

LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS KANCELIARIJA
SOCIALINĖS POLITIKOS GRUPĖ
PAŽYMA

**LIETUVOS RESPUBLIKOS
VYRIAUSYBĖS KANCELIARIJA**
2020-07-27 Nr. NV-2062
DOKUMENTAS PASIRAŠYTAS
ELEKTRONINIŲ PARAŠŲ
2020-07-27 Nr. NV-2062

**DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS NARKOTINIŲ IR PSICHOTROPINIŲ MEDŽIAGŲ
KONTROLĖS ĮSTATYMO 2, 8, 8¹, 9, 10, 10¹, 10⁴, 12, 13, 14, 15, 16, 21, 21¹, 21⁴, 21⁷ 23
STRAIPSNIŲ, ĮSTATYMO PRIEDO PAKEITIMO IR ĮSTATYMO PAPILDYMO
KETVIRTUOJU² SKIRSNIU ĮSTATYMO PROJEKTO
(TAP Nr. 19-1314(2); TAIS Nr. 19-4589(4))**

2020-07-27 Nr. NV-2062
Vilnius

Projekto rengėjas: Sveikatos apsaugos ministerija.

Projekto tikslas: užtikrinti saugų narkotinių ir psichotropinių medžiagų naudojimą moksliniuose tyrimuose, apsaugoti visuomenę nuo šių medžiagų pateikimo į neteisėtą apyvartą, įteisinant specialųjį leidimą vykdyti mokslinius tyrimus su šiomis medžiagomis.

Dabartinė situacija: Šiuo metu leidžiama naudoti moksliniame tyrime tik į I sąrašą įtrauktas medžiagas. Įstatymas nereglamentuoja į II ir III sąrašą įtrauktų medžiagų naudojimo moksliniams tyrimams. I sąrašą sudaro augalai, narkotinės ir psichotropinės medžiagos, uždrausti vartoti sveikatos priežiūros tikslams dėl žalingų padarinių, kai jais piktnaudžiaujama, II ir III sąrašą sudaro augalai, narkotinės ir psichotropinės medžiagos, vartojami sveikatos priežiūros tikslams, dėl žalingų padarinių, kai šiomis medžiagomis piktnaudžiaujama, pavojingi ir labai pavojingi žmogaus.

Įstatyme nustatyta, kad Vyriausybė nustatyto tvarką dėl leidimo į I sąrašą įtrauktas medžiagas naudoti moksliniams tyrimams. Leidimo išdavimo pagrindai (reikalavimai pareiškėjui, leidimo galiojimo sustabdymo, galiojimo sustabdymo panaikinimo ir leidimo galiojimo panaikinimo pagrindai, sprendimų priėmimo terminai, leidimo turėtojų pareigos bei suteikiamos teisės) nereglamentuoti įstatyminiu lygmeniu, o nustatyti Leidimų mokslinių tyrimų veiklai su medžiagomis, įtrauktomis į I narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašą, išdavimo tvarkos apraše (Vyriausybės 2019 m. vasario 13 d. nutarimas Nr. 146)

Projekto esmė, nauda: siūloma:

- nustatyti, kad juridinis asmuo gali naudoti I, II ir III sąrašų medžiagas moksliniams tyrimams **tik turėdamas specialųjį leidimą**;

- reglamentuoti visų I, II ir III sąrašų medžiagų naudojimo moksliniams tyrimams sąlygas, specialaus leidimo išdavimo pagrindus bei tvarką, specialiojo leidimo pakeitimą, patikslinimą įspėjimą apie galimą specialiojo leidimo galiojimo sustabdymą, sustabdymo panaikinimą, specialiojo leidimo turėtojo teise ir pareigas ir kt.,

- nustatyti reikalavimus juridiniams asmenims, kuriems nereikia specialiojo leidimo vykdyti mokslinį tyrimą su I, II ir III sąrašų medžiagomis: turėti reikalavimus atitinkančias patalpas, paskirti asmenį, atsakingą už šių medžiagų įsigijimą, laikymą ir apskaitą, naudoti tik būtinus medžiagų kiekius ir kt.;

- neįvardyti konkrečios specialųjį leidimą išduodančios institucijos pavedant nustatyti tai Vyriausybei;

- nustatyti reikalavimus pareiškėjui: būti mokslo ir studijų institucija arba turėti sutartį, turėti nustatytus reikalavimus atitinkančias medžiagų laikymo patalpas, turėti mokslinio tyrimo įvertinimą, nurodyti pagrįstus būtinus naudoti moksliniam tyrimui tiriamosios, tarpinės ir pradinės medžiagų kiekius, atitikti neprikaištingos reputacijos reikalavimus ir kt.;

- panaikinti nuostatas dėl licencijos dublikatų ir popierinės formos licencijų išdavimą.

Už specialiojo leidimo išdavimą numatoma imti rinkliavą.

Įstatymo įgyvendinimui reikės **35,2 tūkst. Eur** naujai funkcijai – specialaus leidimo išdavimui.

Nauda: įstatymo nuostatos dėl specialiojo leidimo vykdyti mokslinius tyrimus naudojant į I, II ir III sąrašų įtrauktas medžiagas paskatins medicinai svarbių mokslinių tyrimų plėtrą Lietuvoje, pritrauks užsienio investicijas bei ateityje gali lemti inovatyvių vaistinių preparatų sukūrimą. Taip

pat bus užtikrintas saugus šių medžiagų naudojimas moksliniuose tyrimuose bei visuomenė bus apsaugota nuo šių pavojingų žmogaus sveikatai medžiagų pateikimo į neteisėtą apyvartą.

Derinimas: projektai suderinti su Ekonomikos ir inovacijų ministerija, Finansų ministerija, Švietimo, mokslo ir sporto ministerija, Vidaus reikalų ministerija, Lietuvos Vyriausiojo archyvaro tarnyba, Lietuvos bioetikos komitetu, Lietuvos mokslo taryba, Lietuvos sveikatos mokslų universitetu, Mokslo, inovacijų ir technologijų agentūra, Muitinės departamentu, Policijos departamentu, Valstybine duomenų apsaugos inspekcija, Valstybine maisto ir veterinarijos tarnyba, Vilniaus universitetu ir Valstybine vaistų kontrolės tarnyba. Argumentai dėl Teisingumo ministerijos (dėl institucijos, išduodančios leidimus nurodymo, dėl pereinamojo laikotarpio) ir Narkotikų, tabako ir alkoholio kontrolės departamento (dėl leidimus išduodančios institucijos) pastabų, į kurias neatsižvelgta, pateikti derinimo pažymoje.

Atitiktis Vyriausybės programai: tiesiogiai Vyriausybės programos nuostatų neįgyvendina.

Dalykinio vertinimo išvada: siūlytume patikslinti projektą atsižvelgiant į Vyriausybės kanceliarijos Teisės grupės antrines redakcines pastabas ir svarstyti tarpinstituciniame pasitarime bei Vyriausybės posėdžio B dalyje.

Patarėja

Aurelija Urbonienė