**Ministru kabineta noteikumu projekta “Prekursoru operatoru un prekursoru lietotāju reģistrēšanas un licencēšanas kārtība” sākotnējās ietekmes novērtējuma ziņojums (anotācija)**

|  |  |
| --- | --- |
| **Tiesību akta projekta anotācijas kopsavilkums** | |
| Mērķis, risinājums un projekta spēkā stāšanās laiks (500 zīmes bez atstarpēm) | Projekta mērķis ir noteikt prekursoru operatoru un prekursoru lietotāju reģistrēšanas un licencēšanas kārtību tiktāl, cik to neregulē Komisijas 2015.gada 24.aprīļa deleģētā regula (ES) Nr.2015/1011, ar kuru papildina Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr.273/2004 par narkotisko vielu prekursoriem un Padomes Regulu (EK) Nr.111/2005, ar ko paredz noteikumus par uzraudzību attiecībā uz narkotisko vielu prekursoru tirdzniecību starp Savienību un trešām valstīm, un ar kuru atceļ Komisijas Regulu (EK) Nr.1277/2005 (turpmāk - regula Nr.2015/1011) un Komisijas 2015.gada 25.jūnija deleģētā regula (ES) Nr.2015/1013, ar ko paredz noteikumus attiecībā uz Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 273/2004 par narkotisko vielu prekursoriem un Padomes Regulu (EK) Nr. 111/2005, ar ko paredz noteikumus par uzraudzību attiecībā uz narkotisko vielu prekursoru tirdzniecības starp Savienību un trešām valstīm (turpmāk – regula Nr.2015/1013), prasības prekursoru uzglabāšanai, kā arī kārtību, kādā prekursoru operatori sniedz Zāļu valsts aģentūrai (turpmāk - aģentūra) informāciju par saviem darījumiem ar prekursoriem, kā arī sniedzamās informācijas saturu. Projekts stājas spēkā 2019.gada 1.septembrī. |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **I. Tiesību akta projekta izstrādes nepieciešamība** | | |
| 1. | Pamatojums | Narkotisko un psihotropo vielu un zāļu, kā arī prekursoru likumīgās aprites likuma (ar grozījumiem, kuri Saeimā pieņemti 2019.gada 6.jūnijā) pārejas noteikumu 3.punkts - Ministru kabinets līdz 2019. gada 1.septembrim izdod: […] 2) šā likuma 42.1 panta ceturtajā daļā un 42.2 panta otrajā daļā paredzētos noteikumus; […]. |
| 2. | Pašreizējā situācija un problēmas, kuru risināšanai tiesību akta projekts izstrādāts, tiesiskā regulējuma mērķis un būtība | Prekursoru apriti Eiropas Savienībā jau vairāk kā desmit gadus reglamentē šādi divi galvenie Eiropas Savienības tiesību akti – Eiropas Parlamenta un Padomes 2004.gada 11.februāra Regula (EK) Nr.273/2004 par narkotisko vielu prekursoriem (turpmāk – regula Nr.273/2004) un Padomes 2004.gada 22.decembra Regula (EK) Nr.111/2005, ar ko paredz noteikumus par uzraudzību attiecībā uz narkotisko vielu prekursoru tirdzniecību starp Kopienu un trešajām valstīm (turpmāk – regula Nr.111/2005). Ir pieņemtas arī divas deleģētās regulas – regula Nr.2015/1011 un regula Nr.2015/1013.  Tā kā šobrīd spēkā esošie Eiropas Savienības sekundārie tiesību akti jau daudz detalizētāk regulē prekursoru apriti, daudzas Ministru kabineta 2010.gada 21.decembra noteikumu Nr.1142 “Operatoru reģistrēšanas un licencēšanas kārtība” (turpmāk – MK noteikumi), kuri zaudēs spēku tad, kad spēku zaudēs likums “Par prekursoriem”, normas dublē šo regulu normas. Tādēļ šajā projektā ir nepieciešams noregulēt tikai jautājumus, kuri netiek aptverti ar minētajām regulām vai kuros minētās regulas tieši paredz dalībvalstīm izvēles brīvību noregulēt jautājumu nacionālajā normatīvajā aktā.  Projekts tāpat kā MK noteikumi regulē kārtību, kādā reģistrē un licencē prekursoru operatoru, kārtību, kādā aptur un anulē speciālo atļauju (licenci) vai reģistrāciju, kārtību, kādā prekursoru operatori sniedz Zāļu valsts aģentūrai informāciju par saviem darījumiem ar prekursoriem, kā arī sniedzamās informācijas saturu. Papildus tam projekts paredz reģistrēt arī prekursoru lietotājus, kā arī nosaka prasības prekursoru uzglabāšanai.  Projekts paredz izņēmumu no regulas 273/2004 un regulas 111/2005 vispārējā noteikuma, ka darbībai ar 1.kategorijas prekursoriem ir nepieciešams saņemt licenci Zāļu valsts aģentūrā – šāda licence nav nepieciešama Valsts ieņēmumu dienestam, Valsts policijai, Nacionālajiem bruņotajiem spēkiem, kā arī references laboratorijām normatīvajos aktos noteikto funkciju un uzdevumu veikšanas ietvaros. Tāpat projekts paredz izņēmumu no regulas 273/2004 un regulas 111/2005 vispārējā noteikuma, ka darbībai ar 2. un 3.kategorijas prekursoriem ir nepieciešama reģistrācija Zāļu valsts aģentūrā – šāda reģistrācija nav nepieciešama: 1) Valsts ieņēmumu dienestam, Valsts policijai, Nacionālajiem bruņotajiem spēkiem, kā arī references laboratorijām, veicot normatīvajos aktos noteiktās funkcijas un uzdevumus; 2) prekursoru operatoriem, kuri ir iesaistīti regulas Nr.111/2005 pielikuma 3.kategorijā uzskaitīto prekursoru eksportā, ja kopējais to eksportētais daudzums iepriekšējā kalendārajā gadā nepārsniedz regulas 2015/1011 1.pielikumā noteiktos daudzumus; 3) prekursoru operatoram, kurš ir iesaistīts tādu maisījumu eksportā, kuri satur regulas Nr.111/2005 pielikuma 3.kategorijā uzskaitītos prekursorus, ja maisījumos ietvertais kopējais prekursoru daudzums iepriekšējā kalendārajā gadā nepārsniedz regulas 2015/1011 1.pielikumā noteiktos daudzumus. Abas minētas regulas tieši paredz šādu izņēmumu izdarīšanas iespējamību.  Lai pārliecinātos par prekursoru operatoru atbilstību projektā ietvertajām prasībām, Veselības inspekcija pirms licences izsniegšanas veic pārbaudi attiecīgajā objektā. Līdzīgi kā līdz šim, šī procedūra neattiecas uz reģistrāciju un darbībām ar 2. un 3.kategorijas prekursoriem, jo tās ietver daudz mazākus riskus nekā darbības ar 1.kategorijas prekursoriem.  Zāļu valsts aģentūra pirms pieņemt lēmumu par licences izsniegšanu vai par atteikumu izsniegt licenci un par personas reģistrāciju vai par atteikumu reģistrēt personu ne tikai novērtē iesniegto informāciju un pārliecinās, vai iesniegums atbilst projekta 2. vai 3.punktā minētajiem nosacījumiem, bet arī Sodu reģistrā pārliecinās, ka iesniedzējs – fiziskā persona un iesniedzēja – juridiskās personas – valdes locekļi, dalībnieki – fiziskās personas, prokūristi un pilnvarnieki nav sodīti par noziedzīgu nodarījumu, kā arī nav administratīvi sodīti par pārkāpumiem, kas saistīti ar narkotisko un psihotropo vielu, prekursoru vai neklasificēto vielu apriti. Gadījumā, ja kāda no uzskaitītajām personām ir bijusi sodīta par noziedzīgu nodarījumu vai administratīvi sodīta par pārkāpumiem, kas saistīti ar narkotisko un psihotropo vielu, prekursoru vai neklasificēto vielu apriti, tas var būt pamats licences iesniegšanas un reģistrācijas atteikumam saskaņā ar regulu 273/2004.  Licenci un dokumentu par personas reģistrāciju izsniedz atbilstoši regulas Nr.2015/1013 1. un 2.pielikumā noteiktam paraugam vai lēmumu par atteikumu izsniegt licenci un lēmumu par atteikumu reģistrēt personu izsniedz elektroniska dokumenta formā nosūtot to uz iesniedzēja elektroniskā pasta adresi.  Dokumentu izskatīšana licences saņemšanai un reģistrācijai ir Zāļu valsts aģentūras maksas pakalpojums, un šī pakalpojuma cena jau šobrīd ir noteikta Zāļu valsts aģentūras maksas pakalpojumu cenrādī.  Projekts paredz, ka Zāļu valsts aģentūra savā tīmekļa vietnē publicē informāciju par licenču saņēmējiem un reģistrētajām personām nolūkā sniegt iespēju darījuma dalībniekiem pārliecināties, vai otra darījuma puse ir attiecīgi saņēmusi licenci vai ir reģistrēta, jo regulas 273/2004 un 111/2005 darījumus ar prekursoriem pieļauj tikai starp licencētiem un reģistrētiem komersantiem.  Projekts paredz, ka prekursoru operatoram un prekursoru lietotājam ir jāuzglabā prekursorus atsevišķā slēdzamā telpā ar signalizāciju, kas savienota ar centralizēto apsardzes tīklu, slēdzamā metāla skapī vai seifā, kas piestiprināts pie sienas vai grīdas, bet, ja vielas apjomu vai īpašību dēļ tas nav iespējams, prekursorus var arī uzglabāt tvertnēs vai tilpnēs, ja pieeja šīm tvertnēm un tilpnēm ir nodrošināta tikai ierobežotam personu lokam. Šādas prasības ir nepieciešamas, lai pēc iespējas samazinātu risku, ka prekursorus varētu nozagt vai piesavināties.  Pamati licences un reģistrācijas apturēšanai un anulēšanai ir noteikti regulās 273/2004 un 111/2005.  Projekts paredz, ka prekursoru operatori un prekursoru lietotāji (tikai tie, kuri lieto 1. un 2.A kategorijas prekursorus) 15 dienu laikā pēc katra ceturkšņa beigām elektroniskā formā iesniedz Zāļu valsts aģentūrā informāciju par prekursoru apriti pagājušajā ceturksnī. Šāda prasība ir nepieciešama, lai Zāļu valsts aģentūras un Veselības inspekcijas rīcībā būtu pēc iespējas aktuālāka informācija par prekursoru aprites dalībniekiem un apritē esošajiem prekursoriem un to daudzumiem. |
| 3. | Projekta izstrādē iesaistītās institūcijas un publiskas personas kapitālsabiedrības | Zāļu valsts aģentūra, Veselības inspekcija |
| 4. | Cita informācija | Nav |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **II. Tiesību akta projekta ietekme uz sabiedrību, tautsaimniecības attīstību un administratīvo slogu** | | |
| 1. | Sabiedrības mērķgrupas, kuras tiesiskais regulējums ietekmē vai varētu ietekmēt | Prekursoru operatori un lietotāji – dažādi komersanti (zāļu ražošana, aktīvo vielu ražošana un izplatīšana, ķīmisko vielu ražošana un izplatīšana utml.), izglītības un ārstniecības iestādes. |
| 2. | Tiesiskā regulējuma ietekme uz tautsaimniecību un administratīvo slogu | Projekts nepalielina administratīvo slogu – operatoru pienākums sniegt informāciju aģentūrai par prekursoru apriti ir jau noteikts arī šobrīd. |
| 3. | Administratīvo izmaksu monetārs novērtējums | Zāļu valsts aģentūra jau šobrīd apstrādā no prekursoru operatoriem saņemto informāciju un projekta realizācija neprasīs no Zāļu valsts aģentūras papildus darba slodzes. Tā kā arī šobrīd prekursoru operatori sniedz informāciju Zāļu valsts aģentūrai par prekursoru apriti reizi ceturksnī, un prekursoru aprites uzskaiti un iesniegšanu Zāļu valsts aģentūrā var veikt ar standarta biroja programmatūru, kopējās administratīvās izmaksas ir zem EUR 2000. |
| 4. | Atbilstības izmaksu monetārs novērtējums | Prekursoru operatoriem un lietotājiem var būt nepieciešams iegādāties slēdzamu metāla skapi vai seifu saraksta vielu uzglabāšanai. Slēdzama metāla skapja vai seifa iegādes izmaksas ir, sākot ar 50-150 EUR atkarībā no izmēra. Kopējais skaits personu, uz kurām attiecas šīs prasības, nav zināms. Tāpat tiem var būt nepieciešams telpu, kurā glabājas prekursori, aprīkot ar signalizāciju, un izmaksas ir stipri individuālas katrā atsevišķā gadījumā, un šobrīd nav aprēķināmas. |
| 5. | Cita informācija | Nav |

|  |
| --- |
| **III. Tiesību akta projekta ietekme uz valsts budžetu un pašvaldību budžetiem** |
| Projekts šo jomu neskar |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **IV. Tiesību akta projekta ietekme uz spēkā esošo tiesību normu sistēmu** | | |
| 1. | Saistītie tiesību aktu projekti | Nav |
| 2. | Atbildīgā institūcija | Veselības ministrija |
| 3. | Cita informācija | Nav |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **V. Tiesību akta projekta atbilstība Latvijas Republikas starptautiskajām saistībām** | | |
| 1. | Saistības pret Eiropas Savienību | Ar projektu tiek ieviesti šādi ES tiesību akti:  1) Komisijas 2015.gada 24.aprīļa deleģētā regula (ES) Nr.2015/1011, ar kuru papildina Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr.273/2004 par narkotisko vielu prekursoriem un Padomes Regulu (EK) Nr.111/2005, ar ko paredz noteikumus par uzraudzību attiecībā uz narkotisko vielu prekursoru tirdzniecību starp Savienību un trešajām valstīm, un ar kuru atceļ Komisijas Regulu (EK) Nr.1277/2005;  2) Komisijas 2015.gada 25.jūnija deleģētā regula (ES) Nr.2015/1013, ar ko paredz noteikumus attiecībā uz Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 273/2004 par narkotisko vielu prekursoriem un Padomes Regulu (EK) Nr. 111/2005, ar ko paredz noteikumus par uzraudzību attiecībā uz narkotisko vielu prekursoru tirdzniecības starp Savienību un trešajām valstīm. |
| 2. | Citas starptautiskās saistības | Nav |
| 3. | Cita informācija | Nav |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **1.a tabula Tiesību akta projekta atbilstība ES tiesību aktiem** | | | |
| Attiecīgā ES tiesību akta datums, numurs un nosaukums | Komisijas 2015.gada 24.aprīļa deleģētā regula (ES) Nr.2015/1011, ar kuru papildina Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr.273/2004 par narkotisko vielu prekursoriem un Padomes Regulu (EK) Nr.111/2005, ar ko paredz noteikumus par uzraudzību attiecībā uz narkotisko vielu prekursoru tirdzniecību starp Savienību un trešajām valstīm, un ar kuru atceļ Komisijas Regulu (EK) Nr.1277/2005 | | |
| A | B | C | D |
| Attiecīgā ES tiesību akta panta numurs (uzskaitot katru tiesību akta vienību – pantu, daļu, punktu, apakšpunktu) | Projekta vienība, kas pārņem vai ievieš katru šīs tabulas A ailē minēto ES tiesību akta vienību, vai tiesību akts, kur attiecīgā ES tiesību akta vienība pārņemta vai ieviesta | Informācija par to, vai šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības tiek pārņemtas vai ieviestas pilnībā vai daļēji. Ja attiecīgā ES tiesību akta vienība tiek pārņemta vai ieviesta daļēji, sniedz attiecīgu skaidrojumu, kā arī precīzi norāda, kad un kādā veidā ES tiesību akta vienība tiks pārņemta vai ieviesta pilnībā. Norāda institūciju, kas ir atbildīga par šo saistību izpildi pilnībā | Informācija par to, vai šīs tabulas B ailē minētās projekta vienības paredz stingrākas prasības nekā šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības. Ja projekts satur stingrākas prasības nekā attiecīgais ES tiesību akts, norāda pamatojumu un samērīgumu. Norāda iespējamās alternatīvas (t. sk. alternatīvas, kas neparedz tiesiskā regulējuma izstrādi) – kādos gadījumos būtu iespējams izvairīties no stingrāku prasību noteikšanas, nekā paredzēts attiecīgajos ES tiesību aktos |
| 1.pants | Netiek ieviests, jo nosaka regulēšanas priekšmetu | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 2.pants | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 3.pants | | | |
| 1.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 2.punkta a) apakšpunkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 2.punkta b) apakšpunkts | 2.punkts | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| 3.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 4.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 5.punkts | 2.punkta pirmais un otrais teikums | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| 6.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 7.punkts | 7.3.apakšpunkts | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| 8.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 9.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 10.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 11.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 12.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 4.pants | 2.punkta trešais teikums | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| 5.pants | | | |
| 1.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 2.punkts | 3.punkts | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| 3.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 4.punkts | 4.1.punkts | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| 5.punkts | 17.punkts | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| 6.pants | | | |
| a) punkts | 4.1.punkts | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| b) punkts | 4.2.punkts un 5.punkts | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| c) punkts | 4.3.punkts un 5.punkts | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| 7.pants | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 8.pants | | | |
| 1.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 2.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 9.pants | | | |
| 1.punkts | 17.punkts | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| 2.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 3.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 4.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 5.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 6.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 10.pants | | | |
| Pirmā daļa | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| Otrā daļa | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 11.pants | | | |
| 1.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 2.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 3.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 12.pants | | | |
| 1.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 2.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 3.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 4.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 13.pants | | | |
| 1.punkts | Netiek ieviests, jo uzliek pienākumu dalībvalstīm | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 2.punkts | Netiek ieviests, jo uzliek pienākumu dalībvalstīm | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 3.punkts | Netiek ieviests, jo uzliek pienākumu Eiropas Komisijai | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 14.pants | Netiek ieviests, jo ar to atceļ citu regulu | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 15.pants | Netiek ieviests, jo tas regulē regulas spēkā stāšanos | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 1.pielikums | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 2.pielikums | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 3.pielikums | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| Kā ir izmantota ES tiesību aktā paredzētā rīcības brīvība dalībvalstij pārņemt vai ieviest noteiktas ES tiesību akta normas? Kādēļ? | 1. Regulas 3.panta 7.punkts dod iespēju paredzēt, ka licences izdod uz ierobežotu termiņu - līdz trīs gadiem. Projekts paredz beztermiņa licenci, lai neapgrūtinātu komersantus ar atkārtotu licencēšanu, kas pēc būtības ir formālu darbību veikšana bez jebkāda racionāla vai faktiska pamata. Tā vietā, lai nodrošinātu operatoru atbilstību normatīvo aktu prasībām, Veselības inspekcija veiks plānveida kontroles.  2. Regulas 4.pants dod iespēju atbrīvot no prasības pēc licences aptiekas, veterinārmedicīnas iestādes, muitu, policiju, bruņotos spēkus un kompetento iestāžu oficiālās laboratorijas. Projekts paredz, ka normatīvajos aktos noteikto funkciju un uzdevumu veikšanas ietvaros licence nav nepieciešama Valsts ieņēmumu dienestam (muitai), Valsts policijai, Nacionālajiem bruņotajiem spēkiem, kā arī oficiālajām laboratorijām. Uz aptiekām un veterinārmedicīnas iestādēm šis atbrīvojums netiek attiecināts, jo tās ir privāto tiesību subjekti, kuri prekursorus izmanto saimnieciskajai darbībai (komercdarbībai).  3. Regulas 6.panta a) punkts dod iespēju atbrīvot no prasības pēc reģistrācijas aptiekas, veterinārmedicīnas iestādes, muitu, policiju, bruņotos spēkus un kompetento iestāžu oficiālās laboratorijas. Projekts paredz, ka normatīvajos aktos noteikto funkciju un uzdevumu veikšanas ietvaros reģistrācija nav nepieciešama Valsts ieņēmumu dienestam (muitai), Valsts policijai, Nacionālajiem bruņotajiem spēkiem, kā arī oficiālajām laboratorijām. Uz aptiekām un veterinārmedicīnas iestādēm šis atbrīvojums netiek attiecināts, jo tās ir privāto tiesību subjekti, kuri prekursorus izmanto saimnieciskajai darbībai (komercdarbībai).  4. Regulas 6.panta b) punkts dod iespēju atbrīvot no prasības pēc reģistrācijas prekursoru operatorus, kuri ir iesaistīti regulas Nr.111/2005 pielikuma 3.kategorijā uzskaitīto prekursoru eksportā, ja kopējais to eksportētais daudzums iepriekšējā kalendārajā gadā nepārsniedz regulas 2015/1011 1.pielikumā noteiktos daudzumus. Projekts paredz šādu atbrīvojumu, lai neradītu administratīvo slogu komersantiem.  5. Regulas 6.panta c) punkts dod iespēju atbrīvot no prasības pēc reģistrācijas prekursoru operatorus, kuri ir iesaistīti tādu maisījumu eksportā, kuri satur regulas Nr.111/2005 pielikuma 3.kategorijā uzskaitītos prekursorus, ja maisījumos ietvertais kopējais klasificētās vielas daudzums iepriekšējā kalendārajā gadā nepārsniedz regulas 2015/1011 1.pielikumā noteiktos daudzumus. Projekts paredz šādu atbrīvojumu, lai neradītu administratīvo slogu komersantiem. | | |
| Saistības sniegt paziņojumu ES institūcijām un ES dalībvalstīm atbilstoši normatīvajiem aktiem, kas regulē informācijas sniegšanu par tehnisko noteikumu, valsts atbalsta piešķiršanas un finanšu noteikumu (attiecībā uz monetāro politiku) projektiem | Projekts šo jomu neskar | | |
| Cita informācija | Nav | | |
| **1.b tabula Tiesību akta projekta atbilstība ES tiesību aktiem** | | | |
| Attiecīgā ES tiesību akta datums, numurs un nosaukums | Komisijas 2015.gada 25.jūnija deleģētā regula (ES) Nr.2015/1013, ar ko paredz noteikumus attiecībā uz Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 273/2004 par narkotisko vielu prekursoriem un Padomes Regulu (EK) Nr. 111/2005, ar ko paredz noteikumus par uzraudzību attiecībā uz narkotisko vielu prekursoru tirdzniecības starp Savienību un trešām valstīm | | |
| A | B | C | D |
| Attiecīgā ES tiesību akta panta numurs (uzskaitot katru tiesību akta vienību – pantu, daļu, punktu, apakšpunktu) | Projekta vienība, kas pārņem vai ievieš katru šīs tabulas A ailē minēto ES tiesību akta vienību, vai tiesību akts, kur attiecīgā ES tiesību akta vienība pārņemta vai ieviesta | Informācija par to, vai šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības tiek pārņemtas vai ieviestas pilnībā vai daļēji. Ja attiecīgā ES tiesību akta vienība tiek pārņemta vai ieviesta daļēji, sniedz attiecīgu skaidrojumu, kā arī precīzi norāda, kad un kādā veidā ES tiesību akta vienība tiks pārņemta vai ieviesta pilnībā. Norāda institūciju, kas ir atbildīga par šo saistību izpildi pilnībā | Informācija par to, vai šīs tabulas B ailē minētās projekta vienības paredz stingrākas prasības nekā šīs tabulas A ailē minētās ES tiesību akta vienības. Ja projekts satur stingrākas prasības nekā attiecīgais ES tiesību akts, norāda pamatojumu un samērīgumu. Norāda iespējamās alternatīvas (t. sk. alternatīvas, kas neparedz tiesiskā regulējuma izstrādi) – kādos gadījumos būtu iespējams izvairīties no stingrāku prasību noteikšanas, nekā paredzēts attiecīgajos ES tiesību aktos |
| 1.pants | Netiek ieviests, jo nosaka regulas priekšmetu | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 2.pants | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 3.pants | | | |
| 1.punkts | 2.punkts | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| 2.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 3.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 4.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 5.punkts | 8.punkts | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| 6.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 4.pants | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 5.pants | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 6.pants | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| 7.pants | | | |
| 1.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 2.punkts | 16.punkts | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| 8.pants | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 9.pants | | | |
| 1.punkts | 3.punkts  8.punkts  16.punkts | Ieviests pilnībā | Nav attiecināms |
| 2.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 3.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 4.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 10.pants | | | |
| 1.punkts | 17.punkts | Ieviests pilnībā | Projekta 17.punktā noteikto informāciju prekursoru operators sniedz papildus regulā noteiktajam. |
| 2.punkts | 17.punkts | Ieviests pilnībā | Projekta 17.punktā noteikto informāciju prekursoru operators sniedz papildus regulā noteiktajam. |
| 3.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 11.pants | | | |
| 1.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 2.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 3.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 4.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 5.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 6.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 7.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 8.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 9.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 10.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 12.pants | | | |
| 1.punkts | Netiek ieviests, jo uzliek pienākumu dalībvalstīm | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 2.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 3.punkts | Netiek ieviests, jo uzliek pienākumu Eiropas Komisijai | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 4.punkts | Netiek ieviests, jo uzliek pienākumu Eiropas Komisijai un dalībvalstīm | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 5.punkts | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 6.punkts | Netiek ieviests, jo uzliek pienākumu Eiropas Komisijai | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 13.pants | Netiek ieviests, jo regulē regulas spēkā stāšanos | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 1.pielikums | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 2.pielikums | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 3.pielikums | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| 4.pielikums | Netiek ieviests, jo ir tieši piemērojams | Netiek ieviests | Nav attiecināms |
| Kā ir izmantota ES tiesību aktā paredzētā rīcības brīvība dalībvalstij pārņemt vai ieviest noteiktas ES tiesību akta normas? Kādēļ? | 1. Regulas 3.panta 1.punkts un 9.panta 1.punkts dod iespēju paredzēt, ka pieteikumu licences saņemšanai un reģistrācijai var iesniegt gan elektroniski, gan drukāta dokumenta formā. Projekts paredz, ka šo pieteikumu var iesniegt rakstveidā – gan elektroniska, gan drukāta dokumenta formā, jo nav racionāla pamata ierobežot šī pieteikuma formu.  2. Regulas 3.panta 5.punkts un 9.panta 1.punkts dod iespēju paredzēt, ka persona par atteikumu piešķirt licenci un reģistrēt personu tiek informēta elektroniski vai drukāta dokumenta formā. Projekts paredz, ka šādu atteikumu personai nosūta tikai elektroniska dokumenta formā, nolūkā ekonomēt resursus.  3. Regulas 6.punkts un 9.panta 1.punkts dod iespēju paredzēt, ka persona informāciju par izmaiņām iesniedz elektroniski vai drukāta dokumenta formā. Projekts paredz, ka šo informāciju iesniedz rakstveidā – gan elektroniska, gan drukāta dokumenta formā, jo nav racionāla pamata ierobežot šī pieteikuma formu.  4. Regulas 7.panta 2.punkts un 9.panta 1.punkts dod iespēju lēmumu par licences vai reģistrācijas apturēšanu vai anulēšanu licences turētajam nosūta elektroniski vai drukāta dokumenta formā. Projekts paredz, ka šādu lēmumu paziņo adresātam elektroniska dokumenta formā.  5. Regulas 10.panta 1. un 2.punkts paredz iespēju noteikt, ka prekursoru operatori informāciju par prekursoru apriti sniedz vai nu elektroniski vai drukāta dokumenta formā. Projekts paredz, ka prekursoru operatori informāciju par prekursoru apriti sniedz elektroniski, jo šādus datus ir ātri un viegli apstrādāt, kas ir arī galvenais to iegūšanas mērķis. | | |
| Saistības sniegt paziņojumu ES institūcijām un ES dalībvalstīm atbilstoši normatīvajiem aktiem, kas regulē informācijas sniegšanu par tehnisko noteikumu, valsts atbalsta piešķiršanas un finanšu noteikumu (attiecībā uz monetāro politiku) projektiem | Projekts šo jomu neskar | | |
| Cita informācija | Nav | | |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **VI. Sabiedrības līdzdalība un komunikācijas aktivitātes** | | |
| 1. | Plānotās sabiedrības līdzdalības un komunikācijas aktivitātes saistībā ar projektu | Par projektu 2019.gada 24.maijā tika rīkota sabiedriskā apspriede, uz kuru tika uzaicināti pārstāvji no Latvijas Tirdzniecības un rūpniecības kameras, Latvijas Darba devēju konfederācijas, Latvijas Ķīmijas un farmācijas uzņēmēju asociācijas, Latvijas Zāļu lieltirgotāju asociācijas, Aptieku īpašnieku biedrības un Aptieku attīstības biedrības. |
| 2. | Sabiedrības līdzdalība projekta izstrādē | Neviens sabiedrības pārstāvis uz sabiedrisko apspriedi neieradās. |
| 3. | Sabiedrības līdzdalības rezultāti | Nav |
| 4. | Cita informācija | Nav |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **VII. Tiesību akta projekta izpildes nodrošināšana un tās ietekme uz institūcijām** | | |
| 1. | Projekta izpildē iesaistītās institūcijas | Zāļu valsts aģentūra, Veselības inspekcija, Valsts policija |
| 2. | Projekta izpildes ietekme uz pārvaldes funkcijām un institucionālo struktūru. Jaunu institūciju izveide, esošu institūciju likvidācija vai reorganizācija, to ietekme uz institūcijas cilvēkresursiem | Projekts šo jomu neietekmē. |
| 3. | Cita informācija | Nav |

Veselības ministre I. Viņķele

Edgars Strautiņš 67012345

Edgars.Strautins@vm.gov.lv