržati ili uvesti bilo koje nacionalne kontrolne mjere koje smatraju prikladnima.</p>	<p>uporabiti za izradu droge, koja je uvrštena u Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga</p> <p>5. <i>Industrijska konoplja</i> je konoplja (<i>Cannabis sativa L.</i>) s ukupnim sadržajem THC-a 0,2% i manjim čije sorte se nalaze na Zajedničkoj sortnoj listi Europske unije i nije uvrštena u Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga</p> <p>6. <i>Uzgoj biljke za dobivanje droge</i> jest nabavka i posjedovanje sjemena, sjetva, sadnja, uzgoj biljke, uzimanje i posjedovanje dijelova biljke koji služe za dobivanje droge</p> <p>7. <i>Izrada</i> jest priprava, prerada, miješanje, pročišćavanje, proizvodnja i svaka druga radnja kojom se dobiva droga</p> <p>8. <i>Sredstvo za izradu droge</i> jest oprema, materijal ili tvar koje je namijenjeno ili uporabljeno za izradu droge</p> <p>9. <i>Posjedovanje</i> jest faktična vlast nad drogom, biljkom ili tvari koja se može uporabiti za izradu droge</p> <p>10. <i>Promet</i> jest svaki način</p>		
---	--	--	--

<p>(*1) Uredba (EZ) br. 1920/2006 Europskog parlamenta i Vijeća od 12. prosinca 2006. o Europskom centru za praćenje droga i ovisnosti o drogama (SL L 376, 27.12.2006., str. 1.)."</p> <p>3. Umeće se sljedeći članak:</p> <p>„Članak 8.a</p> <p>Izvršavanje delegiranja ovlasti</p> <p>1. Ovlast za donošenje delegiranih akata dodjeljuje se Komisiji podložno uvjetima utvrđenima u ovom članku.</p> <p>2. Ovlast za donošenje delegiranih akata iz članka 1.a dodjeljuje se Komisiji na razdoblje od pet godina počevši od 22. studenoga 2017. Komisija izrađuje izvješće o delegiranju ovlasti najkasnije devet mjeseci prije kraja tog petogodišnjeg razdoblja. Delegiranje ovlasti prešutno se produljuje za razdoblja jednakog trajanja, osim ako se Europski parlament ili Vijeće tom produljenju usprotive najkasnije tri mjeseca prije kraja svakog razdoblja.</p> <p>3. Europski parlament ili Vijeće u svakom trenutku mogu opozvati delegiranje ovlasti iz članka 1.a. Odlukom o opozivu prekida se delegiranje ovlasti koje je u njoj navedeno. Opoziv počinje proizvoditi učinke sljedećeg dana od dana objave spomenute odluke u Službenom</p>	<p>stavljanja u promet droge, biljke, dijela biljke ili tvari koja se može uporabiti za izradu droge (uvoz, izvoz, provoz, prijevoz, kupnja, prodaja, zamjena, izdavanje na recept, skladištenje i slično)</p> <p>11. <i>Uporaba</i> jest jednokratno, višekratno, povremeno ili redovito uzimanje ili izlaganje djelovanju droge</p> <p>12. <i>Ovisnost</i> jest stanje neodoljive potrebe (psihičke ili fizičke) za uporabom droge</p> <p>13. <i>Ovisnik</i> o drogi jest osoba koja se uporabom droge dovela u stanje ovisnosti</p> <p>14. <i>Povremeni uzimatelj droge</i> jest osoba koja jednokratno, prigodno ili povremeno uzima droge kod koje se još nije razvilo stanje ovisnosti</p> <p>15. <i>Sustav specifičnih postupaka za prevenciju ovisnosti i skrb o ovisnicima</i> obuhvaća specifične mjere i postupke usmjerene na suzbijanje zlouporabe droga, smanjenje štetnih posljedica i oslobađanje od ovisnosti o drogi te osiguranje stalne stručne pomoći i nadzora ovisnika</p>		
--	---	--	--

<p>listu Europske unije ili na kasniji dan naveden u spomenutoj odluci. On ne utječe na valjanost delegiranih akata koji su već na snazi.</p> <p>4. Prije donošenja delegiranog akta Komisija se savjetuje sa stručnjacima koje je imenovala svaka država članica u skladu s načelima utvrđenima u Međuinstitucijskom sporazumu o boljoj izradi zakonodavstva od 13. travnja 2016. (*2).</p> <p>5. Čim donese delegirani akt, Komisija ga istodobno priopćuje Europskom parlamentu i Vijeću.</p> <p>6. Delegirani akt donesen na temelju članka 1.a stupa na snagu samo ako ni Europski parlament ni Vijeće u roku od dva mjeseca od priopćenja tog akta Europskom parlamentu i Vijeću na njega ne podnesu nikakav prigovor ili ako su prije isteka tog roka i Europski parlament i Vijeće obavijestili Komisiju da neće podnijeti prigovore. Taj se rok produljuje za dva mjeseca na inicijativu Europskog parlamenta ili Vijeća.</p> <p>(*2) <u>SL L 123, 12.5.2016., str. 1.</u>"</p> <p>4. Dodaje se Prilog, kako je utvrđen u Prilogu ovoj Direktivi.</p>	<p>16. <i>Pomoć ovisniku i povremenom uzimatelju droge</i> jest pomoć poduzimanjem mjera socijalne skrbi (psihosocijalna rehabilitacija, savjetovanje i resocijalizacija ovisnika o drogama)</p> <p>17. <i>Zlouporaba droge</i> jest uzgoj biljke za dobivanje droge, posjedovanje sredstava za izradu te posjedovanje i promet droge i tvari koja se može uporabiti za izradu droge protivno odredbama ovoga Zakona</p> <p>18. <i>Sustav ranog upozoravanja u slučaju pojave novih psihoaktivnih tvari</i> obuhvaća otkrivanje novih psihoaktivnih tvari u Republici Hrvatskoj, komunikaciju i razmjenu informacija o proizvodnji, prodaji, uporabi i rizicima novih psihoaktivnih tvari na nacionalnoj razini i s nadležnim tijelima Europske unije, radi praćenja dostupnosti i pojavnosti novih psihoaktivnih tvari u cilju zaštite javnog zdravlja i primjene kontroliranih mjera.</p> <p>(2) Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti</p>		
--	--	--	--

	<p>droga te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droga iz stavka 1. točke 1., 2., 3. i 4. ovoga članka donosi ministar nadležan za zdravstvo.“</p> <p>Članak 4.</p> <p>U članku 3. stavci 1. i 2. mijenjaju se i glase:</p> <p>„ (1) Zabranjuje se uzgoj biljke iz koje se može dobiti droga, te izrada, posjedovanje, promet droga, biljki i dijelova biljki iz kojih se može dobiti droga i nove psihoaktivne tvari te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droge i nove psihoaktivne tvari, osim pod uvjetima određenim ovim Zakonom u medicinske, veterinarske, znanstvenoistraživačke i nastavne svrhe.</p> <p>(2) Zabranjuje se posjedovanje sredstava za izradu droge, biljke i dijelova biljke iz kojih se može dobiti droga i nove psihoaktivne tvari te tvari koje se mogu uporabiti</p>		
--	---	--	--

za izradu droge i nove psihoaktivne tvari osim pod uvjetima određenim ovim Zakonom u medicinske, veterinarske, znanstveno istraživačke i nastavne svrhe.“.

Članak 5.

Članak 4. mijenja se i glasi:

„ (1) Zabranjen je svaki oblik promidžbe i oglašavanja droge i nove psihoaktivne tvari, izrade, posjedovanja, uporabe i prometa droga i novih psihoaktivnih tvari te promidžba i oglašavanje označavanjem i prezentiranjem slikom, crtežom ili na bilo koji drugi način.

(2) Pod promidžbom smatra se izlaganje koje je dostupno drugim osobama na vidljivim pozicijama i na prodajnim mjestima, isticanje i prikazivanje naziva, znakova i drugih vizualnih karakteristika droge i nove psihoaktivne tvari.

	<p>(3) Zabranjeno je svako oglašavanje koje svojim oblikom, nazivom ili namjenom, posredno ili neposredno potiče izradu, posjedovanje, uporabu i promet droga i novih psihoaktivnih tvari.“.</p> <p>Članak 6.</p> <p>U članku 5. stavku 4. riječi: „i Uredu za suzbijanje zlouporabe droga (u daljnjem tekstu: Ured)“, brišu se.</p>		
<p>Članak 2.</p> <p>Prenošenje ove Direktive u nacionalno pravo</p> <p>Države članice donose zakone i druge propise potrebne radi usklađivanja s ovom Direktivom do 23. studenoga 2018. One o tome odmah obavješćuju Komisiju.</p> <p>Kada države članice donosu te mjere, one sadržavaju upućivanje na ovu Direktivu ili se na nju upućuje prilikom njihove službene</p>	<p>Članak 2.</p> <p>Iza članka 1. dodaje se članak 1.a koji glasi:</p> <p>„ Članak 1.a</p>	<p>U potpunosti preuzeto</p>	

<p>objave. Načine tog upućivanja određuju države članice.</p>	<p>Ovim Zakonom u hrvatsko zakonodavstvo preuzima se Direktiva (EU) 2017/2103 Europskog parlamenta i Vijeća od 15. studenoga 2017. u izmjeni Okvirne odluke Vijeća 2004/757/PUP kako bi se nove psihoaktivne tvari obuhvatile definicijom „droge“ te o stavljanju izvan snage Odluke Vijeća 2005/387/PUP (SL. L 305, 21.11.2017.)“</p>		
<p>Članak 3.</p> <p>Stavljanje izvan snage Odluke 2005/387/PUP</p> <p>1. Odluka 2005/387/PUP stavlja se izvan snage s učinkom od 23. studenoga 2018.</p> <p>2. Neovisno o stavku 1. Odluka 2005/387/PUP nastavlja se primjenjivati na nove psihoaktivne tvari u pogledu kojih je zajedničko izvješće iz članka 5. te odluke podneseno prije 23. studenoga 2018.</p> <p>3. Komisija donosi delegirane akte u skladu sa stavcima od 4. do 8. ovog članka kojima se mijenja Prilog Okvirnoj odluci 2004/757/PUP kako bi u njega dodala nove psihoaktivne tvari iz stavka 2. ovog članka.</p>		<p>Nije potrebno preuzimanje</p>	<p>Odredbama članka 3. Direktive nije propisana obveza država članica u pogledu preuzimanja odredbi Direktive.</p>

<p>4. Ovlast za donošenje delegiranih akata iz stavka 3. dodjeljuje se Komisiji na razdoblje od dvije godina počevši od 22. studenoga 2017.</p> <p>5. Europski parlament ili Vijeće u svakom trenutku mogu opozvati delegiranje ovlasti iz stavka 3. Odlukom o opozivu prekida se delegiranje ovlasti koje je u njoj navedeno. Opoziv počinje proizvoditi učinke sljedećeg dana od dana objave spomenute odluke u Službenom listu Europske unije ili na kasniji dan naveden u spomenutoj odluci. On ne utječe na valjanost delegiranih akata koji su već na snazi.</p> <p>6. Prije donošenja delegiranog akta Komisija se savjetuje sa stručnjacima koje je imenovala svaka država članica u skladu s načelima utvrđenima u Međuinstitucijskom sporazumu o boljoj izradi zakonodavstva od 13. travnja 2016.</p> <p>7. Čim donese delegirani akt, Komisija ga istodobno priopćuje Europskom parlamentu i Vijeću.</p> <p>8. Delegirani akt donesen na temelju stavka 3. stupa na snagu samo ako ni Europski parlament ni Vijeće u roku od dva mjeseca od priopćenja tog akta Europskom parlamentu i Vijeću na njega ne podnesu nikakav prigovor ili ako su prije isteka tog roka i Europski parlament i Vijeće obavijestili Komisiju da neće podnijeti</p>			
--	--	--	--

prigovore. Taj se rok produljuje za dva mjeseca na inicijativu Europskog parlamenta ili Vijeća.			
<p>Članak 4.</p> <p>Stupanje na snagu</p> <p>Ova Direktiva stupa na snagu sljedećeg dana od dana objave u Službenom listu Europske unije.</p>		Nije potrebno preuzimanje	nije potrebno preuzimanje
<p>Članak 5.</p> <p>Adresati</p> <p>Ova je Direktiva upućena državama članicama u skladu s Ugovorima.</p>		Nije potrebno preuzimanje	nije potrebno preuzimanje
<p>PRILOG</p> <p>„</p> <p>PRILOG</p> <p>Popis tvari iz članka 1. točke 1. podtočke (b)</p>	<p>čl. 3. st. 1. točka 18. <i>Sustav ranog upozoravanja u slučaju pojave novih psihoaktivnih tvari</i> obuhvaća otkrivanje novih psihoaktivnih tvari u Republici Hrvatskoj, komunikaciju i razmjenu informacija o proizvodnji, prodaji, uporabi i</p>	Djelomično preuzeto	<p>Preuzeto u: Popis droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droga (NN 10/16) članak/članci POPIS PSIHOTROPNIH TVARI I BILJAKA</p> <p>Odjeljak 1. Psihotropne tvari sukladno Popisu 1. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz</p>

<p>1.P-Metiltioamfetamin ili 4-Metiltioamfetamin, kako je navedeno u Odluci Vijeća 1999/615/PUP (1).</p> <p>2.Parametoksimetilamfetamin ili N-metil-1-(4-metoksifenil)-2-aminopropan, kako je navedeno u Odluci Vijeća 2002/188/PUP (2).</p> <p>3.2,5-dimetoksi-4-iodofenetilamin, 2,5-dimetoksi-4-etiltiofenetilamin, 2,5-dimetoksi-4-(n)-propiltiofenetilamin i 2,4,5-trimetoksiamfetamin, kako je navedeno u Odluci Vijeća 2003/847/PUP (3).</p> <p>4.1-benzilpiperazin ili 1-benzil-1,4-diazacikloheksan ili N-benzilpiperazin ili benzilpiperazin, kako je navedeno u Odluci Vijeća 2008/206/PUP (4).</p> <p>5.4-metilmetkatinon, kako je navedeno u Odluci Vijeća 2010/759/EU (5).</p> <p>6.4-metil-5-(4-metilfenil)-4,5-dihidrooksazol-2-amin (4,4'-DMAR) i 1-cikloheksil-4-(1,2-difeniletil)piperazin (MT-45), kako je navedeno u Provedbenoj odluci Vijeća (EU) 2015/1873 (6).</p> <p>7.4-metilamfetamin, kako je navedeno u Provedbenoj odluci Vijeća (EU) 2015/1874 (7).</p> <p>8.4-jodo-2,5-dimetoksi-N-(2-metoksibenzil)fenetilamin (25I-NBOMe), 3,4-dikloro-N-[[1-(dimetilamino)cikloheksil]metil]benzamid (AH-7921), 3,4-metilendioksipirovaleron (MDPV) i 2-(3-metoksifenil)-2-</p>	<p>rizicima novih psihoaktivnih tvari na nacionalnoj razini i s nadležnim tijelima Europske unije, radi praćenja dostupnosti i pojavnosti novih psihoaktivnih tvari u cilju zaštite javnog zdravlja i primjene kontroliranih mjera.</p>		<p>1971.</p> <p>DIO I.</p> <p>Odjeljak 1. Droge sukladno Popisu 1. Jedinstvene konvencije UN-a o drogama iz 1961.</p> <p>Droga (INN masnim slovima) (alternativni naziv)</p> <p>Droga, engleski (INN masnim slovima) (alternativni naziv)</p> <p>Opis/kemijsko ime</p> <p>Opis/kemijsko ime, engleski</p> <p>acetil-alfa-metilfentanil</p> <p>Acetyl-alpha-methylfentanyl</p> <p>N-[1-(α-metilfenetil)-4-piperidil]acetanilid</p> <p>N-[1-(α-methylphenethyl)-4-piperidyl]acetanilide</p> <p>acetilmetadol</p> <p>Acetylmethadol</p> <p>3-acetoksi-6-dimetilamino-4,4-difenilheptan</p>
---	---	--	---

<p>(etilamino)cikloheksanon (metoksetamin), kako je navedeno u Provedbenoj odluci Vijeća (EU) 2015/1875 (8).</p> <p>9.5-(2-aminopropil)indol, kako je navedeno u Provedbenoj odluci Vijeća (EU) 2015/1876 (9).</p> <p>10.1-fenil-2-(pirolidin-1-il)pentan-1-on (α-pirolidinovalorofenon, α-PVP), kako je navedeno u Provedbenoj odluci Vijeća (EU) 2016/1070 (10).</p> <p>11. metil 2-[[1-(cikloheksilmetil)-1H-indol-3-karbonil]amino]-3,3-dimetilbutanoat (MDMB-CHMICA), kako je navedeno u Provedbenoj odluci Vijeća (EU) 2017/369 (11).</p> <p>12. N-(1-fenilpiperidin-4-il)-N-fenilakrilamid (akriloilfentanil), kako je navedeno u Provedbenoj odluci Vijeća (EU) 2017/XXX (12).</p> <p>”</p>			<p>3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane</p> <p>acetorfm</p> <p>Acetorphine</p> <p>3-O-acetiltetrahydro-7α-(1-hidroksi-1-metilbutil)-6,14-endo-etenooripavin</p> <p>3-O-acetyltetrahydro-7α-(1-hydroxy-1-methylbutyl)-6,14-endo-etenooripavine</p> <p>alfacetilmetadol</p> <p>Alphacetylmethadol</p> <p>α-3-acetoksi-6-dimetilamino-4,4-difenilheptan</p>
<p>(1) Odluka Vijeća 1999/615/PUP od 13. rujna 1999. kojom se 4-MTA definira kao nova sintetička droga koja treba biti podložna kontrolnim mjerama i kaznenim sankcijama (SL L 244, 16.9.1999., str. 1.).</p> <p>(2) Odluka Vijeća 2002/188/PUP od 28. veljače 2002. o kontrolnim mjerama i kaznenim sankcijama vezanima za novu sintetičku drogu PMMA (SL L 63, 6.3.2002., str. 14.).</p>			<p>α-3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane</p> <p>AH-7921</p> <p>AH-7921</p> <p>3,4-diklor-N-{{1-(dimetilamino) cikloheksil}metil}benzamid</p> <p>3,4-dichloro-N-{{1-(dimethylamino) cyclohexyl}methyl}benzamide</p> <p>alfameprodin</p>

<p>(3) Odluka Vijeća 2003/847/PUP od 27. studenoga 2003. o kontrolnim mjerama i kaznenima sankcijama vezanim za nove sintetičke droge 2C-I, 2C-T-2, 2C-T-7 i TMA-2 (SL L 321, 6.12.2003., str. 64.).</p> <p>(4) Odluka Vijeća 2008/206/PUP od 3. ožujka 2008. o kontrolnim mjerama i kaznenim odredbama za novu psihoaktivnu tvar 1-benzilpiperazin (BZP) (SL L 63, 7.3.2008., str. 45.).</p> <p>(5) Odluka Vijeća 2010/759/EU od 2. prosinca 2010. o uvođenju kontrolnih mjera za 4-metilmetkatinon (mefedron) (SL L 322, 8.12.2010., str. 44.).</p> <p>(6) Provedbena odluka Vijeća (EU) 2015/1873 od 8. listopada 2015. o podvrgavanju tvari 4-metil-5-(4-metilfenil)-4,5-dihidrooksazol-2-amin (4,4'-DMAR) i 1-cikloheksil-4-(1,2-difeniletil)piperazin (MT-45) kontrolnim mjerama (SL L 275, 20.10.2015., str. 32.).</p> <p>(7) Provedbena odluka Vijeća (EU) 2015/1874 od 8. listopada 2015. o podvrgavanju 4-metilamfetamina kontrolnim mjerama (SL L 275, 20.10.2015., str. 35.).</p> <p>(8) Provedbena odluka Vijeća (EU) 2015/1875 od 8. listopada 2015. o podvrgavanju tvari 4-jodo-2,5-dimetoksi-N-</p>			<p>Alphameprodine</p> <p>α-3-etil-1-metil-4-fenil-4-propionokspiperidin</p> <p>α-3-ethyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine</p> <p>alfametadol</p> <p>Alphamethadol</p> <p>α-6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol</p> <p>α-6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol</p> <p>alfa-metilfentanil</p> <p>Alpha-methylfentanyl</p> <p>N-[1-(α-metilfenetil)-4-piperidil]propionanilid</p> <p>N-[1-(α-methylphenethyl)-4-piperidyl]propionanilide</p> <p>alfa-metiltiofentanil</p> <p>Alpha-methylthiofentanyl</p> <p>N-[1-[1-metil-2-(2-tienil)etil]-4-piperidil]propionanilid</p> <p>N-[1-[1-methyl-2-(2-thienyl)ethyl]-4-</p>
---	--	--	--

<p>(2-metoksibenzil)fenetilamin (25I-NBOMe), 3,4-dikloro-N-[[1-(dimetilamino)cikloheksil]metil]benzamid (AH-7921), 3,4-metilendioksirovaleron (MDPV) i 2-(3-metoksifenil)-2-(etilamino)cikloheksanon (metoksetamin) kontrolnim mjerama (<u>SL L 275, 20.10.2015., str. 38.</u>).</p> <p>(9) Provedbena odluka Vijeća (EU) 2015/1876 od 8. listopada 2015. o podvrgavanju 5-(2-aminopropil)indola kontrolnim mjerama (<u>SL L 275, 20.10.2015., str. 43.</u>).</p> <p>(10) Provedbena odluka Vijeća (EU) 2016/1070 od 27. lipnja 2016. o podvrgavanju tvari 1-fenil-2-(pirolidin-1-il)pentan-1-on (α-pirolidinovalorofenon, α-PVP) kontrolnim mjerama (<u>SL L 178, 2.7. 2016., str. 18.</u>).</p> <p>(11) Provedbena odluka Vijeća (EU) 2017/369 od 27. veljače 2017. o podvrgavanju tvari metil 2-[[1-(cikloheksilmetil)-1H-indol-3-karbonil]amino]-3,3-dimetilbutanoata (MDMB-CHMICA) kontrolnim mjerama (<u>SL L 56, 3.3.2017., str. 210.</u>).</p> <p>(12) Provedbena odluka Vijeća (EU) 2017/1774 od 25. rujna 2017. o podvrgavanju tvari N-(1-fenilpiperidin-4-il)-N-fenilakrilamida (akriloilfentanila)</p>			<p>piperidyl]propionanilide</p> <p>alfaprodin</p> <p>Alphaprodine</p> <p>α-1,3-dimetil-4-fenil-4-propionokspiperidin</p> <p>α-1,3-dimethyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine</p> <p>alfentanil</p> <p>Alfentanil</p> <p>N-[1-[2-(4-etil-4,5-dihidro-5-okso-1H-tetrazol-1-il)etil]-4-(metoksimetil)-4-piperidinil]-N-fenilpropanamid</p> <p>N-[1-[2-(4-ethyl-4,5-dihydro-5-oxo-1H-tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)-4-piperidinyl]-N-phenylpropanamide</p> <p>alilprodin</p> <p>Allylprodine</p> <p>3-alil-1-metil-4-fenil-4-propionokspiperidin</p> <p>3-allyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine</p> <p>anileridin</p>
--	--	--	--

<p>kontrolnim mjerama (SL L 251, 29.9.2017., str. 21.).</p>			<p>Anileridine</p> <p>etilni ester 1-p-aminofenetil-4-fenilpiperidin-4-karboksilne kiseline</p> <p>1-p-aminophenethyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester</p> <p>benzetidin</p> <p>Benzethidine</p> <p>etilni ester 1-(2-benziloksietil)-4-fenilpiperidin-4-karboksilne kiseline</p> <p>1-(2-benzyloxyethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester</p> <p>benzilmorfin</p> <p>Benzylmorphine</p> <p>3-benzilmorfin</p> <p>3-benzylmorphine</p> <p>betacetilmetadol</p> <p>Betacetylmethadol</p> <p>β-3-acetoksi-6-dimetilamino-4,4-difenilheptan</p> <p>β-3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane</p>
---	--	--	---

			<p>beta-hidroksi-3-metilfentanil</p> <p>Beta-hydroxy-3-methylfentanyl</p> <p>N-[1-(β-hidroksifenetil)-3-metil-4-piperidil]propionanilid</p> <p>N-[1-(β-hydroxyphenethyl)-3-methyl-4-piperidyl]propionanilide</p> <p>beta-hidroksifentanil</p> <p>Beta-hydroxyfentanyl</p> <p>N-[1-(β-hidroksifenetil)-4-piperidil]propionanilid</p> <p>N-[1-(β-hydroxyphenethyl)-4-piperidyl]propionanilide</p> <p>betameprodin</p> <p>Betameprodine</p> <p>β-3-etil-1-metil-4-fenil-4-propionokspiperidin</p> <p>β-3-ethyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine</p> <p>betametadol</p> <p>Betamethadol</p>
--	--	--	---

			<p>β-6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol</p> <p>β-6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol</p> <p>betaprodin</p> <p>Betaprodine</p> <p>β-1,3-dimetil-4-fenil-4-propionokspiperidin</p> <p>β-1,3-dimetil-4-fenil-4-propionokspiperidin</p> <p>bezitramid</p> <p>Bezitramide</p> <p>1-(3-cijano-3,3-difenilpropil)-4-(2-okso-3-propionil-1-benzimidazolil)piperidin</p> <p>1-(3-cyano-3,3-difenilpropil)-4-(2-okso-3-propionil-1-benzimidazolil)piperidin</p> <p>dekstromoramid</p> <p>Dextromoramide</p> <p>(+)-4-[2-metil-4-okso-3,3-difenil-4-(1-pirolidinil)butil]morfolin</p> <p>(+)-4-[2-metil-4-okso-3,3-difenil-4-(1-pirolidinil)butil]morfolin</p>
--	--	--	--

			<p>dezomorfin</p> <p>Desomorphine</p> <p>dihidrodeoksimorfin</p> <p>dihydrodeoxymorphine</p> <p>diampromid</p> <p>Diampromide</p> <p>N-[2-(metilfenetilamino)propil]propionanilid</p> <p>N-[2-(methylphenethylamino)propyl]propionanilide</p> <p>dietiltiambuten</p> <p>Diethylthiambutene</p> <p>3-dietilamino-1,1-di(2'-tienil)-1-buten</p> <p>3-diethylamino-1,1-di(2'-thienyl)-1-butene</p> <p>difenoksilat</p> <p>Diphenoxylate</p> <p>etilni ester 1-(3-cijano-3,3-difenilpropil)-4-fenilpiperidin-4-karboksilne kiseline</p> <p>1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester</p>
--	--	--	--

			<p>difenoksin</p> <p>Difenoxin</p> <p>1-(3-cijano-3,3-difenilpropil)-4-fenilizonipekotinska kiselina</p> <p>1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylisonipecotic acid</p> <p>dihidroetorfin</p> <p>Dihydroetorphine</p> <p>7,8-dihidro-7α-[1-(R)-hidroksi-1-metilbutil]-6,14-endo-etanotetrahidrooripavin</p> <p>7,8-dihydro-7α-[1-(R)-hydroxy-1-methylbutyl]-6,14-endo-ethanotetrahydrooripavine</p> <p>dihidromorfin</p> <p>Dihydromorphine</p> <p>dimenoksadol</p> <p>Dimenoxadol</p>
--	--	--	--

			<p>2-dimetilaminoetil-2-etoksi-1,1-difenilacetat</p> <p>2-dimethylaminoethyl 2-ethoxy-1,1-diphenylacetate</p> <p>dimepheptanol</p> <p>Dimepheptanol</p> <p>6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol</p> <p>6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol</p> <p>dimetiltiambuten</p> <p>Dimethylthiambutene</p> <p>3-dimetilamino-1,1-di(2'-tienil)-1-buten</p> <p>3-dimethylamino-1,1-di(2'-thienyl)-1-butene</p> <p>dioksafetil-butirat</p> <p>Dioxaphetyl butyrate</p> <p>etil-4-morfolino-2,2-difenilbutirat</p> <p>ethyl 4-morpholino-2,2-diphenylbutyrate</p> <p>dipipanon</p> <p>Dipipanone</p> <p>4,4-difenil-6-piperidin-3-heptanon</p>
--	--	--	---

		<p>4,4-diphenyl-6-piperidine-3-heptanone</p> <p>drotebanol</p> <p>Drotebanol</p> <p>3,4-dimetoksi-17-metilmorfinan-6β,14-diol</p> <p>3,4-dimethoxy-17-methylmorphinan-6β,14-diol</p> <p>ekgonin</p> <p>Ecgonine</p> <p>njegovi esteri i derivati koji se mogu prevesti u ekgonin i kokain</p> <p>its esters and derivatives which are convertible to ecgonine and cocaine</p> <p>etilmetiltiambuten</p> <p>Ethylmethylthiambutene</p> <p>3-etilmetilamino-1,1-di(2'-tienil)-1-buten</p> <p>3-ethylmethylamino-1,1-di(2'-thienyl)-1-butene</p> <p>etokseridin</p> <p>Etoxeridine</p>
--	--	---

			<p>etilni ester 1-[2-(2-hidroksietoksi)etil]-4-fenilpiperidin-4-kerboksilne kiseline</p> <p>1-[2-(2-hydroxyethoxy)ethyl]-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester</p> <p>etonitazen</p> <p>Etonitazene</p> <p>1-dietilaminoetil-2-p-etoksibenzil-5-nitrobenzimidazol</p> <p>1-diethylaminoethyl-2-p-ethoxybenzyl-5-nitrobenzimidazole</p> <p>etorfin</p> <p>Etorphine</p> <p>tetrahidro-7α-(1-hidroksi-1-metilbutil)-6,14-endo-etenooripavin</p> <p>tetrahydro-7α-(1-hydroxy-1-methylbutyl)-6,14-endo-ethenooripavine</p> <p>fenadokson</p> <p>Phenadoxone</p> <p>6-morfolino-4,4-difenil-3-heptanon</p> <p>6-morpholino-4,4-diphenyl-3-heptanone</p>
--	--	--	---

		fenampromid Phenampromide N-(1-metil-2-piperidinoetil)propionanilid N-(1-methyl-2-piperidinoethyl)propionanilide fenazocin Phenazocine 2'-hidroksi-5,9-dimetil-2-fenetil-6,7- benzomorfan 2'-hydroxy-5,9-dimethyl-2-phenethyl-6,7- benzomorphan fenomorfan Phenomorphan 3-hidroksi-N-fenetilmorfinan 3-hydroxy-N-phenethylmorphinan fenoperidin Phenoperidine etilni ester 1-(3-hidroksi-3-fenilpropil)-4- fenilpiperidin-4-karboksilne kiseline
--	--	---

		<p>1-(3-hydroxy-3-phenylpropyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester</p> <p>fentanil</p> <p>Fentanyl</p> <p>1-fenetil-4-N-propionilanilinopiperidin</p> <p>1-phenethyl-4-N-propionylanilinopiperidine</p> <p>furetidin</p> <p>Furethidine</p> <p>etilni ester 1-(2-tetrahidrofurfuriloksietil)-4-fenilpiperidin-4-karboksilne kiseline</p> <p>1-(2-tetrahidrofurfuryloxyethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester</p> <p>heroin</p> <p>Heroin</p> <p>diacetilmorfin</p> <p>diacetylmorphine</p> <p>hidrokodon</p> <p>Hydrocodone</p> <p>dihidrokodeinon</p>
--	--	---

			<p>dihydrocodeinone</p> <p>hidroksipetidin</p> <p>Hydroxypethidine</p> <p>etilni ester 4-m-hidroksifenil-1-metilpiperidin-4-karboksilne kiseline</p> <p>4-m-hydroxyphenyl-1-methylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester</p> <p>hidromorfinol</p> <p>Hydromorphinol</p> <p>14-hidroksidihidromorfin</p> <p>14-hydroxydihydromorphine</p> <p>hidromorfon</p> <p>Hydromorphone</p> <p>dihidromorfinon</p> <p>dihydromorphinone</p> <p>izometadon</p> <p>Isomethadone</p> <p>6-dimetilamino-5-metil-4,4-difenil-3-</p>
--	--	--	---

			<p>heksanon</p> <p>6-dimethylamino-5-methyl-4,4-diphenyl-3-hexanone</p> <p>ketobemidon</p> <p>Ketobemidone</p> <p>4-m-hidroksifenil-1-metil-4-propionilpiperidin</p> <p>4-m-hydroxyphenyl-1-methyl-4-propionylpiperidine</p> <p>klonitazen</p> <p>Clonitazene</p> <p>2-(p-klorbenzil)-1-dietilaminoetil-5-nitrobenzimidazol</p> <p>2-(p-chlorobenzyl)-1-diethylaminoethyl-5-nitrobenzimidazole</p> <p>kodoksim</p> <p>Codoxime</p> <p>dihidrokodeinon-6-karboksimetiloksim</p> <p>dihydrocodeinone-6-carboxymethyloxime</p> <p>koka, lišće</p>
--	--	--	--

			<p>(Erythroxylon coca)</p> <p>Coca leaf</p> <p>kokain</p> <p>Cocaine</p> <p>metilni ester benzoilekgonina*</p> <p>methyl ester of benzoylecgonine*</p> <p>konoplja (Cannabis sativa) (marihuana), smola konoplje (hašiš), te ekstrakti i tinkture konoplje</p> <p>Cannabis and cannabis resin and extracts and tinctures of cannabis</p> <p>konoplja (Cannabis sativa) i smola konoplje</p> <p>Indian hemp and resin of Indian hemp</p> <p>levofenacilmorfan</p> <p>Levophenacilmorphan</p> <p>(-)-3-hidroksi-N-fenacilmorfinan</p> <p>(-)-3-hydroxy-N-phenacilmorphinan</p>
--	--	--	---

			<p>levometorfan*</p> <p>Levomethorphan*</p> <p>(-)-3-metoksi-N-metilmorfinan</p> <p>(-)-3-methoxy-N-methylmorphinan</p> <p>levomoramid</p> <p>Levomoramide</p> <p>(-)-4-[2-metil-4-okso-3,3-difenil-4-(1-pirolidinil)butil]morfolin</p> <p>(-)-4-[2-methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidiny)butyl]morpholine</p> <p>levorfanol*</p> <p>Levorphanol*</p> <p>(-)-3-hidroksi-N-metilmorfinan</p> <p>(-)-3-hydroxy-N-methylmorphinan</p> <p>makova slama, koncentrat</p> <p>Concentrate of poppy straw</p> <p>Materijal koji nastaje kada makova slama uđe u postupak koncentracije alkaloida</p>
--	--	--	--

		<p>the material arising when poppy straw has entered into a process for the concentration of its alkaloids</p> <p>metadon</p> <p>Methadone</p> <p>6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanon</p> <p>6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanone</p> <p>metadonski međuprodukt</p> <p>Methadone intermediate</p> <p>4-cijano-2-dimetilamino-4,4-difenilbutan</p> <p>4-cyano-2-dimethylamino-4,4-diphenylbutane</p> <p>metazocin</p> <p>Metazocine</p> <p>2'-hidroksi-2,5,9-trimetil-6,7-benzomorfan</p> <p>2'-hydroxy-2,5,9-trimethyl-6,7-benzomorphan</p> <p>metildezorfm</p> <p>Methyldesorphine</p> <p>6-metil-Δ6-deoksimorfin</p>
--	--	--

			<p>6-methyl-Δ6-deoxymorphine</p> <p>metildihidromorfin</p> <p>Methyldihydromorphine</p> <p>6-metildihidromorfin</p> <p>6-methyldihydromorphine</p> <p>3-metilfentanil</p> <p>3-methylfentanyl</p> <p>N-(3-metil-1-fenetil-4-piperidil)propionanilid</p> <p>N-(3-methyl-1-phenethyl-4-piperidyl)propionanilide</p> <p>3-metiltiofentanil</p> <p>3-methylthiofentanyl</p> <p>N-[3-metil-1-[2-(2-tienil)etil]-4-piperidil]propionanilid</p> <p>N-[3-methyl-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide</p> <p>metopon</p> <p>Metopon</p>
--	--	--	---

			<p>5-metildihidromorfinon</p> <p>5-methyldihydromorphinone</p> <p>mirofin</p> <p>Myrophine</p> <p>miristolbenzilmorfin</p> <p>myristylbenzylmorphine</p> <p>moramidski međuprodukt</p> <p>Moramide intermediate</p> <p>2-metil-3-morfolino-1,1-difenilpropankarboksilna kiselina</p> <p>2-methyl-3-morpholino-1,1-diphenylpropanecarboxylic acid</p> <p>morferidin</p> <p>Morpheridine</p> <p>etilni ester 1-(2-morfolinoetil)-4-fenilpiperidin-4-karboksilne kiseline</p> <p>1-(2-morpholinoethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester</p> <p>morfin</p>
--	--	--	--

			<p>Morphine</p> <p>(5α,6α)-7,8-didehidro-4,5-epoksi-17-metilmorfinan-3,6-diol</p> <p>(5α,6α)-7,8-didehydro-4,5-epoxy-17-methylmorphinan-3,6-diol</p> <p>morfm-metbromid i drugi derivati morfina s petovalentnim dušikom posebice uključujući derivate morfm-N-oksida, od kojih je jedan i kodein-N-oksid</p> <p>Morphine methobromide and other pentavalent nitrogen morphine derivatives including in particular the morphine-N-oxide derivatives, one of which is codeine-N-oxide</p> <p>morfm-N-oksid</p> <p>Morphine-N-oxide</p> <p>MPPP</p> <p>MPPP</p>
--	--	--	---

			<p>1-metil-4-fenil-4-piperidinol-propionat (ester)</p> <p>1-methyl-4-phenyl-4-piperidinol propionate (ester)</p> <p>MT-45 (IC-6)</p> <p>MT-45 (IC-6)</p> <p>1-cikloheksil-4-(1,2-difeniletıl)piperazin</p> <p>1-cyclohexyl-4-(1,2-diphenylethyl)piperazine</p> <p>nikomorfin</p> <p>Nicomorphine</p> <p>3,6-dinikotinilmorfin</p> <p>3,6-dinicotinylmorphine</p> <p>noracimetadol</p> <p>Noracymethadol</p> <p>(±)-α-3-acetoksi-6-metilamino-4,4-difenilheptan</p> <p>(±)-α-3-acetoxy-6-methylamino-4,4-diphenylheptane</p> <p>norlevorfanol</p> <p>Norlevorphanol</p>
--	--	--	--

			(-)-3-hidroksimorfinan (-)-3-hydroxymorphinan normetadon Normethadone 6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heksanon 6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-hexanone normorfm Normorphine demetilmorfin demethylmorphine norpipanon Norpipanone 4,4-difenil-6-piperidino-3-heksanon 4,4-diphenyl-6-piperidino-3-hexanone oksikodon Oxycodone 14-hidroksidihidrokodeinon
--	--	--	--

			14-hydroxydihydrocodeinone oksimorfon Oxymorphone 14-hidroksidihidromorfinon 14-hydroxydihidromorfinone opij (opijum) Opium para-fluorfentanil Para-fluorofentanyl 4'-fluor-N-(1-fenetil-4-piperidil)propionanilid 4'-fluoro-N-(1-phenethyl-4-piperidyl)propionanilide PEPAP PEPAP 1-fenetil-4-fenil-4-piperidinol-acetat (ester)
--	--	--	--

			<p>1-phenethyl-4-phenyl-4-piperidinol acetate (ester)</p> <p>petidin</p> <p>Pethidine</p> <p>etilni ester 1-metil-4-fenilpiperidin-4-karboksilne kiseline</p> <p>1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester</p> <p>petidinski međuprodukt A</p> <p>Pethidine intermediate A</p> <p>4-cijano-1-metil-4-fenilpiperidin</p> <p>4-cyano-1-methyl-4-phenylpiperidine</p> <p>petidinski međuprodukt B</p> <p>Pethidine intermediate B</p> <p>etilni ester 4-fenilpiperidin-4-karboksilne kiseline</p> <p>4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester</p> <p>petidinski međuprodukt C</p> <p>Pethidine intermediate C</p>
--	--	--	--

			<p>1-metil-4-fenilpiperidine-4-karboksilna kiselina</p> <p>1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid</p> <p>piminodin</p> <p>Piminodine</p> <p>etilni ester 4-fenil-1-(3-fenilaminopropil)piperidin-4-karboksilne kiseline</p> <p>4-phenyl-1-(3-phenylaminopropyl)piperidine-4-carboxylic acid ethyl ester</p> <p>piritramid</p> <p>Piritramide</p> <p>amid 1-(3-cijano-3,3-difenilpropil)-4-(1-piperidino)piperidine-4-karboksilne kiseline</p> <p>1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-(1-piperidino)piperidine-4-carboxylic acid amide</p> <p>proheptazin</p> <p>Proheptazine</p> <p>1,3-dimetil-4-fenil-4-propionoksiazacikloheptan</p>
--	--	--	---

			<p>1,3-dimethyl-4-phenyl-4-propionoxyazacycloheptane</p> <p>properidin</p> <p>Properidine</p> <p>izopropilni ester 1-metil-4-fenilpiperidin-4-karboksilne kiseline</p> <p>1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid isopropyl ester</p> <p>racemotorfan</p> <p>Racemethorphan</p> <p>(±)-3-metoksi-N-metilmorfman</p> <p>(±)-3-methoxy-N-methylmorphinan</p> <p>racemoramid</p> <p>Racemoramide</p> <p>(±)-4-[2-metil-4-okso-3,3-difenil-4-(1-pirolidinil)butil]morfolin</p> <p>(±)-4-[2-methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidinyl)butyl]morpholine</p> <p>racemorfan</p>
--	--	--	---

			<p>Racemorphan</p> <p>(±)-3-hidroksi-N-metilmorfinan</p> <p>(±)-3-hydroxy-N-methylmorphinan</p> <p>remifentanil</p> <p>Remifentanil</p> <p>metilni ester 1-(2-metoksikarboniletil)-4-(fenilpropionilamino)piperidin-4-karboksilne kiseline</p> <p>1-(2-methoxycarbonylethyl)-4-(phenylpropionylamino)piperidine-4-carboxylic acid methyl ester</p> <p>sufentanil</p> <p>Sufentanil</p> <p>N-[4-(metoksimetil)-1-[2-(2-tienil)etil]-4-piperidil]propionanilid</p> <p>N-[4-(methoxymethyl)-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide</p> <p>tebain</p> <p>Thebaine</p>
--	--	--	--

			<p>tapentadol</p> <p>Tapentadol</p> <p>3-[(1R,2R)-3-(dimetilamino)-1-etil-2-metilpropil]fenol</p> <p>3-[(1R,2R)-3-(dimethylamino)-1-ethyl-2-methylpropyl]phenol</p> <p>tebakon</p> <p>Thebacon</p> <p>acetildihidrokodeinon</p> <p>acetyldihydrocodeinone</p> <p>tilidin</p> <p>Tilidine</p> <p>(±)-etil-trans-2-(dimetilamino)-1-fenil-3-cikloheksen-1-karboksilat</p> <p>(±)-ethyl-trans-2-(dimethylamino)-1-phenyl-3-cyclohexene-1-carboxylate</p> <p>tiofentanil</p> <p>Thiofentany</p>
--	--	--	---

		<p>N-[1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilid</p> <p>N-[1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide</p> <p>trimeperidin</p> <p>Trimeperidine</p> <p>1,2,5-trimetil-4-fenil-4-propionoksipiperidin</p> <p>1,2,5-trimethyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine</p> <p>Odjeljak 1. uključuje i izomere (osim onih izrijekom isključenih) droga navedenih u ovom odjeljku kad je god postojanje takvih izomera moguće u okviru navedenoga kemijskog imena; estere i etere (osim onih koji se pojavljuju u drugim odjeljcima) droga u ovom odjeljku kad je god njihovo postojanje moguće; soli droga navedenih u ovom odjeljku, uključujući soli estera, etera i izomera kako je prethodno navedeno, kad je god postojanje takvih soli moguće.</p> <p>*Dekstrometorfan ((+)-3-metoksi-N-metilmorfinan) i dekstorfan ((+)-3-hidroksi-N-metilmorfman) su izomeri izrijekom isključeni iz Odjeljka 1.</p>
--	--	--

		Nije preuzeto	Bit će preuzeto u: Izmjene i dopune Popisa droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti droga te tvari koje se mogu uporabiti za izradu droga (26.11.2018)
--	--	---------------	---