

**EUROPOS PARLAMENTO IR TARYBOS REGLAMENTO (ES) 2017/2101 IR LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS NUTARIMO „DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS VYRIAUSYBĖS 2005 M. GEGUŽĖS 30 D. NUTARIMO NR. 591 „DĖL NARKOTINIŲ IR PSICHOTROPINIŲ MEDŽIAGŲ VARTOJIMO, JO PADARINIŲ, NARKOTINIŲ IR PSICHOTROPINIŲ MEDŽIAGŲ IR JŲ PIRMTAKŲ (PREKURSORIŲ) BEI Į OFICIALŲ SĄRAŠĄ NEĮTRAUKTŲ MEDŽIAGŲ APYVARTOS STEBĖSENOS TVARKOS APRAŠO PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO“ PROJEKTO ATITIKTIES LENTELĖ**

<p>2017 m. lapkričio 15 d. Europos Parlamento ir Tarybos Reglamento (ES) Nr. 2017/2101, kuriuo iš dalies keičiamas Reglamentas (EB) Nr. 1920/2006, kiek tai susiję su keitimusi informacija apie naujas psichoaktyvias medžiagas, ankstyvojo perspėjimo apie jas sistema ir jų keliamos rizikos vertinimo procedūra (OL 2017 L 305, p. 1) (toliau – Reglamentas)</p>	<p>Lietuvos Respublikos Vyriausybės nutarimo „Dėl Lietuvos Respublikos Vyriausybės 2005 m. gegužės 30 d. nutarimo Nr. 591 „Dėl Narkotinių ir psichotropinių medžiagų vartojimo, jo padarinių, narkotinių ir psichotropinių medžiagų ir jų pirmtakų (prekursorių) bei į oficialų sąrašą neįtrauktų medžiagų apyvartos stebėsenos tvarkos aprašo patvirtinimo“ pakeitimo“ projektas (toliau – Nutarimo projektas)</p>	<p>Reglamento perkėlimo ir įgyvendinimo lygis</p>
<p>1 straipsnis Reglamento (EB) Nr. 1920/2006 pakeitimai 3. Įterpiami šie straipsniai „5a straipsnis Keitimasis informacija apie naujas psichoaktyvias medžiagas ir ankstyvojo perspėjimo apie jas sistema Kiekviena valstybė narė užtikrina, kad 5 straipsnyje nurodytas jos nacionalinis centras ir jos nacionalinis Europolo padalinys laiku ir nepagrįstai nedelsdami pateiktų Centrai ir Europolui, atsižvelgdami į atitinkamus jų įgaliojimus, turimą informaciją apie naujas psichoaktyvias medžiagas. Informacija turi būti susijusi su medžiagų nustatymu ir identifikavimu, vartojimu ir vartojimo būdais, gamyba, išgavimu, platinimu ir platinimo būdais, neteisėta prekyba, naudojimu komerciniais, mediciniais ir moksliniais</p>	<p>5.13. Aprašo 5.7–5.11 papunkčiuose nurodytos valstybės įstaigos, taip pat Sveikatos apsaugos ministerijos Ekstremalių sveikatai situacijų centras, Valstybinė vaistų kontrolės tarnyba prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos, Valstybinė vartotojų teisių apsaugos tarnyba, Lietuvos teismo ekspertizės centras – apie nustatytas naujas psichoaktyvias medžiagas pagal 2006 m. gruodžio 12 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentą (EB) Nr. 1920/2006 dėl Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centro (OL 2006 L 376, p. 1), su paskutiniais pakeitimais, padarytais 2017 m. lapkričio 15 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentu (ES) Nr. 2017/2101 (OL 2017 L 305, p. 1).</p> <p>7. Aprašo 5.13 papunktyje nurodytos valstybės įstaigos pagal kompetenciją Narkotikų, tabako ir alkoholio kontrolės departamentui teikia informaciją apie pirmą kartą šių valstybės įstaigų Lietuvoje nustatytą naują psichoaktyviąją medžiagą nedelsdamos, bet ne vėliau kaip per 14 kalendorinių dienų nuo tokios informacijos gavimo, o apie visas per pirmą bei antrą pusmetį nustatytas naujas psichoaktyvias</p>	<p>Visiškas</p>

tikslais ir galima bei nustatyta tų medžiagų keliama rizika.

Centras, bendradarbiaudamas su Europolu, renka, lygina, analizuoja, vertina ir laiku perduoda informaciją nacionaliniams centrams, nacionaliniams Europolo padaliniais ir Komisijai, kad jie turėtų visą informaciją, reikalingą ankstyvojo perspėjimo tikslais ir kad Centras turėtų galimybę parengti pradinę ataskaitą arba bendrą pradinę ataskaitą pagal 5b straipsnį.“

medžiagas – ne vėliau kaip per 30 dienų ataskaitiniam laikotarpiui pasibaigus.

Teisėkūros ir teisinio vertinimo  
skyriaus vedėja  
**Rita Cicėnienė**

*Rita Cicėnienė*  
2019-01-29

Lietuvos Respublikos  
Sveikatos apsaugos ministras

*Aurelijus Veryga*  
2019-01-30

Dokumentų valdymo ir  
asmenų priėmimo skyriaus  
vyriausioji specialistė

*Rasa Sinkevičiūtė*  
2019-01-29