



Forslag til nye forskriftsbestemmelser

Alle endringsforslag er i kursiv

I

I forskrift 12. februar 2010 nr. 156 om gjennomføring av forordning (EF) nr. 273/2004 og forordning (EF) nr. 1277/2005 om narkotikaprekursorer, foreslås følgende endringer (kursivert):

1. Følgende nye tittel foreslås:

Forskrift om handel mellom Norge og land i EØS-området med stoffer som kan brukes ved ulovlig fremstilling av narkotika (narkotikaprekursorer)

2. I EØS-henvisningene gjøres følgende tilføyelse:

[...] nr. xx (forordning (EU) 2015/1011) og nr. xx (forordning (EU) 2015/1013).

3. I § 2 foreslås følgende ny ordlyd:

§ 2. Gjennomføring av forordning (EU) nr. 2015/1011

EØS-avtalen vedlegg II kapittel XIII nr. xx (forordning (EU) nr. 2015/1011 om supplerende bestemmelser til forordning (EF) nr. 273/2004 om narkotikaprekursorer og forordning (EF) nr. 111/2005 om regler for overvåking av handel med narkotikaprekursorer mellom EU og tredjeland og om opphevelse av Kommisjonens forordning (EF) nr. 1277/2005) gjelder som forskrift med de tilpasninger som følger av vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig. Det er følgende artikler i forordning (EU) nr. 2015/1011, som supplerer forordning (EF) nr. 273/2004, som gjennomføres i norsk rett: artiklene 2, 7, 14 og delvis artiklene 1, 3, 5, 9, 13 og 15.

4. I § 3 forslås følgende ny ordlyd:

§ 3. Gjennomføring av forordning (EU) nr. 2015/1013

EØS-avtalen vedlegg II kapittel XIII nr. xx (forordning (EU) nr. 2015/1013 om regler vedrørende forordning (EF) nr. 273/2004 om narkotikaprekursorer og forordning (EF) nr. 111/2005 om regler for overvåking av handel med narkotikaprekursorer mellom EU og tredjeland) gjelder som forskrift med de tilpasninger som følger av vedlegg II, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig. Det er følgende artikler i forordning (EU) nr. 2015/1013, som



supplerer forordning (EF) nr. 273/2004, som gjennomføres i norsk rett: artiklene 2, 4, 6, 7, 8 og delvis artiklene 1, 3, 5, 9, 10, 12 og 13.

5. Nåværende § 3 blir ny § 4 og får følgende justerte ordlyd:

Statens legemiddelverk er ansvarlig nasjonal myndighet etter forordning (EF) nr. 273/2004 artikkel 11.

6. Nåværende § 4 blir ny § 5

7. Nåværende § 5 blir ny § 6