

---

*Omamné a psychotropní látky, elektronické  
ověřování v Single Window*

---

Ver. 1.0

19.4.2022

## Úvod

V rámci vývoje projektu Single Window došlo k napojení na systém Ministerstva zdravotnictví (MZD) resp. Ústav zdravotnických informací a statistiky ČR (ÚZIS), kde jsou mimo další evidovány povolení související s omamnými a psychotropními látkami (OPL). Pro celní řízení existují tyto certifikáty uváděné do kolonky 44.

certifikát	popis	posílá se do SW	uvedení QM (měrná jednotka a množství kolonka 44)
<b>Dovoz</b>			
1010	Povolení Ministerstva zdravotnictví k dovozu návykových látek, přípravků a makoviny	ANO	ANO
L135	Dovozní povolení (prekursory) vydává příslušný orgán členského státu, v němž je dovozce usazen	ANO	ANO
<b>Vývoz</b>			
1011	Povolení Ministerstva zdravotnictví k vývozu návykových látek, přípravků a makoviny	ANO	ANO
X035	Vývozní povolení (prekursory) vydává příslušný orgán členského státu, v němž je vývozce usazen.	ANO	ANO

Elektronické ověření vydaných povolení v rámci OPL je nezbytné správné vyplnění údajů do kolonky 44.

Předlož. doklady/osvědč. a povolení

3 / 3

Pořadové č.  
3

Druh osvědčení  
1010

Označení dokladu  
OL-D-1/2022

Země vydání  
CZ - Česká repl.

Doplňující záznamy k dokladu

Označení položky licence  
1

Odpisová MJ licence

MJ	Množství zboží v MJ
NPL - P	10

- 1) **Druh osvědčení** uveďte certifikát dle drženého povolení (1010, L135, 1011, X035)
- 2) **Označení dokladu** – nutno dodržet formát čísla
  - a. OL-D-X/RRRR – omamné látky dovoz
  - b. OL-V-X/RRRR – omamné látky vývoz
  - c. MA-D-X/RRRR – makovina dovoz
  - d. MA-V-X/RRRR – makovina vývoz
  - e. PL-D-X/RRRR – psychotropní látky dovoz
  - f. PL-V-X/RRRR – psychotropní látky vývoz
  - g. PO-V-X/RRRR – prekursory drog vývoz
  - h. PO-D-X/RRRR – prekursory drog dovoz
  - i. D-X/RRRR – prekursory drog dovoz
  - j. V-X/RRRR – prekursory drog vývoz

X = pořadové číslo povolení

RRRR – rok vydání

- 3) **Země vydání** – uvádějte „CZ“
- 4) **Doplňující záznamy k dokladu** – nepovinné (volný text)
- 5) **Označení položky licence** – vzhledem k tomu, že na povolení nejsou čísla položek uvedeny je nutno dbát na pořadí takto:

a. **V případě povolení OL, PL nebo MA jsou položky vždy číslovány takto:**

Názvy a množství přípravků: Names and quantity of preparations:	<b>PecFent 100 mcg/vstřík nas spr sol 4x1,55ml/32 vstříků</b> -50 pack- - (2 pol.)
	<b>PecFent 100 mcg/vstřík nas spr sol 1x1,55ml/8 vstříků</b> -50 pack- - (1 pol.)
	<b>PecFent 400 mcg/vstřík nas spr sol 4x1,55ml/32 vstříků</b> -50 pack- - (3 pol.)

Pozn. V těchto případech bude vždy první položka uprostřed, druhá nahoře a třetí dole (více položek být nemůže).

b. **V případě povolení OL, PL kdy je na hlavní části uveden test „See Annex No. I (Enclosure)“ použijí se položky až z přílohy k tomuto povolení.**

Psychotropní látka Psychotropic substance	Název látky Name of substance	Množství (gram) Total amount (gram)
Sch. IV – (1. pol.)	Allobarbital acid	10,000000
Sch. III - (2. pol.)		100,000000
Sch. I - (3. pol.)	3-methylmethcathinone (3-MMC) hydrochloride	10,000000

c. **V případě PO, V, D jsou položky následovně**

<b>14a. Uvedená látka / Scheduled Substance</b>  <b>Sulphuric acid (1 pol.)</b>  Druh balení / Kind of packing: / Počet balení / Number of units: <b>0,0</b> Váha/objem jednoho balení / Weight/Volume of each unit:	<b>15a. Kód KN / CN code</b> 28070000 <b>16a. Čistá hmotnost / Net weight</b> <b>20 000,0 g (odpis) GRM</b> <b>17a. % ve směsi / % of mixture</b>  <b>18a. Číslo faktury / Invoice number</b>
<b>14b. Uvedená látka</b> <del>Scheduled</del> substance  <b>(2 pol.)</b>  Druh balení / Kind of packing: / Počet balení / Number of units: <b>0,0</b> Váha/objem jednoho balení / Weight/Volume of each unit:	<b>15b. Kód KN / CN code</b>  <b>16b. Čistá hmotnost / Net weight</b>  <b>17b. % ve směsi / % of mixture</b>  <b>18b. Číslo faktury / Invoice number</b>

Pozn. pro vývoz

<b>11a. Uvedená látka</b> Scheduled Substance  <b>Pseudoephedrine base (1pol.)</b>  Druh balení / Kind of packing: <b>1ml ampule / 1ml ampoule</b> Počet balení / Number of units: <b>1,0</b> Váha/objem jednoho balení / Weight/Volume of each unit: <b>0,0001g</b>	<b>12a. Kód KN / CN code</b> 29394200 <b>13a. Čistá hmotnost / Net weight</b> <b>0,0001 g</b> <b>14a. % ve směsi / % of mixture</b>  <b>15a. Číslo faktury / Invoice number</b>
<b>11b. Uvedená látka</b> <del>Scheduled</del> substance  <b>2 (pol.)</b>  Druh balení / Kind of packing: / Počet balení / Number of units: <b>0,0</b> Váha/objem jednoho balení / Weight/Volume of each unit:	<b>12a. Kód KN / CN code</b>  <b>13a. Čistá hmotnost / Net weight</b>  <b>14a. % ve směsi / % of mixture</b>  <b>15a. Číslo faktury / Invoice number</b>

Pozn. Pro dovoz. Z běžné praxe v rámci ČR nejsou v těchto případech položky č. 2 prozatím používány.

- 6) **MJ – měrná jednotka.** V povolení pro OPL existují pouze dvě základní měrné jednotky NPL počet balení (balíčků) a GRM gramy. V některých situacích může nastat dovoz nebo vývoz velmi malého množství např. 0,0001 gramu látky. Celně deklarční systémy však umí pracovat pouze se třemi desetinnými místy (0,000). Pro tyto případy je nutné použít zvláštní měrnou jednotku, a to MG miligram a hodnotu přepočítat takto:

$$0,0001 \text{ GRM} = 0,1 \text{ MG}$$

<b>11a. Uvedená látka</b> Scheduled Substance <p style="text-align: center;"><b>Pseudoephedrine base (1 pol.)</b></p> Druh balení / Kind of packing: <b>1ml ampule / 1ml ampoule</b> Počet balení / Number of units: <b>1,0</b> Váha/objem jednoho balení / Weight/Volume of each unit: <b>0,0001g</b>	<b>12a. Kód KN / CN code</b> 29394200 <b>13a. Čistá hmotnost / Net weight</b> <b>0,0001 g !! Přepočítat na MG !!</b> <b>14a. % ve směsi / % of mixture</b> <b>15a. Číslo faktury / Invoice number</b>
<b>11b. Uvedená látka</b> Scheduled substance <p style="text-align: center;"><b>2 (pol.)</b></p> Druh balení / Kind of packing: / Počet balení / Number of units: <b>0,0</b> Váha/objem jednoho balení / Weight/Volume of each unit:	<b>12a. Kód KN / CN code</b> <b>13a. Čistá hmotnost / Net weight</b> <b>14a. % ve směsi / % of mixture</b> <b>15a. Číslo faktury / Invoice number</b>

Zápis do systému bude vypadat takto:

Předlož. doklady/osvědč. a povolení

3 / 3

Pořadové č. 3

Druh osvědčení 1010 Označení dokladu D-24/2022

Země vydání CZ - Česká rep. Doplnující záznamy k dokladu

Označení položky licence 1

Odpisová MJ licence

MJ	Množství zboží v MJ
MG - M	0,1

**Měrná jednotka GRM** se použije tam, kde je uveden „g“ a není třeba přepočít viz výše. Např.

<b>14a. Uvedená látka / Scheduled Substance</b> <p style="text-align: center;"><b>Sulphuric acid (1 pol.)</b></p> Druh balení / Kind of packing: / Počet balení / Number of units: <b>0,0</b> Váha/objem jednoho balení / Weight/Volume of each unit:	<b>15a. Kód KN / CN code</b> 28070000 <b>16a. Čistá hmotnost / Net weight</b> <b>20 000,0 g (odpis) GRM</b> <b>17a. % ve směsi / % of mixture</b> <b>18a. Číslo faktury / Invoice number</b>
--	---

Psychotropní látka Psychotropic substance	Název látky Name of substance	Množství (gram) Total amount (gram)
Sch. IV – 1	Allobarbital acid	10,000000 (odpis) GRM
Sch. III - 2		100,000000
Sch. I - 3	3-methylmethcathinone (3-MMC) hydrochloride	10,000000

**Měrná jednotka NPL** bude použita všude tam kde je uvedeno pack.

**PecFent 100 mcg/vstřík nas spr sol 4x1,55ml/32 vstříků**  
-50 pack- - **Odpis NPL** (2 pol.)  
**PecFent 100 mcg/vstřík nas spr sol 1x1,55ml/8 vstříků**  
Names and quantity of preparations: -50 pack- - **Odpis NPL** (1 pol.)  
**PecFent 400 mcg/vstřík nas spr sol 4x1,55ml/32 vstříků**  
-50 pack- - **Odpis NPL** (3 pol.)

**Názvy a množství přípravků: Fentanyl Torrex 50 µg/ml inj 5x2ml/100 µg**  
Names and quantity of preparations: -19 530 pack- (**toto je odpisové množství NPL**)

- 7) **Množství zboží v MJ** – množství je vždy uvedeno u měrné jednotky viz výše. V případě dovozu nebo vývozu menšího množství jak na 3 desetinná místa se postupuje tak jak je uvedeno v příkladu v bodu 6.

## Jak funguje Single Window?

### 1) Registrace celního prohlášení<sup>1</sup>

- Po vyplnění celního prohlášení je odesíláno prostřednictvím elektronického systému s elektronickým podpisem do Celní správy.
- Během tohoto procesu jsou data částečně odesílány do Single Window (dále jen „SW“), který zajišťuje komunikaci s MZD
- V případě, že je vše v pořádku, může být CP z pohledu SW registrováno.
- V případě chyby je vrácena chybová hláška zpět dovozci
  - Bussinesové chyby – např. chybná položka, nenalezené povolení, překročené množství atd.
  - Technické – např. z důvodu nedostupnosti systému se nevrátila odpověď v požadovaném čase.

### Co v takovýchto případech dělat?

- Pokud se jedná o bussinesovou chybu je třeba věnovat pozornost chybovému hlášení, které je vráceno a podle něho je třeba se zachovat.
- V případě technických chyb není vždy zcela jasné, co se stalo. Situací může být několik. Naší snahou je propagovat zpět i tyto technické chyby, ale některé informace toho moc nesdělí nebo systémy nic nevrátí.

### Když technická chyba brání registraci CP?

Tady je možné doporučit použít vyplnění země vydání „QU“ u certifikátů, které se ověřují oproti SW (viz seznam výše). Toto řešení umožní elektronicky podat celní prohlášení. V tomto případě apelujeme na používání tohoto postupu jen v případě chyb. Neodůvodněné použití zbytečně zatěžuje celní úřad.

<sup>1</sup> předpokládáme, že většina CP je již podávána elektronicky

Bohužel se poměrně často stává, že deklarant toto použije automaticky bez toho, aniž by vůbec vyzkoušel, zda je vše v pořádku. Toto není dobrý způsob, protože každé takto registrované celní prohlášení musí celník ručně opravit tak, aby bylo možné celní prohlášení přijmout.

V případě jakýchkoliv dotazů se obraťte na:

[p.kramarik@cs.mfcr.cz](mailto:p.kramarik@cs.mfcr.cz) – odpovědný za nasazení této části Single Window.