



SEJM  
RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ  
VI kadencja  
Prezes Rady Ministrów  
RM 10-179-10

**Druk nr 3793**

Warszawa, 7 stycznia 2011 r.

Pan  
Grzegorz Schetyna  
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.**

Uprzejmie informuję Pana Marszałka, że przedkładany projekt ustawy zawiera przepisy techniczne i podlega notyfikacji Komisji Europejskiej. O terminie notyfikacji Pan Marszałek zostanie poinformowany niezwłocznie po jej dokonaniu.

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

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

*Z poważaniem*

(-) Donald Tusk

## U S T A W A

z dnia

o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii<sup>1)</sup>

Art. 1. W ustawie z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. Nr 179, poz. 1485, z późn. zm.<sup>2)</sup>) wprowadza się następujące zmiany:

1) w załączniku nr 1 do ustawy „Wykaz środków odurzających” część 1 „Środki odurzające grupy I-N” otrzymuje brzmienie:

## „1. Środki odurzające grupy I-N

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1	2	3
ACETORFINA		3-O-acetylo-6,7,8,14-tetrahydro-7 $\alpha$ -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14-endo-etenooripawina
	Acetylo- $\alpha$ -metylofentanyl	N-(1-( $\alpha$ -metylofenetylo)-4-piperydylo)acetanilid
ACETYLOMETADOL		3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan
ALLILOPRODYNA		3-allilo-4-fenylo-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna
ALFAACETYLOMETADOL		$\alpha$ -3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan, czyli (3R,6R)-3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan

ALFAMEPRODYNA		$\alpha$ -3-etylo-4-fenyl-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna, czyli cis-3-etylo-4-fenyl-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna
ALFAMETADOL		$\alpha$ -6-dimetyloamino-4,4-difenyl-3-heptanol czyli (3R, 6R)-6-dimetyloamino-4,4-difenyl-3-heptanol
	$\alpha$ -Metylofentanył	N-[1-( $\alpha$ -metylofenetylo)-4-piperydylo]propionanilid
	$\alpha$ -Metylotiofentanył	N-[1-[1-metylo-2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid
ALFAPRODYNA		$\alpha$ -4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperydyna, czyli cis-( $\pm$ )-4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperydyna
ALFENTANYŁ		N-[1-[2-(4-etylo-4,5-dihydro-5-okso-1H-tetrazol-1-ilo)etylo]-4-(metoksymetylo)-4-piperydynylo]-N-fenylpropanamid
AM-694		1-[(fluoropentylo)-1H-indol-3-yl]-(2-iodofenyl)metanon
ANILERYDYNA		ester etylowy kwasu 1-p-aminofenetylo-4-fenyl-4-piperydynokarboksyłowego
ARGYREIA NERVOSA - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
BANISTERIOPSIS CAAPI -rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		

BENZETYDYNA		ester etylowy kwasu 1-(2-benzylloksyetylo)-4-fenyl-4-piperidynokarboksylowego
BENZYLOMORFINA		3-benzylomorfinina, czyli 3-benzylloksy-7,8-didehydro-4,5- $\alpha$ -epoksy-17-metylomorfinan-6 $\alpha$ -ol
BETACETYLOMETADOL		$\beta$ -3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenylheptan
	$\beta$ -Hydroksyfentanylo-	N-[1-( $\alpha$ -hydroksyfenetylo)-4-piperidyl]propionanilid
	$\beta$ -Hydroksy-3-metylofentanylo-	N-[1-( $\beta$ -hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-piperidyl]-propionanilid
BETAMEPRODYNA		$\beta$ -3-etylo-4-fenyl-1-metylo-4-propionyloksypiperidyna
BETAMETADOL		$\beta$ -6-dimetyloamino-4,4-difenyl-3-heptanol, czyli (3S, 6R)-6-dimetyloamino-4,4-difenyl-3-heptanol
BETAPRODYNA		$\beta$ -4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperidyna
BEZYTRAMID		1-(3-cyano-3,3-difenylpropyl)-4-(2-okso-3-propionyl-1-benzimidazolinylo)piperidyna
CALEA ZACATECHICHI - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
CATHA EDULIS - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		

CP 47,497		5-(1,1-dimetyloheptylo)-2-[ (1RS,3SR)-3-hydroksycykloheksylo]-fenol
CP 47,497-C6-Homolog		5-(1,1-dimetyloheksylo)-2-[ (1RS,3SR)-3-hydroksycykloheksylo]-fenol
CP 47,497-C8-Homolog		5-(1,1-dimetylooktylo)-2-[ (1RS,3SR)-3-hydroksycykloheksylo]-fenol
CP 47,497-C9-Homolog		5-(1,1-dimetylononylo)-2-[ (1RS,3SR)-3-hydroksycykloheksylo]-fenol
DEZOMORFINA		dihydrodeoksymorfina, 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		N-[2-N-metylo-N-fenetyloamino)-propylo]propionanilid
DIETYLOTIAMBUTEN		3-dietyloamino-1,1-di-(2'-tienylo)-1-buten
DIFENOKSYNA		kwask 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-fenylo-4-piperidynokarboksylowy
DIHYDROETORFINA		7,8-dihydro-7- $\alpha$ -[1-(R)-hydroksy-1-metylobutylo]-6,14-endo-etanotetrahydrooripawina
DIHYDROMORFINA		4,5 $\alpha$ -epoksy-17-metylomorfinan-3,6 $\alpha$ -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-piperydyno-3-heptanon
DROTEBANOL		3,4-dimetoksy-17-metylomorfinan-6 $\beta$ , 14-diol
ECHINOPSIS PACHANOI -rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciagi oraz ekstrakty		
EKGONINA		kwas [1R-(egzo)]-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-(p-etoksybenzylo)-5-nitrobenzimidazol
ETORFINA		6,7,8,14-tetrahydro-7 $\alpha$ -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14-endoetenooripawina
ETOKSERYDYNA		ester etylowy kwasu 1-[2-(2-hydroksyetoksy)etylo]-4-fenylo-4-piperydynokarboksylowego
FENADOKSON		4,4-difenylo-6-morfolino-3-heptanon
FENAMPROMID		N-(1-metylo-2-piperydynoetylo)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-fenilo-3-hydroksypropylo)-4-fenilo-4-piperydynokarboksylowego
FENTANYL		1-fenetylo-4-(N-propionyloanilino)piperydyna, czyli N-(1-fenetylo-4-piperydylo) propionanilid
FURETYDYNA		ester etylowy kwasu 4-fenilo-1-(2-tetrahydrofurfuryloksyetylo)-4-piperydynokarboksylowego
HEROINA		diacetylmorfina, czyli 3,6 $\alpha$ -diacetoksy-7,8-didehydro-4,5 $\alpha$ -epoksy-17-metylomorfinan
HU-210		(6aR,10aR)-9-(hydroksymetylo)-6,6-dimetylo-3-(2-metylooctan-2-yl)-6a,7,10,10a-tetrahydrobenzo[c]chromen-1-ol
HYDROKODON		dihydrokodeinon, czyli 4,5 $\alpha$ -epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6-on
HYDROMORFINOL		14-hydroksy-7,8-dihydromorfina
HYDROMORFON		dihydromorfinon, czyli 4,5 $\alpha$ -epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan-6-on

HYDROKSY-PETYDYNA		ester etylowy kwasu 4-m-hydroksyfenylo-1-metylo-4-piperidynokarboksyowego
IZOMETADON		6-dimetyloamino-4,4-difenyl-5-metylo-3-heksanon
JWH-007	2-metylo-1-pentylo-3-(1-naftoilo)indol	1-pentylo-2-metylo-3-(1-naftoilo)indol
JWH-018	1-pentylo-3-(1-naftoilo)indol	naftalen-1-yl-(1-pentyloindol-3-yl)metanon
JWH-019	1-heksylo-3-(1-naftoilo)indol	naftalen-1-yl-(1-heksylo-1H-indol-3-yl)metanon
JWH-073	1-butylo-3-(1-naftoilo)indol	naftalen-1-yl-(1-butyloindol-3-yl)metanon
JWH-081		4-metoksynaftalen-1-yl-(1-pentyloindol-3-yl)metanon
JWH-122	1-pentylo-3-(4-metylo-1-naftoilo)indol	4-metylonaftalen-1-yl-(1-pentyloindol)metanon
JWH-200		(1-(2-morfolino-4-yletylo)indol-3-yl)-naftalen-1-ylmetanon
JWH-203	2-(2-chlorofenylo)-1-(1-pentylo-1H-indol-3-yl)-etanon	2-(2-chlorofenylo)-1-(1-pentyloindol-3-yl)etanon
JWH-210		4-etylonaftalen-1-yl-(1-pentyloindol-3-yl)metanon
JWH-250	1-pentylo-3-(2-metoksyfenyloacetylo)indol	2-(2-metoksyfenylo)-1-(1-pentyloindol-3-yl)etanon
JWH-398	1-pentylo-3-(4-chloro-1-naftoilo)indol	4-chloronaftalen-1-yl-(1-pentyloindol-3-yl)metanon
KAVA KAVA - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakt		



KETOBEMIDON	Cliradon	4-m-hydroksyfenylo-1-metylo-4-propionylopiperydyne
KODOKSYM		O- (karboksymetylo) oksym dihydrokodeinonu
KONOPI ZIELE innych niż włókniste oraz wyciagi, nalewki farmaceutyczne, a także wszystkie inne wyciagi z konopi innych niż włókniste		
KOKAINA		ester metylowy benzoiloekgoniny, czyli ester metylowy kwasu [1R-(egzo, egzo)]-3-benzoiloksy-8-metylo-8-azabicyklo[3.2.1]oktano-2-karboksylowego
KOKA LIŚCIE		
KLONITAZEN		2-(p-chlorobenzyl)-1-(2-dietyloaminoetylo)-5-nitrobenzimidazol
LEONOTIS LEONURUS - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciagi oraz ekstrakty		
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 PÓŁPRODUKT		4-cyjano-2-dimetyloamino-4,4-difenylobutan
METYLODEZORFINA		6-metylo- $\Delta^6$ -deoksymorfina
METYLODIHYDROMORFINA		6-metylodihydromorfina
	3-Metylofentanył	N-(1-fenetylo-3-metylo-4-piperydylo)propionanilid (forma cis- i forma trans-)
	3-Metylotiofentanył	N-[3-metylo-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid
METOPON		5-metylodihydromorfinon, czyli 4,5-epoksy-3-

		hydroksy-5,17- dimetylmorfinan-6-on
MIMOSA TENUIFLORA - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty	MIMOSA HOSTILIS	
MITRAGYNA SPECIOSA - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
MIROFINA		mirystylobenzylomorfiny, czyli 3-benzyloksi-7,8- didehydro-4,5 $\alpha$ -epoksy-6 $\alpha$ - mirystoiloksi-17- metylmorfinan
MORAMIDU PÓLPRODUKT		kwasy 1,1-difenyl-2-metylo- 3-morfolinomasłowy
MORFERYDYNA		ester etylowy kwasu 4- fenylo-1-(2- morfolinoetylo)-4- piperidynokarboksylowego
MORFINA		7,8-didehydro-4,5 $\alpha$ -epoksy- 17-metylmorfinan-3,6 $\alpha$ -diol
MORFINY METYLOBROMEK oraz inne pochodne morfiny zawierające azot czwartorzędowy		
MORFINY N-TLENEK		N-tlenek 7,8-didehydro- 4,5 $\alpha$ -epoksy-17- metylmorfinan-3,6 $\alpha$ -diolu
	MPPP	propionian 4-fenylo-1- metylo-4-piperidynolu
NIKOMORFINA		3,6-dinikotynoilomorfiny
NORACYMETADOL		$\alpha$ -(+)-3-acetoksi-4,4- difenyl-6- metyloaminoheptan

NORLEWORFANOL		(-)-3-hydroksymorfinan
NORMETADON		6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heksanon
NORMORFINA		demetylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5 $\alpha$ -epoksymorfinan-3,6 $\alpha$ -diol
NORPIPANON		4,4-difenylo-6-piperydino-3-heksanon
NYMPHAEA CAERULEA - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
OPIUM I NALEWKA Z OPIUM		
OKSYKODON	Eukodal	14-hydroksydihydrokodeinon, czyli 4,5 $\alpha$ -epoksy-14- hydroksy-3-metoksy-17- metylomorfinan-6-on
OKSYMORFON		14-hydroksydihydromorfinon, czyli 4,5 $\alpha$ -epoksy-3,14- dihydroksy-17- metylomorfinan-6-on
PEGANUM HARMALA - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
	Para- fluorofentanyl	4'-fluoro-N-(1-fenetylo-4- piperydylo)propionanilid
	PEPAP	octan 1-fenetylo-4-fenilo- 4-piperydynolu
PETYDYNA	Dolargan	ester etylowy kwasu 4- fenilo-1-metylo-4- piperydynokarboksylowego
PETYDYNY PÓŁPRODUKT A		4-cyjano-4-fenilo-1- metylopiperydyna

PETYDYNY PÓŁPRODUKT B		ester etylowy kwasu 4-fenilo-4-piperydynokarboksylowego
PETYDYNY PÓŁPRODUKT C		kwas 4-fenilo-1-metylo-4-piperydynokarboksylowy
PIMINODYNA		ester etylowy kwasu 4-fenilo-1-(3-feniloaminopropilo)-4-piperydynokarboksylowego
PIRYTRAMID		amid kwasu 1-(3-cyjano-3,3-difenilopropilo)-4-(1-piperydino)-4-piperydynokarboksylowego, czyli amid kwasu 1'-(3-cyjano-3,3-difenilopropilo)-(1,4'-bipiperydino)-4'-karboksylowego
PROHEPTAZYNA		4-fenilo-1,3-dimetylo-4-propionyloksyazacykloheptan
PROPERYDYNA		ester izopropylowy kwasu 4-fenilo-1-metylo-4-piperydynokarboksylowego
PSYCHOTRIA VIRIDIS - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty	Chacruna	
RACEMETORFAN		(±)-3-metoksy-17-metylmorfinan
RACEMORAMID		(±)-4-[3,3-difenilo-2-metylo-4-okso-4-(1-pirolidynylo)butylo]morfolina
RACEMORFAN		(±)-3-hydroksy-17-metylmorfinan
RCS-4	(4-metoksyfenilo)(1-pentylo-1H-indol-3-yl)metanon	2-(4-metoksyfenilo)-1-(1-pentylo-1H-indol-3-yl)metanon

	BMT-4 SR-19 ERIC-4	
REMIFENTANYL		ester metylowy kwasu 1-(2-metoksykarbonyloetylo)-4-(fenylopropionyloamino)-piperidyno-4-karboksylowego
RIVEA CORYMBOSA - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
SALVIA DIVINORUM - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
SUFENTANIL		N-[4-(metoksymetylo)-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperidyno]propionanilid
TABERNANTHE IBOGA - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
TEBAKON		acetylodihydrokodeinon, czyli 6-acetoksy-6,7-didehydro-4,5 $\alpha$ -epoksy-3-metoksy-17-metylmorfinan
TEBAINA		6,7,8,14-tetradehydro-4,5 $\alpha$ -epoksy-3,6-dimetoksy-17-metylmorfinan
	Tiofentanył	N-[1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperidyno]propionanilid
TRICHOCEREUS PERUVIANUS - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
TRIMEPERYDYNA		4-fenylo-1,2,5-trimetylo-4-propionyloksypiperidyna

TYLIDYNA		ester etylowy kwasu (+)-trans-2-(dimetyloamino)-1-fenylo-3-cyklohekseno-1-karboksylowego
ŻYWICA KONOPI		
<p>oraz:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- izomery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że izomery takie są wyraźnie wyłączone,</li> <li>- estry i etery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich estrów i eterów jest możliwe, chyba że są one wymienione w innej grupie,</li> <li>- sole środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, o których mowa wyżej, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe.”;</li> </ul>		

2) w załączniku nr 2 do ustawy „Wykaz substancji psychotropowych”:

a) część 1 „Substancje psychotropowe grupy I-P” otrzymuje brzmienie:

„1. Substancje psychotropowe grupy I-P

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1	2	3
	2C-I	2,5-dimetoksy-4-jodofenetyloamina
	2C-T-2	2,5-dimetoksy-4-etylotiofenetyloamina
	2C-T-7	2,5-dimetoksy-4-n-propylotiofenetyloamina
BROLAMFETAMINA	DOB	2,5-dimetoksy-4-bromoamfetamina

	DET	N,N-dietylotryptamina
	DMA	(±)-2,5-dimetoksy- $\alpha$ -metylofenetyloamina, czyli 2,5-dimetoksyamfetamina
	DOET	(±)-2,5-dimetoksy-4-etylo- $\alpha$ -metylofenetyloamina, czyli 2,5-dimetoksy-4-etyloamfetamina
	DMHP	3-(1,2-dimetyloheptylo)-1-hydroksy-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-6H-dibenzo[b,d]piran
	DMT	N,N-dimetylotryptamina
BUTYLON		1-(Benzodioksylo-5-yl)-N-metylobutan-2-amina-1-on
ETRYPTAMINA		3-(2-aminobutylo)indol
	N-Etylo-MDA, MDEA	(±)-N-etylo- $\alpha$ -metylo-3,4-(metylenodioksy)-fenetyloamina
	N-Hydroksy-MDA	(±)-N-[ $\alpha$ -metylo-3,4-(metylenodioksy)fenetylo]hydroksylamina
	Metkatynon	2-(metyloamino)-1-fenylopropan-1-on
	4-Metyloaminoreks	(±)-cis-2-amino-4-metylo-5-fenylo-2-oksazolina
	4-MTA	$\alpha$ -metylo-4-metylotiofenetyloamina czyli 4-metylotioamfetamina
4-EMC	4-etylometakatynon 2-etylamino-1-p-tolylopropan-1-on	2-metyloamino-1-(4-etylofenylo)propan-1-on 1-(4-etylofenylo)-2-metyloaminopropan-1-on
4-FMC	4-fluoro-metakatynon	2-metyloamino-1-(4-fluorofenylo)propan-1-on 1-(4-fluorofenylo)-2-metyloaminopropan-1-on
4-MEC	4-metylo-N-etylokatynon	2-etyloamino-1-(4-metylofenylo-1-yl)propan-1-on



ETYCYKLIDYNA	PCE	N-etylo-1-fenylocykloheksyloamina
FLUOROAMFETAMINA	4-fluoroamfetamina 4-FMP 4-FA	1-(4-fluorofenylo)-2-aminopropan
KATYNON		(-)- $\alpha$ -aminopropiofenon
(+)-LIZERGID	LSD, LSD-25	dietyloamid kwasu 9,10-didehydro-6-metyloergolino-8 $\beta$ -karboksylowego
	MDMA	( $\pm$ )-3,4-metylenodioksy-N, $\alpha$ -dimetylofenetyloamina, czyli 3,4-metylenodioksymetamfetamina
	MMDA	( $\pm$ )-5-metoksy-3,4-metylenodioksy- $\alpha$ -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-6H-dibenzo[b,d]piran
	PMA	4-metoksy- $\alpha$ -metylofenetyloamina, czyli para-metoksyamfetamina
	PMMA	4-metoksy-N, $\alpha$ -dimetylofenetyloamina, czyli p-metoksymetamfetamina
	Psylocyna	3-(2-dimetyloaminoetylo)-4-hydroksyindol
MEFEDRON	4-metylometkatynon	( $\pm$ )-2-metyloamino-1-(4-metylofenylo) propan-1-on
METAMFEPRAMONE	dimetylokatynon dimetylpropion dimepropion	(RS)-2-dimetylamino-1-fenylpropan-1-on
METEDRON	4-metoksymetkatynon bk-PMMA PMMC	1-(4-metoksyfenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on

METYLON	3,4-metylenodioksymet amfetamina bk-MDMA	1-(1,3-Benzodiksylo-5-yl)-N-metylopropan-2 amino-1-on
NAFYRON	0-2482	1-naftalen-2-yl-2-pirrolino-1-ylpentan-1-on
PSYLOCYBINA		diwodorofosforan 3-(2-dimetyloaminoetylo)-4-indolilu
ROLICYKLIDYNA	PHP, PCPY	1-(1-fenylocykloheksylo)pirolidyna
	STP, DOM	2-amino-1-(2,5-dimetoksy-4-metylofenylo)propan
TENAMFETAMINA	MDA	3,4-metylenodioksyamfetamina
TENOCYKLIDYNA	TCP	1-[1-(2-tienylo)cykloheksylo]piperydyna
	TMA	(±)-3,4,5-trimetoksy-α-metylofenetyloamina, czyli 3,4,5-trimetoksyamfetamina
	TMA-2	2,4,5-trimetoksyamfetamina
	Tetrahydrokannabinole	następujące izomery i ich warianty stereochemiczne:
		⇒ 7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol, ⇒ (9R,10aR)-8,9,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol, ⇒ (6aR,9R,10aR)-6a,9,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol, ⇒ (6aR,10aR)-6a,7,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol,

		<p>⇒ 6a,7,8,9-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol,</p> <p>⇒ (6aR,10aR)-6a,7,8,9,10,10a-heksahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol</p>
<p>oraz:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- sole substancji zamieszczonych w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe,</li> <li>- stereoizomery substancji zamieszczonych w tej grupie, jeżeli istnienie takich stereoizomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że stereoizomery takie są wyraźnie wyłączone.”,</li> </ul>		

b) część 2 „Substancje psychotropowe grupy II-P” otrzymuje brzmienie:

„2. Substancje psychotropowe grupy II-P

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1	2	3
	2C-B	4-bromo-2,5-dimetoksyfenetyloamina
AMFETAMINA	Psychedryna	(±)-2-amino-1-fenylopropan
AMINEPTYNA		Kwas 7-[(10,11-dihydro-5H-dibenzo[a,d]cyklohepten-5-ylo)amino]-heptanowy
BENZYLOPIPERAZYNA	BZP	1-benzylpiperazyna, czyli 1-benzyl-1,4-diazacykloheksan
DEKSAMFETAMINA		(+)-2-amino-1-fenylopropan
FENCYKLIDYNA	PCP	1-(1-fenylocykloheksylo)piperidyna

FENETYLINA		(±)-3,7-dihydro-1,3-dimetylo-7-[2-[(1-metylo-2-fenetylo)-amino]-etylo]-1H-puryno-2,6-dion
FENMETRAZYNA		2-fenilo-3-metylomorfolina
KETAMINA		2-(2-chlorofenilo)-2-(metyloamino)-cykloheksan
LEWAMFETAMINA		(-)-α-metylofenetyloamina
LEWOMETAMFETAMINA		(-)-1-N,α-dimetylofenetyloamina
MBZP		1-benzylo-4-metylopiperazyna
MEKLOKWALON		3-(o-chlorofenilo)-2-metylo-4(3H)-chinazolinon
METAKWALON		2-metylo-3-(o-tolilo)-4(3H)-chinazolinon
METAMFETAMINA	Metamfetamina racemiczna	(+)-2-metyloamino-1-fenylpropan (±)-2-metyloamino-1-fenylpropan
METYLOFENIDAT	Rytalina	ester metylowy kwasu α-fenilo-(2-piperidyno)-octowego
PENTAZOCYNA	Fortral	(2R*, 6R*, 11R*)-1,2,3,4,5,6-heksahydro-8-hydroksy-6,11-dimetylo-3-(3-metylo-2-butenylo)-2,6-metano-3-benzazocyna
pFPP	4-fluorofenylopiperazyna	1-(4-fluorofenilo)piperazyna
SEKOBARBITAL		kwas 5-allylo-5-(1-metylobutylo)barbiturowy

	$\Delta$ -9-Tetrahydrokannabinol i jego warianty stereochemiczne	(6aR, 10aR)-6a,7,8,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol
TFMPP	3-trifluorometylofenylo piperazyna	1-[3-(trifluorometylo)fenylo] piperazyna
ZIPEPROL		$\alpha$ -( $\alpha$ -metoksybenzylo-4- $\beta$ -metoksyfenylo)-1-piperazynoetanol

oraz:

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

c) część 4 „Substancje psychotropowe grupy IV-P” otrzymuje brzmienie:

„4. Substancje psychotropowe grupy IV-P

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1	2	3
ALLOBARBITAL		kwas 5,5-diallilobarbiturowy
ALPRAZOLAM		8-chloro-6-fenylo-1-metylo-4H-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)-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
BROTIZOLAM		2-bromo-4-(o-chlorofenylo)-9-metylo-6H-tieno[3,2-f]-s-triazolo[4,3-a][1,4]diazepina
BARBITAL	Veronalum	kwas 5,5-dietylobarbiturowy
BENZFETAMINA		N-benzylo-N- $\alpha$ -dimetylofenetyloamina
BUTOBARBITAL		kwas 5-butylo-5-etylobarbiturowy
2C-E	2,5-dimetoksy-etylofenyloetyloamina	1-(2,5-dimetoksy-4-etylofenylo)-2-aminoetan
CHLORDIAZEPOKSYD	Elenium	4-tlenek-7-chloro-5-fenylo-2-(metyloamino)-3H-1,4-benzodiazepiny
DELORAZEPAM		7-chloro-5-(o-chlorofenylo)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
DIAZEPAM	Relanium	7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-1-metylo-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
ESTAZOLAM		8-chloro-6-fenylo-4H-s-triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepina
ETCHLORWYNOL		1-chloro-3-etylo-1-penten-4-in-3-ol
ETYLAMFETAMINA		( $\pm$ )-N-etylo- $\alpha$ -metylofenetyloamina, czyli N-etyloamfetamina
ETYNAMAT		ester 1-etynylocykloheksylowy kwasu karbaminowego
FENDIMETRAZYNA		(+)-3,4-dimetylo-2-fenylomorfolina

FENKAMFAMINA		(±)-N-etylo-3-fenylobicyklo[2.2.1]heptano-2-amina
FENOBARBITAL	Luminalum	kwasy 5-etylo-5-fenylobarbiturowe
FENPROPOREKS		(±)-3-[(α-metylofenetylo)amino]propionitryl
FENTERMINA		α, α-dimetylofenetyloamina
FLUDIAZEPAM		7-chloro-5-(o-fluorofenilo)-1,3-dihydro-1-metylo-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
FLURAZEPAM		7-chloro-1-[2-(dietyloamino)etylo]-5-(o-fluorofenilo)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
	GHB	
HALAZEPAM		7-chloro-5-fenilo-1,3-dihydro-1-(2,2,2-trifluoroetylo)-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
HALOKSAZOLAM		10-bromo-11b-(o-fluorofenilo)-2,3,7,11b-tetrahydrookszazolo[3,2-d][1,4]-benzodiazepin-6(5H)-on
KAMAZEPAM		dimetylokarbaminian 7-chloro-5-fenilo-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2H-1,4-benzodiazepin-2-onu
KETAZOLAM		11-chloro-12b-fenilo-8,12b-dihydro-2,8-dimetylo-4H-[1,3]-oksazyno-[3,2-d][1,4]benzodiazepino-4,7(6H)-dion
KLOBAZAM		7-chloro-5-fenilo-1-metylo-1H-1,5-benzodiazepino-2,4(3H,5H)-dion

KLONAZEPAM	Rivotril	5-(o-chlorofenylo)-1,3-dihydro-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
KLORAZEPAT		kwasy 7-chloro-5-fenylo-2,3-dihydro-2-okso-1H-1,4-benzodiazepino-3-karboksylowe
KLOKSAZOLAM		10-chloro-11b-(o-chlorofenylo)-2,3,7,11b-tetrahydrookso-3,2-d[1,4]benzodiazepin-6(5H)-on
KLOTIAZEPAM		5-(o-chlorofenylo)-7-etylo-1,3-dihydro-1-metylo-2H-tieno[2,3-e]-1,4-diazepin-2-on
LEFETAMINA	SPA	(-)-1-dimetyloamino-1,2-difenyloetan, czyli (-)-N,N-dimetylo-1,2-difenyloetyloamina
LOFLAZEPINIAN ETYLOWY		ester etylowy kwasu 7-chloro-5-(o-fluorofenylo)-2,3-dihydro-2-okso-1H-1,4-benzodiazepino-3-karboksylowego
LOPRAZOLAM		6-(o-chlorofenylo)-2,4-dihydro-2-[(4-metylo-1-piperazynylo)metyleno]-8-nitro-1H-imidazo[1,2-a][1,4]benzodiazepin-1-on
LORAZEPAM		7-chloro-5-(o-chlorofenylo)-1,3-dihydro-3-hydroksy-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
LORMETAZEPAM		7-chloro-5-(o-chlorofenylo)-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
MAZINDOL		5-(p-chlorofenylo)-2,5-dihydro-3R-imidazo[2,1-a]-izoindol-5-ol
MDPEA	3,4-metylenodioksyfenyloetyloamina Metylenodioksyfenyloetyloamina	3,4-metylenodioksy-2-fenyloetyloamina



	homopiperonyloamina	
MDPV	MDαPVP MDPK	1-(1,3-benzodioksylo-5-yl)-2-pirolidyno-1-ylpentan-1-on
MEDAZEPAM	Rudotel	7-chloro-5-fenylo-2,3-dihydro-1-metylo-1H-1,4-benzodiazepina
MEFENOREKS		(±)-N-(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-N-metylobarbiturowy
METYPRYLON		3,3-dietylo-5-metylo-2,4-piperydynodion
MEZOKARB		3-(α-metylofenylo)-N-(fenylokarbamoilo)-sydnonimina
MIDAZOLAM		8-chloro-6-(o-fluorofenylo)-1-metylo-4H-imidazo[1,5-a][1,4]benzodiazepina
NIMETAZEPAM		5-fenylo-1,3-dihydro-1-metylo-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
NITRAZEPAM		5-fenylo-1,3-dihydro-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
NORDAZEPAM		7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
OKSAZEPAM		7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-3-hydroksy-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
OKSAZOLAM		10-chloro-11b-fenylo-2,3,7,11b-tetrahydro-2-metylooksazolo[3,2-d][1,4]benzodiazepin-6(5H)-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)-2H-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-(cyklopropylometrylo)-5-fenylo-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
SEKBUTABARBITAL		kwas 5-sec-butylo-5-etylobarbiturowy
TEMAZEPAM	Signopam	7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
TETRAZEPAM		7-chloro-5-(cykloheksen-1-yl)-1,3-dihydro-1-metylo-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
TRIAZOLAM		8-chloro-6-(o-chlorofenylo)-1-metylo-4H-s-triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepina
WINYLBITAL		kwas 5-(1-metylobutylo)-5-winylobarbiturowy
ZOLPIDEM		N,N,6-trimetylo-2-(4-metylofenylo)-imidazo[1,2- $\alpha$ ]pirydyno-3-acetamid
oraz sole substancji zamieszczonych w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe.”		

Art. 2. Ustawa wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.

---

<sup>1)</sup> Niniejsza ustawa została notyfikowana Komisji Europejskiej w dniu ... pod numerem ..., zgodnie z § 4 rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597), które wdraża dyrektywę 98/34/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 czerwca 1998 r. ustanawiającą procedurę udzielania informacji w zakresie norm i przepisów technicznych oraz zasad dotyczących usług społeczeństwa informacyjnego (Dz. Urz. WE L 204 z 21.07.1998, str. 37, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 20, str. 337).

<sup>2)</sup> Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2006 r. Nr 66, poz. 469 i Nr 120, poz. 826, z 2007 r. Nr 7, poz. 48 i Nr 82, poz. 558, z 2009 r. Nr 18, poz. 97, Nr 63, poz. 520, Nr 92, poz. 753 i Nr 98, poz. 817 oraz z 2010 r. Nr 28, poz. 146, Nr 143, poz. 962, Nr 213, poz. 1396 i Nr 228, poz. 1468.

## UZASADNIENIE

Ustawa o zmianie ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. Nr 179, poz. 1485, z późn. zm.) została opracowana ze względu na pilną potrzebę objęcia kontrolą ustawową substancji chemicznych, które są w ostatnim czasie przedmiotem obrotu handlowego w sklepach, w tym sklepach internetowych z tzw. dopalaczami. Rosnąca w szybkim tempie liczba sklepów oferujących substancje w czystej postaci lub jako mieszanki skłania do objęcia tych alternatywnych narkotyków kontrolą ustawową w celu przeciwdziałania zagrożeniu zdrowia publicznego. Wszystkie zaproponowane do objęcia kontrolą ustawową środki odurzające mają działanie psychoaktywne, wywierają wpływ na ośrodkowy układ nerwowy. W przypadku substancji psychoaktywnych zaproponowanych do objęcia kontrolą ustawy stwierdzono, że w większości wchodzi one w skład produktów proponowanych w sklepach oferujących tzw. dopalacze.

Podstawą światowej kontroli w obszarze środków odurzających, substancji psychotropowych i prekursorów narkotykowych są trzy międzynarodowe Konwencje Organizacji Narodów Zjednoczonych:

- Jednolita Konwencja o środkach odurzających z 1961 r. sporządzona w Nowym Jorku dnia 30 marca 1961 r. (Dz. U. z 1966 r. Nr 45, poz. 277 oraz z 1996 r. Nr 35, poz. 149),
- Konwencja o substancjach psychotropowych, sporządzona w Wiedniu dnia 21 lutego 1971 r. (Dz. U. z 1976 r. Nr 31, poz. 180),
- Konwencja Narodów Zjednoczonych o zwalczaniu nielegalnego obrotu środkami odurzającymi i substancjami psychotropowymi sporządzona w Wiedniu dnia 20 grudnia 1988 r. (Dz. U. z 1995 r. Nr 15, poz. 69).

Art. 39 Jednolitej Konwencji o środkach odurzających z 1961 r. stanowi: „Żadne z postanowień niniejszej konwencji nie wyklucza przyjęcia i nie będzie uważane za wykluczające przyjęcie przez Stronę surowszych i ściślejszych przepisów kontroli od przepisów przewidzianych niniejszą konwencją, a w szczególności nie przeszkodzi Stronie wymagać, by przetwory objęte Wykazem III lub środki odurzające objęte Wykazem II były poddane

wszystkim przepisom kontroli przewidzianym dla środków odurzających objętych Wykazem I lub niektórym z tych przepisów, jeśli będzie to uważała za konieczne albo pożądane dla ochrony zdrowia publicznego i dobrobytu”.

Mając powyższe na uwadze należy uznać, że włączenie substancji o udowodnionym negatywnym wpływie na organizm ludzki do wykazu środków odurzających lub substancji psychotropowych jest właściwe i nie powinno wzbudzać wątpliwości co do zgodności z prawem międzynarodowym.

Odnosząc się do regulacji Unii Europejskiej w sprawie środków odurzających i substancji psychotropowych należy zauważyć, że decyzja Rady 2005/387/WSiSW z dnia 10 maja 2005 r. w sprawie wymiany informacji, oceny ryzyka i kontroli nowych substancji psychoaktywnych (Dz. Urz. UE L 127 z 20.05.2005, str. 32) w istocie ustanawia przede wszystkim mechanizm szybkiej wymiany informacji o nowych substancjach psychoaktywnych, procedury ich identyfikowania i obejmowania kontrolą. Natomiast art. 9 ust. 3 powyższej decyzji wyraźnie wskazuje, że „żadne postanowienie niniejszej decyzji nie stanowi przeszkody dla utrzymania lub wprowadzenia przez Państwo Członkowskie na swoim terytorium wszelkich krajowych środków kontroli, jakie uzna za stosowne, po zidentyfikowaniu przez Państwo Członkowskie nowej substancji psychoaktywnej”. Objęcie kontrolą ustawową substancji psychoaktywnych zaproponowane w niniejszym projekcie ustawy, wydaje się jedynym proporcjonalnym do zagrożenia zdrowia publicznego w Polsce środkiem kontroli.

Zgodnie z otrzymaną ekspertyzą Narodowego Instytutu Leków związki JWH-007, JWH-019, JWH-081, JWH-122, JWH-203, JWH-210, a także AM-694 i RCS-4 to syntetyczne kannabinoidy. Substancje te są wykrywane w mieszankach ziołowych oferowanych w sklepach internetowych i sklepach z tzw. produktami kolekcjonerskimi. Stanowią one syntetyczne, czyli sztuczne dodatki dla mieszanek ziołowych, które w głównej mierze odpowiadają za psychoaktywne działanie takich mieszanek. Po ich przyjęciu występują efekty bardzo podobne do tych, które wywołują wprowadzone do organizmu produkty konopi innych niż włókniste, takich jak ziele lub żywica (zwanych popularnie marihuaną i haszyszem). Są to m.in. zmiana nastroju i samopoczucia, błogostan, euforia, halucynacje, czasami depresja, apatia i urojenia. Następuje wzrost ciśnienia krwi, tachykardia, przekrwienie gałek ocznych, zaburzenia

koordynacji ruchowej, zawroty głowy, zaburzenia uwagi, wysuszenia śluzówek. Zbliżone efekty działania są skutkiem oddziaływania tych syntetycznych kannabinoidów na te same receptory co delta-9-tetrahydrokannabinol (delta-9-THC), czyli składnik aktywny roślin konopi.

Zgodnie z otrzymaną ekspertyzą Katedry i Zakładu Farmakologii Doświadczalnej i Klinicznej Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego syntetyczne analogi kannabinoidów są obecnie najczęściej stosowaną grupą środków uzależniających, szczególnie u młodocianych i młodych dorosłych. Konsekwencją stosowania kannabinoidów u młodocianych są trwałe modulacyjne zmiany neuroprzebieżności, szczególnie istotne dla aktywnej plastyczności neuronalnej charakteryzującej rozwijający się mózg (Campolongo i wsp. 2009; Rubino i Parolaro 2008; Trezza i wsp. 2008). Poważne zagrożenie stwarza stosowanie kannabinoidów przez kobiety w ciąży, co może prowadzić do trwałego uszkodzenia mózgu w okresie życia płodowego i wystąpienia objawów neuropsychiatrycznych (Jutras-Aswald i wsp. 2009; Spano i wsp. 2007; Trezza i wsp. 2008; Wang i wsp. 2006). Kannabinoidy, poza apatią i sennością powodują upośledzenie koncentracji i pamięci, zaburzenia orientacji i osłabienie siły mięśniowej. Wywierają działanie immunosupresyjne zwiększając podatność na zakażenia. Stosowanie ich znacznie nasila ryzyko wypadków komunikacyjnych, zwłaszcza przy równoczesnym spożywaniu alkoholu (Gonzalez-Wilhelm 2007; Jones i wsp. 2008; Laumon i wsp. 2005; Ramaekers i wsp. 2004). Szczególnym zagrożeniem jest znamienne zwiększenie rozwoju psychoz (schizofrenia) i chorób afektywnych średnio o 40 % (Nordentoft 2007; Moore i wsp. 2007).

Informacje o innych substancjach wprowadzonych do ustawy niniejszą nowelizacją:

Pochodne katynonu

4-EMC, 4-MEC, 4-FMC, Metedron, Metamfepramone

Katynony to alkaloidy naturalnie występujące w afrykańskiej roślinie khat (czuwaliczka jadalna). Strukturalnie zbliżone są do takich stymulantów, jak np. amfetamina czy efedryna.

Efekty działania

Użytkownicy opisują efekty działania jako dość zbliżone do amfetaminy i ich pochodnych (ATS) oraz do tabletek ekstazy (MDMA, MBDB). W niewielkich dawkach katynony podnoszą nastrój, działają stymulująco i euforyzująco, wywołują potrzebę rozmawiania z innymi i ogólną

otwartość do świata zewnętrznego; zmniejszają łaknienie. Po zażyciu donosowo efekty działania pojawiają się prawie od razu.

#### Działania niepożądane

1) fizyczne: tachykardia (potocznie: kołatanie serca), podniesienie ciśnienia tętniczego krwi, zgrzytanie zębami, szczękoscisk, oczopląs, podrażnienie śluzówek nosowych, pocenie się, uczucie fali zimna (bezpośrednio po zażyciu donosowo), ból i zawroty głowy, bóle w klatce piersiowej, drżenie rąk, nudności, drgawki i konwulsje, problemy z oddychaniem,

2) psychiczne: bardzo silna chęć zażycia kolejnych dawek, zaburzenie pamięci krótkotrwałej, gonitwa myśli i spadek koncentracji, rozdrażnienie, bezsenność, niepokój mogący nawet przejść w stany paranoidalne, huśtawka nastrojów, dysforia i stany depresyjne, halucynacje i omamy.

#### Metylon

Substancja syntetyczna, psychoaktywna, powodująca pobudzenie ruchowe, euforię, niepokój, stany lękowe. Powoduje również skoki ciśnienia, nagle przyspieszenie akcji serca, uderzenia gorąca, bezsenność, wymioty. W skrajnych przypadkach stany psychotyczne, rozpad osobowości.

Metylon występuje w produkcie „Hump”.

#### Butylon

Substancja syntetyczna powodująca pobudzenie, euforię, intensyfikację odbioru bodźców zewnętrznych. W wyniku używania Butylonu następuje podniesienie ciśnienia krwi, halucynacje. Następnego dnia po zażyciu występuje obniżona zdolność koncentracji, senność albo drażliwość, zawroty głowy, obniżony nastrój.

Butylon występuje w produktach „Amphibia” i „Mojo”.

#### Pochodne Piperazyny

TFMPP, pFPP, MBZP

Pochodne Piperazyny to substancje syntetyczne, które działają pobudzająco na ośrodkowy układ nerwowy, jednak ich siła działania jest wyraźnie mniejsza (około 10 % siły działania amfetaminy). Po dużych dawkach pojawiają się zmęczenie, migreny, skurcze mięśni, nudności i wymioty. Wyżej wymienione pochodne Piperazyny są nielegalne w Nowej Zelandii, a TFMPP dodatkowo w Danii.

Pochodne Fenyloetyloaminy

2C-E, MDPEA, MDPV

Pochodne Fenyloetyloaminy wywołują działanie psychoaktywne, efekt euforii, halucynacje, intensyfikację odbioru bodźców zewnętrznych, pobudzenie, bezsenność, niepokój, przyspieszenie akcji serca, skoki ciśnienia tętniczego. W przypadku MDPV powstaje syndrom podobny do syndromu metamfitaminowego objawiającego się depresją, letargiem, bólem głowy i osłabieniem mięśni, niepokojem, hipotensją z zawrotami głowy. Po dłuższym okresie używania mogą wystąpić silne bóle podbrzusza związane z bólami nerek lub szczękocisk. 2C-E jest nielegalne w Danii.

Inne związki chemiczne:

Fluoroamfetamina

Substancja syntetyczna, fluorowa pochodna amfetaminy. Substancja psychoaktywna o działaniu stymulującym i słabym działaniu empatogennym.

Działania niepożądane objawiają się przyspieszoną akcją serca, brakiem łaknienia, rozszerzeniem źrenic, podwyższonym ciśnieniem, szczękociskiem oraz bezsennością.

Naphyrone

Substancja syntetyczna, pochodna pyrovaleronu. Jest to substancja psychoaktywna o działaniu stymulującym. Powoduje euforię, pobudzenie, słowotok, zwiększa percepcję.

Podnosi ciśnienie krwi, powoduje zwiększoną akcję serca, wymioty, halucynacje, stany depresyjne i paranoiczne. Działa silniej od Mefedronu. Z tego powodu istnieje duże ryzyko przedawkowania Naphyrone i wywołanie ostrych działań niepożądanych. Od lipca 2010 r. jest substancją kontrolowaną w Wielkiej Brytanii.

Projekt ustawy zostanie notyfikowany Komisji Europejskiej, zgodnie z trybem określonym w § 10a rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie



sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. Nr 239, poz. 2039 oraz z 2004 r. Nr 65, poz. 597).

## OCENA SKUTKÓW REGULACJI

### 1. Podmioty, na które oddziałuje projektowana regulacja

Projektowana regulacja będzie oddziaływać na jednostki organizacyjne administracji rządowej oraz Żandarmerii Wojskowej wykonujące czynności operacyjno-rozpoznawcze w zakresie zwalczania przestępstw związanych z nielegalnym obrotem substancjami psychotropowymi. Projekt ustawy dotyczy podmiotów gospodarczych prowadzących wytwarzanie, obrót hurtowy lub detaliczny środkami zastępczymi w celach innych niż medyczne.

### 2. Zakres konsultacji społecznych

Projekt ustawy został przekazany do konsultacji następującym podmiotom:

- 1) Naczelnej Radzie Lekarskiej,
- 2) Naczelnej Radzie Pielęgniarek i Położnych,
- 3) Naczelnej Radzie Aptekarskiej,
- 4) Krajowej Radzie Diagnostów Laboratoryjnych,
- 5) Instytutowi Psychiatrii i Neurologii w Warszawie,
- 6) Helsińskiej Fundacji Praw Człowieka,
- 7) Federacji Pacjentów Polskich,
- 8) Instytutowi Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej,
- 9) Stowarzyszeniu „Primum Non Nocere”,
- 10) Fundacji Batorego,
- 11) Stowarzyszeniu Monar,
- 12) Polskiej Sieci Polityki Narkotykowej,
- 13) Polskiemu Towarzystwu Zapobiegania Narkomanii,
- 14) Krajowemu Konsultantowi w dziedzinie psychiatrii,
- 15) Radzie do Spraw Przeciwdziałania Narkomanii,
- 16) Polskiej Izbie Przemysłu Chemicznego,
- 17) Polskiemu Stowarzyszeniu Producentów Kosmetyków i Środków Czystości,

- 18) Stowarzyszeniu Inżynierów i Techników Przemysłu Chemicznego,
- 19) Polskiemu Stowarzyszeniu Przetwórców Tworzyw Sztucznych,
- 20) Instytutowi Chemii Przemysłowej,
- 21) Instytutowi Przemysłu Organicznego,
- 22) Federacji Związków Pracodawców Ochrony Zdrowia „Porozumienie Zielonogórskie”,
- 23) Ogólnopolskiemu Związkowi Zawodowemu Lekarzy,
- 24) Ogólnopolskiemu Związkowi Zawodowemu Pielęgniarek i Położnych,
- 25) Krajowemu Sekretariatowi Ochrony Zdrowia NSZZ „Solidarność”.

W wyniku konsultacji społecznych uwagi zgłosiły Instytut Psychiatrii i Neurologii w Warszawie oraz Polska Sieć Polityki Narkotykowej. Uwagi te nie zostały uwzględnione, ponieważ wykraczały poza niniejszy projekt.

Projekt ustawy, z chwilą jego przekazania do uzgodnień międzyresortowych, został zamieszczony na stronach internetowych Ministerstwa Zdrowia oraz w Biuletynie Informacji Publicznej, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 lipca 2005 r. o działalności lobbingsowej w procesie stanowienia prawa (Dz. U. Nr 169, poz. 1414 oraz z 2009 r. Nr 42, poz. 337). W trybie określonym ww. ustawą nie zgłoszono uwag do projektu.

### 3. Wpływ regulacji na sektor finansów publicznych, w tym na budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego

Projektowana regulacja nie będzie miała wpływu na sektor finansów publicznych, w tym budżet państwa i budżety jednostek samorządu terytorialnego.

### 4. Wpływ regulacji na rynek pracy

Regulacja zaproponowana w projekcie ustawy nie będzie miała wpływu na rynek pracy.

### 5. Wpływ regulacji na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw

Projekt ustawy nie ma bezpośredniego wpływu na konkurencyjność gospodarki i przedsiębiorczość, w tym na funkcjonowanie przedsiębiorstw. Jednak może wpływać na pojedyncze podmioty, w których ofercie handlowej znajdują się produkty zawierające środki zastępcze. Należy wskazać, iż przedsiębiorcy oferujący taki asortyment są w pełni świadomi

możliwości zakwestionowania produktów stanowiących przedmiot obrotu i konieczności zmiany profilu prowadzonej działalności.

#### 6. Wpływ regulacji na sytuację i rozwój regionalny

Regulacja zaproponowana w projekcie ustawy nie będzie miała wpływu na sytuację i rozwój regionalny.

#### 7. Wpływ regulacji na zdrowie ludzi

Projektowana regulacja przyczyni się do zmniejszenia dostępności środków odurzających i substancji psychotropowych i ograniczania szkód zdrowotnych powodowanych przez nie u ludzi.

#### 8. Zgodność z prawem Unii Europejskiej

Decyzja Rady 2005/387/WSiSW z dnia 10 maja 2005 r. w sprawie wymiany informacji, oceny ryzyka i kontroli nowych substancji psychoaktywnych w istocie ustanawia przede wszystkim mechanizm szybkiej wymiany informacji o nowych substancjach psychoaktywnych, procedury ich identyfikowania i obejmowania kontrolą. Jednakże jej art. 9 ust. 3 wyraźnie wskazuje, że żadne postanowienie niniejszej decyzji nie stanowi przeszkody dla utrzymania lub wprowadzenia przez Państwo Członkowskie na swoim terytorium wszelkich krajowych środków kontroli, jakie uzna za stosowne, po zidentyfikowaniu przez Państwo Członkowskie nowej substancji psychoaktywnej.

Objęcie kontrolą ustawy ww. środków odurzających i substancji psychotropowych jest możliwe, jeżeli ma to służyć m.in. ochronie zdrowia publicznego. W tym przypadku mamy niewątpliwie do czynienia z działaniami mającymi na celu ochronę zdrowia, ponieważ są to substancje psychoaktywne, składniki tzw. „dopalaczy”. Ponadto część z tych substancji została już objęta kontrolą w niektórych państwach Unii Europejskiej (np. w Danii i Wielkiej Brytanii).

Poszerzenie wykazów środków odurzających i substancji psychotropowych o nowe związki chemiczne pozostaje również w zgodzie z postanowieniami Jednolitej Konwencji o Środkach Odurzających z 1961 r. Zgodnie z art. 39 Konwencji „Strony mogą przyjąć surowsze i ściślejsze przepisy odnośnie kontroli środków odurzających od przepisów przewidzianych niniejszą konwencją, jeśli będzie to konieczne albo pożądane dla ochrony zdrowia publicznego”



Minister Spraw Zagranicznych

Warszawa, 4 stycznia 2011 r.

DPUE - 920 - 451 - 10/11/eg  
SR-14

dot.: RM-10-179-10 z 30.12.2010 r.

Pan  
Maciej Berek  
Sekretarz Rady Ministrów

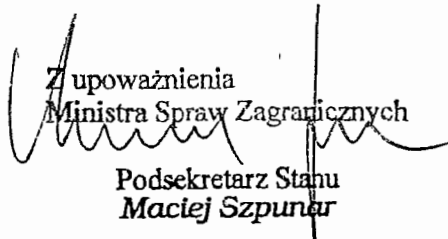
opinia o zgodności z prawem Unii Europejskiej projektu ustawy o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii wyrażona na podstawie art. 13 ust. 3 pkt 2 ustawy z dnia 4 września 1997 r. o działach administracji rządowej (Dz. U. z 2007 r. Nr 65, poz. 437 z późn. zm.) przez ministra właściwego do spraw członkostwa Rzeczypospolitej Polskiej w Unii Europejskiej

*Szanowny Panie Ministrze,*

w związku z przedłożonym projektem ustawy pozwalam sobie wyrazić poniższą opinię.

**Projekt ustawy nie jest sprzeczny z prawem Unii Europejskiej.**

*Z poważaniem*

Z upoważnienia  
Ministra Spraw Zagranicznych  
  
Podsekretarz Stanu  
Maciej Szpunar

Do wiadomości:  
Pani Ewa Kopacz  
Minister Zdrowia