

Brussels, 12 May 2026
(OR. en, cs)

9167/26

**Interinstitutional File:
2025/0384 (COD)**

**UD 139
CORDROGUE 64
COMER 81
ENT 102
ENFOCUSTOM 65
CODEC 886
INST 217
PARLNAT 115
*PARLNAT***

COVER NOTE

From:	The Chamber of Deputies of the Czech Republic
date of receipt:	6 May 2026
To:	The President of the Council of the European Union
Subject:	Proposal for a REGULATION OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL on monitoring and controlling drug precursors and repealing Regulations (EC) No 273/2004 and (EC) No 111/2005 [17046/25 - COM(2025) 747 final] - Opinion on the application of the Principles of Subsidiarity and Proportionality

Delegations will find enclosed the opinion¹ of the Chamber of Deputies of the Czech Republic on the above.

¹ The translation(s) of the opinion may be available on the Interparliamentary EU Information Exchange website (IPEX) at the following address: <https://secure.ipex.eu/IPEXL-WEB/document/COM-2025-0747>



2026
10. volební období

51. USNESENÍ

**Výboru pro evropské záležitosti
z 9. schůze ze dne 30. dubna 2026**

k návrhu nařízení Evropského parlamentu a Rady o sledování a kontrole prekursorů drog a o zrušení nařízení (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005 /kód Rady 17046/25, KOM(2025) 747 v konečném znění

Výbor pro evropské záležitosti Poslanecké sněmovny Parlamentu ČR po vyslechnutí informace náměstkyně ministra zdravotnictví Karly Maříkové, po vyslechnutí zpravodajské zprávy poslankyně Marie Krškové a po rozpravě

- 1. bere na vědomí** návrh nařízení Evropského parlamentu a Rady o monitorování a kontrole prekursorů drog a o zrušení nařízení (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005;
- 2. souhlasí** s postojem vlády České republiky, jak jej vyjádřila v rámci své pozice k tomuto návrhu ze dne 27.1.2026;
- 3. vyzývá** Evropskou komisi, aby zvažila přepracování návrhu na základě výhrad České republiky, která poukazuje na to, že úplné zrušení monitorování subjektů, které se věnují činnosti s uvedenými látkami kategorie 2, bude znamenat významné riziko pro vnitřní bezpečnost, a to nejen na úrovni ČR, ale i celé EU, a požaduje naopak zpřísnění kontroly nad vysoce rizikovými chemickými látkami, zejména nad červeným fosforem a acetanhydridem;
- 4. vyzývá** Evropskou komisi, aby vzhledem k výše zmíněné připomínce umožnila členským státům přijetí přísnější úpravy, která zohlední specifika místního drogového trhu, a za tímto účelem upraví znění článku 4;
- 5. ukládá** vládě, aby Výbor pro evropské záležitosti průběžně informovala o dalším projednávání tohoto dokumentu v orgánech Evropské unie;

6. pověřuje předsedu Výboru pro evropské záležitosti, aby v rámci politického dialogu postoupil toto usnesení předsedkyni Evropské komise.

Michaela MORICOVÁ v. r.
ověřovatelka

Marie KRŠKOVÁ v. r.
zpravodajka

Petr SOKOL v. r.
předseda



Nová pravidla pro prekursorů drog

Informační podklad k návrhu nařízení o sledování a kontrole prekursorů drog a o zrušení nařízení (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005

NÁVRH NAŘÍZENÍ

Návrh nařízení Evropského parlamentu a Rady o sledování a kontrole prekursorů drog a o zrušení nařízení (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005
COM(2025) 747 final, kód Rady 17046/25
Interinstitucionální spis 2025/0384/COD

- **Právní základ:**
Články 33, 114 a 207 Smlouvy o fungování Evropské unie.
- **Datum zaslání Poslanecké sněmovně prostřednictvím VEZ:**
18. 12. 2025
- **Datum projednání ve VEZ:**
19. 2. 2026 (1. kolo)
- **Procedura:**
Řádný legislativní postup.
- **Předběžné stanovisko vlády (dle § 109a odst. 1 jednacího řádu PS):**
Datované dnem 27. 1. 2026, doručené do výboru pro evropské záležitosti dne 27. 1. 2026 prostřednictvím systému ISAP.
- **Hodnocení z hlediska principu subsidiarity:**
Návrh nařízení je v souladu s principem subsidiarity.
- **Odůvodnění a předmět:**
Komise 4. prosince 2025 předložila návrh nového nařízení o sledování a kontrole prekursorů drog (dále též „nové nařízení o prekursorech drog“ nebo „návrh nařízení“).

Návrh sjednocuje stávající pravidla do jednoho nařízení a směřuje ke **zprůsňení kontroly rizikových chemických látek používaných pro nelegální výrobu drog (tzv. prekursorů drog)** a flexibilnějším mechanismu aktualizace jejich klasifikace. Cílem je **zajistit účinnější reakci** na výskyt nových látek používaných jako prekursory a **posílit jejich kontrolu v rámci EU**. Zároveň má výrazně **zjednodušit a digitalizovat administrativní postupy**, což má **snížit administrativní zátěž** hospodářských subjektů a příslušných orgánů. **Posilují se také kontrolní a donucovací pravomoci členských států** v této oblasti za účelem účinného boje proti nelegálnímu obchodu s těmito látkami.

Problematicke drog se na úrovni EU dlouhodobě věnuje zvýšená pozornost, a to v rámci širšího politického rámce zaměřeného na bezpečnost a regulaci vnitřního trhu. Přijetí nových pravidel upravujících prekursory drog Komise oznámila v rámci *Evropské strategie vnitřní bezpečnosti ProtectEU* a v *pracovním programu Komise na rok 2025*. Zároveň s návrhem nařízení o prekursorech drog Komise představila novou *Strategii EU pro oblast drog a Akčním plánem EU proti obchodu s drogami*. Všechny tyto dokumenty představují komplexní reakci EU na bezpečnostní, zdravotní, sociální a environmentální výzvy spojené s obchodováním s nelegálními drogami a jejich užíváním. Nové nařízení o prekursorech drog by podle Komise rovněž přispělo k cílům stanoveným v *politických směrech pro Komisi na období 2024–2029*, v nichž je zdůrazněno usnadnění obchodních operací, zejména pro malé a střední podniky, a prohlubování jednotného trhu. *Kompas konkurenceschopnosti* současně označuje zjednodušení administrativních a regulačních požadavků za klíčový faktor pro posílení konkurenceschopnosti průmyslu.

Poznámka PI:

Nelegální drogy, jako heroin, kokain nebo amfetaminy, se vyrábějí z chemických látek nazývaných prekursory drog. Tyto látky mají zároveň široké legální využití, například ve farmacii, kosmetice, plástech, potravinářství nebo při výrobě hnojiv. V rámci EU existovalo v roce 2023 přibližně 4 000 aktivních licencí nebo registrací k obchodování s prekursory drog. 92 % těchto společností jsou malé a střední podniky.

Výrobci nelegálních drog v EU stále častěji používají tzv. „designer prekursory“, které jsou blízkými chemickými příbuznými tradičních prekursorů drog, jsou určeny k obcházení kontrol a obvykle nemají žádné známé legální použití. **Protože mají prekursory mnoho běžných využití, nelze jejich obchod zakázat.** Cílem právních předpisů EU je proto nalézt rovnováhu mezi nezbytnou kontrolou, která má zabránit zneužívání prekursorů drog, a usnadněním obchodu, aby se zabránilo vytváření zbytečné administrativní zátěže.¹

Vzhledem k dynamickému nárůstu počtu tzv. designer prekursorů již **stávající právní rámec neodpovídá aktuálnímu stavu.** Zpráva Komise Evropskému parlamentu a Radě o hodnocení nařízení EU o prekursorech drog z roku 2020 identifikuje nedostatky stávající úpravy a navrhuje její modernizaci. Upozorňuje zejména na pomalou reakci na vznik nových designer prekursorů, které lze rychle chemicky upravovat za účelem obcházení regulace. Dále kritizuje vysokou administrativní zátěž a zdůrazňuje potřebu digitalizace a zjednodušení procesů, včetně využití elektronických nástrojů a jednotných platform EU. Zpráva zároveň upozorňuje na rostoucí význam online prostředí pro obchod s prekursory a doporučuje posílení kontrolních mechanismů s cílem zvýšit účinnost prosazování pravidel.

Poznámka PI:

Pravidla pro prekursory drog jsou stanovena v *nařízení č. 273/2004 o sledování a kontrole prekursorů drog s ohledem na jejich držení a uvedení na trh* a v *nařízení (ES) č. 111/2005 o obchodu s prekursory drog mezi Unií a třetími zeměmi*. Systém tyto látky dělí na tzv. **uvedené látky**, které jsou výslovně zařazeny na seznamy a podléhají regulaci, a **neuvedené látky**, které na seznamech uvedeny nejsou. Uvedené prekursory jsou dále rozděleny do kategorií podle míry rizika jejich zneužití a podle rozsahu jejich legálního využití, což určuje intenzitu kontrolních opatření. U neuvedených látek systém pracuje s tím, že jejich zneužití lze předem vyloučit, a proto je v těchto případech zaveden tzv. *catch all* mechanismus, který umožňuje členským státům uplatnit kontrolní opatření, pokud existuje důvodné podezření, že konkrétní transakce může vést k jejich odklonu k nelegální výrobě drog, a

¹ Zdroj: Drug precursor control – European Commission. Dostupné s: <https://ec.europa.eu/anti-drug-precursor-control/en>

uložit hospodářským subjektům povinnost tyto podezřelé operace monitorovat a případně je oznámit příslušným orgánům.

V důsledku toho se ukazuje **potřeba modernizace právní úpravy**, která by lépe reagovala na vývoj trhu, zejména na vznik designer prekurzorů, a současně snížila zbytečnou administrativní zátěž při zachování účinné kontroly. K zajištění jednotného provádění pravidel v celé EU je rovněž třeba posílit donucovací opatření.

- **Obsah a dopad:**

Návrh nařízení komplexně **modernizuje pravidla EU pro kontrolu prekurzorů drog** s cílem reagovat na vývoj trhu, zejména na nárůst tzv. designer prekurzorů, a zároveň snížit administrativní zátěž a posílit digitalizaci a vymáhání pravidel. Slučuje dvě stávající nařízení do jednoho, a zpřehledňuje tak celý právní rámec, který by měl rovněž usnadnit volný pohyb chemických látek na vnitřním trhu.

Z hlediska rozsahu pravidel se nová úprava **vztahuje na všechny chemické látky, směsi i přírodní materiály, které mohou být zneužity k výrobě drog**. Nově se pravidla vztahují i na tzv. neuvedené látky využitelné k výrobě drog a na směsi, které je obsahují, pokud na ně nedopadá výjimka. Návrh nařízení zachovává dosavadní **systém kategorií prekurzorů drog** a nově upravuje jejich věcné vymezení, míru regulace podle rizika zneužití a účelu použití a kontrolní režimy, včetně začlenění tzv. designer prekurzorů do kategorie 3.

Nejzásadnější změny, které přináší nové nařízení jsou:

Kategorie prekurzorů drog

Kategorie 1

Prekurzory drog kategorie 1 obsahují látky, které hrají **klíčovou roli při nedovolené výrobě drog**, ale mají také důležité legitimní využití. Nadále by měly podléhat přísným kontrolám. Hospodářské subjekty, které je dodávají, dovážejí, vyvázejí, zprostředkovávají, drží nebo používají, by proto **i nadále měly mít licenci**, aby bylo možné předem ověřit jejich oprávněné záměry. Pokud jsou vybírány poplatky za licence, měly by být nastaveny tak, aby neohrožovaly konkurenceschopnost malých a středních podniků. Zachována by měla být povinnost ověřovat, zda zákazníci mají platnou licenci, zatímco povinnost získávat prohlášení zákazníka (tj. písemné potvrzení zákazníka o zamýšleném použití nakupované látky) by měla být zrušena kvůli administrativní zátěži bez jasného přínosu. Současně by měla být zachována a rozšířena povinnost zabezpečení provozoven i na uživatele těchto látek.

Poznámka PI:

Anhydrid kyseliny octové je typickým příkladem prekurzoru drog kategorie 1, který má významné legitimní využití v chemickém průmyslu, zejména jako acetylační činidlo při výrobě plastů (např. acetylacrylátu) a léčiv (např. kyseliny acetylsalicylové), přičemž zároveň představuje klíčovou látku při nedovolené výrobě heroínu, neboť se používá při přeměně morfinu na heroín.³

Kategorie 2

V této kategorii jsou prekurzory, které se sice často používají k nedovolené výrobě drog, ale na vnitřním trhu a ve vnějším obchodu jsou obchodovány ve významných množstvích a mají rozsáhlé legitimní využití. Riziko zneužití je sice značné, ale přísná kontrolní opatření by byla pro odvětví i pro vnitrostátní orgány velmi těžkopádná a jejich přidání hodnota pro identifikaci podezřelých činností by byla omezená. **Dochází tak ke změně registračního režimu u vybraných činností hospodářských subjektů** v zájmu snížení administrativní zátěže. Externí obchodníci již nebudou muset žádat o individuální registraci a místo toho pouze předem registrují své činnosti a plánovaná množství bez požadavku na schválení vnitrostátními orgány, přičemž jejich činnost podléhá až následné kontrole a možnosti zásahu ze strany příslušných

³ Heroin and other opioids – production, European Union Drug Agency. Dostupné z: https://www.emcdda.europa.eu/publications/oa/oa-drug-market/heroin-and-other-opioids/production_en.

orgánů. Kontrolní a monitorovací opatření by se proto měla zaměřit pouze na vnější obchod.

Poznámka PI:

Příkladem prekursoru drog kategorie 2 je **červený fosfor**. Podle zprávy agentur EU se při nelegální výrobě metamfetaminu (pervitinu) z efedrinu a pseudoefedrinu používají také další chemické látky, včetně červeného fosforu, jódu a různých kyselin. Červený fosfor je součástí tzv. „red phosphorus method“, která je jedním ze způsobů výroby metamfetaminu, a jeho záchyty byly zaměřeny v několika evropských zemích včetně České republiky. V roce 2020 byl červený fosfor zařazen do regulace EU prekursorů drog kvůli jeho zneužívání.¹

Kategorie 3

Kategorie 3 je určena pro **látky s vysokým rizikem zneužití, které se významně podílejí na nedovolené výrobě drog a nemají známé legitimní využití kromě výzkumu a inovací**. Zahnuje tzv. designer prekursorů, tj. látky cíleně upravené tak, aby obcházely stávající regulační seznamy prekursorů, a dále jiné látky nebo skupiny látek výslovně zařazené do této kategorie na základě jejich rizika zneužití.

Proto by mělo být **zakázáno jejich dodávání na trh, dovoz, vývoz, zprostředkovatelské činnosti i jejich používání nebo držení**. Současně by však, protože mohou být využívány ve výzkumu a inovacích a mohou se objevit nová legitimní použití, mělo být **možné s nimi za určitých podmínek nakládat**. Pro malé množství určené pro výzkum a inovace by mělo stačit předchozí oznámení příslušnému orgánu, zatímco pro větší množství nebo jiné legitimní účely by byla vyžadována licence obdobně jako u kategorie 1. Nařízení by mělo umožnit zařazování jak jednotlivých látek, tak i skupin látek. Zachovávají se povinnosti evidence, kontroly obchodních partnerů a dohledová oprávnění příslušných orgánů, včetně možnosti zásahu při nesplnění podmínek nebo při riziku zneužití. Současně se připouštějí omezené celní režimy, například dočasné uskladnění nebo zpětný vývoz.

Poznámka PI:

Do této kategorie patří například **glycidové deriváty BMK**. Jde o látky používané při výrobě BMK (benzylmethylketon), což je výchozí chemická látka (prekursor) pro výrobu amfetaminu a metamfetaminu. Metamfetamin se v Evropě vyrábí dvěma hlavními způsoby: buď z efedrinu a pseudoefedrinu, což je typické pro menší nelegální laboratoře často ve střední Evropě, nebo z BMK, který se používá pro větší a organizovanou výrobu. V posledních letech se význam výroby z BMK a tzv. designer prekursorů, které lze upravovat tak, aby obcházely kontroly. Amfetamin je látka, která stimuluje centrální nervovou soustavu a v medicíně se používá například při léčbě ADHD. Metamfetamin je jeho chemicky velmi podobný, ale výrazně silnější derivát, který má intenzivnější stimulační účinky a vyšší riziko vzniku závislosti. **Pervitin je běžný název pro metamfetamin používaný v Česku v nelegálním kontextu**. Jedná se o krystalickou látku bílé až nažloutlé barvy, dobře rozpustnou ve vodě i v alkoholu.²

Flexibilní zařazování do kategorií

Návrh **rozšiřuje využití aktů v přenesené pravomoci Komise**, které již jsou součástí stávajícího regulačního rámce. Nově se jejich prostřednictvím posiluje možnost Komise pružněji aktualizovat přílohy nařízení, včetně seznamů kontrolovaných prekursorů a souvisejících technických parametrů, s cílem rychleji reagovat na výskyt nových látek používaných v nelegální výrobě drog. Zachovávají se kontrolní pravomoci Evropského parlamentu a Rady, které mohou vůči přijatým aktům uplatnit námítky.

Režim pro vnější obchod

Režim pro vnější obchod se **posiluje zejména v oblasti preventivní kontroly a řízení pohybu prekursorů drog** v rámci EU i ve vztahu ke třetím zemím. Na rozdíl od dosavadního systému, který byl založen především na licencích, registracích a individuálních povoleních pro dovoz a

¹EU Drug Market Methamphetamine. Dostupné s: https://www.ecdsa.europa.eu/publications/eu-drug-market/methamphetamine_en.

²Drug precursor monitoring and synthetic drug production analysis (EU Drug Market report). Dostupné s: https://www.ecdsa.europa.eu/activities/drug-production-and-precursors_en. Drug profile: Methamphetamine. Dostupné s: https://www.ecdsa.europa.eu/publications/drug-profile/methamphetamine_en. Amfetamin a jejich deriváty: psed, pervitin. Dostupné s: <https://www.cis.cz/clanek/61-smfetamin-a-jejich-derivaty>.

vývoz, se zavádí **povinnost předem oznámit celkové množství látky určené k dovozu nebo vývozu v daném časovém období** před prvním dovozem nebo vývozem, přičemž skutečně realizované množství nesmí tento limit překročit a celní orgány následně ověřují dodržení těchto množství. Pokud podle dohody mezi EU a třetí zemí vyžaduje vývoz, aby příslušné orgány této třetí země vydaly dovozní povolení pro daný prekursor drog, musí být toto dovozní povolení předloženo příslušným orgánům členského státu usazení před uskutečněním vývozu.

Systém předběžného oznámení o vývozu se zpřesňuje a částečně rozšiřuje, přičemž se sjednocuje jeho režim pro všechny kategorie a u vybraných vývozech se uplatňuje podle stanovených podmínek. Nově se výslovně posiluje role hospodářských subjektů, které mají povinnost **předem oznamovat konkrétní vývoz** příslušným orgánům, a zároveň se zavádí elektronické zpracování a výměna těchto informací prostřednictvím online systému. Současně se zjednodušuje režim oznámení, zejména zavedením možnosti upustit od něj u vývozech do států zapojených do jednotného trhu EU (např. EHP) nebo na základě mezinárodní dohody, a ruší se dosavadní 15denní lhůta pro reakci třetích zemí.

Posiluje se také celní kontrola, kdy celní orgány mohou propustit látky do příslušného režimu pouze po **ověření**, že hospodářský subjekt uvedený v celním prohlášení je držitelem licence či registrace nebo splnil povinnost předchozího oznámení a že množství nepřekračuje oznámené limity, pokud se tyto limity uplatní. Ověřování se provádí elektronicky a automatizovaně prostřednictvím propojených systémů. Současně se **zpřesňují výjimky** pro vybrané celní režimy, jako je tranzit, překládka nebo dočasné uskladnění.

Dále se zpřesňují povinnosti hospodářských subjektů při **prokazování legálního účelu** vybraných operací, kdy jsou na vyžádání povinny doložit, že s danými látkami nakládají výhradně pro dovozené účely.

Evropské úložiště informací o prekursorech drog a školení

Nové nařízení zavádí **evropské úložiště informací o prekursorech drog**, které má nahradit dosavadní decentralizované shromažďování a sdílení údajů o látkách. Úložiště má obsahovat informace o uvedených i neuvedených prekursorech, jejich vlastnostech, legálním využití a rizicích zneužití a má sloužit k podpoře hospodářských subjektů při rozpoznávání podezřelých transakcí a ověřování působnosti nařízení, zejména u obecně vymezených skupin látek. Zároveň poskytuje podklady Komisi a vnitrostátním orgánům pro posuzování potřeb regulace nových látek. Spravuje a aktualizuje její příslušná agentura EU a část informací má být veřejně a bezplatně přístupná. Členské státy mají zároveň pořádat **pravidelná školení** ke zvýšení povědomí o rizicích zneužívání prekusorů drog a roli hospodářských subjektů v boji proti nedovolené výrobě drog.

Povinnosti hospodářských subjektů

Návrh nařízení sjednocuje a digitalizuje povinnosti hospodářských subjektů. Mají mít povinnost poskytovat příslušným orgánům **přesné, úplné a aktuální informace**, včetně jejich poskytování ve **strojově čitelné a strukturované podobě prostřednictvím zabezpečených elektronických kanálů**.

Současně se stanoví **povinnost vést obchodní dokumentaci o operacích s prekursory drog**, která obsahuje identifikaci látky, její množství a údaje o zapojených subjektech a má být uchovávána po dobu **pěti let**. Tato úprava navazuje na dosavadní pravidla týkající se vedení dokumentace a mění požadavky na její obsah i dobu uchovávání, která byla dosud stanovena na tři roky. Dokumentace je nově koncipována jako jednotný informační soubor využitelný v rámci elektronického systému kontroly. Zůstává zachována **povinnost oznamovat podezřelé transakce, významná zmizení a krádeže** uvedených prekusorů drog, avšak nově se výslovně vztahuje i na poskytovatele online tržišť. Nově se rovněž výslovně stanoví rozsah poskytovaných informací, zahrnující název látky, její množství a údaje o zapojených subjektech

v dodavatelském řetězci. Navrhuje se také zrušení povinnosti hospodářských subjektů podávat každoroční zprávy.

Komise uvádí, že v novém nařízení se **povinnosti, které lze digitalizovat, stávají digitálními, a ty, které lze automatizovat, jsou zjednodušeny nebo odstraněny**. Dosavadní listinné ověřování zákaznických prohlášení má nahradit **jednotné digitální řešení** pro interní ověřování hospodářských subjektů obchodujících s prekursory drog, které umožňuje bezpečnou elektronickou výměnu a ukládání informací mezi podniky a orgány veřejné správy v celé EU. Cílem je snížení administrativní zátěže a úspory pro podniky i ve veřejnou správu.

Kontrolní a donucovací pravomoci členských států

Změny spočívají ve zpřesnění a systematizaci kontrolního rámce prekursorů drog, které navazují na dosavadní úpravu. V oblasti **kontrol na vnitřním trhu** se zachovává základní rámec kontrol hospodářských subjektů ze strany příslušných orgánů a jejich reakce na situace nesouladu nebo podezření na zneužití prekursorů drog. Nově se výslovně stanovuje **povinnost příslušného orgánu neprodleně provést další kontroly** v případě důvodného podezření na zneužití prekursorů drog k nedovolené výrobě drog. Zároveň se nově zakotvuje možnost **dočasného zabavení prekursorů drog až na dobu 30 dnů** za účelem ověření jejich identifikace a souladu s právní úpravou.

V oblasti **dovozu, vývozu a tranzitu** se navazuje na dosavadní režim zákazu vstupu a výstupu prekursorů drog při podezření na jejich zneužití a na stávající systém kontrol jejich pohybu přes celní území EU. Nově se výslovně **rozšiřuje úprava i na neuvedené prekursory drog** a zpřesňuje se rozdělení pravomocí mezi příslušné a celní orgány při jejich kontrole. U uvedených prekursorů se zachovává **oprávnění celních orgánů pozastavit nebo zadržet zboží** do ověření jeho souladu s právní úpravou, aniž je stanovena konkrétní lhůta, zatímco u **neuvedených prekursorů se nově výslovně stanoví oprávnění dočasně je zadržet** podle podmínek stanovených vnitrostátními předpisy, přičemž doba zadržení nesmí být delší než 30 dnů. Současně se sjednocuje postup při kontrole podezřelých operací a zdůrazňuje se požadavek účinných kontrol ve všech celních režimech.

Centralizovaný elektronický systém pro prekursory drog

Klíčovým prvkem nového nařízení je **centralizovaný elektronický systém pro prekursory drog**, který propojí registrace, licence, oznamování i hlášení podezřelých transakcí a umožní jednotnou komunikaci mezi hospodářskými subjekty, příslušnými orgány a Komisí. Má být zřízen a spravován Komisí a propojen s jednotným portálem EU pro oblast celnictví. Systém má zároveň **podporovat sjednocení a digitalizaci správních postupů**. Tento systém je součástí širšího cíle návrhu, který směřuje **ke snížení administrativní zátěže** hospodářských subjektů i příslušných orgánů a k modernizaci dohledu nad obchodem s prekursory drog, zejména prostřednictvím digitalizace a automatizace procesů v oblasti licencí a kontrol. Zejména má umožnit příslušným orgánům **efektivnější kontrolu legality pohybu prekursorů drog a lepší sledovatelnost**, což má podpořit i rychlejší celní řízení a posílit odhalování nelegálního obchodu. Komise odhaduje, že náklady budou činit přibližně 1 322 mil. eur pro vnitřní trh a až 24,148 mil. eur pro vnější obchod (údaje jsou orientační pro období po roce 2027).

Centrální elektronický systém má podle Komise přinést několik zlepšení:

- digitální žádosti o licence (nové kategorie 1 a 3) a registrace pro vnější obchod (nová kategorie 2),
- digitální kontroly dovozu a vývozu prostřednictvím jednotného portálu EU pro oblast celnictví a zrušení čekací lhůty pro předběžné oznámení o vývozu a
- automatizaci oznamovací povinnosti prostřednictvím údajů zadaných do centrálního elektronického systému a digitalizaci procesu ověřování zákazníků.

Uplatňování pravidel, přechodné období a přežtium nařízení

Uplatňování nových pravidel se má odložit o tři roky, aby byl čas na vývoj a zavedení informačního systému a na přizpůsobení hospodářských subjektů i veřejné správy. Přechodně mají platit zvláštní pravidla pro některé oblasti, zejména pro vnější obchod a vykazování transakcí, dokud nebudou plně spuštěny všechny funkce systému. Komise má po deseti letech vyhodnotit fungování nových pravidel.

- **Stanovisko vlády ČR:**

Vláda ČR vítá přeložení návrhu nové právní úpravy prekursorů drog, přičemž většinu navrhovaného textu může podpořit. Za významné riziko pro vnitřní bezpečnost, a to nejen na úrovni ČR, ale i celé EU, však považuje návrh úplného zrušení monitorování subjektů, které provozují činnosti s uvedenými látkami kategorie 2, které byly v ČR hojně zneužívány při nelegální výrobě drog nebo přes ČR převáženy do míst výroby.

- **Předpokládáný harmonogram projednávání v orgánech EU:**

K přijetí návrhu nařízení o prekursorech drog je vyžadováno, aby se Evropský parlament a Rada shodly na jejich znění. V Evropském parlamentu je výborem odpovědným za jeho projednání Výbor pro mezinárodní obchod (INTA). Zpravodajem byl určen Nicolas Bay (ECR). Stínovým zpravodajem je český europoslanec Jaroslav Bžoch (PřE). Návrh nařízení byl také postoupen k vyjádření stanoviska Výbor pro občanské svobody, spravedlnost a vnitřní věci (LIBE).

V Radě se návrhem zabývají její přípravné orgány. Návrh nařízení projednává Pracovní skupina pro celní unii (D.15).

- **Projednávání v národních parlamentech členských států EU:**

Italská dolní komora parlamentu i italský senát přijaly usnesení, podle kterých je návrh nového nařízení o prekursorech drog v souladu se zásadou subsidiarity. Italský senát však poukázal na některé zásadní otázky související se zásadou proporcionality. Obě komory svá usnesení postoupily předsedkyni Evropské komise v rámci politického dialogu.

Ve spolupráci se zpravodajkou výboru pro evropské záležitosti Marií Krškovou zpracovala Mgr. Andrea Pokorná, odborná konzultantka Parlamentního institutu Kanceláře PS PCR.