

ODŮVODNĚNÍ

I. OBECNÁ ČÁST

Vysvětlení nezbytnosti navrhované právní úpravy, odůvodnění jejích hlavních principů, zhodnocení platného právního stavu a odůvodnění nezbytnosti jeho změny

Zákon č. 167/1998 Sb., o návykových látkách a o změně některých dalších zákonů (dále jen „zákon“) v § 44c odst. 1 a odst. 2 zmocňuje vládu k vyhlášení seznamu omamných a psychotropních látek. Toto ustanovení provádí nařízení vlády č. 463/2013 Sb., o seznamech návykových látek, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „nařízení vlády“).

Nařízení vlády rozděluje seznam návykových látek na omamné a psychotropní látky rozčleněné do 7 skupin podle systematiky členění používané Jednotnou Úmluvou o omamných látkách z roku 1961, Úmluvou o psychotropních látkách z roku 1971 a Protokolem o změnách Jednotné úmluvy o omamných látkách z roku 1961. Toto členění se v praxi ukázalo jako vyhovující a dokáže spolehlivě zajistit různé režimy kontroly nad těmito látkami při současné potřebě dostupnosti léčivých přípravků s obsahem návykových látek.

Nejpřínosnějším opatřením z pohledu zákona jsou podrobeny omamné látky uvedené v příloze č. 3 a psychotropní látky uvedené v příloze č. 4 k nařízení vlády. Zákon připouští použití těchto látek a přípravků s jejich obsahem pouze k omezeným výzkumným, vědeckým a velmi omezeným terapeutickým účelům vymezeným v povolení k zacházení vydaným Ministerstvem zdravotnictví. Zákon tak nepřipouští jejich běžné terapeutické použití a osoby, které mají v úmyslu s těmito látkami zacházet, musejí mít k těmto činnostem povolení k zacházení a dodržovat přísná pravidla vedení písemné evidence a skladování při zacházení s těmito látkami. Toto opatření dopadá i na většinu subjektů, které ze zákona nemusejí mít při činnostech s ostatními skupinami návykových látek povolení k zacházení, tedy např. i pro poskytovatele zdravotních služeb či veterinární lékaře. U této skupiny látek není reálný důvod jejich nabývání fyzickými osobami.

Další skupinou jsou omamné látky uvedené v příloze č. 1 a psychotropní látky uvedené v příloze č. 5 k nařízení vlády. U této skupiny látek zákon sice připouští jejich terapeutické, vědecké, výukové, veterinární nebo i jiné účely použití na základě povolení k zacházení, avšak při splnění přísných podmínek vedení písemné evidence a skladování. Některé subjekty, jako např. poskytovatelé zdravotních služeb, lékárenské péče či veterinární lékaři jsou zákonem osvobozeny od povinnosti mít povolení k zacházení při činnostech s těmito látkami či přípravky s jejich obsahem. Fyzickým osobám mohou být léčivé přípravky s obsahem těchto návykových látek vydány pouze na základě receptu s modrým pruhem.

Poslední skupinou jsou omamné látky uvedené v příloze č. 2 a psychotropní látky uvedené v přílohách č. 6 a 7 k nařízení vlády. Pro tuto skupinu návykových látek zákon připouští u některých subjektů výjimky z nutnosti povolení k zacházení při činnostech s těmito látkami a přísných podmínek vedení evidence a skladování. Fyzické osoby mohou přípravky s obsahem těchto látek nabývat na základě receptu.

Změna v přílohách nařízení vlády pak ve svém důsledku vede k režimovým změnám při legálním zacházení s dotčenými návykovými látkami, které se dotýkají například povolení k zacházení s těmito látkami, vedení evidence, skladování a režimu výdeje těchto návykových látek. Vedle legálního zacházení mají změny v přílohách nařízení vlády též dopad do oblasti trestního práva, kdy nelegální zacházení s těmito látkami může být kvalifikováno jako přestupek či trestný čin.

Vzhledem k tomu, že drogový trh nejen v České republice, ale i v celé Evropské unii neustále zaplavují nové syntetické drogy, které jsou syntetizovány s cílem vyhnout se

chemickým strukturám, jež spadají pod kontrolní režim omamných či psychotropních látek, je nezbytné těmto tendencím čelit.

6. března 2024 byly na základě novelizace Nařízení vlády č. 463/2013 Sb. o seznamech návykových látek přidány na seznam semisyntetické kanabinoidy HHC, HHC-O a THCP, které začátkem roku 2024 způsobily intoxikace především mezi dětmi a nedospělou mládeží. Prodejci výrobků s obsahem těchto látek již dopředu avizovali, že hodlají uvést na trh podobné psychoaktivní látky, které ještě na seznamu zařazeny nejsou. Na základě průzkumu trhu v České republice a okolních státech EU Národní protidrogová centrála Služba kriminální policie a vyšetřování Policie ČR (dále jen „NPC“) doporučila k zařazení dalších 11 semisyntetických kanabinoidů, vesměs se jedná o homology či analogy látek THC a HHC a jejich esterů. Ministerstvo zdravotnictví pak na základě strukturní podobnosti a na základě dotazů k legálnosti prodeje podle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím navrhuje zařazení dalších psychoaktivních látek, a to THC-O, THC-C8 a HHC-C8. Protože homology HHC a THC se mohou v malých či stopových množstvích přirozeně vyskytovat i v technickém konopí, byla u těchto látek navržena výjimka pro případy, kdy jsou tyto látky obsaženy v rostlině technického konopí, technickém konopí, konopí extrakt a tinktura a přípravku z technického konopí v množství nižším než 0,3 %. Obrovské nebezpečí pro zdraví představují především acetátové formy, kdy při tzv. vapování (inhalace tekutých přípravků při vyšších teplotách) může docházet ke vzniku nebezpečných látek (keteny), které závažným způsobem ohrožují zdraví uživatelů. Z tohoto důvodu Ministerstvo zdravotnictví navrhuje i rozšíření poznámky, která se nachází pod tabulkou v Příloze č. 4, o ethery a estery látek uvedených v příloze č. 4 psychotropních látek. Tím dojde k pokrytí poměrně velkého počtu nových látek s psychoaktivními účinky na lidský organismus. Tato poznámka zahrne i sedm původně navrhovaných acetátů, v konečném návrhu se tedy bude navrhovat zařazení pouze sedmi semisyntetických kanabinoidů.

Výše zmíněné látky se prakticky v přirozených konopných výrobcích nevyskytují (extrakty z technického konopí) a pokud ano, jsou tam uměle přidávány, aby se zvýšil jejich intoxikační potenciál.

Zařazením látek je tedy sledována především ochrana zdraví obyvatel, zamezení výskytu intoxikací zejména u mladé populace, včasné zamezení dalšího rozvoje šedé zóny trhu s těmito látkami ještě dříve, než některé z nich proniknou na český trh, zamezení etablování České republiky jako vysoce zdvojové země pro ostatní členské země EU.

Ač byli prodejci s těmito látkami mnohokrát vyzváni k samoregulaci, tedy aby nenabízeli k prodeji tento druh látek ve výrobcích připomínajících potraviny, především bonbony a jiné cukrovinky, které jsou lákavé pro děti a mladistvé a současně tyto výrobky neprodávali formou prodejních automatů, vždy se našlo určité procento těch, kteří tuto výzvu ignorovali, a naopak prodej těchto produktů významně propagovali, čímž se tyto látky velmi rychle dostaly k ohrožené skupině dětí a mladistvých. Nadto mnozí z těchto prodejců začali nahrazovat semi-syntetické struktury kanabinoidů za nové, a ještě nebezpečnější analogy a deriváty než již ty, které byly zařazeny na seznam. Navíc nové struktury kanabinoidů nabízejí také v podobě acetátů, jejichž užití formou vapování může představovat významné riziko pro lidské zdraví. Z tohoto důvodu u nově zařazovaných látek nenavrhuje jejich dočasné zařazení, tak jak je tomu u látek HHC, HHC-O a THCP, neboť současná situace na trhu ukázala že někteří prodejci budou prodávat cokoliv z čeho mají zisk a komukoliv nehledě na závažné riziko na zdraví dětí a mladistvých. V souvislosti s případným přijetím zákona, kterým se mění zákon č. 167/1998 Sb., o návykových látkách, ve znění pozdějších předpisů a další související zákony (tisk č. 504), ale může dojít k jejich přehodnocení, na základě nových poznatků se například dojde k závěru, že některé látky nejsou tak nebezpečné, a budou přeřazeny do některého z nových seznamů, které představují mírnější formu regulace, podle tohoto zákona,

to ovšem v současné době nelze předjímat s ohledem na povahu těch látek a proto jejich zařazení navrhujeme oproti minulé novele „na neurčito“.

Dočasné zařazení se nejevilo jako praktické řešení ani u předešlé skupiny zařazených návykových látek HHC, HHC-O a THCP. S ohledem na fakt, že nelze předjímat výsledky hodnocení zdravotních rizik těchto látek, nelze předjímat ani jejich budoucí klasifikaci podle ještě nepřijaté právní normy. Producenti a prodejci těchto látek však dočasné zařazení pochopili jako signál s jasně datovaným dalším povolením prodeje těchto látek. Tato situace pak vytváří nekomfortní prostředí pro správní orgány v oblasti dozoru, ale zejména pro orgány vymáhající trestní právo. Vedle státu však přináší také právní nejistotu pro prodejce těchto látek. Této situace je tak třeba se vyvarovat zejména u tohoto návrhu dalších látek, které představují ještě závažnější zdravotní rizika, a u nichž je předpoklad budoucího regulovaného prodeje skutečně nejistý.

Tabulka 1 uvádí přehled sedmi nově zařazovaných látek do Přílohy č. 4 s uvedením charakteristické skupiny a návrhem cílové přílohy nařízení vlády.

Tabulka 1 – Přehled 7 nově zařazovaných látek do Přílohy č. 4

Číslo	Název	Skupina	Příloha č.
1	Hexahydrokanabiforol (HHCP)	Kanabinoidy	4
2	Hexahydrokanabihexol (HHCH)	Kanabinoidy	4
3	Hexahydrokanabutol (HHCB)	Kanabinoidy	4
4	Hexahydrokanabioktyl (HHC-C8)	Kanabinoidy	4
5	Tetrahydrokanabutol (THCB)	Kanabinoidy	4
6	Tetrahydrokanabihexol (THCH)	Kanabinoidy	4
7	Tetrahydrokanabioktyl (THC-C8)	Kanabinoidy	4

Vzhledem ke skutečnosti, že se jedná o technický předpis, bude návrh nařízení vlády oznámen v souladu se směrnicí Evropského parlamentu a Rady (EU) 2015/1535 ze dne 9. září 2015 o postupu při poskytování informací v oblasti technických předpisů a předpisů pro služby informační společnosti.

Zhodnocení souladu navrhované právní úpravy se zákonem, k jehož provedení je navržena, včetně souladu se zákonným zmocněním k jejímu vydání

Do přílohy č. 4 nařízení vlády lze podle § 44c odst. 1 písm. d) ve spojení s § 44 odst. 2 písm. d) zákona o návykových látkách zařadit pouze:

1. psychotropní látky zařazené do Seznamu I podle Úmluvy o psychotropních látkách nebo
2. další psychotropní látky, u nichž je, z důvodu rozsahu jejich zneužívání anebo proto, že bezprostředně nebo nepřímo ohrožují zdraví, nutné zabezpečit, aby látky a přípravky obsahující tyto další psychotropní látky byly používány pouze k omezeným výzkumným, vědeckým a velmi omezeným terapeutickým účelům vymezeným v povolení k zacházení.

Nově zařazovaných sedm látek podmínu uvedenou v bodě 2 naplňují. Výše uvedené látky jsou psychotropní látky a mohou bezprostředně ohrozit zdraví dětí a mladistvých. Aby se

výše uvedené látky nedostávaly k dětem a mladistvým a zamezilo se tak dalšímu ohrožení zdraví je nezbytné tyto látky přísně regulovat. Z tohoto důvodu je návrh novelizace nařízení vlády zcela v souladu se zákonem stejně jako s výše uvedeným zmocněním, k jehož provedení se navrhuje.

Zhodnocení souladu navrhované právní úpravy s předpisy Evropské unie, judikaturou soudních orgánů Evropské unie a obecnými právními zásadami práva Evropské unie a mezinárodními úmluvami

Návrh novelizace nařízení vlády je slučitelný s mezinárodními úmluvami, kterými jsou:

- Jednotná úmluva OSN o omamných látkách z roku 1961,
- Úmluva OSN o psychotropních látkách z roku 1971,

a dále s právními akty Evropské unie:

- čl. 34 a násl. Smlouvy o fungování Evropské unie,
- rozhodnutí Rady 1999/615/SVV ze dne 13. září 1999, kterým se definuje 4-MTA jako nová syntetická droga, která musí být podrobena kontrolním opatřením a trestům,
- rozhodnutí Rady 2002/188/SVV ze dne 28. února 2002 o kontrolních opatřeních a trestních sankcích v souvislosti s novou syntetickou drogou PMMA,
- rozhodnutí Rady 2003/847/SVV ze dne 27. listopadu 2003 o kontrolních opatřeních a trestních sankcích ve vztahu k novým syntetickým drogám 2C-I, 2C-T-2, 2C-T-7 a TMA-2,
- rámcové rozhodnutí Rady 2004/757/SVV ze dne 25. října 2004, kterým se stanoví minimální ustanovení týkající se znaků skutkových podstat trestních činů a sankcí v oblasti nedovoleného obchodu s drogami,
- rozhodnutí Rady 2005/387/JVV ze dne 10. května 2005 o výměně informací, hodnocení rizika a kontrole nových psychoaktivních látek,
- rozhodnutí Rady 2008/206/JVV ze dne 3. března 2008 o vymezení 1-benzylpiperazinu (BZP) jako nové psychoaktivní látky, která má podléhat kontrolním opatřením a trestněprávním ustanovením,
- rozhodnutí Rady 2010/759/EU ze dne 2. prosince 2010 o podrobení 4-methylmethkatinonu (mefedronu) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2015/1873 ze dne 8. října 2015 o podrobení 4-methyl-5-(4-methylfenyl)-4,5-dihydrooxazol-2-aminu (4,4'-DMAR) a 1-cyklohexyl-4-(1,2-difenylethyl)-piperazinu (MT-45) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2015/1874 ze dne 8. října 2015 o podrobení 4-metamfetaminu kontrolním opatřením,

- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2015/1875 ze dne 8. října 2015 o podrobení 4-jod-2,5-dimethoxy-N-(2-methoxybenzyl)fenethylaminu (25I-NBOMe), 3,4-dichlor-N-[[1-(dimethylamino)cyklohexyl]methyl]benzamidu (AH-7921), 3,4-methylendioxypyrovaleronu (MDPV) a 2-(3-methoxyfenyl)-2-(ethylamino)cyklohexanonu (methoxetaminu) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2015/1876 ze dne 8. října 2015 o podrobení 5-(2-aminopropyl)indolu kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2016/1070 ze dne 27. června 2016 o podrobení látky 1-fenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-on (α -pyrrolidinovalerofenon, α -PVP) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2017/369 ze dne 27. února 2017 o podrobení látky methyl-2-{{[1-(cyklohexylmethyl)-1H-indol-3-karbonyl]amino}}-3,3-dimethylbutanoát (MDMB-CHMICA) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2017/1774 ze dne 25. září 2017 o podrobení látky N-(1-fenethylpiperidin-4-yl)-N-fenylakrylamid (akryl-fentanyl) kontrolním opatřením,
- směrnice Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/2103 ze dne 15. listopadu 2017, kterou se mění rámcové rozhodnutí Rady 2004/757/SVV s cílem zahrnout do definice drogy nové psychoaktivní látky a zruší rozhodnutí Rady 2005/387/SVV,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2017/2170 ze dne 15. listopadu 2017 o podrobení N-fenyl-N-[1-(2-fenylethyl)piperidin-4-yl]furan-2-karboxamid (furanylentanyl) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2018/748 ze dne 14. května 2018 o podrobení nové psychoaktivní látky 1-(4-kyanobutyl)-N-(2-fenylpropan-2-yl)-1H-indazol-3-karboxamid (CUMYL-4CN-BINACA) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2018/747 ze dne 14. května 2018 o podrobení nové psychoaktivní látky N-(1-amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyklohexylmethyl)-1H-indazol-3-karboxamid (ADB-CHMINACA) kontrolním opatřením,
- prováděcí rozhodnutí Rady (EU) 2018/1463 ze dne 28. září 2018 o podrobení nových psychoaktivních látek N-fenyl-N-[1-(2-fenylethyl)piperidin-4-yl]cyklopropan karboxamid (cyklopropylfentanyl) a 2-methoxy-N-fenyl-N-[1-(2-fenylethyl)piperidin-4-yl]acetamid (methoxyacetylfentanyl) kontrolním opatřením,
- směrnice Komise v přenesené pravomoci (EU) 2019/369 ze dne 13. prosince 2018, kterou se mění příloha rámcového rozhodnutí Rady 2004/757/SVV, pokud jde o zahrnutí nových psychoaktivních látek do definice drogy,
- směrnice Komise v přenesené pravomoci (EU) 2020/1687 ze dne 2. září 2020, kterou se mění příloha rámcového rozhodnutí Rady 2004/757 / SVV, pokud jde o zahrnutí nové psychoaktivní látky N, N-diethyl-2-[[4-(1-methylethoxy)fenyl] methyl] -5-nitro-1H-benzimidazol-1-ethanamin (isotonitazen) v definici návyková látka,

- směrnice Komise v přenesené pravomoci (EU) 2021/802 ze dne 12. března 2021, kterou se mění příloha rámcového rozhodnutí Rady 2004/757/SVV, pokud jde o zahrnutí nových psychoaktivních látek methyl 3,3-dimethyl-2-{{[1-(pent-4-en-1-yl)-1H-indazol-3-karbonyl]amino} butanoát (MDMB-4en-PINACA) a methyl-2-{{[1-(4-fluorobutyl)-1H-indol-3-karbonyl]amino}-3,3-dimethylbutanoát (4F-MDMB-BICA) do definice drogy,
- směrnice Komise v přenesené pravomoci (EU) 2022/1326 ze dne 18. března 2022, kterou se mění příloha rámcového rozhodnutí Rady 2004/757/SVV, pokud jde o zahrnutí nových psychoaktivních látek do definice drogy (zařazení látek 3-MMC a 3-CMC).

Navrhovaná právní úprava je podle odůvodnění návrhu technickým předpisem ve smyslu směrnice Evropského Parlamentu a Rady (EU) 2015/1535 ze dne 9. září 2015 o postupu při poskytování informací v oblasti technických předpisů a předpisů pro služby informační společnosti. Návrh nařízení vlády bude z tohoto důvodu dne nahrán do Informačního systému TRIS (Technical Regulation Information System).

Z důvodu urychlení legislativního procesu s ohledem na ochranu zdraví obyvatelstva byla dopisem ministra pro legislativu a předsedy legislativní rady vlády č.j. 11911/2024-UVCR ze dne 25.3.2024 udělena výjimka z provedení hodnocení dopadů regulace (RIA) a připomínkové řízení k návrhu nařízení vlády, kterým se mění nařízení č. 463/2013 Sb., o seznamech návykových látek, ve znění pozdějších předpisů bylo zkráceno na 10 pracovních dnů.

Předpokládaný hospodářský a finanční dosah navrhované právní úpravy na státní rozpočet, ostatní veřejné rozpočty, na podnikatelské prostředí České republiky, dále sociální dopady, včetně dopadů na specifické skupiny obyvatel, zejména osoby sociálně slabé, osoby se zdravotním postižením a národnostní menšiny, a dopady na životní prostředí

Předkládaný návrh novelizace nařízení vlády může mít pouze malý dopad na podnikatelské subjekty, protože navrhované látky se ještě neetablovaly na českém trhu. Takové zboží je často uváděno na trh pod označením sběratelských předmětů. S ohledem na možné riziko pro veřejné zdraví, navrhovatel upřednostnil zdravotní rizika vyplývající z lehké dostupnosti výše zmíněných látek oproti případným dopadům na hospodářské subjekty, které v tomto případě budou malé.

Předkládaný návrh novelizace nařízení vlády s ohledem na svůj charakter nemá žádné negativní sociální dopady ani nemá žádné dopady na specifické skupiny obyvatel.

Předkládaný návrh novelizace nařízení vlády nemá žádné negativní dopady na životní prostředí.

Zhodnocení současného stavu a dopadů navrhovaného řešení ve vztahu k zákazu diskriminace

Navrhovaná právní úprava neobsahuje ustanovení, která by byla předmětem diskriminace.

Zhodnocení dopadů navrhovaného řešení ve vztahu k ochraně soukromí a osobních údajů

Navrhovaná právní úprava se nedotýká zákona č. 110/2019 Sb., o zpracování osobních údajů.

Zhodnocení korupčních rizik

Navrhovaná právní úprava nepředpokládá založení korupčních rizik ani jejich nárůst.

Zhodnocení dopadů na bezpečnost nebo obranu státu

Navrhovaná právní úprava nemá negativní dopad na bezpečnost nebo obranu státu.

Zhodnocení dopadů v oblasti digitálně přívětivé legislativy

S ohledem na charakter navrhované změny se nejedná o nařízení vlády s dopadem do oblasti digitální agendy, zásady pro tvorbu digitálně přívětivé legislativy tak nemohly být zohledněny.

Zhodnocení dopadů na rodiny

Novelizace bude mít pozitivní dopad zejména na sociálně slabé skupiny obyvatel, které vedle konzumace alkoholu kombinovaly tento také s těmito semi-syntetickými kanabinoidy.

Zhodnocení územních dopadů, včetně dopadů na územní samosprávné celky

Novelizací se vyhovuje četným připomínkám obcí, které si často stěžovaly na umístění prodejních automatů s těmito látkami v blízkosti škol či vzdělávacích zařízení.

II. ZVLÁŠTNÍ ČÁST

K Čl. I

k bodu 1

Látka **Hexahydrokanabihexol (HHCH)** se zařazuje do přílohy č. 4 k nařízení vlády v abecedním pořádku na základě strukturní podobnosti a údajů uživatelů. Poprvé byl syntetizován již v roce 1942 a bylo zjištěno, že je účinnější než pentylový nebo heptylový homolog nebo nenasycený analog tetrahydrokanabinolu THCH. Poté, co v Japonsku onemocnělo několik lidí, kteří jedli gumové bonbóny obsahující HHCH, byla tato chemikálie oficiálně přidána na seznam regulovaných látek. V Coloradu je HHCH klasifikován jako intoxikační kanabinoïd. Vzhledem ke strukturní podobnosti s HHC (již zařazenou na seznam návykových látek) lze předpokládat podobná rizika pro lidský organismus. Zařazuje se na základě podnětu NPC.

k bodu 2

Látka **Hexahydrokanabiforol (HHCP)** se zařazuje do přílohy č. 4 k nařízení vlády v abecedním pořadku na základě návrhu NPC Policie České republiky a patří do skupiny kanabinoidů. Podle dostupné literatury má HHCP podobné účinky jako THC, ale nemá momentálně lékařské ani průmyslové využití. Farmakologické a behaviorální účinky HHCP u lidí nebyly dosud příliš studovány, ačkoli nedávné neoficiální zprávy od spotřebitelů naznačují, že jeho účinky mohou být podobné účinkům konopí. Látka je regulovaná ve Francii, Japonsku a na Slovensku. Jako u následujících kanabinoidů je výzkum těchto látek opožděn oproti jejich uvádění na trh a je tedy velkou výzvou pro instituce zabývající se výzkumem kanabinoidů zaměřit se urychleně na analytiku těchto látek a na posouzení jejich zdravotních rizik i výzkum případného terapeutického potenciálu.

k bodu 3

Látka **Hexahydrokanabutol (HHCB)** se zařazuje do přílohy č. 4 k nařízení vlády v abecedním pořadku na základě návrhu NPC Policie České republiky a patří do skupiny kanabinoidů. HHCB je hydrogenovanou formou THCB (tetrahydrokanabutolu), což je látka velmi podobná THC (tetrahydrokanabinolu), liší se pouze počtem uhlíků v postranním alkylovém řetězci (4 uhlíky místo 5 uhlíků ve struktuře THC). Látka byla zařazena na základě strukturní podobnosti s HHC.

k bodu 4

Látka **Hexahydrokanabioktyl (HHC-C8)** se zařazuje do přílohy č. 4 k nařízení vlády v abecedním pořadku na základě podnětu GŘC - Celně technické laboratoře a patří do skupiny kanabinoidů. HHCC-8 je oktylový hydrogenovaný homolog THC a zařazuje se na seznam na základě strukturní podobnosti s THC a díky podobným účinkům na organismus, jaké vykazují HHC a HHC-P.

k bodu 5

Látka **Tetrahydrokanabutol (THCB)** se zařazuje do přílohy č. 4 k nařízení vlády v abecedním pořadku na základě návrhu NPC Policie České republiky a patří do skupiny kanabinoidů. THCB je homologem tetrahydrokanabinolu (THC), hlavní aktivní složky konopí. Strukturálně se liší pouze tím, že pentyllový postranní řetězec je nahrazen butylem. Stereoizomer delta-9-THCB vykazuje podobnou aktivitu ke kanabinoidním receptorům jako stereoizomer delta-9-THC.

k bodu 6

Látka **Tetrahydrokanabihexol (THCH)** se zařazuje do přílohy č. 4 k nařízení vlády v abecedním pořadku na základě návrhu NPC Policie České republiky a patří do skupiny kanabinoidů. THCH je hexyllový homolog THC a zařazuje se na seznam na základě strukturní podobnosti s THC a díky podobným účinkům na organismus, jaké vykazují THC a THC-P. Účinky THCH mohou trvat déle než u běžných zkušeností s THC, někdy až dvojnásobně dluho.

k bodu 7

Látka **Tetrahydrokanabioktyl (THC-C8)** se zařazuje do přílohy č. 4 k nařízení vlády v abecedním pořadku na základě podnětu GŘC - Celně technické laboratoře a patří do skupiny kanabinoidů. THC-C8 je oktylový homolog THC a zařazuje se na seznam na základě strukturní podobnosti s THC a díky podobným účinkům na organismus, jaké vykazují THC a THC-P.

k bodu 8

Po zařazení látek HHC, THCP a HHC-O na seznam návykových látek prodejci těchto produktů avizovali připravenost uvádět na trh další podobné homology či deriváty těchto látek, s cílem obejít nařízení vlády č. 463/2013 Sb. o seznamech návykových látek. Velmi často nově uváděné struktury byly acetáty tetrahydrokanabinolů a hexahydrokanabinolů, které jsou nebezpečné při jejich aplikaci v elektronických cigaretách nebo při vapingu. Při vyšších teplotách totiž může docházet k uvolňování látky keten (ethenon), která způsobuje u lidí podráždění očí, nosu, hrdla a vede až k poškození plic. Z preventivních důvodu kvůli ochraně zdraví obyvatelstva, Ministerstvo navrhuje rozšíření poznámky pod tabulkou v Příloze č. 4 o ethery a estery látek uvedených v příloze č. 4, pokud mohou existovat, čímž se pokryje poměrně široká skupina potenciálně nebezpečných látek, aniž by byl znemožněn výzkum jejich terapeutického využití.

K Čl. II

Vzhledem k tomu, že se jedná o technický předpis, je třeba jej v souladu se směrnicí Evropského parlamentu a Rady (EU) 2015/1535 ze dne 9. září 2015 o postupu při poskytování informací v oblasti technických předpisů a předpisů pro služby informační společnosti zaslat k notifikaci.

K Čl. III

Účinnost tohoto nařízení vlády nastává dnem následujícím po dni jeho vyhlášení. Účinnost je upravena v souladu s § 9 odst. 3 zákona č. 222/2016 Sb., o Sbírce zákonů a mezinárodních smluv a o tvorbě právních předpisů vyhlašovaných ve Sbírce zákonů a mezinárodních smluv (zákon o Sbírce zákonů a mezinárodních smluv), přičemž naléhavým obecným zájmem je v tomto případě ochrana veřejného zdraví. Konkrétně ochrana před rozšířením dalších semisyntetických kanabinoidů ve společnosti, resp. před tím, aby se zařazované látky začaly prodávat ve formě gumových medvídků a podobných cukrovinek dokonce i dětem a mladistvým, což se v minulosti s obdobnými látkami dělo a mnozí končili na jednotkách intenzivní péče. Jak již bylo výše uvedeno obchodníci s těmito látkami v České republice již v průběhu projednávání předchozího návrhu novelizace nařízení vlády avizovali výměnu produktů s HHC, HHC-O a THCP za ještě nebezpečnější látky. Z tohoto důvodu u nově zařazovaných látek nenavrhuji jejich dočasné zařazení, tak jak je tomu u látek HHC, HHC-O a THCP.