#### Predkladacia správa

Návrh zákona sa predkladá na základe Plánu legislatívnych úloh vlády Slovenskej republiky na rok 2018. V Pláne legislatívnych úloh vlády Slovenskej republiky na rok 2018 je zaradený na rokovanie vlády SR v decembri 2018 pod bodom 8 s odôvodnením, že bude predložený na implementáciu očakávaných nových vykonávacích rozhodnutí Rady (EÚ). S prihliadnutím na potrebu prebrať smernicu Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/2103 z 15. novembra 2017 do 23. novembra 2018 a na základe uznesenia vlády SR zo dňa 14.3.2018 Ministerstvo zdravotníctva SR legislatívny proces začalo skôr ako bolo pôvodne plánované.

Cieľom návrhu zákona je

- prebrať smernicu Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/2103 z 15. novembra 2017, ktorou sa mení rámcové rozhodnutie Rady 2004/757/SVV s cieľom zahrnúť nové psychoaktívne látky do vymedzenia pojmu drogy a ktorou sa zrušuje rozhodnutie Rady 2005/387/SVV,

- zrušiť lehotu šiestich rokov na preukázanie, či riziková látka má vlastnosti omamnej látky alebo psychotropnej látky,

- doplniť prílohu č. 1 o jednu omamnú látku I. skupiny na základe vykonávacieho rozhodnutia Rady (EÚ) č. 2017/2170 z 15. novembra 2017 o podrobení N-fenyl-N-[1-(2-fenyletyl)-piperidín-4-yl]furán-2-karboxamidu (furanylfentanylu) kontrolným opatreniam,

- doplniť prílohu č. 1 o ďalšie štyri omamné látky a o šesť psychotropných látok na základe rozhodnutia prijatého na 61. zasadnutí Komisie pre omamné látky Úradu OSN pre omamné látky a kriminalitu (UNODC - United Nations Office on Drugs and Crime) dňa 14. marca 2018,

- preradiť jednu psychotropnú látku z II. skupiny do I. skupiny na základe rozhodnutia prijatého na 61. zasadnutí Komisie pre omamné látky Úradu OSN pre omamné látky a kriminalitu (UNODC - United Nations Office on Drugs and Crime) dňa 14. marca 2018,

- doplniť prílohu č. 1 o jednu omamnú látku I. skupiny a jednu psychotropnú látku I. skupiny na základe prílohy rámcového rozhodnutia Rady 2004/757/SVV v platnom znení.

Prebratím smernice č. 2017/2103 sa má zabezpečiť, aby sa nová psychoaktívna látka, ktorá bude podliehať kontrolným opatreniam na základe delegovaného aktu Európskej komisie vydaného podľa osobitných predpisov Európskej únie považovala za omamnú látku alebo psychotropnú látku a podliehala trestno-právnej zodpovednosti aj v prípade, ak nie je ešte zaradená do žiadnej z troch skupín omamných látok alebo psychotropných látok uvedených v prílohe č. 1 zákona č. 139/1998 Z. z. o omamných látkach, psychotropných látkach a prípravkoch v znení neskorších predpisov.

Návrh zákona prispeje k zvýšeniu sociálnej ochrany obyvateľstva a k prevencii vzniku závislosti od užívania omamných látok a psychotropných látok vrátane prevencie liečby zdravotných následkov osôb závislých od užívania týchto látok tým, že bude pružnejšie trestno-právne postihovať nezákonnú činnosť subjektov zameraných na nezákonnú výrobu a predaj omamných látok a psychotropných látok.

Návrh zákona nemá vplyvy na rozpočet verejnej správy, vplyvy na podnikateľské prostredie, sociálne vplyvy, vplyvy na životné prostredie, vplyvy na informatizáciu spoločnosti, ani vplyvy na služby verejnej správy pre občana.

Nie je dôvod nesprístupňovania návrhu zákona.

Návrh zákona bol dňa 15. mája 2018 prerokovaný Legislatívnou radou vlády Slovenskej republiky ako stáleho poradného a koordinačného orgánu vlády pre oblasť legislatívy , pričom všetky jej pripomienky a  odporúčania boli do návrhu zapracované.

Návrh zákona bol predmetom medzirezortného pripomienkového konania.

Návrh zákona nemá byť predmetom vnútrokomunitárneho pripomienkového konania, pretože sa vzťahuje na harmonizovanú oblasť práva Európskej únie.

Navrhuje sa účinnosť s ohľadom na dĺžku legislatívneho procesu a vzhľadom na stanovený termín prebratia smernice Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/2103 z 15. novembra 2017 do 23. novembra 2018 .