

Ministerium: Sundheds- og Ældreministeriet
Journalnummer: Indenrigs- og Sundhedsmin., j.nr. 1105295

Senere ændringer til forskriften

BEK nr 997 af 12/10/2011
BEK nr 506 af 30/05/2012
BEK nr 778 af 04/07/2012
BEK nr 971 af 28/09/2012
BEK nr 99 af 30/01/2013
BEK nr 146 af 13/02/2013
BEK nr 230 af 06/03/2013
BEK nr 348 af 03/04/2013
BEK nr 1222 af 28/10/2013
BEK nr 538 af 27/05/2014
BEK nr 965 af 25/08/2015
BEK nr 136 af 15/02/2016
BEK nr 1340 af 18/11/2016
BEK nr 730 af 12/06/2017
BEK nr 578 af 28/05/2018
BEK nr 665 af 01/06/2018

Bekendtgørelse om euforiserende stoffer

I medfør af §§ 1, 2 og 2 a i lov om euforiserende stoffer, jf. lovbekendtgørelse nr. 748 af 1. juli 2008, fastsættes følgende:

Kapitel 1

Bekendtgørelsens område

§ 1. Ved euforiserende midler forstås i denne bekendtgørelse de stoffer, vækster og droger, der er opført på de bekendtgørelsen vedføjede lister A, B, C, D og E, samt mulige salte og simple derivater med euforiserende virkning af de nævnte stoffer, f.eks. estere og ætere, uanset om stofferne, deres salte eller derivater er fuldstændig rene, om de er delvis fabrikerede, af naturlig oprindelse eller syntetisk fremstillede. Endvidere alle tilberedninger – med de i stk. 3 nævnte undtagelser – der indeholder eller er fremstillet af de i listerne nævnte stoffer, vækster og droger samt salte og simple derivater heraf.

Stk. 2. Ved tilberedninger forstås: Opløsninger, fortyndinger, ekstrakter, koncentrater, tinkturer, farmaceutiske præparater af enhver art, samt i det hele taget forarbejdnings af de pågældende stoffer og droger, hvorved der ikke er tilvejebragt kemiske ændringer af stofferne.

Stk. 3. Til euforiserende midler henregnes ikke:

- 1) Tilberedninger, som indeholder højst 0,2 pct. morfin i blanding med et eller flere andre terapeutisk aktive, ikke euforiserende stoffer.
- 2) Tilberedninger, som indeholder højst 0,1 pct. kokain i blanding med et eller flere andre terapeutisk aktive, ikke euforiserende stoffer.
- 3) Doserede tilberedninger (tabletter, piller, kapsler, afdelte pulvere, ampuller og suppositorier), der indeholder højst 0,1 g pr. enhed af de i liste C nævnte stoffer, samt andre tilberedninger, der indeholder højst 2,5 pct. af de i liste C nævnte stoffer.

- 4) Faste, doserede tilberedninger, der indeholder højst 2,5 mg difenoxylat, beregnet som base, og en mængde atropinsulfat, der svarer til mindst 1 pct. af dosen difenoxylat.
- 5) Faste, doserede tilberedninger, der indeholder højst 0,5 mg difenoxin og en mængde atropinsulfat, der svarer til mindst 5 pct. af dosen af difenoxin.
- 6) Tilberedninger indeholdende højst 2,5 pct. barbital.

Kapitel 2

Almindelige bestemmelser for euforiserende midler opført på liste A, B, C, D og E

§ 2. De på liste A opførte euforiserende midler må ikke forefindes her i landet, medmindre Lægemiddelstyrelsen under ganske særlige omstændigheder og på nærmere fastsatte vilkår meddeler tilladelse dertil.

Stk. 2. Det euforiserende middel, der er opført på liste A som nr. 3, kan dog ind- og udføres, sælges, købes, udleveres, modtages, fremstilles, forarbejdes, besiddes og anvendes i medicinsk øjemed som led i lægelig behandling af personer for stofmisbrug.

Stk. 3. Tilberedninger af det euforiserende middel, der er opført på liste A som nr. 1, kan dog uanset stk. 1 ind- og udføres, sælges, købes, udleveres, modtages, fremstilles, forarbejdes, besiddes og anvendes i medicinsk øjemed.

Stk. 4. Bortset fra forhold omfattet af en tilladelse efter stk. 1, en behandling efter stk. 2 eller anvendelse m.v. efter stk. 3 er ind- og udførsel, salg, køb, udlevering, modtagelse, fremstilling, forarbejdning og besiddelse af sådanne stoffer forbudt.

Stk. 5. Den plante, der er opført på liste A som nr. 7, kan dog uanset bestemmelserne i stk. 1 og 4 dyrkes erhvervsmæssigt med henblik på frøproduktion uden tilladelse fra Lægemiddelstyrelsen.

§ 2 a. Uanset bestemmelserne i § 2, stk. 1 og 3, kan Lægemiddelstyrelsen efter ansøgning tillade erhvervsmæssig dyrkning for ét år ad gangen på nærmere angivne arealer, der hver for sig udgør et sammenhængende areal på mindst 0,3 hektar, af planter af den på liste A som nr. 1 opførte slægt med et indhold af tetra-hydrocannabinol på højst 0,3 pct. i forhold til det konstante indhold i en prøve. Tilladelse kan nægtes, hvis ansøgerens forhold anses at indebære fare for misbrug, herunder hvis den pågældende ansøger har overtrådt en tidligere meddelt tilladelse.

Stk. 2. Ansøgning indgives skriftligt til Plantedirektoratet, som efter indhentet udtalelse fra Rigspoliti- chefen videresender ansøgningen med en indstilling til Lægemiddelstyrelsen.

Stk. 3. Lægemiddelstyrelsen underretter Plantedirektoratet og Rigspoliti- chefen om hver enkelt tilladelse og det i forbindelse hermed udpegede dyrkningsareal samtidig med, at tilladelsen meddeles.

Stk. 4. Plantedirektoratet fører i fornødent omfang kontrol, herunder prøvetagning og analyse, med de tilladte dyrkninger, jf. bekendtgørelse om administration af og kontrol med Det Europæiske Fællesskabs forordninger om markedsordninger for landbrugsvarer m.v. Lægemiddelstyrelsen kan til enhver tid tilbagekalde en tilladelse.

Stk. 5. Uanset bestemmelserne i § 2, stk. 1 og 3, er salg, køb, modtagelse, forarbejdning og besiddelse af planter af den i stk. 1 nævnte art, der er dyrket med tilladelse fra Lægemiddelstyrelsen, tilladt. I tilfælde af overdragelse af høstede planter eller dele heraf skal overdrageren senest samtidig med overdragelsen give Plantedirektoratet skriftlig meddelelse om, til hvem overdragelsen sker. Denne forpligtelse ophører fra det tidspunkt, hvor de omhandlede planter eller plantedele måtte være forarbejdet således, at udnyttelse af en euforiserende egenskab ikke er mulig.

Stk. 6. Bestemmelserne i §§ 3-18 og 23-26 finder ikke anvendelse på den i stk. 1-5 omhandlede virksomhed.

§ 3. Euforiserende midler må her i landet kun anvendes i medicinsk eller videnskabeligt øjemed.

Stk. 2. Ind- og udførsel, salg, køb, udlevering, modtagelse, fremstilling, forarbejdning og besiddelse af euforiserende midler må kun finde sted i overensstemmelse med denne bekendtgørelses bestemmelser.

Lægemiddelstyrelsen påser, at fremstilling og indførsel af euforiserende midler ikke finder sted i større omfang, end hvad der må anses for fornødent til de i stk. 1 angivne formål og til udførsel, samt påser overholdelsen af traktatmæssige forpligtelser med hensyn til regulering af fremstilling, indførsel og udførsel af euforiserende midler.

Udlevering m.v.

§ 4. Berettiget til at udlevere euforiserende midler til medicinsk brug er apoteker, herunder sygehusapoteker, dispenserende og distribuerende dyrlæger samt distribuerende læger. Euforiserende midler opført på liste A, B og C er distribuerende læger dog kun berettiget til at udlevere, såfremt de har opnået en særlig tilladelse hertil af Indenrigs- og Sundhedsministeriet.

Stk. 2. Behandling af patienter med euforiserende midler er tilladt læger, tandlæger samt i nødsituationer skibsførere og luftkaptajner m.v. eller personer, der handler på de nævntes vegne, i overensstemmelse med de bestemmelser, som til enhver tid er gældende for de pågældende personers udlevering og anvendelse af euforiserende midler.

Stk. 3. Berettiget til at udlevere euforiserende midler til videnskabelig brug er apoteker, herunder sygehusapoteker, samt personer og virksomheder, som af Lægemiddelstyrelsen har fået tilladelse hertil.

Stk. 4. Euforiserende midler må alene udleveres til personer, institutioner og virksomheder m.v., der i medfør af bestemmelserne i § 5 er berettiget til at modtage de pågældende midler. For så vidt udleveringen finder sted til laboratorier, personer eller virksomheder, som af Lægemiddelstyrelsen har fået tilladelse til virksomhed med euforiserende midler, påhviler det den, der udleverer de pågældende midler, at sikre sig, at den nævnte tilladelse omfatter modtagelsen af de pågældende midler.

Stk. 5. Udlevering af euforiserende midler til klinisk gennemprøvning, herunder som lægemiddelprøver, er kun tilladt, når Lægemiddelstyrelsen har givet tilladelse dertil.

Stk. 6. Ved enhver udlevering af euforiserende midler, der ikke finder sted med henblik på umiddelbar anvendelse af det pågældende middel som led i en behandling af den, til hvem midlet udleveres, jf. stk. 2, skal den pakning eller beholder, hvori midlet indeholdes, være etiketteret på følgende måde:

- 1) Euforiserende lægemidler skal være etiketteret i overensstemmelse med de til enhver tid gældende regler herom, fastsat i medfør af lov om lægemidler.
- 2) Andre euforiserende midler skal være forsynet med en etiket, der anfører det pågældende euforiserende middels betegnelse, indholdsmængde samt styrke, medmindre betegnelsen i sig selv indebærer, at der kun kan være tale om en bestemt styrke. Der skal anvendes den betegnelse, hvorunder det pågældende euforiserende middel er opført på de nærværende bekendtgørelse vedføjede lister, eller en betegnelse, hvori den i listerne anvendte betegnelse for midlets euforiserende bestanddel indgår.

Modtagelse og besiddelse

§ 5. Modtagelse og besiddelse af euforiserende midler er kun tilladt:

- 1) Personer og institutioner m.v., der modtager midlerne i henhold til en efter de til enhver tid gældende regler udfærdiget recept eller rekvisition, eller som modtager midlerne af dyrlæge eller læge i henhold til de om disses distribuering af lægemidler gældende regler.
- 2) Personer, der som led i en behandling modtager midlerne af en læge, tandlæge, skibsfører eller luftkaptajn, jf. § 4, stk. 2.
- 3) Statens naturvidenskabelige, lægevidenskabelige og tekniske laboratorier og institutioner, der modtager midlerne i henhold til en af lederen af vedkommende laboratorium eller institution udfærdiget skriftlig rekvisition med henblik på midlernes anvendelse i videnskabeligt øjemed.
- 4) Statens og kommunernes laboratorier og institutioner, der modtager midlerne i henhold til en af lederen af laboratoriet udfærdiget skriftlig rekvisition med henblik på midlernes anvendelse i klinisk-ke-misk øjemed.

- 5) Laboratorier og institutioner i øvrigt, som af Lægemedelstyrelsen har fået tilladelse til virksomhed med euforiserende midler på de i tilladelsen angivne vilkår.
- 6) Apoteker, herunder sygehusapoteker.
- 7) Personer og virksomheder, som af Lægemedelstyrelsen har fået tilladelse til virksomhed, herunder handel, med euforiserende midler.

Stk. 2. Lægemedelstyrelsen kan efter indhentet udtalelse fra Sundhedsstyrelsen tillade kommunale, regionale og private institutioner, jf. sundhedslovens § 142, at modtage og besidde det euforiserende middel, der er opført på liste A som nr. 3, som led i lægelig behandling af personer for stofmisbrug. Lægemedelstyrelsen kan fastsætte vilkår for tilladelsen.

Opbevaring

§ 6. Apoteker, herunder sygehusapoteker, de i § 5, nr. 3-5, nævnte laboratorier og institutioner samt personer og virksomheder, der har Lægemedelstyrelsens tilladelse til at udøve virksomhed med euforiserende midler, og andre, der er berettiget til at udlevere euforiserende midler, må ikke opbevare større beholdninger af de pågældende euforiserende midler end påkrævet.

Stk. 2. På apoteker, herunder sygehusapoteker, sygehuse, klinikker m.v., hos distribuerende læger og hos dyrlæger skal euforiserende midler opbevares efter de i medfør af apotekerlovgivningen fastsatte forskrifter for opbevaring af lægemidler.

Stk. 3. Euforiserende midler skal i øvrigt overalt opbevares forsvarligt og utilgængeligt for uvedkommende personer samt adskilt fra nærings- og nydelsesmidler.

Stk. 4. Opbevaring af euforiserende midler skal ske i forsvarlig emballage mærket med indholdets navn. Betegnelsen skal være den i § 4, stk. 6, angivne. Det er dog tilladt de i § 5, nr. 3-5, nævnte laboratorier og institutioner at anvende andre, f.eks. kemiske, betegnelser.

Forhandling

§ 7. Forhandling af euforiserende midler er - bortset fra indkøb, der foretages af de i § 4, stk. 1, nævnte udleveringsberettigede med henblik på udlevering til forbrugere af det pågældende middel som lægemiddel - kun tilladt apoteker, herunder sygehusapoteker, samt personer og virksomheder, der har fået Lægemedelstyrelsens tilladelse hertil.

Stk. 2. Medmindre andet udtrykkeligt fremgår af tilladelsen, omfatter denne kun adgang til her i landet at forhandle euforiserende midler i form af farmaceutiske specialiteter eller i andre former for ubrudte originalpakninger, der skal videresælges i den emballage, hvori de er modtaget, uden at ompakning eller udvejning må finde sted. Medmindre andet fremgår af tilladelsen, omfatter denne heller ikke adgang til indførsel og udførsel af euforiserende midler.

Stk. 3. Tilladelse til forhandling af euforiserende midler er, medmindre andet udtrykkeligt er angivet i tilladelsen, begrænset til forhandling fra den i tilladelsen anførte adresse. Forhandling fra filialer kræver særlig tilladelse og må kun finde sted i den fra hovedoplaget modtagne, ubrudte emballage.

Kapitel 3

Særlige bestemmelser for euforiserende midler opført på liste A, B og C

Indførsel

§ 8. Indførsel af euforiserende stoffer, vækster og droger opført på liste A, B og C er kun tilladt personer, virksomheder, laboratorier og institutioner, som af Lægemedelstyrelsen har fået tilladelse hertil, samt apoteker, herunder sygehusapoteker.

Stk. 2. Indførsel af de i stk. 1 nævnte varer må kun finde sted, når Lægemedelstyrelsen i hvert enkelt tilfælde har udstedt et indførselscertifikat for det pågældende vareparti.

Stk. 3. Ansøgning om indførselscertifikat må foruden ansøgerens navn og bopæl indeholde nøjagtige oplysninger om sælgerens navn og bopæl og om varens art og mængde samt en af ansøgeren afgivet erklæring om, hvortil varen agtes anvendt.

Stk. 4. Såfremt Lægemedelstyrelsen finder, at der ikke vil være noget til hinder for indførslen af det pågældende vareparti, udsteder Lægemedelstyrelsen et indførselscertifikat, der tillige med to genparter tilstilles ansøgeren.

Stk. 5. Indførsel af forsendelsen må kun finde sted, når denne er adresseret til den i indførselscertifikatet anførte indførselsberettigede under den i certifikatet anførte adresse. Adressen må ikke være angivet ved en postboks, en bank eller lignende.

Stk. 6. Ved fortoldning af forsendelser, der indføres fra lande, der ikke har ratificeret eller tiltrådt Aftalen om Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde, skal importøren forevise den i stk. 4 nævnte genpart af indførselscertifikatet for de statslige told- og skattemyndigheder, som forsyner den med påtegning om det faktisk indførte varepartis art og størrelse samt dato for indførslen.

Stk. 7. Forsendelsen skal ved indførslen være forsynet med en etiket, der angiver indholdets art og mængde. Arten skal angives med den betegnelse, hvorunder det pågældende euforiserende middel er opført på de bekendtgørelsen vedføjede lister, eller en betegnelse, hvori den i listerne anvendte betegnelse for midlets euforiserende bestanddel indgår.

Stk. 8. Når importøren har modtaget det omhandlede vareparti, indsender han omgående til Lægemedelstyrelsen den i stk. 4 nævnte genpart af indførselscertifikatet, efter at denne af ham er forsynet med påtegning om det faktisk indførte varepartis art og størrelse samt dato for modtagelsen af varepartiet. Ved indførsel af varepartier fra lande, der ikke har ratificeret eller tiltrådt Aftalen om Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde, skal genpart af indførselscertifikatet tillige være påtegnet af de statslige told- og skattemyndigheder, jf. stk. 6.

Stk. 9. Gyldigheden af indførselscertifikatet udløber 4 måneder fra udstedelsesdatoen, medmindre Lægemedelstyrelsen i det enkelte tilfælde har forlænget gyldigheden.

Stk. 10. Indførselscertifikatet giver ikke adgang til at indføre det af certifikatet omfattede vareparti i flere forsendelser.

Stk. 11. Den fra udførselslandet til Lægemedelstyrelsen fremsendte genpart af udførselscertifikatet skal, når indførslen har fundet sted, eller når indførselscertifikatets gyldighed er udløbet, af Lægemedelstyrelsen tilbagesendes til vedkommende myndighed i udførselslandet med påtegning om det faktisk indførte varepartis art og størrelse.

Stk. 12. Bestemmelserne i stk. 1-11 finder ikke anvendelse på euforiserende midler, der i overensstemmelse med de herom fastsatte bestemmelser findes i medicinkister i skibe eller i nødhjælpskasser i luftfartøjer, eller ved forsendelser mellem Færøerne eller Grønland og den øvrige del af riget.

Stk. 13. For indførsel med henblik på transit af de i stk. 1 nævnte varer gælder bestemmelserne i nærværende bekendtgørelses § 10.

Udførsel

§ 9. Udførsel af euforiserende stoffer, vækster og droger opført på liste A, B og C er kun tilladt personer, virksomheder, laboratorier og institutioner, som af Lægemedelstyrelsen har fået tilladelse hertil, samt apoteker, herunder sygehusapoteker.

Stk. 2. Udførsel af de i stk. 1 nævnte varer må kun finde sted, når Lægemedelstyrelsen i hvert enkelt tilfælde har udstedt et udførselscertifikat for det pågældende vareparti.

Stk. 3. Udførsel af de i stk. 1 nævnte varer til lande, der ikke har ratificeret eller tiltrådt Aftalen om Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde, må kun finde sted, når der forelægges de statslige told- og skattemyndigheder, eller for postforsendelsers og jernbaneforsendelsers vedkommende henholdsvis postvæsenet eller jernbanevæsenet, et af Lægemedelstyrelsen udstedt udførselscertifikat for det pågældende vareparti eller - for så vidt angår transit -

- 1) en kopi af udførselscertifikatet fra det land, som sendingen kommer fra, eller
- 2) et af Lægemiddelstyrelsen i henhold til § 11 udstedt omdestinationscertifikat.

Stk. 4. Ansøgning om udførselscertifikat må foruden ansøgerens navn og bopæl indeholde nøjagtige oplysninger om køberens navn og bopæl og om varens art og mængde samt om forsendelsesmåden. Køberens adresse må ikke være angivet ved en postboks, en bank eller lignende. Såfremt indførsel til vedkommende stat af de pågældende euforiserende midler kræver særlig indførselstilladelse, må ansøgningen være ledsaget af det fornødne indførselscertifikat, eller - såfremt det pågældende vareparti alene skal oplægges på transitoplæg i vedkommende land - af den fornødne tilladelse hertil.

Stk. 5. Såfremt Lægemiddelstyrelsen finder, at der ikke vil være noget til hinder for udførsel af det pågældende vareparti, udsteder Lægemiddelstyrelsen et udførselscertifikat, der tilstilles ansøgeren tillige med to genparter deraf samt det udenlandske indførselscertifikat, hvis et sådant er indsendt. Meddelelse om udførselscertifikatets udstedelse sendes af Lægemiddelstyrelsen til vedkommende myndighed i indførselslandet.

Stk. 6. Ved varepartiets afsendelse skal den ene genpart af udførselscertifikatet ledsage forsendelsen. Den anden genpart indsendes af eksportøren til Lægemiddelstyrelsen med eksportørens påtegning om det faktisk udførte varepartis art og størrelse samt dato for afsendelsen af varepartiet. Ved udførsel af varepartier til lande, der ikke har ratificeret eller tiltrådt Aftalen om Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde, skal genparten tillige være påtegnet af de statslige told- og skattemyndigheder. Såfremt det udførte varepartis størrelse afviger fra det i udførselscertifikatet anførte, sender Lægemiddelstyrelsen meddelelse herom til vedkommende myndighed i indførselslandet. Såfremt udførselscertifikatet ikke benyttes, skal dette meddeles Lægemiddelstyrelsen skriftligt, senest når gyldigheden af certifikatet udløber, jf. herved stk. 8.

Stk. 7. Forsendelsen skal ved udførslen være forsynet med en etiket, der angiver indholdets art og mængde. Arten skal angives med den betegnelse, hvorunder det pågældende euforiserende middel er opført på de bekendtgørelsen vedføjede lister, eller en betegnelse, hvori den i listerne anvendte betegnelse for midlets euforiserende bestanddel indgår. Forsendelsen skal endvidere være forsynet med udførselscertifikatets dato og nummer.

Stk. 8. Gyldigheden af udførselscertifikatet udløber 4 måneder fra udstedelsesdatoen.

Stk. 9. Udførselscertifikatet giver ikke adgang til at udføre det af certifikatet omfattede vareparti i flere forsendelser.

Stk. 10. Udførsel af rå-opium er forbudt.

Stk. 11. Bestemmelserne i stk. 1-10 finder ikke anvendelse på euforiserende midler, der i overensstemmelse med de herom fastsatte bestemmelser findes i medicinkister i skibe eller i nødhjælpskasser i luftfartøjer, eller ved forsendelser mellem Færøerne eller Grønland og den øvrige del af riget.

Transit samt oplægning på frilagre m.v.

§ 10. Transit gennem dansk territorium fra lande, der ikke har ratificeret eller tiltrådt Aftalen om Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde, direkte til andre lande, der ikke har ratificeret eller tiltrådt denne aftale, samt fra lande, der ikke har ratificeret eller tiltrådt Aftalen om Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde, til et andet land, der har ratificeret eller tiltrådt denne aftale, af de i § 8, stk. 1, nævnte varer er kun tilladt, når der forelægges de statslige told- og skattemyndigheder en kopi af udførselscertifikatet fra det land, som sendingen oprindeligt kommer fra, eller et behørigt udstedt omdestinationscertifikat, jf. § 11.

Stk. 2. Bestemmelsen i stk. 1 finder ikke anvendelse på postforsendelser eller på transport ad luftvejen; dog skal bestemmelsen, hvis vedkommende luftfartøj lander på dansk territorium, iagttages i det omfang, hvori omstændighederne gør det muligt.

§ 11. De i § 10, stk. 1, omhandlede varer kan under transit gennem dansk territorium ved et omdestinationscertifikat af Lægemedelstyrelsen tillades omdestineret til et andet sted end det, der er angivet i udførselscertifikatet fra det land, hvorfra sendingen oprindelig er kommet.

Stk. 2. Ansøgning til Lægemedelstyrelsen om omdestinationscertifikat indgives efter de i § 9, stk. 4, angivne regler. Ansøgningen skal endvidere indeholde oplysning om navnet på det land, hvorfra sendingen oprindelig er udført.

Stk. 3. Udleveringen af omdestinationscertifikatet er afhængig af, at det oprindelige udførselscertifikat, der ledsagede sendingen, afleveres til Lægemedelstyrelsen forsynet med påtegning fra de statslige told- og skattemyndigheder om det faktisk indførte varepartis art og størrelse. Det pågældende udførselscertifikat vil af Lægemedelstyrelsen blive sendt tilbage til vedkommende myndighed i det oprindelige udførselsland med påtegning om, til hvilket land sendingen er tilladt omdestineret.

Stk. 4. I øvrigt finder bestemmelserne i § 9 tilsvarende anvendelse, således at omdestinationscertifikatet betragtes som et udførselscertifikat.

Stk. 5. Bestemmelserne i stk. 1-4 finder ikke anvendelse på postforsendelser eller på transport ad luftvejen; dog skal bestemmelserne, hvis vedkommende luftfartøj lander på dansk territorium, iagttages i det omfang, hvori omstændighederne gør det muligt.

§ 12. Det er forbudt at oplægge de på liste A, B og C opførte euforiserende midler på frilager, privat transitoplag og privat pakhuseoplag eller på private lagre i Københavns Frihavn.

Stk. 2. Forsendelser af de i stk. 1 nævnte euforiserende midler under transit gennem dansk territorium må ikke underkastes nogen proces, der forandrer deres natur eller deres indpakning. Lægemedelstyrelsen kan dog give tilladelse til, at forsendelser ompakkes under transit.

Stk. 3. Såfremt en forsendelse under en sådan kollektiv betegnelse (apotekervarer, kemikalier, kemiske produkter, medicinalvarer o.lign.), som vil kunne omfatte de på liste A, B og C opførte euforiserende midler, ønskes oplagt på de i stk. 1 nævnte lagre og oplag, må afsenderen eller dennes repræsentant afgive en erklæring om, at forsendelsen ikke indeholder sådanne euforiserende midler. Kan en sådan erklæring ikke afgives, må forsendelsen undersøges og tilstedeværende euforiserende midler af den i stk. 1 nævnte art udskilles.

Destruktion

§ 13. Destruktion af euforiserende midler, opført på liste A, B og C, må hos de i § 5, nr. 5 og 7, nævnte institutioner, personer, virksomheder m.v., kun foretages efter godkendelse af Lægemedelstyrelsen og under dennes kontrol.

Fremstilling, udvejning og ompakning

§ 14. Fremstilling af de på liste A, B og C opførte euforiserende stoffer, hvorved forstås frembringelse af sådanne euforiserende stoffer gennem kemisk ændring af et andet stof eller ved isolering fra naturligt forekommende råmaterialer, samt omdannelse af sådanne euforiserende stoffer er kun tilladt personer og virksomheder, som af Lægemedelstyrelsen har fået tilladelse hertil.

Stk. 2. Fremstilling eller omdannelse af de i stk. 1 nævnte euforiserende stoffer skal hos de i § 5, nr. 7, nævnte virksomheder foregå i lokaler, der er afsondret fra anden fabrikation.

Stk. 3. Uvedkommende personer må kun under behørig ledsagelse få adgang til de lokaler, hvor fremstilling eller omdannelse af de i stk. 1 nævnte euforiserende stoffer finder sted.

Stk. 4. Det omhandlede arbejde skal forestås af den af Lægemedelstyrelsen godkendte sagkyndige leder.

Stk. 5. Den i stk. 4 nævnte leder skal føre stadigt tilsyn med det personale, som er beskæftiget ved det nævnte arbejde, og skal i øvrigt iværksætte kontrolforanstaltninger til sikring mod uretmæssig fjernelse af de i stk. 1 nævnte euforiserende stoffer. Lederen skal på Lægemedelstyrelsens forlangende uopholdeligt

meddele Lægemedelstyrelsen oplysning om navne og adresser på de personer, som til enhver tid er beskæftiget ved det nævnte arbejde.

Stk. 6. Personer og virksomheder, der har fået tilladelse til fremstilling af de i stk. 1 nævnte euforiserende stoffer, må ikke oplagre større mængder af de for den pågældende fremstilling specielle råstoffer end nødvendigt til virksomhedens økonomiske drift, når der tages passende hensyn til forholdene på markedet. Råstoflageret må ikke uden Lægemedelstyrelsens tilladelse overstige virksomhedens forventede forbrug i det følgende halve år og må aldrig overstige et års behov.

Stk. 7. I øvrigt fastsætter Lægemedelstyrelsen nærmere regler og vilkår i de enkelte tilladelser.

Stk. 8. Bestemmelserne i stk. 1-7 finder ikke anvendelse på fremstilling eller omdannelse af de heromhandlede euforiserende stoffer til videnskabeligt formål på statens naturvidenskabelige, lægevidenskabelige og tekniske laboratorier og institutioner.

§ 15. De i § 14 fastsatte bestemmelser finder tilsvarende anvendelse på forsøg med fremstilling eller omdannelse af de pågældende euforiserende stoffer.

§ 16. Fremstilling af tilberedninger af euforiserende stoffer og droger, opført på liste A, B og C, herunder udvejning og ompakning af sådanne euforiserende midler, er kun tilladt personer og virksomheder, som af Lægemedelstyrelsen har fået tilladelse hertil, samt apoteker, herunder sygehusapoteker, og dispenserende dyrlæger i overensstemmelse med de til enhver tid gældende bestemmelser om de pågældendes adgang til fremstilling af lægemidler.

Stk. 2. Den i stk. 1 nævnte virksomhed skal foregå under sådanne forhold, at uvedkommende personer ikke får adgang til de heromhandlede euforiserende midler, og under iagttagelse af kontrolforanstaltninger til sikring mod uretmæssig fjernelse af sådanne euforiserende midler. Den af Lægemedelstyrelsen godkendte sagkyndige leder skal på Lægemedelstyrelsens forlangende uopholdeligt meddele Lægemedelstyrelsen oplysning om navne og adresser på de personer, som til enhver tid er beskæftiget ved det nævnte arbejde.

Stk. 3. Pakninger med de i stk. 1 nævnte euforiserende midler, beregnet til såvel detail- som engrosforhandling, skal være lukket på en sådan måde, at brud på pakningen let ses.

Regnskab

§ 17. Apoteker, herunder sygehusapoteker, dyrlæger, distribuerende læger, der af Lægemedelstyrelsen har fået tilladelse til distribution af euforiserende midler, opført på liste A, B og C, samt skibsførere og de for luftfartøjers nødhjælpsudstyr ansvarlige skal føre regnskab med deres beholdninger af sådanne euforiserende midler i overensstemmelse med de nærmere bestemmelser herom, som er fastsat i medfør af reglerne om de pågældendes adgang til udlevering af lægemidler.

Stk. 2. Personer, virksomheder og laboratorier, der af Lægemedelstyrelsen har fået tilladelse til virksomhed med de i stk. 1 nævnte euforiserende midler, samt de i § 5, nr. 3-5, nævnte laboratorier og institutioner skal føre regnskab med disse euforiserende midler på en sådan måde, at følgende oplysninger til enhver tid umiddelbart fremgår:

- 1) Indkøb, herunder indførsel, med angivelse af art, mængde, leverandør, dato for indgang på lageret, henvisning til faktura og eventuelt indførselscertifikatnummer.
- 2) Salg, herunder udførsel, med angivelser svarende til de under nr. 1 opførte.
- 3) Forbrug til de i § 1, stk. 3, nævnte tilberedninger.
- 4) Forbrug til tilberedninger. Ved enhver fremstilling af tilberedninger skal der føres regnskab over forbruget af de nævnte euforiserende stoffer og droger. For de tilberedningers vedkommende, som falder ind under denne bekendtgørelses bestemmelser, skal angives udbyttet af den pågældende tilberedning og afvigelsen fra det teoretiske udbytte ved fremstillingen og påfyldningen.
- 5) Afvigelse fra det teoretiske udbytte ved udvejninger eller udstykninger af de nævnte euforiserende midler i mindre, til salg beregnede, påfyldninger.

- 6) Udførsel af de under nr. 3 nævnte tilberedninger, som ikke henregnes til de i stk. 1 nævnte euforiserende midler, og til hvis udførsel der ikke kræves tilladelse.
- 7) Forbrug til analytisk formål og forsøg med angivelse af art, mængde og dato for hvert enkelt forbrug tillige med en almindelig identificerende beskrivelse af den analyse eller det forsøg, hvortil det pågældende euforiserende middel har været anvendt.
- 8) Den destruerede mængde af de nævnte euforiserende midler.
- 9) Mængden og arten af de nævnte euforiserende stoffer, der er omdannet til andre euforiserende eller ikke euforiserende stoffer, samt udbyttet heraf.
- 10) Den fremstillede mængde af de nævnte euforiserende stoffer.
- 11) Mængden af de særlige råstoffer, der anvendes ved fremstilling af de nævnte euforiserende stoffer.
- 12) Mængden af de nævnte euforiserende midler, som haves på lager, specificeret således, at det fremgår, hvor meget der findes i form af euforiserende stof eller droge, under forarbejdning, som færdig tilberedning og som færdige salgspakninger.

Stk. 3. Forhandles de i stk. 1 nævnte euforiserende midler gennem filialer, skal disse føre selvstændigt regnskab, jf. § 18, stk. 4.

Stk. 4. Regnskaber og andre dokumenter vedrørende virksomhed med de i stk. 1 nævnte euforiserende midler skal opbevares i mindst 5 år.

Stk. 5. Lageropgørelse vedrørende de i stk. 1 nævnte euforiserende midler skal foretages med passende mellemrum, dog mindst en gang i hvert kvartal.

Indberetning til Lægemiddelstyrelsen

§ 18. Apoteker samt distribuerende læger, der har Indenrigs- og Sundhedsministeriets tilladelse til distribution af de på liste A, B og C opførte euforiserende midler, skal tage afskrift af ordinationer af disse euforiserende midler i overensstemmelse med de herom af Lægemiddelstyrelsen fastsatte bestemmelser.

Stk. 2. Apoteker, herunder sygehusapoteker, som har indført eller udført de i stk. 1 nævnte euforiserende midler, skal efter hvert kalenderår inden udgangen af januar måned til Lægemiddelstyrelsen indsende indberetning herom.

Stk. 3. Personer, virksomheder og laboratorier, der har Lægemiddelstyrelsens tilladelse til virksomhed med de i stk. 1 nævnte euforiserende midler, skal hvert år inden udgangen af januar måned til Lægemiddelstyrelsen indsende indberetning for det senest udløbne kalenderår om virksomheden med de pågældende midler på dertil af Lægemiddelstyrelsen udarbejdede blanketter.

Stk. 4. Filialers regnskaber for de i stk. 1 nævnte euforiserende midler medtages ved den årlige indberetning i hovedoplægets regnskab.

Stk. 5. Personer og virksomheder, der har Lægemiddelstyrelsens tilladelse til fremstilling af de i stk. 1 nævnte euforiserende stoffer, skal endvidere inden 14 dage efter udløbet af hvert kvartal til Lægemiddelstyrelsen indsende indberetning, der for det pågældende kvartal angiver følgende:

- 1) Indkøbt, fremstillet eller indhøstet mængde af de for den pågældende fremstilling specielle råstoffer. For de råstoffers vedkommende, som kan benyttes til udvinding af morfin, kokain eller ecgonin, skal desuden angives den procentdel af de nævnte stoffer, som findes i eller kan udvindes af de pågældende råstoffer, bestemt efter en af Lægemiddelstyrelsen godkendt metode.
- 2) Forbrug af råstoffer og den mængde af de i stk. 1 nævnte euforiserende stoffer, der er fremstillet heraf.
- 3) Lager af råstoffer og de i stk. 1 nævnte euforiserende stoffer, der er fremstillet, henholdsvis ved kvartalets begyndelse og afslutning. Lageret af de i stk. 1 nævnte euforiserende stoffer specificeres således, at det fremgår, hvor meget der findes i form af stoffer og hvor meget i form af halvfabrikata og brugsfærdige tilberedninger.

Kapitel 4

Særlige bestemmelser for euforiserende midler opført på liste D og E

Indførsel og udførsel

§ 19. Indførsel og udførsel af de på liste D og E opførte euforiserende midler er kun tilladt personer, virksomheder, laboratorier og institutioner, som af Lægemiddelstyrelsen har fået tilladelse hertil, samt apoteker, herunder sygehusapoteker.

Stk. 2. Indførsel af euforiserende midler opført på liste D og E sker efter reglerne i § 8, stk. 2-11, dog således, at stk. 11 kun finder anvendelse i de tilfælde, hvor udførselslandet kræver udførselscertifikat.

Stk. 3. I forbindelse med indførsel af euforiserende midler opført på liste D og E, modtager Lægemiddelstyrelsen fra de lande, som ikke kræver udførselscertifikater, udførselsdeklarationer, som Lægemiddelstyrelsen returnerer i kvitteret stand.

Stk. 4. Udførsel af euforiserende midler opført på liste D og E sker efter reglerne i § 9, stk. 2-9. Ved udførsel i forbindelse med transit, jf. § 9, stk. 3, er det tilstrækkeligt, at de euforiserende midler ledsages af en eksportdeklaration.

Stk. 5. Bestemmelserne i stk. 1-4 finder ikke anvendelse på euforiserende midler på liste D og E, der i overensstemmelse med de herom fastsatte bestemmelser findes i medicinkister i skibe eller i nødhjælpkasser i luftfartøjer, eller ved forsendelser mellem Færøerne eller Grønland og den øvrige del af riget.

Fremstilling, udvejning og ompakning

§ 20. Fremstilling af de på liste D og E opførte euforiserende stoffer, hvorved forstås frembringelse af sådanne euforiserende stoffer gennem kemisk ændring af et andet stof eller ved isolering af naturligt forekommende råmaterialer, samt omdannelse af sådanne euforiserende stoffer er kun tilladt personer og virksomheder, som af Lægemiddelstyrelsen har fået tilladelse hertil.

Stk. 2. Tilsvarende bestemmelser finder anvendelse på forsøg med fremstilling eller omdannelse af euforiserende stoffer.

Stk. 3. Bestemmelserne i stk. 1 og 2 finder ikke anvendelse på fremstilling eller omdannelse af euforiserende stoffer til videnskabeligt formål på statens naturvidenskabelige, lægevidenskabelige og tekniske laboratorier og institutioner.

Stk. 4. Fremstilling af tilberedninger af de i stk. 1 nævnte euforiserende stoffer, herunder udvejning og ompakning af euforiserende midler, er kun tilladt personer og virksomheder, som af Lægemiddelstyrelsen har fået tilladelse hertil, samt apoteker, herunder sygehusapoteker, og dispenserende dyrlæger i overensstemmelse med de til enhver tid gældende bestemmelser om de pågældendes adgang til fremstilling af lægemidler.

Stk. 5. Ved fremstilling af de på liste D og E opførte euforiserende midler skal kontrolforanstaltninger iværksættes til sikring mod uretmæssig fjernelse af nævnte euforiserende midler.

Regnskab

§ 21. Apoteker, herunder sygehusapoteker, dyrlæger, distribuerende læger, samt skibsførere og de for luftfartøjers nødhjælpudstyr ansvarlige skal føre regnskab med deres beholdninger af euforiserende midler opført på liste D og E i overensstemmelse med de nærmere bestemmelser herom, som er fastsat i medfør af reglerne om de pågældendes adgang til udlevering af lægemidler.

Stk. 2. Personer, virksomheder og laboratorier, der af Lægemiddelstyrelsen har fået tilladelse til virksomhed med euforiserende midler på liste D, samt de i § 5, nr. 3-5, nævnte laboratorier og institutioner skal føre regnskab med euforiserende midler på liste D på en sådan måde, at følgende oplysninger er let tilgængelige:

- 1) Indkøb, herunder indførsel, med angivelse af art, mængde, leverandør og dato for indgang på lageret.
- 2) Salg, herunder udførsel, med angivelser svarende til de under nr. 1 opførte.

3) Mængde af fremstillede stoffer og tilberedninger.

Stk. 3. Personer, virksomheder og laboratorier, der af Lægemiddelstyrelsen har fået tilladelse til virksomhed med euforiserende midler på liste E, samt statens naturvidenskabelige, lægevidenskabelige og tekniske laboratorier og institutioner skal føre regnskab med euforiserende midler på liste E på en sådan måde, at følgende oplysninger er tilgængelige:

- 1) Mængden af fremstillede stoffer og tilberedninger.
- 2) Eksporterede mængder med angivelse af modtagerlande.
- 3) Importerede mængder med angivelse af afsenderlande.

Stk. 4. Forhandles euforiserende midler på liste D og E gennem filialer, skal de i stk. 2 og 3 nævnte oplysninger fremgå for hver enkelt filial, jf. § 22, stk. 2.

Stk. 5. Regnskaber og andre dokumenter vedrørende virksomhed med de på liste D og E opførte midler skal opbevares i mindst 5 år.

Indberetning til Lægemiddelstyrelsen

§ 22. De i § 21, stk. 2 og 3, nævnte personer, virksomheder og laboratorier skal hvert år inden udgangen af januar måned til Lægemiddelstyrelsen indsende indberetning for det senest udløbne kalenderår om virksomheden med de på liste D og E opførte euforiserende midler på dertil af Lægemiddelstyrelsen udarbejdede blanketter.

Stk. 2. Oplysninger om filialers virksomhed med euforiserende midler på liste D og E skal ved den årlige indberetning være indbefattet i hovedoplagets regnskab.

Stk. 3. Apoteker, herunder sygehusapoteker, som har indført eller udført euforiserende midler på liste D og E, skal efter hvert kalenderår inden udgangen af januar måned til Lægemiddelstyrelsen indsende indberetning herom.

Kapitel 5

Fælles bestemmelser for euforiserende midler opført på liste A, B, C, D og E

Anden virksomhed med euforiserende midler

§ 23. Andre former for virksomhed med euforiserende midler end ind- og udførsel, udlevering, fremstilling eller forhandling er kun tilladt personer, virksomheder, laboratorier m.v., som af Lægemiddelstyrelsen har fået tilladelse hertil.

Stk. 2. Uanset bestemmelsen i stk. 1 er det tilladt statens naturvidenskabelige, lægevidenskabelige og tekniske laboratorier og institutioner uden særskilt tilladelse at anvende euforiserende midler til formål, som falder inden for institutionens naturlige virksomhedsområde.

Tilbagekaldelse af tilladelse til virksomhed med euforiserende midler

§ 24. En af Lægemiddelstyrelsen meddelt tilladelse til virksomhed med euforiserende midler kan til enhver tid tilbagekaldes. En meddelt tilladelse vil navnlig kunne forventes tilbagekaldt, såfremt de til tilladelsen knyttede betingelser og vilkår ikke overholdes, såfremt de af Lægemiddelstyrelsens tilsynsførende givne påbud ikke efterkommes, eller såfremt der udvises uforsigtighed eller forsømmelighed ved udøvelsen af virksomheden med euforiserende midler.

Stk. 2. Lægemiddelstyrelsen kan i øvrigt til enhver tid indskrænke eller ændre en meddelt tilladelse til virksomhed med euforiserende midler.

Stk. 3. Tilbagekaldes en meddelt tilladelse til virksomhed med euforiserende midler, træffer Lægemiddelstyrelsen nærmere bestemmelse om, hvorledes der skal forholdes med eventuelle beholdninger af euforiserende midler.

Ledelse og tilsyn

§ 25. Virksomheder, laboratorier og institutioner, der har Lægemiddelstyrelsens tilladelse til virksomhed med euforiserende stoffer, skal have en hertil af virksomheden udpeget og af Lægemiddelstyrelsen godkendt leder.

§ 26. Lægemiddelstyrelsen fører tilsyn med apotekernes virksomhed med euforiserende midler.

Stk. 2. Fødevarestyrelsen fører tilsyn med dyrlægers virksomhed med euforiserende midler.

Stk. 3. Lægemiddelstyrelsen fører tilsyn med personer, virksomheder og laboratorier, der af Lægemiddelstyrelsen har fået særlig tilladelse til virksomhed med euforiserende midler.

Stk. 4. Lægemiddelstyrelsen kan føre tilsyn med statens naturvidenskabelige, lægevidenskabelige og tekniske laboratorier og institutioner, for så vidt angår disses virksomhed med euforiserende midler.

Stk. 5. Lægemiddelstyrelsen fører tilsyn med de institutioner, der har modtaget den i § 5, stk. 2, nævnte tilladelse, for så vidt angår institutionernes modtagelse, håndtering og opbevaring af samt regnskab med det euforiserende middel, der er opført på liste A som nr. 3.

Stk. 6. Lægemiddelstyrelsen foretager de i stk. 3-5 omtalte tilsyn så ofte, det findes påkrævet. Lægemiddelstyrelsen har uhindret adgang til de lokaler, beholdninger, bøger og forretningspapirer, som vedrører den nævnte virksomhed. Personen, virksomhedens indehaver, laboratoriets eller institutionens leder er til enhver tid forpligtet til at udlevere de oplysninger vedrørende virksomheden med euforiserende midler, som Lægemiddelstyrelsen måtte ønske.

Stk. 7. Mangler, der er påvist ved Lægemiddelstyrelsens tilsyn, skal straks afhjælpes.

Stk. 8. Lægemiddelstyrelsen kan fastsætte nærmere regler om det i stk. 3-5 omtalte tilsyn.

Straf

§ 27. Overtrædelse af denne bekendtgørelse straffes efter § 3 og § 3 a i lov om euforiserende stoffer.

Stk. 2. Under de i § 191 i straffeloven angivne omstændigheder straffes overtrædelsen dog efter denne bestemmelse.

Dispensation

§ 28. Dispensation fra bestemmelserne i denne bekendtgørelse kan meddeles af Indenrigs- og Sundhedsministeriet.

Stk. 2. Lægemiddelstyrelsen kan dog meddele dispensation fra bestemmelserne i § 16, stk. 3, § 18 og § 22.

Klageadgang

§ 29. Lægemiddelstyrelsens afgørelser i medfør af denne bekendtgørelse kan indbringes for Indenrigs- og Sundhedsministeriet.

Ikrafttrædelse

§ 30. Bekendtgørelsen træder i kraft den 3. juni 2011.

Stk. 2. Bekendtgørelse nr. 749 af 1. juli 2008 om euforiserende stoffer ophæves.

Indenrigs- og Sundhedsministeriet, den 31. maj 2011

BERTEL HAARDER

/ Lars Petersen

Lister over euforiserende midler omfattet af bekendtgørelsen

I nedenstående lister betyder tilføjelsen NFN ved et navn, at det pågældende navn er fastsat af Det Nordiske Farmakopénævn. Tilføjelsen INN betyder, at det pågældende navn af WHO har været offentliggjort som Proposed International Non-Proprietary name og eventuelt tillige som Recommended International Non-Proprietary name. I eksempelliste 1 er der ud for det euforiserende middel givet en henvisning til det i midlet indgåede euforiserende stof ved angivelse af listen og det nummer, det pågældende stof er opført under på den pågældende liste. Endelig er der i eksempelliste 2 opregnet nogle almindeligt anvendte betegnelser for visse af de stoffer, der er påført på listerne (angivet ved liste og nummer som i eksempelliste 1).

For så vidt de anførte betegnelser kan omfatte flere stereoisomere former af det pågældende stof, er hver enkelt af disse former at betragte som optaget på listen.

Liste A omfatter stoffer, der ikke må forefindes her i landet (jf. lovens § 1 og § 2a, jf. § 1).

Liste B, D og E omfatter stoffer, der kun må benyttes til medicinsk og videnskabelig brug (jf. lovens § 2 og § 2a, jf. § 2).

Liste C omfatter stoffer, der i utilberedt stand falder ind under lovens § 2, men som i farmaceutiske præparater i almindelighed ikke er omfattet af loven, jf. bekendtgørelsens § 1, stk. 3, nr. 3.

Liste A

1. Cannabis (hvorved forstås alle overjordiske dele af planter tilhørende slægten Cannabis, hvorfra harpiksen ikke er fjernet. Undtaget er dog frugter af hampeplanten (hampefrø) og hampetaver i isoleret tilstand).
2. Catha edulis (hvorved forstås alle dele af planter tilhørende arten Catha edulis).
3. Diacetylmorphin (heroin).
4. Lysergid INN.
5. Præpareret opium (hvorved forstås ethvert produkt af rå-opium, som vindes ved en række særlige operationer, navnlig opløsning, kogning, ristning og gæring, der har til formål at omdanne det til et ekstrakt, der egner sig til at nydes).
6. Affald og residua, der bliver tilbage ved rygning af opium.
7. Planten Papaver somnifer L. (hvorved forstås alle dele af planter tilhørende arten Papaver somnifer L. med undtagelse af frøene).

Liste B

1. Acetorphan INN.
2. Acetyl-alpha-methylfentanyl.
3. Acetylmethadol INN.
4. 4-AcO-DIPT (4-acetoxy-N,N-diisopropyltryptamin).
5. 3-(1-adamantoyl)-1-pentylindol (1-adamantyl-(1-pentylindol-3-yl)methanon).
6. Alfentanil INN.
7. Allylprodin INN.
8. Alphacetylmethadol INN.
9. Alphameprodin INN.
10. Alphamethadol INN.
11. Alpha-methylfentanyl.
12. Alpha-methylthiofentanyl.

13. Alphaprodin INN.
14. AM-694 (2-iodophenyl-[1-(5-fluoropentyl)indol-3-yl]methanon).
15. AM-2201 (Naphthalen-1-yl-[1-(5-fluoropentyl)indol-3-yl]methanon).
16. Amfetamin INN.
17. Amfetaminil INN.
18. Amineptin (7-[(10,11-dihydro-5H-dibenzo[a,d]cyclohepten-5-yl)amino]heptanoicysyre).
19. 2-aminoindan (2,3-dihydro-1H-inden-2-amin).
20. AMT (alpha-methyltryptamin).
21. Anileridin INN.
22. BDB ((3,4-methylenedioxyphenyl)-2-butanamine).
23. Benzethidin INN.
24. Benzylmorphin (3-benzyloxy-6-hydroxy-N-methyl-4,5-epoxy-morphinen-7).
25. Betacetylmethadol INN.
26. Beta-hydroxyfentanyl.
27. Beta-hydroxy-3-methylfentanyl.
28. Betameprodin INN.
29. Betamethadol INN.
30. Betaprodin INN.
31. Bezitramid INN.
32. bk-MBDB (2-methylamino-1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-butan-1-on).
33. Brolamfetamin INN.
34. 1-(8-bromobenzo[1,2-*b*; 4,5-*b'*]difuran-4-yl)-2-aminopropane.
35. Bufotenin (3-(2-dimethylaminoethyl)-indol-5).
36. BZP (A2)(1-benzylpiperazin).
37. Cathinon INN.
38. 2C-B (4-bromo-2,5-dimethoxyphenethylamine).
39. 2C-D (2,5-dimethoxy-4-methylphenethylamin).
40. 2C-E (4-ethyl-2,5-dimethoxyphenethylamin).
41. 2C-I (4-iodo-2,5-dimethoxy-phenethylamin).
42. Clonitazen INN.
43. Cocain.
44. Codoxim INN.
45. 2C-P (2,5-dimethoxy-4-propylphenethylamin).
46. CP 47,497 (5-(1,1-dimethylheptyl)-2-(3-hydroxycyclohexyl)phenol samt homologer, hvor heptyl er erstattet af hexyl, octyl eller nonyl).
47. CP 55,940 (5-(1,1-dimethylheptyl)-2-[5-hydroxy-2-(3-hydroxypropyl)cyclohexyl]phenol).
48. CRA-13 (Naphthalen-1-yl-(4-pentyloxynaphthalen-1-yl)methanon).
49. 2C-T-2 (2,5-dimethoxy-4-ethylthiophenethylamin).
50. 2C-T-4 (2,5-dimethoxy-4-isopropylthiophenethylamin).
51. 2C-T-7 (2,5-dimethoxy-4-(n)-propylthiophenethylamin).
52. Desomorphin INN.
53. DET (Diethyl-tryptamin (3-(2-diethylaminoethyl)-indol)).
54. Dexamfetamin INN.
55. Dextromoramid INN.
56. Dextropropoxyphen INN.
57. Diampromid INN.
58. Diethylthiambuten INN.

59. Difenoxin INN.
60. Dihydroetorpin (7,8-dihydro-7- α -[1-(R)-hydroxy-1-methylbutyl]-6,14-endoethenotetrahydroori-pavin).
61. Dihydromorfin (3,6-dihydroxy-N-methyl-4,5-epoxy-morphan).
62. Dimenoxadol INN.
63. Dimepheptanol INN. (Bimethadol NFN).
64. Dimethylthiambuten INN.
65. Dioxaphetyl butyrat INN.
66. Diphenoxylat INN.
67. Dipipanon INN.
68. DMA (2,5-Dimethoxy-amphetamin).
69. DMHP (1-Hydroxy-6, 6,9-trimethyl-3-(1,2-dimethylheptyl)-7,8,9,10-tetrahydro-6Hdiben-zo[b,d]pyran).
70. DMT (Dimethyl-tryptamin (3-(2-dime-thylaminoethyl)-indol)).
71. DOC (4-chlor-2,5-dimethoxyamphetamin).
72. DOET (4-Ethyl-2,5-dimethoxy-amphetamin).
73. DOI (4-iod-2,5-dimethoxyamphetamin).
74. DPT (dipropyltryptamin).
75. Drotebanol INN.
76. Ecgonin (3-hydroxytropan-2-carboxylsyre).
77. Ethylcathinon (N-ethylcathinon).
78. Ethylmethylthiambuten INN.
79. Eticyclidin INN.
80. Etonitazen INN.
81. Etorphin INN.
82. Etoxididinn INN.
83. Etryptamine (3-(2-aminobutyl)indole).
84. Fenetyllin INN.
85. Fentanyl INN.
86. Flephedron (4-fluormethcathinon).
87. Fluoramfetamin (alle isomererne o-, m- og p-fluoramfetamin).
88. Furethidin INN.
89. Gammahydroxybutansyre.
90. 4-HO-DIPT (4-hydroxy-N,N-diisopropyltryptamin).
91. HU-210 ((6aR)-trans-3-(1,1-dimethylheptyl)-6a,7,10,10a-tetrahydro-1-hydroxy-6,6-dimethyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-9-methanol).
92. HU-308 ([2-[2,6-dimethoxy-4-(2-methyloctan-2-yl)phenyl]-7,7-dimethyl-4-bicyclo[3.1.1]hept-3-enyl]methanol).
93. Hydrocodon INN.
94. Hydromorfinol INN.
95. Hydromorphon INN.
96. 3-(4-hydroxymethylbenzoyl)-1-pentylindol (4-hydroxymethylphenyl-(1-pentylindol-3-yl)metha-non).
97. 7-hydroxymitragynin.
98. Hydroxypethidin INN. (Oxipethidin NFN).
99. Ibogain (12-Methoxyibogamin).
100. Isomethadon INN.

101. JWH-007 (Naphthalen-1-yl-(2-methyl-1-pentylindol-3-yl)methanon).
102. JWH-015 (Naphthalen-1-yl-(2-methyl-1-propylindol-3-yl)methanon).
103. JWH-018 (naphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)methanon).
104. JWH-019 (Naphthalen-1-yl-(1-hexylindol-3-yl)methanon).
105. JWH-020 (Naphthalen-1-yl-(1-heptylindol-3-yl)methanon).
106. JWH-073 (naphthalen-1-yl-(1-butylindol-3-yl)methanon).
107. JWH-081 (4-methoxynaphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)methanon).
108. JWH-098 (4-methoxynaphthalen-1-yl-(2-methyl-1-pentylindol-3-yl)methanon).
109. JWH-122 (4-methylnaphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)methanon).
110. JWH-147 (Naphthalen-1-yl-(2-phenyl-1-hexylpyrrol-4-yl)methanon).
111. JWH-182 (4-propylnaphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)methanon).
112. JWH-200 (naphthalen-1-yl-(1-(2-morpholin-4-ylethyl)indol-3-yl)methanon).
113. JWH-203 (2-(2-chlorophenyl)-1-(1-pentylindol-3-yl)ethanon).
114. JWH-210 (4-ethylnaphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)methanon).
115. JWH-250 (2-(2-methoxyphenyl)-1-(1-pentylindol-3-yl)ethanon).
116. JWH-251 (2-(2-methylphenyl)-1-(1-pentylindol-3-yl)methanon).
117. JWH-398 (4-chloro-naphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)methanon).
118. Kaktus og frø af arterne *Echinopsis pachanoi* og *Echinopsis peruviana* eller andre, der indeholder stoffet meskalin (3,4,5-trimethoxy-phenethylamin).
119. Ketamin (2-(2-chlorophenyl)-2-(methylamino)cyclohexanon).
120. Ketobemidon INN.
121. Kokablade (*Cocae folium*).
122. Kratom (*Mitragyna speciosa*).
123. Levamfetamin INN.
124. Levomethamfetamin.
125. Levomethorphan INN.
126. Levomoramid INN.
127. Levophenacilmorphan INN.
128. Levorphanol INN.
129. MBDB (N-methyl-1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-2-butanamine).
130. mCPP (1-(3-chlorophenyl)piperazin).
131. MDMA (3,4-Methylenedioxy-methamfetamin).
132. MDPPP (3,4-methylenedioxy-alpha-pyrrolidinopropiophenon).
133. MDPV (1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-2-pyrrolidin-1-yl-pentan-1-on).
134. Mecloqualon INN.
135. 5-MeO-DIPT (5-Methoxy-N,N-diisopropyltryptamin).
136. 5-MeO-DMT (5-Methoxy-N,N-dimethyltryptamin).
137. MeOPP (1-(4-methoxyphenyl)piperazin).
138. Mephedron (4-methylmethcathinon).
139. Meskalin (3,4,5-trimethoxy-phenethylamin).
140. Metamfetramon (N,N-dimethylcathinon).
141. Metamfetamin INN.
142. Metamfetamin, racemisk INN.
143. Metazocin INN.
144. Methadon INN.
145. Methadon-Intermediat (2-dimethyl-amino-4-cyano-4,4-diphenylbutan).
146. Methaqualon INN.

147. Methcathinone (2-(methylamino)-1-phenylpropan-1-one).
148. Methylamfetamin (omfattende isomererne 2-, 3- og 4-methylamfetamin).
149. 4-Methylaminorex.
150. Methyl-desorfin INN.
151. Methyl-dihydromorfin INN.
152. 3-Methylfentanyl.
153. Methylon (3,4-methylendioxy-methcathinon).
154. Methylphenidat INN.
155. 3-Methylthiofentanyl.
156. Metopon INN.
157. Mitragynin.
158. MDMA (5-Methoxy-3,4-methylendioxyamfetamin).
159. Moramid-Intermediat (1,1-diphenyl-2-methyl-3-morpholinopropan-carboxyl-syre).
160. Morpheridin INN.
161. Morphin.
162. Morphinmethylbromid (3,6-dihydroxy-N,N-dimethyl-4,5-epoxy-morphinen-7-bromid) og andre morfinderivater med pentavalent kvælstof.
163. Morphin-N-oxid (3,6-dihydroxy-N-methyl-4,5-epoxy-morphinen-7-N-oxid).
164. MPPP (1-Methyl-4-phenyl-4-piperidinolpropionat(ester)).
165. 4-MTA (p-methyltioamfetamin/4-methyltioamfetamin).
166. Myrophin INN.
167. N-ethyl MDA.
168. N-hydroxy MDA.
169. Nicomorphin INN.
170. Noracymethadol INN.
171. Norlevorphanol INN.
172. Normethadon INN.
173. Normorphin INN.
174. Norpipanon INN.
175. Opium.
176. Oripavin.
177. Oxycodon INN.
178. Oxymorphon INN.
179. Para-fluorofentanyl.
180. Parahexyl (3-hexyl-1-hydroxy-6,6,9-trimethyl-7,8,9,10-tetrahydro-6H-dibenzo[b,d]pyran).
181. 1-PEA (1-phenylethylamin).
182. PEPAP (1-phenethyl-4-phenyl-4-piperidinol-acetat(ester)).
183. Pethidin INN.
184. Pethidin-Intermediat-A (1-methyl-4-phenyl-4-cyanopiperidin).
185. Pethidin-Intermediat-B (4-phenylpiperidin-4-carboxylsyre-ethylester).
186. Pethidin-Intermediat-C (1-methyl-4-phenylpiperidin-4-carboxylsyre).
187. p-FBT (3-(p-fluorbenzoyl)tropan).
188. Phenadoxon INN.
189. Phenampromid INN.
190. Phenazocin INN.
191. Phencyclidin INN.
192. Phendimetrazin INN.

193. Phenmetrazin INN. (Phenmetralin NFN).
194. Phenomorphan INN.
195. Phenoperidin INN.
196. Piminodin INN.
197. Pipradrol INN.
198. Piritramid INN.
199. PMA (4-Methoxy-amphetamin).
200. PMMA (paramethoxymethylamphetamin).
201. PPP (α -pyrrolidinopropiophenon).
202. Proheptazin INN.
203. Properidin INN.
204. Propiram INN.
205. Psilocin, psilotsin (4-hydroxy-3-(2-dimethyl-aminoethyl) indol).
206. Psilocybin INN.
207. RCS-4 (alle isomererne 2-, 3- og 4-methoxyphenyl-(1-pentylindol-3-yl)methanon).
208. Svampe og sporer af arterne *Psilocybe semilanceata*, *Psilocybe cubensis* eller andre svampe/sporer, som indeholder psilocin eller psilocybin, herunder bl.a. dyrkede, tørrede eller på anden vis bearbejdede svampe/sporer.
209. Racemethorphan INN.
210. Racemoramid INN.
211. Racemorphan INN.
212. Remifentanyl (1(2-metoxycarbonyl-ethyl)-4-(phenylpropionylamino)-piperidin-4-carboxylsyremethylester).
213. Rolicyclidin INN.
214. *Salvia divinorum*.
215. Salvinorin A (8-methoxycarbonyl-4A,8A-dimethyl-6-acetoxy-5-keto-3,4,4B,7,9,10,10A-septahydro-3-(4-furanyl)-2,1-naphtho[4,3-e]pyron).
216. Secobarbital INN.
217. STP (4-Methyl-2,5-dimethoxy-amphetamin).
218. Sufentanil INN.
219. *Tabernanthe iboga*.
220. Tapentadol INN.
221. Tenamfetamin INN.
222. Tenocyclidin INN.
223. Tetrahydrocannabinol (alle isomere af tetrahydro-6, 6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo(b,d)-pyran-1-ol).
224. TFMPP (1-(3-trifluormethylphenyl)piperazin).
225. Thebacon INN.
226. Thebain (3,6-dimethoxy-N-methyl-4,5-epoxy-morphinadien-6,8).
227. Thiofentanyl.
228. Tilidin INN.
229. TMA (3,4,5-Trimethoxy-amphetamin).
230. TMA-2 (2,4,5-trimethoxyamphetamin).
231. TMA-6 (2,4,6-trimethoxyamfetamin).
232. Trimeperidin INN.
233. 3,4,5-Trimethoxybenzaldehyd.

234. WIN 55,212-2 ([2,3-Dihydro-5-methyl-3-(4-morpholinylmethyl)pyrrolo[1,2,3-de]-1,4-benzoxazin-6-yl]-1-naphthalenylmethanon).
235. Zipeprol (*a*-(*a*-methoxybenzyl)-4-(β -methoxyphenethyl)-1-piperazineethanol).

Liste C

1. Acetyldihydrocodein (6-acetoxy-3-methoxy-N-methyl-4,5-epoxy-morphinan).
2. Codein.
3. Dextromethorphan.
4. Dihydrocodein INN.
5. Ethylmorphin.
6. Nicocodin INN.
7. Nicodicodin INN.
8. Norcodein INN.
9. Pholcodin INN.

Liste D

1. Amobarbital INN. (Pentymal NFN).
2. Buprenorphin INN.
3. Butalbital INN.
4. Cathin INN.
5. Cyclobarbital INN. (Hexemal NFN).
6. Flunitrazepam (5-(*o*-flouorophenyl)-1,3-dihydro-1-methyl-7-nitro-2*H*-1,4 benzodiazepin-2-one).
7. Glutethimid INN.
8. Pentazocin INN.
9. Pentobarbital INN. (Membumal NFN).

Liste E

1. Allobarbital INN.
2. Alprazolam INN.
3. Amfepramon INN.
4. Aminorex (2-amino-5-phenyl-2-oxazoline).
5. Amylnitrit (alle isomerer af amygruppen).
6. Barbital INN. (Diemal NFN).
7. Benzfetamin INN.
8. Bromazepam INN.
9. Brotizolam (2-bromo-4-(*o*-chlorophenyl)-9-methyl-6*H*-thieno[3,2-*f*]-s-triazolo[4,3-*a*][1,4]diazepine).
10. Butobarbital.
11. Camazepam INN.
12. Chlordiazepoxid INN.
13. Clobazam INN.
14. Clonazepam INN.
15. Clorazepat INN.
16. Clotiazepam INN.
17. Cloxazolam INN.
18. Delorazepam INN.

19. Diazepam INN.
20. Estazolam INN.
21. Ethchlorvynol INN.
22. Ethinamat INN.
23. Ethyl loflazepat INN.
24. Etilamfetamin INN.
25. Fencamfamin INN.
26. Fenproporex INN.
27. Fludiazepam INN.
28. Flurazepam INN.
29. Halazepam INN.
30. Haloxazolam INN.
31. Isobutylnitrit.
32. Ketazolam INN.
33. Lefetamin INN.
34. Loprazolam INN.
35. Lorazepam INN.
36. Lormetazepam INN.
37. Mazindol INN.
38. Medazepam INN.
39. Mefenorex INN.
40. Meprobatat INN.
41. Mesocarb (3-(*a*-methylphenethyl)-*N*-(phenylcarbamoyl)sydnoneimine).
42. Methylphenobarbital INN. (Enphenemal NFN).
43. Methyprylon INN.
44. Midazolam INN.
45. Nimetazepam INN.
46. Nitrazepam INN.
47. Nordazepam INN.
48. Oxazepam INN.
49. Oxazolam INN.
50. Pemolin INN.
51. Phenobarbital INN. (Phenemal NFN).
52. Phentermin INN.
53. Pinazepam INN.
54. Prazepam INN.
55. Pyrovaleron INN.
56. Secbutabarbital INN.
57. Temazepam INN.
58. Tetrazepam INN.
59. Triazolam INN.
60. Vinylbital INN.
61. Zolpidem INN.
62. Zopiclon INN.

Eksempelliste 1

Eksempler på euforiserende midler, som forhandles i Danmark:

Abalgin (B,56).
Abalgin Retard (B,56).
Actiq (B,84).
Alopam (E,48).
Alprox (E,2).
Apodorm (E,46).
Apozepam (E,19).
Bromam (E,8).
Concerta (B,154).
Contalgin (B,161).
Contalgin Uno (B,161).
Depolan (B,161).
Dalmadorm (E,28).
Dermagesic (B,85).
Dexofan (C,3).
Diazepam (E,19).
Doloxene (B,56).
Doltard (B,161).
Dormicum (E,44).
Durogesic (B,85).
Effentora (B,85).
Elibren (E,61).
Equasym (B,154).
Equasym Depot (B,154).
Ethirfin (B,161).
Fenemal (E,51).
Fentador (B,85).
Fentastad (B,85).
Fentrans (B,85).
Flunipam (D,6).
Frisium (E,13).
Halcion (E,59).
Haldid (B,85).
Hexalid (E,19).
Hypnogen (E,61).
Imoclone (E,62).
Imovane (E,62).
Imozop (E,62).
Jurnista (B,95).
Ketaminol Vet. (B,119).
Ketogan (B,120).
Klopoxid (E,12).
Kodein (C,2).
Kodein Stærk (C,2).
Kokain (B,43).

Lexotan (E,8).
Malfin (B,161).
Matrifen (B,85).
Matrigesic (B,85).
Matripain (B,85).
Mebumal (D,9).
Medikinet (B,154).
Medikinet CR (B,154).
Metadon (B,144).
Mogadon (E,46).
Morfin (B,161).
Motiron (B,154).
Nimadorm (E,61).
Nitrazepam (E,46).
Noctamide (E,36).
Noiafren (E,13).
Norspan (D,2).
Opium (B,175).
Oramorph (B,161).
Oxabenz (E,48).
Oxapax (E,48).
Oxazepam (E,48).
OxyContin (B,177).
Oxynorm (B,177).
Pacisyn (E,46).
Palladon (B,95).
Petidin (B,183).
Pronoctan (E,36).
Rapifen (B,6).
Regenon (E,3).
Regenon Retard (E,3).
Risolid (E,12).
Ritalin (B,154).
Ritalin Uno (B,154).
Rivotril (E,14).
Sandocontin (B,177).
Stesolid (E,19).
Stesolid Emulsion (E,19).
Stilnocht (E,61).
Suboxone (D,2).
Subutex (D,2).
Sufenta (B,218).
Tafil (E,2).
Tafil Retard (E,2).
Temesta (E,35).
Temgesic (D,2).
Transtec (D,2).

Urbanyl (E,13).
Valaxona (E,19).
Vilan (B,169).
Zomorph (B,161).
Zonoct (E,61).

Eksempelliste 2

Nogle almindeligt anvendte betegnelser for visse på listerne opførte stoffer:

AN 1 (B,17).
Bromo Dragonfly (B,34).
DOB (B,33).
DOM (B,217).
DXM (C,3).
Ecstasy (B,131).
Fantasy (B,89).
Foxy Methoxy (B,135).
GHB (B,89).
Hash (A,1).
Khat (A,2).
LSD (A,4).
Marihuana (A,1).
MDA (B,221).
Morfinbase (B,161).
PCE (B,79).
PCP (B,191).
PCPY (B,213).
PHP (B,213).
Poppers (E,5).
Rygeopium (A,5).
SPA (E,33).
TCP (B,222).

Bekendtgørelse om euforiserende stoffer

INDHOLD:

- Kap. 1: Bekendtgørelsens område*
- Kap. 2: Almindelige bestemmelser for euforiserende midler opført på liste A, B, C, D og E*
Udlevering m.v.
Modtagelse og besiddelse
Opbevaring
Forhandling
- Kap. 3: Særlige bestemmelser for euforiserende midler opført på liste A, B og C*
Indførsel
Udførsel
Transit samt oplægning på frilagre m.v.
Destruktion
Fremstilling, udvejning og ompakning
Regnskab
Indberetning til Lægemiddelstyrelsen
- Kap. 4: Særlige bestemmelser for euforiserende midler opført på liste D og E*
Indførsel og udførsel
Fremstilling, udvejning og ompakning
Regnskab
Indberetning til Lægemiddelstyrelsen
- Kap. 5: Fælles bestemmelser for euforiserende midler opført på liste A, B, C, D og E*
Anden virksomhed med euforiserende midler
Tilbagekaldelse af tilladelse til virksomhed med euforiserende midler
Ledelse og tilsyn
Straf
Dispensation
Klageadgang
Ikrafttrædelse
- Bilag 1: Lister over euforiserende midler omfattet af bekendtgørelsen*
Eksempellister
- Bilag 2: Indhold*