

**ROZPORZĄDZENIE**  
**MINISTRA ZDROWIA**<sup>1)</sup>

z dnia 2018 r.

**w sprawie wykazu podmiotów uprawnionych do przeprowadzania badań mających na celu ustalenie, czy dany produkt jest środkiem zastępczym**

Na podstawie art. 44c ust. 13 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030 i ...) zarządza się, co następuje:

**§ 1.** Określa się wykaz podmiotów uprawnionych do przeprowadzenia badań mających na celu ustalenie, czy dany produkt jest środkiem zastępczym, stanowiący załącznik do rozporządzenia.

**§ 2.** Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 listopada 2018 r.<sup>2)</sup>

**MINISTER ZDROWIA**

---

<sup>1)</sup> 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).

<sup>2)</sup> Niniejsze rozporządzenie było poprzedzone rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 listopada 2015 r. w sprawie wykazu podmiotów uprawnionych do przeprowadzania badań mających na celu ustalenie, czy dany produkt jest środkiem zastępczym lub nową substancją psychoaktywną (Dz. U. poz. 2018), które utraciło moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia, na podstawie ustawy z dnia ... 2018 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. poz. ...).

Załącznik do rozporządzenia  
Ministra Zdrowia z dnia... 2018 r.  
(poz. ...)

**WYKAZ PODMIOTÓW UPRAWNIONYCH DO PRZEPROWADZANIA BADAŃ  
MAJĄCYCH NA CELU USTALENIE, CZY DANY PRODUKT JEST ŚRODKIEM  
ZASTĘPCZYM**

- 1) Agencja Bezpieczeństwa Wewnętrznego;
- 2) Centralne Laboratorium Kryminalistyczne Policji;
- 3) Collegium Medicum Uniwersytetu Jagiellońskiego w Krakowie;
- 4) Gdański Uniwersytet Medyczny;
- 5) Instytut Ekspertyz Sądowych im. prof. dra Jana Sehna w Krakowie;
- 6) Instytut Medycyny Pracy i Zdrowia Środowiskowego w Sosnowcu;
- 7) Instytut Medycyny Wsi im. Witolda Chodźki w Lublinie;
- 8) Instytut Sportu – Państwowy Instytut Badawczy (Zakład Badań Antydopingowych);
- 9) Instytut Włókien Naturalnych i Roślin Zielarskich w Poznaniu;
- 10) Narodowy Instytut Leków w Warszawie;
- 11) Pomorski Uniwersytet Medyczny w Szczecinie;
- 12) Powiatowa Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna w Radomiu;
- 13) ToxLab Sp. z o.o. w Katowicach;
- 14) Uniwersytet Medyczny im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu;
- 15) Wojewódzka Stacja Sanitarno-Epidemiologiczna w Bydgoszczy.

### Uzasadnienie

Projekt rozporządzenia jest wykonaniem upoważnienia ustawowego zawartego w art. 44c ust. 13 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030 i ...), zgodnie z którym minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, wykaz podmiotów uprawnionych do przeprowadzania badań mających na celu ustalenie, czy dany produkt jest środkiem zastępczym. Projektowane rozporządzenie zastąpi rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 27 listopada 2015 r. w sprawie wykazu podmiotów uprawnionych do przeprowadzania badań mających na celu ustalenie, czy dany produkt jest środkiem zastępczym lub nową substancją psychoaktywną (Dz. U. poz. 2018), które utraci moc w związku z wejściem w życie ustawy z dnia .... 2018 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz niektórych innych ustaw (Dz. U....). Ustawa ta nowelizuje art. 44c ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii, który obecnie obowiązuje jedynie w odniesieniu do środków zastępczych, zaś nowe substancje psychoaktywne, dotychczas nim objęte, uzyskują status, analogiczny jak środki odurzające i substancje psychotropowe, a więc ich nielegalna produkcja, czy szeroko rozumiane wprowadzanie do obrotu, będzie podlegać odpowiedzialności karnej, a nie administracyjnej.

Wykrywanie, analiza i identyfikacja kwestionowanych przez organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej produktów, stanowi podstawę zrównoważonego podejścia do polityki narkotykowej, która obejmuje zarówno zmniejszanie popytu, jak i ograniczanie podaży w obszarze środków zastępczych.

Prowadzone obecnie badania nad pojawiającymi się na rynku substancjami o działaniu psychoaktywnym potwierdzają ich szkodliwy wpływ na zdrowie i życie ludzi oraz wskazują na potrzebę rozszerzenia list środków odurzających i substancji psychotropowych i nowych substancji psychoaktywnych.

W krajach członkowskich OECD/UE badania nowych substancji psychoaktywnych wykonują upoważnione laboratoria – członkowie Europejskiej Sieci Laboratoriów Kryminalistycznych (ENFSI-European Network of Forensic Institutes) – która jest organizacją międzynarodową, a także m.in. laboratoria służb celnych, narodowych instytutów zdrowia publicznego, agencji ds. produktów medycznych. Projektowane rozporządzenie wskazuje podmioty uprawnione do przeprowadzania badań produktów w kierunku substancji o działaniu psychoaktywnym, podobnie jak w państwach członkowskich Unii Europejskiej, np. w Szwecji, we Włoszech, w Wielkiej Brytanii.

Ustawa o przeciwdziałaniu narkomanii wprowadza pojęcie i definicję środka zastępczego. Jest to produkt zawierający substancję o działaniu na ośrodkowy układ nerwowy, który może być użyty w takich samych celach jak środek odurzający, substancja psychotropowa lub nowa substancja psychoaktywna, których wytwarzanie i wprowadzanie do obrotu nie jest regulowane na podstawie przepisów odrębnych; do środków zastępczych nie stosuje się przepisów o ogólnym bezpieczeństwie produktów.

Projektowany wykaz podmiotów uprawnionych do przeprowadzania badań, mających na celu ustalenie czy dany produkt jest środkiem zastępczym został wyłoniony w oparciu o laboratoria dotychczas współpracujące z Państwową Inspekcją Sanitarną w tym zakresie. Wskazane podmioty posiadają duże doświadczenie w przeprowadzaniu badań jakościowych i ilościowych substancji psychoaktywnych pod kątem określenia ich pochodzenia, mechanizmów działania, aktywności farmakologicznej oraz działań niepożądanych, w tym skutków somatycznych i psychicznych u ludzi. Posiadają również wieloletnie doświadczenie w badaniach mających na celu ustalenie czy produkt jest środkiem zastępczym.

Wszystkie podmioty ujęte w wykazie są podmiotami publicznymi z wyjątkiem Laboratorium ToxLab sp. z o.o. w Katowicach, które ze względu na wysoko wyspecjalizowany zespół specjalistów z zakresu m.in. chemii, toksykologii, farmakologii, wykonuje badania nie tylko na potrzeby Państwowej Inspekcji Sanitarnej, lecz również Prokuratury, Policji a także sądów powszechnych.

Projektowane rozporządzenie powinno wejść w życie z dniem wejścia w życie ustawy z dnia .... 2018 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz niektórych innych ustaw. Projektowane rozporządzenie nie wymaga notyfikacji w rozumieniu przepisów 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).

Projekt rozporządzenia jest zgodny z prawem Unii Europejskiej.

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.

Projektowane rozporządzenie nie ma wpływu na działalność mikroprzedsiębiorców oraz małych i średnich przedsiębiorców.

**Nazwa projektu**

Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu podmiotów uprawnionych do przeprowadzenia badań mających na celu ustalenie, czy dany produkt jest środkiem zastępczym

**Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące**

Ministerstwo Zdrowia/Główny Inspektorat Sanitarny

**Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu**

Pan Marek Posobkiewicz  
Główny Inspektor Sanitarny

**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

**Data sporządzenia**

14 czerwca 2018 r.

**Źródło:**

art. 44c ust. 13 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (2018 r. poz.1030 i ...)

**Nr w wykazie prac Ministra Zdrowia:**  
MZ ...

**OCENA SKUTKÓW REGULACJI****1. Jaki problem jest rozwiązywany?**

Projekt rozporządzenia realizuje upoważnienie ustawowe zawarte w art. 44c ust. 13 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030 i ....). Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia wymienia podmioty uprawnione do wykonywania badań mających na celu ustalenie czy kwestionowany produkt, zatrzymany w toku działań organów Państwowej Inspekcji Sanitarnej jest środkiem zastępczym.

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

Wydanie przedmiotowego rozporządzenia ma na celu wskazanie podmiotów upoważnionych do prowadzenia analiz produktów w kierunku substancji psychoaktywnych, niezbędnych dla postępowań prowadzonych przez organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej lub Krajowej Administracji Skarbowej. Wykrywanie, analiza i identyfikacja kwestionowanych produktów przez organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej stanowi podstawę zrównoważonego podejścia do polityki narkotykowej, która obejmuje zarówno zmniejszanie popytu jak i ograniczanie podaży w obszarze środków zastępczych.

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

W krajach członkowskich (OECD/UE – Organization for Economic Co-operation and Development) badania nowych substancji psychoaktywnych wykonują upoważnione laboratoria – członkowie Europejskiej Sieci Laboratoriów Kryminalistycznych (ENFSI – European Network of Forensic Institutes) – która jest organizacją międzynarodową, a także laboratoria służb celnych, narodowych instytutów zdrowia publicznego, agencji ds. produktów medycznych. Projektowane rozporządzenie podobnie rozwiązuje problem badania nowych substancji psychoaktywnych jak w państwach członkowskich Unii Europejskiej, np. w Szwecji, we Włoszech, Wielkiej Brytanii.

**4. Podmioty, na które oddziałuje projekt**

| Grupa                                  | Wielkość | Źródło danych                                                                                                                                  | Oddziaływanie                                                                                                                                                    |
|----------------------------------------|----------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej | 344      | Główny Inspektorat Sanitarny                                                                                                                   | Zwiększenie efektywności nadzoru sprawowanego przez Państwową Inspekcję Sanitarną w obszarze środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych.          |
| Laboratoria badawcze                   | 11       | Ministerstwo Zdrowia<br>European Network of Forensic Institutes, European Directorate for the Quality of Medicine, Polskie Centrum Akredytacji | Analiza nowych substancji psychoaktywnych przyczyni się do prowadzenia prac badawczych na temat substancji stwarzających zagrożenie dla życia lub zdrowia ludzi. |
| Krajowe Biuro do Spraw                 | 1        | Krajowe Biuro do Spraw                                                                                                                         | Efektywność                                                                                                                                                      |

|                                                               |   |                                |                                                                                                                                                                                    |
|---------------------------------------------------------------|---|--------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Przeciwdziałania<br>Narkomanii – REITOX                       |   | Przeciwdziałania<br>Narkomanii | przeciwdziałania narkomanii<br>w obszarze środków<br>zastępczych<br>psychoaktywnych poprzez<br>współdziałanie Państwowej<br>Inspekcji Sanitarnej<br>a następnie EMCDDA<br>REITOX.  |
| Krajowy Konsultant<br>w dziedzinie<br>Toksykologii Klinicznej | 1 | Ministerstwo Zdrowia           | W przypadku podejrzenia<br>zatrucia „dopalaczami”,<br>poznany uprzednio skład<br>chemiczny „dopalaczy”,<br>może mieć pozytywny wpływ<br>na skuteczność terapii.                    |
| Centralne Laboratorium<br>Kryminalistyczne Policji            | 1 | Komenda Główna Policji         | Analiza nowych substancji<br>psychoaktywnych przyczyni<br>się do prowadzenia prac<br>badawczych na temat<br>substancji stwarzających<br>zagrożenie dla życia lub<br>zdrowia ludzi. |

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

Odnosnie do ww. projektu rozporządzenia nie były prowadzone tzw. pre-konsultacje.  
Projekt rozporządzenia zostanie przekazany do konsultacji publicznych następującym podmiotom:

- 1) Naczelnej Radzie Lekarskiej;
- 2) Naczelnej Radzie Pielęgniarek i Położnych;
- 3) Naczelnej Izbie Aptekarskiej;
- 4) Krajowej Izbie Diagnostów Laboratoryjnych;
- 5) Krajowej Radzie Fizjoterapeutów;
- 6) Instytutowi Psychiatrii i Neurologii w Warszawie;
- 7) Krajowemu Biuru do Spraw Przeciwdziałania Narkomanii;
- 8) Państwowej Agencji Rozwiązywania Problemów Alkoholowych;
- 9) Stowarzyszeniu Monar;
- 10) Polskiej Sieci Polityki Narkotykowej;
- 11) Polskiemu Towarzystwu Zapobiegania Narkomanii;
- 12) Krajowemu Konsultantowi w dziedzinie psychiatrii;
- 13) Krajowemu Konsultantowi w dziedzinie toksykologii klinicznej;
- 14) Gdańskiemu Uniwersytetowi Medycznemu;
- 15) Pomorskiemu Uniwersytetowi Medycznemu
- 16) Polskiej Izbie Przemysłu Chemicznego;
- 17) Polskiemu Stowarzyszeniu Producentów Kosmetyków i Środków Czystości;
- 18) Stowarzyszeniu Inżynierów i Techników Przemysłu Chemicznego;
- 19) Polskiemu Stowarzyszeniu Przetwórców Tworzyw Sztucznych;
- 20) Instytutowi Chemii Przemysłowej;
- 21) Instytutowi Przemysłu Organicznego;
- 22) Federacji Związków Pracodawców Ochrony Zdrowia „Porozumienie Zielonogórskie”;
- 23) Ogólnopolskiemu Związkowi Zawodowemu Lekarzy;
- 24) Ogólnopolskiemu Związkowi Zawodowemu Pielęgniarek i Położnych;
- 25) Krajowemu Sekretariatowi Ochrony Zdrowia NSZZ „Solidarność”;
- 26) Instytutowi Włókien Naturalnych i Roślin Zielarskich;
- 27) Polskiej Izbie Lnu i Konopi;
- 28) Narodowemu Instytutowi Leków;
- 29) Instytutowi Ekspertyz Sądowych w Krakowie;
- 30) Warszawskiemu Uniwersytetowi Medycznemu;
- 31) Federacji Związków Zawodowych Pracowników Ochrony Zdrowia i Pomocy Społecznej;
- 32) Business Centre Club;

- 33) Izbie Gospodarczej „Apteka Polska”;
- 34) Izbie Gospodarczej Właścicieli Punktów Aptecznych i Aptek;
- 35) Izbie Gospodarczej „Farmacja Polska”;
- 36) Konfederacji Pracodawców Polskich;
- 37) Ogólnopolskiemu Porozumieniu Związków Zawodowych;
- 38) Polskiej Izbie Zielarsko-Medycznej i Drogerijnej;
- 39) Konfederacji Lewiatan;
- 40) Polskiemu Związkowi Pracodawców Przemysłu Farmaceutycznego;
- 41) Polskiemu Związkowi Producentów Leków bez Recepty PASMI;
- 42) Stowarzyszeniu Farmaceutów Szpitalnych;
- 43) Stowarzyszeniu Importerów Równoległych Produktów Leczniczych;
- 44) Związkowi Pracodawców Innowacyjnych Firm Farmaceutycznych „INFARMA”;
- 45) Narodowemu Funduszowi Zdrowia;
- 46) Centralnemu Laboratorium Kryminalistycznemu Policji.

Projekt zostanie udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej Rządowego Centrum Legislacji, zgodnie z § 52 ust. 1 uchwały Nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. - Regulamin Pracy Rady Ministrów (M.P. z 2016 r. poz. 1006, z późn. zm.) oraz na stronie internetowej Ministra Zdrowia, zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. z 2017 r. poz. 248).

Wyniki konsultacji publicznych zostaną przedstawione w dołączonym do niniejszej Oceny Skutków Regulacji raporcie z konsultacji i opiniowania.

#### 6. Wpływ na sektor finansów publicznych

| (ceny stałe z ..... r.)          | Skutki w okresie 10 lat od wejścia w życie zmian [mln zł] |   |   |   |   |   |   |   |   |   |    |                |
|----------------------------------|-----------------------------------------------------------|---|---|---|---|---|---|---|---|---|----|----------------|
|                                  | 0                                                         | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | Łącznie (0-10) |
| <b>Dochody ogółem</b>            | 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              |
| <b>Wydatki ogółem</b>            | 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              |
| <b>Saldo ogółem</b>              | 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

Wprowadzenie w życie projektowanego rozporządzenia nie spowoduje dodatkowych skutków dla budżetu państwa, ponieważ koszty niezbędne do prowadzenia ocen i badań kwestionowanych produktów ponosi strona postępowania. Pobrane przez stacje sanitarno-epidemiologiczne należności na pokrycie kosztów badań stanowią dochód budżetu państwa.

Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń

Nie dotyczy

#### 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                            | nie ma wpływa                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |   |                                                                                                                                                                                                                     |   |   |    |                |
|                                                                                                                                                                                                                      | sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw | nie ma wpływa                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |   |                                                                                                                                                                                                                     |   |   |    |                |
|                                                                                                                                                                                                                      | rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe      | Projektowana regulacja chroni życie lub zdrowie konsumentów w związku z usuwaniem z obrotu produktów, które są środkami zastępczymi.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |   |                                                                                                                                                                                                                     |   |   |    |                |
|                                                                                                                                                                                                                      |                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |   |                                                                                                                                                                                                                     |   |   |    |                |
| Niemierzalne                                                                                                                                                                                                         |                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |   |                                                                                                                                                                                                                     |   |   |    |                |
| Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń                                                                                                                                 |                                                  | <p>Środki zastępcze stwarzają poważne zagrożenie dla zdrowia publicznego, dlatego przywóz, wytwarzanie i wprowadzanie ich do obrotu podlega ograniczeniom, co oznacza, że będą mogły być stosowane w dopuszczonych celach przemysłowych, do badań naukowych i rozwojowych. Badania przeprowadzają podmioty, w tym jednostki naukowe, posiadające przygotowanie naukowo-merytoryczne, techniczne oraz infrastrukturę, umożliwiające ustalenie, czy badany produkt jest środkiem zastępczym. Badania te określają w szczególności pochodzenie substancji, jej działanie na ośrodkowy układ nerwowy, mechanizm działania, aktywność farmakologiczną oraz działania niepożądane, w tym skutki somatyczne i psychiczne u ludzi.</p> <p>Wykaz podmiotów uprawnionych do przeprowadzania badań zawiera jednostki, które od 2010 r. wykonywały badania na rzecz postępowań prowadzonych przez organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej. Wyniki badań wielokrotnie były poddawane ocenie sądów administracyjnych. Projektowane rozporządzenie wskazuje podmioty uprawnione do przeprowadzania badań nowych substancji psychoaktywnych, podobnie jak w państwach członkowskich Unii Europejskiej, np. w Szwecji, we Włoszech, w Wielkiej Brytanii.</p> <p>Wykaz, jak wskazano powyżej, został opracowany w oparciu o doświadczenia wymienionych podmiotów w zakresie wykonywania badań środków zastępczych.</p> |   |                                                                                                                                                                                                                     |   |   |    |                |
| <b>8. Zmiana obciążeń regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych) wynikających z projektu</b>                                                                                                                    |                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |   |                                                                                                                                                                                                                     |   |   |    |                |
| <input type="checkbox"/> nie dotyczy                                                                                                                                                                                 |                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |   |                                                                                                                                                                                                                     |   |   |    |                |
| Wprowadzane są obciążenia poza bezwzględnie wymaganymi przez UE (szczegóły w odwróconej tabeli zgodności).                                                                                                           |                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |   | <input type="checkbox"/> tak<br><input checked="" type="checkbox"/> nie<br><input type="checkbox"/> nie dotyczy                                                                                                     |   |   |    |                |
| <input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby dokumentów<br><input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby procedur<br><input type="checkbox"/> skrócenie czasu na załatwienie sprawy<br><input type="checkbox"/> inne: |                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |   | <input type="checkbox"/> zwiększenie liczby dokumentów<br><input type="checkbox"/> zwiększenie liczby procedur<br><input type="checkbox"/> wydłużenie czasu na załatwienie sprawy<br><input type="checkbox"/> inne: |   |   |    |                |
| Wprowadzane obciążenia są przystosowane do ich elektronizacji.                                                                                                                                                       |                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |   | <input type="checkbox"/> tak<br><input type="checkbox"/> nie<br><input checked="" type="checkbox"/> nie dotyczy                                                                                                     |   |   |    |                |



Komentarz:

### 9. Wpływ na rynek pracy

Wprowadzenie projektowanego rozporządzenia wpłynie korzystnie na rozwój podmiotów, które będą prowadziły badania kwestionowanych produktów, a zatem na rynek pracy.

### 10. Wpływ na pozostałe obszary

☐ środowisko naturalne

☐ sytuacja i rozwój regionalny

☐ inne:

☐ demografia

☐ mienie państwowe

☐ informatyzacja

☐ zdrowie

Omówienie wpływu

Projektowana regulacja przyczyni się do zmniejszenia dostępności środków zastępczych a zatem do ograniczenia szkód zdrowotnych powodowanych przez te produkty u ludzi.

### 11. Planowane wykonanie przepisów aktu prawnego

Planowane wykonanie przepisów prawa odbędzie się wraz z wejściem w życie przepisów projektowanego rozporządzenia.

### 12. W jaki sposób i kiedy nastąpi ewaluacja efektów projektu oraz jakie mierniki zostaną zastosowane?

Akt wykonawczy wydany na podstawie art. 44c ust. 13 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii określa podmioty uprawnione do przeprowadzania badań produktów w kierunku środków zastępczych, na potrzeby postępowań prowadzonych przez organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej. Są to wyspecjalizowane laboratoria badawcze, w tym jednostki naukowe, posiadające przygotowanie naukowomerytoryczne, techniczne oraz stosowną infrastrukturę. Konieczność poddania zatrzymanych przez organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej produktów skomplikowanym badaniom analitycznym, ma istotne znaczenie w przypadku zabezpieczenia przed ewentualnymi roszczeniami podmiotów, w stosunku do których prowadzone są postępowania.

### 13. Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)

Brak.

**ROZPORZĄDZENIE**  
**MINISTRA ZDROWIA<sup>1)</sup>**

z dnia ..... 2018 r.

**w sprawie wykazu środków odurzających, substancji psychotropowych oraz  
nowych substancji psychoaktywnych<sup>2)</sup>**

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 środków odurzających z podziałem na grupy, o których mowa w art. 31 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii, zwanej dalej „ustawą”, oraz ze wskazaniem środków odurzających grupy IV-N dopuszczonych do stosowania w lecznictwie zwierząt zgodnie z art. 33 ust. 2 ustawy, stanowiący załącznik nr 1 do rozporządzenia;
- 2) wykaz substancji psychotropowych z podziałem na grupy, o których mowa w art. 32 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 1 listopada 2018 r.**

**MINISTER ZDROWIA**

---

<sup>1)</sup> 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).

<sup>2)</sup> 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 (ujednolicenie) (Dz. Urz. UE L 241 z 17.09.2015, str. 1).

Załączniki do rozporządzenia  
Ministra Zdrowia z dnia ... 2018 r. (poz. ...)

Załącznik nr 1

**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<br>zalecane | Inne nazwy          | Oznaczenia chemiczne                                                                      |
|-----|----------------------------------|---------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|
|     | 1                                | 2                   | 3                                                                                         |
| 1   |                                  | 5-FUR-144<br>XLR-11 | [1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](2,2,3,3-tetrametylocyklopropylo)<br>metanon |

|   |                |                                   |                                                                                                                                                                                                         |
|---|----------------|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 2 |                | 5F-AKB-48                         | <i>N</i> -(1-adamantylo)-1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid, czyli 1-(5-fluoropentylo)- <i>N</i> -tricyklo[3.3.1.1 <sup>3,3</sup> ,7]dekan-1-ylo-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid |
| 3 |                | 5F-PB-22                          | ester chinolin-8-yłowy kwasu 1-(5-fluoropentylo)-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-fluorobenzyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid                                                                                                    |
| 7 | ACETORFINA     |                                   | 3- <i>O</i> -acetylo-6,7,8,14-tetrahydro-7 $\alpha$ -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14-endo-etenooripawina                                                                                               |
| 8 |                | Acetylo- $\alpha$ -metylofentanyl | <i>N</i> -[1-( $\alpha$ -metylofenetylo)-4-piperydylo]acetanilid                                                                                                                                        |
| 9 | ACETYLOMETADOL |                                   | 3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan                                                                                                                                                           |

|    |                    |                             |                                                                                                                                        |
|----|--------------------|-----------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 10 | ADB-CHMINACA       | MAB-CHMINACA                | N-(1-amino-3,3-dimetylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(cykloheksylmetylo)-1H-indazolo-3-karboksyamid                                            |
| 11 |                    | AH-7921                     | 3,4-dichloro-N-[(1-dimetylamino)cykloheksylo-metylo]benzamid                                                                           |
| 12 | AKRYLOFENTANYL     |                             | N-(1-fenetylopiperydyn-4-ylo)-N-fenylakrylamid                                                                                         |
| 13 | ALFAACETYLOMETADOL |                             | $\alpha$ -3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan, czyli (3 <i>R</i> ,6 <i>R</i> )-3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan |
| 14 | ALFAMEPRODYNA      |                             | $\alpha$ -3-etylo-4-fenyl-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna, czyli cis-3-etylo-4-fenyl-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna             |
| 15 | ALFAMETADOL        |                             | $\alpha$ -6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol, czyli (3 <i>R</i> ,6 <i>R</i> )-6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol             |
| 16 |                    | $\alpha$ -Metylofentanyl    | N-[1-( $\alpha$ -metylofenetylo)-4-piperydylo]propionanilid                                                                            |
| 17 |                    | $\alpha$ -Metylotiofentanyl | N-{1-[1-metylo-2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo}propionanilid                                                                          |
| 18 | ALFAPRODYNA        |                             | $\alpha$ -4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperydyna, czyli cis-( $\pm$ )-4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperydyna           |
| 19 | ALFENTANYL         |                             | N-[1-[2-(4-etylo-4,5-dihydro-5-okso-1 <i>H</i> -tetrazol-1-ilo)etylo]-4-(metoksymetylo)-4-piperydynylo]-N-fenylpropanamid              |
| 20 | ALLILOPRODYNA      |                             | 3-allilo-4-fenyl-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna                                                                                    |
| 21 | AM-694             |                             | 1-[(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](2-jodofenyl)metanon                                                                      |

|    |                                                                                    |                        |                                                                                             |
|----|------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|
| 22 | AM-1220                                                                            |                        | 1-[(1-metylopiperydyn-2-ylo)metylo]-1 <i>H</i> -indol-3-ylo-(naftalen-1-ylo)metanon         |
| 23 |                                                                                    | AM-1248                | 1-{[( <i>N</i> -metylopiperydyn-2-ylo)metylo]-1 <i>H</i> -indol-3-ilo}(1-adamantylo)metanon |
| 24 | AM-2201                                                                            |                        | 1-[(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo]-1-naftylometanon                              |
| 25 |                                                                                    | AM-2233                | 1-{[( <i>N</i> -metylopiperydyn-2-ylo)metylo]-1 <i>H</i> -indol-3-ilo}-2-jodobenzylometanon |
| 26 | ANILERYDYNA                                                                        |                        | ester etylowy kwasu 1-p-aminofenetylo-4-fenyl-4-piperydynokarboksylowego                    |
| 27 |                                                                                    | APICA<br>SDB-001, 2NE1 | <i>N</i> -(1-adamantylo)-1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilokarboksyamid                      |
| 28 |                                                                                    | APINACA<br>AKB-48      | <i>N</i> -(1-adamantylo)-1-pentylo-1 <i>H</i> -indazol-3-ilokarboksyamid                    |
| 29 | ARGYREIA NERVOSA –<br>rośliny żywe lub susz,<br>nasiona, wyciągi oraz<br>ekstrakty |                        |                                                                                             |

|    |                                                                                        |                                        |                                                                                                                               |
|----|----------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 30 | BANISTERIOPSIS CAAPI –<br>rośliny żywe lub susz,<br>nasiona, wyciągi oraz<br>ekstrakty |                                        |                                                                                                                               |
| 31 | BENZETYDYNA                                                                            |                                        | ester etylowy kwasu 1-(2-benzyloksietylo)-4-fenyl-<br>4-piperydynokarboksylowego                                              |
| 32 | BENZYLOMORFINA                                                                         |                                        | 3-benzylomorfin, czyli 3-benzyloksi-7,8-didehydro-4,5- $\alpha$ -epoksy-<br>17-metylomorfinan-6 $\alpha$ -ol                  |
| 33 | BETACETYLOMETADOL                                                                      |                                        | $\beta$ -3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan                                                                        |
| 34 |                                                                                        | $\beta$ -Hydroksyfentanył              | <i>N</i> -[1-( $\beta$ -hydroksyfenetylo)-4-piperydylo]propionanilid                                                          |
| 35 |                                                                                        | $\beta$ -Hydroksy-<br>3-metylofentanył | <i>N</i> -[1-( $\beta$ -hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-piperydylo]-propionanilid                                                |
| 36 | BETAMEPRODYNA                                                                          |                                        | $\beta$ -3-etylo-4-fenyl-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna                                                                   |
| 37 | BETAMETADOL                                                                            |                                        | $\beta$ -6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol, czyli (3 <i>S</i> ,6 <i>R</i> )-<br>6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol |
| 38 | BETAPRODYNA                                                                            |                                        | $\beta$ -4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperydyna                                                                       |
| 39 | BEZYTRAMID                                                                             |                                        | 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-(2-okso-3-propionylo-<br>1-benzimidazolinylo)piperydyna                                    |
| 40 |                                                                                        | Butyrfentanył                          | <i>N</i> -fenyl- <i>N</i> -[1-(2-fenyletylo) piperydyn-4-ylo]butanoamid                                                       |

|    |                                                                                      |                        |                                                                                                                                             |
|----|--------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 41 |                                                                                      | 4-Fluoro-butyrfentanyl | <i>N</i> -(4-fluorofenilo)- <i>N</i> -[1-(2-feniloetylo)piperydyn-4-ylo]butanoamid                                                          |
| 42 | CALEA ZACATECHICHI –<br>rośliny żywe lub susz,<br>nasiona, wyciągi oraz<br>ekstrakty |                        |                                                                                                                                             |
| 43 | CATHA EDULIS –<br>rośliny żywe lub susz,<br>nasiona, wyciągi oraz<br>ekstrakty       |                        |                                                                                                                                             |
| 44 | CP 47,497                                                                            |                        | 5-(1,1-dimetyloheptylo)-2-[(1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i> )-3-hydroksycykloheksylo]-fenol                                                        |
| 45 | CP 47,497-C6-Homolog                                                                 |                        | 5-(1,1-dimetyloheksylo)-2-[(1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i> )-3-hydroksycykloheksylo]-fenol                                                        |
| 46 | CP 47,497-C8-Homolog                                                                 |                        | 5-(1,1-dimetylooktylo)-2-[(1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i> )-3-hydroksycykloheksylo]-fenol                                                         |
| 47 | CP 47,497-C9-Homolog                                                                 |                        | 5-(1,1-dimetylononylo)-2-[(1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i> )-3-hydroksycykloheksylo]-fenol                                                         |
| 48 | CYKLOPROPYLOFENTAN<br>YL                                                             |                        | <i>N</i> -fenilo- <i>N</i> -[1-(2-feniloetylo)piperydyn-4-ylo]cyklopropylokarboksamid                                                       |
| 49 | DEKSTROMORAMID                                                                       | Palfium                | (+)-4-[3,3-difenilo-2-metylo-4-okso-4-(1-pirolidynylo)-butylo]-morfolina, czyli (+)-1-(2,2-difenilo-3-metylo-4-morfolinobutyrylo)pirolidyna |



|    |                   |                                     |                                                                                                      |
|----|-------------------|-------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 50 | DEZOMORFINA       |                                     | dihydrodeoksymorfina, czyli 4,5-epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan                                  |
| 51 | DIAMPROMID        |                                     | <i>N</i> -[2- <i>N</i> -metylo-( <i>N</i> -fenetyloamino)-propylo]propionanilid                      |
| 52 | DIETYLOTIAMBUTEN  |                                     | 3-dietyloamino-1,1-bis(2'-tienylo)but-1-en                                                           |
| 53 | DIFENOKSYLAT      |                                     | ester etylowy kwasu 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-fenylo-4-piperydynokarboksylowego             |
| 54 | DIFENOKSYNA       |                                     | kwas 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-fenylo-4-piperydynokarboksylowy                              |
| 55 | DIHYDROETORFINA   |                                     | 7,8-dihydro-7- $\alpha$ -[1-( <i>R</i> )-hydroksy-1-metylobutylo]-6,14-endo-etanotetrahydrooripawina |
| 56 | DIHYDROMORFINA    |                                     | 4,5 $\alpha$ -epoksy-17-metylomorfinan-3,6 $\alpha$ -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-dimetylopropylu                                                |
| 60 | DIMETYLOTIAMBUTEN |                                     | 3-dimetyloamino-1,1-bis(2'-tienylo)but-1-en                                                          |
| 61 | DIPIPANON         |                                     | 4,4-difenylo-6-piperydyno-3-heptanon                                                                 |
| 62 | DROTEBANOL        |                                     | 3,4-dimetoksy-17-metylomorfinan-6 $\beta$ ,14-diol                                                   |
| 63 | EAM-2201          | 5-fluoro-JWH-210<br>4-etylo-AM-2201 | 4-etylnaftalen-1-ylo-[1-(5- fluoropentylo)indol-3-ilo]metanon                                        |

|    |                                                                                       |  |                                                                                                                                             |
|----|---------------------------------------------------------------------------------------|--|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 64 | ECHINOPSIS PACHANOI –<br>rośliny żywe lub susz,<br>nasiona, wyciągi oraz<br>ekstrakty |  |                                                                                                                                             |
| 65 | EKGONINA                                                                              |  | kwask[1 <i>R</i> -( <i>egzo</i> )]-3-hydroksy-8-metylo-8-azabicyklo [3.2.1]oktano-<br>2-karboksylowy                                        |
| 66 | ETOKSERYDYNA                                                                          |  | ester etylowy kwasu 1-[2-(2-hydroksyetoksy)etylo]-4-fenilo-<br>4-piperydynokarboksylowego                                                   |
| 67 | ETONITAZEN                                                                            |  | 1-(2-dietyloaminoetylo)-2-(p-etoksybenzylo)-5-nitrobenzimidazol                                                                             |
| 68 | ETORFINA                                                                              |  | 6,7,8,14-tetrahydro-7 $\alpha$ -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-<br>6,14-endoetenooripawina                                                     |
| 69 | ETYLOMETYLOTIAMBUT<br>EN                                                              |  | 3-etylometyloamino-1,1-bis(2'-tienylo)but-1-en                                                                                              |
| 70 | FENADOKSON                                                                            |  | 4,4-difenilo-6-morfolinoheptan-3-on                                                                                                         |
| 71 | FENAMPROMID                                                                           |  | <i>N</i> -(1-metylo-2-piperydynoetylo) propionanilid                                                                                        |
| 72 | FENAZOCYNA                                                                            |  | 2'-hydroksy-5,9-dimetylo-2-fenetylo-6,7-benzomorfan, czyli 3-fenetylo-<br>1,2,3,4,5,6-heksahydro-6,11-dimetylo-2,6-metano-3-benzazocyn-8-ol |
| 73 | FENOMORFAN                                                                            |  | 3-hydroksy-17-fenetylomorfinan                                                                                                              |

|    |                    |                                           |                                                                                                                                         |
|----|--------------------|-------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 74 | FENOPERYDYNA       |                                           | ester etylowy kwasu 1-(3-fenilo-3-hydroksypropylo)-4-fenilo-4-piperydynokarboksylowego                                                  |
| 75 | FENTANYL           |                                           | 1-fenetylo-4-( <i>N</i> -propionyloanilino)piperydyna, czyli <i>N</i> -(1-fenetylo-4-piperydylo) propionanilid                          |
| 76 | FLUOROTROPAKOKAINA | p-FBT<br>p-fluorobenzoiloksytropan        | 4-fluorobenzoesan-8-metyl-8-azabicyklo[3.2.1]okt-3-ylu                                                                                  |
| 77 | FURETYDYNA         |                                           | ester etylowy kwasu 4-fenilo-1-(2-tetrahydrofurfuryloksyetylo)-4-piperydynokarboksylowego                                               |
| 78 | HEROINA            |                                           | diacetylmorfina, czyli 3,6 $\alpha$ -diacetoksy-7,8-didehydro-4,5 $\alpha$ -epoksy-17-metylmorfinan                                     |
| 79 | HU-210             |                                           | (6a <i>R</i> ,10a <i>R</i> )-9-(hydroksymetylo)-6,6-dimetylo-3-(2-metylooctan-2-yl)-6a,7,10,10a-tetrahydrobenzo[ <i>c</i> ]chromen-1-ol |
| 80 | HYDROKODON         |                                           | dihydrokodeinon, czyli 4,5 $\alpha$ -epoksy-3-metoksy-17-metylmorfinan-6-on                                                             |
| 81 |                    | 3-(4-hydroxymethylbenzoyl)-1-pentylindole | 3-(4-hydroksymetylobenzoilo)-1-pentylindol                                                                                              |
| 82 | HYDROKSYPETYDYNA   |                                           | ester etylowy kwasu 4-m-hydroksyfenylo-1-metylo-4-piperydynokarboksylowego                                                              |
| 83 | HYDROMORFINOL      |                                           | 14-hydroksy-7,8-dihydromorfina                                                                                                          |

|    |             |                                        |                                                                                                                  |
|----|-------------|----------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 84 | HYDROMORFON |                                        | dihydromorfinon, czyli 4,5 $\alpha$ -epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan-6-on                                    |
| 85 | IZOMETADON  |                                        | 6-dimetyloamino-4,4-difenylo-5-metylo-3-heksanon                                                                 |
| 86 | JWH-007     | 2-metylo-1-pentylo-3-(1-naftoilo)indol | 1-pentylo-2-metylo-3-(1-naftoilo)indol, czyli (2-metylo-1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)-naftalen-1-ylometanon |
| 87 | JWH-015     |                                        | (2-metylo-1-propylo-1 <i>H</i> -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-metylnaftalen-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-metylnaftalen-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-morfolin-4-yloetylo)indol-3-ilo)naftalen-1-ylometanon                                                      |

|     |             |                                                                         |                                                                                    |
|-----|-------------|-------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|
| 96  | JWH-201     |                                                                         | 2-(4-metoksyfenylo)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)etanon                    |
| 97  | JWH-203     | 2-(2-chloro-fenylo)-<br>1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-<br>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-propylonaftalen-1-ylo)metanon                |
| 99  | JWH-210     |                                                                         | (4-etylnaftalen-1-ylo)(1-pentyloindol-3-ilo)metanon                                |
| 100 | JWH-250     | 1-pentylo-<br>3-(2-metoksyfenyloacetyl<br>o) indol                      | 2-(2-metoksyfenylo)-1-(1-pentyloindol-3-ilo)etanon                                 |
| 101 | JWH-251     |                                                                         | 2-(2-metylofenylo)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)etanon                     |
| 102 | JWH-302     |                                                                         | 2-(3-metoksyfenylo)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)etanon                    |
| 103 | JWH-307     |                                                                         | [5-(2-fluorofenylo)-1-pentylo-1 <i>H</i> -pirol-3-ilo]naftalen-1-ylometanon        |
| 104 | JWH-368     |                                                                         | [5-(3-fluorofenylo)-1-pentylo-1 <i>H</i> -pirol-3-ilo]-1-naftalenylometanon        |
| 105 | JWH-398     | 1-pentylo-3-(4-chloro-<br>1-naftoilo)indol                              | (4-chloronaftalen-1-ylo)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon                 |
| 106 |             | Kamfetamina                                                             | <i>N</i> -metylo-3-fenylobicyklo[2.2.1]heptano-2-amina                             |
| 107 | KARFENTANYL | 4-karbometoksyfentanylo                                                 | 1-(2-fenyloetylo)-4-( <i>N</i> -propanoiloamino)piperydyno-4-karboksylan<br>metylu |

|     |                                                                                                                                      |          |                                                                                                                                                                            |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 108 | KETOBEMIDON                                                                                                                          | Cliradon | 4-( <i>m</i> -hydroksyfenylo)-1-metylo-4-propionylopiperydyna, czyli<br>1-[4-(3-hydroksyfenylo)-1-metylo-4-piperydylo]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 benzoiloeckgoniny, 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-metylmorfinan                                                                                                                                             |

|     |                                                                                                                                                                    |  |                                                                                                                                              |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 116 | LEWOMORAMID                                                                                                                                                        |  | (-)-4-[2-metylo-4-okso-3,3-difenylo-4-(1-pirolidynylo)butylo]morfolina,<br>czyli (-)-1-(2,2-difenylo-3-metylo-4-morfolinobutyrylo)pirolidyna |
| 117 | LEWORFANOL                                                                                                                                                         |  | (-)-3-hydroksy-17-metylomorfinan                                                                                                             |
| 118 | LEWOTENACYLOMORFAN                                                                                                                                                 |  | (-)-3-hydroksy-17-fenacylomorfinan                                                                                                           |
| 119 | MAKOWEJ SŁOMY<br>KONCENTRATY – produkty<br>powstające w procesie<br>otrzymywania alkaloidów ze<br>słomy makowej, jeżeli<br>produkty te są wprowadzone<br>do obrotu |  |                                                                                                                                              |

|     |                                                                                                                                                                                                                                                  |          |                                                                                     |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| 120 | MAKOWEJ SŁOMY<br>WYCIĄGI – inne niż<br>koncentraty produkty<br>otrzymywane ze słomy<br>makowej przy jej ekstrakcji<br>wodą lub jakimkolwiek innym<br>rozpuszczalnikiem, a także<br>inne produkty otrzymywane<br>przez przerób mlecza<br>makowego |          |                                                                                     |
| 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<br>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-<br>5,17-dimetylomorfinan-6-on |
| 126 | METYLODEZORFINA                                                                                                                                                                                                                                  |          | 6-metylo- $\Delta^6$ -deoksymorfina                                                 |



|     |                                                                                      |                     |                                                                                                                                                                              |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 127 | METYLODIHYDROMORFINA                                                                 |                     | 6-metylodihydromorfina                                                                                                                                                       |
| 128 |                                                                                      | 3-Metylofentanyl    | <i>N</i> -(1-fenetylo-3-metylo-4-piperydylo)propionanilid (forma <i>cis</i> - i forma <i>trans</i> -)                                                                        |
| 129 |                                                                                      | 3-Metylotiofentanyl | <i>N</i> -[3-metylo-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid                                                                                                        |
| 130 | MIMOSA TENUIFLORA –<br>rośliny żywe lub susz,<br>nasiona, wyciągi oraz<br>ekstrakty  | MIMOSA HOSTILIS     |                                                                                                                                                                              |
| 131 | MIROFINA                                                                             |                     | mirystylobenzylomorfina, czyli 3-benzyloksi-7,8-didehydro-4,5 $\alpha$ -epoksy-6 $\alpha$ -mirystoiloksi-17-metylomorfinan tetradekarianu                                    |
| 132 | MITRAGYNA SPECIOSA –<br>rośliny żywe lub susz,<br>nasiona, wyciągi oraz<br>ekstrakty |                     |                                                                                                                                                                              |
| 133 | MITRAGYNINA                                                                          |                     | ester metylowy 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-yl]-3-metoksyprop-2-enowego |

|     |                                                                                          |       |                                                                                                                                    |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------|-------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 134 | MORAMIDU<br>PÓLPRODUKT                                                                   |       | kwasy 1,1-difenylo-2-metylo-3-morfolinomasłowe                                                                                     |
| 135 | MORFERYDYNA                                                                              |       | ester etylowy kwasu 4-fenylo-1-(2-morfolinoetylo)-<br>4-piperydynokarboksylowego                                                   |
| 136 | MORFINA                                                                                  |       | 7,8-didehydro-4,5 $\alpha$ -epoksy-17-metylomorfinan-3,6 $\alpha$ -diol                                                            |
| 137 | MORFINY<br>METYLOBROMEK oraz inne<br>pochodne morfiny zawierające<br>azot czwartorzędowy |       |                                                                                                                                    |
| 138 | MORFINY N-TLENEK                                                                         |       | N-tlenek 7,8-didehydro-4,5 $\alpha$ -epoksy-17-metylomorfinan-3,6 $\alpha$ -diolu                                                  |
| 139 |                                                                                          | MPPP  | propionian 4-fenylo-1-metylo-4-piperydynolu                                                                                        |
| 140 |                                                                                          | MT-45 | (1-cykloheksylo-4-(1,2-difenyloetylo)piperazyna)                                                                                   |
| 141 | NALBUFINA                                                                                |       | 3-(cyklobutylometylo)-1,2,4,5,6,7,7- $\alpha$ ,13-oktahydro-<br>4,12-metanobenzofuro[3,2-e]<br>izochinolino-4- $\alpha$ ,7,9-triol |
| 142 | NIKOMORFINA                                                                              |       | 3,6-dinikotynoilomorfiny                                                                                                           |
| 143 | NORACYMETADOL                                                                            |       | $\alpha$ -(+)-3-acetoksy-4,4-difenylo-6-metyloaminoheptan                                                                          |
| 144 | NORLEWORFANOL                                                                            |       | (-)-3-hydroksymorfinan                                                                                                             |
| 145 | NORMETADON                                                                               |       | 6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heksanon                                                                                            |

|     |                                                                                     |                     |                                                                                                     |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 146 | NORMORFINA                                                                          |                     | demetylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5 $\alpha$ -epoksymorfinan-3,6 $\alpha$ -diol                |
| 147 | NORPIPANON                                                                          |                     | 4,4-difenylo-6-piperydyno-3-heksanon                                                                |
| 148 | NYMPHAEA CAERULEA –<br>rośliny żywe lub susz,<br>nasiona, wyciągi oraz<br>ekstrakty |                     |                                                                                                     |
| 149 | OPIUM I NALEWKA<br>Z OPIUM                                                          |                     |                                                                                                     |
| 150 | OKSYKODON                                                                           | Eukodal             | 14-hidroksydihydrokodeinon, czyli 4,5 $\alpha$ -epoksy-14-hidroksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6-on |
| 151 | OKSYMORFON                                                                          |                     | 14-hidroksydihydromorfinon, czyli 4,5 $\alpha$ -epoksy-3,14-dihidroksy-17-metylomorfinan-6-on       |
| 152 | PEGANUM HARMALA –<br>rośliny żywe lub susz,<br>nasiona, wyciągi oraz<br>ekstrakty   |                     |                                                                                                     |
| 153 |                                                                                     | Para-fluorofentanyl | 4'-fluoro- <i>N</i> -(1-fenetylo-4-piperydylo)propionanilid                                         |
| 154 |                                                                                     | PEPAP               | octan 1-fenetylo-4-fenylo-4-piperydynolu                                                            |
| 155 | PETYDYNA                                                                            | Dolargan            | ester etylowy kwasu 4-fenylo-1-metylo-4-piperydynokarboksylowego                                    |

|     |                                                                                      |          |                                                                                                                                                                                         |
|-----|--------------------------------------------------------------------------------------|----------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 156 | PETYDYNY PÓLPRODUKT<br>A                                                             |          | 4-cyjano-4-fenylo-1-metylopiperydyna                                                                                                                                                    |
| 157 | PETYDYNY PÓLPRODUKT<br>B                                                             |          | ester etylowy kwasu 4-fenylo-4-piperydynokarboksylowego                                                                                                                                 |
| 158 | PETYDYNY PÓLPRODUKT<br>C                                                             |          | kwas 4-fenylo-1-metylo-4-piperydynokarboksylowy                                                                                                                                         |
| 159 | PIMINODYNA                                                                           |          | ester etylowy kwasu 4-fenylo-1-(3-fenyloaminopropyl)-<br>4-piperydynokarboksylowego                                                                                                     |
| 160 | PIRYTRAMID                                                                           |          | amid kwasu 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropyl)-4-(1-piperydino)-<br>4-piperydynokarboksylowego, czyli amid kwasu 1'-(3-cyjano-<br>3,3-difenylopropyl)-(1,4'-bipiperydino)-4'-karboksylowego |
| 161 | PROHEPTAZYNA                                                                         |          | 4-fenylo-1,3-dimetylo-4-propionyloksyazacykloheptan                                                                                                                                     |
| 162 | PROPERYDYNA                                                                          |          | ester izopropylowy kwasu 4-fenylo-1-metylo-<br>4-piperydynokarboksylowego                                                                                                               |
| 163 | PSYCHOTRIA VIRIDIS –<br>rośliny żywe lub susz,<br>nasiona, wyciągi oraz<br>ekstrakty | Chacruna |                                                                                                                                                                                         |

|     |                                                                                   |                                       |                                                                                                        |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 164 |                                                                                   | QUCHIC<br>BB-22                       | ester chinolin-8-yłowy kwasu 1-(cykloheksylometylo)-1 <i>H</i> -indol-3-karboksylowego                 |
| 165 |                                                                                   | QUPIC<br>PB-22                        | ester chinolin-8-yłowy kwasu 1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-karboksylowego                              |
| 166 | RACEMETORFAN                                                                      |                                       | (±)-3-metoksy-17-metylomorfinan                                                                        |
| 167 | RACEMORAMID                                                                       |                                       | (±)-4-[3,3-difenylo-2-metylo-4-okso-4-(1-pirolidynylo)butylo]morfolina                                 |
| 168 | RACEMORFAN                                                                        |                                       | (±)-3-hydroksy-17-metylomorfinan                                                                       |
| 169 |                                                                                   | RCS-2<br>oRCS-4,<br>orto-izomer RCS-4 | (2-metoksyfenylo)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon                                            |
| 170 | RCS-4                                                                             | BTM-4<br>SR-19<br>ERIC-4              | (4-metoksyfenylo)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon                                            |
| 171 | REMIFENTANYL                                                                      |                                       | ester metylowy kwasu 1-(2-metoksykarbonyloetylo)-4-(fenylopropionyloamino)-piperydino-4-karboksylowego |
| 172 | RIVEA CORYMBOSA –<br>rośliny żywe lub susz,<br>nasiona, wyciągi oraz<br>ekstrakty |                                       |                                                                                                        |

|     |                                                                                     |             |                                                                                                         |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------|-------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 173 | SALVIA DIVINORUM –<br>rośliny żywe lub susz,<br>nasiona, wyciągi oraz<br>ekstrakty  |             |                                                                                                         |
| 174 |                                                                                     | STS-135     | <i>N</i> -(1-adamantylo)-1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3- karboksyamidu                         |
| 175 | SUFENTANIL                                                                          |             | <i>N</i> -[4-(metoksymetylo)-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid                          |
| 176 |                                                                                     | Syntekaina  | 1-(tiofen-2-ylo)-2-metyloaminopropan                                                                    |
| 177 | TABERNANTHE IBOGA –<br>rośliny żywe lub susz,<br>nasiona, wyciągi oraz<br>ekstrakty |             |                                                                                                         |
| 178 | TEBAINA                                                                             |             | 6,7,8,14-tetradehydro-4,5 $\alpha$ -epoksy-3,6-dimetoksy-17-metylomorfinan                              |
| 179 | TEBAKON                                                                             |             | acetylodihydrokodeinon, czyli 6-acetoksy-6,7-didehydro-4,5 $\alpha$ -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<br>PERUVIANUS – rośliny<br>żywe lub susz, nasiona,<br>wyciągi oraz ekstrakty |                                |                                                                                                                                                                             |
| 183 | TRIMEPERYDYNA                                                                             |                                | 4-fenilo-1,2,5-trimetylo-4-propionyloksypiperydyna                                                                                                                          |
| 184 | TYLIDYNA                                                                                  |                                | ester etylowy kwasu (+)-trans-2-(dimetyloamino)-1-fenilo-<br>3-cyklohekseno-1-karboksylowego                                                                                |
| 185 | U-47700                                                                                   |                                | 3,4-dichloro-N-(2-(dimetyloamino)cykloheksylo)-N-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-<br>izobutyryfentanył | N-(4-fluorofenilo)-N-(1-feniloetylopiperydyn-4-ylo) izobutyroamid                                                                                                           |
| 189 | 4Cl-iBF                                                                                   | 4-chloro-<br>izobutyryfentanył | N-(4-chlorofenilo)-N-(1-feniloetylopiperydyn-4-ylo)izobutyroamid                                                                                                            |
| 190 | 5F-ADB                                                                                    | 5F-MDMB-PINACA                 | metylo (S)-2-[1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamido]-3,3-<br>dimetylomaślan<br><br>metylo 2-{{1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indazol-3-karbonylo}amino}- |

|     |             |                                             |                                                                                               |
|-----|-------------|---------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|
|     |             |                                             | 3,3-dimetyloasmańlan                                                                          |
| 191 | FU-F        | 2-furanylfentanyl                           | N-fenyl-N-[1-(2-fenylloetylo)piperydyn-4-ylo]-furano-2-karboksyamid                           |
| 192 | MDMB-CHMICA |                                             | 2-[[1-(cykloheksylometylo)-1H-indolo-3-karbonylo]amino]-3,3-dimetylobutanian metylu           |
| 193 | AB-CHMINACA |                                             | N-[(1S)-1-(aminokarbonylo)-2-metylopropylo]-1-(cykloheksylometylo)-1H-indazolo-3-karboksyamid |
| 194 | AB-PINACA   |                                             | N-(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-pentylo-1H-indazolo-3-karboksyamid                   |
| 195 | THF-F       | tetrahydrofuranylfentanyl                   | N-fenyl-N-[1-(2-fenylloetylo)piperydyn-4-ylo]oksolano-2-karboksyamid                          |
| 196 | OKFENTANYL  |                                             | N-(2-fluorofenyl)-2-metoksy-N-[1-(2-fenylloetylo)piperydyn-4-ylo]acetamid                     |
| 197 |             | 4-fluoroizobutyrfentanyl<br>4-FIBF<br>pFIBF | N-(4-fluorofenyl)-N-[1-(2-fenylloetylo)piperydyn-4-ylo]izobutanoamid                          |



|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |                            |  |                                                                         |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------|--|-------------------------------------------------------------------------|
| 198                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | METOKSYACETYLOFENT<br>ANYL |  | 2-metoksy-N-fenilo-N-[1-(2-feniloetylo)-4-piperydynylo]acetamid         |
| 199                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | CUMYL-4CN-BINACA           |  | 1-(4-cyjanobutylo)-N-(2-fenylpropan-2-ylo-1H-indazolo-3-<br>karboksamid |
| <p>oraz:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– 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,</li> <li>– estry i eter y środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich estrów i eterów jest możliwe, chyba że są one wymienione w innej grupie,</li> <li>– 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.</li> </ul> |                            |  |                                                                         |

## 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 $\alpha$ -<br>epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6 $\alpha$ -ol |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |         |                                                                                                                                                                  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| DEKSTROPROPOKSYFEN                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |         | (+)-1,2-difenilo-4-dimetyloamino-3-metylo-2-propionyloksybutan, 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                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |         | morfolinyloetylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5 $\alpha$ -epoksy-17-metylo-3-(2-morfolinoetoksy)morfinan-6 $\alpha$ -ol                                         |
| NIKODYKODYNA                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |         | 6-nikotynoilo-7,8-dihydrokodeina                                                                                                                                 |
| NIKOKODYNA                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |         | 6-nikotyniilokodeina                                                                                                                                             |
| NORKODEINA                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |         | <i>N</i> -demetylokodeina                                                                                                                                        |
| PROPIRAM                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |         | <i>N</i> -(1-metylo-2-piperydinoetylo)- <i>N</i> -(2-pirydylo)propionamid                                                                                        |
| <p>oraz:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– 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,</li> <li>– 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.</li> </ul> |         |                                                                                                                                                                  |

### 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:

– ACETYLODIHYDROKODEINĘ

– DIHYDROKODEINĘ

– ETYLOMORFINĘ

– NORKODEINĘ

– NIKODYKODYNĘ

– NIKOKODYNĘ

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<br>zalecane | Inne nazwy | Oznaczenia chemiczne |
|----------------------------------|------------|----------------------|
|                                  |            |                      |

| 1                        | 2                                  | 3                                                                                                                   |
|--------------------------|------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ACETORFINA <sup>*)</sup> |                                    | 3- <i>O</i> -acetylo-6,7,8, 14-tetrahydro-7 $\alpha$ -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14- <i>endo</i> -etenooripawina |
|                          | Acetylo- $\alpha$ -metylofentanyl  | <i>N</i> -[1-( $\alpha$ -metylofenetylo)-4-piperydylo]acetanilid                                                    |
|                          | $\alpha$ -Metylofentanyl           | <i>N</i> -[1-( $\alpha$ -metylofenetylo)-4-piperydylo]propionanilid                                                 |
|                          | 3-Metylotiofentanyl                | <i>N</i> -[3-metylo-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid                                               |
|                          | $\beta$ -Hydroksyfentanyl          | <i>N</i> -[1-( $\beta$ -hydroksyfenetylo)-4-piperydylo]propionanilid                                                |
|                          | $\beta$ -Hydroksy-3-metylofentanyl | <i>N</i> -[1-( $\beta$ -hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-piperydylo]-propionanilid                                      |
| DEZOMORFINA              |                                    | dihydrodeoksymorfina,<br>czyli 4,5-epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan                                              |
| ETORFINA <sup>*)</sup>   |                                    | 6,7,8,14-tetrahydro-7 $\alpha$ -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-<br>6,14- <i>endo</i> -etenooripawina                   |

|                                      |                         |                                                                                                             |
|--------------------------------------|-------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| HEROINA                              |                         | diacetylmorfina,<br>czyli 3,6 $\alpha$ -diacetoksy-7,8-didehydro-4,5 $\alpha$ -epoksy-<br>17-metylomorfinan |
| KETOBEMIDON                          | Cliradon                | 4- <i>m</i> -hydroksyfenylo-1-metylo-4-<br>propionylopiperydyne                                             |
| KONOPI ZIELE innych<br>niż włókniste |                         |                                                                                                             |
|                                      | 3-Metylofentanyl        | <i>N</i> -(1-fenetylo-3-metylo-4-<br>piperydylo)propionanilid<br>(forma cis- i forma trans-)                |
|                                      | MPPP                    | propionian 4-fenyl-1-metylo-4-piperidynu                                                                    |
|                                      | Para-fluorofentanyl     | 4'-fluoro- <i>N</i> -(1-fenetylo-4-<br>piperydylo)propionanilid                                             |
|                                      | PEPAP                   | octan 1-fenetylo-4-fenyl-4-piperidynu                                                                       |
|                                      | Tiofentanyl             | <i>N</i> -[1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-<br>piperydylo]propionanilid                                            |
| ŻYWICA KONOPI                        |                         |                                                                                                             |
| KARFENTANYL                          | 4-<br>karbometoksyfenta | 1-(2-fenyletylo)-4-( <i>N</i> -<br>propanoiloamino)piperidyno-4-karboksylan                                 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |     |        |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----|--------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | nyl | metylu |
| <p>oraz:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– 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,</li> <li>– 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,</li> <li>– 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</li> </ul> |     |        |
| <p>*) Może być stosowana w lecznictwie zwierząt.</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |     |        |

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

**1. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY I-P**

| Lp. | Międzynarodowe nazwy<br>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,<br>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,<br>klefedron | 1-(4-chlorofenylo)-2-(metyloamino)-1-propan-1-on               |
| 7   | 3-CMC                            | 3-chlorometkatynon,<br>klofedron | 1-(3-chlorofenylo)-2-(metyloamino)-1-propan-1-on               |
| 8   | 4,4'-DMAR                        |                                  | (4-metylo-5-(4-metylofenylo)-4,5-dihydro-1,3-oksazolo-2-amina) |

|    |  |                         |                                                                                     |
|----|--|-------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| 9  |  | 3F-MA                   | 3-fluorometamfetamina, czyli<br>1-(3-fluorofenylo)- <i>N</i> -metylopropano-2-amina |
| 10 |  | 25B-NBOMe               | 2-(4-bromo-2,5-dimetoksyfenylo)- <i>N</i> -(2-metoksybenzylo)etyloamina             |
| 11 |  | 25C-NBOMe<br>2C-C-NBOMe | 2-(4-chloro-2,5-dimetoksyfenylo)- <i>N</i> -(2-metoksybenzylo)etyloamina            |
| 12 |  | 25D-NBOMe               | 2-(2,5-dimetoksy-4-metylofenylo)- <i>N</i> -(2-metoksybenzylo)etyloamina            |
| 13 |  | 25E-NBOMe               | 2-(2,5-dimetoksy-4-etylofenylo)- <i>N</i> -(2-metoksybenzylo)etyloamina             |
| 14 |  | 25G-NBOMe               | 2-(2,5-dimetoksy-3,4-dimetylofenylo)- <i>N</i> -(2-metoksybenzylo)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<br>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,<br>4-BMC, 4-BMAP    | 1-(4-bromofenylo)-2-metylaminopropan-1-on                                                                             |
| 20 | BROLAMFETAMINA | DOB                                    | 4-bromo-2,5-dimetoksyamfetamina, czyli<br>1-(4-bromo-2,5-dimetoksyfenylo)propan-2-amina                               |
| 21 | BUFEDRON       | $\alpha$ -(metyloamino)<br>butyrofenon | 1-fenylo-2-(metyloamino)butan-1-on                                                                                    |
| 22 | BUTYLON        |                                        | 1-(1,3-benzodioksyl-5-ilo)-2-(metyloamino)butan-1-on                                                                  |
| 23 |                | DET                                    | <i>N,N</i> -dietylotryptamina                                                                                         |
| 24 |                | DMA                                    | ( $\pm$ )-2,5-dimetoksy- $\alpha$ -metylofenetyloamina, czyli<br>2,5-dimetoksyamfetamina                              |
| 25 |                | DOET                                   | ( $\pm$ )-2,5-dimetoksy-4-etylo- $\alpha$ -metylofenetyloamina,<br>czyli 2,5-dimetoksy-4-etyloamfetamina              |
| 26 |                | DMHP                                   | 3-(1,2-dimetyloheptylo)-1-hydroksy-<br>7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-6 <i>H</i> -<br>dibenzo[ <i>b,d</i> ]piran |
| 27 |                | DMT                                    | <i>N,N</i> -dimetylotryptamina                                                                                        |

|    |             |                            |                                                                               |
|----|-------------|----------------------------|-------------------------------------------------------------------------------|
| 28 | 3,4-DMMC    | 3,4-dimetylometkatynon     | 1-(3,4-dimetylofenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on                             |
| 29 | D2PM        | Difenyloprolinol           | difenylo(pirolidyn-2-ylo)metanol                                              |
| 30 |             | 2-DPMP<br>Dezoksypipradrol | 2-difenylo-metylo-piperydyna                                                  |
| 31 | DIBUTYLON   |                            | 2-dimetylamino-1-(3,4-metylenodioksyfenylo)butan-1-on                         |
| 32 |             | Eutylon                    | 1-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-(etyloamino)butan-1-on                           |
| 33 | ETRYPTAMINA |                            | 3-(2-aminobutylo)indol                                                        |
| 34 |             | N-Etylo-MDA,<br>MDEA       | (±)- <i>N</i> -etylo- $\alpha$ -metylo-3,4-(metylenodioksy)-fenetyloamina     |
| 35 |             | N-Hydroksy-MDA             | (±)- <i>N</i> -[ $\alpha$ -metylo-3,4-(metylenodioksy)fenetylo]hydroksylamina |
| 36 |             | Metkatynon                 | 2-(metyloamino)-1-fenylopropan-1-on                                           |
| 37 |             | 4-Metyloaminoreks          | (±)- <i>cis</i> -2-amino-4-metylo-5-fenylo-2-oksazolina                       |
| 38 |             | 4-MTA                      | $\alpha$ -metylo-4-metylotiofenetyloamina, czyli<br>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-etyloamino-1-(4-etylofenylo)propan-1-on<br>2-etylamino-1-p-<br>tolylopropan-1-on | 2-metyloamino-1-(4-etylofenylo)propan-1-on<br>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<br>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        | N-etylokatynon                      | 2-(etyloamino)-1-fenylpropan-1-on                                                                               |
| 59 | ETYCYKLIDYNA     | PCE                                 | <i>N</i> -etylo-1-fenylcykloheksyloamina                                                                        |
| 60 | FLUOROAMFETAMINA | 4-fluoroamfetamina<br>4-FMP<br>4-FA | 1-(4-fluorofenyl)-2-aminopropan                                                                                 |
| 61 | HEKSEDRON        |                                     | 1-fenyl-2-(metyloamino)heksan-1-on                                                                              |
| 62 |                  | Izo-pentedron                       | 1-metyloamino-1-fenyl-pentan-2-on                                                                               |
| 63 | KATYNON          |                                     | (-)- $\alpha$ -aminopropiofenon                                                                                 |
| 64 | (+)-LIZERGID     | LSD, LSD-25                         | dietyloamid kwasu 9,10-didehydro-6-metyloergolino-8 $\beta$ -karboksylowego                                     |
| 65 |                  | MDMA                                | ( $\pm$ )-3,4-metylenodioksy- <i>N</i> , $\alpha$ -dimetylofenetyloamina, czyli 3,4-metylenodioksymetamfetamina |
| 66 |                  | MDPBP                               | 1-(3,4-metylenodioksyfenyl)-2-(pirolidyn-1-ylo)butan-1-on                                                       |
| 67 |                  | MDPPP                               | 1-(3,4-metylenodioksyfenyl)-2-(1-pirolidynylo)-1-propanon                                                       |

|    |          |                                  |                                                                                                               |
|----|----------|----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 68 |          | MMDA                             | (±)-5-metoksy-3,4-metylenodioksy- $\alpha$ -metylofenetyloamina, czyli 5-metoksy-3,4-metylenodioksyamfetamina |
| 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<br>Alfa-PBP<br>$\alpha$ -PBP | 1-fenylo-2-(pirolidyn-1-ylo)butan-1-on                                                                        |
| 74 |          | PMA                              | 4-metoksy- $\alpha$ -metylofenetyloamina, czyli parametoksyamfetamina                                         |
| 75 |          | PMMA                             | 4-metoksy- <i>N</i> , $\alpha$ - dimetylofenetyloamina, czyli p-metoksymetamfetamina                          |
| 76 |          | Psilocyna<br>4-HO-DMT            | 3-(2-dimetyloaminoetylo)-4-hydroksyindol                                                                      |
| 77 | MEFEDRON | 4-metylometkatynon               | (±)-2-metyloamino-1-(4-metylofenylo) propan-1-on                                                              |

|    |               |                                                   |                                                       |
|----|---------------|---------------------------------------------------|-------------------------------------------------------|
| 78 | METAMFEPRAMON | Dimetylokatynon<br>Dimethylpropion<br>Dimepropion | (RS)-2-dimetylamino-1-fenylpropan-1-on                |
| 79 | METEDRON      | 4-metoksymetkatynon<br>bk-PMMA<br>PMMC            | 1-(4-metoksyfenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on        |
| 80 | METYLON       | 3,4-metylenodioksymetka<br>tynon<br>bk-MDMA       | 1-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-(metyloamino)propan-1-on |
| 81 |               | Metylobufedron                                    | 2-(metyloamino)-1-(4-metylofenylo)butan-1-on          |
| 82 |               | Etylobufedron<br>N-etylobufedron<br>NEB           | 1-fenylo-2-(etyloamino)butan-1-on                     |
| 83 | NAFYRON       | 0-2482                                            | 1-naftalen-2-ylo-2-pirolidyn-1-ylopentan-1-on         |
| 84 | PENTEDRON     | $\alpha$ -metyloaminowalerofenon                  | 1-fenylo-2-(metyloamino)pentan-1-on                   |

|    |               |                                         |                                                                                          |
|----|---------------|-----------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------|
| 85 | PENTYLON      | bk-Metyl-K, bk-MBDP                     | 1-(3,4-metylenodioksyfenylo)-<br>2-(metyloamino)pentan-1-on                              |
| 86 | PSYLOCYBINA   |                                         | diwodorofosforan 3-(2-dimetyloaminoetylo)-<br>4-indolilu                                 |
| 87 |               | Proskalina                              | 2-(3,5-dimetoksy-4-propoksyfenylo) etyloamina                                            |
| 88 |               | RH-34                                   | 3-[2-[(2-metoksyfenylo)metyloamino] etylo]-1 <i>H</i> -<br>chinazolino-2,4-dion          |
| 89 | ROLICYKLIDYNA | PHP, PCPY                               | 1-(1-fenylocykloheksylo)pirolidyna                                                       |
| 90 |               | STP, DOM                                | 2-amino-1-(2,5-dimetoksy-4-metylofenylo)propan                                           |
| 91 | TENAMFETAMINA | MDA                                     | 3,4-metylenodioksyamfetamina                                                             |
| 92 | TENOCYKLIDYNA | TCP                                     | 1-[1-(2-tienylo)cykloheksylo]piperydyna                                                  |
| 93 |               | TMA                                     | (±)-3,4,5-trimetoksy- $\alpha$ -metylofenetyloamina, czyli<br>3,4,5-trimetoksyamfetamina |
| 94 |               | TMA-2                                   | 2,4,5-trimetoksyamfetamina                                                               |
| 95 |               | TMA-6<br>2,4,6-trimetoksyamfetami<br>na | 1-(2,4,6-trimetoksyfenylo)propan-2-amina                                                 |

## Tetrahydrokannabinole

następujące izomery i ich warianty stereochemiczne:

– 7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6*H*-dibenzo[*b,d*]piran-1-ol,

– (9*R*,10*aR*)-8,9,10,10*a*-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6*H*-dibenzo[*b,d*]piran-1-ol,

– (6*aR*,9*R*,10*aR*)-6*a*,9,10,10*a*-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6*H*-dibenzo[*b,d*]piran-1-ol,

– (6*aR*,10*aR*)-6*a*,7,10,10*a*-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6*H*-dibenzo[*b,d*]piran-1-ol,

– 6*a*,7,8,9-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6*H*-dibenzo[*b,d*]piran-1-ol,



|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |        |                                               |                                                                                                                                 |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|-----------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |        |                                               | – (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 |
| 97                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | HEX-EN | N-etyloheksedron, alfa-etyloaminoheksanofenon | 2-(etyloamino)-1-fenylheksan-1-on                                                                                               |
| 98                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |        | DOC                                           | 2,5-dimetoksy-4-chloroamfetamina                                                                                                |
| <p>oraz:</p> <p>– sole substancji zamieszczonych w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe,</p> <p>– stereoizomery substancji zamieszczonych w tej grupie, jeżeli istnienie takich stereoizomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że stereoizomery takie są wyraźnie wyłączone.</p> |        |                                               |                                                                                                                                 |

## 2. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY II-P

| Lp. | Międzynarodowe nazwy<br>zalecane | Inne nazwy                | Oznaczenia chemiczne                     |
|-----|----------------------------------|---------------------------|------------------------------------------|
|     | 1                                | 2                         | 3                                        |
| 1   |                                  | 4-BEC<br>4-bromoetkatynon | 1-(4-bromofenylo)-2-etylaminopropan-1-on |
| 2   |                                  | 2C-B                      | 4-bromo-2,5-dimetoksyfenetyloamina       |

|    | 1                 | 2                                  | 3                                                                        |
|----|-------------------|------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|
| 3  |                   | 2C-C                               | 2-(4-chlorofenylo-2,5-dimetoksy)etyloamina                               |
| 4  |                   | 2C-D                               | 2-(2,5-dimetoksy-4-metylofenylo)etyloamina                               |
| 5  |                   | 2C-G                               | 2-(2,5-dimetoksy-3,4-dimetylofenylo)etyloamina                           |
| 6  |                   | 2C-N                               | 2-(2,5-dimetoksy-4-nitrofenylo)etyloamina                                |
| 7  |                   | 2C-P                               | 2-(2,5-dimetoksy-4-propylofenylo)etyloamina                              |
| 8  |                   | 3-MeO-PCE<br>3-Metoksyetycyklidyna | N-etylo-1-(3-metoksyfenylo)<br>cykloheksyloamina                         |
| 9  |                   | 3-MeO-PCP<br>3-Metoksyfencyklidyna | 1-[1-(metoksyfenylo)cykloheksylo]<br>piperydyna                          |
| 10 | AMFETAMINA        | Psychedryna                        | (±)-2-amino-1-fenylopropan                                               |
| 11 | AMINEPTYNA        |                                    | kwas 7-[(10,11-dihydro-5H-dibenzo[a,d]cyklohepten-5-ylo)amino]-heptanowy |
| 12 | BENZYLOPIPERAZYNA | BZP                                | 1-benzylopiperazyna, czyli<br>1-benzylo-1,4-diazacykloheksan             |
| 13 | DBZP              | Dibenzylopiperazyna                | 1,4-dibenzylopiperazyna                                                  |
| 14 | DEKSAMFETAMINA    |                                    | (+)-2-amino-1-fenylopropan                                               |
| 15 | ETYLOFENIDAT      |                                    | 2-fenylo-2-(piperydyn-2-ylo)octan etylu                                  |
| 16 | FENCYKLIDYNA      | PCP                                | 1-(1-fenylocykloheksylo)piperydyna                                       |

|    | 1                          | 2                            | 3                                                                                         |
|----|----------------------------|------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|
| 17 | FENETYLINA                 |                              | (±)-3,7-dihydro-1,3-dimetylo-7-[2-[(1-metylo-2-fenetylo)-amino]-etylo]-1H-puryno-2,6-dion |
| 18 | FENMETRAZYNA               |                              | 2-fenilo-3-metylomorfolina                                                                |
| 19 | KETAMINA                   |                              | 2-(2-chlorofenilo)-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-metylofenilo)propano-2-amina, czyli<br>1-(4-metylofenilo)-2-aminopropan (4-MA)       |
| 24 | MBZP                       |                              | 1-benzylo-4-metylopiperazyna                                                              |
| 25 |                            | mCPP                         | 1-(3-chlorofenilo)piperazyna                                                              |
| 26 | MEKLOKWALON                |                              | 3-(o-chlorofenilo)-2-metylo-4(3H)-chinazolinon                                            |
| 27 | MeOPP                      | pMPP, 4-MPP,<br>Paraperazyna | 1-(4-metoksyfenilo)piperazyna                                                             |
| 28 | METAKWALON                 |                              | 2-metylo-3-(o-tolilo)-4(3H)-chinazolinon                                                  |

|    | 1              | 2                                                                      | 3                                                                                                                                                  |
|----|----------------|------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 29 | METAMFETAMINA  | Metamfetamina<br>racemiczna                                            | (+)-2-metyloamino-1-fenylopropan<br>(±)-2-metyloamino-1-fenylopropan                                                                               |
| 30 | METIOPROPAMINA | MPA                                                                    | <i>N</i> -metylo-1-(tiofen-2-ylo)propan-2-amina                                                                                                    |
| 31 | METOKSETAMINA  | MXE                                                                    | 2-(3-metoksyfenylo)-2-(etyloamino)cykloheksanon                                                                                                    |
| 32 | METYLOFENIDAT  | Rytalina                                                               | ester metylowy kwasu $\alpha$ -fenylo-(2-piperydino)-<br>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-<br>6,11-dimetylo-3-(3-metylo-2-butenylo)-2,6-metano-<br>3-benzazocyna |
| 34 | pFPP           | 4-fluorofenylopiperazyna                                               | 1-(4-fluorofenylo)piperazyna                                                                                                                       |
| 35 | SALWINORYNA A  |                                                                        | 9-acetoksy-2-(furan-3-ylo)-6a,10b-dimetylo-<br>4,10-dioksododekahydro-1 <i>H</i> -benzo[ <i>f</i> ]izochromeno-<br>7-karboksylan metylu            |
| 36 | SEKOBARBITAL   |                                                                        | kwas 5-allilo-5-(1-metylobutylo)barbiturowy                                                                                                        |
| 37 |                | $\Delta^9$ -tetrahydrokannabinol<br>i jego warianty<br>stereochemiczne | (6a <i>R</i> ,10a <i>R</i> )-6a,7,8,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-<br>3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]piran-1-ol                       |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 1        | 2                                     | 3                                                                                      |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|---------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------|
| 38                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | TFMPP    | 3-trifluorometylofenylopipe<br>razyna | 1-[3-(trifluorometylo)fenylo]piperazyna                                                |
| 39                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | ZIPEPROL |                                       | $\alpha$ -( $\alpha$ -metoksybenzylo-4- $\beta$ -metoksyfenylo)-<br>1-piperazynoetanol |
| <p>oraz:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– 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,</li> <li>– 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,</li> <li>– 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.</li> </ul> |          |                                       |                                                                                        |

### 3. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY III-P

| Międzynarodowe nazwy<br>zalecane | Inne nazwy | Oznaczenia chemiczne |
|----------------------------------|------------|----------------------|
|----------------------------------|------------|----------------------|

| 1 | 2 | 3 |
|---|---|---|
|---|---|---|

|                                                                                                              |          |                                                                                                                            |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| AMOBARBITAL                                                                                                  | Amytal   | kwasy 5-etylo-5-izopentylobarbiturowe                                                                                      |
| BUPRENORFINA                                                                                                 |          | 21-cyklopropylo-7- $\alpha$ -[(S)-1-hydroksy-1,2,2-trimetylopropylo]-6,14- <i>endo</i> -etano-6,7,8,14-tetrahydrooripawina |
| BUTALBITAL                                                                                                   |          | kwasy 5-allilo-5-izobutylobarbiturowe                                                                                      |
| CYKLOBARBITAL                                                                                                |          | kwasy 5-(1-cykloheksen-1-ylo)-5-etylobarbiturowe                                                                           |
| FLUNITRAZEPAM                                                                                                |          | 5-( <i>o</i> -fluorofenylo)-1,3-dihydro-1-metylo-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on                                |
| GLUTETIMID                                                                                                   | Glimid   | 3-etylo-3-fenylo-2,6-dioksopiperydyna                                                                                      |
| KATYNA                                                                                                       |          | (+)- <i>treo</i> -2-amino-1-hydroksy-1-fenylopropan                                                                        |
| PENTOBARBITAL                                                                                                | Nembutal | kwasy 5-etylo-5-(1-metylobutylo)-barbiturowe                                                                               |
| 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<br>zalecane | Inne nazwy | Oznaczenia chemiczne |
|-----|----------------------------------|------------|----------------------|
|-----|----------------------------------|------------|----------------------|

|    | 1            | 2                         | 3                                                                                           |
|----|--------------|---------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1  |              | Alfa-PHP<br>$\alpha$ -PHP | 1-fenyl-2-(pirolidyn-1-ylo)heksan-1-on                                                      |
| 2  |              | Alfa-PPP<br>$\alpha$ -PPP | 1-fenyl-2-(pirolidyn-1-ylo)propan-1-on                                                      |
| 3  |              | Alfa-PVP<br>$\alpha$ -PVP | 1-fenyl-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on                                                      |
| 4  | ALLOBARBITAL |                           | kwasy 5,5-diallilobarbiturowe                                                               |
| 5  | ALPRAZOLAM   |                           | 8-chloro-6-fenyl-1-metylo-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3-a][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> - $\alpha$ -dimetylo-fenetyloamina                               |
| 10 | BROMAZEPAM   |                           | 7-bromo-1,3-dihydro-5-(2-pirydylo)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on                       |
| 11 | BROTIZOLAM   |                           | 2-bromo-4-(o-chlorofenyl)-9-metylo-6 <i>H</i> -tieno[3,2-f]-s-triazolo[4,3-a][1,4]diazepina |
| 12 | BUTOBARBITAL |                           | kwasy 5-butylo-5-etylobarbiturowe                                                           |

|    | 1                | 2                                        | 3                                                                                          |
|----|------------------|------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|
| 13 | 2C-E             | 2,5-dimetoksy-etylofenyloetyloamina      | 1-(2,5-dimetoksy-4-etylofenylo)-2-aminoetan                                                |
| 14 |                  | 4-Cl- $\alpha$ -PPP<br>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)-3 <i>H</i> -1,4-benzodiazepiny                  |
| 16 | DELORAZEPAM      |                                          | 7-chloro-5-(o-chlorofenylo)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on                 |
| 17 | DIAZEPAM         | Relanium                                 | 7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on                  |
| 18 | ESTAZOLAM        |                                          | 8-chloro-6-fenylo-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepina                         |
| 19 | ETCHLORWYNOL     |                                          | 1-chloro-3-etylo-1-penten-4-in-3-ol                                                        |
| 20 | ETYLAMFETAMINA   |                                          | ( $\pm$ )- <i>N</i> -etylo- $\alpha$ -metylofenetyloamina, czyli <i>N</i> -etyloamfetamina |
| 21 | ETYNAMAT         |                                          | ester 1-etynylocykloheksylowy kwasu karbaminowego                                          |
| 22 | FENDIMETRAZYNA   |                                          | (+)-3,4-dimetylo-2-fenylomorfolina                                                         |



|    | 1            | 2         | 3                                                                                                                                  |
|----|--------------|-----------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 23 | FENKAMFAMINA |           | (±)- <i>N</i> -etylo-3-fenylobicyklo[2.2.1]heptano-2-amina                                                                         |
| 24 | FENOBARBITAL | Luminalum | kwas 5-etylo-5-fenylobarbiturowy                                                                                                   |
| 25 | FENPROPOREKS |           | (±)-3-[(α-metylofenetylo)amino]propionitryl                                                                                        |
| 26 | FENTERMINA   |           | α, α-dimetylofenetyloamina                                                                                                         |
| 27 | FLUDIAZEPAM  |           | 7-chloro-5-(o-fluorofenylo)-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on                                                |
| 28 | FLURAZEPAM   |           | 7-chloro-1-[2-(dietyloamino)etylo]-5-(o-fluorofenylo)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on                               |
| 29 | HALAZEPAM    |           | 7-chloro-5-fenylo-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> -(o-fluorofenylo)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydrooksazolo[3,2- <i>d</i> ][1,4]-benzodiazepin- 6(5 <i>H</i> )-on |
| 31 | KAMAZEPAM    |           | dimetylokarbaminian 7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-onu                          |

|    | 1           | 2        | 3                                                                                                                                           |
|----|-------------|----------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 32 | KETAZOLAM   |          | 11-chloro-12b-fenylo-8,12b-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-fenylo-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> -chlorofenylo)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydrooksazolo-[3,2- <i>d</i> ][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i> )-on |
| 35 | KLONAZEPAM  | Rivotril | 5-( <i>o</i> -chlorofenylo)-1,3-dihydro-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on                                                          |
| 36 | KLORAZEPAT  |          | kwasy 7-chloro-5-fenylo-2,3-dihydro-2-okso-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepino-3-karboksylowe                                                    |
| 37 | KLOTIAZEPAM |          | 5-( <i>o</i> -chlorofenylo)-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 (-)- <i>N,N</i> -dimetylo-1,2-difenyloetyloamina                                                |

|    | 1                        | 2                                                                                                       | 3                                                                                                                                                         |
|----|--------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 39 | LOFLAZEPINIAN<br>ETYLOWY |                                                                                                         | ester etylowy kwasu 7-chloro-5-( <i>o</i> -fluorofenylo)-<br>2,3-dihydro-2-okso-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepino-<br>3-karboksylowego                       |
| 40 | LOPRAZOLAM               |                                                                                                         | 6-( <i>o</i> -chlorofenylo)-2,4-dihydro-2-[(4-metylo-<br>1-piperazynylo)metyleno]-8-nitro-1 <i>H</i> -<br>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-<br>2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on                                                        |
| 42 | LORMETAZEPAM             |                                                                                                         | 7-chloro-5-( <i>o</i> -chlorofenylo)-1,3-dihydro-3-hydroksy-<br>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> ]-<br>izoindol-5-ol                                                             |
| 44 | MDPEA                    | 3,4-<br>metylenodioksyfenyloetyl<br>oamina<br>Metylenodioksyfenyloetyl<br>oamina<br>homopiperonyloamina | 3,4-metylenodioksy-<br>2-fenyloetyloamina                                                                                                                 |

|    | 1                  | 2               | 3                                                                                                     |
|----|--------------------|-----------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 45 | MDPV               | MDαPVP<br>MDPK  | 1-(1,3-benzodioksylo-5-yl)-2-pirolidyno-1-ylpentan-1-on                                               |
| 46 | MEDAZEPAM          | Rudotel         | 7-chloro-5-fenilo-2,3-dihydro-1-metylo-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepina                                 |
| 47 | MEFENOREKS         |                 | (±)- <i>N</i> -(3-chloropropylo)-α-metylofenetyloamina                                                |
| 48 | MEPROBAMAT         |                 | 2,2-di(karbamoiloksymetylo)pentan, czyli dikarbaminian 2-metylo-2-propylo-1,3-propanodiolu            |
| 49 | METYLOFENOBARBITAL | Prominalum      | kwas 5-etylo-5-fenilo- <i>N</i> -metylobarbiturowy                                                    |
| 50 | METYPRYLON         |                 | 3,3-dietylo-5-metylo-2,4-piperydynodion                                                               |
| 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-benzodioksol-5-ylo)etyloamina                                                        |
| 54 | NIMETAZEPAM        |                 | 5-fenilo-1,3-dihydro-1-metylo-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on                              |
| 55 | NITRAZEPAM         |                 | 5-fenilo-1,3-dihydro-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on                                       |

|    | 1               | 2 | 3                                                                                                                                        |
|----|-----------------|---|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 56 | NORDAZEPAM      |   | 7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -<br>1,4-benzodiazepin-2-on                                                                     |
| 57 | OKSAZEPAM       |   | 7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-3-hydroksy-2 <i>H</i> -<br>1,4-benzodiazepin-2-on                                                          |
| 58 | OKSAZOLAM       |   | 10-chloro-11 <i>b</i> -fenylo-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydro-<br>2-metylooksazolo[3,2- <i>d</i> ][1,4]<br>benzodiazepin-6(5 <i>H</i> )-on |
| 59 | PEMOLINA        |   | 2-amino-5-fenylo-2-oksazolin-4-on, czyli 5-fenylo-<br>2-imino-4-oksazolidynon                                                            |
| 60 | PINAZEPAM       |   | 7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-1-(2-propionylo)-2 <i>H</i> -<br>1,4-benzodiazepin-2-on                                                    |
| 61 | PIPRADROL       |   | 1,1-difenylo-1-(2-piperydylo)metanol                                                                                                     |
| 62 | PIROWALERON     |   | (±)-1-(4-metylofenylo)-2-(1-pirolidynylo)-<br>1-pentanon                                                                                 |
| 63 | PRAZEPAM        |   | 7-chloro-1-(cyklopropylometylo)-5-fenylo-<br>1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on                                              |
| 64 | SEKBUTABARBITAL |   | kwas 5-sec-butylo-5-etylobarbiturowy                                                                                                     |
| 65 | TAPENTADOL      |   | 3-[3-(dimetyloamino)-1-etylo-2-metylopropylo]fenol                                                                                       |

|                                                                                                              | 1          | 2        | 3                                                                                                                              |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|----------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 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 |          | kwas 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<br>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. |            |          |                                                                                                                                |

## 1. WYKAZ NOWYCH SUBSTANCJI PSYCHOAKTYWNYCH

| Lp. | Międzynarodowe nazwy<br>zalecane | Inne nazwy         | Oznaczenia chemiczne                                                                  |
|-----|----------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------------------------------------------|
| 1   | 4-CEC                            | 4-chloroetkatynon  | 1-(4-chlorofenylo)-2-(etyloamino)-1-propan-1-on                                       |
| 2   | 5-CI-UR-144                      |                    | [1-(5-chloropentylo)-1H-indol-3-ilo](2,2,3,3-tetrametylocyklopropylo)metanon          |
| 3   | 2-CMC                            | 2-chlorometkatynon | 1-(2-chlorofenylo)-2-(metyloamino)-1-propan-1-on                                      |
| 4   | 4-EEC                            | 4-etyloetkatynon   | 2-(etyloamino)-1-(4-etylofenylo)propan-1-on                                           |
| 5   | 5F-AB-PINACA                     |                    | N-(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(5-fluoropentylo)-1H-indazolo-3-karboksyamid |
| 6   | 5F-AMB                           |                    | metylo-N-([1-(5-fluoropentylo)-1H-indazol-3-ilo] karbonylo)amino)-3-metylomaślan      |
| 7   | FUB-AMB                          |                    | metylo 2-({1-[(4-fluorofenylo)metylo]-1H-indazol-3-                                   |

|    |                  |                                                                  |                                                                                                              |
|----|------------------|------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|    |                  |                                                                  | karbonylo}amino)-3-metylomaślan                                                                              |
| 8  | 3-Me-MAPB        |                                                                  | 2-(metyloamino)-1-(3-metylofenylo)butan-1-on                                                                 |
| 9  | 4-metylo-N,N-DMC | 4-metylometamfepramon,<br>4-<br>metylenodimetylokatyno<br>n      | 2-(dimetyloamino)-1-(4-metylofenylo)-1-propanon                                                              |
| 10 | NM-2201          |                                                                  | naftalen-1-ylo-1-(5-fluoropentylo)-1H-indolo-3-<br>karboksylan                                               |
| 11 | PV8              | alfa-PEP, alfa-PHPP                                              | 1-fenylo-2-(pirolidyn-1-ylo)heptan-1-on                                                                      |
| 12 | THJ-2201         |                                                                  | 1-[(5-fluoropentylo)-1H-indazol-3-ylo]-1-<br>naftylometanon                                                  |
| 13 | alfa-PVT         | α-<br>pirolidynopentiotiofeno,<br>α-<br>pirolidynowalerotiofenon | 2-(pirolidyn-1-ylo)-1-(tiofen-2-ylo)pentan-1-on                                                              |
| 14 | ADB-FUBINACA     |                                                                  | N-[(1S)-1-(aminokarbonylo)-2,2-dimetylopropylo]-1-<br>[(4-fluorofenylo)metylo]-1H-indazolo-3-<br>karboksamid |
| 15 | NEP              | alfa-                                                            | 2-(etyloamino)-1-fenylo-pentan-1-on                                                                          |



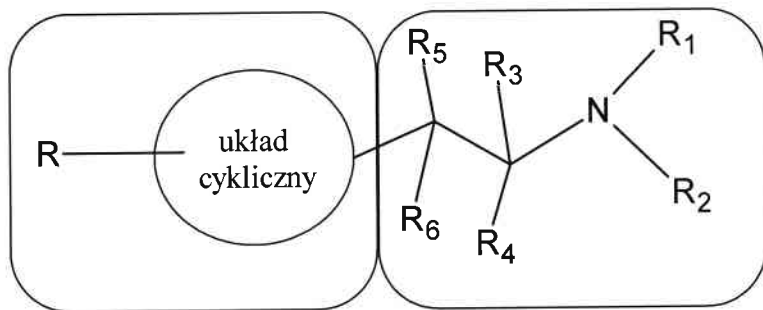
|    |                     |                                                                                                |                                                                                     |
|----|---------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
|    |                     | etyloaminopentiofenon,<br>N-Etylonorpentedron,<br>alfa-<br>etyloaminowalerofenon,<br>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- $\alpha$ -PVP |                                                                                                | 1-(4-chlorofenylo)-2-pirolidyn-1-ylo-pentan-1-on                                    |
| 18 | NEMNP               | 4-metylo-N-<br>etylonorpentedron, 4-<br>MEAP, 4-metyl-alfa-<br>etylaminopentiofenon            | 2-(etyloamino)-1-(4-metylofenylo)-1-pentanon                                        |
| 19 | 5F-AMBICA           |                                                                                                | N-(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(5-fluoropentylo)-1H-indol-3-karboksyamidu |
| 20 | TH-PVP              |                                                                                                | 2-(pirolidyn-1-ylo)-1-(5,6,7,8-tetrahydronaftalen-2-ylo)pentan-1-on                 |
| 21 | NiPP                | N-propylopentedron,<br>alfa-<br>propyloaminopentiofenon                                        | 1-fenylo-2-(propyloamino)-1-pentanon                                                |

|    |                   |                                                |                                                                                             |
|----|-------------------|------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|
| 22 | 2-IPP             | N-izopropylopentedron,<br>NiPP                 | 2-(izopropyloamino)-1-fenylopentan-1-on                                                     |
| 23 | $\alpha$ -PHiP    | $\alpha$ -<br>pirolidynoizohexanofen<br>on     | 4-metylo-1-fenylo-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on                                            |
| 24 | 3-CEC             | 3-chloroetkatynon                              | 1-(3-chlorofenylo)-2-(etyloamino)propan-1-on                                                |
| 25 | AMB-CHMICA        | MMB-CHMICA                                     | metylo(2S)-2- {[1-(cykloheksylometylo)indazolo-3-<br>karbonylo]amino}-3-metylobutanian      |
| 26 | MDPHP             |                                                | 1-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-pirolidyn-1-ylo-heksan-<br>1-on                                |
| 27 | N-ETYLOPENTYLON   | Efylon, BK-EBDP                                | 1-(2H-1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-(etyloamino)pentan-<br>1-on                                 |
| 28 | 4-FLUOROPENTEDRON | 4-FPD                                          | 1-(4-fluorofenylo)-2-(metyloamino)pentan-1-on                                               |
| 29 | MPHP              | 4-metylo- $\alpha$ -<br>pirolidynoheksiofenon, | 1-(4-metylofenylo)-2-(1-pirolidynylo)-1-heksanon                                            |
| 30 | ETIZOLAM          | AHR 3219, Y-7131                               | 4-(2-chlorofenylo)-2-etylo-9-metylo-6H-tieno[3,2-<br>f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepina |
| 31 | BENZYL FENTANYL   | R-4129                                         | N-(1-benzylpiperydyn-4-ylo)-N-fenylopropanamid                                              |

2.

Pochodne 2-feniloetyloaminy - grupa I-NPS

Każdy związek pochodzący od 2-feniloetyloaminy zawierający w strukturze cząsteczki element A (którego szczegółowa budowa jest określona w punkcie 1.1) połączony z elementem B (którego szczegółowa budowa jest określona w punkcie 1.2), o maksymalnej łącznej masie cząsteczkowej 500 U oraz sole tych związków, o ile ich istnienie jest możliwe.



ELEMENT A

ELEMENT B

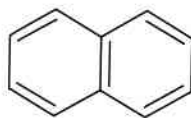
#### 1.1 ELEMENT A

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

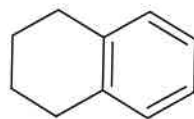
Układy cykliczne elementu A:



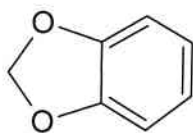
fenyl-



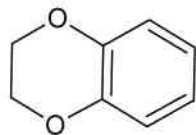
naftyl-



tetralinyl-



metylenodioksyfenyl-



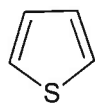
etylenodioksyfenyl-



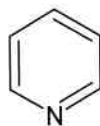
furyl-



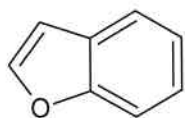
pirolil-



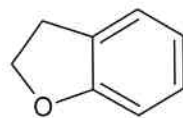
tiofuranyl-



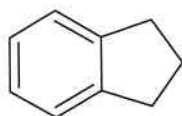
pirydył-



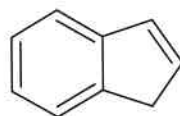
benzofuranyl-



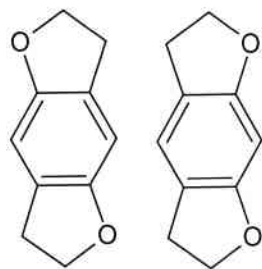
dihydrobenzofuranyl-



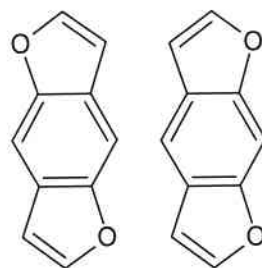
indanyl-



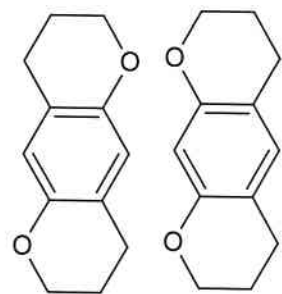
indenyl-



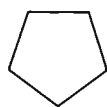
tetrahydrobenzodifuranyl-



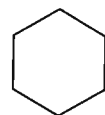
benzodifuranyl-



tetrahydrobenzodipiranyl-



cyklopentyl-



cykloheksyl-

b) Atom wodoru w układach cyklicznych elementu A, o których mowa w punkcie 1.1a, 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), alkiloksylowej (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).

## 1.2 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:

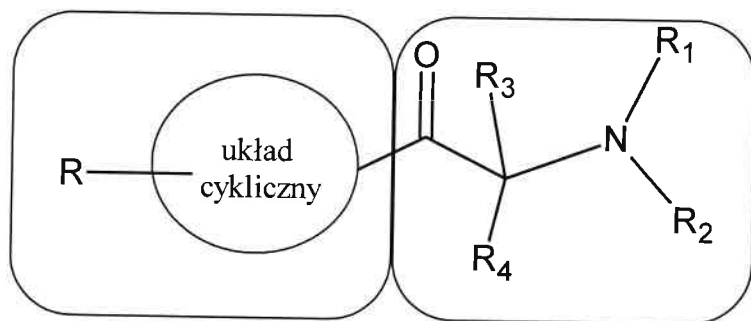
a) podstawnikami R1 i R2 zlokalizowanymi przy atomie azotu mogą być grupy: alkilowa (do C6), cykloalkilowa (do C6), benzyłowa, alkenylowa (do C6), alkilokarbonyłowa (do C6), hydroksylowa, aminowa. Ponadto podstawniki te mogą tworzyć układ cykliczny, w którym atom azotu może wchodzić w strukturę pierścienia (np. pirolidyna, piperidyna), 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: metoksyłową 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), benzyłowa, fenyłowa, alkenylowa (do C10), alkinyłowa (do C10), hydroksylowa, alkiloksylowa (do C10), alkilosulfonyłowa (do C10), alkiloksykarbonyłowa (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).

#### Pochodne katynonu (2-amino-1-fenylopropan-1-onu) - grupa II-NPS

Każdy związek pochodzący od 2-amino-1-fenylopropan-1-onu zawierający w budowie 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 ich sole, o ile ich istnienie jest możliwe.



ELEMENT A

ELEMENT B

## 2.1 ELEMENT A

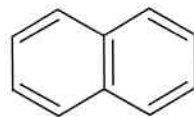
a) Element A może zawierać następujące układy cykliczne: fenyl-, naftyl-, tetralinyl-, metylenodioksyfenyl-, etylenodioksyfenyl-, furyl-, pirolil-, tiofuranyl-, pirydyl-, benzofuranyl-, dihydrobenzofuranyl-, indanyl-, indenyl-, tetrahydrobenzodifuranyl-, benzodifuranyl-, tetrahydrobenzodipiranyl-, cyklopentyl-,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

Układy cykliczne elementu A:

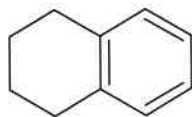




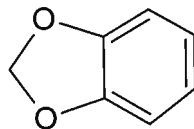
fenyl-



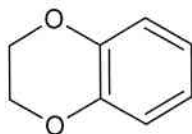
naftyl-



tetralinyl-



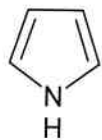
metylenodioksyfenyl-



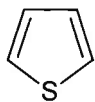
etylenodioksyfenyl-



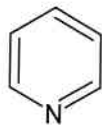
furyl-



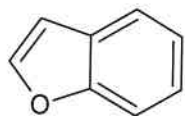
pyrrolil-



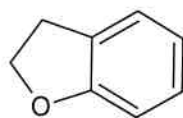
thiofuranyl-



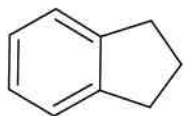
pyridyl-



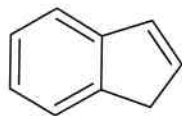
benzofuranyl-



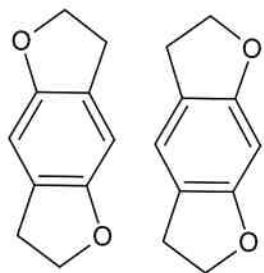
dihydrobenzofuranyl-



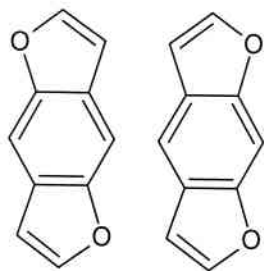
indanyl-



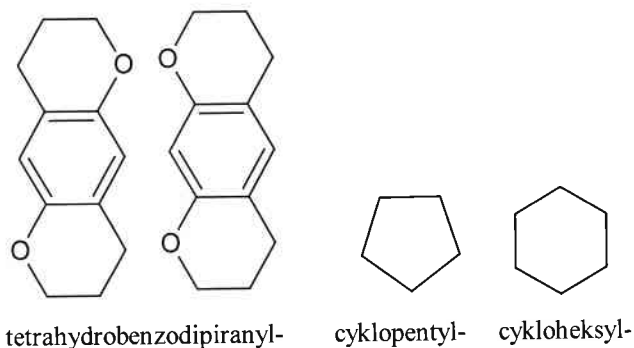
indenyl-



tetrahydrobenzodifuranyl-



benzodifuranyl-



b) Atom wodoru w układach cyklicznych elementu A, o których mowa w punkcie 2.1a, 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), alkiloksyłowej (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).

## 2.2 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. piperidyna, piperidyna), 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,

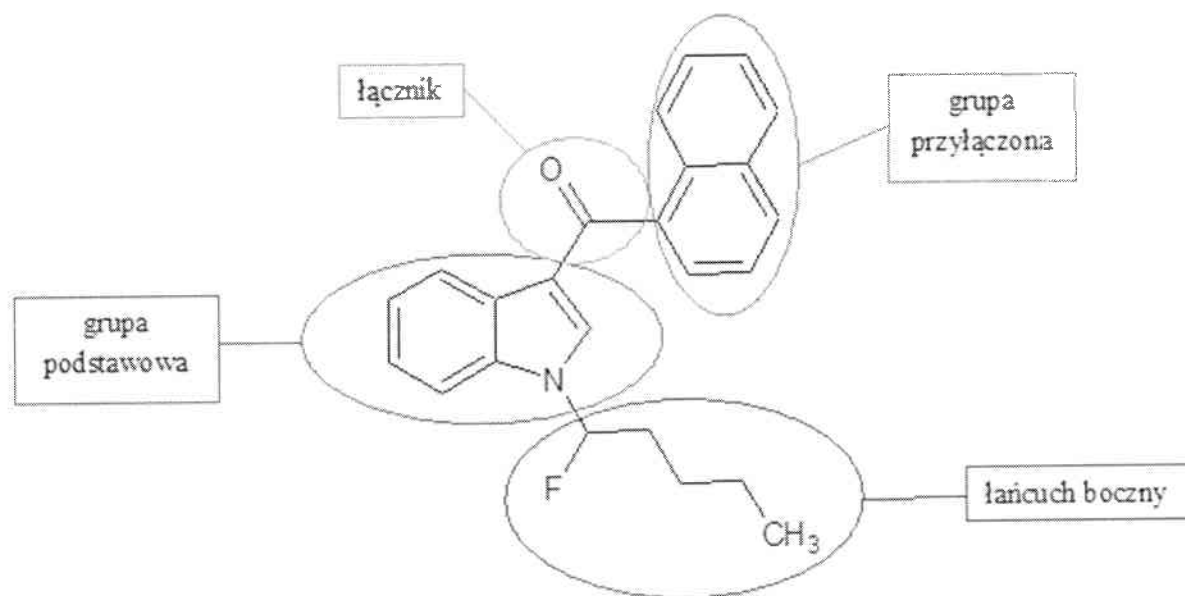
atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupami: metoksyłową lub alkilową (do C6), co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 6 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym).

b) podstawnikami R3 i R4 zlokalizowanymi przy atomie węgla C1 mogą być atomy: fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupy: alkilowa (do C10), cykloalkilowa (do C10), benzyłowa, fenyłowa, alkenylowa (do C10), alkinyłowa (do C10), hydroksylowa, alkiloksyłowa (do C10), alkilosulfonyłowa (do C10), alkiloksykarbonyłowa (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, 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).

### 3. Syntetyczne kanabinoidy (kanabinomimetyki) - 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 3.1 do 3.4 oraz ich sole, o ile ich istnienie jest możliwe.

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

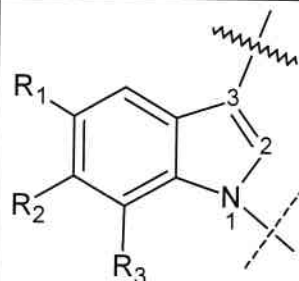


### 3.1 Grupa podstawowa:

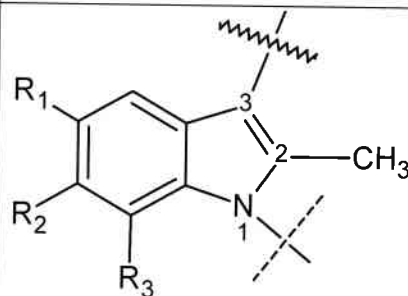
Atomy wodoru w grupie podstawowej, stanowiącej jeden z układów cyklicznych opisanych w punktach od a do e, mogą być zastąpione w pozycjach 5, 6 lub 7 podstawnikami R1, R2, R3 w postaci atomów fluoru, chloru, bromu, jodu lub grup: metylowej, metoksyowej, nitrowej.

Układy cykliczne grupy podstawowej:

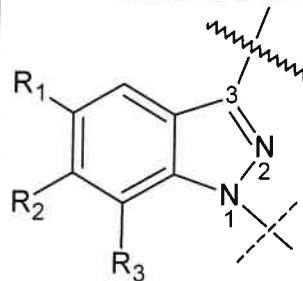
a) indol-1,3-diyl (podstawienie do łącznika poprzez pozycję 3, do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)

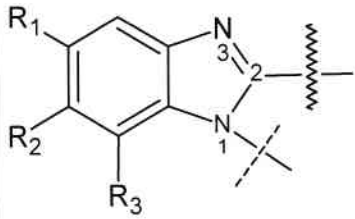
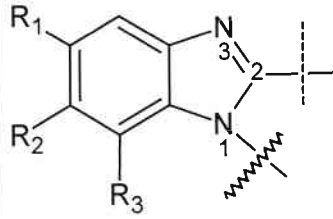


b) 2-metyloindol-1,3-diyl (podstawienie do łącznika poprzez pozycję 3, do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)



c) indazol-1,3-diyl (podstawienie do łącznika poprzez pozycję 3, do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)



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

### 3.2 Łącznik do grupy podstawowej:

Łącznikami do grupy podstawowej mogą być:

- grupa karbonylowa lub azakarbonylowa,
- grupa karboksamidowa (łączenie do struktury podstawowej następuje poprzez węgiel przy grupie karbonylowej),
- grupa karboksylowa (łączenie do struktury podstawowej następuje poprzez węgiel przy grupie karbonylowej),
- 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.

### 3.3 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).

### 3.4 Łańcuch boczny

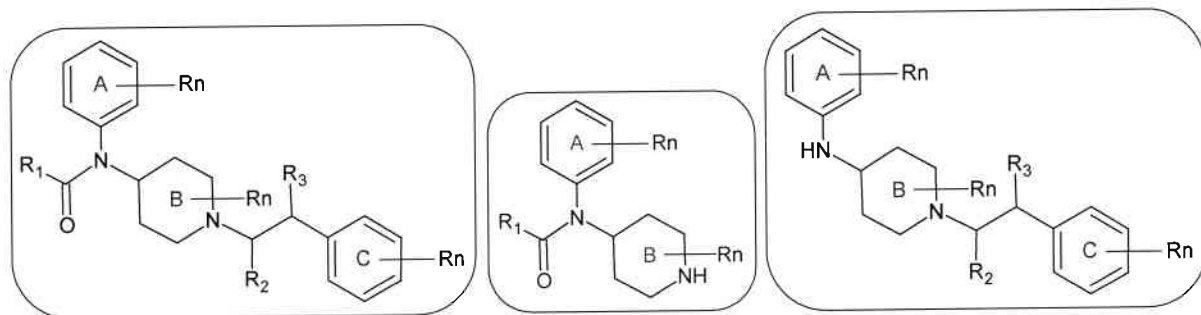
Łańcuch boczny, przyłączony do grupy podstawowej w sposób opisany w pkt. 3.1 a-e, który może mieć postać następujących struktur:

- 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, metoksyłową lub cyjanową. Ponadto atom wodoru przy atomie azotu może być podstawiony grupą metylową lub etylową.



#### 4. Pochodne fentanylu grupy IV-NPS

Każdy związek zawierający strukturę I, II lub III o maksymalnej łącznej masie cząsteczkowej 500 U, w której w pozycjach Rn, R1, R2, R3 mogą być podstawione atomy lub grupy atomów niezależnie od miejsca podstawienia, zgodnie z poniższym opisem (pkt. 4.1 i 4.2).



STRUKTURA I

STRUKTURA II

STRUKTURA III

4.1 W strukturze I, II i III:

- 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)), alkiloksyłowej (do C6).
- 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) połączonej z pierścieniem poprzez atom węgla grupy alkilowej reszty kwasowej.
- 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.
- Podstawnikiem R2 i R3 może być grupa: alkilową (do C6) lub hydroksylową.

#### 4.2 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 środków odurzających, substancji psychotropowych 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, 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 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 dniem .... 2018 r., 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 ustawie w art. 32 oraz wykaz środków odurzających z podziałem na grupy, o których mowa w art. 31, oraz ze wskazaniem środków odurzających grupy IV-N dopuszczonych do stosowania w lecznictwie zwierząt zgodnie z art. 33 ust. 2, 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 załącznikach do ustawy i przenosi 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 pkt 3 upoważnienia, 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 (Dz. U. L 335 z 11.11.2004, s. 8, Dz. Urz. UE L 305 z 21.11.2017, str. 12) 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 30.04.2018 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 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 30.04.2018 r., CUMYL-4CN-BINACA na podstawie Decyzji Wykonawczej Rady (UE) 2018/0118 z dnia 14.05.2018 r.

Wykaz środków odurzających w niniejszym 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, inne które na podstawie przepisów ustawy obowiązujących przed dniem ..., były objęte wykazem środków odurzających, określone w przepisach wydanych na podstawie art. 44f pkt.2 ustawy określone w przepisach wydanych na podstawie art. 44f pkt. 1 ustawy. W projekcie rozporządzenia do wykazu substancji psychotropowych, które uprzednio umieszczone były w załączniku nr 2 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030) dodano do GRUPY IV-N substancję KARFENTANYL na podstawie ww. decyzji 61/1CND, do GRUPY I-P substancję 4,4'-DMAR na podstawie ww. decyzji 59/5 CND, substancję 4-FA na podstawie ww. decyzji 61/12 CND, substancję HEX-EN na podstawie przyjętej przez Ministra Zdrowia rekomendacji Zespołu z dnia 09.03.2018 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 07.06.2018 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, Włochy, Belgii, Irlandii, Słowenii, Hiszpanii, Chorwacji, Dani, Czech, Luksemburga, Łotwy oraz Cypru. Substancja

DOC jest kontrolowana jest w Bułgarii, Czechach, 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 sprawca podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności na czas nie krótszy od lat 3.

Projektowane rozporządzenie znosi rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 7 sierpnia 2017 r. w sprawie wykazu nowych substancji psychoaktywnych (Dz. U. poz. 1582), które traci moc z dniem wejścia w życie niniejszego rozporządzenia.

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- $\alpha$ -PVP, NEMNP, 5F-AMBICA, TH-PVP, NiPP, 2-IPP,  $\alpha$ -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) (jest wymieniona jako nowa substancja psychoaktywna w

załączniku rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 7 sierpnia 2017 r.). 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-Cl-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-Cl-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 Węgrzech. Kontrolowana jest w Turcji, Słowacji, Niemczech.

Substancja 2-CMC należy do grupy syntetycznych katynonów. Jest izomerem substancji 4-CMC (klefedron). 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 przekąźniki 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 (środku 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, Czechach, 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 Czechach, Dani, 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 kardiotoksyczne, 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, gonitwa 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- $\alpha$ -PVP jest pirolidynową pochodną katynonu, stymulantem. 4-Cl- $\alpha$ -PVP wykazuje podobieństwo strukturalne do  $\alpha$ -PVP (substancji psychotropowej grupy IV-P). Po zażyciu 4-Cl- $\alpha$ -PVP mogą wystąpić podobne działania niepożądane, jak w przypadku  $\alpha$ -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- $\alpha$ -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  $\alpha$ -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.

NiPP i 2-IPP 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  $\alpha$ -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 wychwytu zwrotnego serotoniny, silnie uzależnia. Do działań niepożądanych  $\alpha$ -PHiP należą m.in. bezsenność, nudności, szczykościsk, 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 wychwytu 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 błon śluzowych 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 zatrueń 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, średnio-mocnym 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, szczękocisk, 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 a także 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 fenylovej 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, Puławach 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, stymulując 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 szczękoscisk. 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 opioidów. Notowane objawy to: euforia (działanie narkotyczne), spowolnienie psychoruchowe oddechu, akcji serca, analgesia, podobnie jak przy stosowaniu innych opioidów uzależnienie psychiczne i fizyczne. W Rzeczypospolitej Polskiej po raz pierwszy BENZYL FENTANYL 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 .... 2018 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz niektórych innych ustaw.

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 środków odurzających, substancji psychotropowych oraz nowych substancji psychoaktywnych

**Ministerstwo wiodące i ministerstwa współpracujące:**

Ministerstwo Zdrowia/Główny Inspektorat Sanitarny

**Osoba odpowiedzialna za projekt w randze Ministra, Sekretarza Stanu lub Podsekretarza Stanu:**

Pan Marek Posobkiewicz  
Główny Inspektor Sanitarny

**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

**Data sporządzenia**

14 czerwca 2018 r.

**Źródło:**

art. 44f ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030 i ....)

**Nr w wykazie prac legislacyjnych Ministra Zdrowia:**

MZ ...

**OCENA SKUTKÓW REGULACJI****1. Jaki problem jest rozwiązywany?**

Projekt rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wykazu środków odurzających, substancji psychotropowych 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”. Upřednio 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 ze względu na 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 wyniknąć zagrożeń 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 uchylającej decyzję Rady 2005/387/WSiSW.

#### 4. Podmioty, na które oddziałuje projekt

| Grupa                                                                                                                  | Wielkość | Źródło danych                                      | Oddziaływanie                                                                                                                                                                                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|----------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej<br>Policję<br>Prokuraturę                                                       | 344      | 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<br>Państwowa Inspekcja Sanitarna<br>Policja<br>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 zatruć.                                                                                                                                                                                                                                       |

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

Odnośnie do ww. projektu rozporządzenia nie były prowadzone tzw. pre-konsultacje.

Projekt rozporządzenia zostanie 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 Biuru 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;
- 16) Gdańskiemu Uniwersytetowi Medycznemu;
- 17) Polskiej Izbie Przemysłu Chemicznego;
- 18) Polskiemu Stowarzyszeniu Producentów Kosmetyków i Środków Czystości;
- 19) Stowarzyszeniu Inżynierów i Techników Przemysłu Chemicznego;
- 20) Polskiemu Stowarzyszeniu Przetwórców Tworzyw Sztucznych;
- 21) Instytutowi Chemii Przemysłowej;
- 22) Instytutowi Przemysłu Organicznego;
- 23) Federacji Związków Pracodawców Ochrony Zdrowia „Porozumienie Zielonogórskie”;
- 24) Ogólnopolskiemu Związkowi Zawodowemu Lekarzy;
- 25) Ogólnopolskiemu Związkowi Zawodowemu Pielęgniarek i Położnych;
- 26) Krajowemu Sekretariatowi Ochrony Zdrowia Niezależnego Samorządnego Związku Zawodowego „Solidarność”;
- 27) Instytutowi Włókien Naturalnych i Roślin Zielarskich;
- 28) Polskiej Izbie Lnu i Konopi;
- 29) Narodowemu Instytutowi Leków;
- 30) Instytutowi Ekspertyz Sądowych w Krakowie;
- 31) Warszawskiemu Uniwersytetowi Medycznemu;
- 32) Federacji Związków Zawodowych Pracowników Ochrony Zdrowia i Pomocy Społecznej;
- 33) Business Centre Club;
- 34) Izbie Gospodarczej „Apteka Polska”;
- 35) Izbie Gospodarczej Właścicieli Punktów Aptecznych i Aptek;
- 36) Izbie Gospodarczej „Farmacja Polska”;
- 37) Pracodawcom Rzeczypospolitej Polskiej;
- 38) Ogólnopolskiemu Porozumieniu Związków Zawodowych;
- 39) Polskiej Izbie Zielarsko-Medycznej i Drogerijnej;
- 40) Konfederacji Lewiatan;
- 41) Polskiemu Związkowi Pracodawców Przemysłu Farmaceutycznego;
- 42) Polskiemu Związkowi Producentów Leków bez Recepty PASMI;
- 43) Stowarzyszeniu Farmaceutów Szpitalnych;
- 44) Stowarzyszeniu Importerów Równoległych Produktów Leczniczych;
- 45) Związkowi Pracodawców Innowacyjnych Firm Farmaceutycznych „INFARMA”;
- 46) Narodowemu Funduszowi Zdrowia;

- 47) Centralnemu Laboratorium Kryminalistycznemu Komendy Głównej Policji;  
48) Radzie Dialogu Społecznego.

Projekt rozporządzenia zostanie udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej Rządowego Centrum Legislacji, zgodnie z § 52 ust. 1 uchwały nr 190 Rady Ministrów z dnia 29 października 2013 r. – Regulamin pracy Rady Ministrów (M.P. z 2016 r. poz. 1006, z późn. zm.) oraz na stronie podmiotowej urzędu obsługującego Ministra Zdrowia, zgodnie z art. 5 ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. z 2017 r. poz. 248).

Projekt rozporządzenia zostanie przekazany do konsultacji i opiniowania z 30-dniowym terminem na zgłaszanie uwag.

Wyniki konsultacji publicznych zostaną przedstawione w dołączonym do niniejszej Oceny Skutków Regulacji raporcie z konsultacji i opiniowania.

## 6. Wpływ na sektor finansów publicznych

| (ceny stałe z ..... r.)          | Skutki w okresie 10 lat od wejścia w życie zmian [mln zł] |   |   |   |   |   |   |   |   |   |    |                |
|----------------------------------|-----------------------------------------------------------|---|---|---|---|---|---|---|---|---|----|----------------|
|                                  | 0                                                         | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | Łącznie (0-10) |
| <b>Dochody ogółem</b>            | 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              |
| <b>Wydatki ogółem</b>            | 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              |
| <b>Saldo ogółem</b>              | 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.

# **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**

☐ nie dotyczy

Wprowadzane są obciążenia poza bezwzględnie wymaganymi przez UE (szczegóły w odwróconej tabeli zgodności).

☐ tak  
☒ nie  
☐ nie dotyczy

☐ zmniejszenie liczby dokumentów  
☐ zmniejszenie liczby procedur  
☐ skrócenie czasu na załatwienie sprawy  
☐ inne:

☐ zwiększenie liczby dokumentów  
☐ zwiększenie liczby procedur  
☐ wydłużenie czasu na załatwienie sprawy  
☐ inne:

Wprowadzane obciążenia są przystosowane do ich elektroniczności.

☐ tak  
☐ nie  
☒ nie dotyczy

Komentarz:

## **9. Wpływ na rynek pracy**

Wprowadzenie projektowanego rozporządzenia w życie nie ma wpływu na rynek pracy.

#### 10. Wpływ na pozostałe obszary

☐ środowisko naturalne  
☐ sytuacja i rozwój regionalny  
☐ inne:

☐ demografia  
☐ mienie państwowe

☐ informatyzacja  
☒ 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 zatruć. W ramach ewaluacji efektów spodziewana jest poprawa w zakresie ścigania i karania sprawców przestępstw narkotykowych.

#### 13. Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)

Brak.

*Projekt z dnia 20 czerwca 2018 r.*

**ROZPORZĄDZENIE  
MINISTRA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI<sup>1)</sup>**

z dnia ..... 2018 r.

**w sprawie kryteriów oceny zabezpieczenia upraw maku i konopi**

Na podstawie art. 49 ust. 7 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030) zarządza się, co następuje:

**§ 1.** Rozporządzenie określa kryteria oceny zabezpieczenia upraw maku i konopi, zwanych dalej „uprawą”.

**§ 2.** Kryteria oceny zabezpieczenia uprawy określa załącznik do rozporządzenia.

**§ 3.** Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 listopada 2018 r.

**Minister  
Spraw Wewnętrznych  
i Administracji**

---

<sup>1)</sup> Minister Spraw Wewnętrznych i Administracji kieruje działem administracji rządowej – sprawy wewnętrzne, na podstawie § 1 ust. 2 pkt 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 10 stycznia 2018 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji (Dz. U. poz. 97 i 225).

## Uzasadnienie

Wydanie przedmiotowego rozporządzenia podyktowane jest koniecznością określenia kryteriów oceny zabezpieczenia upraw maku i konopi.

Organy Policji właściwe ze względu na miejsce uprawy, na podstawie art. 49 ust. 5 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030) są obowiązane wydawać opinie, w formie postanowień, w przedmiocie sposobu zabezpieczenia uprawy przed dostępem osób nieuprawnionych.

Niemniej jednak problem stanowi brak kryteriów oceny zabezpieczenia uprawy przed dostępem osób nieuprawnionych, która ma wpływ na rozstrzygnięcie zawarte w przedmiotowym postanowieniu.

Projektowane rozporządzenie nie podlega obowiązkowi przedstawienia właściwym organom i instytucjom Unii Europejskiej, w tym Europejskiemu Bankowi Centralnemu, w celu uzyskania opinii, dokonania powiadomienia, konsultacji albo uzgodnienia.

Projekt rozporządzenia nie zawiera przepisów technicznych w rozumieniu przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. poz. 2039, z późn. zm.) i w związku z tym nie podlega procedurze notyfikacji.

Zgodnie z ustawą z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingskiej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. z 2017 r. poz. 248) projekt rozporządzenia – z chwilą poddania uzgodnieniom międzyresortowym – zostanie udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej.

## KRYTERIA OCENY ZABEZPIECZENIA UPRAWY

Kryteriami oceny zabezpieczenia uprawy są:

- 1) w zakresie wstępu na miejsce uprawy:
  - a) prowadzenie w postaci papierowej lub elektronicznej wykazu:
    - osób uprawnionych do wejścia na miejsce uprawy, uwzględniającego:
      - imię i nazwisko,
      - PESEL,
    - pojazdów uprawnionych do wjazdu na miejsce uprawy, uwzględniającego:
      - markę pojazdu,
      - numer rejestracyjny pojazdu,
  - b) weryfikacja w zakresie, o którym mowa w pkt 1 w lit. a:
    - w tiret pierwsze – tożsamości osób uprawnionych do wejścia na miejsce uprawy,
    - w tiret drugie – pojazdów uprawnionych do wjazdu na miejsce uprawy,
  - c) prowadzenie w postaci papierowej lub elektronicznej ewidencji osób wchodzących i pojazdów wjeżdżających na miejsce uprawy;
- 2) w zakresie zabezpieczeń technicznych lub osobowych uprawy:
  - a) prowadzenie jej w budynku, w rozumieniu art. 3 pkt 2 ustawy z dnia 7 lipca 1994 r. – Prawo budowlane (Dz. U. z 2017 r. poz. 1332 i 1529 oraz z 2018 r. poz. 12, 317, 352 i 650), mającym:
    - ściany o odporności mechanicznej nie mniejszej, niż mur wykonany z cegły pełnej na zaprawie cementowej, o grubości co najmniej 20 cm,
    - okna o konstrukcji antywłamaniowej z zainstalowaną na zewnątrz kratą z prętów lub płaskowników stalowych, a w przypadku okna o konstrukcji innej niż antywłamaniowa, dodatkowo z zainstalowaną wewnątrz siatką stalową,
    - instalację alarmową sygnalizującą naruszenie zabezpieczeń przed nieuprawnionym wstępem osób,
    - środki techniczne służące do obserwowania i rejestrowania obrazu w systemie całodobowym,
    - wejścia i wyjścia wyposażone w drzwi o wzmocnionej konstrukcji z zamkami mechanicznymi, elektrycznymi lub elektronicznymi,
  - b) prowadzenie jej poza budynkiem, w rozumieniu art. 3 pkt 2 ustawy z dnia 7 lipca 1994 r. – Prawo budowlane, w terenie, na którym:



- linia zewnętrzna ogrodzenia ochronnego:
  - – jest wykonana z materiału pełnego o odporności mechanicznej nie mniejszej, niż mur wykonany z cegły pełnej na zaprawie cementowej, o grubości co najmniej 20 cm,
  - – ma bramę lub furtkę o stalowej konstrukcji z zamkami mechanicznymi, elektrycznymi lub elektronicznymi,
  - – ma wysokość nie mniejszą niż 3,5 m,
- jest instalacja alarmowa sygnalizująca naruszenie zabezpieczeń przed nieuprawnionym wstępem,
- są środki techniczne służące do obserwowania i rejestrowania obrazu w systemie całodobowym;

c) całodobowy dozór osobowy jej miejsca;

3) sposób oznakowania miejsca uprawy zawierającego informację o zakazie wstępu osób nieuprawnionych;

4) usytuowanie miejsca uprawy względem najbliższego obiektu użyteczności publicznej w odległości w linii prostej nie mniejszej niż:

a) 500 m – w przypadku uprawy w budynku,

b) 5000 m – w przypadku uprawy poza budynkiem.



|                                                                                                                                                                                                                      |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---|---|---|---|----|----------------|--|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|--|--|--|--|--|--|
| pozostałe jednostki (oddzielnie)                                                                                                                                                                                     |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| <b>Saldo ogółem</b>                                                                                                                                                                                                  |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| budżet państwa                                                                                                                                                                                                       |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| JST                                                                                                                                                                                                                  |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| pozostałe jednostki (oddzielnie)                                                                                                                                                                                     |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| Źródła finansowania                                                                                                                                                                                                  |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń                                                                                                                                 |                                                  | Nie przewiduje się dodatkowych skutków finansowych dla sektora finansów publicznych po wejściu w życie projektowanego rozporządzenia. |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| <b>7. Wpływ na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym funkcjonowanie przedsiębiorców oraz na rodzinę, obywateli i gospodarstwa domowe</b>                                                             |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| Skutki                                                                                                                                                                                                               |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| Czas w latach od wejścia w życie zmian                                                                                                                                                                               |                                                  | 0                                                                                                                                     | 1 | 2 | 3 | 5 | 10 | Łącznie (0-10) |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| W ujęciu pieniężnym<br>(w mln zł, ceny stałe z ..... r.)                                                                                                                                                             | duże przedsiębiorstwa                            |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
|                                                                                                                                                                                                                      | sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
|                                                                                                                                                                                                                      | rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe      |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| W ujęciu niepieniężnym                                                                                                                                                                                               | duże przedsiębiorstwa                            |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
|                                                                                                                                                                                                                      | sektor mikro-, małych i średnich przedsiębiorstw |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
|                                                                                                                                                                                                                      | rodzina, obywatele oraz gospodarstwa domowe      |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| Niemierzalne                                                                                                                                                                                                         | (dodaj/usuń)                                     |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| Dodatkowe informacje, w tym wskazanie źródeł danych i przyjętych do obliczeń założeń                                                                                                                                 |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| <b>8. Zmiana obciążeń regulacyjnych (w tym obowiązków informacyjnych) wynikających z projektu</b>                                                                                                                    |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| <input checked="" type="checkbox"/> nie dotyczy                                                                                                                                                                      |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| Wprowadzane są obciążenia poza bezwzględnie wymaganymi przez UE (szczegóły w odwróconej tabeli zgodności).                                                                                                           |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  | <input type="checkbox"/> tak<br><input type="checkbox"/> nie<br><input type="checkbox"/> nie dotyczy                                                                                                                |  |  |  |  |  |  |  |
| <input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby dokumentów<br><input type="checkbox"/> zmniejszenie liczby procedur<br><input type="checkbox"/> skrócenie czasu na załatwienie sprawy<br><input type="checkbox"/> inne: |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  | <input type="checkbox"/> zwiększenie liczby dokumentów<br><input type="checkbox"/> zwiększenie liczby procedur<br><input type="checkbox"/> wydłużenie czasu na załatwienie sprawy<br><input type="checkbox"/> inne: |  |  |  |  |  |  |  |
| Wprowadzane obciążenia są przystosowane do ich elektronizacji.                                                                                                                                                       |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  | <input type="checkbox"/> tak<br><input type="checkbox"/> nie<br><input type="checkbox"/> nie dotyczy                                                                                                                |  |  |  |  |  |  |  |
| Komentarz:                                                                                                                                                                                                           |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| <b>9. Wpływ na rynek pracy</b>                                                                                                                                                                                       |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| Nie dotyczy.                                                                                                                                                                                                         |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |
| <b>10. Wpływ na pozostałe obszary</b>                                                                                                                                                                                |                                                  |                                                                                                                                       |   |   |   |   |    |                |  |                                                                                                                                                                                                                     |  |  |  |  |  |  |  |

|                                                                                                                                          |                                                                                  |                                                                             |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> środowisko naturalne<br><input type="checkbox"/> sytuacja i rozwój regionalny<br><input type="checkbox"/> inne: | <input type="checkbox"/> demografia<br><input type="checkbox"/> mienie państwowe | <input type="checkbox"/> informatyzacja<br><input type="checkbox"/> zdrowie |
| Omówienie wpływu                                                                                                                         |                                                                                  |                                                                             |
| <b>11. Planowane wykonanie przepisów aktu prawnego</b>                                                                                   |                                                                                  |                                                                             |
| Z dniem 1 listopada 2018 r.                                                                                                              |                                                                                  |                                                                             |
| <b>12. W jaki sposób i kiedy nastąpi ewaluacja efektów projektu oraz jakie mierniki zostaną zastosowane?</b>                             |                                                                                  |                                                                             |
| Nie dotyczy.                                                                                                                             |                                                                                  |                                                                             |
| <b>13. Załączniki (istotne dokumenty źródłowe, badania, analizy itp.)</b>                                                                |                                                                                  |                                                                             |
| Brak.                                                                                                                                    |                                                                                  |                                                                             |