

Warszawa, dnia 23 czerwca 2026 r.

Poz. 827

**ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾**

z dnia 8 czerwca 2026 r.

w sprawie pozwoleń i dokumentów niezbędnych do przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowego nabycia lub wewnątrzwspólnotowej dostawy środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1²⁾

Na podstawie art. 37 ust. 12 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2023 r. poz. 1939) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) szczególne warunki i tryb wydawania:
 - a) pozwoleń na przywóz albo na wewnątrzwspólnotowe nabycie środków odurzających lub substancji psychotropowych,
 - b) pozwoleń na wywóz albo na wewnątrzwspólnotową dostawę środków odurzających lub substancji psychotropowych,
 - c) dokumentów umożliwiających przywóz albo wywóz środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1 na własne potrzeby lecznicze,
 - d) dokumentów umożliwiających wewnątrzwspólnotową dostawę środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1 na własne potrzeby lecznicze;
- 2) wzory pozwoleń i dokumentów, o których mowa w pkt 1;
- 3) obowiązki podmiotów i osób posiadających pozwolenia i dokumenty, o których mowa w pkt 1, w zakresie przechowywania środków odurzających lub substancji psychotropowych objętych pozwoleniem, wydawania tych środków jednostkom uprawnionym oraz prowadzenia dokumentacji w zakresie ich posiadania i obrotu nimi.

§ 2. 1. Główny Inspektor Farmaceutyczny wydaje:

- 1) pozwolenie na przywóz albo na wewnątrzwspólnotowe nabycie środków odurzających lub substancji psychotropowych, zwane dalej „pozwoleniem na import”, na wniosek zawierający:
 - a) nazwę i adres podmiotu ubiegającego się o pozwolenie na import oraz adres miejsca wykonywania działalności gospodarczej objętej zezwoleniem, o którym mowa w art. 35 ust. 1 pkt 1 lub pkt 3, lub ust. 2 albo art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii, w ramach której zostaną dokonane przywóz albo wewnątrzwspólnotowe nabycie środków odurzających lub substancji psychotropowych, zwane dalej „importem”,
 - b) międzynarodową nazwę zalecaną; jeżeli wniosek dotyczy preparatów, należy podać międzynarodową nazwę zalecaną i nazwę handlową,

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 25 lipca 2025 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. poz. 1004).

²⁾ Niniejsze rozporządzenie służy stosowaniu decyzji Komitetu Wykonawczego z dnia 22 grudnia 1994 r. w sprawie zaświadczenia przewidzianego w art. 75 do celów przewożenia środków odurzających i substancji psychotropowych (Dz. Urz. WE L 239 z 22.09.2000, str. 463, Dz. Urz. UE L 236 z 23.09.2003, str. 33, Dz. Urz. UE L 363 z 20.12.2006, str. 1 oraz Dz. Urz. UE L 158 z 10.06.2013, str. 1 – Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne rozdz. 19, t. 2, str. 416).

- c) opis środka odurzającego lub substancji psychotropowej, które mają być przedmiotem importu, informujący co najmniej o nazwie czystego środka odurzającego lub czystej substancji psychotropowej i o ilości tego środka lub tej substancji, wyrażonej w gramach, a jeżeli przedmiotem importu ma być:
 - produkt leczniczy – również liczbę opakowań, dawkę, postać farmaceutyczną oraz numer GTIN zgodny z systemem GS1, jeżeli został nadany, albo inny numer odpowiadający temu numerowi, jeżeli został nadany,
 - opium – również zawartość morfiny,
 - ziele konopi innych niż konopie włókniste oraz wyciągi, nalewki farmaceutyczne, a także wszystkie inne wyciągi z konopi innych niż konopie włókniste – również zawartość THC, a w przypadku wyciągów, nalewek farmaceutycznych, a także wszystkich innych wyciągów z konopi innych niż konopie włókniste – ilość ziela, z którego zostały one wytworzone,
 - inny preparat – również ilość, postać oraz dawkę,
 - d) nazwę i dokładny adres miejsca wywozu albo wewnątrzspółnotowej dostawy środków odurzających lub substancji psychotropowych, zwanych dalej „eksportem”, nazwę i dokładny adres posiadacza pozwolenia na wywóz albo na wewnątrzspółnotową dostawę środków odurzających lub substancji psychotropowych, zwanego dalej „pozwoleniem na eksport”, oraz kraj eksportu,
 - e) określenie celu importu zgodnego z zezwoleniem, o którym mowa w art. 35 ust. 1 pkt 1 lub pkt 3, lub ust. 2 albo art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii, w którego ramach zostanie dokonany import, ze szczególnym uwzględnieniem informacji, czy importowany środek odurzający lub substancja psychotropowa są planowane do wykorzystania w kraju, czy do dalszego reeksportu,
 - f) podpis wnioskodawcy albo osoby przez niego upoważnionej;
- 2) pozwolenie na eksport, na wniosek zawierający:
- a) nazwę podmiotu ubiegającego się o pozwolenie na eksport oraz adres miejsca wykonywania działalności gospodarczej objętej zezwoleniem, o którym mowa w art. 35 ust. 1 pkt 1 albo art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii, w ramach której zostanie dokonany eksport,
 - b) międzynarodową nazwę zalecaną; jeżeli wniosek dotyczy preparatów, należy podać międzynarodową nazwę zalecaną i nazwę handlową,
 - c) opis środka odurzającego lub substancji psychotropowej, które mają być przedmiotem eksportu, informujący co najmniej o nazwie czystego środka odurzającego lub czystej substancji psychotropowej i o ilości tego środka lub tej substancji, wyrażonej w gramach, a jeżeli przedmiotem eksportu ma być:
 - produkt leczniczy – również liczbę opakowań, dawkę, postać farmaceutyczną oraz numer GTIN zgodny z systemem GS1 – jeżeli został nadany, albo inny numer odpowiadający temu numerowi, jeżeli został nadany,
 - opium – również zawartość morfiny,
 - ziele konopi innych niż konopie włókniste oraz wyciągi, nalewki farmaceutyczne, a także wszystkie inne wyciągi z konopi innych niż konopie włókniste – również zawartość THC, a w przypadku wyciągów nalewek farmaceutycznych, a także wszystkich innych wyciągów z konopi innych niż konopie włókniste – ilość ziela, z którego zostały one wytworzone,
 - inny preparat – również ilość, postać oraz dawkę,
 - d) nazwę i dokładny adres miejsca importu, nazwę i dokładny adres posiadacza pozwolenia na import oraz kraj importu,
 - e) określenie celu eksportu zgodnego z zezwoleniem, o którym mowa w lit. a, w którego ramach zostanie dokonany eksport,
 - f) podpis wnioskodawcy albo osoby przez niego upoważnionej.
2. Do wniosku załącza się:
- 1) pozwolenie na import albo dokument wydany niewcześniejsz niż 6 miesięcy przed datą złożenia wniosku, potwierdzające, że import środka odurzającego lub substancji psychotropowej nie wymaga uzyskania pozwolenia wydanego przez właściwe władze kraju importu – w przypadku wniosku, o którym mowa w ust. 1 pkt 2;
 - 2) pozwolenie na dopuszczenie produktu leczniczego do obrotu lub inny dokument potwierdzający, że produkt leczniczy, którego dotyczy wniosek, może być przedmiotem obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w szczególności dokument wydany przez właściwy organ potwierdzający możliwość sprowadzenia lub udostępnienia produktu w trybie importu docelowego lub innym trybie przewidzianym w ustawie z dnia 6 września 2001 r. – Prawo farmaceu-

tyczne (Dz. U. z 2026 r. poz. 612 i 791), w przypadku gdy celem sprowadzenia produktu leczniczego jest obrót tym produktem na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej;

- 3) dokument uprawniający do prowadzenia badań klinicznych, badań analitycznych, badań naukowych lub eksperymentów medycznych – jeżeli dotyczy.

3. Dokumentu, o którym mowa w ust. 2 pkt 1, nie załącza się, jeżeli został on wydany w postaci elektronicznej i wnioskodawca zapewni do niego dostęp drogą elektroniczną.

4. Ilość i nazwę czystego środka odurzającego lub czystej substancji psychotropowej określa się zgodnie z przepisami wydanymi na podstawie art. 44f ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii oraz zgodnie z Yellow List i Green List opublikowanymi przez Międzynarodowy Organ Kontroli Środków Odurzających, o którym mowa w art. 1 ust. 1 lit. a Jednolitej konwencji o środkach odurzających z 1961 r., sporządzonej w Nowym Jorku dnia 30 marca 1961 r. (Dz. U. z 1966 r. poz. 277).

5. Wnioski o wydanie pozwolenia na import lub pozwolenia na eksport składa się oddzielnie dla środków odurzających i substancji psychotropowych. Jeden wniosek może zawierać maksymalnie 6 pozycji.

§ 3. Pozwolenie na import lub pozwolenie na eksport wydaje się po:

- 1) stwierdzeniu, że wnioskodawca posiada odpowiednie zezwolenie, o którym mowa w art. 35 ust. 1 pkt 1 lub pkt 3, lub ust. 2 albo art. 40 ust. 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii, w zakresie uprawnień dotyczących poszczególnych substancji stanowiących środki odurzające lub substancje psychotropowe oraz ich ilości, które mają być przedmiotem importu lub eksportu;
- 2) stwierdzeniu, że udzielenie pozwolenia na import środka odurzającego lub substancji psychotropowej w ilości wskazanej przez wnioskodawcę nie spowoduje przekroczenia rocznego oszacowania zapotrzebowania Rzeczypospolitej Polskiej na ten środek lub tę substancję opublikowanego przez Międzynarodowy Organ Kontroli Środków Odurzających, o którym mowa w art. 1 ust. 1 lit. a Jednolitej konwencji o środkach odurzających z 1961 r. sporządzonej w Nowym Jorku dnia 30 marca 1961 r.;
- 3) weryfikacji pozwolenia, o którym mowa w § 2 ust. 2 pkt 1, obejmującej potwierdzenie jego prawdziwości przez właściwe władze kraju przywozu lub Międzynarodowy Organ Kontroli Środków Odurzających (INCB), w przypadku wątpliwości dotyczących autentyczności tego pozwolenia;
- 4) weryfikacji uprawnienia wnioskodawcy do wprowadzenia do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej produktu leczniczego sprowadzanego w celu, o którym mowa w § 2 ust. 2 pkt 2;
- 5) weryfikacji uprawnienia do prowadzenia badań klinicznych, badań naukowych, badań analitycznych lub eksperymentów medycznych.

§ 4. 1. Pozwolenie na import oraz pozwolenie na eksport wydaje się w postaci dokumentu papierowego, sporządzonego w języku polskim i angielskim.

2. Pozwolenie na import wydaje się w trzech egzemplarzach, z czego:

- 1) jeden egzemplarz jest przeznaczony dla właściwych władz kraju eksportu, na podstawie którego jest wydawane pozwolenie na eksport;
- 2) jeden egzemplarz posiadacz pozwolenia:
 - a) w przypadku przywozu przedkłada, wraz ze zgłoszeniem celnym, organowi celnemu, który potwierdza, że środek odurzający lub substancję psychotropową wprowadzono na obszar celny Unii Europejskiej,
 - b) w przypadku wewnątrzspółnotowego nabycia potwierdza samodzielnie, że środek odurzający lub substancja psychotropowa zostały wprowadzone na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przez wskazanie daty tego wprowadzenia;
- 3) jeden egzemplarz zachowuje posiadacz pozwolenia.

3. Pozwolenie na eksport wydaje się w czterech egzemplarzach, z czego:

- 1) jeden egzemplarz jest przesyłany właściwym organom kraju importu przez organ wydający pozwolenie na eksport;
- 2) jeden egzemplarz jest dołączany do przesyłki;

- 3) jeden egzemplarz:
- a) w przypadku wywozu posiadacz pozwolenia przedkłada, wraz ze zgłoszeniem celnym, organowi celnemu, który potwierdza, że środek odurzający lub substancję psychotropową wyprowadzono poza obszar celny Unii Europejskiej,
 - b) w przypadku wewnątrzwspólnotowej dostawy wywóz środka odurzającego lub substancji psychotropowej poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej osoba odpowiedzialna za nadzór nad środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi potwierdza, że środek odurzający lub substancja psychotropowa zostały wyprowadzone z terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przez wskazanie daty tego wyprowadzenia;
- 4) jeden egzemplarz zachowuje posiadacz pozwolenia.

4. Egzemplarze, o których mowa w ust. 2 pkt 2 lub ust. 3 pkt 3, posiadacz pozwolenia zwraca Głównemu Inspektorowi Farmaceutycznemu niezwłocznie po potwierdzeniu, nie później niż w terminie 14 dni od dnia potwierdzenia.

5. Pozwolenie na import oraz pozwolenie na eksport wydaje się na papierze koloru zielonego, mającym zabezpieczenia zgodne z wykazem minimalnych zabezpieczeń przed fałszerstwem wymaganych dla papierowych dokumentów publicznych kategorii trzeciej, o których mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 7 ust. 5 ustawy z dnia 22 listopada 2018 r. o dokumentach publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1669 i 1863 oraz z 2025 r. poz. 1313 i 1881), i uszczegółowionych w załącznikach nr 1 i 2 do rozporządzenia.

6. Pozwolenie na import oraz pozwolenie na eksport są ważne przez okres 6 miesięcy od dnia wydania.

7. Pozwolenie na import oraz pozwolenie na eksport uprawniają do jednorazowego przemieszczenia przez granicę środków odurzających lub substancji psychotropowych objętych pozwoleniem.

8. W przypadku niezrealizowania przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowego nabycia albo wewnątrzwspólnotowej dostawy środków odurzających lub substancji psychotropowych objętych pozwoleniem, o którym mowa w § 1 pkt 1 lit. a lub lit. b, posiadacz pozwolenia jest obowiązany do zwrotu wszystkich posiadanych egzemplarzy pozwolenia, opatrzonych adnotacją o braku ich realizacji, w terminie 14 dni od dnia upływu terminu, o którym mowa w ust. 6.

§ 5. 1. Właściwy wojewódzki inspektor farmaceutyczny wydaje dokumenty umożliwiające wewnątrzwspólnotową dostawę środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1 na własne potrzeby lecznicze zgodnie z instrukcją określoną w decyzji Komitetu Wykonawczego z dnia 22 grudnia 1994 r. w sprawie zaświadczenia przewidzianego w art. 75 do celów przewożenia środków odurzających i substancji psychotropowych (Dz. Urz. WE L 239 z 22.09.2000, str. 463, z późn. zm.³⁾ – Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne rozdz. 19, t. 2, str. 416).

2. Dokument wydaje się na czas określony, nie dłuższy niż 30 dni, na podstawie wniosku złożonego nie później niż 15 dni przed dniem przekroczenia granicy Rzeczypospolitej Polskiej.

§ 6. 1. Główny Inspektor Farmaceutyczny wydaje dokument umożliwiający przywóz albo wywóz środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1 na własne potrzeby lecznicze na wniosek osoby, która przyjmuje dany produkt leczniczy zawierający środek odurzający, substancję psychotropową lub prekursor kategorii 1, do którego są dołączone recepta lub dokumentacja medyczna dotycząca przyjmowania takiego produktu.

2. Dokument wydaje się na czas określony, nie dłuższy niż 30 dni, na podstawie wniosku złożonego nie później niż 15 dni przed dniem przekroczenia granicy Rzeczypospolitej Polskiej.

3. Dokument wydaje się na papierze koloru różowego, mającym zabezpieczenia zgodne z wykazem minimalnych zabezpieczeń przed fałszerstwem wymaganych dla papierowych dokumentów publicznych kategorii trzeciej, o których mowa w przepisach wydanych na podstawie art. 7 ust. 5 ustawy z dnia 22 listopada 2018 r. o dokumentach publicznych, i uszczegółowionych w załączniku nr 3 do niniejszego rozporządzenia.

4. Odwzorowanie elektroniczne dokumentu pozostaje u organu wydającego.

§ 7. Wzór:

- 1) pozwolenia na import jest określony w załączniku nr 1 do rozporządzenia;
- 2) pozwolenia na eksport jest określony w załączniku nr 2 do rozporządzenia;

³⁾ Zmiany wymienionej decyzji zostały ogłoszone w Dz. Urz. UE L 236 z 23.09.2003, str. 33, Dz. Urz. UE L 363 z 20.12.2006, str. 1 oraz Dz. Urz. UE L 158 z 10.06.2013, str. 1.

- 3) dokumentu umożliwiającego przywóz albo wywóz środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1 na własne potrzeby lecznicze jest określony w załączniku nr 3 do rozporządzenia;
- 4) dokumentu umożliwiającego wewnątrzwspólnotową dostawę środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1 na własne potrzeby lecznicze jest określony w załączniku nr 4 do rozporządzenia.

§ 8. Posiadacz pozwolenia na import oraz posiadacz pozwolenia na eksport:

- 1) przechowuje środki odurzające lub substancje psychotropowe w sposób zabezpieczający przed kradzieżą lub dostępem osób nieupoważnionych, w odrębnych pomieszczeniach wyposażonych w instalację alarmową oraz w drzwi o odpowiedniej konstrukcji, zamykane co najmniej na dwa zamki, oraz okna zabezpieczone przed włamaniem, albo w zamkniętych metalowych szafach, lodówkach lub kasetach, przymocowanych w sposób trwały do ścian lub podłogi pomieszczenia, a w przypadku środków odurzających grupy III-N jest możliwe ich przechowywanie w wydzielonym miejscu, zabezpieczonym przed dostępem osób nieupoważnionych;
- 2) wydaje środki odurzające lub substancje psychotropowe na podstawie zapotrzebowania, zawierającego:
 - a) nazwę i adres siedziby albo miejsca zamieszkania podmiotu zamawiającego,
 - b) określenie prowadzonej działalności przez podmiot zamawiający oraz numer i datę wydania zezwolenia na jej prowadzenie,
 - c) numer REGON podmiotu zamawiającego,
 - d) nazwę środków odurzających lub substancji psychotropowych i zamawianą ilość tych środków lub substancji, wyrażoną w miligramach, gramach, kilogramach lub sztukach, a w przypadku produktów leczniczych zawierających te środki lub substancje dodatkowo podaje się nazwę międzynarodową lub nazwę handlową, dawkę, postać farmaceutyczną i wielkość opakowania,
 - e) łączną ilość środka odurzającego lub substancji psychotropowej wyrażoną w gramach,
 - f) imię i nazwisko osoby upoważnionej do odbioru środków odurzających lub substancji psychotropowych,
 - g) numer zapotrzebowania i datę jego sporządzenia,
 - h) podpis osoby upoważnionej do reprezentowania podmiotu zamawiającego;
- 3) prowadzi dokumentację w zakresie posiadania środków odurzających lub substancji psychotropowych i obrotu tymi środkami lub substancjami, zwaną dalej „ewidencją”, w sposób umożliwiający identyfikację zdarzeń i przeprowadzonych operacji, zwłaszcza czynności lub zdarzeń związanych z przychodem i rozchodem środków odurzających i substancji psychotropowych, przy zachowaniu ciągłości zapisów i bezbłędności stosowanych procedur obliczeniowych.

§ 9. 1. Ewidencję środków odurzających grup I-N, II-N, IV-N lub substancji psychotropowych grup I-P i II-P prowadzi się w formie papierowej lub elektronicznej, odrębnie dla każdego środka odurzającego i substancji psychotropowej, a w przypadku produktów leczniczych zawierających te środki lub substancje, ewidencję dodatkowo prowadzi się odrębnie dla każdej postaci farmaceutycznej i dawki, określając:

- 1) w odniesieniu do przychodu:
 - a) datę dostawy, wytworzenia, przetworzenia lub przerobienia,
 - b) nazwę dostawcy, a w przypadku wytworzenia, przetworzenia lub przerobienia – numer serii,
 - c) oznaczenie dokumentu przychodu,
 - d) ilość środka odurzającego lub substancji psychotropowej dostarczoną, wytworzoną, przetworzoną lub przerobioną, wyrażoną w gramach, oraz liczbę opakowań, jeżeli dotyczy;
- 2) w odniesieniu do rozchodu:
 - a) datę wydania,
 - b) dokument stanowiący podstawę wydania oraz imię i nazwisko zlecającego,
 - c) imię i nazwisko lub nazwę odbiorcy,
 - d) ilość środka odurzającego lub substancji psychotropowej wydaną, przetworzoną lub przerobioną, wyrażoną w gramach, oraz liczbę opakowań, jeżeli dotyczy;
- 3) stan magazynowy po dostarczeniu lub wydaniu.

2. Ewidencję środków odurzających grupy III-N lub substancji psychotropowych grup III-P i IV-P prowadzi się w formie papierowej lub elektronicznej, w postaci zestawienia sporządzanego na koniec każdego miesiąca, zawierającego:

- 1) nazwę środków odurzających lub substancji psychotropowych i ilość tych środków lub substancji podaną w gramach, a w przypadku produktów leczniczych zawierających te środki odurzające lub substancje psychotropowe dodatkowo podaje się nazwę międzynarodową lub nazwę handlową, dawkę, postać farmaceutyczną, liczbę i wielkość opakowań;
- 2) stan magazynowy na początek i koniec miesiąca;
- 3) łączny przychód i rozchód środka odurzającego lub substancji psychotropowej w ciągu danego miesiąca, a w przypadku produktów leczniczych zawierających te środki odurzające lub substancje psychotropowe dodatkowo podaje się nazwę międzynarodową lub nazwę handlową, dawkę, postać farmaceutyczną, liczbę i wielkość opakowań.

3. Wpisów w ewidencjach, o których mowa w ust. 1 i 2, dokonuje każdorazowo niezwłocznie osoba odpowiedzialna za nadzór nad środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi.

4. Ewidencje, o których mowa w ust. 1 i 2, przechowuje się przez okres 5 lat, licząc od pierwszego dnia stycznia roku kalendarzowego następującego po roku, w którym dokonano ostatniego wpisu.

5. Ewidencje, o których mowa w ust. 1 i 2, mogą być prowadzone w formie elektronicznej, pod warunkiem zastosowania systemu komputerowego gwarantującego, że żadne zapisy dotyczące stanów i ruchów magazynowych nie będą usuwane, a korekty zapisów będą dokonywane jedynie przez upoważnione osoby, w celu zapewnienia pełnej kontroli dokonywanych operacji. System komputerowy musi zapewnić możliwość wygenerowania ewidencji zawierającej dane, o których mowa w ust. 1 i 2.

§ 10. Posiadacze dokumentów, o których mowa w § 5 i § 6, przewożą produkty lecznicze zawierające środki odurzające, substancje psychotropowe lub prekursorzy kategorii 1 w warunkach zabezpieczających przed dostępem osób nieuprawnionych.

§ 11. 1. Do wszczętych i niezakończonych przed dniem wejścia w życie rozporządzenia postępowań dotyczących pozwoleń na przywóz, wywóz, wewnątrzwspólnotowe nabycie i wewnątrzwspólnotową dostawę środków odurzających lub substancji psychotropowych oraz dokumentów stanowiących podstawę przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowego nabycia i wewnątrzwspólnotowej dostawy środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1 na własne potrzeby lecznicze stosuje się przepisy dotychczasowe.

2. Pozwolenia na przywóz, wywóz, wewnątrzwspólnotowe nabycie i wewnątrzwspólnotową dostawę środków odurzających lub substancji psychotropowych oraz dokumenty stanowiące podstawę przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowego nabycia i wewnątrzwspólnotowej dostawy środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1 na własne potrzeby lecznicze, wydane przed dniem wejścia w życie rozporządzenia zachowują ważność.

§ 12. Traci moc rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 16 marca 2017 r. w sprawie szczegółowych warunków i trybu wydawania pozwoleń oraz dokumentów niezbędnych do przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowego nabycia lub wewnątrzwspólnotowej dostawy środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1 (Dz. U. z 2021 r. poz. 399).

§ 13. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 12 lipca 2026 r.

Minister Zdrowia: wz. *K. Kęcka*


Załączniki do rozporządzenia Ministra Zdrowia
z dnia 8 czerwca 2026 r. (Dz. U. poz. 827)

Załącznik nr 1

WZÓR

awers

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

 Rzeczpospolita Polska <i>(Republic of Poland)</i>	POZWOLENIE NA IMPORT <i>(POLISH CONTROLLED DRUG IMPORT PERMISSION)</i>	NR (NO.):
<p>Główny Inspektor Farmaceutyczny Rzeczypospolitej Polskiej, powołany do wykonywania przepisów o środkach odurzających i substancjach psychotropowych, objętych konwencjami Narodów Zjednoczonych: Jednolitą konwencją o środkach odurzających z 1961 r., sporządzoną w Nowym Jorku dnia 30 marca 1961 r. (Dz. U. z 1966 r. poz. 277), Konwencją o substancjach psychotropowych, sporządzoną w Wiedniu dnia 21 lutego 1971 r. (Dz. U. z 1976 r. poz. 180), niniejszym oświadcza, że pozwala na przywóz albo wewnątrzwspólnotowe nabycie środków odurzających lub substancji psychotropowych.</p> <p><i>(The Chief Pharmaceutical Inspector of the Republic of Poland, appointed to execute the regulations on narcotic drugs and psychotropic substances, covered by United Nations: Single Convention on Narcotic Drugs, 1961, signed in New York on 30 March 1961 (Journal of Laws No. 1966, item 277), Convention on Psychotropic Substances, signed in Vienna on 21 February 1971 (Journal of Laws No. 1976, item 180), hereby declares that it permits the importation or intra-community acquisition of narcotic drugs or psychotropic substances.)</i></p>		
Importer – posiada zezwolenie w Rzeczypospolitej Polskiej <i>(Importer – holds a licence of the Republic of Poland):</i>	Eksporter (Exporter):	
<p align="center">Importowane środki odurzające lub substancje psychotropowe i opis <i>(Narcotic drugs or psychotropic substances to be imported and description):</i></p>		
Dodatkowe informacje lub uwagi <i>(Additional informations or notes):</i>		
Data wydania <i>(Issue date):</i>	Data ważności <i>(Expiry date):</i>	<p align="right">(podpis i pieczęć Głównego Inspektora Farmaceutycznego) <i>(the signature and stamp of the Chief Pharmaceutical Inspector)</i></p>

AA 0000000

rewers

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

WYPEŁNIA IMPORTER (TO BE COMPLETED BY THE IMPORTER)		
Data wprowadzenia na obszar celny Unii Europejskiej (<i>Date of shipment into the customs territory of the European Union</i>) ¹ :		
Data przekroczenia granicy Rzeczypospolitej Polskiej (<i>Date of crossing the border of the Republic of Poland</i>) ² :		
Ilość przewiezionych środków odurzających lub substancji psychotropowych (<i>Amount of imported narcotic drugs or psychotropic substances</i>) ³ :		
Pozwolenie wykorzystane w całości (<i>Import permit fully utilized</i>):		<input type="checkbox"/>
Pozwolenie wykorzystane częściowo (<i>Import permit partially utilized</i>):		<input type="checkbox"/>
Nr pozycji (<i>Position No.</i>):	Ilość przywieziona (<i>Imported amount</i>) ⁴ :	Różnica między ilością deklarowaną na pozwoleniu a przywiezioną (<i>Difference between the amount declared on the permit and the imported amount</i>) ⁴ :
1.		
2.		
3.		
4.		
5.		
6.		
Pozwolenie niewykorzystane (<i>Import permit not utilized</i>):		<input type="checkbox"/>
_____ (imię, nazwisko, podpis i pieczęć osoby odpowiedzialnej za nadzór nad środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi) (name, surname, signature and stamp of the person responsible for supervision of narcotic drugs or psychotropic substances)		
Zwrócić na adres: (Return to the following address): Główny Inspektorat Farmaceutyczny (The Chief Pharmaceutical Inspectorate)		

¹ Wypełnić w przypadku importu spoza Unii Europejskiej
(Fill in case of import from outside of the European Union).

² Wypełnić w przypadku wewnątrzwspólnotowego nabycia
(Fill in case of intra-community acquisition).

³ Wypełnić odpowiednią rubrykę zależnie od stopnia wykorzystania pozwolenia. W przypadku częściowego wykorzystania należy wskazać ilość importowaną dla każdej z pozycji.
(Fill appropriate field depending on how permit was utilized. In case of partial utilization, the amount imported for each position should be filled).

⁴ Wyrażona w liczbie opakowań jednostkowych w wypadku preparatów lub też w ilości gramów substancji w innym wypadku
(Expressed in the number of individual packages in case of preparations or grams of substance in other cases).


Opis:

- I. Pozwolenie na import ma formę dwustronicowego dokumentu formatu A4. Wydawane jest na blankiecie utrzymanym w zielonej kolorystyce.
- II. Zabezpieczenia.
 1. Zabezpieczenia w podłożu:
 - 1) papier niewykazujący luminescencji w promieniowaniu ultrafioletowym ze znakiem wodnym;
 - 2) włókna zabezpieczające widoczne w świetle dziennym i promieniowaniu ultrafioletowym;
 - 3) drobny pyłek wykazujący luminescencję w promieniowaniu ultrafioletowym.
 2. Zabezpieczenia w druku:
 - 1) awers:
 - a) tło giloszowe wykonane w technice druku offsetowego,
 - b) mikrodruki o treści: „GŁÓWNYINSPEKTORATFARMACEUTYCZNY”,
 - c) elementy graficzne wykonane farbą aktywną w promieniowaniu ultrafioletowym,
 - d) oznaczenie indywidualne blankietu składające się z dwóch liter i siedmiu liczb, wykonane drukiem typograficznym, farbą aktywną w promieniowaniu ultrafioletowym;
 - 2) rewers:
 - a) tło giloszowe wykonane w technice druku offsetowego,
 - b) mikrodruki o treści: „GŁÓWNYINSPEKTORATFARMACEUTYCZNY”,
 - c) elementy graficzne wykonane farbą aktywną w promieniowaniu ultrafioletowym.
- III. Pozwolenie na import personalizuje się w języku polskim z wykorzystaniem drukarki atramentowej lub innego środka kryjącego zapewniającego trwałą integrację z podłożem.

WZÓR

awers

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

 Rzeczpospolita Polska <i>(Republic of Poland)</i>	POZWOLENIE NA EKSPORT <i>(POLISH CONTROLLED DRUG EXPORT PERMISSION)</i>	NR (NO.):
<p>Główny Inspektor Farmaceutyczny Rzeczypospolitej Polskiej, powołany do wykonywania przepisów o środkach odurzających i substancjach psychotropowych, objętych konwencjami Narodów Zjednoczonych: Jednolitą konwencją o środkach odurzających z 1961 r., sporządzoną w Nowym Jorku dnia 30 marca 1961 r. (Dz. U. z 1966 poz. 277), Konwencją o substancjach psychotropowych, sporządzoną w Wiedniu dnia 21 lutego 1971 r. (Dz. U. z 1976 r. poz. 180), niniejszym oświadcza, że pozwala na wywóz albo wewnątrzwspólnotową dostawę środków odurzających lub substancji psychotropowych.</p> <p><i>(The Chief Pharmaceutical Inspector of the Republic of Poland, appointed to execute the regulations on narcotic drugs and psychotropic substances, covered by United Nations: Single Convention on Narcotic Drugs, 1961, signed in New York on 30 March 1961 (Journal of Laws No. 1966, item 277), Convention on Psychotropic Substances 1971, signed in Vienna on 21 February 1971 (Journal of Laws No. 1976, item 180), hereby declares that it permits the importation or intra-community acquisition of narcotic drugs or psychotropic substances.)</i></p>		
Eksporter – posiada zezwolenie w Rzeczypospolitej Polskiej <i>(Exporter – holds a licence of the Republic of Poland):</i>		Importer (Importer):
Nr zezwolenia na import (Import authorisation No.):	Z dnia (Issued on):	Wydane przez (Issued by):
<p>Eksportowane środki odurzające lub substancje psychotropowe i opis <i>(Narcotic drugs or psychotropic substances to be exported and description):</i></p>		
Dodatkowe informacje lub uwagi (Additional informations or notes):		
Data wydania (Issue date):	Data ważności (Expiry date):	<p style="text-align: right;">(podpis i pieczęć Głównego Inspektora Farmaceutycznego) <i>(the signature and stamp of the Chief Pharmaceutical Inspector)</i></p>

A A 0000000

rewers

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

WYPEŁNIA EKSPORTER (TO BE COMPLETED BY THE EXPORTER)		
Data wyprowadzenia poza obszar celny Unii Europejskiej (<i>Date of shipment from the customs territory of the European Union</i>) ¹ :		
Data przekroczenia granicy Rzeczypospolitej Polskiej (<i>Date of crossing the border of the Republic of Poland</i>) ² :		
Ilość przewiezionych środków odurzających lub substancji psychotropowych (<i>Amount of exported narcotic drugs or psychotropic substances</i>) ³ :		
Pozwolenie wykorzystane w całości (<i>Export permit fully utilized</i>):		<input type="checkbox"/>
Pozwolenie wykorzystane częściowo (<i>Export permit partially utilized</i>):		<input type="checkbox"/>
Nr pozycji (<i>Position No.</i>):	Ilość wywieziona (<i>Exported amount</i>) ⁴ :	Różnica między ilością deklarowaną na pozwoleniu a wywiezioną (<i>Difference between the amount declared on the permit and the exported amount</i>) ⁴ :
1.		
2.		
3.		
4.		
5.		
6.		
Pozwolenie niewykorzystane (<i>Export permit not utilized</i>):		<input type="checkbox"/>
_____ (imię, nazwisko, podpis i pieczęć osoby odpowiedzialnej za nadzór nad środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi) (<i>name, surname, signature and stamp of the person responsible for supervision of narcotic drugs or psychotropic substances</i>)		
Zwrócić na adres: (<i>Return to the following address</i>): Główny Inspektorat Farmaceutyczny (<i>The Chief Pharmaceutical Inspectorate</i>)		

¹ Wypełnić w przypadku eksportu poza Unię Europejską
(*Fill in case of export outside of the European Union*).

² Wypełnić w przypadku wewnątrzwspólnotowej dostawy
(*Fill in case of intra-community supply*).

³ Wypełnić odpowiednią rubrykę zależnie od stopnia wykorzystania pozwolenia. W przypadku częściowego wykorzystania należy wskazać ilość eksportowaną dla każdej z pozycji.
(*Fill appropriate field depending on how permit was utilized. In case of partial utilization, the amount exported for each position should be filled*).


⁴ Wyrażona w liczbie opakowań jednostkowych w wypadku preparatów lub też w ilości gramów substancji w innym wypadku
(*Expressed in the number of individual packages in case of preparations or grams of substance in other cases*).

Opis:

- I. Pozwolenie na eksport ma formę dwustronicowego dokumentu formatu A4. Wydawane jest na blankiecie utrzymanym w zielonej kolorystyce.
- II. Zabezpieczenia.
 1. Zabezpieczenia w podłożu:
 - 1) papier niewykazujący luminescencji w promieniowaniu ultrafioletowym ze znakiem wodnym;
 - 2) włókna zabezpieczające widoczne w świetle dziennym i promieniowaniu ultrafioletowym;
 - 3) drobny pyłek wykazujący luminescencję w promieniowaniu ultrafioletowym.
 2. Zabezpieczenia w druku:
 - 1) awers:
 - a) tło gilozowe wykonane w technice druku offsetowego,
 - b) mikrodruki o treści: „GŁÓWNYINSPEKTORATFARMACEUTYCZNY”,
 - c) elementy graficzne wykonane farbą aktywną w promieniowaniu ultrafioletowym,
 - d) oznaczenie indywidualne blankietu składające się z dwóch liter i siedmiu liczb, wykonane drukiem typograficznym, farbą aktywną w promieniowaniu ultrafioletowym;
 - 2) rewers:
 - a) tło gilozowe wykonane w technice druku offsetowego,
 - b) mikrodruki o treści: „GŁÓWNYINSPEKTORATFARMACEUTYCZNY”,
 - c) elementy graficzne wykonane farbą aktywną w promieniowaniu ultrafioletowym.
- III. Pozwolenie na eksport personalizuje się w języku polskim z wykorzystaniem drukarki atramentowej lub innego środka kryjącego zapewniającego trwałą integrację z podłożem.

WZÓR

awers

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY		
 RZECZPOSPOLITA POLSKA (REPUBLIC OF POLAND)	DOKUMENT UMOŻLIWIĄCY PRZYWÓZ ALBO WYWÓZ ŚRODKÓW ODURZAJĄCYCH, SUBSTANCJI PSYCHOTROPOWYCH LUB PREKURSORÓW KATEGORII 1 NA WŁASNE POTRZEBY LECZNICZE (DOCUMENT AUTHORIZING THE IMPORT OR EXPORT OF NARCOTIC DRUGS, PSYCHOTROPIC SUBSTANCES, OR CATEGORY 1 PRECURSORS FOR PERSONAL MEDICAL USE)	NR (NO.):
Nazwisko i imię (Name, first name)	Nr paszportu lub innego dokumentu tożsamości (No. of passport or other identification document)	
Miejsce urodzenia (Place of birth)	Data urodzenia (Date of birth)	
Obywatelstwo (Nationality)	Płeć (Sex)	
Adres (Address)		
Liczba dni podróży (Duration of travel in days)	Zakres dni podróży (Travel dates range)	Cel podróży (Destination)
PRZEPISANY ŚRODEK ODURZAJĄCY, SUBSTANCJA PSYCHOTROPOWA LUB PREKURSOR KATEGORII 1 (Prescribed narcotic drugs or psychotropic substances or category 1 precursors)		
Nazwa handlowa lub receptura specjalna (Trade name or special prescription)	Sposób dawkowania (Dosage form)	
Nazwa międzynarodowa substancji czynnej* (International name of active substance)	Stężenie substancji czynnej* (Concentration of active substance)	
Całkowita zawartość substancji czynnej* (Total quantity of active substance)		
Uwagi (Remarks) *Środek odurzający, substancja psychotropowa lub prekursor kategorii 1. *Narcotic drug, psychotropic substance or category 1 precursor.		
ORGAN WYSTAWIAJĄCY (ISSUING AUTHORITY)		
Adres (Address)		Telefon (Phone number)
(pieczęć służbowa) (official stamp)		(podpis) (signature)

A A 0000000

rewers

GŁÓWNY INSPEKTORAT FARMACEUTYCZNY

Opis:

- I. Dokument umożliwiający przywóz lub wywóz środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1 na własne potrzeby lecznicze ma formę dwustronicowego dokumentu formatu A4. Wydawany jest na blankiecie utrzymanym w różowej kolorystyce.
- II. Zabezpieczenia.
 1. Zabezpieczenia w podłożu:
 - 1) papier niewykazujący luminescencji w promieniowaniu ultrafioletowym ze znakiem wodnym;
 - 2) włókna zabezpieczające widoczne w świetle dziennym i promieniowaniu ultrafioletowym;
 - 3) drobny pyłek wykazujący luminescencję w promieniowaniu ultrafioletowym.
 2. Zabezpieczenia w druku:
 - 1) awers:
 - a) tło giloszowe wykonane w technice druku offsetowego,
 - b) mikrodruki o treści: „GŁÓWNYINSPEKTORATFARMACEUTYCZNY”,
 - c) elementy graficzne wykonane farbą aktywną w promieniowaniu ultrafioletowym,
 - d) oznaczenie indywidualne blankietu składające się z dwóch liter i siedmiu liczb, wykonane drukiem typograficznym, farbą aktywną w promieniowaniu ultrafioletowym;
 - 2) rewers:
 - a) tło giloszowe wykonane w technice druku offsetowego,
 - b) mikrodruki o treści: „GŁÓWNYINSPEKTORATFARMACEUTYCZNY”,
 - c) elementy graficzne wykonane farbą aktywną w promieniowaniu ultrafioletowym.
- III. Dokument umożliwiający przywóz lub wywóz środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów kategorii 1 na własne potrzeby lecznicze personalizuje się w języku polskim z wykorzystaniem drukarki atramentowej lub innego środka kryjącego zapewniającego trwałą integrację z podłożem.

WZÓR

awers

DOKUMENT UMOŻLIWIAJĄCY WEWNĄTRZSPÓLNOTOWĄ DOSTAWĘ ŚRODKÓW ODURZAJĄCYCH, SUBSTANCJI PSYCHOTROPOWYCH
LUB PREKURSORÓW KATEGORII I NA WŁASNE POTRZEBY LECZNICZE



Rzeczpospolita Polska

_____ (Kraj)

_____ (Miejscowość)

_____ (1)
(Data)**A. LEKARZ ORDYNUJĄCY:**_____ (2)
(Nazwisko) _____ (Imię) _____ (Telefon)_____ (3)
(Adres)W przypadku wystawienia przez lekarza: _____ (4)
(Pieczęć lekarza) _____ (Podpis lekarza)**B. PACJENT:**_____ (5) _____ (6)
(Nazwisko) (Imię) (Nr paszportu lub innego dokumentu tożsamości)_____ (7) _____ (8)
(Miejsce urodzenia) (Data urodzenia)_____ (9) _____ (10)
(Obywatelstwo) (Płeć)_____ (11)
(Adres)_____ (12) _____ (13)
(Liczba dni podróży) (Okres ważności zezwolenia – maksymalnie 30 dni)**C. LEK PRZEPISANY:**_____ (14) _____ (15)
(Nazwa handlowa lub receptura specjalna) (Sposób dawkowania)_____ (16) _____ (17)
(Nazwa międzynarodowa substancji czynnej) (Stężenie substancji czynnej)_____ (18) _____ (19)
(Sposób zażywania) (Całkowita zawartość substancji czynnej)_____ (20)
(Okres ważności recepty – maksymalnie 30 dni)_____ (21)
(Uwagi)**D. ORGAN WYSTAWIAJĄCY/UWIERZYTELNIAJĄCY (niepotrzebne skreślić)**_____ (22)
(Nazwisko)_____ (23)
(Adres) _____ (Telefon)_____ (24)
(Pieczęć służbowa) _____ (Podpis)

rewers

Certification to carry drugs and/or psychotropic substances for the purpose of medical treatment – Article 75 of the Schengen Convention	Certificat pour le transport de stupéfiants et/ou de substances psychotropes à des fins thérapeutiques – Article 75 de la Convention d'application de l'Accord de Schengen
(1) Country, town, date	pays, délivré à, date
A. Prescribing doctor	Médecin prescripteur
(2) Name, first name, tel	nom, prénom, téléphone
(3) Address	adresse
(4) Where issued by a doctor: doctor's stamp and signature	en cas de délivrance par un médecin: cachet, signature du médecin
B. Patient	Patient
(5) Name, first name	nom, prénom
(6) No of passport or other identification document	no du passeport ou du document d'identité
(7) Place of birth	lieu de naissance
(8) Date of birth	date de naissance
(9) Nationality	nationalité
(10) Sex	sexe
(11) Address	adresse
(12) Duration of travel in days	durée du voyage en jours
(13) Validity of authorisation from/to – maximum 30 days	durée de validité de l'autorisation du/au – max. 30 jours
C. Prescribed drug	Médicament prescrit
(14) Trade name or special preparation	nom commercial ou préparation spéciale
(15) Dosage form	forme pharmaceutique
(16) International name of active substance	dénomination internationale de la substance active
(17) Concentration of active substance	concentration de la substance active
(18) Instructions for use	mode d'emploi
(19) Total quantity of active substance	quantité totale de la substance active
(20) Duration of prescription in days – maximum 30 days	durée de la prescription, en jours – max. 30 jours
(21) Remarks	remarques
D. Issuing/accrediting authority (delete where not applicable)	Autorité qui délivre/authentifie (biffer ce qui ne convient pas)
(22) Name	désignation
(23) Address, tel	adresse, téléphone
(24) Authority's stamp and signature	sceau, signature de l'autorité