



SEJM
RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

III kadencja

Prezes Rady Ministrów
RM 10-18-01

Druk nr 2834
Warszawa, 24 kwietnia 2001 r.

Pan
Maciej Płażyński
Marszałek Sejmu
Rzeczypospolitej Polskiej

Szanowny Panie Marszałku.

Na podstawie art. 118 ust. 1 Konstytucji Rzeczypospolitej Polskiej z dnia 2 kwietnia 1997 r. przedstawiam Sejmowi Rzeczypospolitej Polskiej projekt ustawy

- o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz o zmianie innych ustaw wraz z projektami podstawowych aktów wykonawczych,

co do którego Rada Ministrów zadeklarowała, że ma na celu dostosowanie polskiego ustawodawstwa do prawa Unii Europejskiej.

Jednocześnie, zgodnie z wymogami art. 31 ust. 3b Regulaminu Sejmu, przekazuję, przetłumaczone na język polski, teksty przepisów Unii Europejskiej, do których ma być dostosowane prawo polskie.

W załączeniu przedstawiam także opinię dotyczącą zgodności proponowanych regulacji z prawem Unii Europejskiej.

Ponadto uprzejmie informuję, że do prezentowania stanowiska Rządu w tej sprawie w toku prac parlamentarnych został upoważniony Minister Zdrowia.

Z poważaniem

(-) Jerzy Buzek

U S T A W A

z dnia 2001 roku

o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz o zmianie innych ustaw**Art. 1.**

W ustawie z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. Nr 75, poz. 468 i Nr 88, poz. 554, z 1998 r. Nr 106, poz. 668 oraz z 2000 r. Nr 20, poz. 256 i Nr 103, poz. 1097) wprowadza się następujące zmiany:

1) w art. 2 pkt 1 otrzymuje brzmienie:

„1) środków farmaceutycznych, które są środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi lub prekursorami, w zakresie nie uregulowanym w przepisach o środkach farmaceutycznych, materiałach medycznych, aptekach, hurtowniach i nadzorze farmaceutycznym,”

2) w art. 5 ust. 4 otrzymuje brzmienie:

„4. W skład Rady wchodzi przedstawiciele ministrów i centralnych organów administracji rządowej zajmujących się problematyką przeciwdziałania narkomanii.”

3) w art. 6:

a) pkt 19 otrzymuje brzmienie:

„19) konopie włókniste – rośliny z gatunku konopie siewne (*Cannabis sativa* L.) o zawartości delta-9-tetrahydrokannabinolu poniżej 0,20 % w suchej masie ziela,”

b) dodaje się pkt 28 - 30 w brzmieniu:

„28) producent – podmiot wytwarzający środki odurzające lub substancje psychotropowe albo ich prekursorzy,

29) importer – przedsiębiorcę dokonującego wprowadzenia środków odurzających lub substancji psychotropowych albo ich prekursorów na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej,

30) wprowadzanie do obrotu – wszelkie udostępnienie osobom trzecim odpłatnie lub nieodpłatnie środków odurzających, substancji psychotropowych lub ich prekursorów.”

4) w art. 12:

a) po ust. 2 dodaje się ust. 2a w brzmieniu:

„2a. Jednostki organizacyjne administracji rządowej wykonujące czynności operacyjno-rozpoznawcze mogą wchodzić w posiadanie środków odurzających, substancji psychotropowych i ich preparatów oraz prekursorów grupy I-R w ilości niezbędnej do przeprowadzenia stosownych badań potwierdzających popełnienie przestępstwa.”,

b) w ust. 3 na końcu zdania, kropkę zastępuje się przecinkiem i dodaje się wyrazy „a także warunki przechowywania środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów i prekursorów grupy I-R oraz sposób ich niszczenia przez jednostki organizacyjne, o których mowa w ust. 2a, uwzględniając zabezpieczenie tych substancji przed dostępem osób trzecich.”;

5) w art. 22 w ust. 1, w art. 23 w ust. 1,2 i 5 w art. 25 w ust. 1 i 5, w art. 27 w ust. 1 i 4 oraz w art. 30 w ust. 1 użyte w różnym przypadku wyrazy „podmiot gospodarczy” zastępuje się wyrazem „przedsiębiorca” użytym w tym samym przypadku.”;

6) w art. 23:

a) w ust. 2 skreśla się wyrazy „i 13”,

b) w ust. 3 wyrazy „lub, z zastrzeżeniem ust. 13, prekursory grupy I-R” zastępuje się wyrazami „lub prekursory grupy I-R”,

c) skreśla się ust. 6 i 7,

d) w ust. 9 i 10 skreśla się wyraz „,6”,

e) ust. 11 otrzymuje brzmienie:

„11. Środki odurzające, substancje psychotropowe lub prekursory grupy I-R, może stosować, w celu prowadzenia badań naukowych, wyłącznie szkoła wyższa, jednostka badawczo-rozwojowa lub placówka naukowa – w zakresie swojej działalności statutowej – po zgłoszeniu tego faktu i uzyskaniu zgody wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego.”,

f) skreśla się ust. 12,

g) ust. 13 otrzymuje brzmienie:

„13. Producent, importer prekursorów lub inny podmiot wprowadzający do obrotu prekursory grupy IIA-R i IIB-R prowadzi ewidencję produkcji lub obrotu, uwzględniając wielkości produkcji lub obrotu, zmiany w produkcji i w obrocie oraz dokonane transakcje.”,

h) po ust. 13 dodaje się ust.13a i 13b w brzmieniu:

„13a. Producent, importer, lub inny podmiot wprowadzający do obrotu prekursorzy grupy IIA-R zgłasza do Inspektora do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych aktualne adresy miejsc, gdzie dane prekursorzy są wytwarzane lub miejsc, z których są wprowadzane do obrotu.

13b. Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia:

1) sposób prowadzenia ewidencji produkcji lub obrotu prekursorów grupy IIA-R i IIB-R, o której mowa w ust.13, w tym sposób dokumentowania produkcji lub obrotu - z uwzględnieniem wielkości produkcji lub obrotu, zmian w produkcji i w obrocie oraz dokonanych transakcji,

2) tryb zgłaszania prekursorów grupy IIA-R, o których mowa w ust.13a, z uwzględnieniem danych dotyczących tych prekursorów oraz innych danych, niezbędnych do gromadzenia i wykorzystania przez służby medyczne i ratownicze, informacji o zagrożeniach dla zdrowia człowieka.”,

i) w ust. 14:

- w pkt 1 skreśla się wyraz „,6”,

- w pkt 2 skreśla się wyrazy „i 13”;

7) po art. 23 dodaje się art. 23a w brzmieniu:

„Art. 23a. 1. Dokumentacja dotycząca posiadania i obrotu prekursorami grupy I-R, IIA-R i IIB-R powinna zawierać oświadczenie podmiotu nabywającego te prekursorzy o ich przeznaczeniu.

2. Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, wzór oświadczenia, o którym mowa w ust. 1, z uwzględnieniem niezbędnych danych dotyczących:

1) podmiotu składającego oświadczenie,

2) celu i sposobu przeznaczenia prekursorów.”;

8) po art. 25 dodaje się art. 25a w brzmieniu:

„Art. 25a. 1. Do obrotu mogą być wprowadzane wyłącznie prekursorzy oznakowane.

2. Oznakowanie, o którym mowa w ust.1 powinno zawierać nazwę umożliwiającą jednoznaczną identyfikację prekursorów grupy I-R, II-AR i II-BR, zgodnie z wykazem prekursorów określonym w załączniku nr 1 do ustawy.”;

9) w art. 26 skreśla się ust. 2,

10) w art. 27:

a) w ust. 2 wyrazy „może być prowadzony, z zastrzeżeniem ust. 3, przez podmiot gospodarczy” zastępuje się wyrazami „może być prowadzony przez przedsiębiorcę”,

b) skreśla się ust. 3,

c) w ust. 6 skreśla się pkt 2;

11) w art. 28:

a) ust. 1 otrzymuje brzmienie:

„1. Obrót detaliczny środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi i prekursorami będącymi środkami farmaceutycznymi prowadzą wyłącznie apteki.”;

b) w ust. 4 pkt 1 otrzymuje brzmienie:

„1) szczegółowe warunki przechowywania przez apteki środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów grupy I-R i preparatów zawierających te środki lub substancje oraz sposób prowadzenia dokumentacji w zakresie ich posiadania i obrotu, uwzględniając zabezpieczenie tych substancji przed dostępem osób trzecich.”;

12) art. 29 otrzymuje brzmienie:

„Art. 29. 1. Preparaty zawierające środki odurzające grup I-N, II-N i III-N lub substancje psychotropowe grup II-P, III-P i IV-P, które zostały dopuszczone do obrotu jako środki farmaceutyczne na podstawie przepisów, o których mowa w art. 2 pkt 1, może posiadać, w celach medycznych, po uzyskaniu zgody wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego, zakład opieki zdrowotnej nie mający apteki zakładowej, zakład leczniczy dla zwierząt oraz lekarz, lekarz stomatolog lub lekarz weterynarii, prowadzący indywidualną praktykę lekarską, a także inny podmiot, którego działalność wymaga posiadania i stosowania tych preparatów.

2. Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, rodzaje preparatów i ich ilości, jakie mogą posiadać podmioty, o których mowa w ust.1, szczegółowe warunki zaopatrywania, przechowywania tych preparatów oraz prowadzenia dokumentacji w zakresie ich posiadania i stosowania, a także rodzaje podmiotów, których działalność wymaga posiadania i stosowania preparatów, o których mowa w ust.1, uwzględniając zabezpieczenie tych substancji przed niewłaściwym użyciem.”;

13) art. 31:

a) ust. 1 i 2 otrzymują brzmienie:

„1. Nadzór nad wytwarzaniem, przetwarzaniem, przerobem, przechowywaniem, obrotem i niszczeniem środków odurzających, substancji psychotropowych oraz prekursorów grupy I-R, będących środkami farmaceutycznymi oraz prekursorami grupy I-R, sprawuje wojewódzki

inspektor farmaceutyczny – na zasadach i w trybie określonych w przepisach o środkach farmaceutycznych, materiałach medycznych, aptekach, hurtowniach i Inspekcji Farmaceutycznej.

2. Nadzór nad prekursorami grup II-AR i II-BR sprawuje powiatowy inspektor sanitarny właściwy ze względu na siedzibę wytwórcy, importera lub innego podmiotu wprowadzającego do obrotu poprzez kontrolę realizacji obowiązków nałożonych na producenta, importera lub inny podmiot wprowadzający do obrotu wynikających z art. 23 ust. 13 i 13a – na zasadach i w trybie określonych w przepisach o Inspekcji Sanitarnej.”,

b) po ust. 2 dodaje się ust. 2a i 2b w brzmieniu:

„2a. Inspektor do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych prowadzi rejestr producentów, importerów i innych podmiotów wprowadzających do obrotu prekursorów grupy IIA-R uwzględniający dane, o których mowa w art. 23 ust. 13a i 13b oraz powiadamia o zgłoszeniu powiatowego inspektora sanitarnego.

2b. Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, szczegółowe warunki i tryb postępowania ze środkami farmaceutycznymi, którym upłynął termin ważności, zawierającymi w swoim składzie środki odurzające, substancje psychotropowe i prekursorów grupy I-R, uwzględniając w szczególności wymogi zabezpieczenia przed ich niewłaściwym użyciem, sposoby niszczenia tych środków w zależności od ich rodzaju i ilości oraz podmioty zobowiązane do pokrywania kosztów związanych z niszczeniem tych środków.”,

c) ust. 3 otrzymuje brzmienie:

„3. Minister Obrony Narodowej sprawuje nadzór nad przerobem, przechowywaniem, obrotem oraz zapasami środków odurzających i substancji psychotropowych w podległych jednostkach organizacyjnych – na zasadach i w trybie określonych w przepisach, o których mowa w ust. 1 i 2.”,

d) dodaje się ust. 4 w brzmieniu:

„4. Minister właściwy do spraw wewnętrznych sprawuje nadzór nad przerobem, przechowywaniem, obrotem oraz zapasami prekursorów grupy IIA-R i IIB-R w podległych jednostkach organizacyjnych – na zasadach i w trybie określonych w przepisach, o których mowa w ust. 2.”;

14) po art. 31 dodaje się art. 31a w brzmieniu:

„Art. 31a. Producent, importer lub inny podmiot wprowadzający do obrotu prekursorów grupy I-R, IIA-R i IIB-R, są obowiązani niezwłocznie informować właściwy organ nadzoru, o którym mowa w art. 31 ust. 1 i 2, o transakcjach, które mogą budzić podejrzenie, że prekursorów wytwarzane lub

wprowadzane do obrotu mogą służyć nielegalnej produkcji środków odurzających lub substancji psychotropowych.”;

15) w art. 32 ust. 3 otrzymuje brzmienie:

„3. Uprawa konopi włóknistych może być prowadzona wyłącznie na potrzeby przemysłu włókienniczego, chemicznego i celulozowo - papierniczego oraz nasiennictwa.”;

16) użyty w art. 33 w ust. 4, w art. 34 w ust. 1 w pkt 2 oraz w art. 35 w ust. 1 w różnych przypadkach wyraz „gospodarczy” skreśla się;

17) w art. 36 wyrazy „podmiot gospodarczy zajmujący się hodowlą roślin lub” zastępuje się wyrazami „podmiot zajmujący się uprawą roślin i”;

18) art. 47 otrzymuje brzmienie:

„Art. 47. Kto, wbrew przepisom ustawy, w celu niedozwolonego wytworzenia środka odurzającego lub substancji psychotropowej, wytwarza, przetwarza, przerabia, przywozi z zagranicy, wywozi za granicę, przewozi w tranzycie, nabywa, posiada lub przechowuje prekursory, podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności do lat 5.”;

19) załączniki nr 1-3 do ustawy otrzymują brzmienie określone w załącznikach nr 1-3 do niniejszej ustawy.

Art. 2.

W ustawie z dnia 14 marca 1985 r. o Inspekcji Sanitarnej (Dz. U. z 1998 r. Nr 90, poz. 575, Nr 106, poz. 668 i Nr 117, poz. 756, z 1999 r. Nr 70, poz. 778, z 2000 r. Nr 12, poz. 136 i Nr 120, poz. 1268 oraz z 2001 r. Nr 11, poz.84) w art. 4 dodaje się pkt 9 w brzmieniu:

„9) przestrzegania przez podmioty wprowadzające do obrotu prekursory grupy IIA-R i IIB-R obowiązków wynikających z ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. Nr 75, poz. 468, Nr 88, poz. 554, z 1998 r. Nr 106, poz. 668, z 2000 r. Nr 20, poz. 256 i Nr 103, poz. 1097 oraz ...).”.

Art. 3.

W ustawie z dnia 6 kwietnia 1990 r. o Policji (Dz. U. z 2000 r. Nr 101, poz. 1092) w art. 19a w ust. 1 pkt 3 otrzymuje brzmienie:

„3) nielegalnego wytwarzania, posiadania lub obrotu bronią, amunicją, materiałami wybuchowymi, środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi i ich preparatami, prekursorami grupy I-R oraz materiałami jądrowymi i promieniotwórczymi.”.

Art. 4.

W ustawie z dnia 11 stycznia 2001 r. o substancjach i preparatach chemicznych (Dz. U. Nr 11, poz. 84) w art. 11 w ust. 1 po pkt 5 dodaje się pkt 5a w brzmieniu:

„5a) przyjmowanie i gromadzenie danych dotyczących prekursorów grupy IIA-R, określonych w przepisach o przeciwdziałaniu narkomanii,”.

Art. 5.

Ustawa wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia, z wyjątkiem przepisów art.1 pkt 6 lit. g) i h) w części dotyczącej art. 23 ust.13a ustawy, o której mowa w art.1 oraz art.1 pkt 13 lit. a) i b) w części dotyczącej art. 31 ust. 2 i 2a ustawy, o której mowa w art.1, 2 i 4 które wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2002 r.

Wykaz prekursorów

1. Prekursory grupy I-R

Międzynarodowe nazwy zalecane 1.	Inne nazwy 2.	Oznaczenia chemiczne 3.
	Efedryna	[R-(R*,S*)]- α -[1-(metyloamino)-etylo]benzenometanol czyli (1R,2S)-2-metyloamino-1-fenilo-propan-1-ol
ERGOMETRYNA		[8 β (S)]-9,10-didehydro-N-(2-hydroksy-1-metyloetylo)-6-metyloergolino-8-karboksamid
ERGOTAMINA		(5' α)-12'-hydroksy-2'-metylo-5'-(fenylometylo)-ergotamano-3',6',18-trion
	Feniloaceton, BMK, P-2-P	1-fenilo-2-propanon
FENYLOPROPANOLAMINA	Norefedryna	(R*,S*)- α -(1-amionoetylo)benzenometanol czyli (1RS,2RS)-2-amino-1-fenylpropan-1-ol
	Izosafrol	1,2-metylenodioksy-4-propenylbenzen czyli 5-(1-propenyl)-1,3-benzodioksol
	Kwas lizergowy	kwas 9,10-didehydroksy-6-metyloergolino-8 β -karboksylowy
	Kwas acetyloantranilowy	kwas 2-acetamidobenzoesowy
	3,4-Metylenodioksy-fenylpropan-2-on, PMK	(3,4-metylenodioksybenzylometyloketon
	Piperonal, Heliotropina	(3,4-metylenodioksy)benzaldehyd
PSEUDOEFEDRYNA	d-Pseudoefedryna	[S-(R*,S*)]- α -[1-(metyloamino)-etylo]benzenometanol czyli [1S,2S]-(+)-2-(metyloamino)-1-fenylpropan-1-ol
	Safrol	4-allilo-1,2-metylenodioksybenzen czyli 5-(2-propenyl)-1,3-benzodioksol
oraz sole substancji należących do tej grupy, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe		

2. Prekursory grupy IIA-R

Międzynarodowe nazwy zalecane 1.	Inne nazwy 2.	Oznaczenia chemiczne 3.
	Bezwodnik kwasu octowego	bezwodnik octowy
	Eter etylowy	eter dietylowy
	Kwas antranilowy	kwas 2-aminobenzoesowy
	Kwas fenylloctowy	kwas benzenoocowy
	Nitroetan	Nitroetan
	Piperydyna	heksahydropirydyna
oraz sole substancji należących do tej grupy, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe		

3. Prekursory grupy IIB-R

Międzynarodowe nazwy zalecane 1.	Inne nazwy 2.	Oznaczenia chemiczne 3.
	Aceton	2-propanon
	Aldehyd benzoowy	aldehyd benzoowy
	Butanon, Metyloetyloketon MEK	2-butanon
	Kwas siarkowy	H ₂ SO ₄

	Kwas solny,	HCl
	Nadmanganian potasu	KMnO ₄
	Toluen	Metylobenzen
oraz sole substancji należących do tej grupy za wyjątkiem soli kwasu siarkowego i kwasu solnego, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe		

Wykaz środków odurzających

1. Środki odurzające grupy I-N

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1.	2.	3.
ACETORFINA		3- <i>O</i> -acetylo-6,7,8,14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14- <i>endo</i> -etenooripawina
	Acetylo- α -metylofentanył	<i>N</i> -(1-(α -metylofenetylo)-4-piperydylo)acetanilid
ACETYLOMETADOL		3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan
ALLILOPRODYNA		3-allilo-4-fenylo-1-metylo-4-propionylksypiperydyna
ALFAACETYLOMETADOL		α -3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan, czyli (3 <i>R</i> , 6 <i>R</i>)-3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan
ALFAMEPRODYNA		α -3-etylo-4-fenylo-1-metylo-4-propionylksy-piperydyna, czyli <i>cis</i> -(\pm)-4-fenylo-1-metylo-4-propionylksy-piperydyna
ALFAMETADOL		α -6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol czyli (3 <i>R</i> , 6 <i>R</i>)-6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol
	α -Metylofentanył	<i>N</i> -[1-(α -metylofenetylo)-4-piperydylo]propionanilid
	α -Metylotiofentanył	<i>N</i> -[1-[1-metylo-2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid
ALFAPRODYNA		α -4-fenylo-1,3-dimetylo-4-propionylksypiperydyna, czyli <i>cis</i> -(\pm)-4-fenylo-1,3-dimetylo-4-propionylksy-piperydyna
ALFENTANYŁ		<i>N</i> -[1-[2-(4-etylo-4,5-dihydro-5-okso-1 <i>H</i> -tetrazol-1-ilo)etylo]-4-(metoksymetylo)-4-piperydynylo]- <i>N</i> -fenylopropanamid
ANILERYDYNA		ester etylowy kwasu 1-p-aminofenetylo-4-fenylo-4-piperydynokarboksyowego
BENZETYDYNA		ester etylowy kwasu 1-(2-benzylksyetylo)-4-fenylo-4-piperydynokarboksyowego
BENZYLOMORFINA		3-benzylomorfinina, czyli 3-benzylksy-7,8-didehydro-4,5- α -epoksy-17-metylomorfinan-6 α -ol
BETACETYLOMETADOL		β -3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan
	β -Hydroksyfentanył	<i>N</i> -[1-(β -hydroksyfenetylo)-4-piperydylo]propionanilid
	β -Hydroksy-3-metylofentanył	<i>N</i> -[1-(β -hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-piperydylo]-Propionanilid
BETAMEPRODYNA		β -3-etylo-4-fenylo-1-metylo-4-propionylksypiperydyna
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
BETAPRODYNA		β -4-fenylo-1,3-dimetylo-4-propionylksypiperydyna
BEZYTRAMID		1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-(2-okso-3-propionylo-1-benzimidazolinylo)piperydyna
DEZOMORFINA		dihydrodeoksymorfinina, czyli 4,5-epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan
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
DIAMPROMID		<i>N</i> -[2-(<i>N</i> -metylo- <i>N</i> -fenetyloamino)-propylo] propionanilid
DIETYLOTIAMBUTEN		3-dietyloamino-1,1-di-(2'-tienylo)-1-buten
DIFENOKSYNA		kwas 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-fenylo-4-piperydynokarboksyowy
DIHYDROETORFINA		7,8-dihydro-7- α -[1-(<i>R</i>)-hydroksy-1-metylobutylo]-6,14- <i>endo</i> -etanotetrahydrooripawina

DIHYDROMORFINA		4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan-3,6 α -diol
DIMENOKSADOL		ester 2-dimetyloaminoetylowy kwasu 1-etoksy-1,1-difenylooctowego
DIMEFEPTANOL		6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol
DIMETYLOTIAMBUTEN		3-dimetyloamino-1,1-di(2'-tienylo)-1-buten
DIFENOKSYLAT		ester etylowy kwasu 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-fenylo-4-piperydynokarboksylowego
DIPIPANON		4,4-difenylo-6-piperydino-3-heptanon
DROTEBANOL		3,4-dimetoksy-17-metylomorfinan-6 β ,14-diol
EKGONINA		kwas [1 <i>R</i> -(<i>egzo</i>)]-3-hydroksy-8-metylo-8-azabicyklo[3.2.1]oktano-2-karboksylowy
ETYLOMETYLOTIAMBUTEN		3-etylometyloamino-1,1-di(2'-tienylo)-1-buten
ETONITAZEN		1-(2-dietyloaminoetylo)-2-(<i>p</i> -etoksybenzylo)-5-nitrobenzimidazol
ETORFINA		6,7,8,14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14- <i>endo</i> -etenooripawina
ETOKSERYDYNA		ester etylowy kwasu 1-[2-(2-hydroksyetoksy)etylo]-4-fenylo-4-piperydynokarboksylowego
FENADOKSON		4,4-difenylo-6-morfolino-3-heptanon
FENAMPROMID		<i>N</i> -(1-metylo-2-piperydinoetylo)propionanilid
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
FENOMORFAN		3- hydroksy-17-fenetylomorfinan
FENOPERYDYNA		ester etylowy kwasu 1-(3-fenylo-3-hydroksypropylo)-4-fenylo-4-piperydynokarboksylowego
FENTANYL		1-fenetylo-4-(<i>N</i> -propionyloanilino)piperydyna, czyli <i>N</i> -(1-fenetylo-4-piperydylo)propionanilid
FURETYDYNA		ester etylowy kwasu 4-fenylo-1-(2- tetrahydro -furfuryloksyetylo)-4-piperydynokarboksylowego
HEROINA		diacetylmorfina, czyli 3,6 α -diacetoksy-7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan
HYDROKODON		dihydrokodeinon, czyli 4,5 α -epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6-on
HYDROMORFINOL		14-hydroksy-7,8-dihydromorfina
HYDROMORFON		dihydromorfinon, czyli 4,5 α -epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan-6-on
HYDROKSYPETYDYNA		ester etylowy kwasu 4- <i>m</i> -hydroksyfenylo-1-metylo-4-piperydynokarboksylowego
IZOMETADON		6-dimetyloamino-4,4-difenylo-5-metylo-3-heksanon
KETOBEMIDON	Cliradon	4- <i>m</i> -hydroksyfenylo-1-metylo-4-propionylopiperydyna
KODOKSYM		<i>O</i> -(karboksymetylo)oksym dihydrokodeinonu
KONOPI ZIELE I ŻYWICA oraz wyciągi, nalewki farmaceutyczne, a także wszystkie inne wyciągi z konopi.		
KOKAINA		ester metylowy benzoilokgoniny, 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
KOKA LISCI		
KLONITAZEN		2-(<i>p</i> -chlorobenzyl)-1-(2-dietyloaminoetylo)-5-nitrobenzimidazol
LEWOMETORFAN		(-)-3-metoksy-17-metylomorfinan
LEWOMORAMID		(-)-4-[2-metylo-4-okso-3,3-difenylo-4-(1-pirolidynylo)butylo]morfolina, czyli (-)-1-(2,2-difenylo-3-metylo-4-morfolinobutyrylo)pirolidyna
LEWOTENACYLOMORFAN		(-)-3-hydroksy-17-fenacylomorfinan
LEWORFANOL		(-)-3-hydroksy-17-metylomorfinan

MAKOWEJ SŁOMY KONCENTRATY - produkty powstające w procesie otrzymywania alkaloidów ze słomy makowej, jeżeli produkty te są wprowadzone do obrotu.		
MAKOWEJ SŁOMY WYCIĄGI - inne niż koncentraty produkty otrzymywane ze słomy makowej przy jej ekstrakcji wodą lub jakimkolwiek innym rozpuszczalnikiem, a także inne produkty otrzymywane przez przerób mlecza makowego.		
METAZOCYNA		2'-hydroksy-2,5,9-trimetylo-6,7-benzomorfan
METADON		6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanon
METADONU PÓLPRODUKT		4-cyjano-2-dimetyloamino-4,4-difenylobutan
METYLODEZORFINA		6-metylo- Δ^6 -deoksymorfina
METYLODIHYDROMORFINA		6-metylodihydromorfina
	3-Metylofentanyl	<i>N</i> -(1-fenetylo-3-metylo-4-piperydylo)propionanilid (forma <i>cis</i> - i forma <i>trans</i> -)
	3-Metylotiofentanyl	<i>N</i> -[3-metylo-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid
METOPON		5-metylodihydromorfinon, czyli 4,5-epoksy-3-hydroksy-5,17-dimetylomorfinan-6-on
MIROFINA		mirystylobenzylomorfina, czyli 3-benzyloksi-7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-6 α -mirystoiloksi-17-metylomorfinan
MORAMIDU PÓLPRODUKT		kwasy 1,1-difenylo-2-metylo-3-morfolinomasłowy
MORFERYDYNA		ester etylowy kwasu 4-fenylo-1-(2-morfolinoetylo)-4-piperydynokarboksylowego
MORFINA		7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan-3,6 α -diol
MORFINY METYLOBROMEK oraz inne pochodne morfiny zawierające azot czwartorzędowy		
MORFINY N-TLENEK		<i>N</i> -tlenek 7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan-3,6 α -diolu
	MPPP	propionian 4-fenylo-1-metylo-4-piperydynolu
NIKOMORFINA		3,6-dinikotynoilomorfina
NORACYMETADOL		α -(+)-3-acetoksy-4,4-difenylo-6-metyloaminoheptan
NORLEWORFANOL		(-)-3-hydroksymorfinan
NORMETADON		6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heksanon
NORMORFINA		demetylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5 α -epoksymorfinan-3,6 α -diol
NORPIPANON		4,4-difenylo-6-piperydino-3-heksanon
OPIUM I NALEWKA Z OPIUM		
OKSYKODON	Eukodal	14-hydroksydihydrokodeinon, czyli 4,5 α -epoksy-14-hydroksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6-on
OKSYMORFON		14-hydroksydihydromorfinon, czyli 4,5 α -epoksy-3,14-dihydroksy-17-metylomorfinan-6-on
	Para-fluorofentanyl	4'-fluoro- <i>N</i> -(1-fenetylo-4-piperydylo)propionanilid
	PEPAP	octan 1-fenetylo-4-fenylo-4-piperydynolu
PETYDYNA	Dolargan	ester etylowy kwasu 4-fenylo-1-metylo-4-piperydynokarboksylowego
PETYDYNY PÓLPRODUKT A		4-cyjano-4-fenylo-1-metylopiperydyna
PETYDYNY PÓLPRODUKT B		ester etylowy kwasu 4-fenylo-4-piperydynokarboksylowego
PETYDYNY PÓLPRODUKT C		kwasy 4-fenylo-1-metylo-4-piperydynokarboksylowe
PIMINODYNA		ester etylowy kwasu 4-fenylo-1-(3-fenyloaminopropilo)-4-

		piperydynokarboksylowego
PIRYTRAMID		amid kwasu 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-piperydino)-4-piperydynokarboksylowego, czyli amid kwasu 1'-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-bipiperydino)-4'-karboksylowego (1,4'
PROHEPTAZYNA		4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionylksozacykloheptan
PROPERYDYNA		ester izopropylowy kwasu 4-fenyl-1-metylo-4-piperydynokarboksylowego
RACEMETORFAN		(±)-3-metoksy-17-metylomorfinan
RACEMORAMID		(±)-4-[3,3-difenylo-2-metylo-4-okso-4-(1-pirolidynylo)butylo]morfolina
RACEMORFAN		(±)-3-hydroksy-17-metylomorfinan
REMIFENTANYL		ester metylowy kwasu 1-(2-metoksykarbonyloetylo)-4-(fenylopropioniloamino)-piperydino-4-karboksylowego
SUFENTANIL		N-[4-(metoksymetylo)-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid
TEBAKON		acetylodihydrokodeinon, czyli 6-acetoksy-6,7-didehydro-4,5 α -epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan
TEBAINA		6,7,8,14-tetradehydro-4,5 α -epoksy-3,6-dimetoksy-17-metylomorfinan
	Tiofentanyl	N-[1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid
TRIMEPERYDYNA		4-fenyl-1,2,5-trimetylo-4-propionylksoypiperydyna
TYLIDYNA		ester etylowy kwasu (+)-trans-2-(dimetyloamino)-1-fenyl-3-cyklohekseno-1-karboksylowego
oraz:		
- izomery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że izomery takie są wyraźnie wyłączone,		
- estry i 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

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1.	2.	3.
ACETYLODIIHDROKODEINA		6-acetylo-7,8-dihydrokodeina
KODEINA		3-O-metylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6 α -ol
DEKSTROPROPOKSYFEN		(+)-1,2-difenylo-4-dimetyloamino-3-metylo-2-propionylksoybutan, czyli propionian (2S, 3R)-(+)-1,2-difenylo-4-dimetyloamino-3-metylo-2-butanolu
DIHDROKODEINA		7,8-dihydrokodeina
ETYLOMORFINA	Dionina	3-O-etylomorfina
FOLKODYNA		morfolinyloetylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-17-metylo-3-(2-morfolinoetoksy)morfinan-6 α -ol
NIKODYKODYNA		6-nikotynoilo-7,8-dihydrokodeina
NIKOKODYNA		6-nikotynoilokodeina
NORKODEINA		N-demetylokodeina
PROPIRAM		N-(1-metylo-2-piperydinoetylo)-N-(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 nie podzielonej.

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 nie podzielonej.

3. Preparaty zawierające w jednej dawce najwyżej 2,5 mg **difenoksylicznej soli** obliczonego w postaci zasady i nie mniej niż 0,025 mg **siarczany atropiny** w jednej dawce.

4. Preparaty zawierające w jednej dawce nie więcej niż 0,5 mg **difenoksyny** oraz takie ilości **winianu atropiny**, które odpowiadają co najmniej 5 % dawki **difenoksyny**.

4. Środki odurzające grupy IV-N

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1.	2.	3.
ACETORFINA*		3-O-acetylo-6,7,8, 14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14-endo-etenooripawina
	Acetylo- α -metylofentanył	N-[1-(α -metylofenetylo)-4-piperydylo]acetanilid
	α -Metylofentanył	N-[1-(α -metylofenetylo)-4-piperydylo]propionanilid
	3-Metylotiofentanył	N-[3-metylo-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid
	β -Hydroksyfentanył	N-[1-(β -hydroksyfenetylo)-4-piperydylo]propionanilid
	β -Hydroksy-3-metylofentanył	N-[1-(β -hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-piperydylo]-propionanilid
DEZOMORFINA		dihydrodeoksymorfina, czyli 4,5-epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan
ETORFINA*		6,7,8,14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14-endo-etenooripawina
HEROINA		diacetylomorfina, czyli 3,6 α -diacetoksy-7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan
KETOBEMIDON	Cliradon	4-m-hydroksyfenylo-1-metylo-4-propionylopiperydyna
KONOPI ZIELE I ŻYWICA oraz wyciągi, nalewki		

farmaceutyczne, a także wszystkie inne wyciągi z konopi.		
	3-Metylofentanył	<i>N</i> -(1-fenetylo-3-metylo-4-piperydylo)propionanilid (forma <i>cis</i> - i forma <i>trans</i> -)
	MPPP	propionian 4-fenilo-1-metylo-4-piperydynolu
	Para-fluorofentanył	4'-fluoro- <i>N</i> -(1-fenetylo-4-piperydylo)propionanilid
	PEPAP	octan 1-fenetylo-4-fenilo-4-piperydynolu
	Tiofentanył	<i>N</i> -[1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid
<p>oraz:</p> <p>- izomery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że izomery takie są wyraźnie wyłączone,</p> <p>- estry i etery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich estrów i eterów jest możliwe, chyba że są one wymienione w innej grupie,</p> <p>- sole środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, o których mowa wyżej, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe.</p> <p>*) może być stosowana w lecznictwie zwierząt</p>		

Wykaz substancji psychotropowych

1. Substancje psychotropowe grupy I-P

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1.	2.	3.
BROLAMFETAMINA	DOB	2,5-dimetoksy-4-bromoamfetamina
	DET	<i>N,N</i> -dietylotryptamina
	DMA	(±)-2,5-dimetoksy- α -metylofenetyloamina, czyli 2,5-dimetoksyamfetamina
	DOET	(±)-2,5-dimetoksy-4-etylo- α -metylofenetyloamina, czyli 2,5-dimetoksy-4-etyloamfetamina
	DMHP	3-(1,2-dimetyloheptylo)-1-hydroksy-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran
	DMT	<i>N,N</i> -dimetylotryptamina
ETRYPTAMINA		3-(2-aminobutylo)indol
	<i>N</i> -Etylo-MDA, MDEA	(±)- <i>N</i> -etylo- α -metylo-3,4-(metylenodioksy)-fenetyloamina
	<i>N</i> -Hydroksy-MDA	(±)- <i>N</i> -[α -metylo-3,4-(metylenodioksy)fenetylo]hydroksylamina
	Metkatynon	2-(metyloamino)-1-fenylpropan-1-on
	4-Metyloaminoreks	(±)- <i>cis</i> -2-amino-4-metylo-5-fenyl-2-oksazolina
	4-MTA	4-metylotioamfetamina
ETYCYKLIDYNA	PCE	<i>N</i> -etylo-1-fenylcykloheksyloamina
KATYNON		(-)- α -aminopropiofenon
(+)-LIZERGID	LSD, LSD-25	dietyloamid kwasu 9,10-didehydro-6-metyloergolino-8 β -karboksylowego
	MDMA	(±)-3,4-metylenodioksy- <i>N</i> , α -dimetylofenetyloamina, czyli 3,4-metylenodioksymetamfetamina
	MMDA	(±)-5-metoksy-3,4-metylenodioksy- α -metylofenetyloamina, czyli 5-metoksy-3,4-metylenodioksyamfetamina
	Meskalina	3,4,5-trimetoksyfenetyloamina
	Paraheksyl	3-heksylo-1-hydroksy-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran
	PMA	4-metoksy- α -metylofenetyloamina, czyli para-metoksyamfetamina
	Psycocyna	3-(2-dimetyloaminoetylo)-4-hydroksyindol
PSYLOCYBINA		diwodorofosforan 3-(2-dimetyloaminoetylo)-4-indolilu
ROLICYKLIDYNA	PHP, PCPY	1-(1-fenylcykloheksylo)pirolidyna
	STP, DOM	2-amino-1-(2,5-dimetoksy-4-metylofenylo)propan
TENAMFETAMINA	MDA	3,4-metylenodioksyamfetamina
TENOCYKLIDYNA	TCP	1-[1-(2-tienylo)cykloheksylo]piperidyna
	TMA	(±)-3,4,5-trimetoksy- α -metylofenetyloamina, czyli 3,4,5-trimetoksyamfetamina
	Tetrahydrokannabinole	następujące izomery i ich warianty stereochemiczne: \Rightarrow 7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol, \Rightarrow (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, \Rightarrow (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, \Rightarrow (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,

		⇒ 6a,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>)-6a,7,8,9,10,10a-heksahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol,
- 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 stereoisomery takie są wyraźnie wyłączone.		

2. Substancje psychotropowe grupy II-P

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1.	2.	3.
AMFETAMINA	Psychedryna	(±)-2-amino-1-fenylopropan
DEKSAMFETAMINA		(+)-2-amino-1-fenylopropan
FENCYKLIDYNA	PCP	1-(1-fenylocykloheksylo)piperydyna
FENETYLINA		(±)-3,7-dihydro-1,3-dimetylo-7-[2-[(1-metylo-2-fenetylo)-amino]-etylo]-1 <i>H</i> -puryno-2,6-dion
FENMETRAZYNA		2-fenylo-3-metylomorfolina
LEWAMFETAMINA		(-)- α -metylofenetyloamina
LEWOMETAMFETAMINA		(-)-1- <i>N</i> , α -dimetylofenetyloamina
MEKLOKWALON		3-(<i>o</i> -chlorofenylo)-2-metylo-4(3 <i>H</i>)-chinazolinon
METAKWALON		2-metylo-3-(<i>o</i> -tolilo)-4(3 <i>H</i>)-chinazolinon
METAMFETAMINA	Metamfetamina racemiczna	(+)-2-metyloamino-1-fenylopropan (±)-2-metyloamino-1-fenylopropan
METYLOFENIDAT	Rytalina	ester metylowy kwasu α -fenylo-(2-piperydino)-octowego
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
SEKOBARBITAL		kwas 5-allilo-5-(1-metylobutylo)barbiturowy
	Δ -9-Tetrahydrokannabinol i jego warianty stereochemiczne	(6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i>)-6a,7,8,10a- tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol
ZIPEPROL		α -(α -metoksybenzylo-4- β -metoksyfenylo)-1-piperazynoetanol
oraz sole substancji zamieszczonych w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe		

3. Substancje psychotropowe grupy III-P

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1.	2.	3.
AMOBARBITAL	Amytal	kwas 5-etylo-5-izopentylobarbiturowy
BUPRENORFINA		21-cyklopropylo-7- α -[(<i>S</i>)-1-hydroksy-1,2,2-trimetylopropylo]-6,14- <i>endo</i> -etano-6,7,8,14-tetrahydrooripawina
BUTALBITAL		kwas 5-allilo-5-izobutylobarbiturowy
CYKLOBARBITAL		kwas 5-(1-cykloheksen-1-ylo)-5-etylobarbiturowy
FLUNITRAZEPAM		5-(<i>o</i> -fluorofenylo)-1,3-dihydro-1-metylo-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
GLUTETIMID	Glimid	3-etylo-3-fenylo-2,6-dioksopiperydyna
KATYNA		(+)- <i>treo</i> -2-amino-1-hydroksy-1-fenylopropan
PENTOBARBITAL	Nembutal	kwas 5-etylo-5-(1-metylobutylo)barbiturowy
oraz sole substancji zamieszczonych w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe		

4. Substancje psychotropowe grupy IV-P

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1.	2.	3.
ALLOBARBITAL		kwask 5,5-diallilobarbiturowy
ALPRAZOLAM		8-chloro-6-fenylo-1-metylo-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3-a][1,4] benzodiazepina
AMFEPRAMON	Dietylopropion	2-dietyloamino-1-fenylo-1-propanon
AMINOREKS		2-amino-5-fenylo-2-oksazolina
BROMAZEPAM		7-bromo-1,3-dihydro-5-(2-pirydylo)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
BROTIZOLAM		2-bromo-4-(<i>o</i> -chlorofenylo)-9-metylo-6 <i>H</i> -tieno[3,2- <i>f</i>]-s-triazolo[4,3-a][1,4]diazepina
BARBITAL	Veronalum	kwask 5,5-dietylobarbiturowy
BENZFETAMINA		<i>N</i> -benzylo- <i>N</i> - α -dimetylofenetyloamina
BUTOBARBITAL		kwask 5-butylo-5-etylobarbiturowy
CHLORDIAZEPOKSYD	Elenium	4-tlenek-7-chloro-5-fenylo-2-(metyloamino)-3 <i>H</i> -1,4-benzodiazepiny
DELORAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorofenylo)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
DIAZEPAM	Relanium	7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
ESTAZOLAM		8-chloro-6-fenylo-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3-a][1,4] benzodiazepina
ETCHLORWYNOL		1-chloro-3-etylo-1-penten-4-in-3-ol
ETYLAMFETAMINA		(\pm)- <i>N</i> -etylo- α -metylofenetyloamina, czyli <i>N</i> -etyloamfetamina
ETYNAMAT		ester 1-etynylocykloheksylowy kwasu karbaminowego
FENDIMETRAZYNA		(+)-3,4-dimetylo-2-fenyломorfolina
FENKAMFAMINA		(\pm)- <i>N</i> -etylo-3-fenylobicyklo[2.2.1]heptano-2-amina
FENOBARBITAL	Luminalum	kwask 5-etylo-5-fenylobarbiturowy
FENPROPOREKS		(\pm)-3-[(α -metylofenetylo)amino]propionitryl
FENTERMINA		α , α -dimetylofenetyloamina
FLUDIAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorofenylo)-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
FLURAZEPAM		7-chloro-1-[2-(dietyloamino)etylo]-5-(<i>o</i> -fluorofenylo)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
HALAZEPAM		7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-1-(2,2,2-trifluoroetylo)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
HALOKSAZOLAM		10-bromo-11b-(<i>o</i> -fluorofenylo)-2,3,7,11b-tetrahydrooksazolo[3,2-d][1,4]-benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
KAMAZEPAM		dimetylokarbaminian 7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-onu
KETAZOLAM		11-chloro-12b-fenylo-8,12b-dihydro-2,8-dimetylo-4 <i>H</i> -[1,3]-oksazyno-[3,2-d][1,4]benzodiazepino-4,7(6 <i>H</i>)-dion
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
KLONAZEPAM	Rivotril	5-(<i>o</i> -chlorofenylo)-1,3-dihydro-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
KLORAZEPAT		kwask 7-chloro-5-fenylo-2,3-dihydro-2-okso-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepino-3-karboksylowy
KLOKSAZOLAM		10-chloro-11b-(<i>o</i> -chlorofenylo)-2,3,7,11b-tetrahydro-oksazolo-[3,2-d][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
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
LEFETAMINA	SPA	(-)-1-dimetyloamino-1,2-difenyloetan, czyli (-)- <i>N,N</i> -dimetylo-1,2-difenyloetyloamina
LOFLAZEPINIAN		ester etylowy kwasu 7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorofenylo)-2,3-

ETYLOWY		dihydro-2-okso-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepino-3-karboksylowego
LOPRAZOLAM		6-(<i>o</i> -chlorofenylo)-2,4-dihydro-2-[(4-metylo-1-piperazylo)metyleno]-8-nitro-1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-1-on
LORAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorofenylo)-1,3-dihydro-3-hydroksy-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
LORMETAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorofenylo)-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
MAZINDOL		5-(<i>p</i> -chlorofenylo)-2,5-dihydro-3 <i>R</i> -imidazo[2,1- <i>a</i>]-izoindol-5-ol
MEDAZEPAM	Rudotel	7-chloro-5-fenylo-2,3-dihydro-1-metylo-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepina
MEFENOREKS		(±)- <i>N</i> -(3-chloropropylo)- α -metylofenetyloamina
MEPROBAMAT		2,2-di(karbamoiloksymetylo)pentan, czyli dikarbaminian 2-metylo-2-propylo-1,3-propanodiolu
METYLOFENOBARBITAL	Prominalum	kwas 5-etylo-5-fenylo- <i>N</i> -metylobarbiturowy
METYPRYLON		3,3-dietylo-5-metylo-2,4-piperydynodion
MEZOKARB		3-(α -metylofenylo)- <i>N</i> -(fenylokarbamoilo)-sydnonimina
MIDAZOLAM		8-chloro-6-(<i>o</i> -fluorofenylo)-1-metylo-4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepina
NIMETAZEPAM		5-fenylo-1,3-dihydro-1-metylo-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
NITRAZEPAM		5-fenylo-1,3-dihydro-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
NORDAZEPAM		7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
OKSAZEPAM		7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-3-hydroksy-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
OKSAZOLAM		10-chloro-11 <i>b</i> -fenylo-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydro-2-metylookszazo[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
PEMOLINA		2-amino-5-fenylo-2-oksazolin-4-on, czyli 5-fenylo-2-imino-4-oksazolidynon
PINAZEPAM		7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-1-(2-propionylo)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
PIPRADROL		1,1-difenylo-1-(2-piperydylo)metanol
PIROWALERON		(±)-1-(4-metylofenylo)-2-(1-pirolidynylo)-1-pentanon
PRAZEPAM		7-chloro-1-(cyklopropylometylo)-5-fenylo-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
SEKBUTABARBITAL		kwas 5- <i>sec</i> -butylo-5-etylobarbiturowy
TEMAZEPAM	Signopam	7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
TETRAZEPAM		7-chloro-5-(cykloheksen-1-ylo)-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
TRIAZOLAM		8-chloro-6-(<i>o</i> -chlorofenylo)-1-metylo-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepina
WINYLBITAL		kwas 5-(1-metylobutylo)-5-winylobarbiturowy
oraz sole substancji zamieszczonych w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe		

UZASADNIENIE

Niniejszy projekt ustawy o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii stanowi wykonanie zobowiązań Polski związanych ze staraniami o uzyskanie członkostwa w Unii Europejskiej.

Nowelizacja powyższa stanowi dostosowanie prawa polskiego do:

- Dyrektywy Komisji 92/109/EWG - w zakresie rejestrowania przedsiębiorców zajmujących się produkcją oraz wprowadzaniem do obrotu niektórych prekursorów,
- Rozporządzenia Rady UE 1672/00/WE - w zakresie zmiany definicji „konopi włóknistych”,

Ad art. 1 pkt 1 – z ustawy nie wynika wprost, że jej przepisy mają zastosowanie do środków farmaceutycznych, zawierających w swoim składzie prekursory.

Ad art. 1 pkt 3 - zgodnie z Rozporządzeniem Rady UE 1672/2000 z dnia 27. 07. 2000 r. „zmieniającym Rozporządzenie UE 1251/1999 ustanawiające system wspierania producentów niektórych roślin uprawnych, włączając do niego len i konopie uprawiane na włókno” - zmieniono definicję konopi włóknistych.

Ponadto, dla celów projektowanej ustawy wprowadza się do „słowniczka” definicję „producent”, „importer”, „wprowadzanie do obrotu”.

Ad art.1 pkt 4 - wprowadzenie nowego art. 12 ust. 2a pozwoli prawnie usankcjonować uzyskiwanie przez Policję możliwości prowadzenia dalszych ustawowych czynności i przedsięwzięć zmierzających do ustalenia uzasadnionego podejrzenia popełnienia przestępstwa dającego podstawę do wydania postanowienia o wszczęciu śledztwa lub dochodzenia (art.303 k.p.k.).

Ad.art.1 pkt 5 - projekt dostosowuje przepisy przedmiotowej ustawy do ustawy – Prawo działalności gospodarczej, wprowadzając przepisy zastępujące termin „podmiot gospodarczy” terminem „przedsiębiorca” (indywidualnie dla wszystkich artykułów).

Ad art. 1 pkt 6- przepis ust. 13 w dotychczasowym brzmieniu został skreślony z uwagi na fakt, że regulacje Unii Europejskiej zawarte w Dyrektywie Rady 92/109/EWG nie przewidują zróżnicowania zakresu nadzoru nad poszczególnymi prekursorami należącymi do tej samej grupy. Wszystkie prekursory należące do określonej grupy muszą być pod tym względem

traktowane jednakowo. Przepis ustępu 13 dotyczy obecnie nadzoru nad prekursorami grupy IIA-R i IIB-R.

Ad art.1 pkt 7 – zamieszczenie przepisu dot. dokumentacji zawierającej oświadczenie podmiotu (nabywcy prekursorów) o zastosowaniu danych prekursorów wynika z wyraźnie implikowanego celu aktu UE.

Ad art.1 pkt 8– (uzasadnienie jak w pkt 5)

Ad art. 1 pkt 11 – konieczność wprowadzenia zmian wynika z art. 4 Dyrektywy Rady 92/109/EWG. Obecny przepis wyklucza możliwość prowadzenia obrotu detalicznego środkami farmaceutycznymi, które są zaliczane do prekursorów grupy I-R.

Ad art. 1 pkt. 12 – Konieczność nadania nowego brzmienia art. 29 wynika z przepisów Jednolitej Konwencji o środkach odurzających z 1961 r. (Dz.U. z 1966 r. Nr 45 poz. 277) oraz Konwencji o substancjach psychotropowych z 1971 r. (Dz.U. z 1976 r. Nr 31 poz. 180), które zobowiązują państwa będące stronami konwencji, do nadzorowania dystrybucji hurtowej i detalicznej środków odurzających i substancji psychotropowych. Zgoda (dawniej zezwolenie) którą proponuje się obecnie wprowadzić, była wydawana w okresie obowiązywania ustawy z dnia 31.01.1985 r. o zapobieganiu narkomanii (Dz. U. Nr 4, poz. 15 z późn. zm.).

Ad art. 1 pkt 13 – odnośnie zmiany dotyczących ust. 1, 2 i 2a konieczność ich wprowadzenia, wynika z regulacji Unii Europejskiej zawartych w Dyrektywie Rady 92/109/EWG. Inspektor do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych powołany zostanie na mocy ustawy z dnia 11 stycznia 2001 r. o substancjach i preparatach chemicznych. Organy Inspekcji Sanitarnej wskazuje się jako odpowiedzialne za nadzór nad obrotem prekursorami grupy IIA-R i IIB-R.

W odniesieniu do ust. 2b należy opracować procedury postępowania dotyczące niszczenia środków farmaceutycznych zawierających w swoim składzie środki odurzające lub substancje psychotropowe, ponieważ problem ten nie jest obecnie uregulowany.

Ad art.1 pkt 14 – przepis dot. informowania o podejrzanych transakcjach, które mogą budzić wątpliwości co do wykorzystania prekursorów do nielegalnej produkcji środków odurzających lub substancji psychotropowych jest konsekwencją postanowień Dyrektywy 92/109.

Ad art. 1 pkt 15 - należy uwzględnić, iż konopie włókniste stosuje się również w przemyśle chemicznym do produkcji materiałów kompozytowych (tworzyw sztucznych wzmocnionych włóknami naturalnymi).

Ad art. 1 pkt 17 - należy ograniczyć stosowanie konopi włóknistych przez określone podmioty (muszą być spełnione wymienione w art. 36 warunki – hodowla roślin i użycie konopi do celów izolacyjnych).

Ad. art.1 pkt 18 – wprowadzenie większego zagrożenia karą pozbawienia wolności podyktowane jest skalą zagrożenia nielegalną produkcją prekursorów.

Ad.art.1 pkt 19 – nowe brzmienie załączników do ustawy eliminuje błędy dot. nazw chemicznych środków odurzających, substancji psychotropowych i prekursorów (zawarte w dotychczasowych załącznikach). Do załączników dodaje się substancje, które mają naukowo udokumentowane działanie psychoaktywne czy uzależniające a ich dostępność na rynku legalnym lub nielegalnym stanowi poważne zagrożenie społeczne.

Wprowadzone zmiany w przepisach obowiązujących (art. 2 i art. 4) podyktowane zostały rozszerzeniem katalogu zadań Inspektorowi do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych oraz Inspekcji Sanitarnej.

Adekwatnie do zmiany art. 12 projektowanej ustawy, polegającej na dodaniu ust. 2a należy znowelizować ustawę o Policji w zakresie zwiększenia uprawnień Policji (art. 3).

Wynikające z przedstawionego projektu ustawy skutki dla budżetu państwa wiążą się z nałożeniem dodatkowych zadań na Inspekcję Sanitarną – w zakresie nadzoru nad prekursorami grupy IIA-R i IIB-R. W związku z tym niezbędne jest zwiększenie budżetu Inspekcji Sanitarnej, z przeznaczeniem środków na zakup usług transportowych. Przewidywana wielkość skutków finansowych w skali roku – 1.800.000 PLN.



SEKRETARZ
KOMITETU INTEGRACJI EUROPEJSKIEJ
Jacek Saryusz-Wolski

Sekr. Min. JSW/ 382 /2001/DLE/AW

Warszawa, 16 luty 2001 r.

Pani
Jolanta Rusiniak
p.o. Sekretarza Rady Ministrów

Opinia o zgodności projektu ustawy o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz o zmianie innych ustaw, z prawem Unii Europejskiej, wyrażona na podstawie art. 2 ust. 1 pkt. 2 ustawy z dnia 8 sierpnia 1996 r. o Komitecie Integracji Europejskiej (Dz. U. Nr 106, poz. 494) przez Sekretarza Komitetu Integracji Europejskiej, Jacka Saryusz-Wolskiego, działającego z upoważnienia Przewodniczącego Komitetu Integracji Europejskiej

W związku z przedłożonym projektem ustawy (pismo RM-10-18-01) o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz o zmianie innych ustaw pozwalam sobie wyrazić następującą opinię.

- I. Projektowana zmiana ma na celu dostosowanie nadzoru nad substancjami używanymi do nielegalnej produkcji środków odurzających i substancji psychotropowych (prekursorów) do regulacji obowiązujących w tym zakresie w Unii Europejskiej. Wprowadzenie

odpowiedniego nadzoru uniemożliwi wykorzystywanie prekursorów do produkcji narkotyków.

II. Opiniowana nowelizacja dokonuje transpozycji następujących dyrektyw Unii Europejskiej:

1. Dyrektywy Rady 92/109/EWG z dnia 14 grudnia 1992 r. w sprawie wytwarzania i dopuszczania do obrotu niektórych substancji używanych do nielegalnego wytwarzania środków odurzających i psychotropowych;
2. Rozporządzenia Rady 1672/2000 z dnia 27 lipca 2000 r. zmieniającego rozporządzenie Rady nr 1251/1999 ustanawiające system wspierania producentów niektórych roślin uprawnych, włączając len i konopie uprawiane na włókno – w zakresie zmiany definicji „konopi włóknistych”.

III. Opiniowany projekt ustawy wprowadza między innymi postanowienie dotyczące wymogu uzyskania zezwolenia na wprowadzanie do obrotu, wytwarzania, przerabiania i posiadania prekursorów grupy I-R tj. substancji zaliczonych do tej grupy zgodnie z załącznikiem nr 1 ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii. Dyrektywa dopuszcza, oprócz zezwoleń indywidualnych, wydawanie tzw. zezwoleń ogólnych na dokonywanie niektórych z wyżej wymienionych czynności. W opiniowanej ustawie tego typu zezwolenia otrzymają: jednostki organizacyjne administracji rządowej wykonujące czynności operacyjno-rozpoznawcze oraz jednostki naukowe lub dydaktyczne w celach wskazanych w ustawie oraz na zasadach określonych w aktach wykonawczych do ustawy. Specjalna kontrola, zgodnie z postanowieniami dyrektywy, obejmie również prekursory grupy IIA-R i IIB-R tj. substancje zaliczone do tych grup zgodnie z załącznikiem nr 1 ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii. Będzie ona polegała na obowiązku gromadzenia przez wytwórców, importerów lub inne podmioty wprowadzające do obrotu prekursory tych grup informacji określonych w rozporządzeniach do ustawy, a dotyczących obrotu lub produkcji oraz przechowywania tych informacji w celu kontroli przez kompetentne władze krajowe. Dodatkowo podmiot zajmujący się produkcją lub obrotem prekursorów grupy IIA-R będzie zobowiązany do zgłaszania określonych w ustawie informacji do Inspektora do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych.

Istotne jest również wprowadzenie wymogu odpowiedniego oznakowania prekursorów wszystkich grup oraz informowanie o podejrzanych transakcjach, które

mogą budzić wątpliwości co do wykorzystania prekursorów do nielegalnej produkcji środków odurzających lub substancji psychotropowych. Postanowienia te są zgodne z dyrektywą 92/109.

Jeśli zaś chodzi o implementację Rozporządzenia Rady 1672/2000, dostosowanie obejmuje odpowiednią zmianę definicji „konopi włóknistych” - dotyczącą zawartości określonego w definicji składnika w suchej masie ziela.

IV. Organami nadzoru w przypadku prekursorów grupy I-R jest Główny Inspektor Farmaceutyczny, zaś grup IIA-R i IIB-R Inspekcja Sanitarna.

Rejestr wytwórców, importerów i innych podmiotów wprowadzających do obrotu prekursory z grupy IIA-R prowadzi powołany ustawą z dnia 11 stycznia 2001 r. o substancjach i preparatach chemicznych Inspektor do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych.

V. Narodowy Program Przygotowania do Członkostwa w priorytecie 1.13 „Dostosowanie prawa polskiego w zakresie wprowadzania na rynek i stosowania niebezpiecznych substancji i preparatów chemicznych” zawiera zobowiązania do wdrożenia Dyrektywy 92/109 i jej wejścia w życie w 2000 roku.

VI. W konkluzji należy stwierdzić, że projekt ustawy o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz o zmianie innych ustaw jest zgodny z prawem Unii Europejskiej.

Do wiadomości:

Pani Anna Knysok
Podsekretarz Stanu
Ministerstwo Zdrowia

Uzasadnienie dostosowawczego charakteru ustawy o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz o zmianie innych ustaw

Głównym celem projektowanej nowelizacji jest dokonanie transpozycji następujących aktów prawnych Unii Europejskiej do prawa polskiego:

1. Dyrektywy Rady 92/109/EWG z dnia 14 grudnia 1992 r. w sprawie wytwarzania i dopuszczania do obrotu niektórych substancji używanych do nielegalnego wytwarzania środków odurzających i psychotropowych;
2. Rozporządzenia Rady 1672/2000 z dnia 27 lipca 2000 r. zmieniającego rozporządzenie Rady nr 1251/1999 ustanawiające system wspierania producentów niektórych roślin uprawnych, włączając len i konopie uprawiane na włókno – w zakresie zmiany definicji „konopi włóknistych”.

W art. 1 ust. 3 pkt a nowelizacji dokonano implementacji Rozporządzenia Rady 1672/2000. Dostosowanie obejmuje odpowiednią zmianę definicji „konopi włóknistych”, dotyczącą zawartości określonego w definicji składnika w suchej masie ziela.

Art. 1 ust. 3 pkt b zawiera definicję „wprowadzania do obrotu”, która jest zgodna z art. 1 ust. 2b Dyrektywy 92/109/EWG.

Dyrektywa w art. 4 ust. 1 i 3 wprowadza zasadę posiadania zezwolenia na wytwarzanie i na wprowadzanie do obrotu prekursorów grupy I-R. Wymóg taki generalnie istnieje już w prawie polskim (art. 23 ust 2 ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii). Niemniej jednak wyjątki od tej ogólnej zasady przewidziane w ustawie o przeciwdziałaniu narkomanii, uniemożliwiają stwierdzenie, że prawo polskie jest zgodne z prawem UE w tym zakresie. Art. 23 ust. 13 obowiązującej ustawy daje możliwość ministrowi właściwemu do spraw zdrowia określenia, w drodze rozporządzenia, wykazu prekursorów z grupy I-R, których wytwarzanie, przetwarzanie, przerób lub stosowanie nie wymagają zezwolenia, lecz jedynie zgłoszenia wojewódzkiemu inspektorowi farmaceutycznemu. Przepis ten stoi w sprzeczności z postanowieniami dyrektywy i w związku z tym na mocy nowelizacji został wykreślony z ustawy (art. 1 pkt 6g). Z tą zmianą wiąże się dodatkowo szereg technicznych zmian legislacyjnych.

Dyrektywa w art. 4 ust 3 przewiduje konieczność uzyskiwania zezwolenia również przez podmioty, które posiadają, dostarczają lub przetwarzają prekursory grupy I-R oraz wprowadza możliwość wydawania tzw. zezwoleń generalnych. Tego typu zezwolenia w polskim porządku prawnym zostały nadane w drodze ustawowej poszczególnym, ściśle

określonym grupom. Zgodnie z projektem nowelizacji, art. 1 pkt 4 a i b, zezwolenie generalne uzyskują jednostki organizacyjne administracji rządowej wykonujące czynności operacyjno-rozpoznawcze.

Na mocy art. 1 pkt 6 e projektowanej ustawy zezwolenie generalne uzyskały również, w celu prowadzenia badań naukowych, szkoły wyższe, jednostki badawczo-rozwojowe oraz inne placówki naukowe w zakresie swojej działalności statutowej. Wyżej wymienione podmioty muszą zgłosić fakt stosowania prekursorów I-R i uzyskać od wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego zaświadczenie o takim zgłoszeniu.

Podmioty wprowadzające do obrotu prekursory grupy IIA-R i IIB-R zostały zobligowane na mocy art. 1 pkt 6 g do gromadzenia odpowiedniej dokumentacji dotyczącej ich posiadania oraz obrotu nimi. Tego typu rozwiązanie jest zgodne z art. 2 pkt 1a dyrektywy. Szczegóły dotyczące rodzaju dokumentacji zostaną określone w rozporządzeniu.

Zgodnie z wymogami dyrektywy – art. 2 pkt 1b - dokumentacja, oprócz informacji dotyczących nazwy substancji, jej ilości i masy będzie musiała zawierać również oświadczenie odbiorcy, w którym określi on planowane zastosowanie danej substancji.

Ponadto, na podmiot wprowadzający do obrotu prekursory grupy IIA-R, został nałożony dodatkowy obowiązek informowania Inspektora do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych o aktualnym miejscu produkcji lub miejscu, z którego substancje te są wprowadzane do obrotu. Jest to zgodne z art. 4 ust. 4 Dyrektywy 92/109EWG.

Dyrektywa w art. 2 pkt 3 zawiera wymóg oznakowania prekursorów wprowadzanych do obrotu. Odnosi się on do wszystkich prekursorów, bez względu na to, do której grupy należą. Wymóg taki został przewidziany w projektowanej nowelizacji ustawy. Oznakowanie musi umożliwiać jednoznaczną ich identyfikację, zgodnie z wykazem zamieszczonym w załączniku nr 1 do ustawy.

Ustawa nakłada obowiązek niezwłocznego informowania właściwych organów nadzoru o transakcjach, które mogą budzić podejrzenie, iż będą podstawą nielegalnej produkcji środków odurzających lub substancji psychotropowych. Właściwymi organami nadzoru w przypadku prekursorów grupy I-R jest wojewódzki inspektor farmaceutyczny, zaś w stosunku do prekursorów grupy IIA-R i IIB-R – powiatowy inspektor sanitarny. Przepisy te są zgodne z art. 5 i 6 dyrektywy.

Zgodnie z projektem nowelizacji, zastrzeniu ulega sankcja za przestępstwo wytwarzania, przetwarzania, przerabiania, przywożenia z zagranicy, wywożenia za granicę, przewożenia w tranzycie, nabywania, posiadania lub przechowywania prekursorów w celu niedozwolonego wytwarzania środka odurzającego lub substancji psychotropowej. Dyrektywa w art. 8

stanowi, że każde państwo wprowadzi sankcje na wypadek wykroczeń przeciw postanowieniom przyjętym w dyrektywie.

Projektowane zmiany wejdą w życie po upływie 14 dni od dnia ich ogłoszenia, z wyjątkiem przepisów odnoszących się do ewidencjonowania obrotu prekursorami grupy IIA-R i IIB-R oraz do przekazywania odpowiednich informacji Inspektorowi do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych, które wejdą w życie z dniem 1 stycznia 2002 roku.

Narodowy Program Przygotowania do Członkostwa w priorytecie 1.13 „Dostosowanie prawa polskiego w zakresie wprowadzania na rynek i stosowania niebezpiecznych substancji i preparatów chemicznych” zawiera zobowiązanie wdrożenia Dyrektywy 92/109/EWG a tym samym wejścia w życie stosownego aktu prawnego w 2000 roku.

Projekt

**Rozporządzenie
Ministra Zdrowia**

z dnia.....

w sprawie szczegółowych warunków i trybu postępowania ze środkami farmaceutycznymi, którym upłynął termin ważności, zawierającymi w swoim składzie środki odurzające, substancje psychotropowe i prekursory grupy I-R

Na podstawie art. 31 ust. 2b ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. Nr 75, poz. 468, z 1998r. Nr 106, poz. 668 i Nr 113, poz. 715, z 2000r. Nr 20, poz. 256 i Nr 103, poz. 1097 oraz z 2001 Nr..., poz...) zarządza się, co następuje:

§ 1

1. W przypadku upływu terminu ważności środków farmaceutycznych, zawierających w swoim składzie środki odurzające, substancje psychotropowe i prekursory grupy I-R, apteki, hurtownie farmaceutyczne, przedsiębiorcy wytwarzający środki farmaceutyczne i materiały medyczne oraz inne podmioty uprawnione do posiadania i stosowania tych środków w celach medycznych, zawiadamiają o tym na piśmie wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego właściwego ze względu na miejsce prowadzenia działalności.
2. Zawiadomienie, o którym mowa w ust. 1, powinno mieć formę pisemną i zawierać nazwę międzynarodową lub handlową środka farmaceutycznego, jego ilość, dawkę, nr serii i datę upływu ważności.

§ 2

1. Podmioty, w których posiadaniu znajdują się środki farmaceutyczne, o których mowa w §1 ust. 1, do czasu ich skreślenia z ewidencji i przekazania do utylizacji, dokonują zabezpieczenia przed możliwością ich użycia.
2. Zabezpieczenie polega na umieszczeniu środków farmaceutycznych, o których mowa w §1 ust. 1, w zamykanych szczelnie pojemnikach zbiorczych oklejonych banderolą z napisem "PRZETERMINOWANE".
3. Jednostkowe opakowania środków, o których mowa w §1 ust. 1, powinny zawierać nazwę międzynarodową lub handlową, ilość, dawkę, nr serii i datę upływu ważności.
4. Pojemniki zbiorcze, o których mowa w ust. 2 składa się w wydzielonym pomieszczeniu przeznaczonym do przechowywania środków odurzających, substancji psychotropowych i prekursorów grupy I-R, a w przypadku, gdy podmiot określony w ust. 1 nie posiada takiego pomieszczenia, pojemniki te składa się w pomieszczeniach magazynowych, w metalowych szafach zamykanych na klucz.

§ 3

1. Czynności polegające na przekazaniu do utylizacji środków farmaceutycznych, o których mowa w § 1 ust. 1, przeprowadzane są w obecności wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego lub jego przedstawiciela oraz osoby odpowiedzialnej za zapewnienie systemu kontroli i zabezpieczenia środków odurzających, substancji psychotropowych i prekursorów grupy I-R w aptece, hurtowni farmaceutycznej, przedsiębiorstwie wytwarzającym środki farmaceutyczne i materiały medyczne lub innym podmiocie uprawnionym do posiadania i stosowania tych środków, zwanej dalej „osobą odpowiedzialną”.
2. Środki farmaceutyczne, o których mowa w §1 ust. 1, przeznaczone do utylizacji, wojewódzki inspektor farmaceutyczny lub jego przedstawiciel, zabezpiecza przez oplombowanie pojemnika zbiorczego i pozostawia na miejscu, do czasu przekazania ich do utylizacji.
3. Z przeprowadzonych czynności sporządzany jest protokół, zawierający nazwę handlową lub międzynarodową środka farmaceutycznego, o którym mowa w § 1 ust.1, jego ilość, dawkę, nr serii i datę upływu ważności oraz termin, do którego powinny zostać przekazane środki farmaceutyczne przeznaczone do utylizacji.
4. Protokół, o którym mowa w ust. 3, podpisuje osoba odpowiedzialna oraz wojewódzki inspektor farmaceutyczny lub jego przedstawiciel.
5. Protokół sporządza się w 3 egzemplarzach, z których dwa pozostawia się osobie odpowiedzialnej, a jeden przekazuje do wojewódzkiego inspektoratu inspekcji farmaceutycznej.
6. Jeden egzemplarz protokołu, o którym mowa ust. 3, osoba odpowiedzialna przekazuje przedsiębiorcy, o którym mowa w § 4 ust. 1, wraz ze środkami farmaceutycznymi, których ten protokół dotyczy.

§ 4

1. Utylizacji środków farmaceutycznych, o których mowa w § 1 ust. 1, dokonują wyłącznie przedsiębiorcy, zgodnie z odrębnymi przepisami.
2. Utylizację środków farmaceutycznych, o których mowa w § 1 ust. 1, przeprowadza się niezwłocznie po ich dostarczeniu przedsiębiorcy, o którym mowa w ust. 1.
3. Utylizacja, o której mowa w ust. 1, przeprowadzana jest w obecności wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego lub jego przedstawiciela, właściwego ze względu na miejsce prowadzenia działalności przedsiębiorcy, o którym mowa w ust. 1.
4. O terminie dokonywanej utylizacji, o której mowa w ust. 1, osoba odpowiedzialna zawiadamia wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego, co najmniej na 7 dni przed tym terminem.
5. Z wykonanych czynności utylizacyjnych, inspektor farmaceutyczny, o którym mowa w ust. 3 sporządza protokół, którego kopie przesyła do wojewódzkich inspektorów farmaceutycznych właściwych ze względu na miejsce prowadzenia działalności apteki, hurtowni farmaceutycznej, przedsiębiorcy wytwarzającego środki farmaceutyczne i materiały medyczne oraz innego podmiotu, który przekazał do utylizacji środki farmaceutyczne o których mowa w § 1 ust. 1.

§ 5

Koszty czynności polegające na przekazaniu do utylizacji środków farmaceutycznych, o których mowa w § 1 ust. 1 oraz utylizacji ponosi apteka, hurtownia farmaceutyczna, przedsiębiorca wytwarzający środki farmaceutyczne i materiały medyczne lub inny podmiot uprawniony do posiadania i stosowania tych środków.

§ 6

Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

UZASADNIENIE

Rozporządzenie jest wykonaniem upoważnienia zawartego w art. 31 ust. 2b znowelizowanej ustawy z 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. Nr 75 poz. 468 z późn. zm.).

Problematyka będąca przedmiotem regulacji zawartych w rozporządzeniu nie była dotychczas uregulowana.

W związku z wejściem w życie przepisów dotyczących utylizacji odpadów, konieczne stało się uregulowanie tej problematyki odniesieniu do przeterminowanych środków farmaceutycznych, zawierających w swoim składzie środki odurzające, substancje psychotropowe i prekursory grupy I-R.

Preparaty te należy bowiem traktować, jako szczególnie niebezpieczne odpady podlegające utylizacji.

Pomimo braku regulacji prawnych stosowano dotychczas w tym zakresie rozwiązania, które ze względu na ich skuteczność zostały zaproponowane w projekcie rozporządzenia.

Z uwagi na fakt, że wszelkie koszty związane z utylizacją przeterminowanych środków farmaceutycznych, zawierających w swoim składzie środki odurzające, substancje psychotropowe i prekursory grupy I-R będzie ponosił podmiot, który przekazał omawiane środki do utylizacji, wejście w życie rozporządzenia nie spowoduje skutków finansowych dla budżetu państwa.

Projekt

**Rozporządzenie
Ministra Zdrowia z dnia ...
w sprawie wzoru oświadczenia podmiotu nabywającego prekursorsy grupy I-R, IIA-R
i II B-R o ich przeznaczeniu**

Na podstawie art. 23a ust. 2 ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. Nr 75 poz. 468, z 1997 r. nr 88 poz. 554, z 1998 r. Nr 106 poz. 668, Nr 113 poz. 715, z 2000 r. Nr 20 poz. 256 oraz Nr 103 poz. 1097 i z 2001 r. Nr ... poz. ...), zwanej dalej "ustawą", zarządza się, co następuje:

§ 1

Ustala się wzór oświadczenia podmiotu nabywającego prekursorsy grupy I-R, IIA-R i II B-R, określone w załączniku do niniejszego rozporządzenia.

§ 2

Podmiot nabywający prekursorsy grupy I-R lub IIA-R jest obowiązany złożyć oświadczenie, o którym mowa w § 1, producentowi, importerowi lub innemu podmiotowi wprowadzającemu do obrotu, odrębnie oświadczenie dla każdego prekursora w przypadku transakcji jednorazowej.

§ 3

Producent, importer lub inny podmiot wprowadzający do obrotu prekursorsy grupy IIA-R, w przypadku transakcji wielokrotnych, w miejsce odrębnego oświadczenia dla każdej transakcji może zaakceptować oświadczenie podmiotu nabywającego dotyczące wszystkich transakcji przewidywanych w okresie jednego roku, pod warunkiem że:

- 1) podmiot nabywający nabył dany prekursor co najmniej trzykrotnie w ciągu ostatnich dwunastu miesięcy,
- 2) wprowadzający do obrotu nie ma podstaw do podejrzeń, że dany prekursor będzie użyty do celów nielegalnych,
- 3) ilości zamawiane przez podmiot nabywający nie odbiegają w sposób istotny od dotychczas dokonywanych przez niego transakcji.

§ 4

Rozporządzenie wchodzi w życie ...

Minister Zdrowia

Załącznik

W Z Ó R**OŚWIADCZENIE PODMIOTU NABYWAJĄCEGO PREKURSORY GRUPY I-R, IIA-R LUB IIB-R
(W TRANSAKCJI JEDNORAZOWEJ) O ICH PRZEZNACZENIU¹**

Ja, niżej podpisany

Nazwa:

Adres:

Zezwolenie² nr

wydane dnia przez

ważne do dnia

złożyłem zamówienie u:

Nazwa:

Adres:

na następującą substancję (nazwa i kod PCN)

w ilości

Substancja jest przeznaczona wyłącznie do:

Oświadczam jednocześnie, że substancja, o której mowa powyżej, będzie odsprzedana lub w inny sposób dostarczona innemu podmiotowi nabywającemu, jeżeli taki podmiot nabywający złoży oświadczenie o przeznaczeniu tej substancji zgodne z niniejszym wzorem lub wzorem przewidzianym w przypadku transakcji wielokrotnych.

Podpis:	Imię i nazwisko:
Stanowisko:	Data:

¹ W przypadku osób prawnych oświadczenie należy złożyć na papierze firmowym z nagłówkiem firmy

² Wyłącznie w przypadku prekursorów grupy I-R

**OŚWIADCZENIE PODMIOTU NABYWAJĄCEGO PREKURSORY GRUPY IIA-R o ICH
PRZEZNACZENIU (DOTYCZĄCE WSZYSTKICH TRANSAKCJI PRZEWIDYWANYCH W OKRESIE
JEDNEGO ROKU)¹**

Ja, niżej podpisany

Nazwa:

Adres:

.....

złożyłem zamówienie u:

Nazwa:

Adres:

.....

na następującą substancję (nazwa i kod PCN)

w ilości

Substancja jest przeznaczona wyłącznie do:

.....

Oświadczam jednocześnie, że substancja, o której mowa powyżej, będzie odsprzedana lub w inny sposób dostarczona innemu podmiotowi nabywającemu, jeżeli taki podmiot nabywający złoży oświadczenie o przeznaczeniu tej substancji zgodne z niniejszym wzorem lub wzorem przewidzianym w przypadku transakcji wielokrotnych.

Podpis:	Imię i nazwisko:
Stanowisko:	Data:

¹ W przypadku osób prawnych oświadczenie należy złożyć na papierze firmowym z nagłówkiem firmy

Uzasadnienie

Rozporządzenie jest wykonaniem delegacji art. 23a ust. 2 ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii wprowadzonej w art. 1 pkt 7 ustawy z dnia ... 2001 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz o zmianie innych ustaw. Przepisy rozporządzenia dostosowują prawo polskie do prawa wspólnotowego w zakresie:

- Dyrektywy Rady 92/109/EWG z dnia 14 grudnia 1992 r, w sprawie produkcji i wprowadzania do obrotu niektórych substancji używanych do nielegalnego wytwarzania narkotyków i środków psychotropowych,
- Dyrektywy Rady 93/46/EWG z dnia 22 czerwca 1993 r, zastępującej i zmieniającej załączniki do dyrektywy Rady 92/109/EWG w sprawie produkcji i wprowadzania do obrotu niektórych substancji używanych do nielegalnego wytwarzania narkotyków i środków psychotropowych,
- Dyrektywy Komisji 2001/8/WE z dnia 8 lutego 2001 r, zastępującej i zmieniającej załącznik I do dyrektywy Rady 92/109/EWG w sprawie produkcji i wprowadzania do obrotu niektórych substancji używanych do nielegalnego wytwarzania narkotyków i środków psychotropowych,
- Rozporządzenia Komisji (WE) Nr 1485/96 z dnia 26 lipca 1996 roku ustalającego szczegółowe reguły stosowania dyrektywy Rady 92/109 /EWG w zakresie oświadczenia nabywcy o specyficznym stosowaniu dotyczącym niektórych substancji wykorzystywanych do nielegalnego wytwarzania substancji odurzających i psychotropowych
- Rozporządzenie Komisji (WE) Nr 1533/2000 z dnia 13 lipca 2000r nowelizujące Rozporządzenie Komisji (WE) Nr 1485/96 ustalające szczegółowe reguły stosowania dyrektywy Rady 92/109 /EWG w zakresie oświadczenia nabywcy o specyficznym stosowaniu dotyczącym niektórych substancji wykorzystywanych do nielegalnego wytwarzania substancji odurzających i psychotropowych.

Rozporządzenie ustala wzór oświadczenia o których mowa w art. 23a ust. 2 ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii.

Rozporządzenie nie powoduje skutków finansowych dla budżetu państwa.

Projekt

**Rozporządzenie
Ministra Zdrowia**

z dnia

**w sprawie sposobu prowadzenia ewidencji produkcji lub obrotu prekursorów grupy
IIA-R i IIB-R oraz trybu zgłaszania prekursorów grupy IIA-R**

Na podstawie art. 23 ust. 13b ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. Nr 75 poz. 468, Nr 88 poz. 554, z 1998 r. Nr 106, poz. 668 i Nr 113 poz. 715 oraz z 2000 r. Nr 20, poz. 256 i Nr 103 poz. 1097) zarządza się, co następuje:

§ 1

1. Producent, importer lub inny podmiot wprowadzający do obrotu prekursorów grupy IIA-R i IIB-R obowiązany jest do prowadzenia ewidencji produkcji lub obrotu mającej na celu wprowadzenie tych prekursorów do obrotu.
2. Ewidencja produkcji lub obrotu prekursorów grupy IIA-R i IIB-R zawiera:
 - 1) nazwę substancji,
 - 2) ilość wyprodukowanej i wprowadzonej do obrotu substancji, a w przypadku mieszaniny zawierającej taką substancję, ilość substancji lub procentową zawartość substancji w mieszaninie,
 - 3) datę produkcji i obrotu,
 - 4) wszelkie zmiany w produkcji i w obrocie.
3. Ewidencja dokonanych transakcji prekursorów grupy IIA-R i IIB-R zawiera:
 - 1) nazwę substancji,
 - 2) nazwę i adres podmiotu nabywającego,
 - 3) ilość dokonanych transakcji,
 - 4) datę transakcji.
4. Ewidencję, o której mowa w ust. 2 i 3, prowadzi się w formie książki ewidencji produkcji lub obrotu oraz dokonanych transakcji prekursorów grupy IIA-R i IIB-R, zwanej dalej „książką ewidencji”
5. Książkę ewidencji prowadzi się odrębnie dla produkcji i dla obrotu.
6. Książka ewidencji zawiera ponumerowane oraz przesznurowane karty.

§ 2

1. Dokumenty dotyczące dokonywanych transakcji mających na celu wprowadzenie do obrotu prekursorów grupy IIA-R, takie jak faktury, wykazy ładunków oraz dokumenty wysyłkowe i przewozowe, powinny zawierać następujące dane:
 - 1) nazwę substancji zgodnie z wykazem prekursorów określonym w załączniku nr 1 do ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii,
 - 2) ilość i masę substancji, a w przypadku mieszaniny zawierającej taką substancję, ilość i masę mieszaniny oraz ilość i masę substancji lub procentową zawartość substancji w mieszaninie,

- 3) nazwę i adres podmiotu wprowadzającego do obrotu i podmiotu nabywającego.
2. Dokumentacja, o której mowa w ust. 1, powinna zawierać oświadczenie podmiotu nabywającego prekursorów o przeznaczeniu nabywanych prekursorów.
3. W przypadku przewidywanej większej liczby transakcji dokonywanych przez podmiot nabywający u jednego podmiotu wprowadzającego do obrotu prekursorów grupy IIA-R i IIB- R, podmiot nabywający może złożyć jedno oświadczenie, o którym mowa w ust. 2, dotyczące wszystkich transakcji przewidywanych w okresie do jednego roku z zastrzeżeniem § 3.

§ 3

Przepisy § 2 nie mają zastosowania, jeżeli ilości wprowadzonej do obrotu substancji nie przekraczają wartości progowych określonych w załączniku nr 1 do rozporządzenia.

§ 4

Książkę ewidencji oraz dokumenty, o których mowa w § 2 przechowuje się przez okres trzech lat licząc od końca roku kalendarzowego, w którym dokonano ostatniego wpisu.

§ 5

1. Producent, importer lub inny podmiot wprowadzający do obrotu prekursorów grupy IIA-R zgłasza Inspektorowi do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych aktualne adresy miejsc, w których te prekursorów są wytwarzane lub miejsc, z których są wprowadzane do obrotu, najpóźniej w dniu pierwszego wprowadzenia prekursora do obrotu z takiego miejsca, a następnie do dnia 15 stycznia każdego roku kalendarzowego.
2. Zgłoszenia, o którym mowa w ust. 1, dokonuje się na formularzu, według wzoru określonego w załączniku nr 2 do rozporządzenia.
3. Zgłoszenie, o którym mowa w ust. 1 zawiera:
 - 1) nazwę i adres producenta, importera lub innego podmiotu wprowadzającego do obrotu prekursorów, o których mowa w ust. 1,
 - 2) nazwę lub nazwy prekursorów w brzmieniu określonym w załączniku nr 1 do ustawy,
 - 3) adres miejsca lub miejsc, gdzie prekursorów są wytwarzane lub miejsc, z których są wprowadzane do obrotu.
4. Przy pierwszym zgłoszeniu do formularzu, o którym mowa w ust. 2 dołącza się kartę charakterystyki, o której mowa w art. 5 ustawy z dnia 11 stycznia 2001 r. o substancjach i preparatach chemicznych (Dz. U. Nr 11, poz. 84)
5. Podmioty o których mowa w ust. 1, są obowiązane dostarczyć kartę charakterystyki Inspektorowi do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych każdorazowo w przypadku jej aktualizacji.

§ 6

Rozporządzenie wchodzi w życie...

Minister Zdrowia

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

Załącznik nr 1

Wartości progowe substancji będących prekursorami grupy II A-R

Substancja	Wartość progowa
Bezwodnik kwasu octowego	20 litrów
Kwas antranilowy i jego sole	1 kg
Kwas fenylooctowy i jego sole	1 kg
Piperydyna i jej sole	0,5 kg

Załącznik nr 2

Wzór zgłoszenia prekursorów grupy IIA-R

Pieczętka podmiotu zgłaszającego lub druk firmowy z nagłówkiem

Zgłoszenie

1. Nazwa i adres producenta, importera lub innego podmiotu wprowadzającego do obrotu

2. Nazwa lub nazwy prekursorów w brzmieniu określonym w załączniku nr 1 do ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii

3. Adres miejsca lub miejsc, gdzie prekursory są wytwarzane lub miejsc, z których są wprowadzane do obrotu¹

Imię i nazwisko osoby upoważnionej

Stanowisko

Data

Podpis

⁽¹⁾ właściwe podkreślić

Uzasadnienie

Rozporządzenie jest wykonaniem delegacji art. 23 ust. 13b ustawy z dnia 24 kwietnia 1997 r. o przeciwdziałaniu narkomanii wprowadzonej w art. 1 pkt 6 lit. (h) ustawy z dnia ... 2001 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz o zmianie innych ustaw. Przepisy rozporządzenia dostosowują prawo polskie do prawa wspólnotowego w zakresie:

- Dyrektywy Rady 92/109/EWG z dnia 14 grudnia 1992 r, w sprawie produkcji i wprowadzania do obrotu niektórych substancji używanych do nielegalnego wytwarzania narkotyków i środków psychotropowych,
- Dyrektywy Rady 93/46/EWG z dnia 22 czerwca 1993 r, zastępującej i zmieniającej załączniki do dyrektywy Rady 92/109/EWG w sprawie produkcji i wprowadzania do obrotu niektórych substancji używanych do nielegalnego wytwarzania narkotyków i środków psychotropowych,
- Dyrektywy Komisji 2001/8/WE z dnia 8 lutego 2001 r, zastępującej i zmieniającej załącznik I do dyrektywy Rady 92/109/EWG w sprawie produkcji i wprowadzania do obrotu niektórych substancji używanych do nielegalnego wytwarzania narkotyków i środków psychotropowych.

Rozporządzenie reguluje sposób prowadzenia ewidencji produkcji lub obrotu prekursorów grupy IIA-R i IIB-R, z uwzględnieniem wielkości produkcji lub obrotu, zmian w produkcji lub w obrocie oraz dokonanych transakcji, a także tryb zgłaszania do Inspektora do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych prekursorów grupy IIA-R, z uwzględnieniem danych dotyczących tych prekursorów oraz innych danych niezbędnych do gromadzenia i wykorzystania przez służby medyczne i ratownicze informacji o stwarzanych przez nie zagrożeniach dla człowieka.

Zgodnie z przepisami ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii nadzór nad prekursorami grupy IIA-R i IIB-R sprawuje organ inspekcji sanitarnej, a Inspektor do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych przyjmuje zgłoszenia miejsc, w których prekursory grupy IIA-R są wytwarzane lub z których są wprowadzane do obrotu.

Rozporządzenie nie powoduje skutków finansowych dla budżetu państwa.

Tabela zgodności pol.

	Dyrektywa WE	Art. w Dyrektywie	Art. w ustawie	Treść artykułu w ustawie	Intertemporalne	Uwagi
1	2	3	4	5	6	7
1	92/109/EWG		Art.2 pkt.1	środków farmaceutycznych, które są środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi lub prekursorami, w zakresie nie uregulowanym w przepisach o środkach farmaceutycznych, materiałach medycznych, aptekach, hurtowniach i nadzorze farmaceutycznym		
2			Art.5 ust.4	W skład Rady wchodzi przedstawiciele ministrów i centralnych organów administracji rządowej zajmujących się problematyką przeciwdziałania narkomanii.		
3	Rozporządzenie Rady 1672/2000		Art.6 pkt 19	konopie włókniste – rośliny z gatunku konopie siewne (<i>Cannabis sativa</i> L.) o zawartości delta-9-tetrahydrokannabinolu poniżej 0,20 % w suchej masie ziela,		
4	92/109/EWG	Art.1 ust.2 pkt c	Art.6 pkt 28	producent – podmiot wytwarzający środki odurzające lub substancje psychotropowe albo ich prekursorzy,		
5	92/109/EWG	Art.1 ust.2 pkt c	Art.6 pkt 29	importer – przedsiębiorcę dokonującego wprowadzenia środków odurzających lub substancji psychotropowych albo ich prekursorów na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej,		
6	92/109 EWG	art.1 ust 2 pkt b	Art. 6 pkt 30	wprowadzanie do obrotu – wszelkie udostępnienie osobom trzecim odpłatnie lub nieodpłatnie środków odurzających, substancji psychotropowych lub ich prekursorów.”		
7	92/109/EWG	Art.4 ust.3	Art. 12 ust. 2a	Jednostki organizacyjne administracji rządowej wykonujące czynności operacyjno-rozpoznawcze mogą wchodzić w posiadanie środków odurzających, substancji psychotropowych i ich preparatów oraz prekursorów grupy I-R w ilości niezbędnej do przeprowadzenia stosownych badań potwierdzających popełnienie przestępstwa.”		
8	92/109/EWG	Art. 4 ust.3	Art.12 ust.3	na końcu zdania, kropkę zastępuje się przecinkiem i dodaje się wyrazy „a także warunki przechowywania środków odurzających, substancji psychotropowych ich preparatów i prekursorów grupy I-R oraz sposób ich niszczenia przez jednostki organizacyjne, o których mowa w ust. 2a uwzględniając zabezpieczenie tych substancji przed dostępem osób trzecich		
9			Art.22 ust.1,	użyte w różnym przypadku wyrazy „podmiot gospodarczy” zastępuje się wyrazem		

			art.23 ust. 1,2 i 5, art.25 ust.1 i 5, art.27 ust.1 i 4, art.30 ust.1	„przedsiębiorca” użytym w tym samym przypadku.”;		
10	92/109/E WG	Art.4 ust.1	Art.23 ust.2	skreśla się wyrazy „i 13”,		
11	92/109/E WG	Art.4 ust.1	Art.23 ust.3	wyrazy „lub, z zastrzeżeniem ust. 13, prekursorzy grupy I-R” zastępuje się wyrazami „lub prekursorzy grupy I-R”,		
12	92/109/E WG	Art. 4 ust.1	Art.23 ust.6 i 7	skreśla się ust. 6 i 7,		
13	92/109/E WG	Art. 4 ust.1	Art.23 ust.9 i 10	skreśla się wyraz „,6”,		
14	92/109/E WG	Art. 4 ust.3	Art.23 ust.11	Środki odurzające, substancje psychotropowe lub prekursorzy grupy I-R, może stosować, w celu prowadzenia badań naukowych, wyłącznie szkoła wyższa, jednostka badawczo-rozwojowa lub placówka naukowa – w zakresie swojej działalności statutowej – po zgłoszeniu tego faktu i uzyskaniu zgody wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego.”,		
15	92/109/E WG	Art.4 ust.1 Art. 4 ust.3	Art.23 ust.12	skreśla się ust. 12,		
16	92/109/E WG	art.2 pkt1a	Art.23 ust.13	Producent, importer prekursorów lub inny podmiot wprowadzający do obrotu prekursorzy grupy IIA-R i IIB-R prowadzi ewidencję produkcji lub obrotu, wielkość produkcji lub obrotu, zmian w produkcji i w obrocie oraz dokonanych transakcji.”,		
17	92/109/E WG	art.4 ust. 4	Art.23 ust.13a	Producent, importer, lub inny podmiot wprowadzający do obrotu prekursorzy grupy IIA-R zgłasza do Inspektora do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych		

				aktualne adresy miejsc, gdzie dane substancje są wytwarzane lub miejsc, z których są wprowadzane do obrotu.		
18			Art.23 ust.13b	Minister właściwy do spraw zdrowia określi w drodze rozporządzenia:		
19	92/109/E WG	art.2 pkt 1a	Art.23 ust.13b, pkt 1	sposób prowadzenia ewidencji, produkcji lub obrotu prekursorów grupy IIA-R i IIB-R, o której mowa w ust.13 w tym sposobu dokumentowania produkcji lub obrotu - z uwzględnieniem wielkości produkcji lub obrotu, zmian w produkcji i w obrocie oraz dokonanych transakcji,		
20	92/109/E WG	Art.2 pkt 1a	Art.23 ust.13b, pkt 2	tryb zgłaszania prekursorów o których mowa w ust.13a, z uwzględnieniem danych dotyczących tych prekursorów oraz innych danych, których uwzględnienie jest konieczne do gromadzenia i wykorzystania informacji o zagrożeniach związanych ze zdrowiem człowieka przez służby medyczne i ratownicze”,		
21	92/109/E WG	Art. 4 ust.1	Art.23 ust.14, pkt 1	skreśla się wyraz „,6”;		
22	92/109/E WG	Art.4 ust.1	Art.23 ust.14, pkt 2	skreśla się wyrazy „i 13”;		
23	92/109/E WG	Art.2 pkt1b	Art.23a ust.1,	Dokumentacja dotycząca posiadania i obrotu prekursorami grupy I-R, IIA-R i IIB-R powinna zawierać oświadczenie podmiotu nabywającego te prekursory o zastosowaniu prekursorów grupy I-R, IIA-R i IIB-R.		
24			Art.23a ust.2,	Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, wzór oświadczenia, o którym mowa w ust. 1 z uwzględnieniem niezbędnych danych dotyczących:		

25	92/109/E WG	Art.2 pkt 1b	Art.23a ust.2, pkt 1	podmiotu składającego oświadczenie,		
26	92/109/E WG	Art. 2 pkt 2	Art.23a ust.2, pkt 2	celu i sposobu przeznaczenia prekursorów.;		
27	92/109/E WG	Art.2 pkt3	Art. 25a ust.1	Do obrotu mogą być wprowadzane wyłącznie prekursory oznakowane.		
28	92/109/E WG	Art.2 pkt 3	Art. 25a ust.2	Oznakowanie, o którym mowa w ust.1 powinno zawierać nazwę umożliwiającą jednoznaczną identyfikację prekursorów grupy I-R, II-AR i II-BR, zgodnie z wykazem prekursorów określonym w załączniku nr 1 do ustawy.”;		
29	92/109/E WG	Art.4 ust. 1	Art. 26 ust.2	skreśla się ust. 2		
30			Art. 27 ust..2	wyrazy „może być prowadzony, z zastrzeżeniem ust. 3, przez podmiot gospodarczy” zastępuje się wyrazami „może być prowadzony przez przedsiębiorcę”;		
31	92/109/E WG	Art.4 ust. 1	Art. 27 ust. .3	skreśla się ust. 3,		
32	92/109/E WG	Art.4 ust. 1	Art. 27 ust. 6	skreśla się pkt 2;		
33	92/109/E WG	Art.4 ust. 1 art. 4 ust. 3	Art. 28 ust. 1	prót detaliczny środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi prekursorami będącymi środkami farmaceutycznymi prowadzą wyłącznie apteki.”;		

34	92/109/E WG	Art.4 ust.3	Art. 28 ust.4 pkt 1	szczegółowe warunki przechowywania przez apteki środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów grupy I-R i preparatów zawierających te środki lub substancje oraz sposób prowadzenia dokumentacji w zakresie ich posiadania i obrotu, uwzględniając zabezpieczenie tych substancji przed dostępem osób trzecich,”;		
35	92/109/E WG	art. 4 ust. 1	Art. 29 ust. 1	Preparaty zawierające środki odurzające grup I-N, II-N i III-N lub substancje psychotropowe grup II-P, III-P i IV-P, które zostały dopuszczone do obrotu jako środki farmaceutyczne na podstawie przepisów, o których mowa w art. 2 pkt 1, może posiadać, w celach medycznych, po uzyskaniu zgody wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego, zakład opieki zdrowotnej nie mający apteki zakładowej, zakład leczniczy dla zwierząt oraz lekarz, lekarz stomatolog lub lekarz weterynarii, prowadzący indywidualną praktykę lekarską, a także inny podmiot którego działalność wymaga posiadania i stosowania tych preparatów.		
36	92/109/E WG	Art.4 ust.1	Art. 28 ust. 4	. Minister właściwy do spraw zdrowia określi w drodze rozporządzenia rodzaje preparatów i ich ilości, jakie mogą posiadać podmioty, o których mowa w ust.1, szczególne warunki zaopatrywania, przechowywania tych preparatów oraz prowadzenia dokumentacji w zakresie ich posiadania i stosowania, a także rodzaje podmiotów, których działalność wymaga posiadania i stosowania preparatów, o których mowa w ust.1 uwzględniając zabezpieczenie tych substancji przed niewłaściwym użyciem.”;		
37	92/109/E WG	art. 3	Art.31 ust. 1	Nadzór nad wytwarzaniem, przetwarzaniem, przerobem, przechowywaniem, obrotem i niszczeniem środków odurzających i substancji psychotropowych będących środkami farmaceutycznymi oraz prekursorami grupy I-R, sprawuje wojewódzki inspektor farmaceutyczny – na zasadach i w trybie określonych w przepisach o środkach farmaceutycznych, materiałach medycznych, aptekach, hurtowniach i Inspekcji Farmaceutycznej.		

38	92/109/E WG	art. 3 art. 6 pkt a i b	Art.31 ust. 2	Nadzór nad prekursorami grup II-AR i II-BR sprawuje powiatowy inspektor sanitarny właściwy ze względu na siedzibę wytwórcy, importera lub innego podmiotu wprowadzającego do obrotu poprzez kontrolę realizacji obowiązków nałożonych na producenta, importera lub inny podmiot wprowadzający do obrotu wynikających z art. 23 ust. 13 i 13a – na zasadach i w trybie określonych w przepisach o Inspekcji Sanitarnej.”,		
39	92/109/E WG	art. 6a	Art.31 ust. 2a	Inspektor do Spraw Substancji i Preparatów Chemicznych prowadzi rejestr producentów, importerów i innych podmiotów wprowadzających do obrotu prekursorów grupy IIA-R uwzględniający dane, o których mowa w art. 23 ust. 13a i 13b oraz powiadania o zgłoszeniu powiatowego inspektora sanitarnego.		
40	92/109/E WG	Art.4 ust. 3	Art..31 ust. 2b	Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia szczegółowe warunki i tryb postępowania ze środkami farmaceutycznymi, którym upłynął termin ważności, zawierającymi w swoim składzie środki odurzające, substancje psychotropowe i prekursorów grupy I-R, uwzględniając w szczególności wymogi zabezpieczenia przed ich niewłaściwym użyciem sposoby niszczenia tych środków w zależności od ich rodzaju i ilości oraz podmioty zobowiązane do pokrywania kosztów związanych z niszczeniem tych środków.”,		
41	92/109/E WG	art.3	Art.31 ust..3	Minister Obrony Narodowej sprawuje nadzór nad przerobem, przechowywaniem, obrotem oraz zapasami środków odurzających i substancji psychotropowych w podległych mu jednostkach organizacyjnych – na zasadach i w trybie określonych w przepisach, o których mowa w ust. 1 i 2.”,		
42	92/109/E WG	art.3 art.4 ust. 3	Art..31 ust. 4	Minister właściwy do spraw wewnętrznych sprawuje nadzór nad przerobem, przechowywaniem, obrotem oraz zapasami prekursorów grupy IIA-R i IIB-R w		

				podległych jednostkach organizacyjnych – na zasadach i w trybie określonych w przepisach, o których mowa w ust. 2.”;		
43	92/109/E WG	art. 5	Art. 31a	Producent, importer lub inny podmiot wprowadzający do obrotu prekursorsy grupy I-R, IIA-R i IIB-R, są obowiązani niezwłocznie informować właściwy organ nadzoru , o którym mowa w art. 31 ust. 1 i 2 o transakcjach, które mogą budzić podejrzenie, że prekursorsy wytwarzane lub wprowadzane do obrotu mogą służyć nielegalnej produkcji środków odurzających lub substancji psychotropowych.”;		
44			Art. 32 ust. 3	Uprawa konopi włóknistych może być prowadzona wyłącznie na potrzeby przemysłu włókienniczego, chemicznego i celulozowo - papierniczego oraz nasiennictwa.”;		
45			Art. 33 ust. 4, art. 34 ust. 1 pkt 2, Art. 35 ust.1	w różnych przypadkach wyraz „gospodarczy” skreśla się;		
46			Art. 36	17) wyrazy „podmiot gospodarczy zajmujący się hodowlą roślin lub” zastępuje się wyrazami „podmiot zajmujący się uprawą roślin i”;		
47	92/109/E WG	art.8	Art. 47	Kto, wbrew przepisom ustawy, w celu niedozwolonego wytworzenia środka odurzającego lub substancji psychotropowej, wytwarza, przetwarza, przerabia, przywozi z zagranicy, wywozi za granicę, przewozi w tranzycie, nabywa, posiada lub przechowuje prekursorsy, podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności do lat 5.”;		

DYREKTYWA RADY

z 14 grudnia 1992 r.

w sprawie wytwarzania i dopuszczenia do obrotu niektórych substancji używanych do nielegalnego wytwarzania środków odurzających i psychotropowych

92/109/EWG

RADA WSPÓLNOT EUROPEJSKICH

uwzględniając Traktat ustanawiający Europejską Wspólnotę Gospodarczą, a w szczególności zaś jego art. 100a,

uwzględniając wniosek Komisji¹,

we współpracy z Parlamentem Europejskim²

mając na uwadze opinię Komitetu Ekonomiczno-Społecznego³

a także mając na uwadze co następuje:

niektóre państwa członkowskie przyjęły środki mające na celu nadzór nad produkcją i wprowadzaniem do obrotu substancji często używanych do nielegalnego wytwarzania środków odurzających i psychotropowych; inne państwa członkowskie w najbliższym czasie przyjmą podobne środki; konieczne jest zatem w perspektywie zakończenia tworzenia rynku wewnętrznego opracowanie wspólnych reguł na poziomie wspólnotowym, pozwalających uniknąć zakłóceń konkurencji w handlu oraz zapewnić jednolite stosowanie przyjętych reguł;

w dniu 19 grudnia 1988 r. przyjęto w Wiedniu Konwencję przeciw nielegalnemu handlowi środkami odurzającymi i psychotropowymi, zwaną poniżej „Konwencją Narodów Zjednoczonych”; Konwencja ta wpisuje się w ramy podejmowanych w skali światowej wysiłków związanych z walką przeciw środkom odurzającym; Wspólnota uczestniczyła w negocjowaniu ww. Konwencji, udowadniając tym samym swoją polityczną wolę działania w ramach posiadanych kompetencji;

wymagania art. 12 Konwencji Narodów Zjednoczonych odnoszące się do handlu prekursorami, tj. substancjami często używanymi do nielegalnego wytwarzania środków odurzających i psychotropowych, są spełniane w wymianie handlowej między Wspólnotą a krajami trzecimi na skutek przyjęcia rozporządzenia Rady z dnia 13 grudnia 1990 roku nr 3677/90/EWG ustanawiającej środki jakie należy podjąć, aby przeszkodzić w przywłaszczaniu niektórych substancji celem nielegalnego wytwarzania środków odurzających i psychotropowych⁴;

¹ Dz.U. WE nr C 21, z 29.01.1991, str. 17.

² Dz.U. WE nr 25, z 13.05.1992, str. 195; oraz decyzja z 18 listopada 1992 (nie opublikowana w Dzienniku Urzędowym.)

³ Dz.U. WE nr C 159, z 17.06.1991, str. 58.

⁴ Dz.U. WE nr 57, z 20.12.1990, str. 1. Rozporządzenie ostatnio zmienione przez rozporządzenie (EWG) 945/87 (Dz.U. WE nr L 90, z 02.04.1987, str. 3)

art. 12 Konwencji Narodów Zjednoczonych przewiduje przyjęcie rozporządzeń mających na celu nadzór nad produkcją i rozprowadzaniem prekursorów; w ramach decyzji podjętych na 35-tej sesji Komisji Narodów Zjednoczonych ds. środków odurzających, Komisja uzupełniła listę substancji umieszczonych w tablicach będących załącznikiem do rzeczonyj Konwencji; należy przewidzieć podjęcie w niniejszej dyrektywie stosownych postanowień, zmierzających do wykrywania ewentualnych przypadków nielegalnego przywłaszczenia środków odurzających, walkę z ich nielegalnym wwozem na teren Wspólnoty oraz zagwarantowanie, że wspólne reguły nadzoru będą stosowane na rynku Wspólnoty;

postanowienia art. 12 Konwencji Narodów Zjednoczonych opierają się na systemie nadzorowania obrotu określonymi substancjami; większa część obrotu tymi substancjami jest w pełni legalna; dokumentacja i znakowanie przesyłek zawierających te substancje muszą być wystarczająco czytelne; należy ponadto, poza wyposażeniem właściwych organów w niezbędne środki działania, opracować – zgodnie z duchem Konwencji Narodów Zjednoczonych – mechanizmy oparte na ścisłej współpracy z zainteresowanymi operatorami, a także na rozwoju systemu gromadzenia, wymiany i wykorzystywania informacji;

metody generowania ciągle się zmieniają i w skali międzynarodowej uważa się, iż procedury, o których mowa w art. 12 Konwencji Narodów Zjednoczonych, muszą ulec wzmocnieniu celem skutecznej walki z metodami generowania danych substancji;

Komisja oraz siedem państw członkowskich uczestniczyły w pracach grupy roboczej ds. produktów chemicznych, ustanowionej przez szczyt ekonomiczny G7 w Houston w dniu 10 lipca 1990 roku, celem opracowania skutecznych procedur zapobiegania metodom generowania prekursorów i podstawowych produktów chemicznych dla nielegalnej produkcji środków odurzających; podczas prac grupy podjęto decyzję o zapewnieniu pełnej koordynacji działań na szczeblu wspólnotowym oraz ścisłe konsultowanie działań między przedstawicielami przemysłu i handlu;

końcowy raport grupy roboczej ds. produktów chemicznych został zatwierdzony na szczycie gospodarczym G7 w Londynie w dniu 15 lipca 1991 roku;

raport końcowy, uznający, iż Konwencja Narodów Zjednoczonych stanowi podstawowy instrument współpracy międzynarodowej w danej dziedzinie, zawiera szereg zaleceń zmierzających do wzmocnienia środków stosowanych w skali krajowej i międzynarodowej na bazie wspomnianej Konwencji;

w odniesieniu do substancji sklasyfikowanych w kategorii 1 załącznika I do niniejszej dyrektywy należy dopilnować, aby ich produkcja i wykorzystanie były obowiązkowo przedmiotem specjalnego zezwolenia; wydawanie tych substancji powinno być dozwolone tylko w przypadku, gdy osoby, na rzecz których ma być dokonana dostawa, uzyskały specjalne zezwolenie (ogólne lub indywidualne) na ich pobieranie, posiadanie lub dokonywanie operacji na tych substancjach.

należy przyjąć rozporządzenia zmierzające do nawiązania ścisłej współpracy z zainteresowanymi operatorami, aby informowali oni właściwe władze o podejrzanych operacjach;

istnieje konieczność opracowania mechanizmów współpracy administracyjnej; właściwe władze Wspólnoty powinny w tym względzie opierać się na rozporządzeniu Rady z dnia 19 maja 1981 r. nr 1468/81/EWG, w sprawie wzajemnej pomocy między władzami administracyjnymi poszczególnych państw członkowskich i współpracy między tymi władzami a Komisją celem zapewnienia właściwego stosowania przepisów celnych i rolniczych⁵; szczególną uwagę należy zwrócić na poufny charakter otrzymywanych i wymienianych informacji;

każde państwo członkowskie powinno opracować system sankcji o działaniu dostatecznie odstraszającym, aby zapobiec wykroczeniom przeciw przepisom przyjmowanym na mocy stosowania niniejszej dyrektywy,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DYREKTYWĘ:

ROZDZIAŁ I

ZAGADNIENIA OGÓLNE

Artykuł 1

1. Niniejsza dyrektywa zmierza do ustanowienia wewnątrzwspólnotowego nadzoru nad pewnymi substancjami, często używanymi do nielegalnej produkcji środków odurzających i psychotropowych, celem uniemożliwienia stosowania metod generowania wspomnianych substancji.
2. Dla celów niniejszej dyrektywy przyjmuje się następujące definicje:
 - a) „substancja sklasyfikowana” – wszelka substancja, która występuje w załączniku I, włącznie z mieszkankami zawierającymi tę substancję. Definicja ta nie obejmuje produktów leczniczych oraz inne preparaty zawierające substancje sklasyfikowane, które zostały wytworzone w taki sposób, że wymienione substancje nie mogą być łatwo użyte ani odzyskane z preparatu przez łatwo stosowane środki;
 - b) „dopuszczenie do obrotu” – wszelkie udostępnienie osobom trzecim, odpłatnie lub nieodpłatnie, substancji sklasyfikowanych, wytwarzanych lub stosowanych na obszarze Wspólnoty;
 - c) „operator” – wszelka osoba fizyczna lub prawna, której dotyczy wytwarzanie, przetwarzanie, handel lub dystrybucja substancji sklasyfikowanych na obszarze Wspólnoty, lub też prowadzących działalność pokrewną, np. pośrednictwo lub magazynowanie substancji sklasyfikowanych;
 - d) „Międzynarodowa Komisja ds. Kontroli Środków Odurzających oznacza Komisję powołaną przez Jednolitą Konwencję o narkotykach z 1961 roku, zmienioną przez protokół z 1972 r.

⁵ Dz.U. WE nr 44, z 2.06.1981, ztr. 1. Rozporządzenie ostatnio zmienione przez poprawki wprowadzone przez rozporządzenie (EWG) 945/87 (Dz.U. WE nr L 90, z 2.04.1987, str. 3).

ROZDZIAŁ II

MONITOROWANIE DOPUSZCZANIA DO OBROTU

Artykuł 2

Dokumentacja i oznakowanie

Każde państwo członkowskie podejmie wszelkie niezbędne kroki celem zagwarantowania, że dopuszczenie do obrotu substancji sklasyfikowanych będzie uwarunkowane przestrzeganiem następujących zobowiązań:

- 1) wszelkiej transakcji, prowadzącej do dopuszczenia do obrotu substancji sklasyfikowanych, należących do kategorii 1 i 2 załącznika I, będzie towarzyszyć stosowna dokumentacja:
 - a) w szczególności dokumenty handlowe, takie jak faktury, manifesty okrętowe, dokumenty administracyjne, dokumenty przewozowe i inne dokumenty wysyłkowe, muszą zawierać informacje pozwalające w jednoznaczny sposób zidentyfikować:
 - nazwę substancji sklasyfikowanej, należącej do kategorii 1 lub 2 załącznika I,
 - ilość i masę substancji sklasyfikowanej, a w przypadku mieszanki ilość i masę mieszanki, jak również ilość i masę lub procentową zawartość substancji należących do kategorii 1 i 2 załącznika I, będących składnikami mieszanki,
 - nazwę i adres dostawcy, dystrybutora i adresata;
 - b) dokumentacja powinna ponadto zawierać oświadczenie klienta, określające zastosowanie danych substancji. Warunki niniejszego postanowienia zostaną ustalone według procedury, o której mowa w art. 10 ust. 2. Przy ustalaniu tych warunków należy uwzględnić możliwość, aby stały klient, nabywający u jednego dostawcy substancję sklasyfikowaną, należącą do kategorii 2 załącznika I, przedstawił jedno oświadczenie dotyczące wszystkich takich transakcji w ciągu jednego roku;
- 2) zobowiązania, o których mowa w ust. 1, nie stosuje się jednak do transakcji dotyczących substancji sklasyfikowanych, należących do kategorii 2 załącznika I, w przypadku gdy ich ilości nie przekraczają limitów podanych w załączniku II;
- 3) operatorzy powinni upewnić się co do oznakowania substancji sklasyfikowanych, należących do kategorii 1 i 2 załącznika I przed ich dopuszczeniem do obrotu. Oznakowanie powinno zawierać nazwę substancji, zgodną z nazwą figurującą w załączniku I. Dodatkowo operatorzy mogą stosować swoje zwyczajowe oznakowanie;
- 4) operatorzy powinni przechowywać dokumentację związaną z prowadzoną działalnością w takim zakresie, jaki jest niezbędny dla przestrzegania zobowiązań, jakie dla nich wynikają z tytułu ust. 1;

- 5) dokumentacja, o której mowa w ust. 1 i ust. 4, powinna być przechowywana w okresie co najmniej trzech lat od zakończenia roku kalendarzowego, w którym miała miejsce transakcja, o której mowa w ust. 1. Na wniosek właściwych władz, powinna ona zostać natychmiast udostępniona celem ewentualnego przeprowadzenia kontroli.

Artykuł 3

Każde państwo członkowskie wyznaczy właściwe władze dla zagwarantowania, że niniejsza dyrektywa będzie przestrzegana i poinformuje Komisję o wyznaczonych władzach.

Artykuł 4

Substancje sklasyfikowane należące do kategorii 1 i 2 załącznika I

1. Państwa członkowskie podejmą wszelkie stosowne kroki celem zapewnienia, że wytwarzanie substancji sklasyfikowanych, należących do kategorii 1 załącznika I, oraz ich dopuszczenie do obrotu na obszarze Wspólnoty będą przedmiotem specjalnego zezwolenia wydawanego przez właściwe władze.
2. Badając, czy w konkretnych przypadkach należy wydać takie zezwolenie, właściwe władze biorą pod uwagę zwłaszcza kompetencje i uczciwość wnioskodawcy.

Zezwolenie może ulec zawieszeniu lub cofnięciu przez właściwe władze w przypadku, gdy istnieją racjonalne przyczyny, aby sądzić, że posiadaczowi zezwolenia takie zezwolenie już się nie należy lub że warunki posiadania zezwolenia nie są już spełniane.

3. Państwa członkowskie podejmą wszelkie stosowne kroki celem zapewnienia, że każdy operator posiadający zezwolenie, o którym mowa w ust. 1, wydaje substancje sklasyfikowane, należące do kategorii 1 załącznika I, tylko osobom posiadającym specjalne zezwolenie (ogólne lub indywidualne) na ich dostarczanie, posiadanie lub dokonywanie operacji na tych substancjach.
4. Operatorzy mający do czynienia z wytwarzaniem lub wprowadzaniem do obrotu substancji sklasyfikowanych, należących do kategorii 2 załącznika I, mają obowiązek przekazywania właściwym władzom aktualnych adresów pomieszczeń firm, w których dane substancje są wytwarzane lub, które nimi handlują.

Artykuł 5

Współpraca

Państwa członkowskie podejmą wszelkie stosowne kroki celem wdrożenia ścisłej współpracy między właściwymi władzami a operatorami, w ramach której ci ostatni:

- niezwłocznie będą informować właściwe władze o odmiennych niż zwykle zamówieniach lub transakcjach dotyczących substancji sklasyfikowanych, które mogą budzić podejrzenie, iż substancje te (wytwarzane lub wprowadzane do obrotu) mogą być generowane dla celów nielegalnej produkcji środków odurzających i psychotropowych;

- na żądanie właściwych władz będą im dostarczać informacje o charakterze ogólnym na temat prowadzonych transakcji dotyczących substancji sklasyfikowanych.

ROZDZIAŁ III

ŚRODKI KONTROLNE

Artykuł 6

Uprawnienia właściwych władz

Aby zapewnić prawidłowe stosowanie art. 2 i art. 4, każde państwo członkowskie przyjmie, w ramach swojego ustawodawstwa krajowego, niezbędne postanowienia pozwalające właściwym władzom na:

- a) zbieranie informacji o wszelkich zamówieniach substancji sklasyfikowanych lub transakcjach dotyczących takich substancji;
- b) dostęp do pomieszczeń prowadzenia działalności zawodowej przez operatorów celem zbierania dowodów dotyczących ewentualnych nieprawidłowości.

ROZDZIAŁ IV

WSPÓŁPRACA ADMINISTRACYJNA

Artykuł 7

Celem wykonania niniejszej dyrektywy i bez wpływu na art. 10, postanowienia rozporządzenia nr 1468/81/EWG, zwłaszcza postanowienia dotyczące poufności informacji, będą stosowane *mutatis mutandis*. Każde państwo członkowskie przekaze pozostałym państwom członkowskim i Komisji nazwy właściwych władz, wyznaczonych do działania w charakterze korespondentów zgodnie z postanowieniami art. 2 ust. 2 wspomnianego rozporządzenia.

ROZDZIAŁ V

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

Artykuł 8

Każde państwo członkowskie wprowadzi sankcje na wypadek wykroczeń przeciw postanowieniom przyjętym w wykonaniu niniejszej dyrektywy. Sankcje powinny wystarczyć aby postanowienia wspomnianego rozporządzenia były przestrzegane.

Artykuł 9

1. Aby mechanizm nadzoru nad substancjami sklasyfikowanymi został przystosowany do potrzeb, właściwe władze poszczególnych państw członkowskich będą corocznie przekazywać Komisji wszystkie istotne informacje dotyczące stosowania środków nadzoru przewidzianych w niniejszej dyrektywie, zwłaszcza w odniesieniu do substancji używanych do nielegalnej produkcji środków odurzających i psychotropowych, a także do metod generowania i nielegalnej produkcji.
2. Na podstawie informacji uzyskanych na mocy ust. 1 Komisja opracuje, zgodnie z art. 12 ust. 12 Konwencji Narodów Zjednoczonych i w porozumieniu z państwami członkowskimi, roczny raport do przedłożenia Międzynarodowej Komisji ds. Kontroli Środków Odurzających.

Artykuł 10

1. Komisji pomaga Komitet ustanowiony na podstawie art. 10 rozporządzenia nr 3677/90/EWG. Komitet bada wszystkie sprawy związane ze stosowaniem niniejszej dyrektywy, które może wnieść przewodniczący Komitetu z własnej inicjatywy lub na wniosek przedstawiciela jednego z państw członkowskich.
2. Przedstawiciel Komisji przedkłada Komitetowi projekt działań, jakie należy podjąć. Komitet wyraża swoją opinię na temat danego projektu w terminie, który ustala przewodniczący Komitetu w zależności od stopnia pilności sprawy, której projekt dotyczy. Opinia jest wydawana większością głosów, zgodnie z ustaleniami art. 148 ust. 2 Traktatu, dotyczącymi podejmowania przez Radę decyzji na wniosek Komisji. Przy głosowaniu w Komitecie obowiązuje system ważonej reprezentacji ustalony w wymienionym artykule. Przewodniczący Komitetu nie bierze udziału w głosowaniach.

Komisja wprowadzi środki, które będą natychmiast stosowane. Jednak, w przypadku, gdy nie będą one zgodne z opinią wydaną przez Komitet, owe środki zostaną niezwłocznie przedłożone przez Komisję Radzie. W takiej sytuacji Komisja odroczy stosowanie środków o trzy miesiące od daty ich przedłożenia Radzie.

Rada, działając kwalifikowaną większością, może podjąć decyzję odmienną w terminie, o którym mowa w powyższym ustępie.

3. Procedurę ustaloną w ust. 2 stosuje się zwłaszcza w następujących przypadkach:
 - a) w razie potrzeby ustalenie warunków dotyczących dokumentacji i oznaczania mieszanek i preparatów zawierających substancje należące do kategorii 2 załącznika I, zgodnie z postanowieniami art. 2;
 - b) modyfikacja załączników do niniejszej dyrektywy w przypadku zmiany samych tabel zawartych w załączniku do Konwencji Narodów Zjednoczonych;
 - c) zmiana wartości progowych przedstawionych w załączniku II.

Artykuł 11

1. Państwa członkowskie wprowadzą w życie ustawy, rozporządzenia i przepisy konieczne do wdrożenia art. 7 i art. 10 przed 1 stycznia 1993 r., a pozostałych artykułów do 1 lipca 1993 r. i niezwłocznie powiadomią o tym Komisję.

Wspomniane środki powinny zawierać odniesienie do niniejszej dyrektywy lub odniesienie to powinno towarzyszyć ich urzędowej publikacji. Metody dokonywania takiego odniesienia określone są przez państwa członkowskie.

2. Państwa członkowskie prześlą Komisji teksty podstawowych przepisów prawa krajowego, przyjętych na podstawie niniejszej dyrektywy. Komisja poinformuje o tym pozostałe państwa członkowskie.

Artykuł 12

Niniejsza dyrektywa skierowana jest do państw członkowskich.

Sporządzono w Brukseli, dnia 14 grudnia 1992 roku.

W imieniu Rady
N. LAMONT
Przewodniczący

ZAŁĄCZNIK I

KATEGORIA 1

Substancja	Kod CN
Efedryna	2939 40 10
Ergometryna	2939 60 10
Ergotamina	2939 60 30
Kwas lizergiczny	2939 60 50
1-fenyl-2-propanon	2914 30 10
Pseudoefedryna	2939 40 30
Kwas N-acetylantranilowy	2924 29 50
3,4-metylendioksyfenyl propan-2-on	2932 90 77

Sole substancji wymienionych w tej kategorii we wszystkich przypadkach, gdy ich istnienie jest możliwe.

KATEGORIA 2

Substancja	Kod CN
Bezwodnik kwasu octowego	2915 24 00
Kwas antranilowy	ex 2922 49 90
Kwas fenylloctowy	2916 33 00
Piperydyna	2933 39 30
Izosafrol (cis + trans)	2932 90 73
Piperonal	2932 90 75
Safrol	2932 90 71

Sole substancji wymienionych w tej kategorii we wszystkich przypadkach, gdy istnienie ich jest możliwe.

KATEGORIA 3

Substancja	Kod CN
Aceton (*)	2914 11 00
Eter etylowy (*)	2909 11 00
Keton metylowoetylowy (MEK) (*)	2914 12 00
Toluen (*)	2902 30 10/90
Nadmanganian potasowy (*)	2841 60 10
Kwas siarkowy	2807 00 10
Kwas chlorowodorowy	2806 10 00

(*) Sole substancji wymienionych w tej kategorii we wszystkich przypadkach, gdy ich istnienie jest możliwe.

ZAŁĄCZNIK II

Substancja	Wartość progowa
Bezwodnik kwasu octowego	20 l
Kwas antranilowy i jego sole	1 kg
Kwas fenylooctowy i jego sole	1 kg
Piperydyna i jej sole	0,5 kg
Izosafrol (cis + trans)	0
Piperonal	0
Safrol	0

[wyłącznie zmiana, 5.03.2000, do ustawy o narkomanii]

Rozporządzenie Rady (WE) Nr 1672/2000

z dnia 27 lipca 2000 r.

zmieniające rozporządzenie (WE) Nr 1252/1999 ustanawiające system wsparcia dla producentów wybranych płodów rolnych, w celu włączenia lnu i konopi uprawianych na włókno

[...]

4. Dodaje się następujący artykuł:

„Artykuł 5a

1. Dla lnu i konopi uprawianych na włókno, subsydia arealowe będą miały zastosowanie wyłącznie, w zależności od okoliczności, w przypadku, gdy zawarta została umowa lub zawarte zostało zobowiązanie, o którym mowa w art. 2 ust. 1 rozporządzenia (WE) Nr 1673/2000.

Dla lnu i konopi uprawianych na włókno, subsydia arealowe będą udzielane wyłącznie w przypadku, gdy zawartość tetrahydrokanabinolu w uprawianych odmianach nie przekracza 0,2%.

2. Państwa członkowskie ustanowią system sprawdzania zawartości tetrahydrokanabinolu na przynajmniej 30% powierzchni upraw lnu i konopi, dla których pobierane są subsydia arealowe. Jednakże, jeżeli państwo członkowskie wprowadzi system uprzedniego zatwierdzania takich upraw, minimalna powierzchnia objęta badaniami wyniesie 20%.”

[.....]

LISTA PRZEKAZANYCH DOKUMENTÓW
DO
**PROJEKTU USTAWY O
ZMIANIE USTAWY O
PRZECIWDZIAŁANIU NARKOMANII**

przyjętego przez Radę Ministrów
w dniu 20 lutego 2001r.

Obszar Negocjacyjny: „Polityka społeczna i zatrudnienie”

1.	Deklaracja dotycząca dostosowawczego charakteru projektu ustawy wraz z uzasadnieniem dostosowawczego charakteru
2.	Projekt ustawy wraz z uzasadnieniem
3.	Zestawienie przepisów dostosowujących projektowaną ustawę z odpowiednimi przepisami dyrektywy Unii Europejskiej (tabela zgodności)
4.	Projekty podstawowych aktów wykonawczych
5.	Opinia Urzędu Komitetu Integracji Europejskiej o zgodności projektu z prawem Unii Europejskiej wydana dnia 16 lutego 2001r.
6.	Tłumaczenia zweryfikowane następujących dyrektyw prawa Unii Europejskiej, w wersji papierowej i elektronicznej: DYREKTYWA RADY 92/109/EWG z 14 grudnia 1992 r. w sprawie wytwarzania i dopuszczania do obrotu niektórych substancji używanych do nielegalnego wytwarzania środków odurzających i psychotropowych ROZPORZĄDZENIE RADY WE Nr 1672/2000 z dnia 27 lipca 2000r. zmieniające rozporządzenie WE Nr 1252/1999 ustanawiające system wsparcia dla producentów wybranych płodów rolnych, w celu włączenia lnu i konopi uprawianych na włókno (wyłącznie zmiana do ustawy o narkomanii)