



DZIENNIK USTAW

RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

Warszawa, dnia 20 sierpnia 2018 r.

Poz. 1591

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 17 sierpnia 2018 r.

w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych^{2) 3)}

Na podstawie art. 44f ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030 i 1490) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

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

§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 21 sierpnia 2018 r.

Minister Zdrowia: wz. *J. Szczurek-Żelazko*

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

²⁾ Niniejsze rozporządzenie w zakresie swojej regulacji wdraża 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 (Dz. Urz. UE L 305 z 21.11.2017, str. 12).

³⁾ Niniejsze rozporządzenie zostało notyfikowane Komisji Europejskiej w dniu 3 sierpnia 2018 r. pod numerem 2018/401/PL, zgodnie z § 4 rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. poz. 2039 oraz z 2004 r. poz. 597), które wdraża postanowienia dyrektywy (UE) 2015/1535 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 9 września 2015 r. ustanawiającej procedurę udzielania informacji w dziedzinie przepisów technicznych oraz zasad dotyczących usług społeczeństwa informacyjnego (ujednoczenie) (Dz. Urz. UE L 241 z 17.09.2015, str. 1).

Załączniki do rozporządzenia Ministra Zdrowia
z dnia 17 sierpnia 2018 r. (poz. 1591)

Załącznik nr 1

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

1. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY I-P

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1		2A-I, 2-indanoamina	2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-amina
2		2-AT, 2-aminotetralina	2-amino-1,2,3,4-tetrahydronaftalen
3		2C-I	2,5-dimetoksy-4-jodofenetyloamina
4		2C-T-2	2,5-dimetoksy-4-etylotiofenetyloamina
5		2C-T-7	2,5-dimetoksy-4- <i>n</i> -propylotiofenetyloamina
6	4-CMC	4-chlorometkatynon, klefedron	1-(4-chlorofenilo)-2-(metyloamino)propan-1-on

7	3-CMC	3-chlorometkatynon, klofedron	1-(3-chlorofenyl)-2-(metyloamino)propan-1-on
8	4,4'-DMAR		(4-metylo-5-(4-metylofenyl)-4,5-dihydrookszazolo- -2-amina)
9		3F-MA	3-fluorometamfetamina, czyli 1-(3-fluorofenyl)-N-metylopropano-2-amina
10		25B-NBOMe	2-(4-bromo-2,5-dimetoksyfenyl)-N- -(2-metoksybenzyl)etyloamina
11		25C-NBOMe 2C-C-NBOMe	2-(4-chloro-2,5-dimetoksyfenyl)-N- -(2-metoksybenzyl)etyloamina
12		25D-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-metylofenyl)-N- -(2-metoksybenzyl)etyloamina
13		25E-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-etylofenyl)-N- -(2-metoksybenzyl)etyloamina
14		25G-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-3,4-dimetylofenyl)-N- -(2-metoksybenzyl)etyloamina
15		25H-NBOMe	2-(2,5-dimetoksyfenyl)-N- -(2-metoksybenzyl)etyloamina

16		25I-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-jodofenyl)- <i>N</i> - (2-metoksybenzyl)etyloamina
17		25I-NBMD NBMD-2C-I	2-(2,5-dimetoksy-4-jodofenyl)- <i>N</i> - (2,3-metyleniodioksybenzyl)etyloamina
18		25N-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-nitrofenyl)- <i>N</i> - (2-metoksybenzyl)etyloamina
19	BREFEDRON	4-bromometakaton, 4-BMC, 4-BMAP	1-(4-bromofenyl)-2-metylaminoopropan-1-on
20	BROLAMFETAMINA	DOB	4-bromo-2,5-dimetoksyamfetamina, czyli 1-(4-bromo-2,5-dimetoksyfenyl)propan-2-amina
21	BUFEDRON	α -(metyloamino) butyrofenon	1-fenyl-2-(metyloamino)butan-1-on
22	BUTYLON		1-(1,3-benzodioxyl-5-ilo)-2-(metyloamino)butan- -1-on
23		DET	<i>N,N</i> -dietylotryptamina
24		DMA	(\pm)-2,5-dimetoksy- α -metylofenetyloamina, czyli 2,5-dimetoksyamfetamina
25		DOET	(\pm)-2,5-dimetoksy-4-etylo- α -metylofenetyloamina, czyli 2,5-dimetoksy-4-etyloamfetamina

26		DMHP	3-(1,2-dimetyloheptylo)-1-hydroksy- -7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-6H- -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(pirilidyn-2-ylo)metanol
30		2-DPMP Dezoksypipradrol	2-difenylo-metylo-piperidyna
31	DIBUTYLON		2-dimetylamino-1-(3,4-metylenodioksyfenylo)butan- -1-on
32		Eutylo	1-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-(etyloamino)butan- -1-on
33	ETRYPTAMINA		3-(2-aminobutylo)indol
34		N-Etylo-MDA, MDEA	(±)- <i>N</i> -etylo- α -metylo-3,4-(metylenodioksy)- -fenetyloamina
35		N-Hydroksy-MDA	(±)- <i>N</i> -[α -metylo-3,4-(metylenodioksy)- -fenetylo]hydroksylamina
36		Metkatynon	2-(metyloamino)-1-fenylopropan-1-on
37		4-Metyloaminoreks	(±)- <i>cis</i> -2-amino-4-metylo-5-fenylo-2-oksazolina

38		4-MTA	α -metylo-4-metylotiofenetyloamina, czyli 4-metylotioamfetamina
39	ETYLON		2-etylamino-1-(3,4-metylenodioksyfenylo)propan-1-on
40		4-AcO-DiPT	4-acetoksy- <i>N,N</i> -diizopropylotryptamina
41		4-AcO-DMT	4-acetoksy- <i>N,N</i> -dimetylotryptamina
42		4-AcO-MET	4-acetoksy- <i>N</i> -etylo- <i>N</i> -metylotryptamina
43	4-EMC	4-etylometkatynon 2-etylamino-1- <i>p</i> - -tolylopropan-1-on	2-metyloamino-1-(4-etylofenylo)propan-1-on 1-(4-etylofenylo)-2-metyloaminopropan-1-on
44	3-FMC	3-fluorometkatynon	1-(3-fluorofenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on
45	4-FMC	4-fluorometkatynon	2-metyloamino-1-(4-fluorofenylo)propan-1-on, czyli 1-(4-fluorofenylo)-2-metyloaminopropan-1-on
46		4-HO-DiPT	4-hydroksy- <i>N,N</i> -diizopropylotryptamina
47		4-HO-MET	4-hydroksy- <i>N</i> -etylo- <i>N</i> -metylotryptamina
48		5-IT	5-(2-aminopropyl)indol
49	4-MEC	4-metylo- <i>N</i> -etylokatynon	2-etyloamino-1-(4-metylofenylo)propan-1-on
50		5-MAPB	1-(benzofuran-5-yl)- <i>N</i> -metylopropano-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-etylokатыnon	2-(etyloamino)-1-fenylopropan-1-on
59	ETYCYKLLIDYNA	PCE	<i>N</i> -etylo-1-fenylocykloheksyloamina
60	FLUOROAMFETAMINA	4-fluoroamfetamina 4-FMP 4-FA	1-(4-fluorofenilo)-2-aminopropan
61	HEKSEDRON		1-fenilo-2-(metyloamino)heksan-1-on
62		Izo-pentedron	1-metyloamino-1-fenilo-pentan-2-on
63	KATYNON		(-)- α -aminopropiofenon
64	(+)-LIZERGID	LSD, LSD-25	dietyloamid kwasu 9,10-didehydro- -6-metyloergolino-8 β -karboksylowego
65		MDMA	(\pm)-3,4-metylenodioksy- <i>N</i> , α - -dimetylofenetyloamina, czyli 3,4-metylenodioksy metamfetamina

66	MDPBP	1-(3,4-metylenodioxymetylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)butan-1-on
67	MDPPP	1-(3,4-metylenodioxymetylo)-2-(1-pirolidynilo)-1-propanon
68	MMDA	(±)-5-metoksy-3,4-metylenodioxymetylo- α -metylofenetyloamina, czyli 5-metoksy-3,4-metylenodioxymetfetamina
69	Meskalina	3,4,5-trimetoksyfenetyloamina
70	MPBP	1-(4-metylofenilo)-2-(pirolidyn-1-ylo)butan-1-on
71	pMPPP	1-(4-metylofenilo)-2-(pirolidyn-1-ylo)-propan-1-on
72	Paraheksyl	3-heksylo-1-hydroksy-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran
73	PBP Alfa-PBP α -PBP	1-fenylo-2-(pirolidyn-1-ylo)butan-1-on
74	PMA	4-metoksy- α -metylofenetyloamina, czyli para-metoksyamfetamina
75	PMMA	4-metoksy- <i>N</i> , α -dimetylofenetyloamina, czyli <i>p</i> -metoksymetfetamina

76		Psylocyna 4-HO-DMT	3-(2-dimetyloaminoetylo)-4-hydroksyindol
77	MEFEDRON	4-metylometkatynon	(±)-2-metyloamino-1-(4-metylofenylo)propan-1-on
78	METAMFEPARAMON	Dimetylokatynon Dimethylpropion Dimepropion	(RS)-2-dimetylamino-1-fenylpropan-1-on
79	METEDRON	4-metoksymetkatynon bk-PMMA PMMC	1-(4-metoksyfenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on
80	METYLON	3,4-metylenodioksymetka- tynon 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 N-etylobufedron NEB	1-fenylo-2-(etyloamino)butan-1-on
83	NAFYRON	0-2482	1-naftalen-2-ylo-2-pirolidyn-1- -ylopentan-1-on

84	PENTEDRON	α - -metyloaminowalerofenon	1-fenyl-2-(metyloamino)pentan-1-on
85	PENTYLON	bk-Metyl-K, bk-MBDP	1-(3,4-metylenodioksyfenyl)- -2-(metyloamino)pentan-1-on
86	PSYLOCYBINA		diwodorofosforan-3-(2-dimetyloaminoetylo)- -4-indoliu
87		Proskalina	2-(3,5-dimetoksy-4-propoksyfenyl)etyloamina
88		RH-34	3-[2-[(2-metoksyfenyl)metyloamino]etylo]-1H- -chinazolino-2,4-dion
89	ROLICYKLIDYNA	PHP, PCPY	1-(1-fenylocykloheksyl)pirolidyna
90		STP, DOM	2-amino-1-(2,5-dimetoksy-4-metylofenyl)propan
91	TENAMFETAMINA	MDA	3,4-metylenodioksyamfetamina
92	TENOCYKLIDYNA	TCP	1-[1-(2-tienyl)cykloheksyl]piperidyna
93		TMA	(\pm)-3,4,5-trimetoksy- α -metylofenetyloamina, czyli 3,4,5-trimetoksyamfetamina
94		TMA-2	2,4,5-trimetoksyamfetamina
95		TMA-6 2,4,6-trimetoksyamfetami- na	1-(2,4,6-trimetoksyfenyl)propan-2-amina

96	Tetrahydrokannabinole	następujące izomery i ich warianty stereochemiczne: – 7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol, – (9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-8,9,10,10 <i>a</i> -tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol, – (6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,9,10,10 <i>a</i> -tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol, – (6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,7,10,10 <i>a</i> -tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol, – (6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,7,10,10 <i>a</i> -tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol, – 6 <i>a</i> ,7,8,9-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol, – (6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,7,8,9,10,10 <i>a</i> -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 1-(4-chloro-2,5-dimetoksyfenylo)propan-2-amina
oraz:			
– sole substancji zamieszczonych w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe,			
– stereoisomery substancji zamieszczonych w tej grupie, jeżeli istnienie takich stereoisomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że takie stereoisomery są wyraźnie wyłączone			

2. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY II-P

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1	4-BEC 4-bromoetkatynon		1-(4-bromofenylo)-2-etylaminoopropan-1-on
2	2C-B		4-bromo-2,5-dimetoksyfenetyloamina
3	2C-C		2-(4-chlorofenylo)-2,5-dimetoksyetyloamina
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 3-Metoksyetycyklidyna	N-etylo-1-(3-metoksyfenylo) cykloheksyloamina
9		3-MeO-PCP 3-Metoksyfencyklidyna	1-[1-(metoksyfenylo)cykloheksylo]piperydyna
10	AMFETAMINA	Psychedryna	(±)-2-amino-1-fenylopropan
11	AMINEPTYNA		kwasy 7-[(10,11-dihydro-5H- -dibenzo[<i>a,d</i>]cyklohepten-5-yl)amino]-heptanowy
12	BENZYLOPIPERAZYNA	BZP	1-benzylpiperazyna, czyli 1-benzyl-1,4-diazacykloheksan
13	DBZP	Dibenzylpiperazyna	1,4-dibenzylpiperazyna
14	DEKSAMFETAMINA		(+)-2-amino-1-fenylopropan
15	ETYLOFENIDAT		2-fenylo-2-(piperydyn-2-yl)octan etylu
16	FENCYKLIDYNA	PCP	1-(1-fenylocykloheksylo)piperydyna
17	FENETYLINA		(±)-3,7-dihydro-1,3-dimetylo-7-[2-[(1-metylo- -2-fenetylo)-amino]-etylo]-1 <i>H</i> -puryno-2,6-dion
18	FENMETRAZYNA		2-fenylo-3-metylomorfolina
19	KETAMINA		2-(2-chlorofenylo)-2-(metyloamino)-cykloheksan
20	kwasy gamma- -hydroksymasłowy	GHB	kwasy 4-hydroksybutanowy

21	LEWAMFETAMINA			(-)- α -metylofenetyloamina
22	LEWOMETAMFETAMINA			(-)-1- <i>N</i> , α -dimetylofenetyloamina
23	4-metyloamfetamina	4-MA		1-(4-metylofenylo)propano-2-amina, czyli 1-(4-metylofenylo)-2-aminopropan
24	MBZP			1-benzyl-4-metylopiperazyna
25		mCPP		1-(3-chlorofenylo)piperazyna
26	MEKLOKWALON			3-(<i>o</i> -chlorofenylo)-2-metylo-4(3 <i>H</i>)-chinazolinon
27	MeOPP	pMPP, 4-MPP, Paraperazyna		1-(4-metoksyfenylo)piperazyna
28	METAKWALON			2-metylo-3-(<i>o</i> -tolilo)-4(3 <i>H</i>)-chinazolinon
29	METAMFETAMINA	Metamfetamina racemiczna		(+)-2-metyloamino-1-fenylopropan (\pm)-2-metyloamino-1-fenylopropan
30	METIOPROPAMINA	MPA		<i>N</i> -metylo-1-(tiofen-2-yl)propan-2-amina
31	METOKSETAMINA	MXE		2-(3-metoksyfenylo)-2-(etyloamino)cykloheksanon
32	METYLOFENIDAT	Rytalina		ester metylowy kwasu α -fenylo-(2-piperidyno)- -octowego
33	PENTAZOCYNA	Fortral		(2 <i>R</i> *,6 <i>R</i> *,11 <i>R</i> *)-1,2,3,4,5,6-heksahydro-8-hydroksy- -6,11-dimetylo-3-(3-metylo-2-butenylo)-2,6-metano- -3-benzazocyna

34	pFPP	4-fluorofenylo	piperazyna	1-(4-fluorofenylo)piperazyna
35	SALWINORYNA A			9-acetoksy-2-(furan-3-ylo)-6 <i>a</i> ,10 <i>b</i> -dimetylo-4,10-diodokso-dodekahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>f</i>]izochromeno-7-karboksylan metylu
36	SEKOBARBITAL			kwasy 5-allilo-5-(1-metylobutylo)barbiturowy
37		Δ^9 -tetrahydrokannabinol i jego warianty stereochemiczne		(6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,7,8,10 <i>a</i> -tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol
38	TFMPP	3-trifluorometylo	fenylo]piperazyna	1-[3-(trifluorometylo)fenylo]piperazyna
39	ZIPEPROL			α -(α -metoksybenzylo-4- β -metoksyfenylo)-1-piperazynoetanol
oraz:				
<ul style="list-style-type: none"> - izomery substancji psychotropowych wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że takie izomery są wyraźnie wyłączone, - estry i etery substancji psychotropowych wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich estrów i eterów jest możliwe, chyba że są one wymienione w innej grupie, - sole substancji psychotropowych wymienionych w niniejszej grupie, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, o których mowa wyżej, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe 				

3. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY III-P

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

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

4. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY IV-P

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1		Alfa-PHP α -PHP	1-fenylo-2-(pirolidyn-1-ylo)heksan-1-on
2		Alfa-PPP α -PPP	1-fenylo-2-(pirolidyn-1-ylo)propan-1-on
3		Alfa-PVP α -PVP	1-fenylo-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on
4	ALLOBARBITAL		kwasy 5,5-diallilobarbiturowy
5	ALPRAZOLAM		8-chloro-6-fenylo-1-metylo-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepina
6	AMFEPRAMON	Dietylopropion	2-dietyloamino-1-fenylo-1-propanon
7	AMINOREKS		2-amino-5-fenylo-2-oksazolina
8	BARBITAL	Veronalum	kwasy 5,5-dietylobarbiturowy
9	BENZFETAMINA		<i>N</i> -benzylo- <i>N</i> - α -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-(<i>o</i> -chlorofenyl)-9-metylo-6 <i>H</i> - -tieno[3,2- <i>f</i>]- <i>s</i> -triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepina
12	BUTOBARBITAL			kwasy 5-butylo-5-etylobarbiturowy
13	2C-E		2,5-dimetoksy- -etylofenyloetyloamina	1-(2,5-dimetoksy-4-etylofenylo)-2-aminoetan
14			4-Cl- α -PPP 4-chloro-alfa-PPP	1-(4-chlorofenyl)-2-(pirolidyn-1-yl)propan-1-on
15	CHLORDIAZEPOKSYD		Elenium	4-tlenek-7-chloro-5-fenyl-2-(metyloamino)-3 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepiny
16	DELORAZEPAM			7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorofenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepin-2-on
17	DIAZEPAM		Relanium	7-chloro-5-fenyl-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepin-2-on
18	ESTAZOLAM			8-chloro-6-fenyl-4 <i>H</i> - <i>s</i> -triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4] benzodiazepina
19	ETCHLORWYNOL			1-chloro-3-etylo-1-penten-4-in-3-ol
20	ETYLAMFETAMINA			(\pm)- <i>N</i> -etylo- α -metylofenetyloamina, czyli <i>N</i> -etyloamfetamina

21	ETYNAMAT			ester 1-etynylcykloheksyloxy kwasu karbaminowego
22	FENDIMETRAZYNA			(+)-3,4-dimetylo-2-fenylo-morfolina
23	FENKAMFAMINA			(±)-N-etylo-3-fenylobicyklo[2.2.1]heptano-2-amina
24	FENOBARBITAL		Luminalum	kwas 5-etylo-5-fenylobarbituowy
25	FENPROPEKS			(±)-3-[(α-metylofenetylo)amino]propionitryl
26	FENTERMINA			α,α-dimetylofenetyloamina
27	FLUDIAZEPAM			7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorofenilo)-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
28	FLURAZEPAM			7-chloro-1-[2-(dietyloamino)etylo]-5-(<i>o</i> -fluorofenilo)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
29	HALAZEPAM			7-chloro-5-fenilo-1,3-dihydro-1-(2,2,2-trifluoroetylo)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
30	HALOKSAZOLAM			10-bromo-11 <i>b</i> -(<i>o</i> -fluorofenilo)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydroksazolo[3,2- <i>d'</i>][1,4]-benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
31	KAMAZEPAM			dimetylokarbaminian 7-chloro-5-fenilo-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-onu

32	KETAZOLAM			11-chloro-12 <i>b</i> -fenylo-8,12 <i>b</i> -dihydro-2,8-dimetylo-4 <i>H</i> -[1,3]-oksazyno-[3,2- <i>d</i>] [1,4]benzodiazepino-4,7(6 <i>H</i>)-dion
33	KLOBAZAM			7-chloro-5-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> -tetrahydrookszolo-[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-karboxylowe
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-difenyloctan, czyli (-)- <i>N,N</i> -dimetylo-1,2-difenyloctylamina

39	LOFLAZEPINIAN ETYLOWY		ester etylowy kwasu 7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorofenyl)- -2,3-dihydro-2-okso-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepino- -3-karboksylowego
40	LOPRAZOLAM		6-(<i>o</i> -chlorofenyl)-2,4-dihydro-2-[(4-metylo- -1-piperazynyl)metyleno]-8-nitro-1 <i>H</i> - -imidazo[1,2- <i>a</i>][1,4] benzodiazepin-1-on
41	LORAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorofenyl)-1,3-dihydro-3-hydroksy- -2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
42	LORMETAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorofenyl)-1,3-dihydro-3-hydroksy- -1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
43	MAZINDOL		5-(<i>p</i> -chlorofenyl)-2,5-dihydro-3 <i>R</i> -imidazo[2,1- <i>a</i>]- -izoindol-5-ol
44	MDPEA	3,4- -metylenodioksyfenyloety- loamina Metylenodioksyfenyloety- loamina homopiperonyloamina	3,4-metylenodioksy-2-fenyloetyloamina

45	MDPV		MDαPVP MDPK	1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-pirolidyno- -1-ylopentan-1-on
46	MEDAZEPAM		Rudotel	7-chloro-5-fenyl-2,3-dihydro-1-metylo-1 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepina
47	MEFENOREKS			(±)- <i>N</i> -(3-chloropropyl)-α-metylofenetyloamina
48	MEPROBAMAT			2,2-di(karbamoiloksymetylo)pentan, czyli dikarbinian 2-metylo-2-propylo-1,3-propanodiolu
49	METYLOFENOBARBITAL		Prominalum	kwas 5-etylo-5-fenyl- <i>N</i> -metylobarbiturowy
50	METYPRYLON			3,3-dietylo-5-metylo-2,4-piperidynodion
51	MEZOKARB			3-(α-metylofenyl)- <i>N</i> -(fenylokarbamoilo)- -sydronimina
52	MIDAZOLAM			8-chloro-6-(<i>o</i> -fluorofenyl)-1-metylo-4 <i>H</i> - -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepina
53	MMDPEA		5-Metoksy-MDPEA	2-(7-metoksy-1,3-benzodioxol-5-yl)etyloamina
54	NIMETAZEPAM			5-fenyl-1,3-dihydro-1-metylo- -7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
55	NITRAZEPAM			5-fenyl-1,3-dihydro-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin- -2-on

56	NORDAZEPAM	7-chloro-5-fenyl-1,3-dihydro-2 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepin-2-on
57	OKSAZEPAM	7-chloro-5-fenyl-1,3-dihydro-3-hydroksy-2 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepin-2-on
58	OKSAZOLAM	10-chloro-11 <i>b</i> -fenyl-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydro- -2-metylooksazolo[3,2- <i>d</i>][1,4] benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
59	PEMOLINA	2-amino-5-fenyl-2-oksazolin-4-on, czyli 5-fenyl- -2-imino-4-oksazolidynon
60	PINAZEPAM	7-chloro-5-fenyl-1,3-dihydro-1-(2-propionyl)-2 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepin-2-on
61	PIPRADROL	1,1-difenyl-1-(2-piperidyl)metanol
62	PIROWALERON	(±)-1-(4-metylofenyl)-2-(1-pirolidynyl)- -1-pentanon
63	PRAZEPAM	7-chloro-1-(cyklopropylometyl)-5-fenyl- -1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
64	SEKBUTABARBITAL	kwasy 5-sec-butylo-5-etylobarbiturowe
65	TAPENTADOL	3-[3-(dimetyloamino)-1-etylo-2-metylopropyl]fenol

66	TEMAZEPAM	Signopam	7-chloro-5-fenyl-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
67	TETRAZEPAM		7-chloro-5-(cykloheksen-1-yl)-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
68	TRIAZOLAM		8-chloro-6-(<i>o</i> -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>]pirymidin-7-yl)fenyl)- <i>N</i> -etylacetamid
71	ZOLPIDEM		<i>N,N</i> ,6-trimetylo-2-(4-metylofenyl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pirydyno-3-acetamid
72	ZOPIKLON		4-metylpiperazyno-1-karboksylan
			6-(5-chloropirydyn-2-yl)-7-okso-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pirolo[3,4- <i>b</i>]irazyn-5-ylu
oraz sole substancji zamieszczonych w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe			

Załącznik nr 2

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

1. ŚRODKI ODURZAJĄCE GRUPY I-N

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1	5-FUR-144 XLR-11		[1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](2,2,3,3-tetrametylocyklopropyl)- -metanon
2	5F-AKB-48		<i>N</i> -(1-adamantyl)-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid, czyli 1-(5-fluoropentyl)- <i>N</i> -tricyklo[3.3.1.1 ^{3,3} .1.1 ^{3,3} ,7]dekan-1-yl-1 <i>H</i> -indazol-3- -karboksyamid
3	5F-PB-22		ester chinolin-8-ylowy kwasu 1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3- -karboksylowego

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

14	ALFAMEPRODYNA		α -3-etylo-4-fenyl-1-metylo-4-propionyloksypiperidyna, czyli <i>cis</i> -3-etylo-4-fenyl-1-metylo-4-propionyloksypiperidyna
15	ALFAMETADOL		α -6-dimetyloamino-4,4-difenyl-3-heptanol, czyli (3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-6-dimetyloamino-4,4-difenyl-3-heptanol
16		α -Metylofentanyl	<i>N</i> -[1-(α -metylofenetylo)-4-piperidylo]propionanilid
17		α -Metylotiofentanyl	<i>N</i> -{1-[1-metylo-2-(2-tienylo)etylo]-4-piperidylo} propionanilid
18	ALFAPRODYNA		α -4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperidyna, czyli <i>cis</i> -(\pm)-4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperidyna
19	ALFENTANYL		<i>N</i> -[1-[2-(4-etylo-4,5-dihydro-5-okso-1 <i>H</i> -tetrazol-1-ilo)etylo]- -4-(metoksymetylo)-4-piperidylo]- <i>N</i> -fenylopropanamid
20	ALLILOPRODYNA		3-allylo-4-fenyl-1-metylo-4-propionyloksypiperidyna
21	AM-694		1-[(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](2-jodofenyl)metanon
22	AM-1220		1-[(1-metylo-piperidyn-2-yl)metyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl-(naftalen- -1-yl)metanon
23		AM-1248	1-{[(<i>N</i> -metylo-piperidyn-2-yl)metyl]-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> -metylo-piperidyn-2-yl)metyl]-1 <i>H</i> -indol-3-ilo}- -2-jodobenzylometanon

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

34		β -Hydroksyfentanyl	<i>N</i> -[1-(β -hydroksyfenetylo)-4-piperidylo]propionanilid
35		β -Hydroksy- -3-metylofentanyl	<i>N</i> -[1-(β -hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-piperidylo]-propionanilid
36	BETAMEPRODYNA		β -3-etylo-4-fenyl-1-metylo-4-propionyloksypiperidyne
37	BETAMETADOL		β -6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol, czyli (3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol
38	BETAPRODYNA		β -4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperidyne
39	BEZYTRAMID		1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-(2-okso-3-propionylo- -1-benzimidazolinylo)piperidyne
40		Butyrfentanyl	<i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -[1-(2-fenyletylo)piperidyne-4-yl]butanoamid
41		4-Fluoro-butyrfentanyl	<i>N</i> -(4-fluorofenyl)- <i>N</i> -[1-(2-fenyletylo)piperidyne-4-yl]butanoamid
42	CALEA ZACATECHICHI – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		

43	CATHA EDULIS – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
44	CP 47,497		5-(1,1-dimetyloheptylo)-2-[(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	CYKLOPROPYLOFENTA- NYL		<i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -[1-(2-fenyletylo)piperdyn-4- -yl]cyklopropylokarboksamid
49	DEKSTROMORAMID	Palfium	(+)-4-[3,3-difenylo-2-metylo-4-okso-4-(1-pirolidynylo)-butylo]- -morfolina, czyli (+)-1-(2,2-difenylo-3-metylo- -4-morfolinobutyrylo)pirolidyna
50	DEZOMORFINA		dihydrodeoksymorfina, czyli 4,5-epoksy-3-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- <i>bis</i> (2'-tienylo)but-1-en
53	DIFENOKSYLAT		ester etylowy kwasu 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-fenylo- -4-piperdylnokarboksylowego

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

66	ETOKSERYDYNA		ester etylowy kwasu 1-[2-(2-hydroksyetoksy)etylo]-4-fenyl-4-piperidynokarboksylowego
67	ETONITAZEN		1-(2-dietylaminoetylo)-2-(<i>p</i> -etoksybenzylo)-5-nitrobenzimidazol
68	ETORFINA		6,7,8,14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14-endoetenooripawina
69	ETYLOMETYLOTIAMBUTEN		3-etylometyloamino-1,1- <i>bis</i> (2'-tienylo)but-1-en
70	FENADOKSON		4,4-difenyl-6-morfolinoheptan-3-on
71	FENAMPROMID		<i>N</i> -(1-metylo-2-piperidynoetylo) propionanilid
72	FENAZOCYNA		2'-hydroksy-5,9-dimetylo-2-fenetylo-6,7-benzomorfan, czyli 3-fenetylo-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-fenyl-3-hydroksypropylo)-4-fenyl-4-piperidynokarboksylowego
75	FENTANYL		1-fenetylo-4-(<i>N</i> -propionyloanilino)piperidyna, czyli <i>N</i> -(1-fenetylo-4-piperidyl)propionanilid
76	FLUOROTROPAKOKAINA	p-FBT p- -fluorbenzoiloksytropan	4-fluorobenzoosan-8-metyl-8-azabicyklo[3.2.1]okt-3-ylu

77	FURETYDYNA		ester etylowy kwasu 4-fenyl-1-(2-tetrahydrofurfuryloksyetylo)-4-piperidynokarboksylowego
78	HEROINA		diacetylmorfina, czyli 3,6 α -diacetoksy-7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan
79	HU-210		(6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i>)-9-(hydroksymetylo)-6,6-dimetylo-3-(2-metylooctan-2-yl)-6 <i>a</i> ,7,10,10 <i>a</i> -tetrahydrobenzo[c]chromen-1-ol
80	HYDROKODON		dihydrokodeinon, czyli 4,5 α -epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6-on
81			3-(4-hydroksymetylobenzoilo)-1-pentylindol
82	HYDROKSYPTYDYNA		ester etylowy kwasu 4- <i>m</i> -hydroksyfenylo-1-metylo-4-piperidynokarboksylowego
83	HYDROMORFINOL		14-hydroksy-7,8-dihydromorfina
84	HYDROMORFON		dihydromorfinon, czyli 4,5 α -epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan-6-on
85	IZOMETADON		6-dimetyloamino-4,4-difenyl-5-metylo-3-heksanon
86	JWH-007	2-metylo-1-pentyl-3-(1-naftoilo)indol	1-pentyl-2-metylo-3-(1-naftoilo)indol, czyli (2-metylo-1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)-naftalen-1-ylometanon
87	JWH-015		(2-metylo-1-propyl-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)-1-naftylometanon
88	JWH-018	1-pentyl-3-(1-naftoilo)indol	naftalen-1-yl(1-pentylindol-3-ilo)metanon

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

100	JWH-250	1-pentylo-3-(2-metoksyfenyloacetylo)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-1-naftoilo)indol	(4-chloronaftalen-1-ylol)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon
106		Kamfetamina	<i>N</i> -metylo-3-fenylbicyklo[2.2.1]heptano-2-amina
107	KARFENTANYL	4-karbometoksyfentanyl	1-(2-fenylloetylo)-4-(<i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -propionyloamino)-piperidyno-4-karboksylan metylu
108	KETOBEMIDON	Cliradon	4-(<i>m</i> -hydroksyfenylo)-1-metylo-4-propionylpiperidyna, czyli 1-[4-(3-hydroksyfenylo)-1-metylo-4-piperidylol]propan-1-on
109	KLONITAZEN		2-(<i>p</i> -chlorobenzylol)-1-(2-dietyloaminoetylo)-5-nitrobenzimidazol
110	KODOKSYM		<i>O</i> -(karboksymetylo)oksymdihydrokodeinonu
111	KOKA LIŚCIE		

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

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

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

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

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

153	PEGANUM HARMALA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
154		Para-fluorofentanył	4'-fluoro-N-(1-fenetylo-4-piperydylo)propionanilid	
155		PEPAP	octan 1-fenetylo-4-fenilo-4-piperydynolu	
156	PETYDYNA	Dolargan	ester etylowy kwasu 4-fenilo-1-metylo-4-piperydynokarboksylowego	
157	PETYDYNY PÓLPRODUKT A		4-cyjano-4-fenilo-1-metylopiperydyna	
158	PETYDYNY PÓLPRODUKT B		ester etylowy kwasu 4-fenilo-4-piperydynokarboksylowego	
159	PETYDYNY PÓLPRODUKT C		kwas 4-fenilo-1-metylo-4-piperydynokarboksylowy	
160	PIMINODYNA		ester etylowy kwasu 4-fenilo-1-(3-feniloaminopropilo)- -4-piperydynokarboksylowego	
161	PIRYTRAMID		amid kwasu 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropilo)-4-(1-piperydino)- -4-piperydynokarboksylowego, czyli amid kwasu 1'-(3-cyjano- -3,3-difenylopropilo)-(1,4'-bipiperydino)-4'-karboksylowego	
162	PROHEPTAZYNA		4-fenilo-1,3-dimetylo-4-propionyloksyazacykloheptan	

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

172	REMIFENTANYL			ester metylowy kwasu 1-(2-metoksykarbonyloetylo)-4-(fenylopropionyloamino)-piperidyno-4-karboxyloowego
173	RIVEA CORYMBOSA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
174	SALVIA DIVINORUM – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
175			STS-135	<i>N</i> -(1-adamantylo)-1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3- karboksynamidu
176	SUFENTANIL			<i>N</i> -[4-(metoksymetylo)-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperidylo]propionanilid
177			Syntekaina	1-(tiofen-2-ylo)-2-metyloaminopropan
178	TABERNANTHE IBOGA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
179	TEBAINA			6,7,8,14-tetrahydro-4,5 α -epoksy-3,6-dimetoksy-17-metylomorfinan

180	TEBAKON			acetylodihydrokodeinon, czyli 6-acetoksy-6,7-didehydro-4,5 α -epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan
181			Tiofentanył	<i>N</i> -{1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo} propionanilid
182			THJ-018	1-naftalenylo(1-pentylo-1 <i>H</i> -indazol-3-ylo)metanolu
183	TRICHOCEREUS PERUVIANUS – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
184	TRIMEPERYDYNA			4-fenylo-1,2,5-trimetylo-4-propionylloksypiperydyna
185	TYLIDYNA			ester etylowy kwasu (+)- <i>trans</i> -2-(dimetyloamino)-1-fenylo-3-cyklohekseno-1-karboksylowego
186	U-47700			3,4-dichloro- <i>N</i> -(2-(dimetyloamino)cykloheksylo)- <i>N</i> -metylobenzamid
187	UR-144			(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)(2,2,3,3-tetrametylocyklopropylo)metanon
188	ŻYWICA KONOPI			
189	4F-iBF		4-fluoro- -izobutyrylfentanył	<i>N</i> -(4-fluorofenylo)- <i>N</i> -(1-fenyletylo)piperydyn-4-ylo)izobutyroamid
190	4CI-iBF		4-chloro- -izobutyrylfentanył	<i>N</i> -(4-chlorofenylo)- <i>N</i> -(1-fenyletylo)piperydyn-4-ylo)izobutyroamid

191	5F-ADB		5F-MDMB-PINACA	(S)-2-[1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazolo-3-karboksyamido]-3,3-dimetylobutanian metylu 2-{[1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazolo-3-karbonylo]amino}-3,3-dimetylobutanian metylu
192	FU-F		2-furanylfentanyl	<i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -[1-(2-fenylloetylo)piperidyn-4-ylo]-furano-2-karboksyamid
193	MDMB-CHMICA			2-[[1-(cykloheksylometylo)-1 <i>H</i> -indolo-3-karbonylo]amino]-3,3-dimetylobutanian metylu
194	AB-CHMINACA			<i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(aminokarbonylo)-2-metylopropylo]-1-(cykloheksylometylo)-1 <i>H</i> -indazolo-3-karboksyamid
195	AB-PINACA			<i>N</i> -(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-pentyl-1 <i>H</i> -indazolo-3-karboksyamid
196	THF-F		tetrahydrofuranylfentanyl	<i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -[1-(2-fenylloetylo)piperidyn-4-ylo]oksolano-2-karboksyamid
197	OKFENTANYL			<i>N</i> -(2-fluorofenylo)-2-metoksy- <i>N</i> -[1-(2-fenylloetylo)piperidyn-4-ylo]acetamid

198	ACETYLOFENTANYL		<i>N</i> -[1-(2-fenyletylo)-4-piperidylo]- <i>N</i> -fenyloacetamid
199	METOKSYACETYLOFENT ANYL		2-metoksy- <i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -[1-(2-fenyletylo)-4-piperidylo]acetamid
200	CUMYL-4CN-BINACA		1-(4-cyjanobutylo)- <i>N</i> -(2-fenylpropan-2-yl)-1 <i>H</i> -indazolo-3- -karboksamid
201	BUTANIAN DIOKSAFETYLU		4-morfolin-4-yl-2,2-difenylbutanian etylu
<p>oraz:</p> <ul style="list-style-type: none"> – izomery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że takie izomery są wyraźnie wyłączone, – 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, – 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 			

2. ŚRODKI ODURZAJĄCE GRUPY II-N

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1	ACETYLODIHYDROKODEINA		6-acetylo-7,8-dihydrokodeina
2	KODEINA		3-O-metylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5α-epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6α-ol
3	DEKSTROPROPOKSYFEN		(+)-1,2-difenylo-4-dimetyloamino-3-metylo-2-propionyloksibutan, czyli propionian (2 <i>S</i> , 3 <i>R</i>)-(+) -1,2-difenylo-4-dimetyloamino-3-metylo-2-butanolu
4	DIHYDROKODEINA		7,8-dihydrokodeina
5	ETYLOMORFINA	Dionina	3-O-etylomorfina
6	FOLKODYNA		morfolinyletylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5α-epoksy-17-metylo-3-(2-morfolinoetoksy)morfinan-6α-ol
7	NIKODYKODYNA		6-nikotynoilo-7,8-dihydrokodeina
8	NIKOKODYNA		6-nikotynoilokodeina
9	NORKODEINA		<i>N</i> -demetylokodeina
10	PROPIRAM		<i>N</i> -(1-metylo-2-piperidynoetylo)- <i>N</i> -(2-pirydylo)propionamid

oraz:

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

3. ŚRODKI ODURZAJĄCE GRUPY III-N

1. Preparaty zawierające oprócz innych składników kodeinę, której ilość nie przekracza 50 mg w jednej dawce lub stężenie nie przekracza 1,5% w preparatach w formie niepodzielonej.
2. Preparaty zawierające oprócz innych składników:
 - 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 difenoksylationu 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 difenoksylationu oraz takie ilości winianu atropiny, które odpowiadają co najmniej 5% dawki difenoksylationu.

4. ŚRODKI ODURZAJĄCE GRUPY IV-N

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1	ACETORFINA [*])		3- <i>O</i> -acetylo-6,7,8, 14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14- <i>endo</i> -etenooripawina
2		Acetylo- α -metylofentanylo-	<i>N</i> -[1-(α -metylofentanylo)-4-piperidylo]acetanilid
3		α -Metylofentanylo-	<i>N</i> -[1-(α -metylofentanylo)-4-piperidylo]propionanilid
4		3-Metylotiofentanylo-	<i>N</i> -[3-metylo-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperidylo]propionanilid
5		β -Hydroksyfentanylo-	<i>N</i> -[1-(β -hydroksyfentanylo)-4-piperidylo]propionanilid

6		β -Hydroksy-3-metylofentanyli	<i>N</i> -[1-(β -hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-piperidylo]-propionanilid
7	DEZOMORFINA		dihydrodeoksymorfina, czyli 4,5-epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan
8	ETORFINA [*])		6,7,8,14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)- -6,14- <i>endo</i> -etenooripawina
9	HEROINA		diacetylmorfina, czyli 3,6 α -diacetoksy-7,8-didehydro-4,5 α -epoksy- -17-metylomorfinan
10	KETOBEMIDON	Cliradon	4- <i>m</i> -hydroksyfenylo-1-metylo-4-propionylopiperydyna
11	KONOPI ZIELE innych niż włókniste		
12		3-Metylofentanyli	<i>N</i> -(1-fenetylo-3-metylo-4-piperidylo)propionanilid (forma <i>cis</i> - i forma <i>trans</i> -)
13		MPPP	propionian 4-fenyl-1-metylo-4-piperydynolu

14		Para-fluorofentanyl	4'-fluoro-N-(1-fenetylo-4-piperidylo)propionanilid
15		PEPAP	octan 1-fenetylo-4-fenilo-4-piperidylnolu
16		Tiofentanyl	N-[1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperidylo]propionanilid
17	ZYWICA KONOPI		
18	KARFENTANYL	4-karbometoksyfentanylnyl	1-(2-feniloetylo)-4-(N-propanoiloamino)piperidyno-4-karboksylan
19	ACETYLOFENTANYL		N-[1-(2-fenyletylo)-4-piperidylo]-N-feniloacetamid
<p>oraz:</p> <ul style="list-style-type: none"> – izomery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że takie izomery są wyraźnie wyłączone, – estry i etero-odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich estrów i eterów jest możliwe, chyba że są one wymienione w innej grupie, – sole środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, o których mowa wyżej, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe 			
*) Może być stosowana w lecznictwie zwierząt			

WYKAZ NOWYCH SUBSTANCJI PSYCHOAKTYWNYCH

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

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1	4-CEC	4-chloroetkatynon	1-(4-chlorofenyl)-2-(etyloamino)propan-1-on
2	5-CI-UR-144		[1-(5-chloropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl](2,2,3,3-tetrametylocyklopropyl)metanon
3	2-CMC	2-chlorometkatynon	1-(2-chlorofenyl)-2-(metyloamino)propan-1-on
4	4-EEC	4-etyloetkatynon	2-(etyloamino)-1-(4-etylofenyl)propan-1-on
5	5F-AB-PINACA		<i>N</i> -(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksamid
6	5F-AMB		2- <i>N</i> -([1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-yl]-karbonyl)amino)-3-metylobutanian metylu
7	FUB-AMB	AMB-FUBINACA	2-({1-[(4-fluorofenyl)metylo]-1 <i>H</i> -indazol-3-karbonyl}amino)-3-metylobutanian metylu
8	3-Me-MAPB		2-(metyloamino)-1-(3-metylofenyl)butan-1-on
9	4-metylo- <i>N,N</i> -DMC	4-MDMC	2-(dimetyloamino)-1-(4-metylofenyl)propan-1-on

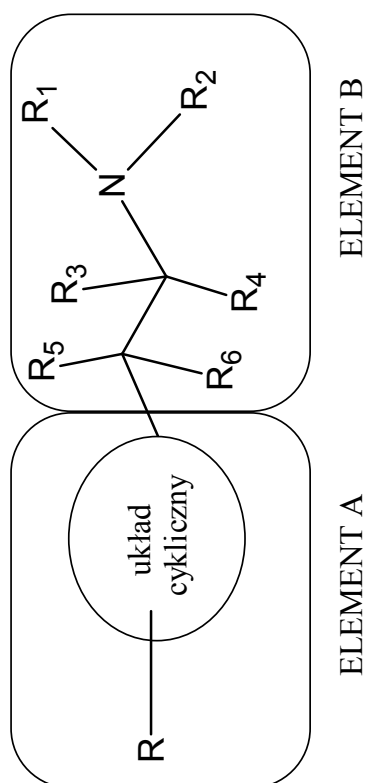
10	NM-2201			naftalen-1-ylo-1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indolo-3-karboksylan
11	PV8		alfa-PEP, alfa-PHPP	1-fenyl-2-(pirolidyn-1-ylo)heptan-1-on
12	THJ-2201			1-[(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indazol-3-ylo]-1-naftylometanon
13	alfa-PVT		α- pirolidynopentiotiofenon, α- pirolidynowalerotiofenon	2-(pirolidyn-1-ylo)-1-(tiofen-2-ylo)pentan-1-on
14	ADB-FUBINACA			<i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(aminokarbonylo)-2,2-dimetylopropylo]-1- -[(4-fluorofenyl)metylo]-1 <i>H</i> -indazolo-3- -karboksamid
15	NEP		alfa- -etyloaminopentiofenon, N-Etylonorpentedron, alfa- -etyloaminowalerofenon, alfa-EAPP	2-(etyloamino)-1-fenylpentan-1-on

16	5-DBFPV		3-deoxy-3,4-MDPV	1-(2,3-dihydro-1-benzo furan-5-ylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on
17	4-Cl- α -PVP			1-(4-chlorofenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on
18	NEMNP		4-metylo-N-etylonorpentedron, 4-MEAP, 4-metyl- α -etylamino-pentiofenon	2-(etyloamino)-1-(4-metylofenylo)pentan-1-on
19	5F-AMBICA			N-(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(5-fluoropentylo)-1H-indol-3-karboksyamid
20	TH-PVP			2-(pirolidyn-1-ylo)-1-(5,6,7,8-tetrahydronaftalen-2-ylo)pentan-1-on
21			N-propylo-pentadron	1-fenylo-2-(propyloamino)pentan-1-on
22			N-izopropylo-pentadron	1-fenylo-2-[(propan-2-ylo)amino]pentan-1-on
23	α -PHiP		α -pirolidynoizohexanofenon	1-fenylo-4-metylo-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	2-[[1-(cykloheksylometylo)indolo-3-karbonylo]amino]-3-metylobutanian metylu

26	MDPHP		1-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-(1-pirolidyn-1-ylo)heksan-1-on
27	N-ETYLOPENTYLON	Efylon, BK-EBDP	1-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-(etyloamino)pentan-1-on
28	4-FLUOROPENTEDRON	4-FPD	1-(4-fluorofenylo)-2-(metyloamino)pentan-1-on
29	MPHP	4-metylo- α -pirolidynohexofenon	1-(4-metylofenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)heksan-1-on
30	ETIZOLAM		4-(2-chlorofenylo)-2-etylo-9-metylo-6 <i>H</i> -tieno[3,2- <i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepina
31	BENZYLOFENTANYL		<i>N</i> -(1-benzylpiperidyn-4-ylo)- <i>N</i> -fenylopropanamid
oraz sole nowych substancji psychoaktywnych wyżej wymienionych, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe			

2. Pochodne 2-fenylotyoaminy – grupa I-NPS

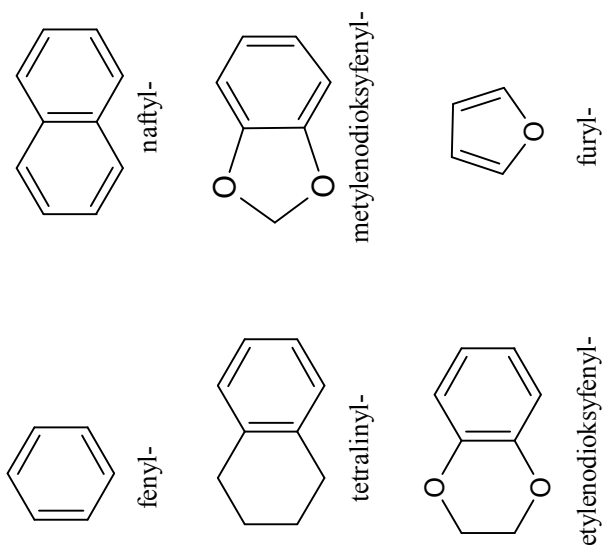
Każdy związek pochodzący od 2-fenylotyoaminy zawierający w strukturze cząsteczki element A (którego szczegółowa budowa jest określona w punkcie 2.1.) połączony z elementem B (którego szczegółowa budowa jest określona w punkcie 2.2.), o maksymalnej łącznej masie cząsteczkowej 500 U, oraz sole tych związków,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

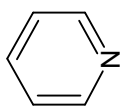


2.1. ELEMENT A

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

Układy cykliczne elementu A:

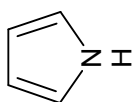




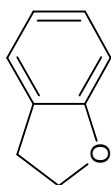
pirydył-



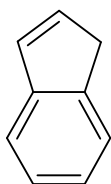
tiofuranyl-



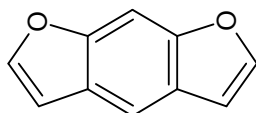
pirolił-



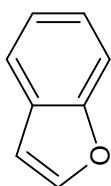
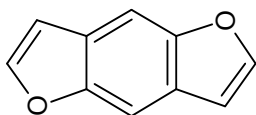
dihydrobenzofuranyl-



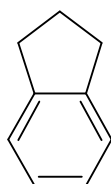
indenyl-



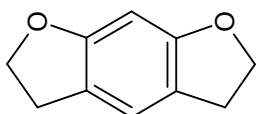
benzodifuranyl-



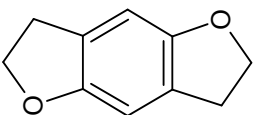
benzofuranyl-

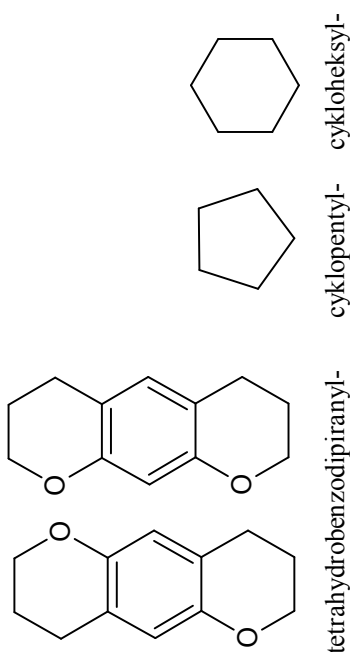


indanyl-



tetrahydrobenzodifuranyl-





tetrahydrobenzodipiranyli- cyklopentyl- cykloheksyl-

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

Podstawnikami R1, R2, R3, R4, R5, R6 w elemencie B mogą być: atom wodoru lub wymienione poniżej atomy, grupy atomów lub układy cykliczne:

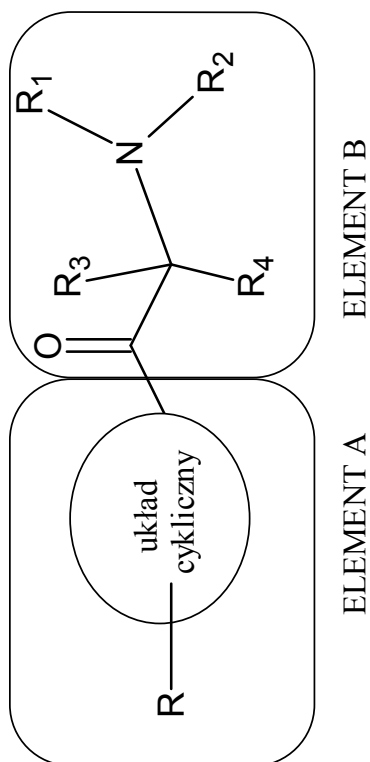
- a) podstawnikami R1 i R2 zlokalizowanymi przy atomie azotu mogą być grupy: alkilowa (do C6), cykloalkilowa (do C6), benzyłowa, alkenylowa (do C6), alkilokarbonyłowa (do C6), hydroksylowa, aminowa. Ponadto podstawniki te mogą tworzyć układ cykliczny, w którym atom azotu może wchodzić w strukturę pierścienia (np. piperolidyna, piperidyna), a także może być połączony z innymi

fragmentami elementu B. 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 oraz R5 i R6 zlokalizowanymi przy atomie węgla mogą być atomy: fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupy: alkilowa (do C10), cykloalkilowa (do C10), benzyłowa, fenylowa, alkenylowa (do C10), alkinyłowa (do C10), hydroksylowa, alkoksyłowa (do C10), alkilosulfonyłowa (do C10), alkiloksykarbonyłowa (do C10), przy czym jest możliwe utworzenie połączenia podstawnika z podstawnikiem R elementu A, prowadzące do zamknięcia pierścienia i powstania struktury cyklicznej. Wyżej wymienione podstawniki R3, R4, R5, R6, jeśli występują w postaci grup, mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe, atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu, co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 10 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym).

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

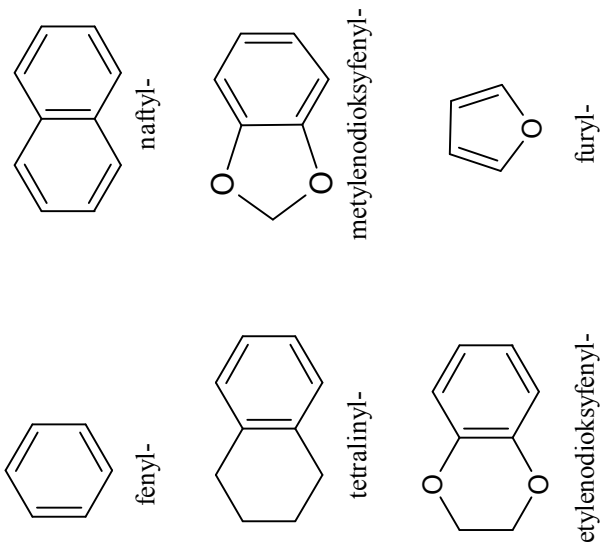
Każdy związek pochodzący od 2-amino-1-fenylpropan-1-onu zawierający w budowie cząsteczki element A (którego szczegółowa budowa jest określona w punkcie 3.1.), połączony z elementem B (którego szczegółowa budowa jest określona w punkcie 3.2.), o maksymalnej łącznej masie cząsteczkowej 500 U, oraz ich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

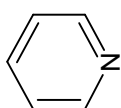


3.1. ELEMENT A

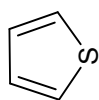
- a) Element A może zawierać następujące układy cykliczne: fenyl-, naftyl-, tetralinyl-, metylenodioksyfenyl-, etylenodioksyfenyl-, furyl-, pirolil-, tiofuranyl-, pirydyl-, benzo-*furanyl-*, dihydrobenzo-*furanyl-*, indanyl-, indenyli-, tetrahydrobenzodifuranyl-, benzodifuranyl-, tetrahydrobenzodipiranyl-, cyklopentyl-, cykloheksyl-.

Układy cykliczne elementu A:

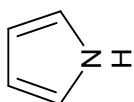




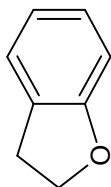
pirydył-



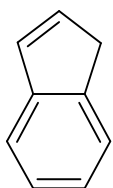
tiofuranył-



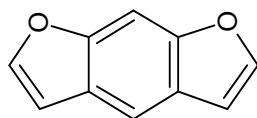
pirolil-



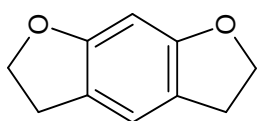
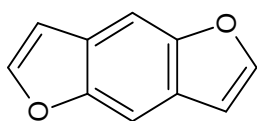
dihydrobenzofuranył-



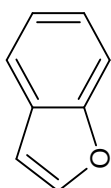
indenył-



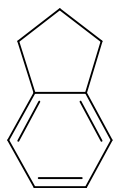
benzodifuranył-



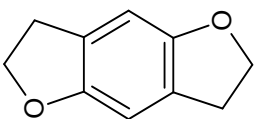
tetrahydrobenzodifuranył-

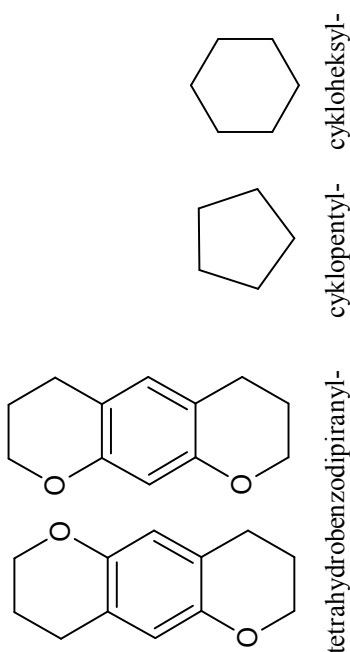


benzofuranył-



indanył-





- b) Atom wodoru w układach cyklicznych elementu A, o których mowa w punkcie 3.1. lit. a, może być zastąpiony w dowolnej pozycji (jednej lub kilku) podstawnikiem R w postaci atomu fluoru, chloru, bromu, jodu lub następujących grup: alkilowej (zawierającej do 6 atomów węgla, tj. do C6), alkenylowej (do C6), alkinyłowej (do C6), alkoksylowej (do C6), karboksylowej, alkiosulfonyłowej (do C6), nitrowej. Wyżej wymienione grupy mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe, atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu, co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 8 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym).

3.2. ELEMENT B

Podstawnikami R1, R2, R3, R4 w elemencie B mogą być: atom wodoru lub wymienione poniżej atomy, grupy atomów lub układy cykliczne:

- a) podstawnikami R1 i R2 zlokalizowanymi przy atomie azotu mogą być grupy: alkilowa (do C6), cykloalkilowa (do C6), benzyłowa, alkenylowa (do C6), alkilokarbonyłowa (do C6), hydroksylowa, aminowa. Ponadto podstawniki te mogą tworzyć układ cykliczny,

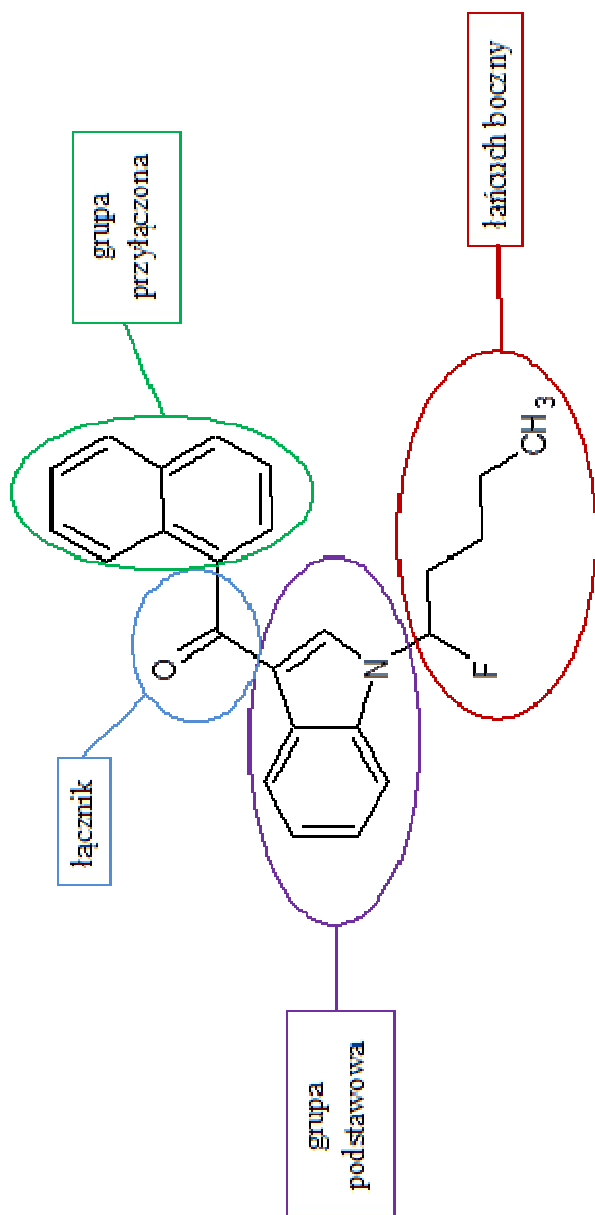
w którym atom azotu może wchodzić w strukturę pierścienia (np. piperolidyna, piperydyna), a także może być połączony z innymi fragmentami elementu B. Wyżej wymienione podstawniki R1 i R2 mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe, atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupami: metoksylową 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 mogą być atomy: fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupy: alkilowa (do C10), cykloalkilowa (do C10), benzylowa, alkenylowa (do C10), alkinylowa (do C10), hydroksylowa, alkoksylowa (do C10), alkilosulfonylowa (do C10), alkiloksykarbonylowa (do C10), przy czym możliwe jest utworzenie połączenia podstawnika R3 lub R4 z podstawnikiem R elementu A, prowadzące do zamknięcia pierścienia i powstania struktury cyklicznej. Wyżej wymienione podstawniki R3 i R4, jeśli występują w postaci grup, mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe, atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu, co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 10 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym).

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

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

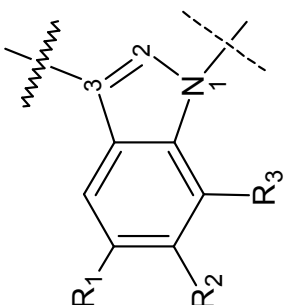
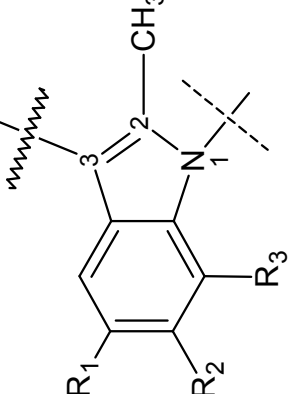
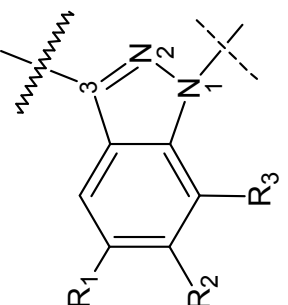
Modelowa struktura syntetycznych kannabinoidów jest przedstawiona na przykładzie 1-fluoro-JWH-018:

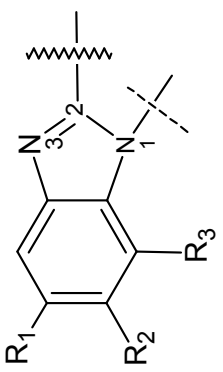
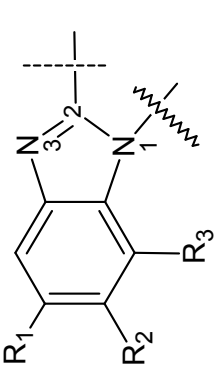


4.1. Grupa podstawowa:

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

Układy cykliczne grupy podstawowej:

a) indol-1,3-diył (podstawienie do łącznika poprzez pozycję 3, do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)	
b) 2-metyloindol-1,3-diył (podstawienie do łącznika poprzez pozycję 3, do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)	
c) indazol-1,3-diył (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)	

4.2. 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.

4.3. Grupa przyłączona:

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

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

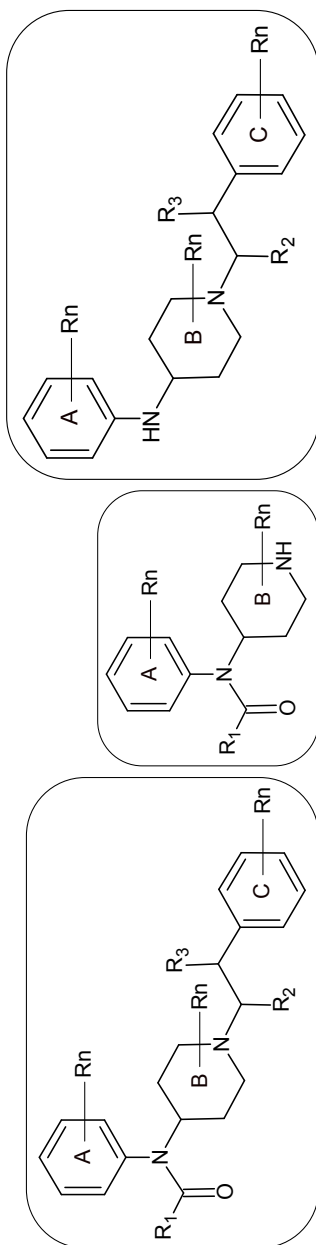
4.4. Łańcuch boczny

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

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

5. Pochodne fentanylu grupy IV-NPS

Każdy związek zawierający strukturę I, II lub III o maksymalnej łącznej masie cząsteczkowej 500 U, w której w pozycjach Rn, R1, R2, R3 mogą być podstawione atomy lub grupy atomów niezależnie od miejsca podstawienia, zgodnie z poniższym opisem (pkt 5.1. i 5.2.).



STRUKTURA I

STRUKTURA II

STRUKTURA III

5.1. W strukturze I, II i III:

- 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)), alkoksylowej (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) połączony 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 mogą być grupy: alkilowa (do C6) lub hydroksylowa.

5.2. W strukturze I i II:

Podstawnikiem R1 mogą być grupy: alkilowa (do C6), alkenylowa (do C6), alkinyłowa (do C6), alkoksylowa (do C6), alkiokarboksylowa (do C6) przyłączona poprzez węgiel grupy alkilowej lub metylenodioksyfenylova 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).