

ЗАКОН
ЗА ИЗМЕНЕНИЕ И ДОПЪЛНЕНИЕ НА ЗАКОНА ЗА КОНТРОЛ ВЪРХУ
НАРКОТИЧНИТЕ ВЕЩЕСТВА И ПРЕКУРСОРИТЕ

(обн., ДВ, бр. 30 от 1999 г., изм. и доп., бр. 63 от 2000 г., бр. 74, 75 и 120 от 2002 г., бр. 56 от 2003 г., бр. 76, 79 и 103 от 2005 г., бр. 30, 75 и 82 от 2006 г., бр. 31 и 55 от 2007 г., бр. 36, 43 и 69 от 2008 г., бр. 41, 74, 82 и 93 от 2009 г., бр. 22, 23, 29, 59 и 98 от 2010 г., бр. 8, 12, 60 и 61 от 2011 г., бр. 83 и 102 от 2012 г., бр. 52, 68 и 109 от 2013 г., бр. 53 от 2014 г., бр. 14 от 2015 г., бр. 42 и 58 от 2016 г., бр. 58, 63, 92 и 103 от 2017 г., бр. 1, 17, 84 и 102 от 2018 г., бр. 24 и 101 от 2019 г. и бр. 70 от 2020 г.)

§ 1. В чл. 1, т. 3 се изменя така:

„3. мерките по прилагането на Регламент (ЕО) № 273/2004 на Европейския парламент и на Съвета относно прекурсорите на наркотичните вещества, Регламент (ЕО) № 111/2005 на Съвета относно определяне на правила за мониторинг на търговията между Общността и трети страни в областта на прекурсорите, Делегиран Регламент (ЕС) № 2015/1011 на Комисията от 24 април 2015 г. за допълнение на Регламент (ЕО) № 273/2004 на Европейския парламент и на Съвета относно прекурсорите на наркотичните вещества и на Регламент (ЕО) № 111/2005 на Съвета за определяне на правила за мониторинг на търговията между Съюза и трети страни в областта на прекурсорите и за отмяна на Регламент (ЕО) № 1277/2005 на Комисията (ОВ, L 162, 27.06.2015 г.) и Регламент за изпълнение (ЕС) № 2015/1013 на Комисията от 25 юни 2015 г. за установяване на правила по отношение на Регламент (ЕО) № 273/2004 на Европейския парламент и на Съвета относно прекурсорите на наркотичните вещества и на Регламент (ЕО) № 111/2005 на Съвета за определяне на правила за мониторинг на търговията между Съюза и трети страни в областта на прекурсорите (ОВ, L 162, 27.06.2015 г.), наричани по нататък съответно „Регламент 273/2004“, „Регламент 111/2005“, „Делегиран регламент 2015/1011“ и „Регламент за изпълнение 2015/1013“.

§ 2. В чл. 7, ал. 1 думата „транзитът“ се заличава.

§ 3. В чл. 10 се правят следните изменения:

1. В ал. 3 думата „трима“ се заменя с „двама“.

2. Алинея 4 се изменя така:

„(4) Председател на съвета е министърът на здравеопазването, а заместник-председатели са заместник-министър на здравеопазването и заместник-министър на вътрешните работи. Членове на съвета са представители на Президента на Република България и на заинтересованите министерства и ведомства, определени от Министерския съвет.“.

§ 4. В чл. 11, т. 8 думите „съветите“ се заменят с „областните съвети“.

§ 5. Член 15 се изменя така:

„Чл. 15. (1) Създават се областни съвети по наркотичните вещества в общините, които са административни центрове на области. Организацията на работа и дейността на съветите се определят с правилника по чл. 10, ал. 2.

(2) Съветите по наркотични вещества по ал. 1 координират разработването и приемат общинските програми за борба срещу злоупотребата с наркотични вещества в съответствие с националната стратегия по чл. 11, т. 1 и координират изпълнението им.

(3) Съветите по наркотични вещества по ал. 1 са колективни органи, които се състоят от председател, двама заместник-председатели, секретар и членове.

(4) Председател на съвета е областният управител, заместник-председатели са кметът на общината – административен център на областта и директорът на областната дирекция на Министерството на вътрешните работи, секретар е директорът на центъра за превенция на зависимости от наркотични вещества, а членове са кметовете на общините на територията на съответната област и представители на заинтересованите ведомства, определени с правилника по чл. 10, ал. 2.“.

§ 6. В Глава втора „Национален съвет по наркотични вещества“ се създава чл. 15б:

„Чл. 15б. (1) Създават се центрове за превенция на зависимости от наркотични вещества в общините, които са административни центрове на области.

(2) Центровете по ал. 1:

1. разработват и предлагат на съветите по чл. 15, ал. 1 общински програми за борба срещу злоупотребата с наркотични вещества;

2. осъществяват дейности по националната стратегия по чл. 11, т. 1, националните и общинските програми за борба срещу злоупотребата с наркотични вещества;

3. събират, съхраняват и анализират информацията на областно равнище, която е необходима за изготвянето и изпълнението на националните и общинските програми за борба срещу злоупотребата с наркотични вещества;

4. провеждат обучение в областта на превенцията на употребата на наркотични вещества.

(3) Центровете по ал. 1 се състоят от директор, заместник-директор и експерти, назначени на трудов договор от кмета на общината.

(4) Директор и заместник-директор на центровете по ал. 1 може да бъде лице с висше образование с образователно-квалификационна степен „магистър“ от професионално направление „Медицина“, „Психология“, „Социални дейности“ или „Педагогика“.

(5) Експерт в центровете по ал. 1 може да бъде лице с висше образование с образователно-квалификационна степен „бакалавър“ от професионално направление „Психология“, „Социални дейности“ или „Педагогика“.

(6) Центровете по ал. 1 се финансират със средства от държавния бюджет чрез общинските бюджети като делегирани от държавата дейности.

(7) В края на всяка година центровете по ал. 1 отчитат дейността си пред съветите по чл. 15, ал. 1.“

§ 7. В чл. 16, ал. 1 думата „транзита“ се заличава.

§ 8. В чл. 16а, ал. 3 думите „Националния център по наркомании към Министерството на здравеопазването“ се заменят с „Националния център по обществено здраве и анализи“.

§ 9. В чл. 17, ал. 3 в първото изречение накрая се добавя „Националния център по обществено здраве и анализи и Изпълнителна агенция „Медицински надзор““.

§ 10. В чл. 18:

1. В ал. 2 след думите „министърът на икономиката“ се добавя „или оправомощен от него заместник-министър“.

2. В ал. 7 думите „Регламент 1277/2005“ се заменят с „Делегиран регламент 2015/1011 и Регламент за изпълнение 2015/1013“.

§ 11. Член 18а се изменя така:

„Чл. 18а. (1) Министърът на икономиката или оправомощен от него заместник-министър по предложение на Междуведомствената комисия за контрол на прекурсорите издава и отказва издаване на лицензии, специални лицензии и допълнения към тях, отнема и временно прекратява лицензии по смисъла на чл. 3(2) от Регламент 273/2004, чл. 6 от Регламент 111/2005, чл. 8, чл. 10(2) и (3) и чл. 3 от Делегиран регламент 2015/1011 и чл. 3 от Регламент за изпълнение 2015/1013.

(2) За издаване на лицензията по ал. 1, лицата представят в Министерството на икономиката заявление, което съдържа:

1. името, седалището и адреса на управление на заявителя;
2. вида на дейностите с прекурсорите от първа категория на приложение № 1 на Регламент 273/2004;
3. наименованието на прекурсорите и техния код по Комбинираната номенклатура съгласно приложение № 1 на Регламент 273/2004, в случай на смес или естествен продукт се посочват:

- а) наименованието на сместа или естествения продукт;
- б) наименованието на прекурсорите, съдържащи се в сместа или в естествения продукт, и техния код по комбинираната номенклатура съгласно приложение № 1 на Регламент 273/2004;
- в) процентното съдържание на прекурсорите, съдържащи се в сместа или в естествения продукт;
4. местонахождението, вида и предназначението на работните помещения, където се произвеждат, получават се като междинен продукт, преработват се, употребяват се в други производства и се съхраняват прекурсорите от първа категория на приложение № 1 на Регламент 273/2004;
5. мерки за сигурност, предприети с цел предотвратяване на кражби или отклоняване на прекурсорите от първа категория на приложение № 1 на Регламент 273/2004 за незаконно производство на наркотични вещества.

(3) Към заявлението по ал. 2 се прилагат:

1. заверено копие на договор за охранителна дейност с регионалната дирекция на вътрешните работи или с друго физическо или юридическо лице, регистрирано по Търговския закон и лицензирано за охранителна дейност;
2. заверено копие на лицензия за охранителна дейност в случаите, когато заявлението се подава от физическо или юридическо лице, регистрирано по Търговския закон и лицензирано за охранителна дейност;
3. заверено копие на документ за собственост, договор за наем или друг вид договор за работните помещения, където се произвеждат, получават се като междинен продукт, преработват се, употребяват се в други производства и се съхраняват прекурсорите от първа категория на приложение № 1 на Регламент 273/2004;
4. кратко описание на съоръженията и технологичния процес, при който се произвеждат, получават се като междинен продукт, преработват се или се употребяват в

други производства прекурсорите от първа категория на приложение № 1 на Регламент 273/2004, заверено от заявителя;

5. годишен производствен капацитет и очаквана реализация на произвежданите или получаваните като междинен продукт прекурсори от първа категория на приложение № 1 на Регламент 273/2004, заверени от заявителя;

6. годишен производствен капацитет и очаквана реализация на произвежданите крайни продукти, получавани при преработка или употреба в други производства на прекурсорите от първа категория на приложение № 1 на Регламент 273/2004, и необходимите за това годишни количества прекурсори от първа категория, заверени от заявителя;

7. материалноразходен норматив за произвежданите или получаваните като междинен продукт прекурсори от първа категория на приложение № 1 на Регламент 273/2004, заверен от заявителя;

8. материалноразходен норматив за произвежданите от/с прекурсори от първа категория на приложение № 1 на Регламент 273/2004 крайни продукти, заверен от заявителя;

9. списък на крайните продукти, получавани при преработка или употреба в други производства на прекурсорите от първа категория на приложение № 1 на Регламент 273/2004, заверен от заявителя;

10. оригинал или заверено копие на заповед на заявителя за определяне на лицето, което ръководи и носи отговорност за изпълнението на дейностите, предвидени в този закон и в лицензията;

11. списък на лицата и техните длъжности, които отговарят за производството, употребата, съхраняването и търговията с прекурсори от първа категория на приложение № 1 на Регламент 273/2004, заверен от заявителя;

12. регистрация по БУЛСТАТ или посочване на единен идентификационен код (ЕИК);

13. оригинал или заверено копие на удостоверение от следствените служби, че срещу едноличния търговец, управителя/изпълнителния директор на юридическото лице и срещу лицето, което ръководи и носи отговорност за изпълнението на дейностите, предвидени в този закон и в лицензията, няма образувано предварително производство за умишлено престъпление от общ характер, издадено не по-рано от един месец от датата на подаване на заявлението.

(4) Министерството на икономиката изисква по служебен ред информация за наличие или липса на задължения по чл. 87, ал. 11 от Данъчно-осигурителния процесуален кодекс за съответното лице, кандидатстващо за лицензия.

(5) Министерството на икономиката установява по служебен ред обстоятелствата, че:

1. едноличният търговец или юридическото лице не е обявен(о) в несъстоятелност и не се намира в производство по обявяване в несъстоятелност, издадено не по-рано от един месец от датата на подаване на заявлението;

2. едноличният търговец или юридическото лице не се намира в ликвидация.

(6) Министерството на икономиката установява обстоятелствата относно съдимостта на заявителя по ал. 2 – едноличен търговец, на управителя/изпълнителния директор на юридическото лице – заявител, когато са български граждани. За лицата, които не са български граждани, със заявлението се представя свидетелство за съдимост или аналогичен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава.

(7) Задължителният минимум на мерките за сигурност на работните помещения за съхраняване на прекурсори на наркотични вещества трябва да включва следните изисквания:

1. да са обособени специално за тази цел;
2. да са обезопасени с метални врати и решетки, поставени на светлите отвори;
3. да са осигурени с техническа и/или физическа охрана при съхраняване на прекурсори на наркотични вещества от първа категория на приложение № 1 на Регламент 273/2004.

(8) Лицензията се издава в срок 60 работни дни от датата на подаване на заявлението.

(9) Когато заявлението не отговаря на изискванията или бъдат констатирани непълноти или несъответствия между представените документи и фактическото състояние, заявителят е длъжен да ги отстрани в срок един месец от получаване на уведомлението за отстраняването им. В тези случаи срокът по ал. 8 започва да тече от момента на отстраняване на непълнотите и несъответствията.

(10) Преди разглеждането от Междуведомствената комисия за контрол на прекурсорите на заявлението за издаване на лицензия се извършва проверка на място за съответствието на представените документи с фактическото състояние.

(11) Министърът на икономиката или оправомощен от него заместник-министър по предложение на Междуведомствената комисия за контрол на прекурсорите отказва със заповед издаването на лицензия в срока по ал. 8, когато лицето:

1. е обявено в несъстоятелност или се намира в производство по обявяване в несъстоятелност;
2. се намира в ликвидация;
3. има публични задължения към държавата, установени с влязъл в сила акт на компетентен орган;
4. има повдигнато обвинение за умишлено престъпление от общ характер или влязла в сила присъда за умишлено престъпление от общ характер срещу едноличен търговец, управител/изпълнителен директор на юридическо лице или срещу отговорното за извършването на дейностите лице.

(12) Лицензията се получава лично от заявителя или от упълномощено от него лице.

(13) Дубликат на издадена лицензия се издава след заявление от лицензираното физическо или юридическо лице в случай на кражба, унищожаване или друго непредвидено събитие, в което се посочват конкретните обстоятелства, при които това е станало. Към заявлението се прилагат документи, издадени от съответния компетентен орган, удостоверяващи настъпването на непредвиденото събитие.

(14) Лицензията има пореден номер и съдържа:

1. името, седалището и адреса на управление на лицензианта;
2. вида на дейностите и срока на лицензията;
3. адреса на сградите и вида на помещенията, в които се произвеждат, преработват или съхраняват прекурсорите от първа категория на приложение № 1 на Регламент 273/2004;
4. списък на прекурсори от първа категория на приложение № 1 на Регламент 273/2004;
5. вида на отчетност.

(15) Лицензията се издава за срок 3 години.

(16) Три месеца преди изтичането на срока на лицензията, нейният притежател подава в Министерството на икономиката заявление за подновяването ѝ по реда на ал. 2 и 3.

(17) Подновяването на лицензията се извършва в срок 30 работни дни от датата на подаване на заявлението по ал. 16.

(18) Притежателите на лицензии връщат в Министерството на икономиката лицензиите с изтекъл срок на валидност.

(19) В срок 10 работни дни от промяната на някое от вписаните в лицензията обстоятелства или на данните, посочени при издаването ѝ, нейният притежател подава в Министерството на икономиката заявление, което съдържа:

1. името, седалището и адреса на управление на заявителя;
2. промените, настъпили във вписаните в лицензията обстоятелства и/или в данните, посочени при издаването ѝ.

(20) Към заявлението по ал. 19 се прилагат документите по ал. 3, удостоверяващи настъпилите промени.

(21) Промяна в обстоятелствата, вписани в лицензията, се извършва в едномесечен срок от датата на подаване на заявлението по ал. 19.

(22) Министърът на икономиката или упълномощен от него заместник-министър по предложение на Междуправителствена комисия за контрол на прекурсорите издава допълнение към издадената лицензия, което съдържа:

1. пореден номер и дата на издаване на допълнението;
2. пореден номер и дата на лицензията, към която се издава допълнението;
3. името, седалището и адреса на управление на лицензираното физическо или юридическо лице;
4. промените по ал. 19, т. 2.

(23) Министърът на икономиката отнема със заповед издадена лицензия по предложение на Междуправителствена комисия за контрол на прекурсорите, когато са налице следните основания:

1. при нарушаване на изискванията на този закон;
2. при неспазване на условията, определени в лицензията;
3. след установяване на неверни данни, посочени при издаването ѝ;
4. при повдигнато обвинение за умишлено престъпление от общ характер или влязла в сила присъда за умишлено престъпление от общ характер срещу едноличния търговец или срещу отговорното за извършването на дейността лице;
5. при поискване от друга държава във връзка с молба за правна помощ при разследване, наказателно преследване или съдебна процедура срещу лицето в чужбина.

(24) Министърът на икономиката прекратява със заповед издадена лицензия по предложение на Междуправителствена комисия за контрол на прекурсорите, когато са налице следните основания:

1. с изтичането на срока, за който е издадена;
2. със заявление на притежателите им;
3. при прекратяването на дейността на едноличния търговец или на юридическото лице и заличаване на регистрацията им.

(25) Министърът на икономиката извършва регистрация на оператори и потребители по смисъла на чл. 3(6) от Регламент 273/2004, чл. 7(1) от Регламент 111/2005, чл. 5 от Делегиран регламент 2015/1011 и чл. 9 от Регламент за изпълнение 2015/1013. За извършената регистрация и за промени в регистрираните обстоятелства министърът на икономиката или оправомощен от него заместник-министър издава в срок до 10 работни дни удостоверения за регистрация и допълнения към тях. Издадените документи се получават лично от заявителя или от упълномощено от него лице.

(26) Министърът на икономиката или оправомощено от него длъжностно лице по предложение на Междуправителствена комисия за контрол на прекурсорите издава, отказва издаване, отнема и временно прекратява разрешителни за износ и внос по смисъла на чл. 12, 15, 16, 20, 23, 24 от Регламент 111/2005 и на чл. 11 от Регламент за изпълнение 2015/1013 в срок от 15 работни дни. Издадените документи се получават лично от заявителя или от упълномощено от него лице.

(27) Заявлението за регистрация и документите, прилагани към заявленията за издаване на лицензия, удостоверение за регистрация и разрешителни за износ и внос, както и съдържанието и формата на записите, водени от операторите по смисъла на чл. 5(4) от Регламент 273/2004, и формата за предоставяне на информацията по чл. 8(2) от Регламент 273/2004 и чл. 9(2) от Регламент 111/2005 се определят в наредбата по чл. 18, ал. 7.“

§ 12. В чл. 20 думите „и Държавна агенция „Национална сигурност“ предотвратяват, разкриват и противодействат“ се заменят с „предотвратява, разкрива и противодейства“.

§ 13. В чл. 32, ал. 1 думите „и транзитът“ се заличават.

§ 14. В чл. 32а:

1. В ал. 1:

а) точка 9 се изменя така:

„9. копие от част „Архитектурна“ на одобрения проект или на екзекутивната документация, или архитектурен проект – заснемане на сградите и помещенията, в които ще се извършват дейности с наркотични вещества;“;

б) в т. 12 думите „лицата по т. 2“ се заменят със „заявителя – едноличен търговец, или управителя/изпълнителния директор на юридическото лице – заявител и магистър-фармацевта по чл. 34“.

2. В ал. 12 думите „и транзит“ се заличават.

3. В ал. 13 накрая се добавя „издаден от компетентен орган на съответната държава.“

4. Създава се ал. 14:

„(14) Министерството на здравеопазването установява по служебен ред обстоятелството относно наличието на трудов договор или договор за управление на магистър-фармацевта по чл. 34.“.

§ 15. В чл. 33а:

1. В ал. 1, т. 9 думите „лицата по ал. 1, т. 1“ се заменят със „заявителя – едноличен търговец, или управителя/изпълнителния директор на юридическото лице – заявител, и магистър-фармацевта по чл. 34“.

2. В ал. 10 накрая се добавя „издаден от компетентен орган на съответната държава.“

3. Създава се ал. 11:

„(11) Министерството на здравеопазването установява по служебен ред обстоятелството относно наличието на трудов договор или договор за управление на магистър-фармацевта по чл. 34.“.

§ 16. В чл. 34 след думите „магистър-фармацевт, който“ се добавя „работи на трудов договор или договор за управление и“.

§ 17. В чл. 36, ал. 4 накрая се добавя „издаден от компетентен орган на съответната държава.“

§ 18. В чл. 46:

1. Създава се нова ал. 2:

„(2) Вносът и износът на наркотични вещества от списъците по чл. 3, ал. 2, т. 1, 2 и 3 за всяка пратка се извършват с разрешително, издадено от министъра на здравеопазването или от оправомощено от него длъжностно лице от специализираната администрация на Министерството на здравеопазването.“.

2. Създават се алинеи 5 и 6:

„(5) В случаите по ал. 4 се определя лице, което отговаря за вноса и/или износа, както и за отчетността съгласно наредбата по чл. 63, ал. 1.

(6) Внесените наркотични вещества за нуждите на разрешаването за употреба на лекарствен продукт или за клинично изпитване се съхраняват от вносителя в метална каса, неподвижно закрепена и свързана със сигнално-охранителна система и видеонаблюдение на помещението, а в случаите на внос при предоставянето на хуманитарна помощ – в помещение, свързано със сигнално-охранителна система, до предаването им, съобразно тяхното предназначение.“.

§ 19. Членове 47 и 48 се изменят така:

„Чл. 47. (1) За получаване на разрешително за внос или износ, лицата по чл. 46, ал. 2 подават заявление до министъра на здравеопазването по образец, утвърден със заповед на министъра на здравеопазването и към него прилагат следните документи:

1. проформа фактура;

2. документ за платена държавна такса в размер, определен в тарифата по чл. 9, ал. 3, когато плащането не е извършено по електронен път.

(2) В случаите на внос и износ на наркотични вещества за нуждите на разрешаването за употреба на лекарствен продукт се прилага и документ, удостоверяващ, че лицето, кандидатстващо за разрешително за внос, е упълномощен представител по смисъла на чл. 26, ал. 2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина.

(3) В случаите на внос и износ на наркотични вещества за нуждите на клинично изпитване се прилага и копие от разрешението за провеждане на клинично изпитване и положително становище от съответната комисия по етика.

(4) В случаите на внос и износ на наркотични вещества за предоставяне на хуманитарна помощ се прилага и списък на лечебните заведения за болнична помощ, притежаващи лицензия по чл. 33, ал. 1, в които ще се разпределя хуманитарната помощ.

(5) В случаите на внос или износ по ал. 2, 3 и 4 се прилага и копие от заповедта за определяне на лицето по чл. 46, ал. 5.

(6) При подаване на заявление за износ се прилага и разрешително за внос, издадено от компетентния орган на държавата вносител.

(7) Министърът на здравеопазването или оправомощеното от него длъжностно лице от съответната дирекция в специализираната администрация на Министерството на здравеопазването може да изисква от заявителя и справка за внесените, изнесените, продадените или наличните към момента на подаване на заявлението количества наркотични вещества, както и други документи, свързани с вноса и/или износа.

(8) При установяване на непълноти в представените документи по ал. 1 – 7 министърът на здравеопазването или оправомощеното от него длъжностно лице от съответната дирекция в специализираната администрация на Министерството на здравеопазването уведомява писмено заявителя за отстраняването им в 10-дневен срок от

получаване на уведомлението. До отстраняването на непълнотите срокът по ал. 9 спира да тече.

(9) Разрешителното по чл. 46, ал. 2 се издава в срок до 14 дни от датата на подаване на заявлението и необходимите документи по ал. 1 – 7.

(10) Разрешителното е лично и не може да се преотстъпва.

(11) Срокът на действие на разрешителното за внос и износ по чл. 46, ал. 2 е три месеца считано от датата на издаването му.

(12) Срокът на разрешителното за износ, издавано от министъра на здравеопазването или упълномощено от него длъжностно лице от специализираната администрация, е не по-дълъг от срока, посочен в разрешителното за внос, издадено от компетентните органи на държавата вносител.

Чл. 48. (1) Разрешителното за внос или износ се изготвя по образец, одобрен от Комисията по наркотиците към Икономическия и социален съвет при ООН и съдържа следните данни:

1. номер и дата на издаване;
2. срок на валидност на разрешителното;
3. име, седалище и адрес на вносителя;
4. име, седалище и адрес на износителя;
5. наименование на наркотичното вещество, количество, вид на лекарствената форма, количество в една опаковка и доза;
6. в случаите на внос и износ от и за трета държава – митническите учреждения и кодовете на митническите учреждения, през които наркотичните вещества ще бъдат въведени на или ще напуснат митническата територия на Европейския съюз, както и митническите учреждения и кодовете на митническите учреждения в Република България, където ще се извърши митническото оформяне;
7. специални условия;
8. подпис на длъжностното лице, издало разрешителното, и печат.

(2) В разрешителното за износ се вписват и номерът и датата на издаване на разрешителното за внос в получаващата държава, както и компетентният орган, който го е издал.

(3) Разрешителното за внос или износ се прекратява преди изтичане на срока му със заповед на министъра на здравеопазването или на оправомощено от него длъжностно лице от специализираната администрация на Министерството на здравеопазването по писмено искане на притежателя му.

(4) В случаите по ал. 3 притежателя на разрешителното задължително предава в Министерството на здравеопазването получените екземпляри от издаденото разрешително.“.

§ 20. Създават се чл. 48а, 48б, 48в, 48г, 48д, 48е, 48ж, 48з и 48и:

„Чл. 48а. (1) В случаите на внос от държава-членка на Европейския съюз, разрешителното по чл. 46, ал. 2 се издава в три екземпляра.

(2) Първият екземпляр се съхранява в съответната дирекция в специализираната администрация на Министерството на здравеопазването. Вторият екземпляр се връчва на вносителя или на изрично упълномощено от него лице с цел изпращане на износителя за издаване на разрешително за износ от държавата износител. Третият екземпляр се изпраща на инспектора по наркотичните вещества от съответната регионална здравна инспекция

Чл. 48б. (1) В случаите на внос от трета държава разрешителното по чл. 46, ал. 2 се

издава в пет екземпляра.

(2) Първият екземпляр се съхранява в съответната дирекция в специализираната администрация на Министерството на здравеопазването. Вторият и третият екземпляр се връчват на вносителя или на изрично упълномощено от него лице. Вносителят изпраща втория екземпляр на износителя с цел издаване на разрешително за износ от държавата износител. Третият екземпляр служи за оформяне на вноса в митническото учреждение. Четвъртият екземпляр се изпраща на инспектора по наркотичните вещества от съответната регионална здравна инспекция, а петият – на митническото учреждение на въвеждане.

Чл. 48в. (1) При внос на наркотични вещества от държава-членка на Европейския съюз, инспекторът по наркотични вещества от съответната регионална здравна инспекция извършва проверка на място при вносителя.

(2) Проверката по ал. 1 приключва със заверка на количествата наркотични вещества, както и с поставяне на подпис и печат върху екземпляра на разрешителното.

(3) При внос на наркотични вещества от трета държава се извършва проверка в митническите учреждения, където се извършват митническите формалности, след въвеждането им на митническата територия на страната.

(4) В проверката по ал. 3 участва и инспектор по наркотични вещества от съответната регионална здравна инспекция.

(5) След едновременното допускане за свободно обращение и крайна употреба на веществата по ал. 3 инспекторът по наркотични вещества и митническият инспектор заверяват извършената проверка. Заверката включва посочване на количествата наркотични вещества, които се внасят, номера на митническата декларация, както и поставяне на подпис и печат върху третия и четвъртия екземпляр на разрешителното. Третият екземпляр се съхранява в митническото учреждение.

(6) Вносителите уведомяват инспекторите по наркотичните вещества за датата и часа на извършването на проверките по ал. 1 и 3 най-малко един работен ден предварително.

(7) В случай че е започнала процедура по износ в срока на валидност на разрешителното за внос, но не е довършена, в срок до 5 дни след срока на валидност на разрешителното за внос може да се извършат митническите формалности и заверките.

(8) Инспекторът по наркотични вещества в срок 10 дни след края на всеки месец изпраща в Министерството на здравеопазването заверените екземпляри на разрешителните.

(9) След получаване на завереното при митническото оформяне разрешително и отчет на вносителя за реализирания внос министърът на здравеопазването или оправомощеното от него длъжностно лице от съответната дирекция в специализираната администрация на Министерството на здравеопазването информира компетентния орган на държавата износител, че вносът е осъществен и посочва действително внесените количества.

Чл. 48г. (1) При внос на пратки, съдържащи наркотични вещества, предназначени за режим митническо складиране, вносителят е длъжен да посочи този факт в заявлението за издаване на разрешително за внос като специално условие.

(2) Последващо оформяне на наркотични вещества, поставени под режим митническо складиране, се извършва преди изтичане срока на валидност на разрешителното за внос, без да се издава ново разрешително.

(3) След изтичане срока на валидност на разрешителното за внос на наркотични вещества, поставени под режим митническо складиране, същите се реекспортират при спазване на изискванията за износ по реда на този закон.

(4) Наркотичните вещества, поставени под режим митническо складиране, може да

бъдат подлагани на допустими обичайни операции във връзка с функционирането на режима само в присъствие на инспектор по наркотичните вещества и на митнически служител. За всяка извършена операция се съставя протокол, копие от който се изпраща в Министерството на здравеопазването.

Чл. 48д. (1) В случаите на износ за държава-членка на Европейския съюз, разрешителното се издава в четири екземпляра.

(2) Първият екземпляр се съхранява в съответната дирекция в специализираната администрация на Министерството на здравеопазването. Вторият екземпляр се изпраща на компетентните органи на държавата вносител за потвърждаване на вноса. Третият екземпляр се връчва на износителя или на изрично упълномощено от него лице и придружава стоката до крайния получател. Четвъртият екземпляр се изпраща на инспектора по наркотичните вещества от съответната регионална здравна инспекция.

Чл. 48е. (1) В случаите на износ за трета държава разрешителното се издава в шест екземпляра.

(2) Първият екземпляр се съхранява в съответната дирекция в специализираната администрация на Министерството на здравеопазването. Вторият екземпляр се изпраща на компетентните органи на държавата вносител за потвърждаване на вноса. Третият и четвъртият екземпляр се връчват на износителя или на изрично упълномощено от него лице, като третият екземпляр придружава стоката до крайния получател, а четвъртият екземпляр се представя при извършването на митническите формалности по износа. Петият екземпляр се изпраща на инспектора по наркотичните вещества от съответната регионална здравна инспекция, а шестият – на изходното митническо учреждение.

Чл. 48ж. (1) При износ на наркотични вещества за държава-членка на Европейския съюз, инспекторът по наркотични вещества от съответната регионална здравна инспекция извършва проверка на място при износителя.

(2) Проверката по ал. 1 приключва със заверка на количествата наркотични вещества, както и с поставяне на подпис и печат върху екземпляра на разрешителното.

(3) При износ на наркотични вещества за трета държава се извършва проверка в митническите учреждения, където се извършват митническите формалности.

(4) В проверката по ал. 3 участва и инспектор по наркотични вещества от съответната регионална здравна инспекция.

(5) След извършване на митническите формалности по износа инспекторът по наркотични вещества и митническият инспектор заверяват извършената проверка. Заверката включва посочване на количествата наркотични вещества, които се изнасят, номера на митническата декларация, както и поставяне на подпис и печат върху четвъртия и петия екземпляр на разрешителното. Четвъртият екземпляр се съхранява в митническото учреждение.

(6) Износителите уведомяват инспекторите по наркотичните вещества за датата и часа на извършването на проверките по ал. 1 и 3 най-малко един работен ден предварително.

(7) Инспекторът по наркотични вещества в срок 10 дни след края на всеки месец изпраща в Министерството на здравеопазването заверените екземпляри на разрешителните.

Чл. 48з. Складовете, в които ще бъдат поставяни под режим митническо складиране пратки, съдържащи наркотични вещества, трябва да бъдат лицензирани по реда на чл. 32, ал. 1, съответно по реда на чл. 35, ал. 1.

Чл. 48и. Всички екземпляри от издадените разрешителни за внос или износ по чл. 46, ал. 2, които не са използвани по предназначение, се предават обратно в Министерството на здравеопазването след изтичане на срока на валидността им.“

§ 21. В чл. 49, ал. 1 се изменя така:

„(1) Транзитът през територията на страната на наркотични вещества, посочени в списъците по чл. 3, ал. 2, т. 1, 2 и 3, се забранява, освен в случаите когато те са придружени от разрешително за износ, издадено от компетентния орган на държавата износител.“.

§ 22. В чл. 50 и 51 числото „47“ се заменя с „46, ал. 2“.

§ 23. В чл. 54:

1. В ал. 2 думите „по ред, определен с наредбата по чл. 47, ал. 1“ се заменят с „както и наличните количества в края на годината“.

2. Алинея 3 се изменя така:

„(3) Ежегодно до 30 април физическите и юридическите лица, получили разрешение по чл. 73, ал. 1, заявяват в Министерството на здравеопазването количествата наркотични вещества по списъците по чл. 3, ал. 2, т. 1, 2 и 3 и техните препарати, необходими за дейността им през следващата календарна година, както и наличните количества в края на годината.“.

3. Създава се ал. 5:

„(5) Разрешителните по чл. 46, ал. 2 се издават за количества, които не надвишават утвърдените количества наркотични вещества по ал. 1.“.

§ 24. В чл. 55, ал. 2 се изменя така:

„(2) Снабдяването и съхраняването на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, за държавен резерв и военновременни запаси от Държавна агенция „Държавен резерв и военновременни запаси“ се осъществява по реда на Закона за държавните резерви и военновременните запаси и подзаконовите нормативни актове по прилагането му, без да е необходимо да получават лицензия или разрешение за осъществяване на тези дейности по реда на този закон.“.

§ 25. В чл. 56 се правят следните изменения и допълнения:

1. Досегашният текст става ал. 1.

2. Създават се ал. 2 и 3:

„(2) За задоволяване на собствените си нужди лечебните заведения по чл. 222, ал. 4 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина, които нямат открита аптека, може да се снабдяват с лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества от списъците по чл. 3, ал. 2, т. 2 и 3 от аптека на лечебно заведение, получило лицензия по чл. 33, ал. 1.

(3) Лечебните заведения по ал. 1 сключват договор за снабдяване с лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, в който уреждат условията за заявяване, доставка и заплащане на продуктите. Условията и реда за сключване на договора се уреждат с наредбата по чл. 219, ал. 2 от Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина.“.

§ 26. Член 57 се изменя така:

„Чл. 57. Плавателните съдове, вписани в регистъра на корабите на Република България, и въздухоплавателните средства, вписани в регистъра на гражданските въздухоплавателни средства на Република България, може да се снабдяват и да съхраняват необходимите количества лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества за оказване на първа помощ при спешни състояния при условия и по ред, определени с наредба на министъра на здравеопазването.“.

§ 27. В чл. 61, ал. 1 думата „транзит“ се заличава.

§ 28. В чл. 63, ал. 1 думите „определят от“ се заменя със „определят с наредба на“.

§ 29. В чл. 70 думите „пред обществеността“ се заличават.

§ 30. В чл. 73, ал. 2 думите „за разрешаване на дейностите по ал. 1, както и“ се заличават.

§ 31. Създават се чл. 73а, 73б, 73в, 73г, 73д, 73е, 73ж, 73з, 73и и 73й:

„Чл. 73а. Министърът на здравеопазването или оправомощен от него заместник-министър издава разрешение за дейности по чл. 73, ал. 1 на лица, които имат право да извършват експертна, научноизследователска и образователна дейност, медицински или научни изследвания.

Чл. 73б. (1) За получаване на разрешение лицата по чл. 73а подават в Министерството на здравеопазването заявление по образец, утвърден със заповед на министъра на здравеопазването, и към него прилагат следните документи:

1. обосновка за необходимостта от използването на растения и вещества от приложенията към наредбата по чл. 3, ал. 2 и 3 и техните препарати, съдържаща етапите на дейността и количествата растения и вещества, разпределени по календарни години за срока на валидност на разрешението;

2. заповед от заявителя за определяне на лицето, което да отговаря за извършваните дейности с растения и вещества от приложенията към наредбата по чл. 3, ал. 2 и 3 и техните препарати и за спазването на условията за съхраняването и унищожаването им, както и за изискванията за водене на документацията и отчетност;

3. утвърдени от заявителя вътрешни правила за работа с растения и вещества от приложенията към наредбата по чл. 3, ал. 2 и 3 и техните препарати, в които се посочват и мерките за сигурност, определени с наредбата по чл. 73, ал. 2;

4. декларация за начина на придобиване на растения и вещества от приложенията към наредбата по чл. 3, ал. 2 и 3 и техните препарати;

5. договор за охрана на сградите и помещенията с лице, притежаващо разрешение за осъществяване на частна охранителна дейност;

6. документ за платена държавна такса в размер, определен в тарифата по чл. 9, ал. 3, когато плащането не е извършено по електронен път.

(2) Документите по ал. 1, т. 1, 4 и 6 се представят в оригинал, а документите по ал. 1, т. 2, 3 и 5 – в заверено от заявителя копие с гриф „Вярно с оригинала“.

(3) Когато се установят несъответствия и/или непълноти в документацията по ал. 1, Министерството на здравеопазването уведомява писмено заявителя за това и определя 15-дневен срок за отстраняването им.

(4) Когато обосновката по ал. 1, т. 1 не изяснява в пълнота заявената дейност, Министерството на здравеопазването изисква допълнителна информация и документи, които имат отношение към нея.

(5) Заявителят представя документите и информацията по ал. 4 в срока по ал. 3.

(6) В срок до 5 дни от подаване на заявлението по ал. 1 Министерството на здравеопазването изпраща по служебен ред искане до компетентната териториална дирекция на Националната агенция за приходите за издаване на удостоверение за наличие или липса на задължения на лицето с изключение на задължения по невлезли в сила актове, както и разсрочени, отсрочени или обезпечени задължения.

(7) Органът по приходите издава удостоверение в 7-дневен срок от постъпването на искането.

(8) Министерството на здравеопазването установява по служебен ред обстоятелствата относно съдимостта на заявителя – физическо лице, или на управителя/изпълнителния директор на юридическото лице и на отговорното лице по ал. 1, т. 2, когато са български граждани. За лицата, които не са български граждани, със заявлението се представя свидетелство за съдимост или аналогичен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава.

(9) В срок до 5 дни от подаване на заявлението по ал. 1 Министерството на здравеопазването изисква от инспекторите по наркотични вещества към съответната регионална здравна инспекция, на чиято територия се намират сградите и помещенията, в които ще се извършват дейностите по чл. 73, ал. 1, да извършат проверка.

(10) В срок 10 дни от получаване на искането по ал. 1 инспекторите по наркотични вещества извършват проверка на място за установяване съответствието на фактическите условия с изискванията на този закон и на наредбата по чл. 73, ал. 2 и съставят протокол в два екземпляра.

(11) Протоколът от проверката по ал. 10 се изпраща в Министерството на здравеопазването в срок до 5 дни от датата на извършване на проверката.

(12) В проверката по ал. 10 може да участват и експерти от съответната специализирана дирекция на Министерството на здравеопазването по чл. 17, ал. 1.

Чл. 73в. (1) В сложни от фактическа и експертна страна случаи специализираната администрация на Министерството на здравеопазването по чл. 17, ал. 1 може да предложи на министъра на здравеопазването да създаде експертна комисия, която да изрази становище относно обосноваността и целесъобразността на посочените от заявителя дейности.

(2) В състава на експертната комисия се включват специалисти в различни области в зависимост от заявените дейности.

(3) Поименният състав на експертната комисия и правилата за нейната работа се определят със заповед на министъра на здравеопазването.

(4) В експертната комисия не може да участват лица, които са заинтересовани от издаването на разрешението.

(5) За удостоверяване истинността на обстоятелствата по ал. 4 председателят и членовете на експертната комисия подписват декларация по образец, утвърден от министъра на здравеопазването.

(6) Дейността на комисията се подпомага технически от съответната дирекция от специализираната администрация на Министерството на здравеопазването по чл. 17, ал. 1.

(7) Комисията извършва оценка на пълнотата на постъпилите в Министерството на здравеопазването документи и изготвя експертно становище в срок до 15 дни от издаването на заповедта по ал. 3.

(8) В случаите, когато документите са непълни, становището по ал. 7 съдържа описание на установените непълноти.

(9) Когато обосновката по чл. 73б, ал. 1, т. 1 не изяснява в пълнота заявената дейност, комисията посочва в становището си по ал. 7 необходимостта от изискване на допълнителна информация и документи, които имат отношение към нея.

(10) В случаите по ал. 8 и 9 срокът по ал. 7, съответно по чл. 73г, ал. 1, спира да тече до отстраняване на непълнотите и несъответствията.

Чл. 73г. (1) Министърът на здравеопазването или оправомощен от него заместник-министър по предложение на съответната дирекция от специализираната администрация на

Министерството на здравеопазването по чл. 17, ал. 1 издава разрешение по чл. 73, ал. 1 в срок до два месеца от постъпването на заявлението и на приложенията към него документи или прави мотивиран отказ.

(2) В случаите по чл. 73б, ал. 3 и 4 срокът по ал. 1 спира да тече до отстраняване на непълнотите и несъответствията.

(3) Разрешението по чл. 73, ал. 1 се издава за срок до 3 години в зависимост от целите, за които ще се използват растения и вещества от приложенията към наредбата по чл. 3, ал. 2 и 3 и техните препарати.

Чл. 73д. (1) Разрешението по чл. 73, ал. 1 съдържа:

1. номер и дата на издаване;
2. име, седалище и адрес на заявителя;
3. трите имена на отговорното лице по чл. 73б, ал. 1, т. 2;
4. наименование и количество на растенията и веществата от приложенията към наредбата по чл. 3, ал. 2 и 3 и техните препарати;
5. вида на дейностите, които ще се извършват с растенията и веществата от приложенията към наредбата по чл. 3, ал. 2 и 3 и техните препарати;
6. целите, за които ще се използват растенията и веществата от приложенията към наредбата по чл. 3, ал. 2 и 3 и техните препарати;
7. адрес на сградите, в които ще се извършват дейностите с растенията и веществата от приложенията към наредбата по чл. 3, ал. 2 и 3 и техните препарати;
8. срок на валидност.

(2) Разрешението се получава лично или от упълномощен с нотариално заверено пълномощно представител на заявителя.

(3) Разрешението не може да се преотстъпва.

Чл. 73е. (1) Министърът на здравеопазването по предложение на съответната дирекция от специализираната администрация на Министерството на здравеопазването по чл. 17, ал. 1 отказва издаването на разрешение по чл. 73, ал. 1 при:

1. установяване на неверни данни в заявлението и в приложенията към него документи;
2. недостатъчна обосновка за необходимостта от използването на растения и вещества от приложенията към наредбата по чл. 3, ал. 2 и 3 и техните препарати;
3. влязла в сила присъда за умишлено престъпление от общ характер срещу заявителя – физическо лице, управителя/изпълнителния директор на юридическото лице или срещу отговорното лице по чл. 73б, ал. 1, т. 2;
4. наличие на публични задължения на заявителя към държавата, освен когато задълженията са по невлезли в сила актове, както и по разсрочени, отсрочени или обезпечени задължения.

(2) Не се отказва издаване на разрешение на юридически лица, финансирани със средства от държавния и/или общинския бюджет, в случаите по ал. 1, т. 4.

(3) Министърът на здравеопазването по предложение на съответната дирекция от специализираната администрация на Министерството на здравеопазването по чл. 17, ал. 1 може да откаже издаването на разрешение по чл. 73, ал. 1 при отрицателно становище на експертната комисия по чл. 73в, ал. 1.

(4) Отказът по ал. 1 и ал. 3 подлежи на обжалване по реда на Административнопроцесуалния кодекс.

Чл. 73ж. (1) В срок до 10 дни от всяка промяна на обстоятелствата, посочени в издаденото разрешение, притежателят на разрешението по чл. 73, ал. 1 подава заявление до

министъра на здравеопазването по образец, утвърден със заповед на министъра на здравеопазването, към което прилага:

1. документите, свързани с промяната;
2. спрочните документи, чийто срок на валидност е изтекъл към момента на подаване на заявлението;
3. декларация, че няма промяна в обстоятелствата, за които не прилага документи;
4. документ за платена държавна такса в размер, определен с тарифата по чл. 9, ал. 3, когато плащането не е извършено по електронен път.

(2) Заявлението по ал. 1 и документите към него се разглеждат по реда на чл. 73б и чл. 73в.

(3) Министърът на здравеопазването издава разрешение с отразена промяна или мотивирано отказва издаването му в срок до два месеца от постъпване на заявлението по ал. 1 при спазване на чл. 73г, ал. 2.

(4) При промяна в обстоятелствата по чл. 73д, ал. 1, т. 2 и 3 срокът по ал. 3 е 14 дни.

Чл. 73з. (1) Министърът на здравеопазването по предложение на съответната дирекция от специализираната администрация на Министерството на здравеопазването по чл. 17, ал. 1 прекратява със заповед производството по издаване на разрешение при:

1. неотстраняване на непълнотите и/или на несъответствията в срока по чл. 73б, ал. 3;
2. непредставяне на документите или на информацията по чл. 73б, ал. 4 в срока по чл. 73б, ал. 5.

(2) Министърът на здравеопазването прекратява със заповед разрешението:

1. по искане на притежателя му;
2. при смърт на заявителя, при прекратяване дейността на едноличния търговец или на юридическото лице и заличаване на регистрацията им.

(3) Разрешението се счита за прекратено с изтичането на срока му на валидност.

Чл. 73и. (1) Министърът на здравеопазването отнема със заповед издаденото разрешение, когато се установи повторно нарушение на изискванията на наредбата по чл. 73, ал. 2 или на условията на издаденото разрешение.

(2) Заповедта по ал. 1 подлежи на обжалване по реда на Административнопроцесуалния кодекс.

(3) До изтичането на една година от влизането в сила на заповедта за отнемане на разрешението по ал. 1 лицето не може да подава заявление за издаване на ново разрешение по чл. 73, ал. 1.

Чл. 73й. Министерството на здравеопазването води база данни на издадените разрешения по чл. 73, ал. 1.“

§ 32. В чл. 80:

1. В ал. 1 думите „Националният център по наркомании“ се заменят с „Националният център по обществено здраве и анализи“.

2. В ал. 2 думите „Националния център по наркомании“ се заменят с „Националния център по обществено здраве и анализи“.

3. В ал. 4 думите „Националният център по наркомании“ се заменят с „Националния център по обществено здраве и анализи“.

§ 33. В чл. 82 думите „и Държавна агенция „Национална сигурност“ чрез своите органи на управление осъществяват“ се заменят с „осъществява“.

§ 34. В чл. 85а, ал. 2 думите „Националния център по наркомании“ се заменят с „Националния център по общественото здраве и анализи“, а думите „медицински специалисти“ се заменят със „специалисти с опит в лечението на зависимости“.

§ 35. В чл. 86:

1. В ал. 1 думите „Националния център по наркомании към Министерството на здравеопазването“ се заменят с „Националния център по общественото здраве и анализи“.

2. Аlineя 2 се отменя.

3. В ал. 3 думите „Националния център по наркомании“ се заменят с „Националния център по общественото здраве и анализи“.

4. Аlineя 4 се отменя.

§ 36. Член 87 се изменя така:

„Чл. 87. (1) Програми за лечение с агонисти и агонисти-антагонисти на лица, зависими към опиоиди, се осъществяват с разрешение, издадено от министъра на здравеопазването или от оправомощен от него заместник-министър.

(2) В програмите по ал. 1 се провежда дългосрочно лечение с лекарствени продукти, съдържащи опиев агонисти и агонисти-антагонисти на опиоидна зависимост (МКБ-10, F.11) в съчетание с медицински и психосоциални услуги/интервенции за лечение на телесни, психични и поведенчески разстройства, присъщи на опиоидната зависимост.

(3) В програмите по ал. 1 се използват само лекарствени продукти, съдържащи опиев агонисти и агонисти-антагонисти, както следва:

1. Морфин сулфат, с лекарствена форма и количество на активното вещество: капсули с удължено освобождаване 120 mg, 200 mg;

2. Метадон хидрохлорид, с лекарствена форма и количество на активното вещество: разтвор 10 mg/ml;

3. Бупренорфин хидрохлорид, с лекарствена форма и количество на активното вещество: сублингвални таблетки 0,4 mg, 2 mg, 8 mg.

(4) Програмите по ал. 1 може да се осъществяват от индивидуални практики за психиатрична помощ, групови практики за психиатрична помощ, медицински център и диагностично-консултативен център, в които работи лекар с призната специалност по психиатрия, център за психично здраве и лечебно заведение за болнична помощ, осъществяващо психиатрична помощ.

(5) Програмите по ал. 1 може да се осъществяват и в местата за лишаване от свобода от лечебни заведения по чл. 130, ал. 1 от Закона за изпълнение на наказанията и задържането под стража.

(6) Изискванията към програмите по ал. 1, включително към персонала, лечебните заведения и помещенията, в които се осъществяват програмите, както и реда за снабдяването, съхраняването, документацията и отчетността на използваните в програмата лекарствени продукти, съдържащи опиев агонисти и агонисти-антагонисти, се определят с наредба на министъра на здравеопазването.“.

§ 37. Създават се нови чл. 87а, 87б, 87в и 87г:

„Чл. 87а. (1) За получаване на разрешение по чл. 87, ал. 1, лечебните заведения подават заявление до министъра на здравеопазването по образец, утвърден със заповед на министъра на здравеопазването, към което прилагат:

1. проект на програма за лечение с опиев агонисти и агонисти-антагонисти на лица, зависими към опиоиди, която съдържа:

- а) цели;
- б) основни задачи;
- в) продължителност;
- г) използвани лекарствени продукти;
- д) дозов режим;
- е) критерии за приемане и изключване на пациентите от програмата;
- ж) брой пациенти;
- з) етапи на лечението, правила на програмата;
- и) правила за получаване на лекарствените продукти за употреба в домашни условия;
- й) процедури за уринно тестване;
- к) описание на психосоциални интервенции;
- л) работно време на програмата;
- м) описание на работните помещения и лекарските кабинети;
- н) програмна документация;

2. план, индикатори и процедури за оценка на ефективността на програмата по образец, изготвен от Националния център по обществено здраве и анализи;

3. списък на персонала, изпълняващ програмата, копия от документи, доказващи квалификацията му, копия от трудови договори на персонала и трудов договор или договор за възлагане на управлението за ръководителя на програмата, както и работен график на терапевтичния екип по дни и часове;

4. инструкция за извършването на дейностите с лекарствени продукти, съдържащи опиев агонисти и агонисти-антагонисти, и начина на отчитането им;

5. копия на документи за завършено образование и за придобита специалност на ръководителя на програмата;

6. копия на документи, удостоверяващи изискуемия стаж на ръководителя на програмата;

7. копие на сертификат за преминат курс за обучение на ръководители на програми за лечение с опиев агонисти и агонисти-антагонисти по програма, изготвена от Националният център по обществено здраве и анализи, представители на психиатричната професионална и научна общност с опит в лечението на зависимости, и одобрена от министъра на здравеопазването или оправомощен от него заместник-министър;

8. копие на договора за охрана с физическо или юридическо лице, притежаващо разрешение за осъществяване на частна охранителна дейност;

9. документ за платена държавна такса за издаване/подновяване/промяна на разрешение по чл. 87, ал. 1 в размер, определен в тарифата по чл. 9, ал. 3.

(2) Към документацията по ал. 1 заявителят прилага декларация, подписана от него и от търговец на едро, получил лицензия за търговия на едро и съхранение на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, в която страните декларират, че са сключили договор за доставка на лекарствени продукти, съдържащи опиев агонисти и агонисти-антагонисти, посочени в чл. 87, ал. 3, както и че доставките от страна на търговеца на едро ще се изпълняват всяка седмица.

(3) Министерството на здравеопазването установява по служебен ред обстоятелствата относно съдимостта на ръководителя на програмата, когато е български гражданин. За лицата, които не са български граждани, със заявлението се представя свидетелство за съдимост или аналогичен документ, издаден от компетентен орган на съответната държава.

(4) Заявлението по ал. 1 се подава чрез регионалната здравна инспекция.

(5) В 15-дневен срок от постъпване на заявлението по ал. 1, регионалната здравна инспекция извършва проверка на място в лечебното заведение, кандидатстващо за разрешение, относно осигуряването на условия за спазване на изискванията по отношение на съхраняването, документацията и отчетността на лекарствените продукти, съдържащи опиев агонисти и агонисти-антагонисти, които ще се използват в програмата, както и относно съответствието на помещенията, в които ще се осъществява програмата, с изискванията на наредбата по чл. 87, ал. 6. Проверката се извършва от инспекторите по наркотичните вещества в съответната регионална здравна инспекция.

(6) В едноседмичен срок от изтичането на срока по ал. 5 регионалната здравна инспекция изпраща в Министерството на здравеопазването документите по ал. 1 и протокол за извършената проверка със заключение относно съответствието на лечебното заведение с изискванията по ал. 1, а при установени несъответствия дава предписания на заявителя.

(7) Несъответствията се отстраняват в 15-дневен срок, който се посочва в предписанието на регионалната здравна инспекция.

(8) До отстраняване на несъответствията срокът по чл. 87в, ал. 1 спира да тече.

(9) Ако заявителят не отстрани констатираните несъответствия в срока по ал. 7, регионалната здравна инспекция уведомява в 3-дневен срок министъра на здравеопазването и изпраща документите по ал. 1. В този случай министърът на здравеопазването прекратява със заповед производството по издаване на разрешение.

Чл. 87б. (1) Регионалната здравна инспекция изпраща на Националния център по обществено здраве и анализи копие на документите по чл. 87а в 5-дневен срок от постъпването им за изразяване на становище относно тяхната пълнота и съответствието на проекта на програма с изискванията на наредбата по чл. 87, ал. 6.

(2) В 30-дневен срок от получаване на документите по ал. 1 Националният център по обществено здраве и анализи изпраща в Министерството на здравеопазването становището по ал. 1.

(3) При непълноти в подадените документи по чл. 87а или несъответствие на проекта на програма с изискванията на наредбата по чл. 87, ал. 6 Националният център по обществено здраве и анализи уведомява писмено заявителя за отстраняването им в 15-дневен срок от датата на уведомяването.

(4) До отстраняване на непълнотите и несъответствията по ал. 3 срокът по чл. 87в, ал. 1 спира да тече.

(5) Ако заявителят не отстрани констатираните непълноти и несъответствия в срока по ал. 3, Националният център по обществено здраве и анализи издава отрицателно становище и уведомява в 3-дневен срок министъра на здравеопазването. В този случай министърът на здравеопазването прекратява със заповед производството по издаване на разрешение.

Чл. 87в. (1) В срок до три месеца от постъпването на заявлението по чл. 87а, ал. 1 министърът на здравеопазването или оправомощен от него заместник-министър издава разрешение за осъществяване на програма за лечение с агонисти и агонисти-антагонисти на лица, зависими към опиоиди, или прави мотивиран отказ.

(2) Министърът на здравеопазването издава мотивиран отказ, когато:

1. в лечебното заведение, кандидатстващо за разрешение, не са осигурени условията за спазване на изискванията по отношение на съхраняването, документацията и отчетността на лекарствените продукти, съдържащи опиев агонисти и агонисти-антагонисти, които ще се използват в програмата;

2. помещенията, в които ще се осъществява програмата, не отговарят на изискванията на наредбата по чл. 87, ал. 6;

3. проектът на програма не съответства на изискванията на наредбата по чл. 87, ал. 6.

(3) Отказът по ал. 2 подлежи на обжалване по реда на Административнопроцесуалния кодекс.

Чл. 87г. (1) Срокът на разрешението за осъществяване на програма за лечение с агонисти и агонисти-антагонисти на лица, зависими към опиоиди, издавано за първи път, е една година.

(2) Издаденото разрешение може да бъде подновявано за срок от две години при условията и по реда на чл. 87а и чл. 87б.

(3) Заявлението за подновяване и документите по чл. 87а, ал. 1 се подават три месеца преди изтичане на срока на разрешението.

(4) В случаите по ал. 3 документите по чл. 87а, ал. 1, т. 5, 6 и 7 не се представят, когато лицето, посочено в заявлението за ръководител на програмата не се променя.

(5) В срок до три месеца от постъпването на заявлението по ал. 3 министърът на здравеопазването или оправомощен от него заместник-министър подновява разрешението за осъществяване на програма за лечение с агонисти и агонисти-антагонисти на лица, зависими към опиоиди, или прави мотивиран отказ.

(6) Министърът на здравеопазването или оправомощен от него заместник-министър отказва да поднови разрешение за осъществяването на програма по чл. 87, ал. 1 при констатиране:

1. системни нарушения на условията и реда за осъществяване на програмите, регламентирани с наредбата по чл. 87, ал. 6;

2. две и повече нарушения за период от една година на стандартите за добра практика за лечение на синдром на зависимост към опиоиди с агонисти и агонисти-антагонисти.

(7) Отказът по ал. 6 подлежи на обжалване по реда на Административнопроцесуалния кодекс.

§ 38. Създават се чл. 87д и 87е:

Чл. 87д. (1) Лечебните заведения, получили разрешение за осъществяване на програма по чл. 87, ал. 1, са длъжни да уведомят за всяка промяна в обстоятелствата по издаденото разрешение в 10-дневен срок от настъпването ѝ, като подават заявление и прилагат свързаните с промяната документи.

(2) Промените в издаденото разрешение се правят в срок до три месеца от подаване на заявлението по чл. 87а, ал. 1 по реда на чл. 87а и чл. 87б.

Чл. 87е. (1) Разрешението по чл. 87, ал. 1 съдържа:

1. номер и дата на издаване;

2. име, седалище и адрес на заявителя;

3. срок на разрешението;

4. трите имена на ръководителя на програмата;

5. брой на лицата, включени в програмата;

6. вид на използваните наркотични вещества;

7. адрес, на който програмата ще осъществява своята дейност.

(2) Разрешението се получава лично или от упълномощен представител на заявителя с нотариално заверено пълномощно.

(3) Разрешението не може да се преотстъпва.“

§ 39. Досегашните чл. 87а и чл. 87б стават съответно чл. 87ж и чл. 87з.

§ 40. Досегашният чл. 87в става чл. 87и и в него се правят следните изменения и допълнения:

1. В ал. 1 думите „Националният център по наркомании“ се заменят с „Националният център по общественото здраве и анализи“.

2. В ал. 2 се създава т. 5:

„5. номер на досието на пациента от програмата“.

§ 41. Досегашният чл. 87г става чл. 87к.

§ 42. В чл. 90, ал. 3 думите „вещество или растение над 1 кг“ се заменят с „наркотично вещество, растение или прекурсор над 0,1 кг“.

§ 43. В чл. 91, ал. 1 се създава изречение второ:

„При постановен отказ от образуване на наказателно производство, наркотичните вещества, растенията и прекурсорите може да се предадат и с експертна справка.“.

§ 44. Член 92 се изменя така:

„Чл. 92. (1) Представителните проби, наркотичните вещества и прекурсори до 0,1 кг се съхраняват до приключване на наказателното производство по съответния ред, след което се унищожават по реда на наредбата по чл. 91, ал. 1.

(2) Наркотичните вещества и прекурсори, за които е постановен отказ от образуване на наказателно производство се унищожават по реда на наредбата по чл. 91, ал. 1.

(3) Наркотичните вещества и прекурсори, придобити чрез оперативни способности по реда на Закона за специалните разузнавателни средства, се унищожават по реда на наредбата по чл. 91, ал. 1.“.

§ 45. В чл. 96 се създава ал. 3:

„(3) За целите на унищожаването, други държавни органи може да предоставят на Агенция „Митници“ актове за приключване на наказателни производства, издадени от органите по предходните алинеи.“.

§ 46. Член 97 се изменя така:

„Чл. 97. (1) Законно произведените, придобитите и съхраняваните наркотични вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, станали негодни за употреба, се унищожават със заповед, издадена от министъра на здравеопазването или от оправомощен от него заместник-министър.

(2) По реда на ал. 1 се унищожават:

1. наркотичните вещества и лекарствените продукти, съдържащи наркотични вещества, предназначени за медицински и ветеринарномедицински цели, станали негодни за употреба;

2. наркотични вещества и лекарствени продукти за целите по чл. 73, ал. 1 след изтичане срока на валидност на разрешението или отнемането му;

3. неусвоени количества от лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, предписани за домашно лечение или предназначени за клинично изпитване.

(3) Наркотичните вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества по ал. 1, се считат за негодни за употреба в следните случаи:

1. изтичане срока на годност;
2. несъответствие с изискванията за качество, ефективност и безопасност;
3. промяна във външния вид, състава или свойствата на лекарствения продукт поради неспазване на технологичния режим или неправилно съхранение;
4. при нарушена цялост на опаковката.

(4) Наркотичните вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества по ал. 2, се считат за опасни отпадъци по смисъла на § 1, т. 12 от допълнителните разпоредби на Закона за управление на отпадъците и се третират като такива.

(5) Наркотичните вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, се унищожават от лица, получили разрешение, издадено по реда на чл. 35, ал. 1 от Закона за управление на отпадъците или притежаващи комплексно разрешително, издадено по реда на глава седма, раздел втори от Закона за опазване на околната среда.“.

§ 47. Създават се чл. 97а, 97б, 97в, 97г, 97д и 97е:

„Чл. 97а. (1) Производителите или търговците на едро се задължават да приемат без заплащане от търговците на дребно и лечебните заведения лекарствените продукти по чл. 97, ал. 2, които са били доставени от тях.

(2) Търговците на дребно, получили лицензия по реда на чл. 33, ал. 1 и чл. 35, ал. 1, се задължават да приемат без заплащане неусвоени количества от лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, отпуснати от тях за домашно лечение на физически лица, и да ги предават на търговците на едро по чл. 97в, т. 1.

(3) Лицата, които внасят лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества като хуманитарна помощ, се задължават да приемат безвъзмездно от лечебните заведения тези продукти от хуманитарната помощ, които са станали негодни за употреба.

(4) За предаването и приемането се съставя приемателно-предавателен протокол в два екземпляра, който се съхранява за срок 5 години.

(5) Производителите или търговците на едро се задължават да унищожават съхраняваните от тях наркотични вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, станали негодни за употреба, на всеки 6 месеца.

(6) Търговците на дребно и лечебните заведения се задължават да предават за унищожаване на търговците на едро съхраняваните от тях лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, станали негодни за употреба, на всеки 6 месеца.

Чл. 97б. Унищожаване на наркотични вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества се извършва:

1. по искане на лицата по чл. 97в;
2. съгласно разпореждане на изпълнителния директор на Изпълнителната агенция по лекарствата, когато са налице данни, че лекарствения продукт не отговаря на изискванията за качество и безопасност съгласно Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина;
3. съгласно заповед на изпълнителния директор на Българската агенция по безопасност на храните, когато са налице данни за несъответствие с изискванията за качество, ефективност и безопасност.

Чл. 97в. Заповедта по чл. 97, ал. 1 се издава на:

1. производители или търговци на едро, получили лицензия по реда на чл. 32, ал. 1 и чл. 35, ал. 1;
2. физически и юридически лица, получили разрешение за дейности с наркотични вещества по реда на чл. 73а, ал. 1;

3. лица, получили разрешение за провеждане на клинични изпитвания на лекарствени продукти по реда на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина;

4. лица, кандидатстващи за разрешение за употреба на лекарствени продукти по реда на Закона за лекарствените продукти в хуманната медицина;

5. лица, които осъществяват внос на лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, като хуманитарна помощ;

6. корабоприжателите и авиационните оператори – относно лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, по чл. 57.

Чл. 97г. (1) За издаване на заповед по чл. 97, ал. 1 лицата по чл. 97в подават заявление до министъра на здравеопазването по образец, утвърден със заповед на министъра на здравеопазването, и към него прилагат:

1. заповед на заявителя, с която се определят лицата, отговарящи за организирането на унищожаването на наркотични вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества;

2. копие от заповед на изпълнителния директор на Българската агенция по безопасност на храните в случаите по чл. 97б, т. 3;

3. копие от акта за бракуване на наркотичните вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, станали негодни за употреба;

4. копие от приемателно-предавателния протокол по чл. 97а, ал. 4;

5. копие от договора за унищожаване на наркотичните вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества с лице, получило разрешение, издадено по реда на чл. 35, ал. 1 от Закона за управление на отпадъците, или притежаващо комплексно разрешително, издадено по реда на глава седма, раздел втори от Закона за опазване на околната среда.

(2) В заповедта по ал. 1, т. 2 задължително се включва фармацевтът по чл. 34 или лицето, което отговаря за дейностите с наркотични вещества.

(3) В случаите по чл. 97б, т. 2 съответната дирекция в специализираната администрация на Министерството на здравеопазването изисква по служебен ред копие от разпореждането на изпълнителния директор на Изпълнителната агенция по лекарствата.

(4) В едномесечен срок от постъпване на заявлението министърът на здравеопазването по предложение на съответната дирекция в специализираната администрация на Министерството на здравеопазването издава заповед за унищожаване.

(5) При установяване на несъответствия и непълноти в представените документи съответната дирекция в специализираната администрация на Министерството на здравеопазването уведомява писмено заявителя за отстраняването им. В тези случаи срокът за издаване на заповедта за унищожаване спира да тече от датата на уведомяването до отстраняването на несъответствията и непълнотите.

Чл. 97д. В заповедта по чл. 97, ал. 1 се посочват:

1. име, седалище и адрес на заявителя;

2. номер и дата на заявлението за унищожаване;

3. списък, който съдържа наименование, лекарствена форма, доза, партиден номер, краен срок на годност и количество на наркотичните вещества или лекарствените продукти, съдържащи наркотични вещества, подлежащи на унищожаване;

4. причина за унищожаването;

5. място и начин на унищожаване;

6. лицето, което ще извърши унищожаването;

7. съставът на комисията по чл. 97е.

Чл. 97е. (1) Унищожаването се извършва в срок до 6 месеца, считано от датата на издаване на заповедта по чл. 97, ал. 1. Унищожаването се осъществява в присъствието на комисия, която включва:

1. лицата, определени от заявителя в заповедта по чл. 97г, т. 1;
2. инспектор по наркотичните вещества от регионалната здравна инспекция или експерт от съответната дирекция в специализираната администрация на Министерството на здравеопазването в случаите, когато унищожаването се извършва от производители;
3. представител на регионалната инспекция по околната среда и водите;
4. представител от районно управление „Полиция“ към съответната областна дирекция на Министерството на вътрешните работи.

(2) При необходимост се осигурява охрана от най-близкото районно управление „Полиция“ на Министерството на вътрешните работи на територията на населеното място.

(3) Членовете на комисията са длъжни да предприемат мерки за лична безопасност.

(4) След унищожаването на наркотичните вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, се съставя протокол по образец в три екземпляра, който се подписва от всички членове на комисията.

(5) Първият екземпляр се съхранява от заявителя за срок от 10 години. Вторият екземпляр се съхранява в регионалната здравна инспекция за срок от 10 години. Инспекторът по наркотичните вещества към регионалната здравна инспекция в срок 5 дни от унищожаването изпраща копие от протокола в Министерството на здравеопазването. Третият екземпляр остава в лицето по чл. 97, ал. 5.

(6) Данните от протокола за унищожаване се вписват в регистъра по чл. 62 и се отразяват в 3-месечните и годишните баланси и отчети по чл. 64, чл. 65 и чл. 65а.

(7) Лицата по чл. 97в отговарят за организиране на унищожаването на наркотичните вещества и лекарствените продукти, съдържащи наркотичните вещества.

(8) Всички разходи по събиране, съхраняване и предаване за унищожаване на наркотичните вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, са за сметка на лицата по чл. 97в.

(9) До унищожаването негодните за употреба наркотични вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества, се съхраняват отделно при спазване на изискванията за сигурност и безопасност.

(10) Министерството на здравеопазването поддържа база данни на издадените заповеди и протоколи за унищожаване на наркотични вещества и лекарствени продукти, съдържащи наркотични вещества.“.

§ 48. В чл. 98:

1. Алинеи 1, 2 и 3 се изменят така:

„(1) Иззетите количества прекурсори от категории 1, 2, 2а и 2б на Регламент 273/2004 и категория 4 на Регламент 111/2005 над 0,1 кг се предават на Междуетаботвената комисия за контрол на прекурсорите при Министерството на икономиката за разпореждане с тях.

(2) Представителните проби от иззетите количества прекурсори и иззетите количества прекурсори до 0,1 кг се съхраняват по реда на чл. 91, ал. 1.

(3) Представителните проби от иззетите количества прекурсори и иззетите количества прекурсори до 0,1 кг се унищожават по реда на чл. 92.“.

2. В ал. 4 думите „над 1 кг“ се заменят с „над 0,1 кг“.

§ 49. В чл. 102а думите „по чл. 3 от Регламент 1277/2005“ се заменят с „чл. 3(1) от Делегиран регламент 2015/1011“.

§ 50. В чл. 105а думите „по чл. 17, 18 и 19 от Регламент 1277/2005“ се заменят с „чл. 9 от Делегиран регламент 2015/1011“.

§ 51. Създава се чл. 107г:

„Чл. 107г. Който извършва дейност в нарушение на изискванията на наредбата по чл. 73, ал. 2 или на условията на издаденото разрешение, се наказва с глоба от 1 000 до 3 000 лв.“.

Преходни и заключителни разпоредби

§ 52. (1) Лицата, които заемат длъжността „председател на общински съвет по наркотичните вещества“ се преназначават на длъжност „директор на център за превенция на зависимости от наркотични вещества“, ако към влизането в сила на закона отговарят на изискванията за заемане на длъжността и подадат заявление, че желаят да бъдат преназначени. Към заявлението се прилагат документи, удостоверяващи необходимите за заемане на длъжността образование и професионална квалификация.

(2) Лицата, които заемат длъжността „председател на общински съвет по наркотичните вещества“ и не отговарят на изискванията за заемане на длъжността „директор на център за превенция на зависимости от наркотични вещества“, но отговарят на изискванията за заемане на длъжността „експерт в център за превенция на зависимости от наркотични вещества“ се преназначават като експерти в центровете за превенция на зависимости от наркотични вещества при запазване на определения индивидуален размер на основната месечна заплата след подаване на заявление, че желаят да бъдат преназначени.

(3) Когато длъжността „председател на общински съвет по наркотичните вещества“, е свободна или лицето, което я заема не отговаря на изискванията за заемане на длъжността „директор на център за превенция на зависимости от наркотични вещества“, се обявява конкурс за длъжността „директор на център за превенция на зависимости от наркотични вещества“ по реда на Кодекса на труда.

(4) Лицата, заемащи длъжността „секретар на общински съвет по наркотичните вещества“ се преназначават на длъжност „заместник-директор на център за превенция на зависимости от наркотични вещества“, ако към влизането в сила на закона отговарят на изискванията за заемане на длъжността и подадат заявление, че желаят да бъдат преназначени. Към заявлението се прилагат документи, удостоверяващи необходимите за заемане на длъжността образование и професионална квалификация.

(5) Лицата, които заемат длъжността „секретар на общински съвет по наркотичните вещества“ и не отговарят на изискванията за заемане на длъжността „заместник-директор на център за превенция на зависимости от наркотични вещества“, но отговарят на изискванията за заемане на длъжността „експерт в център за превенция на зависимости от наркотични вещества“ се преназначават като експерти в центровете за превенция на зависимости от наркотични вещества при запазване на определения индивидуален размер на основната месечна заплата след подаване на заявление, че желаят да бъдат преназначени.

(6) Когато длъжността „секретар на общински съвет по наркотичните вещества“ е свободна или лицето, което я заема не отговаря на изискванията за заемане на длъжността „заместник-директор на център за превенция на зависимости от наркотични вещества“, се

обявява конкурс за длъжността „заместник-директор на център за превенция на зависимости от наркотични вещества“ по реда на Кодекса на труда.

(7) Лицата, които работят в превантивните информационни центрове се преназначават като експерти в центровете за превенция на зависимости от наркотични вещества, ако към влизането в сила на закона отговарят на изискванията за заемане на длъжността при запазване на определения индивидуален размер на основната месечна заплата след подаване на заявление, че желаят да бъдат преназначени. Към заявлението се прилагат документи, удостоверяващи необходимите за заемане на длъжността образование и професионална квалификация.

(8) Когато лицето, работещо в превантивен информационен център, не отговаря на изискванията за заемане на длъжността „експерт в център за превенция на зависимости от наркотични вещества“, се обявява конкурс за длъжността по реда на Кодекса на труда.

(9) Кметът на съответната община определя срок за подаване на заявленията по ал. 1, 2, 4, 5 и 7.

(10) Лицата по ал. 1, 2, 4, 5 и 7 се преназначават на съответната длъжност при условията и по реда на Кодекса на труда.

§ 53. В срок до една година от влизането в сила на този закон комисия от представители на Министерството на здравеопазването чрез специализираната администрация, Министерството на финансите чрез Агенция „Митници“, Министерството на вътрешните работи чрез Главна дирекция „Национална полиция“ и Софийската градска прокуратура унищожава съхраняваните от Министерството на здравеопазването наркотични вещества съгласно Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите.

§ 54. В срок до три месеца от влизането в сила на този закон Министерският съвет:

1. изменя и допълва правилника по чл. 10, ал. 2 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите;

2. изменя и допълва наредбата по чл. 73, ал. 2 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите;

§ 55. В срок до три месеца от влизането в сила на този закон министърът на здравеопазването:

1. изменя и допълва наредбите по чл. 57 и чл. 87, ал. 6 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите;

2. отменя наредбите по чл. 47, ал. 1 и чл. 97 от Закона за контрол върху наркотичните вещества и прекурсорите.

§ 56. Параграфи 4, 5, 6 и 49 влизат в сила шест месеца от деня на обнародването на този закон в „Държавен вестник“.