III.

Návrh

## NAŘÍZENÍ VLÁDY

ze dne ……… 2025,

**kterým se mění nařízení vlády č. 454/2009 Sb., kterým se pro účely trestního zákoníku stanoví, co se považuje za látky s anabolickým a jiným hormonálním účinkem a jaké je jejich větší množství, a co se pro účely trestního zákoníku považuje za metodu spočívající ve zvyšování přenosu kyslíku v lidském organismu a za jiné metody s dopingovým účinkem, ve znění pozdějších předpisů**

Vláda nařizuje podle § 289 odst. 4 zákona č. 40/2009 Sb., trestní zákoník:

# Čl. I

Nařízení vlády č. 454/2009 Sb., kterým se pro účely trestního zákoníku stanoví, co se považuje za látky s anabolickým a jiným hormonálním účinkem a jaké je jejich větší množství, a co se pro účely trestního zákoníku považuje za metodu spočívající ve zvyšování přenosu kyslíku v lidském organismu a za jiné metody s dopingovým účinkem, ve znění nařízení vlády č. 2/2012 Sb. a nařízení vlády č. 359/2021 Sb., se mění takto:

1. V příloze č. 1 části A.2 bodě 2 se za podbod 2.1 doplňuje podbod 2.2, který zní:

„2.2 S-23;“.

1. V příloze č. 1 části B.1 písm. a) bodě 4 se vkládá nový podbod 4.1, který zní:

„4.1 ARA-290 (cibinetid);“.

Dosavadní podbody 4.1 a 4.2 se označují jako podbody 4.2 a 4.3.

1. V příloze č. 1 části B.2 se za písmeno e) vkládá nové písmeno f), které zní:

„f) uvolňující peptidy gonadoliberinu (GnRH), například:

1. kisspeptin;“.

Dosavadní písmeno f) se označuje jako písmeno g).

1. V příloze č. 1 části B.3 se na konci písmene b) středník nahrazuje slovem „, například:“ a doplňuje se bod 1, který zní:

„1. dihexa (PNB-0408);“.

1. V příloze č. 1 části B.3 písm. f) se za bod 1 doplňuje bod 2, který zní:

„2. thymosin α1 (thymalfasin);“.

1. V příloze č. 1 se na konci části C.4 středník nahrazuje slovem „, například:“ a doplňuje se bod 1, který zní:

„1. ACE-031 (ramatercept).“.

1. V příloze č. 1 části C.5 se za písmeno e) vkládá nové písmeno f), které zní:

„f) inkretin a mimetika inkretinu (GLP-1 agonisté), například:

1. cagrilintid;

2. liraglutid;

3. mazdutid;

4. retatrutid;

5. semaglutid;

6. survodutid;

7. tirzepatid;“.

Dosavadní písmeno f) se označuje jako písmeno g).

1. V příloze č. 1 se za část C vkládá nová část D, která včetně nadpisu zní:

„**D. OSTATNÍ BIOAKTIVNÍ LÁTKY**

D.1 fragmenty gastrického peptidu BPC

a) látky zlepšující hojivost, například:

1. BPC-157.

D.2 inhibitory N-methyltransferázy (NNMT), například:

1. 5-amino-1-methylchinolin.

D.3 aktivátory telomerázy

a) epithalamin a jeho deriváty, například:

1. epitalon;

2. livagen.

D.4 Peptidy vázající se na prohibitin, například:

1. adipotid.

D.5 Analoga hormonu parathyroid, například:

1. teriparatid.“.

# Čl. II

## Účinnost

Toto nařízení nabývá účinnosti dnem 1. července 2025.