

UREDBA O SPREMEMBAH IN DOPOLNITVAH UREDBE O RAZVRSTITVI PREPOVEDANIH DROG

PREDLOG

EVA: 2026-2711-0059

I. UVOD

1. Razlogi in podlage za izdajo

Pravna podlaga:

Drugi odstavek 2. člena Zakona o proizvodnji in prometu s prepovedanimi drogami (Uradni list RS, št. 108/99, 44/00, 2/04 – ZZdl-A in 47/04 – ZdZPZ).

Rok za izdajo:

/

Glavni razlogi za izdajo:

Zagotavlja se jasnost, preglednost in pravna varnost, uskladitev nacionalne zakonodaje s pravnim redom Evropske unije, preprečevanje zlorabe novih psihoaktivnih snovi, zmanjševanje tveganj za posameznike in družbo zaradi uporabe teh snovi omogočanje učinkovitejšega nadzora, preprečevanja prometa in kazenskega pregona v zvezi s prepovedanimi drogami zagotavljanje hitrejšega odziva države na pojav novih nevarnih psihoaktivnih snovi na trgu in izboljšanje pravne varnosti in enotne obravnave prepovedanih snovi v državah članicah EU.

2. Ocena finančnih posledic predloga akta za državni proračun in druga javna finančna sredstva

Predpis nima posledic na tem področju.

3. Prikaz ureditve v drugih pravnih sistemih in prilagojenosti predlagane ureditve pravu Evropske unije

3.1 Prikaz ureditve v drugih pravnih sistemih

/

3.2 Prikaz ureditve v pravnem redu Evropske unije

IZJAVA O SKLADNOSTI S PRAVNIM REDOM EU

NASLOV PREDPISA RS

Uredba o spremembah in dopolnitvah Uredbe o razvrstitvi prepovedanih drog

EVA

2026-2711-0059

AKTI EU, KATERIH PRENOS ALI IZVAJANJE SE ZAGOTAVLJA S PREDPISOM RS

Št.	CELEX	Naslov	Zadnjič spremenjen z (CELEX)
1	32025L2062	Delegirana direktiva Komisije (EU) 2025/2062 z dne 14. oktobra 2025 o spremembi Priloge k Okvirnemu sklepu Sveta 2004/757/PNZ v zvezi z vključitvijo	

Št.	CELEX		Naslov				Zadnjič spremenjen z (CELEX)	
			novih psihoaktivnih snovi v opredelitev pojma prepovedana droga					
Predpis RS				Opomba ali CELEX akta EU predpisa	Akt EU			
Člen	Odstavek	Točka	Alinea		Člen	Odstavek	Točka	Alinea
1				32025L2062	2	1		
2				32025L2062	1	1		
3				Ni predmet usklajevanja s pravom EU				

3.3 Prikaz ureditve v posameznih državah članicah Evropske unije

/

4. Presoja posledic

4.1 Presoja administrativnih posledic

Predpis nima posledic na tem področju.

4.2 Presoja posledic za okolje, vključno s prostorskimi in varstvenimi vidiki

Predpis nima posledic na tem področju.

4.3 Presoja posledic za gospodarstvo

Predpis nima posledic na tem področju.

4.4 Presoja posledic za socialno področje

a) Predpis ima učinek na zdravstveno varstvo.

- Predpis ima pozitiven učinek na obseg, dostopnost in kakovost zdravstvenega varstva oziroma zdravstvenih storitev.

Predpis ima pozitiven učinek z vidika varovanja javnega zdravja, saj se z uvrstitvijo novih psihoaktivnih snovi med prepovedane droge krepi nadzor nad njihovim prometom in uporabo ter zmanjšujejo tveganja za zdravje ljudi. Gre za posreden prispevek k varovanju zdravja prebivalstva, medtem ko predpis nima neposrednega vpliva na obseg, dostopnost ali kakovost zdravstvenih storitev.

b) Predpis ima učinek na zdravje ljudi.

- **Predpis ima pozitiven učinek na dejavnike tveganja za zdravje ljudi oziroma na zdravstveno stanje prebivalstva.**

Predpis ima pozitiven učinek na zdravje ljudi, saj z uvrstitvijo novih psihoaktivnih snovi med prepovedane droge prispeva k zmanjševanju zdravstvenih tveganj, povezanih z njihovo uporabo.

4.5 Presoja posledic za dokumente razvojnega načrtovanja

Predpis nima posledic na tem področju.

4.6 Presoja posledic za druga področja

Predpis nima posledic na tem področju.

4.7 Izvajanje sprejetega predpisa

Ni podatka.

5. Prikaz sodelovanja javnosti

Gradivo ni bilo predmet sodelovanja z javnostjo.

II. BESEDILO ČLENOV

Na podlagi drugega odstavka 2. člena Zakona o proizvodnji in prometu s prepovedanimi drogami (Uradni list RS, št. 108/99, 44/00, 2/04 – ZZdl-A in 47/04 – ZdZPZ) je Vlada Republike Slovenije sprejela

Uredbo o spremembah in dopolnitvah Uredbe o razvrstitvi prepovedanih drog

1. člen

V Uredbi o razvrstitvi prepovedanih drog (Uradni list RS, št. 69/19, 157/20, 162/21, 8/23, 113/23, 50/25 in 92/25) se v 1. členu:

– prvi odstavek spremeni tako, da se glasi:

»(1) Ta uredba v skladu z Direktivo (EU) 2017/2103 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 15. novembra 2017 o spremembi Okvirnega sklepa Sveta 2004/757/PNZ zaradi vključitve novih psihoaktivnih snovi v opredelitev pojma „prepovedana droga“ in razveljavitvi Sklepa Sveta 2005/387/PNZ (UL L št. 305 z dne 21. 11. 2017, str. 12), Delegirano direktivo Komisije (EU) 2019/369 z dne 13. decembra 2018 o spremembi Priloge k Okvirnemu sklepu Sveta 2004/757/PNZ v zvezi z vključitvijo novih psihoaktivnih snovi v opredelitev pojma „prepovedana droga“ (UL L št. 66 z dne 7. 3. 2019, str. 3), Delegirano direktivo Komisije (EU) 2020/1687 z dne 2. septembra 2020 o spremembi Priloge k Okvirnemu sklepu Sveta 2004/757/PNZ v zvezi z vključitvijo nove psihoaktivne snovi N,N-dietil-2-[[4-(1-metiletoksi)fenil]metil]-5-nitro-1H-benzimidazol-1-etanamin (izotonitazen) v opredelitev pojma „prepovedana droga“ (UL L št. 379 z dne 13. 11. 2020, str. 55), Delegirano direktivo Komisije (EU) 2021/802 z dne 12. marca 2021 o spremembi Priloge k Okvirnemu sklepu 2004/757/JHA glede vključitve novih psihoaktivnih snovi metil 3,3-dimetil-2-[[1-(pent-4-en-1-il)-1H-indazol-3-karbonil]amino]butanoat (MDMB-4en-PINACA) in metil 2-[[1-(4-fluorobutil)-1H-indol-3-karbonil]amino]-3,3-dimetilbutanoat (4F-MDMB-BICA) v opredelitev pojma „prepovedana droga“ (UL L št. 178 z dne 20. 5. 2021, str. 1), Delegirano direktivo Komisije (EU) 2022/1326 z dne 18. marca 2022 o spremembi Priloge k Okvirnemu sklepu 2004/757/PNZ v zvezi z vključitvijo novih psihoaktivnih snovi v opredelitev pojma „prepovedana droga“ (UL L št. 200 z dne 29. 7. 2022, str. 148) in Delegirano direktivo Komisije (EU) 2025/2062 z dne 14. oktobra 2025 o spremembi Priloge k Okvirnemu sklepu Sveta 2004/757/PNZ glede vključitve novih psihoaktivnih snovi v opredelitev pojma »prepovedana droga« (UL L št. 2025/2062 z dne 23. 12. 2025; v nadaljnjem besedilu: Delegirana direktiva 2025/2062/EU) določa razvrstitev prepovedanih drog glede na resnost nevarnosti za zdravje ljudi, ki je lahko posledica njihove zlorabe, ter glede na uporabo v skupine I, II in III.«;

– v drugem odstavku v prvi alineji besedilo »Delegirano direktivo 2022/1326/EU« nadomesti z besedilom »Delegirano direktivo 2025/2062/EU«.

2. člen

V Prilogi se:

1. na seznamu skupine I:

– zaporedna številka 109. črta;

– za zaporedno številko 405. dodajo nove zaporedne številke od 406. do 415., ki se glasijo:

»

406.	MDMB-FUBINACA	metil 2-[[1-[(4-fluorofenil)metil]indazol-3-karbonil]amino]-3,3-dimetil-butanoat	C ₂₂ H ₂₄ FN ₃ O ₃	397,4
407.	IZOTONITAZEPIN	5-nitro-2-({4-[(propan-2-il)oksil]fenil}metil)-1-[2-(pirolidin-1-il)etil]-1H-1,3-benzimidazol	C ₂₃ H ₂₈ N ₄ O ₃	408,5
408.	N-DESETIL ETONITAZEN	2-[2-[(4-etoksifenil)metil]-5-nitro-benzimidazol-1-il]-N-etil-etanamin	C ₂₀ H ₂₄ N ₄ O ₃	368,4
409.	4-klorodiazepam	7-kloro-5-(4-klorofenil)-1-metil-3H-1,4-benzodiazepin-2-on	C ₁₆ H ₁₂ Cl ₂ N ₂ O	319,19
410.	2, 3 in 4- fluoroetamfetamin	N-etil-1-(2, 3 ali 4-fluorofenil)propan-2-amin	C ₁₁ H ₁₆ FN	181,25
411.	deskloroetizolam	2-etil-9-metil-4-fenil-6H-tieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepin	C ₁₇ H ₁₆ N ₄ S	308,40
412.	pagoklon	2-(7-kloro-1,8-naftiridin-2-il)-2,3-dihidro-3-(5-metil-2-oksoheksil)-1H-isoindol-1-on	C ₂₃ H ₂₂ ClN ₃ O ₂	407,89
413.	pirazolam	8-bromo-1-metil-6-(piridin-2-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepin	C ₁₆ H ₁₂ BrN ₅	354,20
414.	MADMB-4en- PINACA	N-[3,3-dimetil-1-(metilamino)-1-oksobutan-2-il]-1-(pent-4-en-1-il)-1H-indazole-3-karboksamid	C ₂₀ H ₂₈ N ₄ O ₂	356,46
415.	EDMB-4en-PINACA	Etil 3,3-dimetil-2-[[1-(pent-4-en-1-il)-1H-indazole-3-karbonil]amino]butanoat	C ₂₁ H ₂₉ N ₃ O ₃	371,47

«;

2. na seznamu skupine II:

– za zaporedno številko 119. doda nova zaporedna številka 120., ki se glasi:

»

120.	PSILOCIBIN*****	3-[2-(dimetilamino)etil]-1H-indol-4-ol dihidrogenfosfat	C ₁₂ H ₁₇ N ₂ O ₄ P	284,3
------	-----------------	---	---	-------

«;

– pri prepovedani drogi »IBOGAIN« pod zaporedno številko 115. in »PSILOCIBIN« pod zaporedno številko 120. doda opomba, ki se glasi:

»*****Proizvodnja, promet in uporaba psilocibina v medicinske namene je dovoljena le za odobrena klinična preskušanja v skladu z Zakonom o zdravilih (Uradni list RS, št. 17/14, 66/19, 102/24 – ZZKZ, 24/25, 27/25 – popr. in 100/25 – ZDigZ).«;

– pri opombi »*****« doda nov drugi stavek, ki se glasi:

»Za proizvodnjo, promet in posest sintetičnih in polysintetičnih kanabinoidov se uporablja Zakon o proizvodnji in prometu s prepovedanimi drogami (Uradni list RS, št. 108/99, 44/00, 2/04 – ZZdrI-A in 47/04 – ZdZPZ).«.

KONČNA DOLOČBA

3. člen

Ta uredba začne veljati petnajsti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Št. 0070-57/2026

Ljubljana, dne 8. julija 2026

EVA 2026-2711-0059

Vlada Republike Slovenije
Janez Janša
predsednik

III. OBRAZLOŽITEV

K 1. členu:

Zaradi prenosa Delegirane direktive Komisije (EU) 2025/2062 z dne 14. oktobra 2025 o spremembi Priloge k Okvirnemu sklepu Sveta 2004/757/PNZ glede vključitve novih psihoaktivnih snovi v opredelitev pojma »prepovedana droga« (UL L št. 2025/2062 z dne 23. 12. 2025) se v 1. členu med pravne akte Evropske unije doda navedba Delegirane direktive Komisije (EU) 2025/2062.

K 2. členu:

Na seznam prepovedanih drog skupine I se dodatno razvršča deset novih snovi, ki so bile evidentirane v okviru sistema za zgodnje opozarjanje na pojav novih psihoaktivnih snovi.

V Skupini I se črta Psilocibin in se ga razvrsti v Skupino II z opombo, da je proizvodnja, promet in uporaba Psilocibina v medicinske namene dovoljena le za odobrena klinična preskušanja v skladu z Zakonom o zdravilih.

Identična opomba se navede pri Ibogainu, ki se tudi nahaja v Skupini II.

Dopolni se opomba pri sintetičnih in polsintetičnih kanabinoidih, kjer se uporablja Zakon o proizvodnji in prometu s prepovedanimi drogami (Uradni list RS, št. 108/99, 44/00, 2/04 – ZZdl-A in 47/04 – ZdZPZ).

K 3. členu:

Določa začetek veljavnosti uredbe.

IV. PRILOGE

Priloge niso priložene.