

Projekt z dnia 18.07.2018 r.

ROZPORZĄDZENIE
MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia

**w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz
nowych substancji psychoaktywnych**²⁾

Na podstawie art. 44f ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030 i ...) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

- 1) wykaz substancji psychotropowych z podziałem na grupy, o których mowa w art. 32 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii, zwanej dalej „ustawą”, stanowiący załącznik nr 1 do rozporządzenia;
- 2) wykaz środków odurzających z podziałem na grupy, o których mowa w art. 31 ustawy oraz ze wskazaniem środków odurzających grupy IV-N dopuszczonych do stosowania w lecznictwie zwierząt zgodnie z art. 33 ust. 2 ustawy, stanowiący załącznik nr 2 do rozporządzenia;
- 3) wykaz nowych substancji psychoaktywnych, stanowiący załącznik nr 3 do rozporządzenia.

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem

MINISTER ZDROWIA

Główny Inspektor Sanitarny

z up.



Izabela Kucharska

Zastępca Głównego Inspektora Sanitarnego

**Za zgodność pod względem
prawnym i redakcyjnym**

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 10 stycznia 2018 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. poz. 95).

²⁾ Niniejsze rozporządzenie zostało notyfikowane Komisji Europejskiej w dniu pod numerem, zgodnie z § 4 rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. poz. 2039 oraz z 2004 r. poz. 597), które wdraża postanowienia dyrektywy (UE) 2015/1535 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 9 września 2015 r. ustanawiającej procedurę udzielania informacji w dziedzinie przepisów technicznych oraz zasad dotyczących usług społeczeństwa informacyjnego (ujednoczenie) (Dz. Urz. UE L 241 z 17.09.2015, str. 1).

Dyrektor Departamentu
Nadzoru nad Środkami Zastępczymi

Tomasz Białas

Koordynator działań antykorupcyjnych
w Głównym Inspektoracie Sanitarnym

Łukasz Jachimowicz

ZASTĘPCA DYREKTORA
Departamentu Prawnego

Alina Budziszewska-Makulska

18.07.2018

18.07.18
Złoto

Załączniki
do rozporządzenia
Ministra Zdrowia
z dnia ... (poz. ...)

Załącznik nr 1

**WYKAZ SUBSTANCJI PSYCHOTROPOWYCH Z PODZIAŁEM NA GRUPY, O KTÓRYCH MOWA W ART. 32 USTAWY
Z DNIA 29 LIPCA 2005 R. O PRZECIWDZIAŁANIU NARKOMANII**

1. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY I-P

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1		2A-I, 2-indanoamina	2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-amina
2		2-AT, 2-aminotetralina	2-amino-1,2,3,4-tetrahydronaftalen
3		2C-I	2,5-dimetoksy-4-jodofenetyloamina
4		2C-T-2	2,5-dimetoksy-4-etylotiofenetyloamina
5		2C-T-7	2,5-dimetoksy-4-n-propylotiofenetyloamina

6	4-CMC	4-chlorometkatynon, kliefedron	1-(4-chlorofenyl)-2-(metyloamino)-1-propan-1-on
7	3-CMC	3-chlorometkatynon, kliefedron	1-(3-chlorofenyl)-2-(metyloamino)-1-propan-1-on
8	4,4'-DMAR		(4-metylo-5-(4-metylofenyl)-4,5-dihydro-1,3-oksazolo-2-amina)
9		3F-MA	3-fluorometamfetamina, czyli 1-(3-fluorofenyl)- <i>N</i> -metylopropano-2-amina
10		25B-NBOMe	2-(4-bromo-2,5-dimetoksyfenyl)- <i>N</i> -(2-metoksybenzyl)etyloamina
11		25C-NBOMe 2C-C-NBOMe	2-(4-chloro-2,5-dimetoksyfenyl)- <i>N</i> -(2-metoksybenzyl)etyloamina
12		25D-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-metylofenyl)- <i>N</i> -(2-metoksybenzyl)etyloamina
13		25E-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-etylofenyl)- <i>N</i> -(2-metoksybenzyl)etyloamina
14		25G-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-3,4-dimetylofenyl)- <i>N</i> -(2-metoksybenzyl)etyloamina

15		25H-NBOMe	2-(2,5-dimetoksyfenylo)- <i>N</i> -(2-metoksybenzylo)etyloamina
16		25I-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-jodofenylo)- <i>N</i> -(2-metoksybenzylo)etyloamina
17		25I-NBMD NBMD-2C-I	2-(2,5-dimetoksy-4-jodofenylo)- <i>N</i> -(2,3-metylenodioksybenzylo)etyloamina
18		25N-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-nitrofenylo)- <i>N</i> -(2-metoksybenzylo)etyloamina
19	BREFEDRON	4-bromometkatynon, 4-BMC, 4-BMAP	1-(4-bromofenylo)-2-metylaminoopropan-1-on
20	BROLAMFETAMINA	DOB	4-bromo-2,5-dimetoksyamfetamina, czyli 1-(4-bromo-2,5-dimetoksyfenylo)propan-2-amina
21	BUFEDRON	α -(metyloamino) butyrofenon	1-fenylo-2-(metyloamino)butan-1-on
22	BUTYLON		1-(1,3-benzodioskyl-5-ilo)-2-(metyloamino)butan-1-on
23		DET	<i>N,N</i> -dietylotryptamina
24		DMA	(\pm)-2,5-dimetoksy- α -metylofenetyloamina, czyli 2,5-dimetoksyamfetamina

25	DOET	(±)-2,5-dimetoksy-4-etylo-α-metylofenetyloamina, czyli 2,5-dimetoksy-4-etyloamfetamina
26	DMHP	3-(1,2-dimetyloheptylo)-1-hydroksy-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran
27	DMT	<i>N,N</i> -dimetylotryptamina
28	3,4-DMMC	1-(3,4-dimetylofenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on
29	D2PM	difenylo(pirolidyn-2-ylo)metanol
30	2-DPMP Dezoksypipradrol	2-difenylo-metylo-piperidyna
31	DIBUTYLON	2-dimetylamino-1-(3,4-metylenodioksyfenylo)butan-1-on
32	Eutylon	1-(1,3-benzodioxol-5-ylo)-2-(etyloamino)butan-1-on
33	ETRYPTAMINA	3-(2-amino-butylo)indol
34	N-Etylo-MDA, MDEA	(±)- <i>N</i> -etylo-α-metylo-3,4-(metylenodioksy)-fenetyloamina
35	N-Hydroksy-MDA	(±)- <i>N</i> -[α-metylo-3,4-(metylenodioksy)fenetylo]hydroksylamina

36		Metkatynon	2-(metyloamino)-1-fenylpropan-1-on
37		4-Metyloaminoreks	(±)- <i>cis</i> -2-amino-4-metylo-5-fenyl-2-oksazolina
38		4-MTA	α-metylo-4-metylotiofenetyloamina, czyli 4-metylotioamfetamina
39	ETYLON		2-etylamino-1-(3,4-metylenodioksyfenylo)propan- 1-on
40		4-AcO-DiPT	4-acetoksy- <i>N,N</i> -diizopropylotryptamina
41		4-AcO-DMT	4-acetoksy- <i>N,N</i> -dimetylotryptamina
42		4-AcO-MET	4-acetoksy- <i>N</i> -etylo- <i>N</i> -metylotryptamina
43	4-EMC	4-etyloametykatynon 2-etylamino-1-p- tolylpropan-1-on	2-metyloamino-1-(4-etylofenylo)propan-1-on 1-(4-etylofenylo)-2-metyloaminopropan-1-on
44	3-FMC	3-fluorometkatynon	1-(3-fluorofenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on
45	4-FMC	4-fluorometkatynon	2-metyloamino-1-(4-fluorofenylo)propan-1-on, czyli 1-(4-fluorofenylo)-2-metyloaminopropan-1-on
46		4-HO-DiPT	4-hydroksy- <i>N,N</i> -diizopropylotryptamina
47		4-HO-MET	4-hydroksy- <i>N</i> -etylo- <i>N</i> -metylotryptamina
48		5-IT	5-(2-aminopropyl)indol
49	4-MEC	4-metylo- <i>N</i> -etylokatynon	2-etyloamino-1-(4-metylo-fenylo)propan-1-on

50		5-MAPB	1-(benzofuran-5-ylo)- <i>N</i> -metylo propano-2-amina
51	3-MMC		1-(3-metylofenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on
52		5-MeO-DALT	5-metoksy- <i>N,N</i> -diallilo-tryptamina
53		5-MeO-DMT	5-metoksy- <i>N,N</i> -dimetylotryptamina
54		5-MeO-MiPT	5-metoksy- <i>N</i> -metylo- <i>N</i> -izopropylotryptamina
55		5-APB	1-(benzofuran-5-ylo)propano-2-amina
56		6-APB	1-(benzofuran-6-ylo)propano-2-amina
57		6-APDB	1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-6-ylo)propano-2-amina
58	ETKATYNON	<i>N</i> -etylokatynon	2-(etyloamino)-1-fenylopropan-1-on
59	ETYCYKLIDYNA	PCE	<i>N</i> -etylo-1-fenylocykloheksyloamina
60	FLUROAMFETAMINA	4-fluroamfetamina 4-FMP 4-FA	1-(4-flurofenylo)-2-aminopropan
61	HEKSEDRON		1-fenylo-2-(metyloamino)heksan-1-on
62		Izo-pentadron	1-metyloamino-1-fenylo-pentan-2-on
63	KATYNON		(-)- α -aminopropiofenon
64	(+)-LIZERGID	LSD, LSD-25	dietyloamid kwasu 9,10-didehydro-6-metyloergolino-8 β -karboksylowego

65	MDMA	(±)-3,4-metyleniodioksy-N, α-dimetylofenetyloamina, czyli 3,4-metyleniodioksyamfetamina
66	MDPBP	1-(3,4-metyleniodioksyfenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)butan-1-on
67	MDPPP	1-(3,4-metyleniodioksyfenylo)-2-(1-pirolidynylo)-1-propanon
68	MMDA	(±)-5-metoksy-3,4-metyleniodioksy-α-metylofenetyloamina, czyli 5-metoksy-3,4-metyleniodioksyamfetamina
69	Meskalina	3,4,5-trimetoksyfenetyloamina
70	MPBP	1-(4-metylofenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)butan-1-on
71	pMPPP	1-(4-metylofenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)-propan-1-on
72	Paraheksyl	3-heksylo-1-hydroksy-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-6H-dibenzo[<i>b,d</i>]piran
73	PBP Alfa-PBP α-PBP	1-fenylo-2-(pirolidyn-1-ylo)butan-1-on

74		PMA	4-metoksy- α -metylofenetyloamina, czyli para-metoksyamfetamina
75		PMMA	4-metoksy- <i>N</i> , α - dimetylofenetyloamina, czyli p-metoksymetamfetamina
76		Psilocyna 4-HO-DMT	3-(2-dimetyloaminoetylo)-4-hydroksyindol
77	MEFEDRON	4-metylometakatynon	(\pm)-2-metyloamino-1-(4-metylofenylo) propan-1-on
78	METAMFEPARAMON	Dimetylokatynon Dimethylpropion Dimepropion	(RS)-2-dimetylamino-1-fenylpropan-1-on
79	METEDRON	4-metoksymetakatynon bk-PMMA PMMC	1-(4-metoksyfenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on
80	METYLON	3,4-metylenodioksymetka tynon bk-MDMA	1-(1,3-benzodioxol-5-ylo)-2-(metyloamino)propan-1-on
81		Metylobufedron	2-(metyloamino)-1-(4-metylofenylo)butan-1-on

82		Etylobufedron N-etylobufedron NEB	1-fenyl-2-(etyloamino)butan-1-on
83	NAFYRON	0-2482	1-naftalen-2-ylo-2-pirolidyn-1-ylopentan-1-on
84	PENTEDRON	α - metyloaminowalerofenon	1-fenyl-2-(metyloamino)pentan-1-on
85	PENTYLON	bk-Metyl-K, bk-MBDP	1-(3,4-metylenodioksyfenyl)- 2-(metyloamino)pentan-1-on
86	PSYLOCYBINA		diwodorofosforan 3-(2-dimetyloaminoetylo)- 4-indolilu
87		Proskalina	2-(3,5-dimetoksy-4-propoksyfenyl) etyloamina
88		RH-34	3-[2-[(2-metoksyfenyl)metyloamino] etyl]-1H- chinazolino-2,4-dion
89	ROLICYKLIDYNA	PHP, PCPY	1-(1-fenylocykloheksyl)pirolidyna
90		STP, DOM	2-amino-1-(2,5-dimetoksy-4-metylofenyl)propan
91	TENAMFETAMINA	MDA	3,4-metylenodioksyamfetamina
92	TENOCYKLIDYNA	TCP	1-[1-(2-tienyl)cykloheksyl]piperidyna

93	TMA	(±)-3,4,5-trimetoksy- α -metylofenetyloamina, czyli 3,4,5-trimetoksyamfetamina
94	TMA-2	2,4,5-trimetoksyamfetamina
95	TMA-6 2,4,6-trimetoksyamfetamina	1-(2,4,6-trimetoksyfenylo)propan-2-amina
96	Tetrahydrokannabinole	następujące izomery i ich warianty stereochemiczne: - 7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol, - (9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-8,9,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol, - (6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,9,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol,

		<p>– (6a<i>R</i>,10a<i>R</i>)-6a,7,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6<i>H</i>-dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol,</p> <p>– 6a,7,8,9-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6<i>H</i>-dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol,</p> <p>– (6a<i>R</i>,10a<i>R</i>)-6a,7,8,9,10,10a-heksahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6<i>H</i>-dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol</p>
97	HEX-EN	<p>N-etyloheksedron, alfa-etyloaminoheksanofenon</p>
98		<p>DOC</p> <p>2,5-dimetoksy-4-chloroamfetamina</p>
<p>oraz:</p> <p>– sole substancji zamieszczonych w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe,</p> <p>– stereoisomery substancji zamieszczonych w tej grupie, jeżeli istnienie takich stereoisomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że stereoisomery takie są wyraźnie wyłączone.</p>		

2. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY II-P

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1		4-BEC 4-bromoetkatynon	1-(4-bromofenilo)-2-etylaminoopropan-1-on
2		2C-B	4-bromo-2,5-dimetoksyfenetyloamina
3		2C-C	2-(4-chlorofenilo)-2,5-dimetoksyetyloamina
4		2C-D	2-(2,5-dimetoksy-4-metylofenilo)etyloamina
5		2C-G	2-(2,5-dimetoksy-3,4-dimetylofenilo)etyloamina
6		2C-N	2-(2,5-dimetoksy-4-nitrofenilo)etyloamina
7		2C-P	2-(2,5-dimetoksy-4-propylofenilo)etyloamina
8		3-MeO-PCE 3-Metoksyetycyklidyna	<i>N</i> -etylo-1-(3-metoksyfenilo) cykloheksyloamina
9		3-MeO-PCP 3-Metoksyfencyklidyna	1-[1-(metoksyfenilo)cykloheksylo] piperidyna
10	AMFETAMINA	Psychedryna	(±)-2-amino-1-fenylopropan
11	AMINEPTYNA		kwasy 7-[(10,11-dihydro-5 <i>H</i> - dibenzo[<i>a,d</i>]cyklohepten-5-yl)amino]-heptanowy

12	BENZYLOPIPERAZYNA	BZP	1-benzylpiperazyna, czyli 1-benzyl-1,4-diazacykloheksan
13	DBZP	Dibenzylpiperazyna	1,4-dibenzylpiperazyna
14	DEKSAMFETAMINA		(+)-2-amino-1-fenylpropan
15	ETYLOFENIDAT		2-fenyl-2-(piperidyn-2-yl)octan etylu
16	FENCYKLIDYNA	PCP	1-(1-fenylcykloheksyl)piperidyna
17	FENETYLINA		(±)-3,7-dihydro-1,3-dimetylo-7-[2-[(1-metylo-2-fenetylo)-amino]-etylo]-1H-puryno-2,6-dion
18	FENMETRAZYNA		2-fenyl-3-metylomorfolina
19	KETAMINA		2-(2-chlorofenyl)-2-(metyloamino)-cykloheksan
20	kwas gamma- -hydroksymasłowy	GHB	kwas 4-hydroksybutanowy
21	LEWAMFETAMINA		(-)- α -metylofenetyloamina
22	LEWOMETAMFETAMINA		(-)-1-N, α -dimetylofenetyloamina
23	4-metyloamfetamina	4-MA	1-(4-metylofenyl)propano-2-amina, czyli 1-(4-metylofenyl)-2-aminopropan (4-MA)
24	MBZP		1-benzyl-4-metylopiperazyna
25		mCPP	1-(3-chlorofenyl)piperazyna

26	MEKLOKWALON			3-(o-chlorofenyl)-2-metylo-4(3 <i>H</i>)-chinazolinon
27	MeOPP	pMPP, 4-MPP, Paraperazyna		1-(4-metoksyfenyl)opiperazyna
28	METAKWALON			2-metylo-3-(o-tolilo)-4(3 <i>H</i>)-chinazolinon
29	METAMFETAMINA	Metamfetamina racemiczna		(+)-2-metyloamino-1-fenylpropan (±)-2-metyloamino-1-fenylpropan
30	METIOPROPAMINA	MPA		<i>N</i> -metylo-1-(tiofen-2-yl)opropan-2-amina
31	METOKSETAMINA	MXE		2-(3-metoksyfenyl)-2-(etyloamino)cykloheksanon
32	METYLOFENIDAT	Rytalina		ester metylowy kwasu α -fenyl-(2-piperydino)- octowego
33	PENTAZOCYNA	Fortral		(2 <i>R</i> *, 6 <i>R</i> *, 11 <i>R</i> *)-1,2,3,4,5,6-heksahydro-8-hydroksy- 6,11-dimetylo-3-(3-metylo-2-butenyl)-2,6-metano- 3-benzazocyna
34	pFPP	4-fluorofenylopiiperazyna		1-(4-fluorofenyl)opiperazyna
35	SALWINORYNA A			9-acetoksy-2-(furan-3-yl)-6a,10b-dimetylo- 4,10-dioksododekahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>f</i>]izochromeno- 7-karboksylan metylu
36	SEKOBARBITAL			kwas 5-allylo-5-(1-metylobutyl)barbiturowy

37		Δ^9 -tetrahydrokannabinol i jego warianty stereochemiczne	(6a <i>R</i> ,10a <i>R</i>)-6a,7,8,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol
38	TFMPP	3-trifluorometylofenylopipe razyna	1-[3-(trifluorometylo)fenylo]piperazyna
39	ZIPEPROL		α -(α -metoksybenzylo-4- β -metoksyfenylo)-1-piperazynoetanol

oraz:

- izomery substancji psychotropowych wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że izomery takie są wyraźnie wyłączone,
- estry i etery substancji psychotropowych wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich estrów i eterów jest możliwe, chyba że są one wymienione w innej grupie,
- sole substancji psychotropowych wymienionych w niniejszej grupie, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, o których mowa wyżej, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe.

3. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY III-P

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1	2	3
AMOBARBITAL	Amytal	kwas 5-etylo-5-izopentylobarbiturowy
BUPRENORFINA		21-cyklopropylo-7- α -[(S)-1-hydroksy-1,2,2-trimetylopropylo]-6,14- <i>endo</i> -etano-6,7,8,14-tetrahydrooripawina
BUTALBITAL		kwas 5-allilo-5-izobutylobarbiturowy
CYKLOBARBITAL		kwas 5-(1-cykloheksen-1-ylo)-5-etylobarbiturowy
FLUNITRAZEPAM		5-(<i>o</i> -fluorofenilo)-1,3-dihydro-1-metylo-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
GLUTETIMID	Glimid	3-etylo-3-fenilo-2,6-dioksopiperidyna
KATYNA		(+)- <i>treo</i> -2-amino-1-hydroksy-1-fenylpropan
PENTOBARBITAL	Nembutal	kwas 5-etylo-5-(1-metylobutylo)-barbiturowy

oraz sole substancji zamieszczonych w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe.

4. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY IV-P

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1		Alfa-PHP α -PHP	1-fenyl-2-(pirolidyn-1-ylo)heksan-1-on
2		Alfa-PPP α -PPP	1-fenyl-2-(pirolidyn-1-ylo)propan-1-on
3		Alfa-PVP α -PVP	1-fenyl-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on
4	ALLOBARBITAL		kwasy 5,5-diallobarbiturowe
5	ALPRAZOLAM		8-chloro-6-fenyl-1-metylo-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepina
6	AMFEPRAMON	Dietylopropion	2-dietyloamino-1-fenyl-1-propanon
7	AMINOREKS		2-amino-5-fenyl-2-oksazolina
8	BARBITAL	Veronalum	kwasy 5,5-dietylobarbiturowe
9	BENZFETAMINA		<i>N</i> -benzyl- <i>N</i> - α -dimetylo-fenetyloamina

10	BROMAZEPAM			7-bromo-1,3-dihydro-5-(2-pirydylo)-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
11	BROTIZOLAM			2-bromo-4-(o-chlorofenylo)-9-metylo-6H-tieno[3,2-f]-s-triazolo[4,3-a][1,4]diazepina kwas 5-butylo-5-etylobarbiturowy
12	BUTOBARBITAL			
13	2C-E	2,5-dimetoksy-etylofenyloetyloamina		1-(2,5-dimetoksy-4-etylofenylo)-2-aminoetan
14		4-Cl- α -PPP 4-chloro-alfa-PPP		1-(4-chlorofenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)propan-1-on
15	CHLORDIAZEPOKSYD	Elenium		4-tlenek-7-chloro-5-fenylo-2-(metyloamino)-3H-1,4-benzodiazepiny
16	DELORAZEPAM			7-chloro-5-(o-chlorofenylo)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
17	DIAZEPAM	Relanium		7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-1-metylo-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
18	ESTAZOLAM			8-chloro-6-fenylo-4H-s-triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepina
19	ETCHLORWYNOL			1-chloro-3-etylo-1-penten-4-in-3-ol

20	ETYLAMFETAMINA		(±)- <i>N</i> -etylo- α -metylofenetyloamina, czyli <i>N</i> -etyloamfetamina
21	ETYNAMAT		ester 1-etylocykloheksyloxy kwasu karbaminowego
22	FENDIMETRAZYNA		(+)-3,4-dimetylo-2-fenylomorfolina
23	FENKAMFAMINA		(±)- <i>N</i> -etylo-3-fenylbicyklo[2.2.1]heptano-2-amina
24	FENOBARBITAL	Luminalum	kwas 5-etylo-5-fenylbarbiturowy
25	FENPROPOREKS		(±)-3-[(α -metylofenetylo)amino]propionitryl
26	FENTERMINA		α , α -dimetylofenetyloamina
27	FLUDIAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorofenilo)-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
28	FLURAZEPAM		7-chloro-1-[2-(dietyloamino)etylo]-5-(<i>o</i> -fluorofenilo)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
29	HALAZEPAM		7-chloro-5-fenilo-1,3-dihydro-1-(2,2,2-trifluoroetylo)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
30	HALOKSAZOLAM		10-bromo-11 <i>b</i> -(<i>o</i> -fluorofenilo)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydrooksaazolo[3,2- <i>d'</i>][1,4]-benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on

31	KAMAZEPAM		dimetylokarbaminian 7-chloro-5-fenyl-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-onu
32	KETAZOLAM		11-chloro-12 <i>b</i> -fenyl-8,12 <i>b</i> -dihydro-2,8-dimetylo-4 <i>H</i> -[1,3]-oksazyno-[3,2- <i>d</i>] [1,4]benzodiazepino-4,7(6 <i>H</i>)-dion
33	KLOBAZAM		7-chloro-5-fenyl-1-metylo-1 <i>H</i> -1,5-benzodiazepino-2,4(3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion
34	KLOKSAZOLAM		10-chloro-11 <i>b</i> -(<i>o</i> -chlorofenyl)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydroksazolo-[3,2- <i>d</i>] [1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
35	KLONAZEPAM	Rivotril	5-(<i>o</i> -chlorofenyl)-1,3-dihydro-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
36	KLORAZEPAT		kwasy 7-chloro-5-fenyl-2,3-dihydro-2-okso-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepino-3-karboksylowy
37	KLOTIAZEPAM		5-(<i>o</i> -chlorofenyl)-7-etylo-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -tieno[2,3- <i>e</i>]-1,4-diazepin-2-on

38	LEFETAMINA	SPA	(-)-1-dimetyloamino-1,2-difenyloetan, czyli (-)-N,N-dimetylo-1,2-difenyloetyloamina
39	LOFLAZEPINIAN ETYLOWY		ester etylowy kwasu 7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorofenylo)-2,3-dihydro-2-okso-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepino-3-karboksylowego
40	LOPRAZOLAM		6-(<i>o</i> -chlorofenylo)-2,4-dihydro-2-[(4-metylo-1-piperazynylo)metyleno]-8-nitro-1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>][1,4] benzodiazepin-1-on
41	LORAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorofenylo)-1,3-dihydro-3-hydroksy-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
42	LORMETAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorofenylo)-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
43	MAZINDOL		5-(<i>p</i> -chlorofenylo)-2,5-dihydro-3 <i>R</i> -imidazo[2,1- <i>a</i>]-izoindol-5-ol

44	MDPEA		3,4-metylenodioksyfenyloetyl oamina Metylenodioksyfenyloetyl oamina homopiperonyloamina	3,4-metylenodioksy- 2-fenyloetyloamina
45	MDPV		MDαPVP MDPK	1-(1,3-benzodioksylo-5-yl)-2-pirolidyno-1-ylpentan- 1-on
46	MEDAZEPAM		Rudotel	7-chloro-5-fenylo-2,3-dihydro-1-metylo-1 <i>H</i> - 1,4-benzodiazepina
47	MEFENOREKS			(±)- <i>N</i> -(3-chloropropyl)-α-metylofenetyloamina
48	MEPROBAMAT			2,2-di(karbamoiloksymetylo)pentan, czyli dikarbinian 2-metylo-2-propylo-1,3-propanodiolu
49	METYLOFENOBARBITAL		Prominalum	kwas 5-etylo-5-fenylo- <i>N</i> -metylobarbiturowy
50	METYPRYLON			3,3-dietylo-5-metylo-2,4-piperidynodion
51	MEZOKARB			3-(α-metylofenylo)- <i>N</i> -(fenylokarbamoilo)- sydnonimina
52	MIDAZOLAM			8-chloro-6-(<i>o</i> -fluorofenylo)-1-metylo-4 <i>H</i> - imidazo[1,5- <i>a</i>] [1,4]benzodiazepina

53	MMDPEA	5-Metoksy-MDPEA	2-(7-metoksy-1,3-benzodioxol-5-ylo)etyloamina
54	NIMETAZEPAM		5-fenyl-1,3-dihydro-1-metylo-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
55	NITRAZEPAM		5-fenyl-1,3-dihydro-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
56	NORDAZEPAM		7-chloro-5-fenyl-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
57	OKSAZEPAM		7-chloro-5-fenyl-1,3-dihydro-3-hydroksy-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
58	OKSAZOLAM		10-chloro-11 <i>b</i> -fenyl-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydro-2-metyloksazolo[3,2- <i>d'</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
59	PEMOLINA		2-amino-5-fenyl-2-oksazolin-4-on, czyli 5-fenyl-2-imino-4-oksazolidynon
60	PINAZEPAM		7-chloro-5-fenyl-1,3-dihydro-1-(2-propionyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
61	PIPRADROL		1,1-difenyl-1-(2-piperidylo)metanol
62	PIROWALERON		(±)-1-(4-metylofenyl)-2-(1-pirolidynylo)-1-pentanon

63	PRAZEPAM		7-chloro-1-(cyklopropylometylo)-5-fenyl-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
64	SEKBUTABARBITAL		kwasy 5-sec-butylo-5-etylobarbiturowy
65	TAPENTADOL		3-[3-(dimetyloamino)-1-etylo-2-metylopropylo]fenol
66	TEMAZEPAM	Signopam	7-chloro-5-fenyl-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
67	TETRAZEPAM		7-chloro-5-(cykloheksen-1-ylo)-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
68	TRIAZOLAM		8-chloro-6-(o-chlorofenyl)-1-metylo-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepina
69	WINYLBITAL		kwasy 5-(1-metylobutylo)-5-winylobarbiturowy
70	ZALEPLON		<i>N</i> -(3-(3-cyjanopirazolo[1,5- <i>a</i>]pirymidyn-7-ylo)fenyl)- <i>N</i> -etylacetamid
71	ZOLPIDEM		<i>N,N</i> ,6-trimetylo-2-(4-metylofenyl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pirydyno-3-acetamid
72	ZOPIKLON		4-metylpiperazyno-1-karboksylan 6-(5-chloropirydyn-2-ylo)-7-okso-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pirolo[3,4- <i>b</i>]irazyn-5-ylo

oraz sole substancji zamieszczonych w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe.

WYKAZ ŚRODKÓW ODURZAJĄCYCH Z PODZIAŁEM NA GRUPY, O KTÓRYCH MOWA W ART. 31 USTAWY Z DNIA 29 LIPCA 2005 R. O PRZECIWDZIAŁANIU NARKOMANII, ORAZ ZE WSKAZANIEM ŚRODKÓW ODURZAJĄCYCH GRUPY IV-N DOPUSZCZONYCH DO STOSOWANIA W LECZNICTWIE ZWIERZĄT ZGODNIE Z ART. 33 UST. 2 TEJ USTAWY

1. ŚRODKI ODURZAJĄCE GRUPY I-N

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1		5-FUR-144 XLR-11	[1-(5-fluoropentyllo)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](2,2,3,3-tetrametylocyklopropylo) metanon
2		5F-AKB-48	<i>N</i> -(1-adamantylo)-1-(5-fluoropentyllo)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid, czyli 1-(5-fluoropentyllo)- <i>N</i> -tricyklo[3.3.1.1 ^{3,3} ,7]dekan-1-yllo-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid
3		5F-PB-22	ester chinolin-8-ylowy kwasu 1-(5-fluoropentyllo)-1 <i>H</i> -indol-3-karboksylowego

4		A-834,735	1-[(tetrahydropiran-4-ylo)metylo]-1 <i>H</i> -indol-3-ilo-(2,2,3,3-tetrametylocyklopropylo) metanon
5		AB-001	(1-adamant-1-ylo)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo) metanon
6		AB-FUBINACA	<i>N</i> -(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(4-fluorobenzyllo)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid
7	ACETORFINA		3- <i>O</i> -acetylo-6,7,8,14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14-endo-etenooripawina
8		Acetylo- α -metylofentanyl	<i>N</i> -[1-(α -metylofenetylo)-4-piperidylo]acetanilid
9	ACETYLOMETADOL		3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenylloheptan
10	ADB-CHMINACA	MAB-CHMINACA	<i>N</i> -(1-amino-3,3-dimetylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(cykloheksylmetylo)-1 <i>H</i> -indazolo-3-karboksyamid
11		AH-7921	3,4-dichloro- <i>N</i> -[(1-dimetylamino)cykloheksylo-metylo]benzamid
12	AKRYLOFENTANYL		<i>N</i> -(1-fenetylo-piperidylo-4-ylo)- <i>N</i> -fenyloakrylamid
13	ALFAACETYLOMETADOL		α -3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenylloheptan, czyli (3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenylloheptan

14	ALFAMEPRODYNNA		α-3-etylo-4-fenyl-1-metylo-4-propionylloksypiperydyna, czyli cis-3-etylo-4-fenyl-1-metylo-4-propionylloksypiperydyna
15	ALFAMETADOL		α-6-dimetyloamino-4,4-difenyl-3-heptanol, czyli (3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-dimetyloamino-4,4-difenyl-3-heptanol
16		α-Metylofentanyl	<i>N</i> -[1-(α-metylofenetylo)-4-piperydylo]propionanilid
17		α-Metylotiofentanyl	<i>N</i> -{1-[1-metylo-2-(2-tienyl)etylo]-4-piperydylo}propionanilid
18	ALFAPRODYNA		α-4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionylloksypiperydyna, czyli cis-(±)-4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionylloksypiperydyna
19	ALFENTANYL		<i>N</i> -[1-2-(4-etylo-4,5-dihydro-5-okso-1 <i>H</i> -tetrazol-1-ilo)etylo]-4-(metoksymetylo)-4-piperydynyl- <i>N</i> -fenylpropanamid
20	ALLILOPRODYNNA		3-allilo-4-fenyl-1-metylo-4-propionylloksypiperydyna
21	AM-694		1-[5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](2-jodofenyl)metanon
22	AM-1220		1-[(1-metylopiperydyn-2-yl)metyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl-(naftalen-1-yl)metanon
23		AM-1248	1-[(<i>N</i> -metylopiperydyn-2-yl)metyl]-1 <i>H</i> -indol-3-ilo}(1-adamantyl)metanon
24	AM-2201		1-[(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo]-1-naftylmetanon
25		AM-2233	1-[(<i>N</i> -metylopiperydyn-2-yl)metyl]-1 <i>H</i> -indol-3-ilo}-2-jodobenzylmetanon

26	ANILERYDYNA			ester etylowy kwasu 1-p-aminofenetylo-4-fenyl-4-piperidynokarboksylowego
27			APICA SDB-001, 2NE1	N-(1-adamantylo)-1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo-karboksyamid
28			APINACA AKB-48	N-(1-adamantylo)-1-pentylo-1 <i>H</i> -indazol-3-ilo-karboksyamid
29	ARGYREIA NERVOSA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
30	BANISTERIOPSIS CAAPI – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
31	BENZETYDYNA			ester etylowy kwasu 1-(2-benzylloksyetylo)-4-fenyl-4-piperidynokarboksylowego
32	BENZYLOMORFINA			3-benzylomorfina, czyli 3-benzylloksy-7,8-didehydro-4,5- α -epoksy-17-metylomorfinan-6 α -ol
33	BETACETYLOMETADOL			β -3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenylheptan

34		β-Hydroksyfentanył	<i>N</i> -[1-(β-hydroksyfenetylo)-4-piperydylo]propionanilid
35		β-Hydroksy-3-metylofentanył	<i>N</i> -[1-(β-hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-piperydylo]-propionanilid
36	BETAMEPRODYNA		β-3-etylo-4-fenilo-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna
37	BETAMETADOL		β-6-dimetyloamino-4,4-difenilo-3-heptanol, czyli (3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-dimetyloamino-4,4-difenilo-3-heptanol
38	BETAPRODYNA		β-4-fenilo-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperydyna
39	BEZYTRAMID		1-(3-cyjano-3,3-difenilopropilo)-4-(2-okso-3-propionylo-1-benzimidazolinylo)piperydyna
40		Butyrfentanył	<i>N</i> -fenilo- <i>N</i> -[1-(2-feniloetylo) piperydyn-4-ylo]butanoamid
41		4-Fluoro-butyrfentanył	<i>N</i> -(4-fluorofenilo)- <i>N</i> -[1-(2-feniloetylo)piperydyn-4-ylo]butanoamid
42	CALEA ZACATECHICHI – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		

43	CATHA EDULIS – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
44	CP 47,497		5-(1,1-dimetyloheptylo)-2-[(1RS,3SR)-3-hydroksycykloheksylo]-fenol
45	CP 47,497-C6-Homolog		5-(1,1-dimetyloheksylo)-2-[(1RS,3SR)-3-hydroksycykloheksylo]-fenol
46	CP 47,497-C8-Homolog		5-(1,1-dimetylooktylo)-2-[(1RS,3SR)-3-hydroksycykloheksylo]-fenol
47	CP 47,497-C9-Homolog		5-(1,1-dimetylononylo)-2-[(1RS,3SR)-3-hydroksycykloheksylo]-fenol
48	CYKLOPROPYLOFENTAN YL		<i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -[1-(2-fenylotyl)piperydyn-4-yl]cyklopropylkarboksamid
49	DEKSTROMORAMID	Palfium	(+)-4-[3,3-difenylo-2-metylo-4-okso-4-(1-pirolidynylo)-butylo]-morfolina, czyli (+)-1-(2,2-difenylo-3-metylo-4-morfolinobutyrylo)pirolidyna
50	DEZOMORFINA		dihydrodeoksymorfina, czyli 4,5-epoksy-3-hydrokso-17-metylomorfina
51	DIAMPROMID		<i>N</i> -[2- <i>N</i> -metylo-(<i>N</i> -fenetyloamino)-propylo]propionanilid
52	DIETYLOTIAMBUTEN		3-dietylamino-1,1-bis(2'-fienylo)but-1-en
53	DIFENOKSYLAT		ester etylowy kwasu 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-fenyl-4-piperidynokarboksylowego

54	DIFENOKSYNA			kwasy 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-fenylo-4-piperidynokarboksylowy
55	DIHYDROETORFINA			7,8-dihydro-7- α -[1-(R)-hydroksy-1-metylobutylo]-6,14-endo-etanotetrahydrooripawina
56	DIHYDROMORFINA			4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan-3,6 α -diol
57	DIMEFEPTANOL			6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol
58	DIMENOKSADOL			ester 2-dimetyloaminoetylowy kwasu 1-etoksy-1,1-difenylooctowego
59	DIMETOKAINA		Larokaina	4-aminobenzoesan 3-(dietyloamino)-2,2-dimetylopropylo
60	DIMETYLOTIAMBUTEN			3-dimetyloamino-1,1-bis(2'-tienylo)but-1-en
61	DIPIANON			4,4-difenylo-6-piperidyno-3-heptanon
62	DROTEBANOL			3,4-dimetoksy-17-metylomorfinan-6 β ,14-diol
63	EAM-2201		5-fluoro-JWH-210 4-etylo-AM-2201	4-etylonafalen-1-ylo-[1-(5-fluoropentylo)indol-3-ilo]metanon
64	ECHINOPSIS PACHANOI – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
65	EKGONINA			kwasy [1R-(egzo)]-3-hydroksy-8-metylo-8-azabicyklo [3.2.1]oktano-2-karboksylowy

66	ETOKSERYDYNA		ester etylowy kwasu 1-[2-(2-hydroksyetyloksy)etylo]-4-fenyl-4-piperidynokarboksylowego
67	ETONITAZEN		1-(2-dietylaminoetylo)-2-(p-etyloksybenzyl)-5-nitrobenzimidazol
68	ETORFINA		6,7,8,14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14-endoetenooripawina
69	ETYLOMETYLOTIAMBUTEN		3-etylometyloamino-1,1-bis(2'-tienylo)but-1-en
70	FENADOKSON		4,4-difenyl-6-morfolinoheptan-3-on
71	FENAMPROMID		N-(1-metylo-2-piperidynoetylo) propionanilid
72	FENAZOCYNA		2'-hydroksy-5,9-dimetylo-2-fenyl-6,7-benzomorfan, czyli 3-fenyl-1,2,3,4,5,6-heksahydro-6,11-dimetylo-2,6-metano-3-benzazocyn-8-ol
73	FENOMORFAN		3-hydroksy-17-fenylomorfinan
74	FENOPERYDYNA		ester etylowy kwasu 1-(3-fenyl-3-hydroksypropyl)-4-fenyl-4-piperidynokarboksylowego
75	FENTANYL		1-fenyl-4-(N-propionylamino)piperidyna, czyli N-(1-fenyl-4-piperidyl) propionanilid
76	FLUOROTROPAKOKAINA	p-FBT p- fluorobenzoiloksytropan	4-fluorobenzoesan-8-metyl-8-azabicyklo[3.2.1]okt-3-ylu

77	FURETYDYNA		ester etylowy kwasu 4-fenyl-1-(2-tetrahydrofurfuryloksyetylo)-4-piperidynokarboksylowego
78	HEROINA		diacetylmorfina, czyli 3,6 α -diacetoksy-7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan
79	HU-210		(6 α R,10 α R)-9-(hydroksymetylo)-6,6-dimetylo-3-(2-metylooctan-2-yl)-6 α ,7,10,10 α -tetrahydrobenzo[c]chromen-1-ol
80	HYDROKODON		dihydrokodeinon, czyli 4,5 α -epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6-on
81		3-(4-hydroksymetylobenzoyl)-1-pentylindole	3-(4-hydroksymetylobenzoilo)-1-pentylindol
82	HYDROKSPETYDYNA		ester etylowy kwasu 4-m-hydroksyfenyl-1-metylo-4-piperidynokarboksylowego
83	HYDROMORFINOL		14-hydroksy-7,8-dihydromorfina
84	HYDROMORFON		dihydromorfinon, czyli 4,5 α -epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan-6-on
85	IZOMETADON		6-dimetyloamino-4,4-difenyl-5-metylo-3-heksanon
86	JWH-007	2-metylo-1-pentyl-3-(1-naftoilo)indol	1-pentyl-2-metylo-3-(1-naftoilo)indol, czyli (2-metylo-1-pentyl-1H-indol-3-ilo)-naftalen-1-ylometanon
87	JWH-015		(2-metylo-1-propyl-1H-indol-3-ilo)-1-naftylometanon

88	JWH-018	1-pentylo-3-(1-naftoilo)indol	naftalen-1-ylo(1-pentyloindol-3-ilo)metanon
89	JWH-019	1-heksylo-3-(1-naftoilo)indol	naftalen-1-ylo(1-heksyloindol-3-ilo)metanon
90	JWH-073	1-butylo-3-(1-naftoilo)indol	naftalen-1-ylo(1-butyloindol-3-ilo)metanon
91	JWH-081		(4-metoksynaftalen-1-ylo)(1-pentyloindol-3-ilo)metanon
92	JWH-098		(4-metylonaftalen-1-ylo)(2-metylo-1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon
93	JWH-122	1-pentylo-3-(4-metylo-1-naftoilo)indol	(4-metylonaftalen-1-ylo)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon
94	JWH-166		(6-metoksynaftalen-1-ylo)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon
95	JWH-200		(1-(2-morfofin-4-yloetylo)indol-3-ilo)naftalen-1-ylo)metanon
96	JWH-201		2-(4-metoksyfenylo)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)etanon
97	JWH-203	2-(2-chloro-fenylo)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-yl)-etanon	2-(2-chlorofenylo)-1-(1-pentyloindol-3-ilo)etanon
98	JWH-208		(1-propylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)(4-propylnaftalen-1-ylo)metanon
99	JWH-210		(4-etylnaftalen-1-ylo)(1-pentyloindol-3-ilo)metanon

100	JWH-250	1-pentylo-3-(2-metoksyfenyl)acetylo) indol	2-(2-metoksyfenilo)-1-(1-pentyloindol-3-ilo)etanon
101	JWH-251		2-(2-metylofenilo)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)etanon
102	JWH-302		2-(3-metoksyfenilo)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)etanon
103	JWH-307		[5-(2-fluorofenilo)-1-pentylo-1 <i>H</i> -pirol-3-ilo]naftalen-1-ylometanon
104	JWH-368		[5-(3-fluorofenilo)-1-pentylo-1 <i>H</i> -pirol-3-ilo]-1-naftalenylometanon
105	JWH-398	1-pentylo-3-(4-chloro-1-naftoilo)indol	(4-chloronaftalen-1-yl)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon
106		Kamfetamina	<i>N</i> -metylo-3-fenylbicyklo[2.2.1]heptano-2-amina
107	KARFENTANYL	4-karbometoksyfentanylo	1-(2-feniloetylo)-4-(<i>N</i> -propanoiloamino)piperidyno-4-karboksylo)metylo
108	KETOBEMIDON	Cliradon	4-(<i>m</i> -hydroksyfenilo)-1-metylo-4-propionylpiperidyna, czyli 1-[4-(3-hydroksyfenilo)-1-metylo-4-piperidyl]propan-1-on
109	KLONITAZEN		2-(<i>p</i> -chlorobenzyl)-1-(2-dietyloaminoetylo)-5-nitrobenzimidazol
110	KODOKSYM		<i>O</i> -(karboksymetylo)oksym dihydrokodeinonu
111	KOKA LIŚCIE		

112	KOKAINA		ester metylowy benzoiloekgoniny, czyli ester metylowy kwasu [1 <i>R</i> -(<i>egzo</i> , <i>egzo</i>)]-3-benzoiloksy-8-metylo-8-azabicyklo[3.2.1]oktano-2-karboksylowego
113	KONOPI ZIELE innych niż włókniste oraz wyciągi, nalewki farmaceutyczne, a także wszystkie inne wyciągi z konopi innych niż włókniste		
114	LEONOTIS LEONURUS – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
115	LEWOMETORFAN		(-)-3-metoksy-17-metylomorfinan
116	LEWOMORAMID		(-)-4-[2-metylo-4-okso-3,3-difenylo-4-(1-pirolidynylo)butylo]morfolina, czyli (-)-1-(2,2-difenylo-3-metylo-4-morfolinobutyrylo)pirolidyna
117	LEWORFANOL		(-)-3-hydroksy-17-metylomorfinan
118	LEWOTENACYLOMORFA N		(-)-3-hydroksy-17-fenacylomorfinan

119	<p>MAKOWEJ SŁOMY KONCENTRATY – produkty powstające w procesie otrzymywania alkaloidów ze słomy makowej, jeżeli produkty te są wprowadzone do obrotu</p>		
120	<p>MAKOWEJ SŁOMY WYCIĄGI – inne niż koncentraty produkty otrzymywane ze słomy makowej przy jej ekstrakcji wodą lub jakimkolwiek innym rozpuszczalnikiem, a także inne produkty otrzymywane przez przerób mlecza makowego</p>		
121		MAM-2201	[1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](4-metylo-1-naftylo)metanon
122	METADON		6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanon

123	METADONU PÓŁPRODUKT			4-cyjano-2-dimetyloamino-4,4-difenylobutan
124	METAZOCYNA			2'-hydroksy-2,5,9-trimetylo-6,7-benzomorfan
125	METOPON			5-metylodihydromorfinon, czyli 4,5-epoksy-3-hydroksy-5,17-dimetylomorfinan-6-on
126	METYLODEZORFINA			6-metylo- Δ^6 -deoksymorfina
127	METYLODIHYDROMORFI NA			6-metylodihydromorfina
128			3-Metylofentanyl	N-(1-fenetylo-3-metylo-4-piperidylo)propionanilid (forma <i>cis</i> - i forma <i>trans</i> -)
129			3-Metylotiofentanyl	N-[3-metylo-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperidylo]propionanilid
130	MIMOSA TENUIFLORA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		MIMOSA HOSTILIS	
131	MIROFINA			mirystylobenzylomorfina, czyli 3-benzylloksy-7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-6 α -mirystoiloksy-17-metylomorfinan tetradekaniu

132	MITRAGYNA SPECIOSA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
133	MITRAGYNINA		ester metyloowy kwasu (<i>E</i>)-2-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-3-etylo-8-metoksy-1,2,3,4,6,7,12,12b-oktahydroindolo[3,2- <i>h</i>]chinolizyn-2-ylol]-3-metoksyprop-2-enowego
134	MORAMIDU PÓŁPRODUKT		kwas 1,1-difenylo-2-metylo-3-morfolinomastowy
135	MORFERYDYNA		ester etyloowy kwasu 4-fenylo-1-(2-morfolinoetylo)-4-piperydynokarboksylowego
136	MORFINA		7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan-3,6 α -diol
137	MORFINY METYLOBROMEK oraz inne pochodne morfiny zawierające azot czwartorzędowy		
138	MORFINY N-TLENEK		<i>N</i> -tlenek 7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan-3,6 α -diolu
139		MPPP	propionian 4-fenylo-1-metylo-4-piperydynolu
140		MT-45	(1-cykloheksylo-4-(1,2-difenyloetylo)piperazyne)

141	NALBUFINA			3-(cyklobutylometylo)-1,2,4,5,6,7,7- α ,13-oktahydro-4,12-metanobenzofuro[3,2-e]izochinolino-4- α ,7,9-triol
142	NIKOMORFINA			3,6-dinikotynoilomorfina
143	NORACYMETADOL			α -(+)-3-acetoksy-4,4-difenyllo-6-metyloaminoheptan
144	NORLEWORFANOL			(-)-3-hydroksymorfinan
145	NORMETADON			6-dimetyloamino-4,4-difenyllo-3-heksanon
146	NORMORFINA			demetylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5 α -epoksymorfinan-3,6 α -diol
147	NORPIPANON			4,4-difenyllo-6-piperidyno-3-heksanon
148	NYMPHAEA CAERULEA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
149	OPIUM I NALEWKA Z OPIUM			
150	OKSYKODON	Eukodal		14-hydroksydihydrokodeinon, czyli 4,5 α -epoksy-14-hydroksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6-on
151	OKSYMORFON			14-hydroksydihydromorfinon, czyli 4,5 α -epoksy-3,14-dihydroksy-17-metylomorfinan-6-on

152	PEGANUM HARMALA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
153		Para-fluorofentanył	4'-fluoro-N-(1-fenetylo-4-piperydylo)propionamid	
154		PEPAP	octan 1-fenetylo-4-fenilo-4-piperydynolu	
155	PETYDYNA	Dolargan	ester etylowy kwasu 4-fenilo-1-metylo-4-piperydynokarboksylowego	
156	PETYDYNY PÓLPRODUKT A		4-cyjano-4-fenilo-1-metylopiperydyna	
157	PETYDYNY PÓLPRODUKT B		ester etylowy kwasu 4-fenilo-4-piperydynokarboksylowego	
158	PETYDYNY PÓLPRODUKT C		kwas 4-fenilo-1-metylo-4-piperydynokarboksylowy	
159	PIMNODYNA		ester etylowy kwasu 4-fenilo-1-(3-feniloaminopropyl)- 4-piperydynokarboksylowego	
160	PIRYTRAMID		amid kwasu 1-(3-cyjano-3,3-difenylpropyl)-4-(1-piperydyl)- 4-piperydynokarboksylowego, czyli amid kwasu 1'-(3-cyjano- 3,3-difenylpropyl)-(1,4'-bipiperydyl)-4'-karboksylowego	
161	PROHEPTAZYNA		4-fenilo-1,3-dimetylo-4-propionyloksyzacykloheptan	

162	PROPERTYDYNA			ester izopropylowy kwasu 4-fenyl-1-metylo-4-piperidynokarboksylowego
163	PSYCHOTRIA VIRIDIS – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty	Chacruna		
164		QUCHIC BB-22		ester chinolin-8-yłowy kwasu 1-(cykloheksylometylo)-1 <i>H</i> -indol-3-karboksylowego
165		QUPIC PB-22		ester chinolin-8-yłowy kwasu 1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-karboksylowego
166	RACEMETORFAN			(±)-3-metoksy-17-metylomorfinan
167	RACEMORAMID			(±)-4-[3,3-difenyl-2-metylo-4-okso-4-(1-pirolidynylo)butyl]morfolina
168	RACEMORFAN			(±)-3-hydroksy-17-metylomorfinan
169		RCS-2 oRCS-4, orto-izomer RCS-4		(2-metoksyfenyl)(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon
170	RCS-4	BTM-4 SR-19 ERIC-4		(4-metoksyfenyl)(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon

171	REMIFENTANYL			ester metylowy kwasu 1-(2-metoksykarbonyloetylo)-4-(fenylopropionyloamino)-piperidyno-4-karboksylowego
172	RIVEA CORYMBOSA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
173	SALVIA DIVINORUM – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
174		STS-135		N-(1-adamantyl)-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3- karboksamidu
175	SUFENTANIL			N-[4-(metoksymetylo)-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperidyl]propionanilid
176			Syntekaina	1-(tiofen-2-yl)-2-metyloaminopropan
177	TABERNANTHE IBOGA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
178	TEBAINA			6,7,8,14-tetradehydro-4,5 α -epoksy-3,6-dimetoksy-17-metylomorfina

179	TEBAKON			acetylodihydrokodeinon, czyli 6-acetoksy-6,7-didehydro-4,5 α -epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan
180		Tiofentanyl		<i>N</i> -{1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo}propionanilid
181		THJ-018		1-naftalenylo(1-pentylo-1 <i>H</i> -indazol-3-ylo)metanolu
182	TRICHOCEREUS PERUVIANUS – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
183	TRIMEPERYDYNA			4-fenylo-1,2,5-trimetylo-4-propionyloksypiperydyna
184	TYLIDYNA			ester etylowy kwasu (+)-trans-2-(dimetyloamino)-1-fenylo-3-cyklohekseno-1-karboksylowego
185	U-47700			3,4-dichloro- <i>N</i> -(2-(dimetyloamino)cykloheksylo)- <i>N</i> -metylobenzamid
186	UR-144			(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)(2,2,3,3-tetrametylocyklopropylo)metanon
187	ŻYWICA KONOPI			
188	4F-iBF	4-fluoro- izobutyryfentanyl		<i>N</i> -(4-fluorofenylo)- <i>N</i> -(1-fenyletylo)piperydyn-4-ylo)izobutyroamid
189	4CI-iBF	4-chloro- izobutyryfentanyl		<i>N</i> -(4-chlorofenylo)- <i>N</i> -(1-fenyletylo)piperydyn-4-ylo)izobutyroamid

			ylol]acetamid)
197		4-fluoroizobutyrylfentanyl 4-FIBF pFIBF	<i>N</i> -(4-fluorofenylol)- <i>N</i> -[1-(2-fenylolol)piperydyn-4-ylol]izobutanoamid
198	METOKSYACETYLOFENT ANYL		2-metoksy- <i>N</i> -fenylol- <i>N</i> -[1-(2-fenylolol)-4-piperydynolol]acetamid
199	CUMYL-4CN-BINACA		1-(4-cyjanobutylol)- <i>N</i> -(2-fenylolopropan-2-ylol-1 <i>H</i> -indazolol-3-karboksyamid
oraz:			
<p>– izomery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że izomery takie są wyraźnie wyłączone,</p> <p>– estry i etery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich estrów i eterów jest możliwe, chyba że są one wymienione w innej grupie,</p> <p>– sole środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, o których mowa wyżej, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe.</p>			

2. ŚRODKI ODURZAJĄCE GRUPY II-N

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
-------------------------------	------------	----------------------

1	2	3
ACETYLODIHYDROKODEINA		6-acetylo-7,8-dihydrokodeina
KODEINA		3- <i>O</i> -metylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6 α -ol
DEKSTROPROPOKSYFEN		(+)1,2-difenilo-4-dimetyloamino-3-metylo-2-propionylksybutan, czyli propionian (2 <i>S</i> , 3 <i>R</i>)-(+)1,2-difenilo-4-dimetyloamino-3-metylo-2-butanolu
DIHYDROKODEINA		7,8-dihydrokodeina
ETYLOMORFINA	Dionina	3- <i>O</i> -etylomorfina
FOLKODYNA		morfolinylloetylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-17-metylo-3-(2-morfolinoetoksy)morfinan-6 α -ol
NIKODYKODYNA		6-nikotynoilo-7,8-dihydrokodeina
NIKOKODYNA		6-nikotynoilokodeina
NORKODEINA		<i>N</i> -demetylokodeina
PROPIRAM		<i>N</i> -(1-metylo-2-piperidynoetylo)- <i>N</i> -(2-pirydylo)propionamid
oraz:		
<p>– izomery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że istnienie takich izomerów jest wyraźnie wyłączone,</p>		

– sole środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, o których mowa wyżej, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe.

3. ŚRODKI ODURZAJĄCE GRUPY III-N

1. Preparaty zawierające oprócz innych składników kodeinę, której ilość nie przekracza 50 mg w jednej dawce lub stężenie nie przekracza 1,5% w preparatach w formie niepodzielonej.
2. Preparaty zawierające oprócz innych składników:
 - ACETYLODIHYDROKODEINEĘ
 - DIHYDROKODEINEĘ
 - ETYLOMORFINEĘ
 - NORKODEINEĘ
 - NIKODYKODYNEĘ
 - NIKOKODYNEĘ

w których ilość środka odurzającego nie przekracza 100 mg w jednej dawce lub stężenie nie przekracza 2,5% w preparatach w formie niepodzielonej.

3. Preparaty zawierające w jednej dawce najwyżej 2,5 mg difenoksylatu obliczonego w postaci zasady i nie mniej niż 0,025 mg siarczanu atropiny w jednej dawce.
4. Preparaty zawierające w jednej dawce nie więcej niż 0,5 mg difenoksyny oraz takie ilości winianu atropiny, które odpowiadają co najmniej 5% dawki difenoksyny.

4. ŚRODKI ODURZAJĄCE GRUPY IV-N

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1	2	3
ACETORFINA ^{*)}		3- <i>O</i> -acetylo-6,7,8, 14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14- <i>endo</i> -etenooripawina
	Acetylo- α -metylofentanyl	<i>N</i> -[1-(α -metylofenetylo)-4-piperydylo]acetanilid
	α -Metylofentanyl	<i>N</i> -[1-(α -metylofenetylo)-4-piperydylo]propionanilid
	3-Metylotiofentanyl	<i>N</i> -[3-metylo-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid
	β -Hydroksyfentanyl	<i>N</i> -[1-(β -hydroksyfenetylo)-4-piperydylo]propionanilid
	β -Hydroksy-3-metylofentanyl	<i>N</i> -[1-(β -hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-piperydylo]-propionanilid

DEZOMORFINA		dihydrodeoksymorfina, czyli 4,5-epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan
ETORFINA *)		6,7,8,14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)- 6,14- <i>endo</i> -etenooripawina
HEROINA		diacetylmorfina, czyli 3,6 α -diacetoksy-7,8-didehydro-4,5 α -epoksy- 17-metylomorfinan
KETOBEMIDON	Cliradon	4- <i>m</i> -hydroksyfenylo-1-metylo-4- propionylpiperidyna
KONOPI ZIELE innych niż włókniste		
	3-Metylofentanyl	<i>N</i> -(1-fenetylo-3-metylo-4- piperidyl)propionanilid (forma <i>cis</i> - i forma <i>trans</i> -)
	MPPP	propionian 4-fenyl-1-metylo-4-piperidynolu
	Para-fluorofentanyl	4'-fluoro- <i>N</i> -(1-fenetylo-4- piperidyl)propionanilid
	PEPAP	octan 1-fenetylo-4-fenyl-4-piperidynolu

	Tiofentanył	<i>N</i> -[1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionamid
ŻYWICA KONOPI		
KARFENTANYL	4-karbometoksyfentanyl	1-(2-feniloetylo)-4-(<i>N</i> -propanoiloamino)piperydino-4-karboksylan metylu
<p>oraz:</p> <ul style="list-style-type: none"> – izomery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że izomery takie są wyraźnie wyłączone, – estry i etero środki odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich estrów i eterów jest możliwe, chyba że są one wymienione w innej grupie, – sole środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, o których mowa wyżej, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe 		
*) Może być stosowana w lecznictwie zwierząt.		

WYKAZ NOWYCH SUBSTANCJI PSYCHOAKTYWNYCH

1. Wykaz nowych substancji psychoaktywnych z określeniem ich nazw i oznaczeń chemicznych

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1	4-CEC	4-chloroetkatynon	1-(4-chlorofenilo)-2-(etyloamino)-1-propan-1-on
2	5-CI-UR-144		
		[1-(5-chloropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](2,2,3,3-tetrametylocyklopropyl)metanon	
3	2-CMC	2-chlorometkatynon	1-(2-chlorofenilo)-2-(metyloamino)-1-propan-1-on
4	4-EEC	4-etyloetkatynon	2-(etyloamino)-1-(4-etylofenilo)propan-1-on
5	5F-AB-PINACA		<i>N</i> -(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid
6	5F-AMB		<i>N</i> -([1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-ilo]karbonylo)amino)-3-metylobutanian metylu
7	FUB-AMB		2-({1-[(4-fluorofenilo)metylo]-1 <i>H</i> -indazol-3-

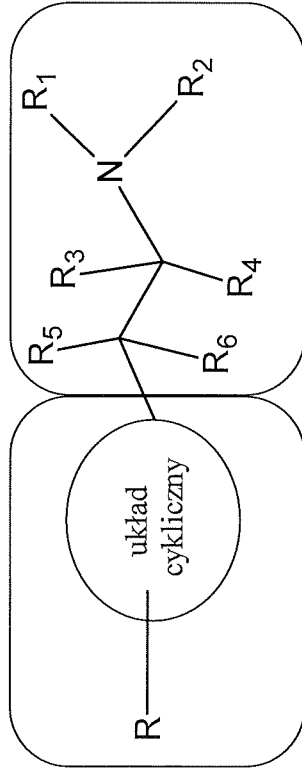
				karbonylo}amino)-3-metylobutanian metylu
8	3-Me-MAPB			2-(metyloamino)-1-(3-metylofenylo)butan-1-on
9	4-metylo-N,N-DMC	4-metyloamfetamfon, 4-metyloamfetamfoni		2-(dimetyloamino)-1-(4-metylofenylo)propan-1-on
10	NM-2201			naftalen-1-ylo-1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indolo-3-karboksylan
11	PV8	alfa-PEP, alfa-PHPP		1-fenylo-2-(pirolidyn-1-ylo)heptan-1-on
12	THJ-2201			1-[(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indazol-3-ylo]-1-naftylometanon
13	alfa-PVT	alfa-pirolidynopentiotiofenon, alfa-pirolidynowalerotiofenon		2-(pirolidyn-1-ylo)-1-(tiofen-2-ylo)pentan-1-on
14	ADB-FUBINACA			<i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(aminokarbonylo)-2,2-dimetylopropylo]-1-[(4-fluorofenylo)metylo]-1 <i>H</i> -indazolo-3-karboksamid
15	NEP	alfa-		2-(etyloamino)-1-fenylo-pentan-1-on

		etyloaminopentiofenon, N-Etylonorpentedron, alfa- etyloaminowalerofenon, alfa-EAPP	
16	5-DBFPV	3-dezoxy-3,4-MDPV	1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-5-ylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on
17	4-Cl- α -PVP		1-(4-chlorofenylo)-2-pirolidyn-1-ylo-pentan-1-on
18	NEMNP	4-metylo-N-etylonorpentedron, 4-MEAP, 4-metyl-alfa-etyloaminopentiofenon	2-(etyloamino)-1-(4-metylofenylo) pentan-1-on
19	5F-AMBICA		N-(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(5-fluoropentylo)-1H-indol-3-karboksyamid
20	TH-PVP		2-(pirolidyn-1-ylo)-1-(5,6,7,8-tetrahydronaftalen-2-ylo)pentan-1-on
21		N-propyloppedron	1-fenylo-2-(propyloamino)pentan-1-on
22		N-izopropyloppedron	1-fenylo-2-[(propan-2-ylo)amino]pentan-1-on
23	α -PHiP	α -	1-fenylo-4-metylo-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on

		pirolidynoizohexsanofen on	
24	3-CEC	3-chloroetkatynon	1-(3-chlorofenylo)-2-(etyloamino)propan-1-on
25	AMB-CHMICA	MMB-CHMICA	2-{{[1-(cykloheksylo-metylo)indolo-3-karbonylo]lamino}-3-metylobutanian metylu
26	MDPHP		1-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-pirolidyn-1-ylo-heksan-1-on
27	N-ETYLOPENTYLO	Efylon, BK-EBDP	1-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-(etyloamino)pentan-1-on
28	4-FLUOROPENTEDRON	4-FPD	1-(4-fluorofenylo)-2-(metyloamino)pentan-1-on
29	MPHP	4-metylo- α - pirolidynoheksiofenon,	1-(4-metylofenylo)-2-(1-pirolidynilo)-1-heksanon

2. Pochodne 2-fenylotetyloaminy - grupa I-NPS

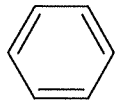
Każdy związek pochodzący od 2-fenylotetyloaminy zawierający w strukturze cząsteczki element A (którego szczegółowa budowa jest określona w punkcie 2.1) połączony z elementem B (którego szczegółowa budowa jest określona w punkcie 2.2), o maksymalnej łącznej masie cząsteczkowej 500 U oraz sole tych związków, o ile ich istnienie jest możliwe.



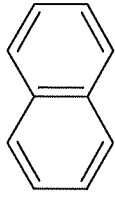
2.1 ELEMENT A

a) Element A może zawierać następujące układy cykliczne: fenyl-, naftyl-, tetralinyl-, metylenodioksyfenyl-, etylenodioksyfenyl-, furyl-, pirolil-, tiofuranil-, pirydyl-, benzofuranil-, dihydrobenzofuranil-, indanyl-, indenyl-, tetrahydrobenzodifuranil-, benzodifuranil-, tetrahydrobenzodipiranyl-, cyklopentyl-, cykloheksyl-.

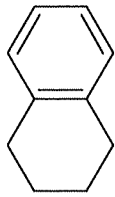
Układy cykliczne elementu A:



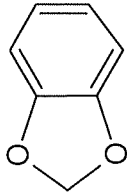
fenyl-



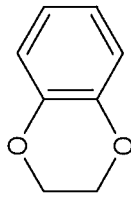
naftyl-



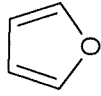
tetraimyl-



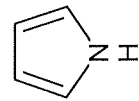
metylenodioksyfenyl-



etylenodioksyfenyl-



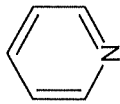
furyl-



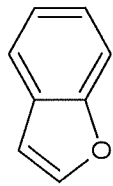
pirolil-



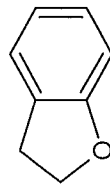
tiofuranyl-



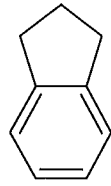
piridyli-



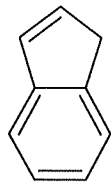
benzofuranyl-



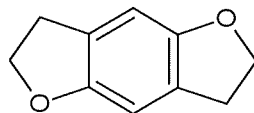
dihydrobenzofuranyl-



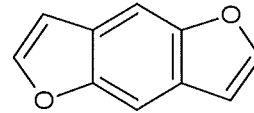
indanyl-



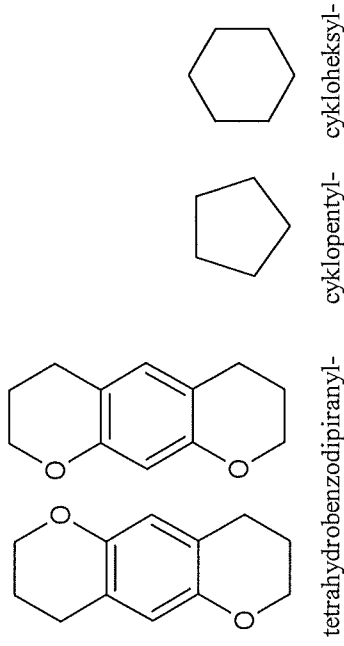
indenyli-



tetrahydrobenzodifuranyl-



benzodifuranyl-



b) Atom wodoru w układach cyklicznych elementu A, o których mowa w punkcie 2.1 lit. a, może być zastąpiony w dowolnej pozycji (jednej lub kilku) podstawnikiem R w postaci atomu fluoru, chloru, bromu, jodu lub następujących grup: alkilowej (zawierającej do 6 atomów węgla, tj. do C6), alkenylowej (do C6), alkinyłowej (do C6), karboksylowej, alkilosulfonylowej (do C6), nitrowej.

Wyżej wymienione grupy mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe, atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu, co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 8 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym).

2.2 ELEMENT B

Atomy wodoru w elemencie B mogą być zastąpione podstawnikami R1, R2, R3, R4, R5, R6 w postaci następujących atomów, grup atomów lub układów cyklicznych:

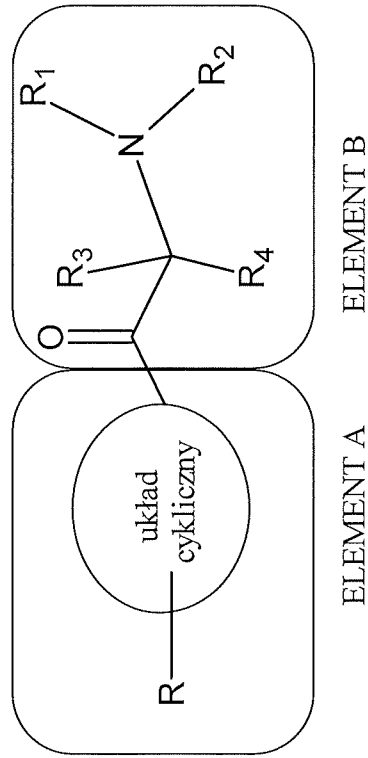
a) podstawnikami R1 i R2 zlokalizowanymi przy atomie azotu mogą być grupy: alkilowa (do C6), cykloalkilowa (do C6), benzyłowa, alkenylowa (do C6), alkilokarbonyłowa (do C6), hydroksylowa, aminowa. Ponadto podstawniki te mogą tworzyć układ cykliczny, w którym atom azotu może wchodzić w strukturę pierścienia (np. piperolidyna, piperodyna), a także może być połączony z innymi fragmentami elementu B. Wyżej wymienione podstawniki R1 i R2 mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe,

atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupami: metoksylogową lub alkilową (do C6), co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 6 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym).

b) podstawnikami R3 i R4 zlokalizowanymi przy atomie węgla C1 oraz R5 i R6 zlokalizowanymi przy atomie węgla C2 mogą być atomy: fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupy: alkilowa (do C10), cykloalkilowa (do C10), benzylogowa, alkenylogowa (do C10), alkinylogowa (do C10), hydroksylogowa, alkiloksylogowa (do C10), alkilosulfonylogowa (do C10), alkiloksykarbonylogowa (do C10), przy czym możliwe jest utworzenie połączenia podstawnika z podstawnikiem R elementu A, prowadzące do zamknięcia pierścienia i powstania struktury cyklicznej. Wyżej wymienione podstawniki R3, R4, R5, R6, jeśli występują w postaci grup mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe, atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu, co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 10 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym).

3. Pochodne katynonu (2-amino-1-fenylpropan-1-onu) – grupa II-NPS

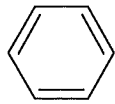
Każdy związek pochodzący od 2-amino-1-fenylpropan-1-onu zawierający w budowie cząsteczki element A (którego szczegółowa budowa jest określona w punkcie 3.1), połączony z elementem B (którego szczegółowa budowa jest określona w punkcie 3.2), o maksymalnej łącznej masie cząsteczkowej 500 U oraz ich sole, o ile ich istnienie jest możliwe.



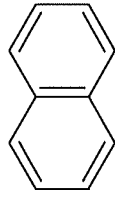
3.1 ELEMENT A

- a) Element A może zawierać następujące układy cykliczne: fenyl-, naftyl-, tetralinyl-, metylenodiodoksyfenyl-, etylenodiodoksyfenyl-, furyl-, pirolil-, tiofuranyl-, pirydyl-, benzofuranyl-, dihydrobenzofuranyl-, indanyl-, indanyl-, tetrahydrobenzodifuranyl-, benzodifuranyl-, tetrahydrobenzodipiranyl-, cyklopentyl-, cykloheksyl-.

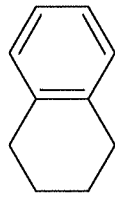
Układy cykliczne elementu A:



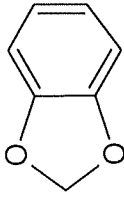
fenyl-



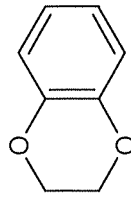
naftyl-



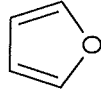
tetraaliny-



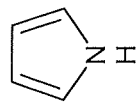
metylenodioksyfenyl-



etylenodioksyfenyl-



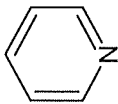
furyl-



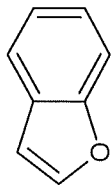
piróli-



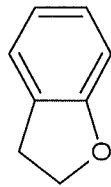
tiofuranil-



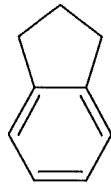
pirydi-



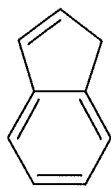
benzofuranil-



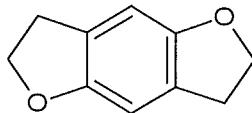
dihidrobenzofuranil-



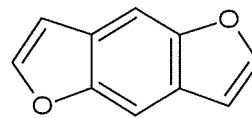
indanil-



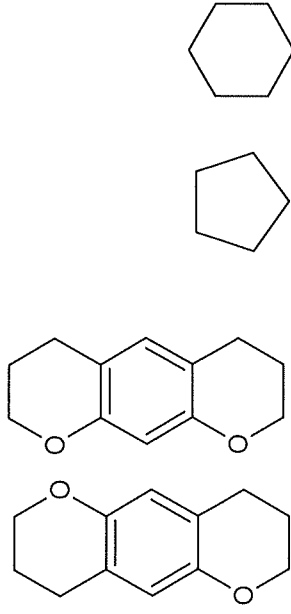
indenil-



tetrahidrobenzodifuranil-



benzodifuranil-



tetrahydrobenzodipiranyl- cyklopentyl- cykloheksyl-

b) Atom wodoru w układach cyklicznych elementu A, o których mowa w punkcie 3.1 lit. a, może być zastąpiony w dowolnej pozycji (jednej lub kilku) podstawnikiem R w postaci atomu fluoru, chloru, bromu, jodu lub następujących grup: alkilowej (zawierającej do 6 atomów węgla, tj. do C6), alkenylowej (do C6), alkinyłowej (do C6), karboksylowej, alkilosulfonyłowej (do C6), nitrowej.

Wyżej wymienione grupy mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe, atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu, co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 8 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym).

3.2 ELEMENT B

Atomy wodoru w elemencie B mogą być zastąpione podstawnikami R1, R2, R3, R4 w postaci następujących atomów, grup atomów lub układów cyklicznych:

- a) podstawnikami R1 i R2 zlokalizowanymi przy atomie azotu mogą być grupy: alkilowa (do C6), cykloalkilowa (do C6), benzyłowa, alkenylowa (do C6), alkilokarbonyłowa (do C6), hydroksylowa, aminowa. Ponadto podstawniki te mogą tworzyć układ cykliczny, w którym atom azotu może wchodzić w strukturę pierścienia (np. piperolidyna, piperidyna), a także może być połączony z innymi fragmentami elementu B.
- B. Wyżej wymienione podstawniki R1 i R2 mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe,

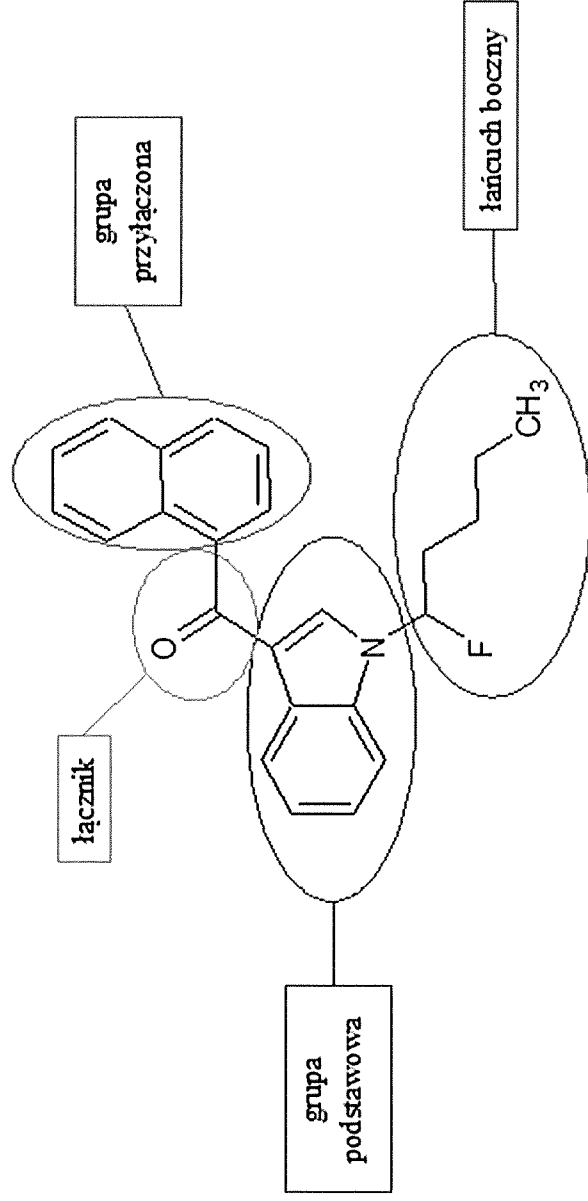
atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupami: metoksyłową lub alkiłową (do C6), co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 6 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym).

b) podstawnikami R3 i R4 zlokalizowanymi przy atomie węgla C1 mogą być atomy: fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupy: alkiłowa (do C10), cykloalkilowa (do C10), benzylowa, fenylowa, alkenylowa (do C10), alkinylowa (do C10), hydroksyłowa, alkiłoksyłowa (do C10), alkiłosulfonyłowa (do C10), alkiłoksykarbonyłowa (do C10), przy czym możliwe jest utworzenie połączenia podstawnika R3 lub R4 z podstawnikiem R elementu A, prowadzące do zamknięcia pierścienia i powstania struktury cyklicznej. Wyżej wymienione podstawniki R3 i R4, jeśli występują w postaci grup, mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe, atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu, co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 10 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym).

4. Syntetyczne kannabinoidy (kannabinomimetyki) – grupa III-NPS

Każdy związek zawierający w swojej budowie cztery elementy struktury określone jako: grupa podstawowa, łącznik, grupa przyłączona, łańcuch boczny, których szczegółowa budowa jest opisana w punktach od 4.1 do 4.4 oraz ich sole, o ile ich istnienie jest możliwe.

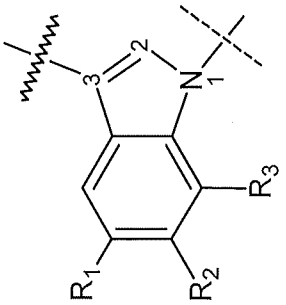
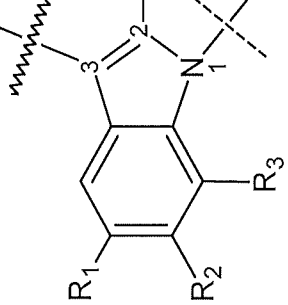
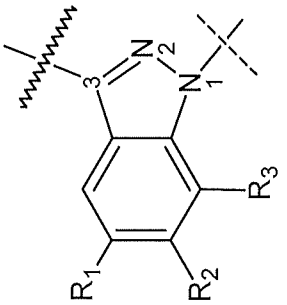
Modelowa struktura syntetycznych kannabinoidów przedstawiona jest na przykładzie 1-fluoro-JWH-018:

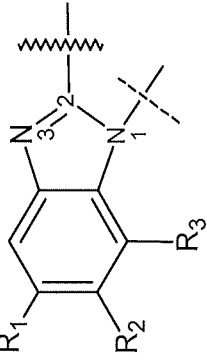
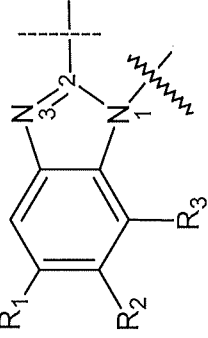


4.1 Grupa podstawowa:

Atomy wodoru w grupie podstawowej, stanowiącej jeden z układów cyklicznych opisanych w lit. od a do e, mogą być zastąpione w pozycjach 5, 6 lub 7 podstawnikami R1, R2, R3 w postaci atomów fluoru, chloru, bromu, jodu lub grup: metylowej, metoksylowej, nitrowej.

Układy cykliczne grupy podstawowej:

<p>a) indol-1,3-diył (podstawienie do łącznika poprzez pozycję 3, do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	 <p>The diagram shows the indole-1,3-diył skeleton. The benzene ring has substituents R1 at position 5 and R2 at position 6. The pyrrole ring has a wavy line at position 3 and a dashed bond at position 1. Position 2 is the bridgehead carbon.</p>
<p>b) 2-metyloindol-1,3-diył (podstawienie do łącznika poprzez pozycję 3, do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	 <p>The diagram shows the 2-methylindole-1,3-diył skeleton. It is identical to the indole-1,3-diył structure but has a methyl group (CH3) attached to position 2.</p>
<p>c) indazol-1,3-diył (podstawienie do łącznika poprzez pozycję 3, do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	 <p>The diagram shows the indazole-1,3-diył skeleton. The benzene ring has substituents R1 at position 5 and R2 at position 6. The five-membered ring has a nitrogen atom at position 2 and a wavy line at position 3. Position 1 is the bridgehead nitrogen.</p>

d) benzimidazol-1,2-diył-izomer I (podstawienie do łańcucha poprzez pozycję 2, do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)	
e) benzimidazol-1,2-diył-izomer II (podstawienie do łańcucha poprzez atom azotu w pozycji 1, do łańcucha bocznego poprzez pozycję 2)	

4.2 Łącznik do grupy podstawowej:

Łącznikami do grupy podstawowej mogą być:

- a) grupa karbonyłowa lub azakarbonyłowa,
 - b) grupa karboksamidowa (łączenie do struktury podstawowej następuje poprzez węgiel przy grupie karbonyłowej),
 - c) grupa karboksylowa (łączenie do struktury podstawowej następuje poprzez węgiel przy grupie karbonyłowej),
 - d) układ cykliczny mogący zawierać atomy węgla lub heteroatomy: azot, tlen, siarkę,
- o wielkości pierścienia do 5 atomów (wliczając atomy węgla i heteroatomy), przyłączony bezpośrednio do grupy podstawowej, z podwójnym wiązaniem do atomu azotu w miejscu przyłączenia.

4.3 Grupa przyłączona:

Grupa przyłączona może stanowić kombinacje atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu, o maksymalnej łącznej masie atomowej 400 u, tworzące następujące struktury:

- a) nasycony, nienasycony lub aromatyczny pierścień, łącznie z policyklicznymi i heterocyklicznymi, dowolnie podstawiony, przy czym możliwe jest także przyłączenie pierścienia do łącznika poprzez podstawnik,
- b) prosty lub rozgałęziony łańcuch węglowy, mogący zawierać w strukturze również heteroatomy, dowolnie podstawiony, liczący maksymalnie do 12 atomów w najdłuższym łańcuchu (nie licząc atomów wodoru).

4.4 Łańcuch boczny

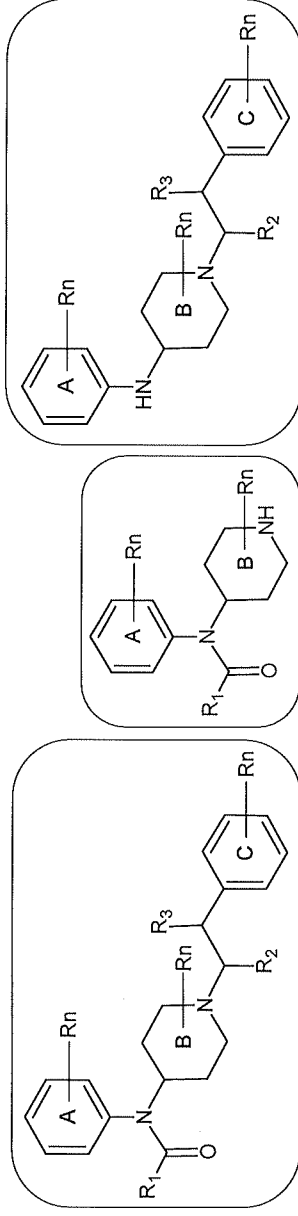
Łańcuch boczny, przyłączony do grupy podstawowej w sposób opisany w pkt 4.1 lit. od a do e, który może mieć postać następujących struktur:

- a) nasycony lub pojedynczo nienasycony, prosty lub rozgałęziony łańcuch węglowodorowy, w którym atomy węgla mogą być zastąpione atomami tlenu lub siarki, a łączna długość łańcucha wynosi od trzech do siedmiu atomów (bez uwzględniania atomów wodoru), przy czym atomy wodoru w łańcuchu mogą być podstawione atomami fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupami: trifluorometylową lub cyjanową,
- b) nasycony, nienasycony lub aromatyczny pierścień zawierający pięć, sześć lub siedem atomów węgla, które mogą być zastąpione atomami azotu, tlenu lub siarki, przyłączony do grupy podstawowej bezpośrednio lub za pośrednictwem grupy metylenowej, etylenowej lub 2-oksoetylenowej, przy czym atomy wodoru w pierścieniu mogą być zastąpione dodatkowo atomami fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupami: trifluorometylową, metoksyloową lub cyjanową. Ponadto atom wodoru przy atomie azotu może być podstawiony grupą metyloową lub etyloową.

5. Pochodne fentanylu grupy IV-NPS

Każdy związek zawierający strukturę I, II lub III o maksymalnej łącznej masie cząsteczkowej 500 U, w której w pozycjach R_n, R₁, R₂, R₃

mogą być podstawione atomy lub grupy atomów niezależnie od miejsca podstawienia, zgodnie z poniższym opisem (pkt 5.1 i 5.2).



STRUKTURA I

STRUKTURA II

STRUKTURA III

5.1 W strukturze I, II i III:

- a) atom wodoru w pierścieniu A i C może być zastąpiony w dowolnej pozycji (jednej lub kilku) podstawnikiem (Rn) w postaci atomu chloru, fluoru, bromu, jodu lub grupy: alkilowej (do 6 atomów węgla (do C6)), alkiloksylowej (do C6),
- b) atom wodoru w pierścieniu B może być zastąpiony w dowolnej pozycji (jednej lub kilku) podstawnikiem (Rn) w postaci atomu chloru, fluoru, bromu, jodu lub grupy: alkilowej (do C6), O-alkilokarboksylowej (do C6) połączony z pierścieniem poprzez atom węgla grupy alkilowej reszty kwasowej,
- c) pierścień C może być zastąpiony przez układ cykliczny (nasycony, nienasycony lub aromatyczny) zawierający do 6 atomów węgla tworzących pierścień, przy czym atom węgla może być zastąpiony heteroatomami takimi jak: tlen, siarka, azot,
- d) podstawnikiem R2 i R3 może być grupa: alkilową (do C6) lub hydroksylową.

5.2 W strukturze I i II:

Podstawnikiem R1 może być grupa: alkilowa (do C6), alkenylowa (do C6), alkinyłowa (do C6), alkiloksyłowa (do C6), alkilokarboksyłowa (do C6) przyłączona poprzez węgiel grupy alkilowej lub metylenodioksyfenylowa przyłączona poprzez węgiel z pierścienia aromatycznego lub układ cykliczny (nasycony, nienasycony) zawierający do 6 atomów węgla tworzących pierścień, przy czym atom węgla może być zastąpiony następującymi heteroatomami: tlen, siarka, azot, ponadto pierścień może zawierać podstawniki w postaci atomów chloru, bromu, fluoru lub grupy alkilowej (do C6).

UZASADNIENIE

Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych jest wykonaniem upoważnienia ustawowego zawartego w art. 44f ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030 i ...), zwanej dalej „ustawą”.

Ustawa upoważnia Ministra Zdrowia do określenia w drodze rozporządzenia:

- 1) wykazu substancji psychotropowych z podziałem na grupy I-P, II-P, III-P i IV-P w zależności od stopnia ryzyka powstania uzależnienia w przypadku używania ich w celach innych niż medyczne oraz zakresu ich stosowania w celach medycznych,
- 2) wykazu środków odurzających z podziałem na grupy I-N, II-N, III-N i IV-N w zależności od stopnia ryzyka powstania uzależnienia w przypadku używania ich w celach innych niż medyczne oraz zakresu ich stosowania w celach medycznych,
- 3) wykazu nowych substancji psychoaktywnych

– mając na uwadze wpływ tych substancji na zdrowie lub życie ludzi lub możliwość spowodowania szkód społecznych oraz konieczność działań ochronnych podejmowanych wobec zwierząt dzikich,

oraz uwzględniając:

- 1) postanowienia Konwencji Narodów Zjednoczonych – w odniesieniu do substancji psychotropowych – z 1971 r. (Dz. U. z 1976 r. poz. 180), a w odniesieniu do środków odurzających – z 1961 r. (Dz. U. z 1966 r. poz. 277), zmienionej protokołem z 1972 r. (Dz. U. z 1996 r. poz. 149);
- 2) substancje i środki wymienione w załączniku do decyzji ramowej Rady 2004/757/WSiSW z dnia 25 października 2004 r. ustanawiającej minimalne przepisy określające znamiona przestępstw i kar w dziedzinie nielegalnego handlu narkotykami (Dz. Urz. L 335 z 11.11.2004, str. 8, z późn. zm.), poddane środkom kontroli i sankcjom karnym takim samym jak substancje psychotropowe i środki odurzające;
- 3) ocenę i treść rekomendacji Zespołu do spraw oceny ryzyka zagrożeń dla zdrowia lub życia ludzi związanych z używaniem nowych substancji psychoaktywnych, o którym mowa w art. 18a ustawy, zwanego dalej „Zespołem”.

Mając na względzie powyższe upoważnienie, projektowane rozporządzenie zawiera w załącznikach nr 1 i 2 wszystkie substancje psychotropowe oraz środki odurzające objęte Konwencjami Narodów Zjednoczonych oraz przepisami Unii Europejskiej.

Ponadto projekt zawiera inne niż powyższe substancje psychotropowe i środki odurzające, które były objęte załącznikami nr 1 i 2 do ustawy, w brzmieniu obowiązującym przed nowelizacją tej ustawy przenoszącą te substancje i środki do aktu wykonawczego, z wyłączeniem substancji kava kava – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty, która zgodnie z stanowiskiem Zespołu winna być usunięta z wykazu środków odurzających, bowiem nie działa na ośrodkowy układ nerwowy w stopniu powodującym zagrożenie zdrowia lub życia ludzi, jak również nie ma dowodów na powodowanie szkód społecznych przez używanie tej substancji. Dotychczas nie stwierdzono także potencjału uzależniającego kava kava.

Przepis art. 44f ustawy zawiera upoważnienie dla ministra właściwego do spraw zdrowia do wydania rozporządzenia określającego wykaz substancji psychotropowych z podziałem na grupy, o których mowa w art. 32 ustawy, oraz wykaz środków odurzających z podziałem na grupy, o których mowa w art. 31 ustawy, oraz ze wskazaniem środków odurzających grupy IV-N dopuszczonych do stosowania w lecznictwie zwierząt zgodnie z art. 33 ust. 2 ustawy, a także wykaz nowych substancji psychoaktywnych.

Uprzednio wykazy substancji psychotropowych i środków odurzających umieszczone były w załącznikach nr 1 i 2 do ustawy i każda zmiana w ich zakresie wymagała nowelizacji tej ustawy. Ustawa w art. 44e i 44f znosi sporządzanie wykazów środków odurzających i substancji psychotropowych w formie załączników do ustawy i przenosi te regulację do przepisów rozporządzenia Ministra Zdrowia.

Objęcie projektowanym rozporządzeniem wszystkich substancji, które były wymienione w załącznikach do ustawy, wynika przede wszystkim z konieczności istnienia nieprzerwanego rygoru odpowiedzialności karnej za nieprzestrzeganie przepisów ustawy co do wytwarzania, szeroko rozumianego wprowadzania do obrotu, czy nielegalnego posiadania substancji psychotropowych i środków odurzających. Można domniemywać, że każda substancja o działaniu psychoaktywnym, która zostałaby zwolniona z rygoru odpowiedzialności karnej, znalazłaby producentów, sprzedawców, a następnie nabywców, co spowodowałoby bezpośrednie zagrożenie dla życia i zdrowia ludzi.

Należy zauważyć, że zakres przedmiotowy powyższego upoważnienia nie może budzić wątpliwości z uwagi na precyzyjne definicje określeń substancji i środków, których wykazy mają być objęte tym aktem wykonawczym, zamieszczone w art. 4 pkt 11a, 25 i 26 ustawy, a także określenie szczegółowej procedury rekomendowania nowej substancji do zamieszczenia jej w wykazie, o którym mowa w art. 44f pkt 3 ustawy, odnoszącej się również do ich wpływu na zdrowie lub życie ludzi lub możliwość spowodowania szkód społecznych.

W niniejszym projekcie rozporządzenia substancje psychotropowe są to substancje objęte zakresem stosowania Konwencji Narodów Zjednoczonych o substancjach psychotropowych z 1971 r. (Dz. U. z 1976 r. poz.180) a także wymienione w załączniku do decyzji ramowej Rady 2004/757/WSiSW z dnia 25 października 2004 r. ustanawiającej minimalne przepisy określające znamiona przestępstw i kar w dziedzinie nielegalnego handlu narkotykami oraz poddane środkom kontroli i sankcjom karnym, pochodzenia naturalnego lub syntetycznego, w formie czystej lub w formie preparatu, działające na ośrodkowy układ nerwowy, o podobnej do nich budowie chemicznej lub działaniu, stwarzające zgodnie z rekomendacją Zespołu, o której mowa w art. 18b ust. 1 pkt 3 ustawy, takie same zagrożenia dla zdrowia publicznego lub zagrożenia społeczne, jak zagrożenia stwarzane przez te substancje, które na podstawie przepisów ustawy były objęte wykazem substancji psychotropowych.

W projekcie rozporządzenia do wykazu środków odurzających, uprzednio umieszczonych w załączniku nr 1 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030), dodano następujące substancje: ADB-CHMINACA na podstawie decyzji 2004/757/WSiSW, CYKLOPROPYLOFENTANYL na podstawie decyzji wykonawczej Rady (UE) 2018/0118 z dnia 30 kwietnia 2018 r., KARFENTANYL – na podstawie decyzji 61/1 podjętej w trakcie 61 sesji Komisji Środków Odurzających (CND) ze wskazaniem również środków odurzających grupy IV-N, 5F-ADB na podstawie decyzji CND 61/8, FU-F na podstawie decyzji CND 61/3, MDMB-CHMICA na podstawie decyzji 60/9 CND, AB-CHMINACA na podstawie decyzji CND 61/7, AB-PINACA podstawie decyzji 61/9 CND, THF-F na podstawie decyzji 61/6 CND, 4-FIBF, pFIBF na podstawie decyzji 61/5 CND, METOKSYACETYLOFENTANYL na podstawie decyzji wykonawczej Rady (UE) 2018/0118 z dnia 30 kwietnia 2018 r., CUMYL-4CN-BINACA na podstawie decyzji wykonawczej Rady (UE) 2018/0118 z dnia 14 maja 2018 r.

Wykaz środków odurzających w projekcie rozporządzenia zawiera substancje objęte zakresem stosowania Jednolitej Konwencji Narodów Zjednoczonych o środkach odurzających z 1961 r. (Dz. U. z 1966 r. poz. 277), zmienionej protokołem z 1972 r. (Dz.U. z 1996 r. poz.149), a także wymienione w załączniku do decyzji ramowej Rady 2004/757/WSiSW z dnia 25 października 2004 r. ustanawiającej minimalne przepisy określające znamiona przestępstw i kar w dziedzinie nielegalnego handlu narkotykami, poddane środkom kontroli i sankcjom karnym, pochodzenia naturalnego lub syntetycznego, w formie czystej lub w formie preparatu, działające na ośrodkowy układ nerwowy, o podobnej budowie chemicznej lub działaniu, stwarzające zgodnie z rekomendacją Zespołu, o której mowa w art. 18b ust. 1 pkt 3 ustawy, takie same zagrożenia dla zdrowia publicznego lub zagrożenia społeczne, jak zagrożenia

stwarzane przez te substancje, które na podstawie przepisów ustawy w brzmieniu obowiązującym przed nowelizacją tej ustawy przenoszącą te środki do aktu wykonawczego, były objęte wykazem środków odurzających. W projekcie rozporządzenia do wykazu substancji psychotropowych, które uprzednio umieszczone były w załączniku nr 2 do ustawy dodano do GRUPY IV-N substancję KARFENTANYL na podstawie decyzji 61/1 CND, do GRUPY I-P substancję 4,4'-DMAR na podstawie decyzji 59/5 CND, substancję 4-FA na podstawie decyzji 61/12 CND, substancję HEX-EN na podstawie przyjętej przez Ministra Zdrowia rekomendacji Zespołu z dnia 9 marca 2018 r. podjętej uchwałą nr 2/2018. HEX-EN jest substancją psychoaktywną z grupy syntetycznych katynonów. HEX-EN jest N-etylową pochodną heksedronu (substancji psychotropowej grupy I-P). HEX-EN ma podobną budowę do alfa-PHP (substancji psychotropowej grupy IV-P). Używanie HEX-EN może skutkować podobnie jak w przypadku innych katynonów np. halucynacjami wizualnymi i psychozą, częstoskurczem, nadciśnieniem, rozszerzeniem źrenic, bezsennością, utratą świadomości, czy utrudnionym oddychaniem. Substancja HEX-EN została zidentyfikowana 207 razy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, a także na Węgrzech, w Słowenii, Holandii, Niemczech, Republice Czeskiej, Belgii, Francji, Szwecji, Hiszpanii, Danii, Austrii, Wielkiej Brytanii. Jest kontrolowana w Danii, Norwegii, Szwecji na Węgrzech i na Litwie. W 2016 r. Ośrodek Kontroli Zatruc w Warszawie zarejestrował 6 przypadków podejrzeń zatruc (Hexen, Heksen) oraz 1 przypadek oznaczony jako „heksedron”. Ponadto odnotowano dużą liczbę konfiskat oraz identyfikacji w 13 przypadkach zgonów w Europie. Do GRUPY I-P dodano także substancję DOC, o strukturze zbliżonej do pentedronu (substancja psychotropowa grupy I-P), na podstawie przyjętej przez Ministra Zdrowia rekomendacji Zespołu z dnia 7 czerwca 2018 r. DOC jest silnym halucynogenem, może stanowić zagrożenie dla życia lub zdrowia człowieka jako następstwo działań niepożądanych takich jak przyspieszony płytki oddech, szybkie bicie serca, zwiększone ciśnienie tętnicze krwi, rozszerzenie źrenic, suchość w ustach. Wykazuje działanie podobne do amfetaminy. Występuje nie tylko na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, ale także Szwecji, Wielkiej Brytanii, Finlandii, Holandii, Rumuni, Włoch, Belgii, Irlandii, Słowenii, Hiszpanii, Chorwacji, Danii, Republiki Czeskiej, Luksemburga, Łotwy oraz Cypru. Substancja DOC jest kontrolowana w Bułgarii, Republice Czeskiej, Danii, Estonii, Finlandii, Niemczech, Rumunii, Słowenii, Szwecji, Turcji, USA, na Węgrzech, Łotwie oraz Litwie.

Wykaz nowych substancji psychoaktywnych obejmuje każdą substancję pochodzenia naturalnego lub syntetycznego w formie czystej lub w formie preparatu działającą na ośrodkowy układ nerwowy, inną niż substancja psychotropowa i środek odurzający,

stwarzającą zgodnie z rekomendacją Zespołu, o której mowa w art. 18b ust. 1 pkt 3 ustawy, zagrożenia dla zdrowia lub zagrożenia społeczne porównywalne do zagrożeń stwarzanych przez substancję psychotropową lub środek odurzający, lub które naśladują działanie tych substancji, określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 44f pkt 3 ustawy. Projektowane rozporządzenie w załączniku nr 3 określa wykaz nowych substancji psychoaktywnych, jest wykonaniem upoważnienia ustawowego zawartego w art. 44f pkt 3 ustawy. Wykaz w załączniku nr 3 zawiera substancje, za stosowanie których wbrew przepisom art. 53 ustawy sprawca podlega grzywnie, karze ograniczenia wolności albo pozbawienia wolności do lat 3 oraz za stosowanie których wbrew przepisom art. 53 ust. 3 ustawy sprawca podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności na czas nie krótszy od lat 3.

Projektowane rozporządzenie zastąpi rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 7 sierpnia 2017 r. w sprawie wykazu nowych substancji psychoaktywnych (Dz. U. poz. 1582).

Substancje zawarte w załączniku nr 3 były rekomendowane Ministrowi Zdrowia przez Zespół. Zespół dokonał oceny potencjalnych zagrożeń, możliwości powodowania szkód społecznych oraz działania na ośrodkowy układ nerwowy, wynikających z używania następujących substancji: 4-CEC, 5-CL-UR-144, 2-CMC, 4-EEC, 5F-AB-PINACA, FUB-AMB, 5F-AMB, alfa-PVT, ADB-FUBINACA, NEP, 5-DBFPV, 4-Cl- α -PVP, NEMNP, 5F-AMBICA, TH-PVP, N-propylopentedron, N-izopropylopentedron, α -PHiP, 3-CEC, AMB-CHMICA, MDPHP, N-ETYLOPENTYLON, 4-FLUOROPENTEDRON, MPHP, ETIZOLAM oraz BENZYLFENTANYL, rekomendując Ministrowi Zdrowia umieszczenie ich w wykazie nowych substancji psychoaktywnych. Minister Zdrowia zaakceptował rekomendację Zespołu. Substancje te wykazują działanie na ośrodkowy układ nerwowy, zostały zidentyfikowane na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej i mogą stanowić potencjalne zagrożenie dla zdrowia i życia ludzi, powodować szkody społeczne, jeżeli są używane przez ludzi.

Substancja 4-CEC jest substancją psychoaktywną, katynonem o podobnej strukturze do wielu poprzednio wykrytych katynonów. 4-CEC jest chlorową pochodną 4-MEC (substancja psychotropowa grupy I-P) i 4-BEC (substancja psychotropowa grupy II-P) oraz jest etylową pochodną 4-CMC (klefedron) oraz jest wymieniona jako nowa substancja psychoaktywna w załączniku rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 7 sierpnia 2017 r. w sprawie wykazu nowych substancji psychoaktywnych. Działanie 4-CEC jest zbliżone do działania innych środków o nazwie 3-CMC i 4-CMC. Do działań niepożądanych 4-CEC należą m.in.: podrażnienie śluzówki nosa i oczu, biegunka, wymioty, pulsujące światło i kolory, zaburzenia

rytmu serca, długotrwałe ataki paniki oraz skurcze mięśni. Substancja 4-CEC została zidentyfikowana ponad 200 razy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

5-CI-UR-144 jest substancją psychoaktywną, analogiem UR-144 (środek odurzający grupy I-N), różniącym się występowaniem atomu chloru na końcu grupy alkilowej. Należy do rodziny syntetycznych kannabinoidów i wykazuje podobieństwo strukturalne do JWH-018 i AM2201 – również środków odurzających grupy I-N. 5-CI-UR-144 analogicznie do UR-144 jest agonistą receptorów kannabinoidowych CB1 i CB2. Wykazuje wysoką selektywność w stosunku do obwodowego receptora CB2 ($K_i = 1.8 \text{ nM}$) w porównaniu do centralnego receptora CB1 ($K_i = 150 \text{ nM}$). Analogicznie do UR-144 może wywoływać: stany niepokoju, pobudzenie ruchowe, zaburzenia percepcji oraz poczucia czasu i przestrzeni, halucynacje, ataki paniki, tachykardię, psychozę, omamy, paranoję, zaburzenia uwagi, depresję, nudności, dezorientację, niewyraźne widzenie, niezdolność do komunikowania się, wymioty, nadciśnienie tętnicze i rzadziej bóle w klatce piersiowej, drgawki, utratę przytomności. Substancja została zidentyfikowana na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, Francji, Chorwacji i Węgrzech. Kontrolowana jest w Turcji, Słowacji, Niemczech.

Substancja 2-CMC należy do grupy syntetycznych katynonów. Jest izomerem substancji 4-CMC (klfedron). Działanie 2-CMC jest zbliżone do działania innych środków o nazwie 3-CMC i 4-CMC. Do działań niepożądanych 2-CMC należą m.in.: podrażnienie śluzówki nosa i oczu, biegunka, wymioty, pulsujące światło i kolory, zaburzenia rytmu serca, długotrwałe ataki paniki oraz skurcze mięśni.

4-EEC jest substancją psychoaktywną, syntetycznym katynonem, analogiem N-etylokatynonu, 4-MMC oraz 4-MEC substancji psychotropowych grupy I. 4-EEC wykazuje wysoki potencjał uzależniający. Podobnie do pozostałych katynonów działa, jako stymulant ośrodkowego układu nerwowego. Wiąże przekaźniki monoaminowe dopaminy, serotoniny i noradrenaliny, powodując ich uwalnianie. 4-EEC jako substancja z grupy syntetycznych katynonów, może powodować nadciśnienie, halucynacje, może wywoływać agresję, ataki paniki, gwałtowny wzrost temperatury ciała, stany niepokoju, bóle w klatce piersiowej, arytmie serca, uszkodzenia tkanki mięśniowej. Substancja 4-EEC została zidentyfikowana 45 razy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, jak również w Hiszpanii, Francji. Kontrolowana jest na Cyprze.

Substancja 5F-AB-PINACA jest syntetycznym kannabinoidem i jest fluorową pochodną substancji AB-PINACA. 5F-AB-PINACA po raz pierwszy została zidentyfikowana w Belgii w 2013 r., a także w wielu innych krajach europejskich. Substancja kontrolowana jest w Danii, Turcji, na Węgrzech i Łotwie. Analogicznie do innych substancji z grupy syntetycznych

kannabinoidów, 5F-AB-PINACA może wywoływać: stany niepokoju, pobudzenie ruchowe, zaburzenia percepcji oraz poczucia czasu i przestrzeni, halucynacje, ataki paniki, tachykardię, psychozę, omamy, paranoję, niewyraźne widzenie, drgawki, utratę przytomności.

Substancja 5F-AMB jest syntetycznym kannabinoidem i najprawdopodobniej posiada silniejsze działanie od JWH-018 (środka odurzającego grupy I-N). W Polsce po raz pierwszy została zgłoszona przez Centralne Laboratorium Celne i Centralne Laboratorium Kryminalistyczne Policji w czerwcu 2015 r. 5F-AMB kontrolowana jest na Węgrzech, Turcji, oraz w Japonii.

Substancja FUB-AMB z grupy syntetycznych kannabinoidów została zidentyfikowana 15 razy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Zawiera rdzeń indazolowy, jest strukturalnie zbliżona do AB-PINACA. Można twierdzić, że FUB-AMB podobnie jak AB-PINACA wykazuje powinowactwo do obu receptorów kannabinoidowych CB1 i CB2.

Alfa-PVT jest substancją psychoaktywną z grupy katynonów, pochodną tiofenylową alfa-PVP. W niewielkich dawkach alfa-PVT działa pobudzająco, ma duży potencjał uzależniający, wywołuje euforię i podniecenie seksualne, podrażnia śluzówkę nosa i gardła, przy długotrwałym dawkowaniu powoduje wyniszczenie organizmu, zwłaszcza układu oddechowego i układu krążenia. Do działań niepożądanych alfa-PVT należą m.in. nudności, szczykościsk, przyspieszenie tętna, bezsenność, paranoja, omamy. Jak wykazały analizy alfa-PVT (0.22 µg/g we krwi) oraz PVP (0.35 µg/g we krwi) dokonane przez National Board of Forensic Medicine, Department of Forensic Genetics and Forensic Toxicology, potwierdzono związek przyczynowy zgonu jednej osoby, w szpitalu w Szwecji w sierpniu 2014 r., z użyciem tych substancji. Alfa-PVT została zidentyfikowana 391 razy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, m.in. w Gliwicach, Bytomiu, Kielcach, Katowicach, Świeciu, Tychach, Chorzowie oraz również na Węgrzech, w Finlandii, Szwecji, Niemczech, Chorwacji, Luksemburgu, Francji, we Włoszech, w Hiszpanii, w Republice Czeskiej, Estonii, Słowenii. Substancja alfa-PVT jest kontrolowana w Szwecji, Turcji, Chinach, na Węgrzech i Łotwie.

ADB-FUBINACA jest substancją psychoaktywną z grupy syntetycznych kannabinoidów, o podobnej budowie do AB-PINACA. ADB-FUBINACA jest silnym agonistą receptorów kannabinoidowych. Została zidentyfikowana 205 razy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, m.in. w Gdańsku, Sierpcu, Pabianicach, Konstantynowie Łódzkim. Po raz pierwszy zidentyfikowana została w Turcji w listopadzie 2013 r., a następnie w Niemczech, Szwecji, na Węgrzech, Słowacji, Rumunii i Słowenii. Kontrolowana jest w Republice Czeskiej, Danii, Estonii, Finlandii, Szwecji, we Włoszech oraz na Węgrzech. W 2016 r. Ośrodek Kontroli Zatruc w Warszawie zarejestrował 7 przypadków podejrzeń zatruc substancją ADB-FUBINACA

niepotwierdzonych analitycznie. Natomiast na Węgrzech w maju 2015 r. u hospitalizowanych pacjentów odnotowano w ciągu jednego tygodnia 15 przypadków zatruc. Przeprowadzone analizy próbek substancji oraz analizy płynów biologicznych (w 10 przypadkach) potwierdziły obecność ADB-FUBINACA. Substancja ta przyjmowana była w formie tabletek.

NEP jest substancją psychoaktywną z grupy syntetycznych katynonów, strukturalnie zbliżoną do pentedronu oraz 4-metylo-N-etylonorpentedronu. NEP, podobnie jak pentedron, wykazuje aktywność w układzie dopaminergicznym i adrenergicznym ośrodkowego i obwodowego układu nerwowego człowieka. Zażycie NEP stanowić może zagrożenie dla życia lub zdrowia jako następstwo wystąpienia silnych efektów toksycznych, w szczególności upośledzenia funkcji układu sercowo-naczyniowego (zaburzenia rytmu serca, skoki ciśnienia krwi, bezpośrednie działanie kardi toksyczne, z granicznymi zaburzeniami skutkującymi utratą przytomności z zatrzymaniem krążenia włącznie). Substancja NEP została zidentyfikowana 45 razy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, m.in. w Piotrkowie Trybunalskim, Radomiu, Włocławku, w Austrii w marcu 2014 r., a następnie w Słowenii, Niemczech, Grecji, Hiszpanii, Wielkiej Brytanii, na Węgrzech. Jest kontrolowana w Grecji, Słowenii, Szwecji, Turcji, na Węgrzech i na Cyprze.

5-DBFPV jest substancją psychoaktywną z grupy syntetycznych katynonów, strukturalnie podobną do MDPV oraz alfa-PVP (substancji psychotropowych grupy IV-P). 5-DBFPV jest substancją działającą stymulująco na ośrodkowy układ nerwowy. Powoduje duży wzrost dopaminy i adrenaliny (uczucie podniecenia i euforii). Do działań niepożądanych wywołanych użyciem 5-DBFPV można zaliczyć m.in.: silne pobudzenie, przyspieszone tętno, goniwę myśli, nerwowość, zahamowanie łaknienia, zaburzenia snu. W 2016 r. substancja 5-DBFPV została zidentyfikowana 92 razy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz na terenie Szwecji, Słowenii, Holandii, Republiki Czeskiej, Niemiec, Francji, Danii. Jest substancją kontrolowaną w Finlandii i Szwecji.

4-Cl- α -PVP jest pirolidynową pochodną katynonu, stymulantem. 4-Cl- α -PVP wykazuje podobieństwo strukturalne do α -PVP (substancji psychotropowej grupy IV-P). Po zażyciu 4-Cl- α -PVP mogą wystąpić podobne działania niepożądane, jak w przypadku α -PVP, tj. halucynacje wizualne, częstoskurcz, nadciśnienie, rozszerzenie źrenic, suchość w ustach, tłumienie apetytu i pragnienia, niepokój, bezsenność, utrata świadomości, utrudnione oddychanie, w skrajnych przypadkach śmierć. W 2016 r. substancja 4-Cl- α -PVP została zidentyfikowana 97 razy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz w Belgii, Słowenii, Szwecji, Niemczech, Finlandii, Hiszpanii, Wielkiej Brytanii, Grecji, Francji, Republice

Czeskiej, Irlandii, na Węgrzech. Jest kontrolowana w Finlandii, Szwecji, na Węgrzech. Kontrolowana jest w Norwegii, Turcji, Niemczech, na Litwie.

NEMNP jest pochodną katynonu, wykazuje podobieństwo strukturalne do pentedronu (substancji psychotropowej grupy I-P). NEMNP działa stymulująco na ośrodkowy układ nerwowy. Po zażyciu NEMNP mogą wystąpić następujące objawy: biegunka, wymioty, podwyższone ciśnienie tętnicze krwi, tachykardia, paranoja. W 2016 r. substancja NEMNP została zidentyfikowana 53 razy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Została także zidentyfikowana na terenie Luksemburga, Węgier, Szwecji, Irlandii, Francji, Rumunii, Niemiec, Finlandii, Republiki Czeskiej, Chorwacji, Belgii, Wielkiej Brytanii. Jest kontrolowana w Turcji, Szwecji i na Węgrzech.

5F-AMBICA jest substancją psychoaktywną z grupy syntetycznych kannabinoidów. Jest agonistą receptorów kannabinoidowych, strukturalnie zbliżoną do substancji o nazwie ADBICA. W 2016 r. substancja 5F-AMBICA została zidentyfikowana 112 razy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz w Szwecji, we Włoszech, w Rumunii, Niemczech, Słowenii, na Węgrzech. Jest kontrolowana w Finlandii, Słowenii, Szwecji, Turcji, Japonii, Chinach i na Węgrzech.

TH-PVP należy do substancji psychoaktywnych z grupy syntetycznych katynonów. TH-PVP strukturalnie jest zbliżony do alfa-PVP (substancji psychotropowej grupy IV-P). TH-PVP wykazuje działanie stymulujące i empatogenne. Po zażyciu TH-PVP mogą wystąpić podobne objawy niepożądane, jak w przypadku α -PVP, tj. halucynacje wizualne, częstoskurcz, nadciśnienie, rozszerzenie źrenic, suchość w ustach, tłumienie apetytu i pragnienia, niepokój, bezsenność, utrata świadomości, utrudnione oddychanie, w skrajnych przypadkach śmierć. W 2016 r. substancja TH-PVP została zidentyfikowana 37 razy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz na Węgrzech, w Szwecji, Wielkiej Brytanii, Hiszpanii, Słowenii, Niemczech, Austrii, Estonii, Francji. Jest kontrolowana w Norwegii, Szwecji, na Węgrzech i Litwie.

N-propylopentedron i N-izopropylopentedron są substancjami psychoaktywnymi. Należą do katynonów strukturalnie zbliżonych do pentedronu (substancji psychotropowej grupy I-P). Z dużym prawdopodobieństwem 2-IPP oraz NiPP, podobnie jak pentedron, działają stymulująco na ośrodkowy układ nerwowy, również inhibują wychwyt zwrotny dopaminy i noradrenaliny. Do działań niepożądanych należą m.in. przyspieszony płytki oddech, szybkie bicie serca, zwiększone ciśnienie tętnicze krwi, rozszerzenie źrenic czy suchość w ustach. Substancja 2-IPP jest kontrolowana w Szwecji, Niemczech i na Litwie.

Substancja psychoaktywna α -PHiP należy do grupy syntetycznych katynonów, jest izomerem alfa-PHP (substancji psychotropowej grupy IV-P). Ma większe powinowactwo do

receptora dopaminy, prawdopodobnie działa również jako lekki inhibitor wychwyty zwrotnego serotoniny, silnie uzależnia. Do działań niepożądanych α -PHiP należą m.in. bezsenność, nudności, szcękoscisk, zwężenie naczyń krwionośnych, nadmierna potliwość, brak apetytu i pragnienia, nadwrażliwość na światło, paranoje, omamy, psychoza, depresja. Na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej została zidentyfikowana dwukrotnie w końcu 2016 r. przez Centralne Laboratorium Kryminalistyczne Policji w materiale roślinnym. W 2017 r. zgłoszono 62 przypadki identyfikacji tej substancji m.in. na terenie Opatowa i Ożarowa. Substancja ta została zidentyfikowana również w Szwecji, Słowenii, na Węgrzech, w Wielkiej Brytanii, Łotwie, Estonii. Kontrolowana jest na Węgrzech i w Niemczech.

3-CEC jest substancją psychoaktywną z grupy syntetycznych katynonów. 3-CEC jest izomerem 4-CEC. 3-CEC jest syntetycznym stymulantem z efektem empatogennym. Jest inhibitorem wychwyty zwrotnego neuroprzekaźników monoaminowych. Podczas aplikacji 3-CEC może nastąpić nieprzyjemne szczypanie w nosie i nieprzyjemny posmak utrzymujący się w gardle. Do działań niepożądanych 3-CEC należą m.in. podrażnienie śluzówki nosa i oczu, biegunka, wymioty, zaburzenia rytmu serca. Na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej po raz pierwszy została zidentyfikowana w 2016 r. przez Centralne Laboratorium Celne. W 2017 r. zgłoszono 786 przypadków identyfikacji tej substancji. Zidentyfikowana została także w Szwecji oraz Turcji. Kontrolowana jest w Norwegii, Turcji, Niemczech i na Litwie.

AMB-CHMICA jest substancją psychoaktywną, należącą do grupy syntetycznych kannabinoidów. Jest strukturalnie spokrewniona z MDMB-CHMICA, w przypadku której odnotowano serię zatruć oraz zgonów w Europie – występowała w produkcie o nazwie „Mocarz”. Wykazuje podobne działanie do takich syntetycznych kannabinoidów, jak MDMB-CHMICA oraz MMB-2201. Na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej AMB-CHMICA została zidentyfikowana w pierwszej połowie 2016 r. przez Centralne Laboratorium Kryminalistyczne Policji, łącznie w 2016 r. odnotowano 10 przypadków identyfikacji tej substancji oraz do połowy 2017 r. 220 przypadków, m.in. w Tychach, Chorzowie, Koninie. Substancja została zidentyfikowana również w Słowenii, Republice Czeskiej, Rumunii, Turcji, Szwecji, Niemczech, Francji, na Węgrzech, w Estonii, Wielkiej Brytanii, Belgii, Litwie i na Cyprze. Kontrolowana jest w Szwecji, Niemczech i na Węgrzech.

MDPHP jest substancją psychoaktywną z grupy syntetycznych katynonów, homologiem MDPV (substancji psychotropowej grupy IV-P). MDPHP podobnie jak MDPV wykazuje aktywność w układzie dopaminergicznym i adrenergicznym ośrodkowego oraz obwodowego układu nerwowego człowieka. Zażycie MDPHP może stanowić zagrożenie dla życia lub zdrowia człowieka jako następstwo wystąpienia silnych efektów toksycznych, w szczególności

upośledzenia funkcji układu sercowo-naczyniowego, z granicznymi zaburzeniami skutkującymi utratą przytomności z zatrzymaniem krążenia włącznie. Na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej po raz pierwszy MDPHP została zidentyfikowana w listopadzie 2016 r. przez Centralne Laboratorium Kryminalistyczne Policji. W 2016 r. w sumie zidentyfikowano ją w 39 przypadkach, w pierwszej połowie 2017 r. odnotowano 30 przypadków identyfikacji MDPHP m.in. w Inowrocławiu i Grudziądzu. Substancja została zidentyfikowana również w Szwecji, Słowenii, Wielkiej Brytanii, Niemczech, Francji, Luksemburgu, Łotwie. Kontrolowana jest w Szwecji, Finlandii, Japonii, na Węgrzech i w Łotwie.

N-ETYLOPENTYLON jest substancją psychoaktywną strukturalnie zbliżoną do innego katynonu o nazwie etylon (substancji psychotropowej grupy I-P). Ponadto N-ETYLOPENTYLON jest homologiem pentylonu, substancji psychotropowej grupy I-P. N-ETYLOPENTYLON jest słabym inhibitorem wychwytu zwrotnego noradrenaliny, średniomocnym inhibitorem wychwytu zwrotnego dopaminy oraz słabym inhibitorem serotoniny. Zażycie tej substancji stanowić może zagrożenie dla życia lub zdrowia człowieka jako następstwo działań niepożądanych m.in. takich jak: zaburzenia akcji serca, nadmierna potliwość, drżenie rąk, szczykościsk, odwodnienie, depresja oraz apatia. Na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej po raz pierwszy N-ETYLOPENTYLON został zidentyfikowany w pierwszej połowie 2016 r. W 2017 r. odnotowano 172 przypadki występowania tej substancji w Szwecji, Wielkiej Brytanii, Norwegii, Niemczech, Francji, Słowenii, Hiszpanii, Rumunii, Turcji, Grecji, Belgii, Austrii, Portugalii, Republice Czeskiej, na Węgrzech, Łotwie, Litwie. Kontrolowana jest w Szwecji, Turcji, Norwegii, na Łotwie, Węgrzech i Litwie.

4-FLUOROPENTEDRON jest substancją psychoaktywną z grupy syntetycznych katynonów. Struktura tej substancji zbliżona jest do pentedronu (substancji psychotropowej grupy I-P), w której do grupy fenylowej dołączony jest podstawnik fluorowy w pozycji 4. Substancja 4-FLUOROPENTEDRON jest również homologiem 4-fluorometkatynonu (flefedronu, 4-FMC) (substancji psychotropowej grupy I-P). 4-FLUOROPENTEDRON z dużym prawdopodobieństwem tak jak pentedron działa stymulująco na ośrodkowy układ nerwowy oraz inhibituje wychwyt zwrotny dopaminy i noradrenaliny. Zażycie tej substancji stanowić może zagrożenie dla życia lub zdrowia człowieka jako następstwo działań niepożądanych takich jak: przyspieszony płytki oddech, szybkie bicie serca, zwiększone ciśnienie tętnicze krwi, rozszerzenie źrenic, suchość w ustach. Na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej po raz pierwszy 4-FLUOROPENTEDRON został zidentyfikowany w drugiej połowie

2015 r. W 2017 r. odnotowano 11 przypadków identyfikacji tej substancji m.in. w Nysie, Pułtusku jak również w Szwecji, Francji. Kontrolowana jest w Szwecji, Turcji, na Węgrzech.

MPHP jest substancją psychoaktywną należącą do grupy syntetycznych katynonów. Substancja ta w swojej strukturze zbliżona jest do pirowaleronu (występuje w załączniku nr 2 ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii jako substancja psychotropowa grupy IV-P).

MPHP z dużym prawdopodobieństwem tak jak inne katynony działa psychoaktywnie, stymulująco na ośrodkowy układ nerwowy. Do efektów niepożądanych katynonów w tym MPHP można zaliczyć m.in.: skoki ciśnienia, nagłe przyspieszenie akcji serca, uderzenia gorąca, oczopląs, nudności, wymioty czy szczykościsk. W Rzeczypospolitej Polskiej po raz pierwszy MPHP został zidentyfikowany w pierwszej połowie 2015 r. W 2017 r. odnotowano 71 przypadków identyfikacji przedmiotowej substancji m.in. w Chorzowie, Międzyzdrojach, Świnoujściu. Substancja została zidentyfikowana również w Niemczech, Szwecji, Francji, Austrii, Wielkiej Brytanii, Czechach, Irlandii, na Węgrzech i Litwie. Kontrolowana jest w Finlandii, Francji, Irlandii, Szwecji, Turcji, Wielkiej Brytanii, we Włoszech, na Węgrzech i Litwie.

ETIZOLAM jest krótko reagującą benzodiazepiną sprzedawaną w niektórych krajach, jako lek na bezsenność i zaburzenia lękowe. Udokumentowano objawy odstawienia. Posiada kinetykę eliminacji pomiędzy pochodnymi krótko-pośrednimi i ultra-szybko eliminowanymi benzodiazepinami. ETIZOLAM należy do rodziny tienodiazepin – tj. pierścień diazepinowy jest połączony z pierścieniem tiofenowym (zamiast benzenu). ETIZOLAM strukturalnie jest podobny do brotizolamu (występuje w załączniku nr 2 ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii jako substancja psychotropowa grupy IV-P). ETIZOLAM jest substancją z grupy tienodiazepin i wykazuje działanie przeciwlękowe, nasenne, przeciwdrgawkowe, uspokajające oraz zwiotczające mięśnie szkieletowe. W Rzeczypospolitej Polskiej po raz pierwszy ETIZOLAM został zidentyfikowany w drugiej połowie 2015 r. W 2016 r. odnotowano 335 przypadków identyfikacji przedmiotowej substancji. Natomiast w 2017 r. odnotowano 25 przypadków identyfikacji ETIZOLAM. Substancja została zidentyfikowana także w Wielkiej Brytanii, Norwegii, Szwecji, Finlandii, Niemczech, Danii, Luksemburgu, Francji, Hiszpanii, Słowenii, na Węgrzech, Cyprze i Litwie. ETIZOLAM kontrolowany jest w Czechach, Danii, Estonii, Finlandii, Niemczech, Szwecji, Turcji, Wielkiej Brytanii, na Węgrzech i Litwie.

BENZYL FENTANYL jest syntetyczną opioidową substancją i pochodną fentanylu (będącego w załączniku nr 1 ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii jako środek odurzający grupy I-N). Można twierdzić, że BENZYL FENTANYL negatywnie wpływa na organizm człowieka. Skutki uboczne występujące po zażyciu tej substancji są analogiczne jak dla innych

opiodów. Notowane objawy to: euforia (działanie narkotyczne), spowolnienie psychoruchowe oddechu, akcji serca, analgesia, podobnie jak przy stosowaniu innych opiodów uzależnienie psychiczne i fizyczne. W Rzeczypospolitej Polskiej po raz pierwszy BENZYLFENTANYL został zidentyfikowany w listopadzie w 2017 r. Zidentyfikowany został także w Wielkiej Brytanii, Słowenii.

Projektowane rozporządzenie powinno wejść w życie z dniem wejścia w życie ustawy z dnia o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz ustawy o Państwowej Inspekcji Sanitarnej.

Jednocześnie należy wskazać, że nie ma możliwości podjęcia alternatywnych w stosunku do projektowanego rozporządzenia środków umożliwiających osiągnięcie zamierzonego celu.

Projekt rozporządzenia nie wymaga przedstawienia właściwym organom i instytucjom Unii Europejskiej, w tym Europejskiemu Bankowi Centralnemu, w celu uzyskania opinii, dokonania powiadomienia, konsultacji lub uzgodnienia.

Zawarte w projekcie regulacje stanowią przepisy techniczne w rozumieniu rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. poz. 2039 oraz z 2004 r. poz. 597), dlatego też projekt podlega procedurze notyfikacji w zakresie art. 1 pkt 4, art. 2 i art. 3 projektu ustawy.

Nazwa projektu: Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych	Data sporządzenia 18 lipca 2018 r.
Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące: Ministerstwo Zdrowia/Główny Inspektorat Sanitarny	Źródło: art. 44f ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030 i)
Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu: Pan Marek Posobkiewicz Główny Inspektor Sanitarny	Nr w wykazie prac legislacyjnych Ministra Zdrowia: MZ 657
Kontakt do opiekuna merytorycznego projektu: Maria Klemczak – Departament Nadzoru nad Środkami Zastępczymi, Główny Inspektorat Sanitarny Tel.(22) 536 13 52; e-mail: m.klemczak@gis.gov.pl	

OCENA SKUTKÓW REGULACJI

1. Jaki problem jest rozwiązywany?

Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych jest wykonaniem upoważnienia ustawowego zawartego art. 44f ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030 i), zwanej dalej „ustawą”. Uprzednio wykazy substancji psychotropowych i środków odurzających umieszczone były w załącznikach nr 1 i 2 do ustawy i każda zmiana w ich zakresie wymagała nowelizacji tej ustawy. Ustawa w art. 44f znosi sporządzanie wykazów środków odurzających i substancji psychotropowych w załącznikach do ustawy i przenosi regulację do przepisów niniejszego rozporządzenia Ministra Zdrowia. Regulacja ta, na wzór innych krajów europejskich, przyspiesza umieszczanie substancji w wykazach narkotyków, w celu zapewnienia skuteczniejszej reakcji na charakter transgraniczny i globalny zasięg nowych narkotyków, podnosi poziom ochrony zdrowia publicznego. Aktualnie obserwuje się gwałtowną rozbudowę rynku nowych substancji psychoaktywnych, które stanowią jedno z największych wyzwań dla zdrowia i bezpieczeństwa publicznego.

2. Rekomendowane rozwiązanie, w tym planowane narzędzia interwencji, i oczekiwany efekt

Wydanie projektowanego rozporządzenia ma na celu pilną potrzebę wdrożenia kolejnych działań ograniczających zjawisko wytwarzania i wprowadzania do obrotu środków zastępczych i nowych substancji psychoaktywnych, w tym wynikających z przyjęcia na poziomie Unii Europejskiej nowych rozwiązań prawnych umożliwiających objęcie nowych substancji psychoaktywnych procedurą oceny zagrożeń na poziomie Unii Europejskiej i procedurą poddania danej substancji środkom kontroli i sankcjom karnym takim samym, jak przewidziane w prawie krajowym wobec środków odurzających i substancji psychotropowych. Jak również regulacja ma na celu, aby zidentyfikowane w tzw. „dopalaczach” substancje psychoaktywne, po przeprowadzeniu oceny ich właściwości fizyko-chemicznych, potencjału uzależniającego, toksyczności i mogących wyznaczyć zagrożenia dla życia lub zdrowia ludzi oraz powodowania szkód społecznych były klasyfikowane do umieszczenia w wykazach niniejszego rozporządzenia. Zagrożenia dla zdrowia i zagrożenia społeczne związane z nowymi substancjami psychoaktywnymi dotyczą w szczególności grup szczególnie wrażliwych, zwłaszcza ludzi młodych, dlatego ograniczanie dostępności do tych substancji, w związku z objęciem ich prawem karnym, wpłynie korzystnie na ochronę życia i zdrowia ludzi.

3. Jak problem został rozwiązany w innych krajach, w szczególności krajach członkowskich OECD/UE?

Zgodnie z art. 3 ust. 1 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/2103 z dnia 15 listopada 2017 r. zmieniającej decyzję ramową Rady 2004/757/WSiSW w celu włączenia nowych substancji psychoaktywnych do definicji narkotyku i uchylającej decyzję Rady 2005/387/WSiSW (Dz. Urz. UE L 305 z 21.11.2017, str. 12), decyzja Rady 2005/387/WSiSW z dnia 10 maja 2005 r. w sprawie wymiany informacji, oceny ryzyka i kontroli nowych substancji psychoaktywnych (Dz. Urz. UE L 127 z 10.05.2005, str. 32, z późn. zm.), zwana dalej „decyzją 2005/387/WSiSW”, traci moc ze skutkiem od dnia 23 listopada 2018 r. Mimo uchylenia decyzji 2005/387/WSiSW, stosuje się ją nadal „do nowych substancji psychoaktywnych, w odniesieniu do których przed dniem 23 listopada 2018 r. zostało przedstawione wspólne sprawozdanie, o którym mowa w art. 5 tej decyzji”. Oznacza to, że zgodnie z art. 8 ust. 3 decyzji 2005/387/WSiSW Rada Unii Europejskiej może podjąć decyzję o poddaniu nowej substancji psychoaktywnej, w odniesieniu do której przed dniem 23 listopada 2018 r. zostało przedstawione ww. wspólne sprawozdanie, środkom kontroli. Państwa członkowskie Unii Europejskiej są obowiązane wprowadzić w życie dyrektywę Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/2103 z dnia 15 listopada 2017 r. zmieniającą decyzję ramową Rady 2004/757/WSiSW w celu włączenia nowych substancji psychoaktywnych do definicji narkotyku i

uchylającą decyzję Rady 2005/387/WSiSW w terminie do dnia 23 listopada 2018 r. Określenie „nowej substancji psychoaktywnej” wprowadzone do polskiego porządku prawnego od dnia 1 lipca 2015 r. – ustawą z dnia 24 kwietnia 2015 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. poz. 875 i 1830) spełnia kryteria przyjęte w definicji dla nowej substancji psychoaktywnej wprowadzonej do decyzji ramowej Rady 2004/757/WSiSW z dnia 25 października 2004 r. ustanawiającej minimalne przepisy określające znamiona przestępstw i kar w dziedzinie nielegalnego handlu narkotykami na mocy dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/2103 z dnia 15 listopada 2017 r. zmieniającej decyzję ramową Rady 2004/757/WSiSW w celu włączenia nowych substancji psychoaktywnych do definicji narkotyku i uchylającą decyzję Rady 2005/387/WSiSW.

4. Podmioty, na które oddziałuje projekt

Grupa	Wielkość	Źródło danych	Oddziaływanie
Organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej Policja Prokuratura	344 państwowych wojewódzkich, granicznych oraz powiatowych inspektorów sanitarnych	Główny Inspektorat Sanitarny	Zwiększenie efektywności nadzoru sprawowanego przez Państwową Inspekcję Sanitarną oraz innych organów państwa, w tym Policji, działających w obszarze przeciwdziałania narkomanii.
Laboratoria badawcze	15	Ministerstwo Zdrowia, laboratoria toksykologiczne	Prowadzenia prac badawczych na temat substancji stwarzających zagrożenie życia lub zdrowia ludzi.
Krajowe Biuro do Spraw Przeciwdziałania Narkomanii – REITOX Państwowa Inspekcja Sanitarna Policja Prokuratura	1	Krajowe Biuro do Spraw Przeciwdziałania Narkomanii	Zwiększenie efektywności przeciwdziałania narkomanii, przez współdziałanie Państwowej Inspekcji Sanitarnej i innych jednostek w ramach Europejskiej Sieci Informacji o Narkotykach i Narkomanii (ang. REITOX) z Europejskim Centrum Monitorowania Narkotyków i Narkomanii (ang. EMCDDA).
Krajowy Konsultant w dziedzinie toksykologii klinicznej	1	Ministerstwo Zdrowia	Przepływ informacji dotyczących przypadków zatruc.

5. Informacje na temat zakresu, czasu trwania i podsumowanie wyników konsultacji

Odnosnie do projektowanego rozporządzenia nie były prowadzone tzw. pre-konsultacje.

Projekt rozporządzenia został przekazany do konsultacji publicznych i opiniowania następującym podmiotom:

- 1) Naczelnej Radzie Lekarskiej;
- 2) Naczelnej Radzie Pielęgniarek i Położnych;
- 3) Naczelnej Radzie Aptekarskiej;
- 4) Krajowej Radzie Fizjoterapeutów;
- 5) Krajowej Radzie Diagnostów Laboratoryjnych;
- 6) Instytutowi Psychiatrii i Neurologii w Warszawie;
- 7) Krajowemu Biuro do Spraw Przeciwdziałania Narkomanii;
- 8) Państwowej Agencji Rozwiązywania Problemów Alkoholowych;
- 9) Helsińskiej Fundacji Praw Człowieka;
- 10) Fundacji Batorego;
- 11) Stowarzyszeniu Monar;
- 12) Polskiej Sieci Polityki Narkotykowej;
- 13) Polskiemu Towarzystwu Zapobiegania Narkomanii;
- 14) Konsultantowi Krajowemu w dziedzinie psychiatrii;
- 15) Konsultantowi Krajowemu w dziedzinie toksykologii klinicznej;

Saldo ogółem	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
budżet państwa	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
JST	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
pozostałe jednostki (oddzielnie)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

Źródła finansowania	Projektowane rozporządzenie nie wymaga określenia źródeł finansowania wobec neutralności w zakresie dochodów i wydatków jednostek sektora finansów publicznych, gdyż zawiera substancje, które już istnieją w zasobach, to jest w wykazach środków zastępczych zidentyfikowanych przez Państwową Inspekcję Sanitarną. Projektowane rozporządzenie nie powoduje skutków finansowych dla jednostek sektora finansów publicznych, w tym budżetu państwa, polegających na zwiększeniu wydatków lub zmniejszeniu dochodów tych jednostek w stosunku do wielkości wynikających z obowiązujących przepisów. Nowe substancje psychoaktywne zawarte w wykazie projektowanego rozporządzenia są wskazanymi w wyniku oceny zagrożenia środkami zastępczymi, które zostały uprzednio zidentyfikowane w zakwestionowanych produktach w wyniku działania Państwowej Inspekcji Sanitarnej. Pobrane przez stacje sanitarno-epidemiologiczne należności na pokrycie kosztów badań produktów w kierunku identyfikacji środków zastępczych stanowią dochód budżetu państwa.
---------------------	--

Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń	Wejście w życie projektowanego rozporządzenia nie wpłynie na sektor finansów publicznych, w tym na budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego. Projektowana regulacja nie będzie miała wpływu na sytuację ekonomiczną i społeczną rodziny, a także osób niepełnosprawnych oraz osób starszych.
--	--

7. Wpływ na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na rodzinę, obywateli i gospodarstwa domowe

Skutki

Czas w latach od wejścia w życie zmian	0	1	2	3	5	10	Łącznie (0-10)
--	---	---	---	---	---	----	----------------

W ujęciu pieniężnym (w mln zł, ceny stałe z ... r.)	duże przedsiębiorstwa	0	0	0	0	0	0	0
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw	0	0	0	0	0	0	0
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe	0	0	0	0	0	0	0

W ujęciu niepieniężnym	duże przedsiębiorstwa	Projektowana regulacja poprawi funkcjonowanie rynku w zakresie legalnych zastosowań substancji psychoaktywnych.
	sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw	Projektowana regulacja poprawi funkcjonowanie rynku w zakresie ewentualnych legalnych zastosowań substancji psychoaktywnych.
	rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe	Projektowana regulacja chroni życie lub zdrowie konsumentów.

Niemierzalne	
--------------	--

Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń	Nie dotyczy.
--	--------------

8. Zmiana obciążeń regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych) wynikających z projektu	
<input type="checkbox"/> nie dotyczy	
Wprowadzane są obciążenia poza bezwzględnie wymaganymi przez UE (szczegóły w odwróconej tabeli zgodności).	<input type="checkbox"/> tak <input checked="" type="checkbox"/> nie <input type="checkbox"/> nie dotyczy
<input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby dokumentów <input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby procedur <input type="checkbox"/> skrócenie czasu na załatwienie sprawy <input type="checkbox"/> inne:	<input type="checkbox"/> zwiększenie liczby dokumentów <input type="checkbox"/> zwiększenie liczby procedur <input type="checkbox"/> wydłużenie czasu na załatwienie sprawy <input type="checkbox"/> inne:
Wprowadzane obciążenia są przystosowane do ich elektronizacji.	<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie <input checked="" type="checkbox"/> nie dotyczy
Komentarz:	
9. Wpływ na rynek pracy	
Wprowadzenie projektowanego rozporządzenia w życie nie ma wpływu na rynek pracy.	
10. Wpływ na pozostałe obszary	
<input type="checkbox"/> środowisko naturalne <input type="checkbox"/> sytuacja i rozwój regionalny <input type="checkbox"/> inne:	<input type="checkbox"/> demografia <input type="checkbox"/> mienie państwowe <input type="checkbox"/> informatyzacja <input checked="" type="checkbox"/> zdrowie
Omówienie wpływu	Projektowana regulacja przyczyni się do ograniczania szkód zdrowotnych.
11. Planowane wykonanie przepisów aktu prawnego	
Wejścia w życie projektowanego rozporządzenia umożliwi lepsze wykorzystanie metod operacyjnych i innych stosowanych w zwalczaniu przestępczości zorganizowanej.	
12. W jaki sposób i kiedy nastąpi ewaluacja efektów projektu oraz jakie mierniki zostaną zastosowane?	
Ewaluacja efektów wyrazi się zmniejszeniem liczby przypadków wprowadzania do obrotu substancji psychoaktywnych oraz zmniejszeniem liczby przypadków zatruc. W ramach ewaluacji efektów spodziewana jest poprawa w zakresie ścigania i karania sprawców przestępstw narkotykowych.	
13. Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)	
Brak.	