

РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ
НАРОДНО СЪБРАНИЕ

Проект

ЗАКОН

**за изменение и допълнение на Закона за контрол върху
наркотичните вещества и прекурсорите**

(Обн., ДВ, бр. 30 от 1999 г.; изм. и доп., бр. 63 от 2000 г., бр. 74, 75 и 120 от 2002 г., бр. 56 от 2003 г., бр. 76, 79 и 103 от 2005 г., бр. 30, 75 и 82 от 2006 г., бр. 31 и 55 от 2007 г., бр. 36, 43 и 69 от 2008 г., бр. 41, 74, 82 и 93 от 2009 г., бр. 22 от 2010 г.; попр., бр. 23 от 2010 г.; изм. и доп., бр. 29, 59 и 98 от 2010 г., бр. 8, 12, 60 и 61 от 2011 г., бр. 83 и 102 от 2012 г., бр. 52, 68 и 109 от 2013 г., бр. 53 от 2014 г. и бр. 14 от 2015 г.)

§ 1. В чл. 9 ал. 1 се изменя така:

„(1) По този закон се заплащат такси за издаване, промяна или подновяване на лицензии и разрешения, за издаване на разрешителни, за издаване и промяна на удостоверения за регистрация, за даване на съгласия по чл. 86, ал. 2, включващи разходи за подготовката им.“

§ 2. В чл. 17 се правят следните изменения:

1. В ал. 2 думите „висше фармацевтично или висше медицинско образование“ се заменят с „образователно-квалификационна степен магистър по медицина или дентална медицина, или фармация“.

2. В ал. 3 думите „с висше медицинско образование“ се заменят с „образователно-квалификационна степен магистър по медицина“.

§ 3. В чл. 29 се правят следните изменения:

1. Алинея 1 се изменя така:

„(1) Отглеждането на растения от рода на конопа (канабис), предназначени за влакно, семена за фураж и храна и семена за посев, със съдържание под 0,2 тегловни процента на тетрахидроканабинол, определено в листната маса, цветните и плодните връхчета, се извършва само след издадено разрешение от министъра на земеделието и храните. Условията и редът за издаване на разрешение, търговия и контрол се определят с наредба на министъра на земеделието и храните.“

2. В ал. 5 думите „и за осъществяване от вносителите на дейностите по преработка и продажба на семена“ се заличават.

§ 4. В чл. 31 думите „медицински и образователни цели, научни и лабораторни изследвания“ се заменят с „медицински, научни и лабораторни изследвания и образователни цели“.

§ 5. В чл. 32 се правят следните изменения и допълнения:

1. Алинея 1 се изменя така:

„(1) Производството, преработването, съхраняването и търговията на едро в страната, вносът, износът и транзитът, пренасянето и превозването на наркотични вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от списъците по чл. 3, ал. 2, т. 2 и 3, се извършват с лицензия за дейности, сгради и помещения, издадена от министъра на здравеопазването или от оправомощен от него заместник-министър.“

2. В ал. 5 думите „медицински и образователни цели, научни и лабораторни изследвания“ се заменят с „медицински, научни и лабораторни изследвания и образователни цели“.

3. Създава се ал. 6:

„(6) Условието и редът за извършване на дейности с наркотични вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от списъците по чл. 3, ал. 2, т. 2 и 3, и изискванията към сградите и помещенията, в които се извършват дейностите, се определят с наредба на министъра на здравеопазването.“

§ 6. В чл. 32а се правят следните изменения и допълнения:

1. В ал. 1:

а) точка 1 се отменя;

б) точка 3 се отменя;

в) точка 4 се изменя така:

„4. данни за ЕИК на търговеца, а за дружества, регистрирани в държава – членка на Европейския съюз, или в държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство – документ за актуалната регистрация по националното законодателство, издаден от компетентния орган на съответната държава;“

г) точки 5 и 6 се отменят;

д) в т. 10 думите „и копие от това разрешение“ се заличават.

2. В ал. 2 т. 1 се отменя.

3. В ал. 3 накрая се поставя запетая и се добавя „като изпраща копие от заявлението“.

4. Алинея 4 се изменя така:

„(4) В 10-дневен срок от получаване на искането за проверка от Министерството на здравеопазването инспекторите по наркотични вещества извършват проверка на място за установяване съответствието на фактическите условия с изискванията на закона и наредбата по чл. 32, ал. 4 и съставят протокол в два екземпляра.“

5. В ал. 7 думите „ал. 1“ се заменят с „ал. 6“.

6. Създават се нови ал. 8 и 9:

„(8) В 5-дневен срок от подаване на заявлението по ал. 1 Министерството на здравеопазването изпраща по служебен ред искане до Управителния съвет на Българския фармацевтичен съюз за издаване на удостоверение за вписване в националния електронен регистър на членовете на Българския фармацевтичен съюз – за магистър-фармацевти по чл. 34, както и за предоставяне на информация относно наложени наказания по реда на Закона за съсловната организация на магистър-фармацевтите и на Закона за здравето.

(9) Управителният съвет предоставя документите по ал. 8 в срок 5 работни дни от постъпване на искането.“

7. Досегашната ал. 8 става ал. 10 и се изменя така:

„(10) При установяване на недостатъци в представените документи или несъответствие между състоянието на сградите и помещенията и изискванията, определени в наредбата по чл. 32, ал. 6, при извършване на проверките по ал. 4 и 7 директорът на специализираната администрация уведомява писмено заявителя и дава указания за отстраняването им в едномесечен срок от получаване на уведомлението. Уведомлението съдържа и указание, че при неотстраняване на недостатъците в посочения срок производството ще бъде прекратено.“

8. Досегашната ал. 9 става ал. 11 и в нея числото „8“ се заменя с „10“ .

9. Досегашната ал. 10 става ал. 12 и в нея думите „два месеца“ се заменят с „50 дни“.

§ 7. В чл. 32б, ал. 1 т. 7 се изменя така:

„7. трите имена на магистър-фармацевта, който отговаря за дейностите с наркотични вещества в съответния склад;“.

§ 8. В чл. 33 се правят следните изменения и допълнения:

1. Алинея 1 се изменя така:

„(1) Търговия на дребно, съхраняване и отпускане на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от списъците по чл. 3, ал. 2, т. 2 и 3, се извършват с лицензия, издадена от министъра на здравеопазването или от оправомощен от него заместник-министър.“

2. Създава се ал. 3:

„(3) Условието и редът за извършване на дейностите по ал. 1 се определят с наредбата по чл. 32, ал. 4.“

§ 9. В чл. 33а се правят следните изменения и допълнения:

1. В ал. 1:

а) точка 2 се отменя;

б) точка 3 се изменя така:

„3. данни за ЕИК на търговеца, а за дружества, регистрирани в държава – членка на Европейския съюз, или в държава – страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство – документ за актуалната регистрация по националното законодателство, издаден от компетентния орган на съответната държава;“

в) точки 4 и 5 се отменят;

г) в т. 8 думите „и копие от това разрешение“ се заличават.

2. В ал. 2 думите „търговия на дребно и съхраняване“ се заменят с „търговия на дребно, съхраняване и отпускане“, а накрая се поставя запетая и се добавя „като изпраща копие от заявлението“.

3. Алинея 4 се изменя така:

„(4) В 10-дневен срок от получаване на искането за проверка от Министерството на здравеопазването инспекторите по наркотични вещества извършват проверка на място за установяване съответствието на фактическите условия с изискванията на закона и наредбата по чл. 32, ал. 6 и съставят протокол в два екземпляра.“

4. Създават се нови ал. 5 и 6:

„(5) В 5-дневен срок от подаване на заявлението по ал. 1 Министерството на здравеопазването изпраща по служебен ред искане до Управителния съвет на Българския фармацевтичен съюз за издаване на удостоверение за вписване в националния електронен регистър на членовете на Българския фармацевтичен съюз – за магистър-фармацевти по чл. 34, както и за предоставяне на информация относно наложени наказания по реда на Закона за съсловната организация на магистър-фармацевтите и на Закона за здравето.“

(6) Управителният съвет предоставя документите по ал. 5 в срок 5 работни дни от постъпване на искането."

5. Досегашната ал. 5 става ал. 7 и се изменя така:

„(7) При установяване на недостатъци в представените документи или несъответствие между състоянието на сградите и помещенията и изискванията, определени с наредбата по чл. 32, ал. 6, при извършване на проверката по ал. 3 специализираната администрация уведомява писмено заявителя и дава указания за отстраняването им в едномесечен срок от получаване на уведомлението. Уведомлението съдържа и указание, че при неотстраняване на недостатъците в посочения срок производството ще бъде прекратено.“

6. Досегашната ал. 6 става ал. 8 и в нея числото „5“ се заменя със „7“.

7. Досегашната ал. 8 става ал. 10 и в нея думите „търговия на дребно и съхраняване“ се заменят с „търговия на дребно, съхраняване и отпускане“, а думите „два месеца“ се заменят с „50 дни“.

§ 10. В чл. 33б, ал. 1 се правят слените изменения и допълнения:

1. В т. 4 думите „търговия на дребно и съхраняване“ се заменят с „търговия на дребно, съхраняване и отпускане“.

2. Създава се т. 8:

„8. номерът на разрешението за откриване на аптека, издадено по реда на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина.“

§ 11. В чл. 33в се правят следните изменения и допълнения:

1. Създава се нова ал. 2:

„(2) Проверката по чл. 32а, ал. 4 и 7 и чл. 33а, ал. 3 се извършва само в случаите на промяна на адреса на сградите и помещенията, в които се извършват производство и търговия на едро с наркотични вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, както и търговия на дребно, съхраняване и отпускане на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества.“

2. Досегашната ал. 2 става ал. 3.

3. Досегашната ал. 3 става ал. 4 и в нея думите „два месеца“ се заменят с „50 дни“.

4. Досегашната ал. 4 става ал. 5.

§ 12. В чл. 33г се правят следните изменения:

1. В ал. 1 думите „три месеца“ се заменят с „60 дни“.

2. В ал. 2 думите „т. 8 и 9“ се заменят с „т. 8, 9, 12, 14 и 15“.

§ 13. Създава се чл. 34а:

„Чл. 34а. (1) Отказва се издаването на лицензия по чл. 32, ал. 1, когато:
1

1. заявителят - едноличен търговец или юридическо лице, е обявен в несъстоятелност или се намира в производство по обявяване в несъстоятелност;

2. заявителят - юридическо лице, се намира в ликвидация;

3. заявителят има публични задължения към държавата;

4. има влязла в сила присъда за умишлено престъпление от общ характер срещу физическото лице - едноличен търговец, управителя/изпълнителния директор на юридическото лице или срещу магистър-фармацевта по чл. 34.

(2) Не се отказва издаването на лицензия по чл. 33, ал. 1 на лечебно заведение за болнична помощ при възникване на основанието по ал. 1, т. 3.“

§ 14. В чл. 35, ал. 2 след думите „при условие че“ се добавя „притежават лиценз за производство или лиценз за търговия на едро или дребно с ветеринарномедицински продукти, издаден по реда на Закона за ветеринарномедицинската дейност, и“.

§ 15. В чл. 36 се правят следните изменения:

1. В ал. 1, т. 5 абревиатурата „(ЕИК)“ се заличава.

2. В ал. 2:

а) точка 1 се отменя;

б) точки 4-6 се отменят;

в) точка 8 се изменя така:

„8. данни за ЕИК на търговеца, а за дружества, регистрирани в държава - членка на Европейския съюз, или в държава - страна по Споразумението за Европейското икономическо пространство - документ за актуалната регистрация по националното законодателство, издаден от компетентния орган на съответната държава;“

г) в т. 11 думите „и копие от това разрешение“ се заличават.

§ 16. В чл. 37, ал. 1 думите „е безсрочна“ се заменят с „и лицензията по чл. 36а, ал. 6 за търговия на дребно с наркотични вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества за ветеринарномедицински цели, са безсрочни“.

§ 17. Създава се чл. 37а:

„Чл. 37а. (1) Министерството на здравеопазването води публични регистри за издадените лицензии по чл. 32, ал. 1 и чл. 33, ал. 1.

(2) Регистърът за издадените лицензии по чл. 32, ал. 1 съдържа:

1. номера на лицензията;
2. наименованието, седалището и адреса на управление на лицето, получило лицензията;
3. срока на валидност на лицензията.

(3) Регистърът по ал. 2 съдържа и раздел, в който се вписват лицата, подали заявление за издаване на лицензия, както и броят и видът на приложените документи. Вписването се извършва по реда на подаване на заявленията и се отбелязва движението на преписката по издаване на лицензия.

(4) Регистърът за издадените лицензии по чл. 33, ал. 1 съдържа:

1. номера на лицензията;
2. наименованието, седалището и адреса на управление на лицето, получило лицензията;
3. адреса на аптеката, в която се извършва търговия на дребно, съхраняване и отпускане на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества.

(5) Регистърът по ал. 4 съдържа и раздел, в който се вписват лицата, подали заявление за издаване на лицензия, както и броят и видът на приложените документи. Вписването се извършва по реда на подаване на заявленията и се отбелязва движението на преписката по издаване на лицензия.”

§ 18. В чл. 39 думите „търговия на дребно и съхраняване” се заменят с „търговия на дребно, съхраняване и отпускане”.

§ 19. В чл. 41 се правят следните изменения:

1. В ал. 1, т. 5 думите „повдигане на обвинение за умишлено престъпление от общ характер или” се заличават.
2. В ал. 5 думите „След прекратяване на наказателното производство по ал. 1, т. 5, както и при” се заменят с „При”.

§ 20. В чл. 45, ал. 3 думите „търговия на дребно и съхраняване” се заменят с „търговия на дребно, съхраняване и отпускане”.

§ 21. В чл. 46 се правят следните изменения:

1. В ал. 3 думите „медицински и образователни цели, научни и лабораторни изследвания” се заменят с „медицински, научни и лабораторни изследвания и образователни цели”.

2. В ал. 4 думите „по ред, определен от министъра на здравеопазването“ се заличават.

§ 22. Заглавието на раздел III от глава пета се изменя така:

„Раздел III

Режим на определяне на количествата наркотични вещества за медицински и образователни цели, медицински, научни и лабораторни изследвания“

§ 23. В чл. 54 се правят следните изменения:

1. В ал. 1 думите „научни и лабораторни“ се заменят с „медицински, научни и лабораторни“.

2. В ал. 3 думите „медицински и образователни цели, научни и лабораторни изследвания“ се заменят с „медицински, научни и лабораторни изследвания и образователни цели“.

§ 24. В чл. 56 след думата „аптека“ се добавя „висшите училища, осъществяващи лечебна и диагностична дейност съгласно чл. 2а от Закона за лечебните заведения, и здравните кабинети по чл. 26, ал. 1, т. 1 и 3 от Закона за здравето“.

§ 25. В чл. 59 се правят следните изменения и допълнения:

1. Създава се нова ал. 4:

„(4) Издаденото разрешение по ал. 2 е валидно за периода на пътуване зад граница, който се вписва в разрешението.“

2. Досегашната ал. 4 става ал. 5 и в нея думите „са предписани“ се заменят с „е издадено разрешение по ал. 2“.

3. Създава се ал. 6:

„(6) Когато пътуващите лица са малолетни и непълнолетни, се изискват данни от документ за самоличност на родител/настойник, които се вписват в разрешението.“

§ 26. В чл. 71 думите „медицински и образователни цели, научни и лабораторни изследвания“ се заменят с „медицински, научни и лабораторни изследвания и образователни цели“.

§ 27. В чл. 73 ал. 1 се изменя така:

„(1) За медицински, научни и лабораторни изследвания, за образователни цели, както и за поддържане работното състояние на служебните кучета, разкриващи наркотични вещества, се издава разрешение на физически и юридически лица

да произвеждат, придобиват, внасят, изнасят, съхраняват и използват ограничени количества от растенията и веществата от списъците по чл. 3, ал 2, т. 1, 2 и 3 и техни препарати и прекурсори.“

§ 28. В чл. 83 ал. 2 се изменя така:

„(2) Годишният доклад по ал. 1 се приема от Националният съвет по наркотичните вещества към Министерския съвет и се изпраща на Службата по наркотици и престъпност на ООН в определения от службата срок.“

§ 29. В чл. 85а се правят следните изменения и допълнения:

1. В ал. 2 думите „четирима лекари, работещи в областта на лечение на зависимости и други“ се заменят с „един лекар с призната специалност по клинична токсикология, трима лекари с призната специалност по психиатрия, от които най-малко двама работещи в областта на лечение на зависимости и/или психосоциална рехабилитация, и други медицински“.

2. В ал. 3 накрая се добавя „за период от четири години при условия и по ред, определени с правилника по ал. 4“.

§ 30. В чл. 86 се правят следните изменения и допълнения:

1. Създава се нова ал. 2:

„(2) Центърът събира такси в размери, определени в тарифата по чл. 9, ал. 3, за:

1. даване на съгласие за осъществяване на програма за превенция на употребата на наркотични вещества;

2. даване на съгласие за осъществяване на програма за намаляване на вредите от употребата на наркотични вещества;

3. даване на съгласие за продължаване на дейността на програма за намаляване на вредите от употребата на наркотични вещества;

4. даване на съгласие за осъществяване на програма за психосоциална рехабилитация;

5. даване на съгласие за продължаване на дейността на програма за психосоциална рехабилитация;

6. даване на съгласие за осъществяване на програма за лечение на лица, зависими от наркотични вещества;

7. даване на съгласие за продължаване на дейността на програма за лечение на лица, зависими от наркотични вещества.“

2. Досегашната ал. 2 става ал. 3 и в нея думите „като на територията на страната се подпомага“ се заменят с „който се подпомага от Изпълнителна агенция „Медицински одит“ и“.

3. Досегашната ал. 3 става ал. 4.

§ 31. В чл. 87б, т. 2 думите „системни нарушения“ се заменят с „две и повече нарушения за период от една година“.

§ 32. Създава се чл. 87г:

„Чл. 87г. (1) Министерството на здравеопазването води публичен регистър за издадените разрешения по чл. 87, ал. 1.

(2) Регистърът по ал. 1 съдържа:

1. номер и срок на валидност на разрешението;
2. наименованието, седалището и адресът на управление на лицето, получило разрешението;
3. адрес на програмата за лечение с агонисти и агонисти-антагонисти на лица, зависими към опиоиди.

(3) Регистърът по ал. 1 съдържа и раздел, в който се вписват лицата, подали заявление за издаване на разрешение, както и броят и видът на приложените документи. Вписването се извършва по реда на подаване на заявленията и се отбелязва движението на преписката по издаване на разрешение.“

§ 33. В чл. 89 се създава ал. 3:

„(3) С наредбата по ал. 2 се уреждат и условията и редът за осъществяване на програми за лечение на лица, зависими от наркотични вещества, извън случаите по чл. 87, ал. 1.“

§ 34. Създава се чл. 107в:

„Чл. 107в. Който нарушава условията и реда за осъществяване на програми за лечение с агонисти и агонисти-антагонисти на лица, зависими към опиоиди, се наказва с глоба от 1000 до 3000 лв., а при повторно нарушение – с глоба от 3000 до 5000 лв.“

ДОПЪЛНИТЕЛНА РАЗПОРЕДБА

§ 35. Навсякъде в закона думите „агонист-антагонисти“ се заменят с „агонисти-антагонисти“.

ЗАКЛЮЧИТЕЛНИ РАЗПОРЕДБИ

§ 36. Воденето на регистрите по чл. 37а и чл. 87г от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите започва след осигуряване на техническа възможност за това, но не по-късно от шест месеца от влизането в сила на този закон.

§ 37. В срок до една година от влизането в сила на този закон комисия от представители на Министерството на здравеопазването чрез специализираната администрация, Министерството на финансите чрез Агенция „Митници“, Министерството на вътрешните работи чрез Главна дирекция „Национална полиция“ и Софийската градска прокуратура унищожават съхраняваните от Министерството на здравеопазването наркотични вещества.

Законът е приет от 43-ото Народно събрание на 2016 г. и е подпечатан с официалния печат на Народното събрание.

**ПРЕДСЕДАТЕЛ НА
НАРОДНОТО СЪБРАНИЕ:**

(Цецка Цачева)

М О Т И В И

към проекта на Закон за изменение и допълнение на Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите

С проекта на Закон за изменение и допълнение на Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите се предлагат промени в следните основни насоки:

- изпълнение на Решение № 808 на Министерския съвет от 2012 г. за приемане на План за намаляване на регулаторната тежест за бизнеса с цел оптимизиране на регулаторните режими в областта на наркотичните вещества;

- оптимизиране на контрола върху дейностите с лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, и прецизиране на текстове, свързани с лицензионните и разрешителните режими;

- регламентиране на условията и реда за провеждане на лечение и психосоциална рехабилитация на малолетни и непълнолетни лица.

Предложените промени се налагат поради необходимостта от подобряване на административното обслужване на потребителите на административни услуги, регламентирани в закона, и от оптимизиране на контролните дейности за спазване на законовите изисквания.

1. Предвижда се при издаване, промяна и подновяване на лицензии за дейности с наркотични вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, да отпадне изискването за предоставяне на документи, свързани с обстоятелства, вписани в Търговския регистър - копие от съдебното решение за регистрация и удостоверение за актуално съдебно състояние, данъчна регистрация, регистрация по БУЛСТАТ, документ, издаден от Агенцията по вписванията или от съда по регистрация на заявителя - търговец, че той не е обявен в несъстоятелност или че не е в производство за обявяване в несъстоятелност; документ, издаден от Агенцията по вписванията или от съда по регистрация на заявителя - юридическо лице, че той не се намира в ликвидация. Проектът предвижда в заявлението да се посочва единствено ЕИК на физическото или юридическото лице.

Отпада и изискването за представяне на документ за липса на повдигнати обвинения за умишлено престъпление от общ характер при издаване на лицензии. От значение е обстоятелството, дали е налице влязла в сила присъда за такова престъпление, което се доказва със свидетелство за съдимост на съответното лице. Предложението е в съответствие с презумпцията за невинност по чл. 31, ал. 3 от Конституцията на Република България, чл. 6, т. 2 от Конвенцията за защита на правата на човека и основните свободи и чл. 16 от Наказателнопроцесуалния кодекс, според които обвиняемият се

смята за невинен до установяване на противното с влязла в сила присъда.

Предлага се да отпадне изискването за предоставяне на следните документи при издаване, промяна и подновяване на лицензия за производство, преработване, съхраняване и търговия в страната, внос и износ, пренасяне и превозване на наркотични вещества за медицински цели: копие от разрешението за производство на лекарствени продукти, издадено по реда на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, както и копие от разрешенията за употреба на лекарствените продукти, съдържащи наркотични вещества, които съответният производител произвежда.

На следващо място с проекта се предлага да отпадне изискването за предоставяне на копие от разрешението за търговия на едро с лекарствени продукти, издадено по реда на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, при издаване, промяна и подновяване на лицензия за търговия на едро, съхраняване, внос и износ, пренасяне и превозване на наркотични вещества за медицински цели.

При издаване, промяна и подновяване на лицензии за дейности с наркотични вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, отпада също така изискването за представяне на копие от разрешение за осъществяване на частна охранителна дейност, тъй като в МВР се поддържа публичен регистър за издадените разрешения.

С цел уеднаквяване на регулаторните режими в областта на наркотичните вещества и равнопоставеност на потребителите на административните услуги по ЗКНВП се предвижда и при издаване на лицензия за производство, преработване, съхранение, търговия, внос и износ на наркотични вещества от списъците по чл. 3, ал. 2, т. 2 и 3 за ветеринарномедицински цели да отпадне изискването за представяне на аналогични на горепосочените документи.

Отпадането на изискването за представяне на документи, издадени от други държавни органи, и осигуряването им по служебен път е етап от процеса по въвеждане на комплексно административно обслужване. По този начин се поставят нормативните основи за изпълнение на принципа за еднократно събиране и създаване на данни и служебно уведомяване, регламентиран в Административнопроцесуалния кодекс и в Закона за електронното управление.

Проектът предвижда намаляване на сроковете за издаване, подновяване и промяна на лицензии за дейности с наркотични вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, от 60 дни на 50 дни като част от мерките за намаляване на административната тежест за гражданите и бизнеса.

Въвежда се изискване за водене на публични регистри за издадените лицензии и разрешения по реда на ЗКНВП в

съответствие с изискванията на чл. 11, ал. 2 от Закона за административното регулиране и административния контрол върху стопанската дейност.

Регламентира се краен срок за отстраняване на недостатъци в представените от заявителите документи за издаване на лицензи по чл. 32, ал. 1 и чл. 33, ал. 1 от закона, като неотстраняването им в посочения срок ще предизвика прекратяване на производството. Въвеждането на разумен срок за отстраняване на недостатъци, както и уреждането на последиците за производството при неспазването му създава яснота както за заявителите, така и за Министерството на здравеопазването. Поради същите мотиви в проекта са посочени изрични основания за отказ за издаване на лицензия.

Предвидените промени са свързани с опростяване и рационализиране на административните процедури и съкращаване на срокове.

Намаляването на регулаторната тежест за бизнеса чрез оптимизиране на регулаторните режими в областта на наркотичните вещества е в съответствие с Национална програма за развитие 2020, Приоритет 6 „Укрепване на институционалната среда за по-висока ефективност на публичните услуги за гражданите и бизнеса“, Подприоритет 6.4 „Администрация, ориентирана към потребителите“ и Националната програма за реформи на Република България, Специфична за страната препоръка 5, т. 3.5.1. „Намаляване на бюрокрацията“.

2. Прецизира се текстът на чл. 29 относно изключенията от забраната за засяване и отглеждане на територията на Република България на растения от рода на конопа (канабис), като се описват подробно продуктите, получени от конопените растения. Описанието се налага, тъй като растенията от рода на конопа като земеделска култура, отговаряща на условията за подпомагане по схемите за директни плащания, се отглеждат във връзка с получаването на влакно, семена за посев и семена, предназначени за посев. Отпадат текстовете относно издаване на разрешение от министъра на земеделието и храните за внос и износ на растения от рода на конопа, тъй като в чл. 189 на Регламент (ЕС) № 1308/2013 на Европейския парламент и на Съвета от 17 декември 2013 г. за установяване на обща организация на пазарите на селскостопански продукти са определени кодовете на продуктите, добити от конопените растения, и условията за осъществяване на вноса. За внос на необработен коноп и семена за посев няма изискване за издаване на разрешение на вносител като условие за издаване на самата лицензия за внос. При внос на семена от конопени растения, предназначени за посев, се изисква доказателство, че съдържанието на тетрахидроканабинол на съответния сорт е под 0,2 на сто и покрива изискването, че сортовете са вписани в Европейския каталог. В европейското законодателство няма разписани текстове, които да са основание за издаване на разрешение на износител за износ на конопените растения и

семена. Запазването на текста в националното законодателство е в противоречие с политиката на правителството за намаляване на административната тежест за бизнеса, поради което отпада изискването за издаване на разрешения за износ от министъра на земеделието и храните.

В европейското законодателство няма разпоредби, позволяващи отглеждането на опиев мак като земеделска култура, поради което следва да отпадне текстът относно вносът и износът на опиев мак.

Преработката и продажбата на семена от коноп са уредени в Закона за храните и в Закона за фуражите съобразно предназначението им, поради което тези дейности отпадат от текста на чл. 29, ал. 5.

3. Регламентира се изричен срок на валидност на разрешението по чл. 59 от ЗКНВП с цел предотвратяване на злоупотреби с издаденото разрешение за пренасяне през границата за лична употреба на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества за лечение, извън периода на пътуване зад граница. Въвежда се изискване за случаите на пътуващи малолетни и непълнолетни лица.

Съгласно действащия закон без лицензия могат да закупват, съхраняват и отпускат лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, лечебните заведения, в които няма открита аптека, в количества, необходими за спешна помощ. С проекта такава възможност се предоставя и на медицинските факултети и на факултетите по дентална медицина на висшите училища, в които се извършва лечебна и диагностична дейност, поради естеството на извършваната от тях дейност. Здравните кабинети към детските градини, училищата и специализираните институции за предоставяне на социални услуги – домове за деца, домове за възрастни хора с увреждания, социалните учебно-професионални центрове, домове за стари хора, приюти и центрове за временно настаняване, също ще могат да закупват, съхраняват и отпускат лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, необходими за спешна помощ, тъй като в тях се осъществява и медицинско обслужване на спешните състояния до пристигането на екип на центъра за спешна медицинска помощ.

Специализираният контрол на лечебната дейност в програмите за лечение с агонисти и агонисти-антагонисти на лица, зависими към опиоиди, се възлага и на Изпълнителна агенция „Медицински одит“. Целта е да се създаде възможност за налагане на административни наказания при нарушения, свързани с лечебната дейност.

Въвежда се нормативно основание за събиране на такси за извършваните от Националния център по наркомании административни услуги с цел обезпечаване на необходимите материално-технически и административни разходи по предоставянето им.

Въвежда се изискване за мандатност и се допълва състава на Експертния съвет по лечение на зависимости с цел оптимизиране на дейността му. Условието и редът за определянето на поименния състав на съвета ще се уреждат с правилник за функциите и организацията на дейността на експертния съвет, утвърден от министъра на здравеопазването. По този начин ще се гарантира спазването на основни принципи в организацията на дейността на администрацията – прозрачност, откритост, достъпност, обективност и безпристрастност. В правилника ще бъдат регламентирани условия и ред за предлагане на кандидати, както и подбор, основан на квалификация и опит.

Въвежда се административно-наказателна отговорност за нарушаване на условията и реда за осъществяване на програми за лечение с агонисти и агонисти-антагонисти на лица, зависими към опиоиди.

Прецизира се текстът за случаите, в които се отнема разрешение за осъществяване на програми за лечение с агонисти и агонисти-антагонисти на лица, зависими към опиоиди, при констатирани нарушения на стандартите за добра практика за лечение на синдром на зависимост към опиоиди.

Допълват се дейностите по чл. 33 от ЗКНВП с дейността „отпускане“ във връзка с издаваните лицензи на лечебните заведения за болнична помощ, чиито аптеки не извършват търговия на дребно, а само дейности по съхраняване и отпускане на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества.

Прецизира се текстът на чл. 73, ал. 1 относно разрешаване на дейности с наркотични вещества от списъците по чл. 3, ал. 2, т. 1, 2 и 3 от ЗКНВП, като се привежда в съответствие със заглавието на раздела. Дейностите с наркотични вещества за медицински цели се извършват с лицензия, издадена по реда на чл. 32, ал. 1 от ЗКНВП.

Целта на законопроекта е да се намали административната тежест при предоставяне на услуги, свързани с наркотични вещества, и да се оптимизират контролните дейности за спазване на законовите изисквания за работа с наркотични вещества.

В резултат от прилагането на законопроекта се очаква облекчаване на потребителите на административните услуги, уредени в закона, съкращаване на времето и разходите за работа на администрацията и създаване на предпоставки за поетапно въвеждане на комплексно административно обслужване. Ще се постигне и оптимизиране на контрола при използването на наркотични вещества, в резултат на което се очаква да се предотвратят и да намалеят случаите на нарушения.

МИНИСТЪР-ПРЕДСЕДАТЕЛ:

(Бойко Борисов)

