

Brusel 3. března 2026  
(OR. en)

6964/26

UD 50  
CORDROGUE 31  
DELECT 42

### PRŮVODNÍ POZNÁMKA

---

Odesílatel:	Martine DEPREZOVÁ, ředitelka, za generální tajemnici Evropské komise
Datum přijetí:	9. února 2026
Příjemce:	Thérèse BLANCHETOVÁ, generální tajemnice Rady Evropské unie
Č. dok. Komise:	C(2026) 689 final
Předmět:	NAŘÍZENÍ KOMISE V PŘENESENÉ PRAVOMOCI (EU) .../... ze dne 9.2.2026, kterým se mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 a nařízení Rady (ES) č. 111/2005, pokud jde o zařazení některých prekursorů syntetického kachinonu a amfetaminu na seznam uvedených látek

---

Delegace naleznou v příloze dokument C(2026) 689 final.

---

Příloha: C(2026) 689 final



V Bruselu dne 9.2.2026  
C(2026) 689 final

**NAŘÍZENÍ KOMISE V PŘENESENÉ PRÁVOMOCI (EU) .../...**

**ze dne 9.2.2026,**

**kterým se mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 a nařízení Rady (ES) č. 111/2005, pokud jde o zařazení některých prekursorů syntetického katinonu a amfetaminu na seznam uvedených látek**

(Text s významem pro EHP)

## DŮVODOVÁ ZPRÁVA

### 1. SOUVISLOSTI AKTU V PŘENESENÉ PRAVOMOCI

Prekursory drog jsou chemické látky, které mohou být použity k nedovolené výrobě omamných nebo psychotropních látek. Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004<sup>1</sup> stanoví opatření pro sledování obchodu s prekursory drog v rámci EU, zatímco nařízení Rady (ES) č. 111/2005<sup>2</sup> upravuje obchod s prekursory drog mezi EU a třetími zeměmi. Prekursory drog mohou být uvedené látky (uvedené v přílohách zmíněných nařízení) nebo neuvedené látky. Obě nařízení společně provádějí opatření uvedená v článku 12 Úmluvy Organizace spojených národů proti nedovolenému obchodu s omamnými a psychotropními látkami ze dne 19. prosince 1988<sup>3</sup> (dále jen „úmluva OSN z roku 1988“).

Na žádost členského státu pověřila Komise Evropskou agenturu pro drogy (EUDA), aby posoudila dovozená a nedovolená použití těchto devíti neuvedených látek: 3'-chlorpropiofenon, 2-brom-3'-chlorpropiofenon, 3'-methylpropiofenon, 2-brom-3'-methylpropiofenon, 4'-methylpropiofenon, 2-brom-4'-methylpropiofenon, 4'-chlorpropiofenon, 2-brom-4'-chlorpropiofenon a fenyl-2-nitropropen.

Agentura EUDA potvrdila, že všechny tyto prekursory mohou být použity k nedovolené výrobě drog, které sestávají ze syntetického katinonu, a amfetaminu jednoduchými a rozšiřitelnými metodami, jež vyžadují pouze základní vybavení a minimální technickou způsobilost. Záchyty těchto prekursorů v Unii se v posledních letech zvýšily a existují důkazy o tom, že se používají při výrobě nedovolených drog. Avšak některé z těchto prekursorů mají rovněž legitimní použití při výrobě léčivých přípravků uváděných na trh v EU. 3'-Chlorpropiofenon se používá při výrobě bupropionu, léčivého přípravku určeného k léčbě deprese a jako pomůcka k odvykání kouření. 2-Brom-3'-chlorpropiofenon je meziproduktem při výrobě bupropionu. 4'-Methylpropiofenon se používá při výrobě tolperisonu, což je myorelaxans povolené k léčbě svalových křečí a spasticity způsobených různými onemocněními. Fenyl-2-nitropropen se může používat při výrobě léčivých přípravků na bázi amfetaminu. Kromě toho se všechny tyto prekursory používají jako referenční standardy v analytických laboratořích.

Vzhledem k tomu, že těchto devět látek lze snadno použít k výrobě nedovolených drog, měla by Komise změnit nařízení (ES) č. 273/2004 a nařízení (ES) č. 111/2005 a zařadit je do kategorie 1, neboť v případě jejich přesměrování na nedovolenou výrobu představují největší riziko. V důsledku toho bude obchod s těmito látkami a jejich používání podléhat nej přísnějším kontrolním a sledovacím opatřením: hospodářské subjekty a uživatelé musí mít licenci, dovoz a vývoz podléhájí povolení a látky musí být skladovány v zabezpečených prostorách. Ačkoli tato opatření povedou k nákladům na dodržování předpisů, zejména pro výrobce léčivých přípravků, kteří tyto prekursory používají, a jejich dodavatele, jsou tyto náklady odůvodněny potřebou zabránit přesměrování těchto látek na nedovolenou výrobu drog.

---

<sup>1</sup> Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 ze dne 11. února 2004 o prekursorech drog (Úř. věst. L 47, 18.2.2004, s. 1).

<sup>2</sup> Nařízení Rady (ES) č. 111/2005 ze dne 22. prosince 2004, kterým se stanoví pravidla pro sledování obchodu s prekursory drog mezi Unií a třetími zeměmi (Úř. věst. L 22, 26.1.2005, s. 1).

<sup>3</sup> Úř. věst. L 326, 24.11.1990, s. 56.

## **2. KONZULTACE PŘED PŘIJETÍM PRÁVNÍHO AKTU**

V souladu s interinstitucionální dohodou o zdokonalení tvorby právních předpisů ze dne 13. dubna 2016<sup>4</sup> se při přípravě tohoto aktu v přenesené pravomoci vedly náležité a transparentní konzultace, a to i na odborné úrovni. Skupina odborníků pro prekursorů drog uvedený návrh podrobně projednala na svém zasedání ve dnech 2. a 3. dubna 2025 a v prosinci 2025 proběhla závěrečná písemná konzultace. Členské státy zařazení těchto devíti látek na seznam obecně podpořily.

Předloha aktu byla zveřejněna pro účely zpětné vazby na portálu „Podělte se o svůj názor“. Byly předloženy dva příspěvky: jeden mikropodnik tuto iniciativu podpořil a jeden občan s ní nesouhlasil, neboť se domníval, že taková rozhodnutí by měla být přijímána pouze na vnitrostátní úrovni. Pravidla pro kontrolu a sledování prekursorů drog jsou však na úrovni EU harmonizována od roku 1990 a Evropský parlament a Rada svěřily Komisi pravomoc přijímat akty v přenesené pravomoci, kterými se aktualizuje seznam látek podléhajících kontrole.

Předloha aktu byla oznámena na základě čl. 2 odst. 9.2 Dohody o technických překážkách obchodu a nebyly obdrženy žádné připomínky.

## **3. PRÁVNÍ STRÁNKA AKTU V PŘENESENÉ PRÁVOMOCI**

Na základě článku 15 nařízení (ES) č. 273/2004 a článku 30a nařízení (ES) č. 111/2005 je Komisi svěřena pravomoc přijímat akty v přenesené pravomoci za účelem přizpůsobení příloh novým trendům v oblasti zneužívání prekursorů drog.

Nařízení (ES) č. 273/2004 a nařízení (ES) č. 111/2005 spolu úzce souvisejí. Společně provádějí opatření plynoucí z článku 12 úmluvy OSN z roku 1988. Proto je spojení dvou svěřených pravomocí na základě různých základních legislativních aktů do jediného aktu v přenesené pravomoci odůvodněno úzkou věcnou souvislostí mezi dotčenými pravomocemi.

---

<sup>4</sup> Úř. věst. L 123, 12.5.2016, s. 1.

# NAŘÍZENÍ KOMISE V PŘENESENÉ PRAVOMOCI (EU) .../...

ze dne 9.2.2026,

**kterým se mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 a nařízení Rady (ES) č. 111/2005, pokud jde o zařazení některých prekursorů syntetického kathinonu a amfetaminu na seznam uvedených látek**

(Text s významem pro EHP)

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 ze dne 11. února 2004 o prekursorech drog<sup>1</sup>, a zejména na článek 15 uvedeného nařízení,

s ohledem na nařízení Rady (ES) č. 111/2005 ze dne 22. prosince 2004, kterým se stanoví pravidla pro sledování obchodu s prekursory drog mezi Unií a třetími zeměmi<sup>2</sup>, a zejména na článek 30a uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Nařízení (ES) č. 273/2004 stanoví opatření pro sledování obchodu s prekursory drog v rámci Unie, zatímco nařízení (ES) č. 111/2005 upravuje obchod s prekursory drog mezi Unií a třetími zeměmi. Příloha I nařízení (ES) č. 273/2004 a příloha nařízení (ES) č. 111/2005 obsahují každá seznam uvedených látek, které jsou předmětem řady harmonizovaných kontrolních a sledovacích opatření stanovených těmito nařízeními.
- (2) Příslušné vnitrostátní orgány oznámily nárůst záchytů těchto devíti neuvedených látek: i) 3'-chlorpropiofenon; ii) 2-brom-3'-chlorpropiofenon; iii) 3'-methylpropiofenon; iv) 2-brom-3'-methylpropiofenon; v) 4'-methylpropiofenon; vi) 2-brom-4'-methylpropiofenon; vii) 4'-chlorpropiofenon; viii) 2-brom-4'-chlorpropiofenon a ix) fenyl-2-nitropropen.
- (3) 3'-chlorpropiofenon a 2-brom-3'-chlorpropiofenon jsou prekursory 3-chlormethkathinonu neboli klofedronu (3-CMC). 3'-Methylpropiofenon a 2-brom-3'-methylpropiofenon jsou prekursory 3-methylmethkathinonu (3-MMC). 4'-Methylpropiofenon a 2-brom-4'-methylpropiofenon jsou prekursory mefedronu (4-methylmethkathinonu neboli 4-MMC). 4'-chlorpropiofenon a 2-brom-4'-chlorpropiofenon jsou prekursory 4-CMC (klefedronu neboli 4-chlormethkathinonu). Fenyl-2-nitropropen je prekursorem amfetaminu.
- (4) Látky 3-CMC, 3-MMC, 4-CMC a 4-MMC jsou stimulační drogy sestávající ze syntetického kathinonu, které podléhají mezinárodní a evropské kontrole. Amfetamin je rovněž kontrolovanou drogou. Tyto drogy mohou představovat závažná rizika pro veřejné zdraví a sociální rizika na úrovni Unie.

<sup>1</sup> Úř. věst. L 47, 18.2.2004, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2004/273/oj>.

<sup>2</sup> Úř. věst. L 22, 26.1.2005, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2005/111/oj>.

- (5) Komise pověřila Evropskou agenturu pro drogy (EUDA), aby těchto devět látek posoudila a poskytla informace o jejich dovozených i nedovolených použitích<sup>3</sup>. Podle agentury EUDA může být těchto devět látek použito k nedovolené výrobě drog jednoduchými a rozšiřitelnými metodami, které vyžadují pouze základní vybavení a minimální technickou způsobilost. Záchyty těchto prekursorů v Unii se v posledních letech zvýšily. Některé z nich se používají při výrobě léčivých přípravků uváděných na trh v EU: 3'-chlorpropiofenon se používá při výrobě bupropionu, léčivého přípravku určeného k léčbě deprese a jako pomůcka k odvykání kouření. 2-Brom-3'-chlorpropiofenon je meziproduktem při výrobě bupropionu. 4'-Methylpropiofenon se používá při výrobě tolperisonu, což je myorelaxans povolené k léčbě svalových křečí a spasticity způsobených různými onemocněními. Fenyl-2-nitropropen se může používat při výrobě léčivých přípravků na bázi amfetaminu. Kromě toho agentura EUDA potvrdila, že všech devět dotčených látek má legitimní použití jako referenční standardy v analytických laboratořích.
- (6) Vzhledem k tomu, že těchto devět látek lze snadno použít k výrobě nedovolených drog, pro což v Unii existují důkazy, měla by být nařízení (ES) č. 273/2004 a nařízení (ES) č. 111/2005 odpovídajícím způsobem změněna s cílem zařadit zmíněných devět látek na seznam uvedených látek kategorie 1, neboť v případě jejich přeměrování na nedovolenou výrobu představují největší riziko. Aby se zabránilo jejich přeměrování z dovozených kanálů, měl by obchod s těmito látkami a jejich používání podléhat nejprísnějším kontrolním a sledovacím opatřením.
- (7) Zařazení těchto devíti látek na seznam by navíc podpořilo vnitrostátní orgány v jejich boji proti nedovolené výrobě drog, neboť ode dne vstupu tohoto nařízení v platnost budou tyto látky považovány za „prekursory“ ve smyslu čl. 1 bodu 2 rámcového rozhodnutí Rady 2004/757/SVV<sup>4</sup> pro účely vymezení minimálních znaků skutkových podstat trestných činů spojených s obchodováním s prekursory.
- (8) Nařízení (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005 by proto měla být odpovídajícím způsobem změněna.
- (9) Nařízení (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005 společně provádějí ustanovení týkající se prekursorů drog v Úmluvě Organizace spojených národů proti nedovolenému obchodu s omamnými a psychotropními látkami, přijaté ve Vídni dne 19. prosince 1988 a schválené jménem Unie rozhodnutím Rady 90/611/EHS<sup>5</sup>. S ohledem na úzkou věcnou souvislost mezi svěřenými pravomocemi uvedenými ve zmíněných nařízeních je vhodné přijmout změny prostřednictvím jediného aktu v přenesené pravomoci.
- (10) U několika dotčených látek však byla zjištěna jejich legitimní použití při výrobě léčivých přípravků a některé komerční laboratoře budou možná potřebovat jiné z těchto látek používat jako referenční standardy. Se zmíněnými devíti látkami se tedy zákonně obchoduje.

<sup>3</sup> [Úvodní stránka agentury EUDA | www.euda.europa.eu](http://www.euda.europa.eu).

<sup>4</sup> Rámcové rozhodnutí Rady 2004/757/SVV ze dne 25. října 2004, kterým se stanoví minimální ustanovení týkající se znaků skutkových podstat trestných činů a sankcí v oblasti nedovoleného obchodu s drogami (Úř. věst. L 335, 11.11.2004, s. 8, ELI: [http://data.europa.eu/eli/dec\\_framw/2004/757/oj](http://data.europa.eu/eli/dec_framw/2004/757/oj)).

<sup>5</sup> Rozhodnutí Rady 90/611/EHS ze dne 22. října 1990, kterým se jménem Evropského hospodářského společenství uzavírá Úmluva Organizace spojených národů proti nedovolenému obchodu s omamnými a psychotropními látkami (Úř. věst. L 326, 24.11.1990, s. 56, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dec/1990/611/oj>).

- (11) Použití tohoto nařízení by proto mělo být odloženo, aby měly hospodářské subjekty dostatek času splnit postupy stanovené v nařízeních (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005, zejména získat dovozní nebo vývozní povolení a příslušné licence,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

*Článek 1*

**Změny nařízení (ES) č. 273/2004**

Příloha I nařízení (ES) č. 273/2004 se mění v souladu s přílohou I tohoto nařízení.

*Článek 2*

**Změny nařízení (ES) č. 111/2005**

Příloha nařízení (ES) č. 111/2005 se mění v souladu s přílohou II tohoto nařízení.

*Článek 3*

**Vstup v platnost**

Toto nařízení vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

Použije se ode dne [*Úřad pro publikace: vložte datum = čtyři měsíce po vstupu tohoto nařízení v platnost*].

Toto nařízení je závazné v celém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

V Bruselu dne 9.2.2026

*Za Komisi  
předsedkyně  
Ursula VON DER LEYEN*