

Mottakere i henhold til adresseliste

<b>Deres ref.</b>	<b>Dato</b>	<b>Vår ref.</b>	<b>Saksbehandler</b>
	28.08.2024	24/17239-1	Anne Sagabråten

## **GJENNOMFØRING AV KOMMISJONENS DELEGERTE FORORDNING (EU) 2024/1331 OM ENDRING AV FORORDNING (EF) NR. 273/2004 I NORSK RETT - HØRING**

På vegne av Helse- og omsorgsdepartementet sender Direktoratet for medisinske produkter (DMP) på høring forslag til implementering av Kommisjonens delegerede forordning (EU) 2024/1331 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, har anvendelse også ved ulovlig fremstilling av narkotika. «Designer precursors» er stoffer som kun er laget med det formål å produsere ulovlig narkotika.

Forordning (EU) 2024/1331 foreslås tatt inn i norsk rett ved at 14 nye stoffer føres opp på listen over narkotikaprekursorer 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) og i forskrift 17. februar 2006 nr. 263 om stoffer som kan brukes ved ulovlig fremstilling av narkotika. 13 av stoffene som foreslås oppført i de to nevnte forskriftene, er også regulert av FNs konvensjon om ulovlig håndtering av og handel med narkotika og psykotrope stoffer, 1988. Isopropyliden-(2-(3,4-metylendioksyfenyl)acetyl)malonat (IMDPAM) er imidlertid kun omfattet av EUs prekursorforordninger.

I tillegg til de ovennevnte 14 stoffene, foreslås BMK glycidysyre og stoffets metylester, samt etylesteren av PMK glycidysyre oppført i listen over prekursorer i forskrift 17. februar 2006 om stoffer som kan brukes ved ulovlig fremstilling av narkotika. De nevnte stoffene er allerede regulert av FNs konvensjon om ulovlig håndtering av og handel med narkotika og psykotrope stoffer, 1988.

Videre endres tolltariffkoden for rødt fosfor i forskrift 12. februar 2010 om handel mellom Norge og land i EØS-området med stoffer som kan brukes ved ulovlig fremstilling av narkotika (narkotikaprekursorer).

Stoffene som nå foreslås oppført i de norske forskriftene er prekursorer og pre-prekursorer for henholdsvis MDMA (ecstasy) og amfetamin og metamphetamine. Med unntak av en meget begrenset forskningsmessig bruk, er det ingen lovlig tilvirkning eller bruk av de stoffene som foreslås oppført.

For å hindre at stoffene benyttes i ulovlig produksjon av narkotika, er de aktuelle stoffene ført opp på EU- og FN-listene over narkotikaprekursorer. Stoffene er oppført i listenes strengest regulerte kategorier. En oppføring av stoffene i de norske forskriftene innebærer at handelen med stoffene blir regulert også i Norge.

DMP vurderer at gjennomføringen av forordningen i norsk rett ikke har økonomiske konsekvenser av betydning for myndigheter eller private aktører.

Høringen vil bli tilgjengelig på DMPs nettsider: <https://www.dmp.no/nyheter>

Lenke til forordningen (dansk versjon): [https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DA/TXT/PDF/?uri=OJ:L\\_202401331](https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DA/TXT/PDF/?uri=OJ:L_202401331)

Høringsinnspill merkes med saksnummer **24/17239** og sendes elektronisk til **post@dmp.no**

**Høringsfrist: 9. oktober 2024**

Vennlig hilsen  
Direktoratet for medisinske produkter

Anne Cathrine Vestrheim  
seniorrådgiver

Anne S. Onsgård Sagabråten  
seniorrådgiver

*Dokumentet er elektronisk godkjent og har ikke håndskrevne signaturer.*

Vedlegg:  
Forslag til nye forskriftsbestemmelser  
Høringsliste