**Vyhodnotenie medzirezortného pripomienkového konania**

Zákon, ktorým sa mení a dopĺňa zákon č. 139/1998 Z. z. o omamných látkach, psychotropných látkach a prípravkoch v znení neskorších predpisov

|  |  |
| --- | --- |
| Spôsob pripomienkového konania |  |
| Počet vznesených pripomienok, z toho zásadných | 19 /1 |
| Počet vyhodnotených pripomienok | 19 |
|  |  |
| Počet akceptovaných pripomienok, z toho zásadných | 18 /1 |
| Počet čiastočne akceptovaných pripomienok, z toho zásadných | 0 /0 |
| Počet neakceptovaných pripomienok, z toho zásadných | 1 /0 |
|  |  |
| Rozporové konanie (s kým, kedy, s akým výsledkom) |  |
| Počet odstránených pripomienok |  |
| Počet neodstránených pripomienok |  |

Sumarizácia vznesených pripomienok podľa subjektov

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Č.** | **Subjekt** | **Pripomienky do termínu** | **Pripomienky po termíne** | **Nemali pripomienky** | **Vôbec nezaslali** |
| 1. | Ministerstvo dopravy a výstavby Slovenskej republiky | 10 (10o,0z) | 0 (0o,0z) |  |  |
| 2. | Ministerstvo práce, sociálnych vecí a rodiny Slovenskej republiky | 2 (2o,0z) | 0 (0o,0z) |  |  |
| 3. | Ministerstvo školstva, vedy, výskumu a športu Slovenskej republiky | 1 (1o,0z) | 0 (0o,0z) |  |  |
| 4. | Ministerstvo vnútra Slovenskej republiky | 1 (0o,1z) | 0 (0o,0z) |  |  |
| 5. | Odbor aproximácie práva sekcie vládnej legislatívy Úradu vlády SR | 4 (4o,0z) | 0 (0o,0z) |  |  |
| 6. | Verejnosť | 1 (1o,0z) | 0 (0o,0z) |  |  |
| 7. | Národná banka Slovenska | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 8. | Úrad jadrového dozoru Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 9. | Národný bezpečnostný úrad | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 10. | Ministerstvo kultúry Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 11. | Štatistický úrad Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 12. | Ministerstvo obrany Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 13. | Ministerstvo financií Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 14. | Úrad priemyselného vlastníctva Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 15. | Protimonopolný úrad Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 16. | Ministerstvo hospodárstva Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 17. | Ministerstvo pôdohospodárstva a rozvoja vidieka Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 18. | Úrad pre normalizáciu, metrológiu a skúšobníctvo Slovenskej republiky (Úrad vlády Slovenskej republiky, odbor legislatívy ostatných ústredných orgánov štátnej správy) | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 19. | Generálna prokuratúra Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 20. | Ministerstvo životného prostredia Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 21. | Asociácia zamestnávatelských zväzov a združení Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 22. | Ministerstvo investícií, regionálneho rozvoja a informatizácie Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) | x |  |
| 23. | Ministerstvo spravodlivosti Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 24. | Ministerstvo zdravotníctva Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 25. | Úrad vlády Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 26. | Úrad pre verejné obstarávanie | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 27. | Úrad pre normalizáciu, metrológiu a skúšobníctvo Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 28. | Úrad geodézie, kartografie a katastra Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 29. | Správa štátnych hmotných rezerv Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 30. | Najvyšší kontrolný úrad Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 31. | Najvyšší súd Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 32. | Národná rada Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 33. | Kancelária Ústavného súdu Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 34. | Slovenská poľnohospodárska a potravinárska komora | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 35. | Združenie miest a obcí Slovenska | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 36. | Splnomocnenec vlády Slovenskej republiky pre rómske komunity | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 37. | Konfederácia odborových zväzov Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 38. | Republiková únia zamestnávateľov | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 39. | Úrad pre dohľad nad zdravotnou starostlivosťou | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 40. | Konferencia biskupov Slovenska | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 41. | Ministerstvo zahraničných vecí a európskych záležitostí Slovenskej republiky | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
| 42. | Asociácia priemyselných zväzov a dopravy | 0 (0o,0z) | 0 (0o,0z) |  | x |
|  | Spolu | 19 (18o,1z) | 0 (0o,0z) |  |  |

Vyhodnotenie vecných pripomienok je uvedené v tabuľkovej časti.

|  |  |
| --- | --- |
| Vysvetlivky k použitým skratkám v tabuľke: | |
| O – obyčajná | A – akceptovaná |
| Z – zásadná | N – neakceptovaná |
|  | ČA – čiastočne akceptovaná |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Subjekt** | **Pripomienka** | **Typ** | **Vyh.** | **Spôsob vyhodnotenia** |
| **MDaVSR** | **K Čl. I bod 7** V Čl. I bod 7 odporúčame označiť ako bod 5 a body 5 a 6 označiť ako body 6 a 7. | O | A |  |
| **MDaVSR** | **K Čl. I bod 2** V Čl. I bode 2 odporúčame za slovom „piperidín“ vypustiť zátvorku, úvodzovky a bodku, vypustiť úvodzovky pred slovom „Diklazepam“ a zvážiť zátvorku za slovom „diazepín2-ón“. | O | A |  |
| **MDaVSR** | **K Čl. I bod 4 a 7**  V Čl. I bode 4 a 7 odporúčame za slovom „diazepín“ zvážiť zátvorku. | O | A |  |
| **MDaVSR** | **K dôvodovej správe** V osobitnej časti dôvodovej správy k bodom 1 a 8 odporúčame za číslo „2020/1687“ vložiť čiarku a slová „z 2. septembra 2020, ktorou sa mení príloha k rámcovému rozhodnutiu Rady 2004/757/SVV, pokiaľ ide o zahrnutie novej psychoaktívnej látky N, N-dietyl-2-[[4-(1-metyletoxy) fenyl]metyl]-5-nitro-1H-benzimidazol-1- etánamín (izotonitazén) do vymedzenia pojmu drogy“ (Ú. v. EÚ L 379, 13. 11. 2020) (ďalej len „delegovaná smernica Komisie (EÚ) 2021/802 z 12. marca 2021“)“. | O | A |  |
| **MDaVSR** | **K dôvodovej správe** V osobitnej časti dôvodovej správy k bodu 3 a 5 odporúčame slovo „rým“ nahradiť slovom „tým“. | O | A |  |
| **MDaVSR** | **K dôvodovej správe** V osobitnej časti dôvodovej správy odporúčame slová „Svetová zdravotnícke organizácia“ nahradiť slovami „Svetová zdravotnícka organizácia“. | O | A |  |
| **MDaVSR** | **K dôvodovej správe** Vo všeobecnej časti a osobitnej časti dôvodovej správy odporúčame za slovami „pojmu drogy“ vložiť slová „(Ú. v. EÚ L 178, 20. 5. 2021)“. | O | A |  |
| **MDaVSR** | **K dôvodovej správe** Vo všeobecnej časti dôvodovej správy odporúčame medzi vplyvy doplniť aj vplyvy na manželstvo, rodičovstvo a rodinu. | O | A |  |
| **MDaVSR** | **K dôvodovej správe** Vo všeobecnej časti dôvodovej správy odporúčame vypustiť za slovom „podľa“ predložku „s“ a vypustiť slová „sa navrhuje zaradiť do I. skupiny omamných látok“. | O | A |  |
| **MDaVSR** | **K dôvodovej správe** Vo všeobecnej časti dôvodovej správy odporúčame za slovami „z 12. marca 2021“ vložiť čiarku a slová „ktorou sa mení príloha k rámcovému rozhodnutiu Rady 2004/757/SVV, pokiaľ ide o zaradenie nových psychoaktívnych látok metyl-3,3-dimetyl-2-{[1-(pent-4-én-1-yl)-1H-indazol-3-karbonyl]amino}butanoát (MDMB-4en-PINACA) a metyl-2-{[1-(4-fluórbutyl)-1H-indol-3-karbonyl]amino}-3,3-dimetylbutanoát (4F-MDMB-BICA) do vymedzenia pojmu drogy (Ú. v. EÚ L 178, 20. 5. 2021)“. | O | A |  |
| **MPSVRSR** | **K všeobecnej časti dôvodovej správy** Odporúčame doplniť vo všeobecnej časti dôvodovej správy konštatovanie o vplyvoch predkladaného materiálu na manželstvo, rodičovstvo a rodinu. Odôvodnenie: Vo všeobecnej časti dôvodovej správe má predkladateľ uviesť zhodnotenie všetkých vplyvov, ktoré sa hodnotia na základe Jednotnej metodiky na posudzovanie vybraných vplyvov. Predkladateľ v doložke vybraných vplyvov v bode 9. Vybrané vplyvy materiálu zhodnotil vplyvy na manželstvo, rodičovstvo a rodinu. Vo všeobecnej časti dôvodovej správy uvedenie zhodnotenia vplyvov na manželstvo, rodičovstvo a rodinu chýba. | O | A |  |
| **MPSVRSR** | **K doložke vybraných vplyvov** V doložke vybraných vplyvov je potrebné vyplniť aj povinné informácie v bode 8. Preskúmanie účelnosti. Odôvodnenie: V doložke vybraných vplyvov bod 8. Preskúmanie účelnosti je povinnou informáciou podľa aktualizovanej Jednotnej metodiky na posudzovanie vybraných vplyvov, ktorá nadobudla účinnosť dňa 1. júna 2021 (uznesenie vlády Slovenskej republiky č. 234 z 5. mája 2021 k návrhu aktualizácie Jednotnej metodiky na posudzovanie vybraných vplyvov). | O | A |  |
| **MŠVVaŠSR** | **k čl. I bodu 2** Odporúčame za koncovou zátvorkou za slovom "piperidín" vypustiť koncové úvodzovky a bodku a v ďalšom riadku pred slovom "Diklazepam" vypustiť úvodné úvodzovky. Ide o legislatívno-technickú pripomienku. | O | A |  |
| **MVSR** | **prílohe** V prílohe č. 1 „ZOZNAM OMAMNÝCH A PSYCHOTROPNÝCH LÁTOK ZARADENÝCH DO I., II. a III. SKUPINY“ žiadame do „I. SKUPINY“ doplniť nižšie uvedené omamné látky a psychotropné látky: KRATOM (mitragyna speciosa) obsahuje aktívne zložky alkaloidy mitragynín a 7-hydroxymitragynín s potencionálnymi analgetickými, protizápalovými alebo svalovo-relaxačnými účinkami. Tmavozelené listy rastliny sa zvyčajne sušia a drvia na prášok. Dostupné sú aj vo forme pasty, kapsuly či tablety, prípadne sa môže taktiež variť ako čaj. Podľa EMCDDA vyvoláva v prípade kratomu stimulačné účinky, napr.: bdelosť, družnosť, točenie hlavy a znížená motorická koordinácia, už malá dávka s hmotnosťou len pár gramov. Účinky sa zvyčajne prejavia do desiatich minút po požití a môžu trvať až jeden a pol hodiny. Vyššia dávka môže vyvolať účinky podobné ako po užití sedatív s trvaním do šesť hodín. Pravidelné užívanie môže vyvolať vznik závislosti s vedľajšími účinkami, napr.: nevoľnosť až zvracanie, poškodenie pečene, potenie, triaška, nespavosť či halucinácie. Singh a kol. (2014) v svojej štúdii uvádzajú, že z 293 používateľov kratomu viac ako polovica bežných používateľov (> 6 mesiacov užívania) mala diagnostikovanú ťažkú formu závislosti, zatiaľ čo u 45% bola zistená mierna forma závislosti od kratomu. Kratom patrí na zoznam zakázaných látok v Poľsku a v niektorých štátoch USA. V Nemecku a Rakúsku patrí medzi kontrolované látky, ktorých predaj je obmedzený. Navrhované zaradenie – I. skupina, psychotropné látky. METOXYDIFENIDIN (2-MeO-difenidin) (chem.: 1- [1- (2-metoxyfenyl) -2-fenyletyl] piperidín) je tiež známy ako 2-MeO-difenidín, 2-MXP a metoxfenidín. Dostupný je vo forme prášku alebo tabliet. 2-MeO-difenidin. Je štrukturálne podobný fencyklidínu, ktorý je kontrolovaný podľa Prílohy II Dohovoru o psychotropných látkach z roku 1971. Látka ovplyvňuje správanie, vyvoláva útlm, depersonalizáciu, halucinácie, bludy a paranoje. Z fyzických účinkov sa vyskytuje tachykardia, synkopa a hypertermia. Neexistujú žiadne kontrolované štúdie o jeho liečebnom alebo priemyselnom využití. Navrhované zaradenie – I. skupina, omamné látky. HO-PCE (chem.: 3-hydroxyeticyklidín) je syntetická látka z chemickej triedy arylcyklohexylamínov., pričom je vyššia pravdepodobnosť vzniku závislosti ako u difenidínu, efenidínu, DCK alebo ketamínu. Po podaní vyvoláva silné disociačné, halucinogénne a v závislosti od množstva konzumovanej látky utlmujúce alebo stimulujúce účinky, vrátane porúch pamäte od amnézie po tzv. „smrť ega“ (úplná pamäťová disfunkcia krátkodobej aj dlhodobej pamäte, t.j. osoba má zablokované všetky mentálne asociácie, pripojené významy, získané preferencie a hodnotové úsudky, stráca pocit seba samého a neuvedomuje svoju vlastnú existenciu. Neexistujú žiadne kontrolované štúdie o jeho liečebnom alebo priemyselnom využití. Navrhované zaradenie – I. skupina, omamné látky. METOXY - N,N-DIALYLTRYPTAMÍN (5-MeO-DALT) (chem.: N-alyl-N- (2- (5-metoxy-lH-indol-3-yl) etyl) prop-2-en-l-amín) je pevná látka, najčastejšie vo forme kryštalického prášku bielej, sivobielej, sivej alebo svetlohnedej farby s pálením. Zaistené boli aj žlté, fialové alebo zelené tablety. 5-MeO-DALT má chemickú štruktúru podobnú halucinogénu 3- [2- (dimetylamino) etyl] indolu (DMT) uvedenému v zozname I Dohovoru o psychotropných látkach z roku 1971. Účinky 5-MeO-DALT sú podobné ako u iných halucinogénov, napr. DOM a LSD. Neexistujú žiadne kontrolované štúdie o jeho liečebnom alebo priemyselnom využití. Navrhované zaradenie – I. skupina, omamné látky. FLUOROFENMETRAZIN (chem.: 2- (3-fluórfenyl) -3-metylmorfolín) je známy ako 3F-fenmetrazín, 3-FPM, 3-FPH a PAL-593. Dostupný je vo forme bieleho kryštalického prášku, prípadne v tabletách. 3-fluórfenmetrazín je derivát fenmetrazínu, látky amfetamínového typu, ktorý je uvedený v zozname II Dohovoru o psychotropných látkach z roku 1971. U ľudí sú jeho účinky podobné účinkom amfetamínu, t.j. má stimulačné účinky, zvyšuje zhovorčivosť, vyvoláva nespavosť a pod. Medzi nežiaduce fyzické účinky patrí tachykardia, delírium a vznik záchvatov. Neexistujú žiadne kontrolované štúdie o jeho liečebnom alebo priemyselnom využití. Navrhované zaradenie – I. skupina, psychotropné látky. EUTYLON (bk-EBDB alebo n-ethylbutylone), (chem.: β-Keto-1,3-benzodioxolyl-N-ethylbutanamine) je stimulant zo skupiny katinónov dostupný vo forme bielych kryštálov, vôňou pripomína 3-CMC, 4-CMC alebo 3-MMC. Účinky konzumácie eutylonu sú podobné ako u amfetamínov a iných stimulantov, t.j. má stimulujúce účinky, potláča chuť do jedla, spôsobuje dehydratáciu halucinácie, psychózy a záchvaty. Neexistujú žiadne kontrolované štúdie o jeho liečebnom alebo priemyselnom využití. Navrhované zaradenie – I. skupina, psychotropné látky. EFENIDÍN ( NEDPA a EPE),( chem.: N-etyl-α-fenyl-benzeneetanamin, monohydrochlorid) je menej známa nová disociačná látka z triedy diaryletylamínov štrukturálne príbuzný s diaryletylamínmi, napr.: difenidín, metoxfenidín. Účinky konzumácie sú útlm, halucinácie, anestézia, disociačná anestézia (stavy mimo tela), poruchy pamäte atď. Neexistujú žiadne kontrolované štúdie o jeho liečebnom alebo priemyselnom využití. Navrhované zaradenie – I. skupina, omamné látky. MDPEP (chem.: 1-(benzo[d][1,3]dioxol5-yl)-2-(pyrolidin-1- yl)heptan-1-1) je menej známa nová psychoaktívna látka vo forme bielych až hnedastých kryštálov so stimulačným účinkom výraznejším ako α-PVP a pod. Účinky konzumácie sú podobné ako u amfetamínov a iných stimulantov, t.j. má stimulujúce účinky, potláča chuť do jedla, spôsobuje dehydratáciu halucinácie, a pod. Neexistujú žiadne kontrolované štúdie o jeho liečebnom alebo priemyselnom využití. Navrhované zaradenie – I. skupina, psychotropné látky. MXPr (metoxpropamín) (chem.: 2-Oxo-3'-metoxy-PCPr) nová halucinogénna látka z triedy arylcyklohexylamínov s účinkami podobnými o ketamínu a fencyklidínu (PCP). Dostupný je ako biely až hnedastý prášok. K najčastejším prejavom konzumácie MXPr patrí sčervenanie kože, nezrozumiteľná reč, depresia, nespavosť, strata koordinácie, dezorientácia, psychotické epizódy a halucinácie, zhoršené kognitívne funkcie, skreslené vnímanie a pod. Neexistujú žiadne kontrolované štúdie o jeho liečebnom alebo priemyselnom využití. Navrhované zaradenie – I. skupina, psychotropné látky. α-D2PV (chem.: 1,2-difenyl-2-(1-pyrolidinyl)-etanon, monohydrochlorid) je nová psychoaktívna látka dostupná vo forme väčších kryštálov hnedej farby. Okrem stimulačného účinku vyvoláva stratu vedomia a zhoršenie kognitívnych a motorických funkcií ako aj halucinácie opakujúce sa aj v čase, keď látka nebola konzumovaná, tzv. flashback. Neexistujú žiadne kontrolované štúdie o jeho liečebnom alebo priemyselnom využití. Navrhované zaradenie – I. skupina, psychotropné látky. | Z | A |  |
| **OAPSVLÚVSR** | **K doložke zlučiteľnosti:**  1. Doložku zlučiteľnosti žiadame upraviť v súlade s Legislatívnymi pravidlami vlády SR, konkrétne uviesť správne názvy jednotlivých bodov doložky (1. Navrhovateľ zákona, 2. Názov návrhu zákona, 3. Predmet návrhu zákona je-nie je upravený v práve Európskej únie, 5. Návrh zákona je zlučiteľný s právom Európskej únie). Taktiež je potrebné upraviť bod 3 doložky zlučiteľnosti, ktorý obsahuje písmená a) až c). | O | A | Doložka zlučiteľnosti je vypracovaná v súlade s LPV SR a je súčasťou zverejneného materiálu v časti Nepovinné prílohy. |
| **OAPSVLÚVSR** | **K doložke zlučiteľnosti:**  2. Do bodu 3 písm. b) doložky zlučiteľnosti žiadame doplniť aj rámcové rozhodnutie Rady 2004/757/SVV z 25. októbra 2004, ktorým sa stanovujú minimálne ustanovenia o znakoch skutkových podstát trestných činov a trestov v oblasti nezákonného obchodu s drogami (Ú. v. EÚ L 335, 11.11.2004) v platnom znení, spolu s uvedením gestora, keďže problematika návrhu zákona je upravená aj v tomto rámcovom rozhodnutí. Zároveň je potrebné v súvislosti s doplnením tohto rámcového rozhodnutia upraviť aj bod 4 doložky zlučiteľnosti. | O | A |  |
| **OAPSVLÚVSR** | **K doložke zlučiteľnosti:**  3. Pri smernici (EÚ) 2021/802 v bode 3 doložky zlučiteľnosti žiadame uviesť aj jej gestora. | O | A |  |
| **OAPSVLÚVSR** | **K čl. II návrhu zákona:**  V článku II návrhu zákona sa navrhuje účinnosť zákona na 15. december 2021. Predmetom návrhu zákona je aj transpozícia smernice Komisie (EÚ) 2021/802 z 12. marca 2021, ktorou sa mení príloha k rámcovému rozhodnutiu Rady 2004/757/SVV, pokiaľ ide o zaradenie nových psychoaktívnych látok metyl-3,3-dimetyl-2-{[1-(pent-4-én-1-yl)-1H-indazol-3-karbonyl]amino}butanoát (MDMB-4en-PINACA) a metyl-2-{[1-(4-fluórbutyl)-1H-indol-3-karbonyl]amino}-3,3-dimetylbutanoát (4F-MDMB-BICA) do vymedzenia pojmu drogy, ktorej transpozičná lehota uplynie dňa 9. decembra 2021. Žiadame preto upraviť navrhovaný dátum účinnosti zákona v súlade s čl. 2 smernice (EÚ) 2021/802, a to na 9. decembra 2021. | O | A |  |
| **Verejnosť** | **Čl. I** Navrhuje sa do čl. I doplniť tento novelizačný bod, ktorým sa mení zákon č. 139/1998 Z. z.: V § 40 sa slová „vzťahujú všeobecné predpisy o správnom konaní“ nahrádzajú slovami „vzťahuje správny poriadok“. Odôvodnenie: Legislatívno-technická pripomienka. Na správny poriadok (zákon č. 71/1967 Zb.) je potrebné odkazovať pomocou jeho slovného označenia „správny poriadok“, čo explicitne vyplýva aj z bodov 8, 22.9 a 48 prílohy č. 1 k Legislatívnym pravidlám vlády SR. Pojem „všeobecný predpis o správnom konaní“ je nepresný, neurčitý, v rozpore s Legislatívnymi pravidlami vlády SR aj zaužívanou legislatívnou praxou, a preto by sa nemal používať. Súčasne sa tak prispeje k väčšej prehľadnosti a presnosti právneho poriadku. | O | N | Pripomienka je nad rámec novely zákona |