

Adresseinformasjon fylles inn ved ekspedering. Se mottakerliste nedenfor.

Deres ref.:	Dato:	Vår ref.:	Saksbehandler:
	24.10.2018	18/14942-4	Catrine Hodnesdal Karlöf

HØRING – GJENNOMFØRING AV EU-FORORDNING 2016/1443 I NORSK RETT (NARKOTIKAPREKURSOR)

På vegne av Helse- og omsorgsdepartementet sender Legemiddelverket på høring forslag til implementering av forordning (EF) nr. 2016/1443 om endring av forordning (EF) nr. 273/2004 og forordning nr. 111/2005 om opptak av narkotikaprekursorer i kategori 1 over listeførte stoffer, i norsk rett.

Narkotikaprekursorer omtales som «utgangsstoffer for narkotika» i den norske oversettelsen av forordning (EF) nr. 273/2004. Narkotikaprekursorer har i utgangspunktet lovlig anvendelsesområder, eksempelvis som laboratoriereagenser og råvarer i industrielle prosesser, slik som produksjon av syntetisk plast, legemidler, kosmetikk og parfyme. Samtidig er det kjent at narkotikaprekursorer også benyttes til ulovlig fremstilling av narkotika og psykotrope stoffer.

Gjennomføringen av forordningen i norsk rett innebærer at stoffene «kloroefedrin» og «kloropseudoefedrin» føres opp på listen over narkotikaprekursorer, med den konsekvens at handelen med disse stoffene blir regulert. Stoffene føres opp på listen over narkotikaprekursorer fordi de har vært anvendt i ulovlig produksjon av det narkotiske stoffet metamfetamin. Slik produksjon er oppdaget på EØS-området gjentatte ganger siden 2013. Med grunnlag i risikoen for at stoffene brukes i produksjon av ulovlige narkotiske stoffer, i tillegg til at det er begrenset lovlig handel med stoffene, har EU valgt å føre stoffene opp på listen over registrerte stoffer.

Forordningen foreslås tatt inn i norsk rett i forskrift 12. februar 2010 nr. 156 om gjennomføring av forordning (EF) nr. 273/2004 og forordning (EF) nr. 1277/2005 om narkotikaprekursorer. Denne forskriften regulerer handel med narkotikaprekursorer på EØS-området.

Legemiddelverket vurderer at gjennomføringen av forordningen i norsk rett ikke har økonomiske konsekvenser av betydning for myndigheter eller private aktører.



Høringen er tilgjengelig på Legemiddelverkets nettsider:

<https://legemiddelverket.no/andre-temaer/horinger>

Lenke til forordningen (dansk versjon):

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DA/TXT/PDF/?uri=CELEX:32016R1443&rid=1>

Høringsinnspill merkes med saksnr. 18/14942 og sendes elektronisk til:

post@legemiddelverket.no

Høringsfrist: 5. desember 2018.

Vennlig hilsen
Statens legemiddelverk

Audun Hågå
direktør

Catrine Hodnesdal Karlöf
seniorrådgiver

Dokumentet er elektronisk godkjent og har derfor ikke håndskrevne signaturer.

Kopi:
Helse- og omsorgsdepartementet