

Warszawa, dnia 22 listopada 2019 r.

Poz. 2301

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 22 listopada 2019 r.

**w sprawie zmiany rozporządzenia zmieniającego rozporządzenie w sprawie środków odurzających,
substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1 i preparatów zawierających te środki lub substancje**

Na podstawie art. 41 ust. 5 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2019 r. poz. 852, 1655 i 1818) zarządza się, co następuje:

§ 1. W rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 24 października 2019 r. zmieniającym rozporządzenie w sprawie środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1 i preparatów zawierających te środki lub substancje (Dz. U. poz. 2165) w § 1 pkt 2 otrzymuje brzmienie:

„2) w § 6 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Na receptie wystawianej na preparat zawierający środek odurzający lub substancję psychotropową podaje się, oprócz danych określonych w przepisach art. 96a ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceutyczne oraz art. 96a ust. 1d, 1e lub 8 tej ustawy – jeżeli mają zastosowanie, sumaryczną ilość środka odurzającego lub substancji psychotropowej albo ilość środka odurzającego lub substancji psychotropowej wyrażoną za pomocą ilości jednostek dawkowania oraz wielkości dawki, przy czym dla recepty w postaci papierowej ilość tę podaje się słownie.”;

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 23 listopada 2019 r.

Minister Zdrowia: *wz. J. Cieszyński*

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 listopada 2019 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. poz. 2269).

UZASADNIENIE

Projektowane rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie zmiany rozporządzenia zmieniającego rozporządzenie w sprawie środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1 i preparatów zawierających te środki lub substancje, jest wydawane na podstawie upoważnienia ustawowego, zawartego w art. 41 ust. 5 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2019 r. poz. 852, 1655 i 1818).

Celem projektu jest zmiana, nowelizowanego rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 24 października 2019 r. zmieniającym rozporządzenie w sprawie środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1 i preparatów zawierających te środki lub substancje (Dz. U. poz. 2165), przepisu § 6 ust. 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 11 września 2006 r. w sprawie środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów kategorii 1 i preparatów zawierających te środki lub substancje (Dz. U. z 2015 r. poz. 1889 oraz z 2019 r. poz. 2165). Z uwagi na to że przedmiotem regulacji są w tym przypadku substancje psychotropowe, prekursorzy kategorii 1 i preparaty zawierające te środki lub substancje należy w ich przypadku na receptach w postaci papierowej, wyraźnie wyrażać ilość substancji odurzającej lub środka psychotropowego poprzez słowne jej podanie. Należy zauważyć, że projektowana regulacja nie wprowadza żadnych zmian merytorycznych w porównaniu do sytuacji obowiązującej obecnie.

Proponuje się, aby rozporządzenie weszło w życie z dniem 23 listopada 2019 r. Należy zauważyć, że zgodnie z zasadami techniki prawodawczej przepisy, które zmieniają przepisy zmieniające powinny wchodzić równocześnie z tymi przepisami.

Projekt rozporządzenia nie jest sprzeczny z prawem Unii Europejskiej.

Projekt rozporządzenia nie podlega obowiązkowi przedstawienia właściwym organom i instytucjom Unii Europejskiej, w tym Europejskiemu Bankowi Centralnemu, w celu uzyskania opinii, dokonania powiadomienia, konsultacji albo uzgodnienia.

Projekt rozporządzenia nie będzie miał wpływu na działalność podmiotów leczniczych kwalifikujących się jako mikroprzedsiębiorcy albo mali, bądź średni przedsiębiorcy, gdyż nie wprowadza żadnych zmian w stosunku do stanu obowiązującego.

Projektowane rozporządzenie nie zawiera przepisów technicznych w rozumieniu przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu

funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. poz. 2039 oraz z 2004 r. poz. 597), i w związku z tym nie podlega notyfikacji.

Jednocześnie należy wskazać, że nie ma możliwości podjęcia alternatywnych w stosunku do projektowanego rozporządzenia środków umożliwiających osiągnięcie zamierzonego celu.