

Становище на администрацията на Министерския съвет

Съгласуването се извършва на основание чл. 21, ал. 5 от Закона за нормативните актове

Проект на акт:	Вид оценка:	Частична
Постановление на Министерския съвет за допълнение на Наредбата за реда за класифициране на растенията и веществата като наркотични	Становище по ред:	Единствено съгласуване
	Номер и дата:	<small>26.06.2023 г.</small> X 04.11-76/26.06.2023 г. <small>Signed by: Irina Monova Georgieva</small>
	В отговор на №:	03-08-807/21.06.2023 г.
	Институция:	Министерство на здравеопазването
	Диспозитив:	Съгласува с препоръки
Основание:	Чл. 30б, ал.3, т. 2, б. „а“ от Устройствения правилник на Министерския съвет и на неговата администрация	

I. Относно раздел 1 „Дефиниране на проблема“:

Предлагаме в този раздел да бъде допълнително включена информацията от становищата на експертния съвет към Националния съвет по наркотичните вещества и от препоръката на Световната здравна организация, така че да стане ясно защо посочените вещества се предлагат да бъдат поставени под контрол.

Препоръчваме да се включат и конкретни примери, статистика, анализи или др. данни за България във връзка с производството, преработката, търговията, съхраняването, употребата, превозването и т.н. на посочените вещества, предложени за включване в *Списък I - Растения и вещества с висока степен на риск за общественото здраве поради вредния ефект от злоупотребата с тях, забранени за приложение в хуманната и ветеринарната медицина* и в *Списък III - Рискови вещества*.

Напомняме, че оценката на въздействието има за цел да представи възможно най-широк обхват от информация по изследваната проблематика. С оглед на горното считаме, че потребителите, пациентите, търговците на лекарствени продукти, както и за всички граждани, за които включената в оценката терминология не дава необходимата представа за тези вещества, следва да бъдат подробно информирани за веществата *2-метил-AP-237, етазен, етонитазепин, протонитазен и алфа-PiHP*. Тази информация ще допринесе за изясняването например на следните въпроси: къде и как тези вещества имат приложение, как се разпространяват, в състава на кои продукти могат да се съдържат тези вещества, каква е употребата на тези стоки и т.н.

II. Относно раздел 3 „Идентифициране на заинтересованите страни“:

Предлагаме общата група на заинтересованите страни да се раздели на подгрупи (по структури и/или по друг подходящ начин) и да се посочи приблизителен брой на търговците на лекарствени продукти, по отношение на включването под контрол на веществото ремимазолам.

Следва да се поясни кои граждани се включват в кръга на заинтересованите страни и как ще бъдат засегнати пациенти, потребители, търговци или производители на лекарства, свързани с хуманната и ветеринарната медицина.

* Съгласно чл. 17 от Наредбата за обхвата и методологията за извършване на оценка на въздействието, изводите и относимата информация от извършената частична предварителна оценка на въздействието се включват във финансовата обосновка по чл. 35, ал. 1, т. 4 от Устройствения правилник на Министерския съвет и на неговата администрация.

** При съгласуването по чл. 32 от Устройствения правилник на Министерския съвет и на неговата администрация кръгът от въпроси, проблеми и решения, разгледани в оценката на въздействието се съпоставя с кръга от въпроси, засегнати в проекта на нормативен акт.

*** На основание чл. 30б, ал. 4 от Устройствения правилник на Министерския съвет и на неговата администрация е необходимо окончателната оценка на въздействието да бъде съобразена с препоръките от становището.

**** На основание чл. 85, ал. 1 от Устройствения правилник на Министерския съвет и на неговата администрация е необходимо това становище да бъде публикувано заедно с преработената оценка на въздействието и проекта на акт при обществените консултации, провеждани в изпълнение на Закона за нормативните актове.

**ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ
„МОДЕРНИЗАЦИЯ НА АДМИНИСТРАЦИЯТА“:**

26.6.2023 г.

X

Signed by: Iskren Pavlov Ivanov

(ИСКРЕН ИВАНОВ)