

20. Odpoveď ministra zdravotníctva Slovenskej republiky Kamila Šáška na interpeláciu poslanca Národnej rady Slovenskej republiky Mareka Krajčího podanú 4. marca 2026 vo veci predaja psychoaktívnych látok a ich derivátov v predajných automatoch

Kamil Šaško
minister

KANCELÁRIA NR SR PODATEĽŇA		
Došlo: 02 -04- 2026		
Číslo záznamu: 01169	Číslo spisu: 100-000-3758/2026-97	
Listy:	Prílohy:	Vybavuje:

Bratislava: 26.3.2026

Číslo: S16681-2026-OddVPA-16

Vážený pán poslanec,

na základe Vašej interpelácie zo dňa 4. marca 2026, ktorá bola písomne doručená predsedovi Národnej rady Slovenskej republiky vo veci predaja psychoaktívnych látok a ich derivátov v predajných automatoch si dovoľujem uviesť nasledovné stanovisko:

1. **V akom štádiu je príprava novej právnej úpravy, ktorá urýchli a zjednoduší zaraďovanie nových psychoaktívnych látok a ich derivátov do zoznamu zakázaných látok ?**

Navrhovaná právna úprava „Návrh Zákona z...2026 o nových psychoaktívnych látkach a o zmene a doplnení niektorých zákonov“ (ďalej len „návrh zákona“) je v súčasnosti vo fáze vyhodnocovania a zapracovania pripomienok uplatnených v rámci vnútrorezortného pripomienkového konania.

2. **Aký mechanizmus plánuje Ministerstvo zdravotníctva Slovenskej republiky zaviesť s cieľom urýchlenia a zjednodušenia zaraďovania nových psychoaktívnych látok a ich derivátov do zoznamu zakázaných látok?**

Navrhovaná právna úprava zavádza generický model regulácie, ktorého podstatou je definovanie celých chemických skupín látok na základe ich základnej molekulovej štruktúry. Vymedzené generické skupiny psychoaktívnych látok zahŕňajú aj ich chemické deriváty, izoméry, soli a ďalšie štruktúrne modifikácie, pokiaľ majú porovnateľnú chemickú štruktúru a potenciálne psychoaktívne účinky.

Zavedením tohto mechanizmu sa zabezpečí, že nové látky patriace do už definovanej chemickej skupiny budú podliehať regulácii automaticky, bez potreby ich opätovného individuálneho zaradenia do zoznamu zakázaných látok prostredníctvom legislatívnej zmeny.

Takto nastavený systém umožní pružnejšie reagovať na vznik nových psychoaktívnych látok a ich derivátov a zároveň výrazne zjednoduší a urýchli proces ich regulácie. Generický model zároveň znižuje priestor na obchádzanie právnej úpravy prostredníctvom drobných chemických modifikácií už existujúcich psychoaktívnych látok.

- 3. Akým spôsobom chce Ministerstvo zdravotníctva Slovenskej republiky v pripravovanej právnej úprave zabrániť tomu, aby sa zjednodušil proces odstraňovania psychoaktívnych látok a ich derivátov zo zoznamu zakázaných látok?**

Návrh zákona neumožňuje zjednodušené vyradovanie nových psychoaktívnych látok zo zoznamu. Každé vyradenie predpokladá podmienenie odborným posúdením a je viazané na zmenu právneho režimu danej látky.

- 4. Navrhne Ministerstvo zdravotníctva Slovenskej republiky v pripravovanej právnej úprave aj rozšírenie a posilnenie kompetencií orgánov štátnej správy, prípadne obcí v oblasti kontroly predaja psychoaktívnych látok a ich derivátov v predajných automatoch či iných samoobslužných zariadeniach?**

Pripravovaná právna úprava počíta s posilnením a spresnením kompetencií orgánov verejnej správy v oblasti kontroly nakladania s novými psychoaktívnymi látkami. Návrh zákona vymedzuje okruh zodpovedných orgánov, ktoré budú vykonávať kontrolu dodržiavania povinností podľa tohto zákona a ktoré budú oprávnené zasahovať v prípadoch podozrenia z porušenia právnych predpisov. Medzi tieto zodpovedné orgány patria Policajný zbor, Finančná správa Slovenskej republiky, Ministerstvo zdravotníctva Slovenskej republiky a Slovenská obchodná inšpekcia.

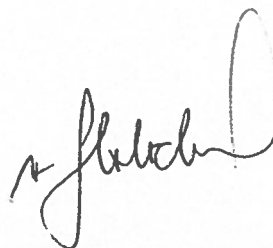
- 5. Zvažuje rezort zdravotníctva zavedenie sankčných mechanizmov za obchádzanie zákona pri predaji psychoaktívnych látok v predajných automatoch (napr. formálne označovanie produktov ako zberateľské predmety)?**

Rezort zdravotníctva navrhuje zavedenie mechanizmov, ktoré umožnia postihovať obchádzanie pravidiel pri nakladaní s novými psychoaktívnymi látkami, vrátane situácií, keď sú tieto látky predávané prostredníctvom predajných automatov alebo formálne označené spôsobom, ktorý by mohol zakryť ich skutočný charakter. Cieľom je zabezpečiť efektívne uplatňovanie platných pravidiel a minimalizovať riziká spojené s ich zneužitím.

6. ***Kedy predloží Ministerstvo zdravotníctva Slovenskej republiky novú právnu úpravu do MPK, na rokovanie vlády Slovenskej republiky a následne na rokovanie Národnej rady Slovenskej republiky***

Konkrétne termíny závisia od priebehu jednotlivých fáz riadneho legislatívneho procesu.

S pozdravom,



**ŠTÁTNY TAJOMNÍK
LADISLAV SLOBODNÍK**

*Vážený pán
Marek Krajčí
poslanec NR SR
Národná rada Slovenskej republiky
Bratislava*