

METODICKÝ POKYN

PRE ŽIADATEĽOV O VYDANIE POVOLENIA NA ZAOBCHÁDZANIE S URČENÝMI LÁTKAMI KATEGÓRIE 1 PODĽA ZÁKONA č. 331/2005 Z. z.

A PRE DRŽITEĽOV POVOLENÍ NA ZAOBCHÁDZANIE S URČENÝMI LÁTKAMI KATEGÓRIE 1 VYDANÝCH PODĽA ZÁKONA č. 219/2003 Z. z.

Organizačný útvar ŠÚKL:	Sekcia ekonomiky a vnútorných záležitostí - Oddelenie právne		
Kód:	MP 119/2021	Účinnosť:	od 11. 05. 2021
Verzia:	4	Strana:	1/10
RZ/Znak hodnoty/lehota uloženia:	A1/A/5		

1 ÚČEL

V metodickom pokyne sú uvedené požiadavky Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv (ďalej len „Štátny ústav“) pre žiadateľov o vydanie povolenia na zaobchádzanie s určenými látkami kategórie 1 podľa zákona č. 331/2005 Z. z. a pre držiteľov povolení na zaobchádzanie s určenými látkami kategórie 1, ktoré boli vydané podľa zákona č. 219/2003 Z. z.

2 POUŽITÉ SKRATKY

EHS Európske hospodárske spoločenstvo
ES Európske spoločenstvo
EÚ Európska únia
IČO Identifikačné číslo organizácie
MH Ministerstvo hospodárstva
MP Metodický pokyn
MZ Ministerstvo zdravotníctva
SHS Schválený hospodársky subjekt
SR Slovenská republika
ŠÚKL Štátny ústav pre kontrolu liečiv
Z. z. Zbierka zákonov

3 PRÁVNY RÁMEC

- Zákon č. 331/2005 Z. z. o orgánoch štátnej správy vo veciach drogových prekurzorov a o zmene a doplnení niektorých zákonov
- Zákon č. 219/2003 Z. z. o zaobchádzaní s chemickými látkami, ktoré možno zneužiť na nezákonnú výrobu omamných látok a psychotropných látok (predpis bol zrušený)

predpisom 331/2005 Z. z., avšak povolenia, ktoré boli vydané podľa tohto zákona sú platné)

- Nariadenie (ES) č. 273/2004 Európskeho parlamentu a Rady o prekurzoroch drog (ďalej iba „nariadenie (ES) č. 273/2004“);
- Nariadenie Rady (ES) č. 111/2005 ktorým sa stanovujú pravidlá sledovania obchodu s drogovými prekurzormi medzi Spoločenstvom a tretími krajinami (ďalej iba „nariadenie (ES) č. 111/2005“);
- Delegované nariadenie Komisie (EÚ) 2015/1011 z 24. apríla 2015, ktorým sa dopĺňa nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 o prekurzoroch drog a nariadenie Rady (ES) č. 111/2005, ktorým sa stanovujú pravidlá sledovania obchodu s drogovými prekurzormi medzi Spoločenstvom a tretími krajinami, ktorým sa zrušuje nariadenie Komisie (ES) č. 1277/2005 (ďalej iba „delegované nariadenie (EÚ) 2015/1011“) – účinnosť od 01.07.2015;
- Vykonávacie nariadenie Komisie (EÚ) 2015/1013 z 25. júna 2015, ktorým sa stanovujú pravidlá vzhľadom na nariadenie Európskeho parlamentu a Rady o prekurzoroch drog a nariadenie Rady (ES) č. 111/2005, ktorým sa stanovujú pravidlá sledovania obchodu s drogovými prekurzormi medzi Spoločenstvom a tretími krajinami (ďalej iba „vykonávacie nariadenie (EÚ) 2015/1013“) – účinnosť od 01.07.2015.
- Delegované nariadenie Komisie (EÚ) 2020/1737 zo 14. júla 2020, ktorým sa mení nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 o prekurzoroch drog a nariadenie Rady (ES) č. 111/2005, pokiaľ ide o zaradenie určitých drogových prekurzorov do zoznamu určených látok
- Zákon č. 311/1999 Z. z. o trestnom registri v znení neskorších predpisov
- Zákon č. 145/1995 Z. z. o správnych poplatkoch v znení neskorších predpisov
- Zákon č. 305/2013 Z. z. o elektronickej podobe výkonu pôsobnosti orgánov verejnej moci a o zmene a doplnení niektorých zákonov (zákon o e-Governmente)
- Zákon č. 177/2018 Z. z. o niektorých opatreniach na znižovanie administratívnej záťaže využívaním informačných systémov verejnej správy a o zmene a doplnení niektorých zákonov (zákon proti byrokracii)

4 ŽIADOSŤ O VYDANIE ALEBO PREDĹŽENIE POVOLENIA NA ZAOBCHÁDZANIE S URČENÝMI LÁTKAMI KATEGÓRIE 1

V súlade s čl. 3 ods. 2 písm. a) delegovaného nariadenia (EÚ) 2015/2011

4.1 Údaje:

- i) úplné meno a priezvisko/názov, adresa, IČO, číslo telefónu a e-mailovú adresu žiadateľa;
- ii) úplné meno zodpovedného zástupcu a jeho kontaktné údaje;
- iii) opis zaradenia a úloh zodpovedného zástupcu;
- iv) úplnú adresu obchodných priestorov;
- v) opis všetkých miest, kde sa odohrávajú operácie opísané v bode ix (skladové priestory, laboratórium, výrobné miesto, kancelária, spracovateľské miesto)

- vi) Stanovisko ŠÚKL o primeranom materiálnom, priestorovom a personálnom vybavení pre požadovaný druh a rozsah činnosti a zabezpečení administratívno-technických opatrení na zabránenie zneužitia určených látok na nezákonnú výrobu omamných látok a psychotropných látok vydané Sekciou inšpekcie ŠÚKL.

Stanovisko slúži na preukázanie skutočností, že sa prijali primerané opatrenia uvedené v odseku 2 písm. a) (= prevádzkovateľ prijíma všetky primerané opatrenia, aby zabránil neoprávnenému premiestneniu látok kategórie 1 uvedených v prílohe I k nariadeniu (ES) č. 273/2004 a v prílohe k nariadeniu (ES) č. 111/2005 z priestorov, kde sa určené látky skladujú, produkujú, vyrábajú a spracúvajú, ako aj na to, aby zabezpečil prevádzkové priestory;)

- vii) názov a číselný znak KN určených látok, ako sa uvádzajú v prílohe I k nariadeniu (ES) č. 273/2004 a v prílohe k nariadeniu (ES) č. 111/2005;

PRÍLOHA I k nariadeniu (ES) č. 273/2004

KATEGÓRIA 1

Látka	Označenie KN (ak je odlišné)	Číselný znak KN ⁽¹⁾	Číslo CAS ⁽²⁾
1-fenyl-2-propanón	fenylacetón	2914 31 00	103-79-7
▼M5			
metyl-alfa-fenylacetoacetát (MAPA)		2918 30 00	16648-44-5
metyl-2-metyl-3-fenyloxirán-2-karboxylát (BMK metylglycidát)		2918 99 90	80532-66-7
kyselina 2-metyl-3-fenyloxirán-2-karboxylová (BMK kyselina glycidová)		2918 99 90	25547-51-7
▼B			
kyselina N-acetyl-2-antranylová	2-acetamidobenzoová kyselina	2924 23 00	89-52-1
▼M5			
alfa-fenylacetoacetamid (APAA)		2924 29 70	4433-77-6
▼M5			
alfa-fenylacetonitril (APAAN)		2926 40 00	4468-48-8
Látka	Označenie KN	Číselný znak KN ⁽¹⁾	Číslo CAS ⁽²⁾

(ak je odlišné)			
▼B			
izosafrol (cis + trans)		2932 91 00	120-58-1
3,4-metyléndeoxy-fenyl-propán-2-ón	1-(1,3-benzodioxol-5-yl) propán-2-ón	2932 92 00	4676-39-5
piperonal		2932 93 00	120-57-0
safrol		2932 94 00	94-59-7
▼M5			
metyl 3-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-metyloxirán-2-karboxylát (PMK metylglycidát)		2932 99 00	13605-48-6
kyselina 3-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-metyloxirán-2-karboxylová (PMK kyselina glycidová)		2932 99 00	2167189-50-4
▼M4			
4-anilíno- <i>N</i> -fenyletylpiperidín (ANPP)		2933 39 99	21409-26-7
<i>N</i> -fenyletyl-4-piperidón (NPP)		2933 39 99	39742-60-4
▼B			
efedrín		2939 41 00	299-42-3
pseudoefedrín		2939 42 00	90-82-4
norefedrín		► M2_ 2939 44 00 ◀	14838-15-4
ergometrín		2939 61 00	60-79-7
ergotamín		2939 62 00	113-15-5
kyselina lysergová		2939 63 00	82-58-6
Stereozoméne formy látok uvedených v tejto kategórii, iných ako katín ⁽³⁾ vždy, ak je existencia takých foriem možná.			
Soli látok uvedených v tejto kategórii vždy, ak je existencia týchto solí možná a nie sú to soli katínu.			

Látka	Označenie KN (ak je odlišné)	Číselný znak KN ⁽¹⁾	Číslo CAS ⁽²⁾
-------	------------------------------	--------------------------------	--------------------------

▼M3			
(1R,2S)-(-)-chlórefedrín		►M5_ 2939 79 90 ◀	110925-64-9
(1S,2R)-(+)-chlórefedrín		►M5_ 2939 79 90 ◀	1384199-95-4
(1S,2S)-(+)-chlórpseudoefedrín		►M5_ 2939 79 90 ◀	73393-61-0
(1R,2R)-(-)-chlórpseudoefedrín		►M5_ 2939 79 90 ◀	771434-80-1
<p>(¹) Ú. v. ES L 290, 28.10.2002, s. 1.</p> <p>(²) Číslo CAS je „číslo v registri služby chemických skratiek“, ktoré je jedinečný číselný identifikátor špecifický pre každú látku a jej štruktúru. Číslo CAS je špecifické pre každý izomér a pre každú soľ každého izoméru. Musí sa to chápať tak, že čísla CAS pre soli látok uvedených vyššie budú odlišné od tých, ktoré sú uvedené.</p> <p>(³) Tiež nazývaný (+)-norpseudoefedrín. Číselný znak KN 2939 43 00 , číslo CAS 492-39-7.</p>			

viii) v prípade zmesi alebo prírodného produktu sa uvádza:

- a) názov zmesi alebo prírodného produktu;
- b) názov a číselný znak KN určených látok obsiahnutých v zmesi alebo prírodnom produkte, ako sa uvádzajú v prílohe I k nariadeniu (ES) č. 273/2004 a v prílohe k nariadeniu (ES) č. 111/2005;
- c) maximálny percentuálny podiel určených látok v zmesi alebo v prírodnom produkte;

ix) opis predpokladaných typov operácií uvedených v čl. 3 nariadenia (ES) č. 273/2004 a v čl. 6 ods. 1 nariadenia (ES) č. 111/2005:

- a) uviedenie na trh EÚ:
 - skladovanie (za účelom dodania na analytickú činnosť)
 - výroba
 - sprostredkovanie (za účelom dodania na analytickú činnosť)
 - obchodovanie
 - distribúcia
- b) držba určenej látky:
 - skladovanie
 - spracovanie
 - výroba
 - analytická činnosť
 - spotreba
- c) vývoz z EÚ
- d) dovoz do EÚ
- e) spostredkovateľská činnosť (mimo EÚ)

4.2 **Doklady:**

1.a) ***Žiadateľ predkladá údaje potrebné pre získanie výpisu z registra trestov štatutárneho orgánu a zodpovedného zástupcu:***

Rodné priezvisko

Meno

Terajšie priezvisko

Rodné číslo

Štátne občianstvo

Číslo obč. preukazu alebo pasu (postačí jeden údaj)

alebo

1.b) ***Výpis z registra trestov nie starší ako 3 mesiace (dodá žiadateľ)***

2. ***Žiadateľ predkladá úradne overenú fotokópiu dokladu o vzdelaní (potvrdenie o ukončení stredoškolského vzdelania, diplom VŠ a pod.)***

Žiadateľ je povinný uhradiť správny poplatok vo výške 33,0 € (zákon č. 145/1995 Z. z. o správnych poplatkoch, položka 151 písm. a). Spôsob úhrady je uvedený na webovej stránke ŠÚKL/DROGOVÉ PREKURZORY: [Oznam o platení správnych poplatkov - Rozhodnutia ŠÚKL vo veci drogových prekurzorov](#)

Štátny ústav neprijíma e-kolky vydané Slovenskou poštou. V prípade úhrady poplatku kolkovom sa správny poplatok považuje za neuhradený a Štátny ústav povolenie nevydá!

Žiadateľovi o vydanie povolenia bude rozhodnutie doručené podľa zákona č. 305/2013 Z. z. o elektronickej podobe výkonu pôsobnosti orgánov verejnej moci a o zmene a doplnení niektorých zákonov (zákon o e-Governmente). V záujme urýchlenia spracovania žiadosti sa môže držiteľ povolenia vzdať práva na podanie odvolania. **Vzor na vzdanie sa práva na odvolanie nájdete tu:** https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/drogove-prekurzory/pokyny/ziadost-vzdanie-sa-odvolania-a-vyznacenie-pravoplatnosti?page_id=4847

V prípade nejasností kontaktujte: katarina.glatz@sukl.sk

4.3 **Ďalšie informácie pre žiadateľov o vydanie povolenia**

4.3.1 **Článok 3 ods. 5 nariadenie (ES) č. 273/2004**

Príslušné orgány môžu buď obmedziť platnosť povolenia na obdobie nepresahujúce tri roky, alebo môžu zaviazat' prevádzkovateľov a používateľov, aby najmenej v trojročných intervaloch preukazovali, že neprestali splňať podmienky, za akých bolo povolenie udelené.

4.3.2 **Článok 3 delegovaného nariadenia (EÚ) 2015/2011, odseky:**

1. Ak má prevádzkovateľ podľa čl. 5a nariadenia Rady (EHS) č. 2913/92 štatút schváleného hospodárskeho subjektu, môže pri podávaní žiadosti o udelenie

- povolenia uviesť číslo osvedčenia SHS na to, aby príslušný orgán mohol jeho štatút SHS zohľadniť.
2. Žiadateľ na písomnú žiadosť príslušného zodpovedného orgánu predloží akékoľvek relevantné dodatočné informácie.
 3. **Ak je žiadateľ fyzická osoba**, body ii) a iii) odseku 2 písm. b) sa neuplatňujú a bod iv) odseku 2 písm. b) sa uplatňuje len v relevantných prípadoch (pozri bod 4.1. vyššie).
 4. Bez toho, aby boli dotknuté opatrenia prijaté v súlade s čl. 10 ods. 1 nariadenia (ES) č. 273/2004 a čl. 26 ods. 3 nariadenia (ES) č. 111/2005, príslušný orgán zamietne udelenie povolenia, ak nie sú splnené podmienky stanovené v čl. 3 ods. 2 písm. b) tohto nariadenia alebo ak existuje dôvodné podozrenie, že existuje plán použiť určené látky na nezákonnú výrobu omamných alebo psychotropných látok.
 5. Povolenia sú neprenosné.

4.3.3 Článok 3 ods. 4 nariadenia (ES) č. 273/2004

Pri rozhodovaní o udelení povolenia príslušné orgány berú do úvahy najmä spôsobilosť a bezúhonnosť žiadateľa. Vydanie povolenia sa zamietne, ak existujú opodstatnené dôvody na pochybnosti o vhodnosti a spoľahlivosti žiadateľa alebo úradníka zodpovedného za obchod s určenými látkami. Príslušné orgány môžu kedykoľvek pozastaviť platnosť povolenia alebo zrušiť povolenie, keď majú opodstatnené dôvody domnievať sa, že držiteľ prestal byť vhodnou a spôsobilou osobou na držbu povolenia, alebo že sa prestali plniť podmienky, za ktorých bolo povolenie vydané. **Platnosť licencií/povolení vydaných pred nadobudnutím účinnosti tohto nariadenia nie je týmto dotknutá.** *(Týmto sa ustanovuje, že platné ostávajú aj povolenia vydané MZ SR v súlade so zákonom č. 219/2003 Z. z. o zaobchádzaní s chemickými látkami, ktoré možno zneužiť na nezákonnú výrobu omamných látok a psychotropných látok)*

4.3.4 Článok 3 ods. 9. delegovaného nariadenia (EÚ) 2015/1011

Držiteľ licencie/povolenia požiada o novú licenciu/povolenie, ak plánuje akýkoľvek z týchto úkonov:

- a) prídanie ďalšej určenej látky;
- b) začiatok novej operácie;
- c) zmena miesta obchodných priestorov, v ktorých sa operácie uskutočňujú.

V uvedených prípadoch stráca existujúca licencia platnosť skorším z týchto dní:

- i) dňom skončenia platnosti, ak bolo obdobie platnosti určené v súlade s čl. 3 ods. 6 tohto nariadenia alebo v súlade s čl. 3 ods. 5 nariadenia (ES) č. 273/2004;
- ii) prvým dňom platnosti novej licencie/povolenia.

4.3.5 Článok 8 nariadenia (ES) č. 273/2004

1. Prevádzkovatelia ihneď oznamujú príslušným orgánom všetky okolnosti, akými sú nezvyčajné objednávky alebo transakcie súvisiace s určenými látkami, ktoré sa majú uviesť na trh, ktoré naznačujú, že tieto látky by sa mohli zneužiť na nezákonnú

výrobu omamných alebo psychotropných látok. Na tento účel poskytujú prevádzkovatelia príslušným orgánom akékoľvek dostupné informácie, ktoré im umožňujú overiť zákonnosť príslušnej objednávky alebo transakcie.

2. Prevádzkovatelia poskytujú príslušným orgánom v stručnej podobe relevantné informácie o svojich transakciách súvisiacich s určenými látkami.

4.3.6 Článok 10 vykonávacieho nariadenia (EÚ) 2015/1013 - Informácie požadované na účely monitorovania obchodu

1. Prevádzkovatelia poskytujú informácie uvedené v čl. 8 ods. 2 nariadenia (ES) č. 273/2004 vzhľadom na určené látky kategórií 1 a 2 prílohy I k uvedenému nariadeniu elektronicky alebo písomne podľa predpisov dotknutého členského štátu **do 15. februára každého kalendárneho roka.**
2. Prevádzkovatelia poskytujú informácie uvedené v čl. 9 ods. 2 nariadenia (ES) č. 111/2005 elektronicky alebo písomne podľa predpisov dotknutého členského štátu **do 15. februára každého kalendárneho roka.**
3. Prevádzkovatelia predkladajú ročné správy uvedené v odseku 1 a 2 aj vtedy, ak sa v danom roku nevykonali žiadne transakcie.

Na vykonanie tohto článku platí v SR Vyhláška MH SR č. 380/2005 Z. z., ktorou sa ustanovuje rozsah, forma a termín podávania hlásení prevádzkovateľov o medzinárodnom obchode s určenými látkami a o uvádzaní určených látok na trh, v znení Vyhlášky MH SR č. 12/2011 Z. z. ktorou sa dopĺňa vyhláška MH SR č. 380/2005 Z. z. ktorou sa ustanovuje rozsah, forma a termín podávania hlásení prevádzkovateľov o medzinárodnom obchode s určenými látkami a o uvádzaní určených látok na trh. (Vyhláška je uverejnená na internetovej stránke Štátneho ústavu, v časti DROGOVÉ PREKURZORY/Legislatíva –

https://www.sukl.sk/sk/drogove-prekurzory/legislativa?page_id=641.

Súčasťou Vyhlášky je aj VZOR tlačiva: "Písomné hlásenie o uvádzaní určenej látky kategórie 1 alebo kategórie 2 na trh za obdobie od do")

5. ŽIADOSŤ O VYZNAČENIE ZMENY V POVOLENÍ

(V súlade s vykonávacím nariadením (EÚ) 2015/2013, **Článok 6** Následné zmeny)

Ak po udelení povolenia dôjde k zmene údajov poskytnutých v žiadosti o toto povolenie, pričom ide o iné údaje než sú informácie uvedené v čl. 3 ods. 9 delegovaného nariadenia (EÚ) 2015/1011, držiteľ povolenia o tejto skutočnosti písomne alebo elektronicky informuje príslušný orgán do 10 pracovných dní od tejto zmeny.

Ak sú po zmene týchto údajov podmienky uvedené v čl. 3 delegovaného nariadenia (EÚ) 2015/1011 naďalej dodržané a údaje, ktoré sa majú zmeniť, sú obsahom povolenia, príslušný orgán zodpovedajúcim spôsobom povolenie zmení.

Zmeny povoleniach a povoleniach vyznačí Štátny ústav v súlade s § 3 ods. 1 písm. c) zákona č. 331/2005 Z. z. ak:

- držiteľ povolenia informuje/podá žiadosť o vyznačenie zmeny v povolení Štátny ústav do 10 dní po zmene údajov, nahlásenie zmeny sa týka najmä zmeny osoby zodpovedného zástupcu;
- držiteľ povolenia informuje Štátny ústav do 10 dní aj o zmene ďalších údajov uvedených v platnom povolení (napr.: zmena osoby štatutárneho zástupcu, zmena bydliska štatutárneho zástupcu a pod.)

Žiadateľ je povinný uhradiť správny poplatok vo výške 16,50 € (zákon č. 145/1995 Z. z. o správnych poplatkoch, položka 151 písm. b). Spôsob úhrady je uvedený na webovej stránke ŠÚKL/DROGOVÉ PREKURZORY: [Oznam o platení správnych poplatkov - Rozhodnutia ŠÚKL vo veci drogových prekurzorov](#)

Štátny ústav neprijíma e-kolky vydané Slovenskou poštou. V prípade úhrady poplatku kolkovom sa správny poplatok považuje za neuhradený a Štátny ústav rozhodnutie o vyznačení zmeny nevydá!

Žiadateľovi o vyznačenie zmeny v povolení bude rozhodnutie doručené podľa zákona č. 305/2013 Z. z. o elektronickej podobe výkonu pôsobnosti orgánov verejnej moci a o zmene a doplnení niektorých zákonov (zákon o e-Governmente). V záujme urýchlenia spracovania žiadosti sa môže držiteľ povolenia vzdať práva na podanie odvolania. Vzor na vzdanie sa práva na podanie odvolania nájdete tu: https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/drogove-prekurzory/pokyny/ziadost-vzdanie-sa-odvolania-a-vyznacenie-pravoplatnosti?page_id=4847

6 ZRUŠENIE POVOLENÍ NA ZAOBCHÁDZANIE S URČENÝMI LÁTKAMI

(V súlade s vykonávacím nariadením (EÚ) 2015/2013, **Článok 7 Platnosť, pozastavenie a zrušenie povolení**)

1. Držiteľ povolenia v prípadoch, keď platnosť povolenia uplynula alebo sa povolenie zrušilo, vráti neplatné povolenie príslušnému orgánu do 10 pracovných dní od dátumu uplynutia doby platnosti alebo dátumu zrušenia povolenia.
2. Ak sa príslušný orgán rozhodne pozastaviť alebo zrušiť povolenie, dané rozhodnutie postúpi držiteľovi povolenia elektronicky alebo písomne a uvedie dôvody na opodstatnenie pozastavenia alebo zrušenia.

Zrušenie povolenia vydá Štátny ústav v súlade s § 3 ods. 1 písm. c) zákona č. 331/2005 Z. z. a čl. 3 ods. 5. nariadenia č. 273/2004 na základe žiadosti držiteľa povolenia.

Žiadatelia o zrušenie povolenia súčasne odovzdajú Štátnemu ústavu ich originál, vrátane zmien vyznačených v povolení/osobitnom povolení.

V súlade s § 3 ods. 1) písm. c) zákona č. 331/2005 Z. z. a s čl. 3 ods. 5. nariadenia č. 273/2004, môže Štátny ústav platnosť povolenia alebo osobitného povolenia pozastaviť alebo zrušiť v takýchto prípadoch:

- a) ak sa podmienky stanovené v § 3 ods. 3 zákona č. 331/2005 Z. z. (*Pozn.: t.j. podmienky, za ktorých bolo povolenie vydané*) už neplnia;

- b) na základe oznámenia Ministerstva hospodárstva SR, ak držiteľ povolenia alebo osobitného povolenia opakovane neposkytne hlásenie o uvádzaní určenej látky na trh (§ 4 ods. 1) písm. e) zákona č. 331/2005 Z. z.);
- c) ak existuje dôvodné podozrenie, že určené látky sú určené na nedovolenú výrobu omamných a psychotropných látok.

V prípade nejasností kontaktujte: katarina.glatz@sukl.sk

Žiadosti sa zasielajú na adresu:

Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Kvetná 11, 825 08 Bratislava, právne oddelenie.

Kontakt:

Mgr. Ing. Katarína Glatz Kudlová Tel.: +421-2-50701 220, katarina.glatz@sukl.sk

Bc. PharmDr. Kornélia Radová Tel.: +421-2-50701 102, kornelia.radova@sukl.sk

7. ZÁVEREČNÉ USTANOVENIA

Tento metodický pokyn bol schválený riaditeľkou a generálnou tajomníčkou Štátneho ústavu PharmDr. Zuzanou Baťovou, PhD., 07.05.2021.

MP 119/2021 verzia 4, je účinný od 11.05.2021.