

Mottakere i henhold til adresseliste

Deres ref.	Dato	Vår ref.	Saksbehandler
	08.11.2022	22/24383-2	Anne Sagabråten

HØRING – GJENNOMFØRING AV KOMMISSJONENS DELEGERTE FORORDNING (EU) 2022/1518 OM NARKOTIKAPREKURSorer I NORSK RETT

På vegne av Helse- og omsorgsdepartementet sender Legemiddelverket på høring forslag til implementering av Kommisjonens delegerede forordning (EU) 2022/1518 om endring av forordning (EF) nr. 273/2004 og forordning (EF) nr. 111/2005 om narkotikaprekursorer i norsk rett.

Narkotikaprekursorer omtales som «utgangsstoffer for narkotika» i den norske oversettelsen av forordning (EF) nr. 273/2004. Narkotikaprekursorer er stoffer og forbindelser som i utgangspunktet har lovlige anvendelsesområder, eksempelvis som laboratoriereagenser og råvarer i industrielle prosesser, slik som produksjon av syntetisk plast, legemidler, kosmetikk og parfyme. Samtidig er det kjent at stoffene og forbindelsene som omtales som narkotikaprekursorer, også har anvendelse ved ulovlig fremstilling av narkotika. «Designer precursors» er stoffer som kun er laget med det formål å produsere ulovlig narkotika.

Gjennomføringen av forordning (EU) 2022/1518 i norsk rett innebærer at stoffene etyl-alfa-fenylacetoacetat (EAPA) og metyl 3-okso-2-(3,4-metylendioksyfenyl)butanoat (MAMDPA) føres opp på listen over narkotikaprekursorer, med den konsekvens at handelen med disse stoffene blir regulert.

Stoffene etyl-alfa-fenylacetoacetat (EAPA) og metyl 3-okso-2-(3,4-metylendioksyfenyl)butanoat (MAMDPA) er prekursorer for amfetamin, metamfetamin og MDMA (ecstasy). Bruk av amfetamin, metamfetamin og MDMA (ecstasy) har alvorlige konsekvenser for menneskers helse og medfører alvorlige sosiale og folkehelsemessige problemer i flere av EUs regioner. Etyl-alfa-fenylacetoacetat (EAPA) og metyl 3-okso-2-(3,4-metylendioksyfenyl)butanoat (MAMDPA) anses derfor å utgjøre en trussel mot samfunnet og folkehelsen.

Utover en begrenset forskningsmessig bruk, har ikke etyl-alfa-fenylacetoacetat (EAPA) og metyl 3-okso-2-(3,4-metylendioksyfenyl)butanoat (MAMDPA) noen kjente, lovlige anvendelsesområder.

For å forhindre at stoffene benyttes til ulovlig produksjon narkotika, er stoffene ført opp på EU-listene over narkotikaprekursorer med den følge at handelen med stoffene blir regulert. Stoffene er oppført i den strengest regulerte kategorien.

Forordningen (EU) 2022/1518 foreslås tatt inn i norsk rett i forskrift 12. februar 2010 nr. 156 om handel mellom Norge og land i EØS-området med stoffer som kan brukes ved ulovlig fremstilling av



narkotika (narkotikaprekursorer). 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:32022R1518&qid=1665661671654&from=en>

Høringsinnspill merkes med **saksnr. 22/24383** og sendes elektronisk til: **post@legemiddelverket.no**

Høringsfrist: 20. desember 2022.

Vennlig hilsen
Statens legemiddelverk

Anne Cathrine Vestrheim
seniorrådgiver

Anne S. Onsgård Sagabråten
seniorrådgiver

Dokumentet er elektronisk godkjent og har ikke håndskrevne signaturer.

Kopi: Helse- og omsorgsdepartementet

Vedlegg:
Forslag til forskriftsbestemmelse.docx
Høringsliste.docx