



## LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJA

Biudžetinė įstaiga, Vilniaus g. 33, LT-01506 Vilnius, tel. (8 5) 266 1400,  
faks. (8 5) 266 1402, el. p. ministerija@sam.lt, <http://www.sam.lt>.  
Duomenys kaupiami ir saugomi Juridinių asmenų registre, kodas 188603472

Lietuvos Respublikos Vyriausybei

2020-08- Nr. (1.1.3-25)10-

### **DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS NARKOTINIŲ IR PSICHOTROPINIŲ MEDŽIAGŲ KONTROLĖS ĮSTATYMO 2, 3, 4, 8, 8<sup>1</sup>, 9, 10, 10<sup>1</sup>, 10<sup>4</sup>, 12, 13, 14, 15, 16, 21, 21<sup>1</sup>, 21<sup>4</sup>, 21<sup>7</sup>, 23 STRAIPSNIŲ, ĮSTATYMO PRIEDO PAKEITIMO IR ĮSTATYMO PAPILDYMO KETVIRTUOJU<sup>2</sup> SKIRSNIU ĮSTATYMO PROJEKTO**

Sveikatos apsaugos ministerija pakartotinai teikia Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymo 2, 3, 4, 8, 8<sup>1</sup>, 9, 10, 10<sup>1</sup>, 10<sup>4</sup>, 12, 13, 14, 15, 16, 21, 21<sup>1</sup>, 21<sup>4</sup>, 21<sup>7</sup>, 23 straipsnių, Įstatymo priedo pakeitimo ir Įstatymo papildymo ketvirtuoju<sup>2</sup> skirsniu įstatymo projektą (toliau – Įstatymo projektas) ir jo lydimuosius dokumentus. Įstatymo projektas patikslintas pagal 2020 m. rugpjūčio 4 d. tarpinstituciniame pasitarime (4 klausimas) priimtus sprendimus (atsižvelgta į 2020 m. liepos 23 d. Lietuvos Respublikos Vyriausybės kanceliarijos Teisės grupės išvadą Nr. NV-2044).

Įstatymo projektas parengtas vykdant Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2019 m. vasario 13 d. posėdžio protokolo Nr. 6 26 klausimo 2 punktą, kuriuo Sveikatos apsaugos ministerijai pavesta parengti ir pateikti svarstyti Lietuvos Respublikos Vyriausybei Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymo (toliau – Įstatymas) pakeitimo projektą. Įstatymo projekto pagrindinis tikslas – įstatyminiu lygmeniu reglamentuoti medžiagų, įtrauktų į Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro patvirtintus Narkotinių ir psichotropinių medžiagų I, II ar III sąrašus (toliau – į I, II ir (ar) III sąrašus įtrauktos medžiagos), naudojimo moksliniams tyrimams sąlygas, specialiųjų leidimų naudoti į I, II ir (ar) III sąrašus įtrauktas medžiagas moksliniams tyrimams išdavimo pagrindus, specialiojo leidimo turėtojo teises ir pareigas.

Įstatymo projektu taip pat siekiama panaikinti Įstatymo nuostatas, numatančias privalomą licencijų dublikatų ir popierinės formos licencijų išdavimą.

Įstatymo projekto numatomos teisinio reglamentavimo nuostatos, reglamentuotų klausimų teigiami aspektai ir laukiami rezultatai yra išsamiai aptarti Įstatymo projekto aiškinamajame rašte.

Įstatymo projekto nuostatos neprieštarauja Lietuvos Respublikos Vyriausybės programai.

Įstatymo projektu nėra perkeliama ir (ar) įgyvendinami Europos Sąjungos teisės aktai.

Vadovaujantis 2006 m. gruodžio 12 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvos 2006/123/EB dėl paslaugų vidaus rinkoje 15 straipsnio 7 dalimi, priėmus Įstatymo projektą, Sveikatos apsaugos ministerija per 10 darbo dienų nuo Įstatymo oficialaus paskelbimo pateiks Lietuvos Respublikos ekonomikos ir inovacijų ministerijai Pranešimų ir informacijos apie nustatomus įsisteigimo arba nustatomus ar panaikinamus paslaugų teikimo laisvei taikomus reikalavimus teikimo tvarkos aprašę, patvirtintame Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2001 m. lapkričio 30 d. nutarimu Nr. 1389 „Dėl Pranešimų ir informacijos apie nustatomus įsisteigimo arba nustatomus ar panaikinamus paslaugų teikimo laisvei taikomus reikalavimus teikimo“, nurodytus dokumentus, reikalingus pranešti Europos Komisijai apie Įstatymo projektu nustatomą įpareigojimą pareiškėjui būti tam tikros teisinės formos.

Įstatymo projektas parengtas laikantis Lietuvos Respublikos valstybinės kalbos įstatymo bei Lietuvos Respublikos teisėkūros pagrindų įstatymo reikalavimų ir atitinka bendrinės lietuvių kalbos normas. Įstatymo projekto sąvoka „teisėta narkotinių ir (ar) psichotropinių medžiagų apyvarta“ ir ją įvardijantys terminai aprobuoti Valstybinės lietuvių kalbos komisijos Lietuvos Respublikos terminų banko įstatymo ir jo įgyvendinamųjų teisės aktų nustatyta tvarka.

Įstatymo projektas paskelbtas Lietuvos Respublikos Seimo kanceliarijos Teisės aktų informacinėje sistemoje (TAIS).

Įstatymo projektą parengė Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos Farmacijos politikos skyriaus vyriausioji specialistė, laikinai vykdanči Farmacijos politikos skyriaus vedėjo funkcijas, Anželika Oraitė (tel. (8 5) 266 1443), Farmacijos politikos skyriaus vyriausioji specialistė Gražina Bobelienė (tel. (8 5) 264 8752) ir vyriausioji specialistė Rima Markuvienė (tel. (8 5) 219 3321).

**PRIDEDAMA:**

1. Įstatymo projektas, 14 lapų.
2. Įstatymo projekto lyginamasis variantas, 15 lapų.
3. Įstatymo projekto aiškinamasis raštas, 12 lapų.
4. Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos narkotinių ir psichotropinių medžiagų kontrolės įstatymo 2, 3, 4, 8, 8<sup>1</sup>, 9, 10, 10<sup>1</sup>, 10<sup>4</sup>, 12, 13, 14, 15, 16, 21, 21<sup>1</sup>, 21<sup>4</sup>, 21<sup>7</sup>, 23 straipsnių, Įstatymo priedo pakeitimo ir Įstatymo papildymo ketvirtuoju<sup>2</sup> skirsniu įstatymo projekto pateikimo Lietuvos Respublikos Seimui“ projektas, 1 lapas.

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga