

Warszawa, dnia 8 sierpnia 2022 r.

Poz. 1665

**OBWIESZCZENIE
MINISTRA ZDROWIA**

z dnia 27 czerwca 2022 r.

**w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Ministra Zdrowia
w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych**

1. Na podstawie art. 16 ust. 3 ustawy z dnia 20 lipca 2000 r. o ogłaszaniu aktów normatywnych i niektórych innych aktów prawnych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1461) ogłasza się w załączniku do niniejszego obwieszczenia jednolity tekst rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 sierpnia 2018 r. w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych (Dz. U. z 2021 r. poz. 406), z uwzględnieniem zmian wprowadzonych:

- 1) rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 11 marca 2021 r. zmieniającym rozporządzenie w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych (Dz. U. poz. 518);
- 2) rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 stycznia 2022 r. zmieniającym rozporządzenie w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych (Dz. U. poz. 274).

2. Podany w załączniku do niniejszego obwieszczenia tekst jednolity rozporządzenia nie obejmuje:

- 1) odnośników nr 2 i nr 3 oraz § 2 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 11 marca 2021 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych (Dz. U. poz. 518), które stanowią:

„²⁾ Niniejsze rozporządzenie w zakresie swojej regulacji wdraża dyrektywę delegowaną Komisji (UE) 2020/1687 z dnia 2 września 2020 r. zmieniającą załącznik do decyzji ramowej Rady 2004/757/WSiSW w odniesieniu do włączenia nowej substancji psychoaktywnej *N,N*-dietylo-2-[[4-(1-metyloetoksy)fenylo]metylo]-5-nitro-1*H*-benzimidazolo-1-etanoaminy (izotonitazenu) do definicji narkotyku (Dz. Urz. UE L 379 z 13.11.2020, str. 55).

³⁾ Niniejsze rozporządzenie zostało notyfikowane Komisji Europejskiej w dniu 12 lutego 2021 r. pod numerem 2021/0089/PL zgodnie z § 4 rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. poz. 2039 oraz z 2004 r. poz. 597), które wdraża postanowienia dyrektywy (UE) 2015/1535 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 9 września 2015 r. ustanawiającej procedurę udzielania informacji w dziedzinie przepisów technicznych oraz zasad dotyczących usług społeczeństwa informacyjnego (ujednolicenie) (Dz. Urz. UE L 241 z 17.09.2015, str. 1).”

„§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.”;

- 2) odnośników nr 2 i nr 3 oraz § 2 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 stycznia 2022 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych (Dz. U. poz. 274), które stanowią:

„²⁾ Niniejsze rozporządzenie w zakresie swojej regulacji wdraża dyrektywę delegowaną Komisji (UE) 2021/802 z dnia 12 marca 2021 r. zmieniającą załącznik do decyzji ramowej Rady 2004/757/WSiSW w odniesieniu do włączenia nowych substancji psychoaktywnych 3,3-dimetylo-2-(1-(pent-4-en-1-ylo)-1*H*-indazolo-3-karbonylo]amino]butanianu metylu (MDMB-4en-PINACA) oraz 2-[1-(4-fluorobutylo)-1*H*-indolo-3-karbonylo]amino]-3,3-dimetylobutanianu metylu (4F-MDMB-BICA) do definicji narkotyku (Dz. Urz. UE L 178 z 20.05.2021, str. 1).

- ³⁾ Niniejsze rozporządzenie zostało notyfikowane Komisji Europejskiej w dniu 22 grudnia 2021 r. pod numerem 2021/892/PL zgodnie z § 4 rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 23 grudnia 2002 r. w sprawie sposobu funkcjonowania krajowego systemu notyfikacji norm i aktów prawnych (Dz. U. poz. 2039 oraz z 2004 r. poz. 597), które wdraża postanowienia dyrektywy (UE) 2015/1535 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 9 września 2015 r. ustanawiającej procedurę udzielania informacji w dziedzinie przepisów technicznych oraz zasad dotyczących usług społeczeństwa informacyjnego (ujednolicenie) (Dz. Urz. UE L 241 z 17.09.2015, str. 1).”

„§ 2. Rozporządzenie wchodzi w życie po upływie 14 dni od dnia ogłoszenia.”.

Minister Zdrowia: *A. Niedzielski*

Załącznik do obwieszczenia Ministra Zdrowia
z dnia 27 czerwca 2022 r. (Dz. U. poz. 1665)

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 17 sierpnia 2018 r.

w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych^{2)1), 3)}

Na podstawie art. 44f ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2020 r. poz. 2050, z 2021 r. poz. 2469 oraz z 2022 r. poz. 763 i 764) zarządza się, co następuje:

§ 1. Rozporządzenie określa:

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

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

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 sierpnia 2020 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. z 2021 r. poz. 932).

²⁾ Odnośnik nr 2 ze zmianą wprowadzoną przez § 1 pkt 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 stycznia 2022 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych (Dz. U. poz. 274), które weszło w życie z dniem 19 lutego 2022 r.

³⁾ Niniejsze rozporządzenie w zakresie swojej regulacji wdraża:

1) dyrektywę Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/2103 z dnia 15 listopada 2017 r. zmieniającą decyzję ramową Rady 2004/757/WSiSW w celu włączenia nowych substancji psychoaktywnych do definicji narkotyku i uchylającą decyzję Rady 2005/387/WSiSW (Dz. Urz. UE L 305 z 21.11.2017, str. 12);

2) dyrektywę delegowaną Komisji (UE) 2019/369 z dnia 13 grudnia 2018 r. zmieniającą załącznik do decyzji ramowej Rady 2004/757/WSiSW w odniesieniu do włączenia nowych substancji psychoaktywnych do definicji „narkotyku” (Dz. Urz. UE L 66 z 07.03.2019, str. 3);

3) dyrektywę delegowaną Komisji (UE) 2021/802 z dnia 12 marca 2021 r. zmieniającą załącznik do decyzji ramowej Rady 2004/757/WSiSW w odniesieniu do włączenia nowych substancji psychoaktywnych 3,3-dimetylo-2-(1-(pent-4-en-1-yl)-1*H*-indazolo-3-karbonylo)amino]butanianu metylu (MDMB-4en-PINACA) oraz 2-[1-(4-fluorobutylo)-1*H*-indolo-3-karbonylo]amino]-3,3-dimetylobutanianu metylu (4F-MDMB-BICA) do definicji narkotyku (Dz. Urz. UE L 178 z 20.05.2021, str. 1).

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

Załączniki do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 sierpnia 2018 r. (Dz. U. z 2022 r. poz. 1665)

Załącznik nr 1

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

1. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY I-P

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1	1	2	3
1		2A-I, 2-indanoamina	2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-amina
2		2-AT, 2-aminotetralina	2-amino-1,2,3,4-tetrahydronaftalen
3		2C-I	2,5-dimetoksy-4-jodofenetyloamina
4		2C-T-2	2,5-dimetoksy-4-etylotiofenetyloamina
5		2C-T-7	2,5-dimetoksy-4-n-propylotiofenetyloamina
6			
(uchylona) ⁴⁾			
7	3-CMC	3-chlorometkatynon, klofedron	1-(3-chlorofenilo)-2-(metyloamino)propan-1-on
8			
(uchylona)			

⁴⁾ Przez § 1 pkt 1 lit. a rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 11 marca 2021 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych (Dz. U. poz. 518), które weszło w życie z dniem 6 kwietnia 2021 r.

9		3F-MA	3-fluorometamfetamina, czyli 1-(3-fluorofenyl)-N-metylopropano-2-amina
10		25B-NBOMe	2-(4-bromo-2,5-dimetoksyfenyl)-N-(2-metoksybenzyl)etyloamina
11		25C-NBOMe 2C-C-NBOMe	2-(4-chloro-2,5-dimetoksyfenyl)-N-(2-metoksybenzyl)etyloamina
12		25D-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-metylofenyl)-N-(2-metoksybenzyl)etyloamina
13		25E-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-etylofenyl)-N-(2-metoksybenzyl)etyloamina
14		25G-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-3,4-dimetylofenyl)-N-(2-metoksybenzyl)etyloamina
15		25H-NBOMe	2-(2,5-dimetoksyfenyl)-N-(2-metoksybenzyl)etyloamina
16		25I-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-jodofenyl)-N-(2-metoksybenzyl)etyloamina
17		25I-NBMD NBMD-2C-I	2-(2,5-dimetoksy-4-jodofenyl)-N-(2,3-metylenodioksybenzyl)etyloamina
18		25N-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-nitrofenyl)-N-(2-metoksybenzyl)etyloamina
19	BREFEDRON	4-bromometkatynon, 4-BMC, 4-BMAP	1-(4-bromofenyl)-2-metylamino-1-propanol

20	BROLAMFETAMINA	DOB	4-bromo-2,5-dimetoksyamfetamina, czyli 1-(4-bromo-2,5-dimetoksyfenylo)propan-2-amina
21	BUFEDRON	α -(metyloamino) butyrofenon	1-fenylo-2-(metyloamino)butan-1-on
22	BUTYLON		1-(1,3-benzodioxyl-5-ilo)-2-(metyloamino)butan- -1-on
23		DET	<i>N,N</i> -dietylotryptamina
24		DMA	(\pm)-2,5-dimetoksy- α -metylofenetyloamina, czyli 2,5-dimetoksyamfetamina
25		DOET	(\pm)-2,5-dimetoksy-4-etylo- α -metylofenetyloamina, czyli 2,5-dimetoksy-4-etyloamfetamina
26		DMHP	3-(1,2-dimetyloheptylo)-1-hydroksy- -7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-6 <i>H</i> - -dibenzo[<i>b,d</i>]piran
27		DMT	<i>N,N</i> -dimetylotryptamina
28	3,4-DMMC	3,4-dimetylometkatynon	1-(3,4-dimetylofenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on
29	D2PM	Difenyloprolinol	difenylo(pirolidyn-2-ylo)metanol
30		2-DPMP Dezoksypradolol	2-difenylo-metylo-piperidyna
31	DIBUTYLON		2-dimetylamino-1-(3,4-metylenodioxysyfenylo)butan- -1-on

32		Eutyton	1-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-(etyloamino)butan-1-on
33	ETRYPTAMINA		3-(2-aminobutylo)indol
34		N-Etylo-MDA, MDEA	(±)-N-etylo-α-metylo-3,4-(metyleniodioksy)-fenetyloamina
35		N-Hydroksy-MDA	(±)-N-[α-metylo-3,4-(metyleniodioksy)-fenetylo]hydroksylamina
36		Metkatynon	2-(metyloamino)-1-fenylopropan-1-on
37		4-Metyloaminoreks	(±)-cis-2-amino-4-metylo-5-fenylo-2-oksazolina
38		4-MTA	α-metylo-4-metylotiofenetyloamina, czyli 4-metylotioamfetamina
39	(uchylona)		
40		4-AcO-DIPT	4-acetoksy-N,N-diizopropylotryptamina
41		4-AcO-DMT	4-acetoksy-N,N-dimetylotryptamina
42		4-AcO-MET	4-acetoksy-N-etylo-N-metylotryptamina
43	4-EMC	4-etylometkatynon 2-etylamino-1-p- -tolylopropan-1-on	2-metyloamino-1-(4-etylofenylo)propan-1-on 1-(4-etylofenylo)-2-metyloaminopropan-1-on
44	3-FMC	3-fluorometkatynon	1-(3-fluorofenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on
45	4-FMC	4-fluorometkatynon	2-metyloamino-1-(4-fluorofenylo)propan-1-on, czyli 1-(4-fluorofenylo)-2-metyloaminopropan-1-on

46			4-HO-DiPT	4-hydroksy- <i>N,N</i> -diizopropylotryptamina
47			4-HO-MET	4-hydroksy- <i>N</i> -etylo- <i>N</i> -metylotryptamina
48			5-IT	5-(2-aminopropyl)indol
49				
(uchylona)				
50			5-MAPB	1-(benzofuran-5-ylo)- <i>N</i> -metylopropano-2-amina
51	3-MMC			1-(3-metylofenilo)-2-(metyloamino)propan-1-on
52			5-MeO-DALT	5-metoksy- <i>N,N</i> -diallilo-tryptamina
53			5-MeO-DMT	5-metoksy- <i>N,N</i> -dimetylotryptamina
54			5-MeO-MiPT	5-metoksy- <i>N</i> -metylo- <i>N</i> -izopropylotryptamina
55			5-APB	1-(benzofuran-5-ylo)propano-2-amina
56			6-APB	1-(benzofuran-6-ylo)propano-2-amina
57			6-APDB	1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-6-ylo)propano-2-amina
58	ETKATYNON		<i>N</i> -etylokatorynon	2-(etyloamino)-1-fenylpropan-1-on
59	ETYCYKLIDYNA		PCE	<i>N</i> -etylo-1-fenylcykloheksyloamina
60				
(uchylona)				
61	HEKSEDRON			1-fenyl-2-(metyloamino)heksan-1-on
62			Izo-pentadron	1-metyloamino-1-fenyl-pentan-2-on
63	KATYNON			(-)- α -aminopropiofenon

64	(+)-LIZERGID	LSD, LSD-25	dietyloamid kwasu 9,10-didehydro-6-metyloergolino-8 β -karboksylowego
65		MDMA	(\pm)-3,4-metylenodioksy-N, α -dimetylofenetyloamina, czyli 3,4-metylenodioksymetamfetamina
66		MDPBP	1-(3,4-metylenodioksyfenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)butan-1-on
67		MDPPP	1-(3,4-metylenodioksyfenylo)-2-(1-pirolidynylo)-1-propanon
68		MMDA	(\pm)-5-metoksy-3,4-metylenodioksy- α -metylofenetyloamina, czyli 5-metoksy-3,4-metylenodioksyamfetamina
69		Meskalina	3,4,5-trimetoksyfenetyloamina
70		MPBP	1-(4-metylofenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)butan-1-on
71		pMPPP	1-(4-metylofenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)-propan-1-on
72		Paraheksyl	3-heksylo-1-hydroksy-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-6H-dibenzo[b,d]piran
73		PBP Alfa-PBP α -PBP	1-fenylo-2-(pirolidyn-1-ylo)butan-1-on
74		PMA	4-metoksy- α -metylofenetyloamina, czyli para-metoksyamfetamina

75			PMMA	4-metoksy- <i>N</i> , α -dimetylofenetyloamina, czyli <i>p</i> -metoksymetamfetamina
76			Psycyocyna 4-HO-DMT	3-(2-dimetyloaminoetylo)-4-hydroksyindol
77 (uchylona)				
78	METAMFEPRAMON		Dimetylokatynon Dimethylpropion Dimepropion	(<i>RS</i>)-2-dimetylamino-1-fenylpropan-1-on
79	METEDRON		4-metoksymetkatynon bk-PMMA PMMC	1-(4-metoksyfenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on
80 (uchylona)				
81			Metylobufedron	2-(metyloamino)-1-(4-metylofenylo)butan-1-on
82			Etylobufedron N-etylobufedron NEB	1-fenyl-2-(etyloamino)butan-1-on
83	NAFYRON		0-2482	1-naftalen-2-ylo-2-pirolidyn-1- -ylopentan-1-on
84 (uchylona)				

85	PENTYLON	bk-Metyl-K, bk-MBDP	1-(3,4-metylenodioksyfenylo)- -2-(metyloamino)pentan-1-on
86	PSYLOCYBINA		diwodorofosforan-3-(2-dimetyloaminoetylo)- -4-indolilu
87		Proskalina	2-(3,5-dimetoksy-4-propoksyfenylo)etyloamina
88		RH-34	3-[2-[(2-metoksyfenylo)metyloamino]etylo]-1 <i>H</i> - -chinazolino-2,4-dion
89	ROLICYKLIDYNA	PHP, PCPY	1-(1-fenylocykloheksylo)pirolidyna
90		STP, DOM	2-amino-1-(2,5-dimetoksy-4-metylofenylo)propan
91	TENAMFETAMINA	MDA	3,4-metylenodioksyamfetamina
92	TENOCYKLIDYNA	TCP	1-[1-(2-tienylo)cykloheksylo]piperidyna
93		TMA	(±)-3,4,5-trimetoksy- α -metylofenetyloamina, czyli 3,4,5-trimetoksyamfetamina
94		TMA-2	2,4,5-trimetoksyamfetamina
95		TMA-6	1-(2,4,6-trimetoksyfenylo)propan-2-amina
		2,4,6-trimetoksyamfetami- na	
96		Tetrahydrokannabinole	następujące izomery i ich warianty stereochemiczne: - 7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6 <i>H</i> - -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol,

		<ul style="list-style-type: none"> - (9<i>R</i>,10<i>aR</i>)-8,9,10,10<i>a</i>-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6<i>H</i>-dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol, - (6<i>aR</i>,9<i>R</i>,10<i>aR</i>)-6<i>a</i>,9,10,10<i>a</i>-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6<i>H</i>-dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol, - (6<i>aR</i>,10<i>aR</i>)-6<i>a</i>,7,10,10<i>a</i>-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6<i>H</i>-dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol, - 6<i>a</i>,7,8,9-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6<i>H</i>-dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol, - (6<i>aR</i>,10<i>aR</i>)-6<i>a</i>,7,8,9,10,10<i>a</i>-heksahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6<i>H</i>-dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol
97 (uchylona) ⁴⁾		
98	DOC	2,5-dimetoksy-4-chloroamfetamina 1-(4-chloro-2,5-dimetoksyfenylo)propan-2-amina
oraz:		
<ul style="list-style-type: none"> - sole substancji zamieszczonej w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe, - stereoizomery substancji zamieszczonej w tej grupie, jeżeli istnienie takich stereoizomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że takie stereoizomery są wyraźnie wyłączone 		

2. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY II-P

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1		4-BEC 4-bromoetkatynon	1-(4-bromofenyl)-2-etylaminoopropan-1-on
2		2C-B	4-bromo-2,5-dimetoksyfenylamino
3		2C-C	2-(4-chlorofenyl)-2,5-dimetoksyetylamino
4		2C-D	2-(2,5-dimetoksy-4-metylofenyl)etylamino
5		2C-G	2-(2,5-dimetoksy-3,4-dimetylofenyl)etylamino
6		2C-N	2-(2,5-dimetoksy-4-nitrofenyl)etylamino
7		2C-P	2-(2,5-dimetoksy-4-propylofenyl)etylamino
8		3-MeO-PCE 3-Metoksyetyklidyna	<i>N</i> -etylo-1-(3-metoksyfenyl)cykloheksylamino
9		3-MeO-PCP 3-Metoksyfencyklidyna	1-[1-(metoksyfenyl)cykloheksyl]piperidyna
10	AMFETAMINA	Psychedryna	(±)-2-amino-1-fenylopropan
11	AMINEPTYNA		kwasy 7-[(10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>]cyklohepten-5-yl)amino]-heptanowy
12	BENZYLOPIPERAZYNA	BZP	1-benzylpiperazyne, czyli
13	DBZP	Dibenzylpiperazyne	1-benzyl-1,4-diazacykloheksan
14	DEKSAMFETAMINA		1,4-dibenzylpiperazyne (+)-2-amino-1-fenylopropan

15	ETYLOFENIDAT			2-fenyl-2-(piperidyn-2-yl)octan etylu
16	FENCYKLIDYNA	PCP		1-(1-fenylcykloheksyl)piperidyna
17	FENETYLINA			(±)-3,7-dihydro-1,3-dimetylo-7-[2-[(1-metylo-2-fenetylo)-amino]etylo]-1 <i>H</i> -puryno-2,6-dion
18	FENMETRAZYNA			2-fenyl-3-metylomorfolina
19	KETAMINA			2-(2-chlorofenyl)-2-(metyloamino)-cykloheksan
20	kwas gamma-hydroksymasłowy	GHB		kwas 4-hydroksybutanowy
21	LEWAMFETAMINA			(-)- α -metylofenetyloamina
22	LEWOMETAMFETAMINA			(-)-1- <i>N</i> , α -dimetylofenetyloamina
23	4-metyloamfetamina	4-MA		1-(4-metylofenyl)propano-2-amina, czyli 1-(4-metylofenyl)-2-aminopropan
24	MBZP			1-benzyl-4-metylopiperazyna
25		mCPP		1-(3-chlorofenyl)piperazyna
26	MEKLOKWALON			3-(<i>o</i> -chlorofenyl)-2-metylo-4(3 <i>H</i>)-chinazolinon
27	MeOPP	pMPP, 4-MPP, Paraperazyna		1-(4-metoksyfenyl)piperazyna
28	METAKWALON			2-metylo-3-(<i>o</i> -tolilo)-4(3 <i>H</i>)-chinazolinon
29	METAMFETAMINA	Metamfetamina racemiczna		(+)-2-metyloamino-1-fenylpropan (±)-2-metyloamino-1-fenylpropan
30	METIOPROPAMINA	MPA		<i>N</i> -metylo-1-(tiofen-2-yl)propan-2-amina
31	METOKSETAMINA	MXE		2-(3-metoksyfenyl)-2-(etyloamino)cykloheksanon

32	METYLOFENIDAT	Rytalina	ester metylowy kwasu α -fenylo-(2-piperidyno)- -octowego
33	PENTAZOCYNA	Fortral	(2 <i>R</i> *, 6 <i>R</i> *, 11 <i>R</i> *)-1,2,3,4,5,6-heksahydro-8-hydroksy- -6,11-dimetylo-3-(3-metylo-2-butenylo)-2,6-metano- -3-benzazocyna
34	pFPP	4-fluorofenylo-piperazyna	1-(4-fluorofenylo)piperazyna
35	SALWINORYNA A		9-acetoksy-2-(furan-3-yl)-6 <i>a</i> ,10 <i>b</i> -dimetylo- -4,10-dioksododekahydro-1 <i>H</i> -benzo[<i>f</i>]izochromeno- -7-karboksylan metylu
36	SEKOBARBITAL		kwas 5-allylo-5-(1-metylobutylo)barbiturowy
37		Δ^9 -tetrahydrokannabinol i jego warianty stereochemiczne	(6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,7,8,10 <i>a</i> -tetrahydro-6,6,9-trimetylo- -3-pentylo-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]piran-1-ol
38	TFMPP	3- trifluorometylofenylo-pipe- razyna	1-[3-(trifluorometylo)fenylo]piperazyna
39	ZIPEPROL		α -(α -metoksybenzylo-4- β -metoksyfenylo)- -1-piperazynoetanol
40	ETYLON		2-etyloamino-1-(3,4-metyleniodioksyfenylo)propan- 1-on
41	4-MEC	4-metylo- <i>N</i> -etylokatynon	2-etyloamino-1-(4-metylo-fenylo)propan-1-on
42	4-FLUOROAMFETAMINA	4-FMP 4-FA	1-(4-fluorofenylo)-2-aminopropan

43	PENTEDRON	α - metyloaminowalerofenon	1-fenyl-2-(metyloamino)pentan-1-on
44	AB-PINACA		<i>N</i> -(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-yl)-1-pentyl-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid
45	AB-CHMINACA		<i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(aminokarbonylo)-2-metylopropyl]-1-(cykloheksylometylo)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid
46		5F-PB-22	ester chinolin-8-ylowy kwasu 1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-karboksylowego
47	UR-144		(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)(2,2,3,3-tetrametylocyklopropyl)metanon
48	MDMB-CHMICA		2-[[1-(cykloheksylometylo)-1 <i>H</i> -indol-3-karbonylo]amino]-3,3-dimetylobutanian metylu
49		5F-AKB-48	<i>N</i> -(1-adamantyl)-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid, czyli 1-(5-fluoropentyl)- <i>N</i> -tricyklo[3.3.1.1 ^{3,3} .7]dekan-1-yl-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid
50	XLR-11	5-FUR-144	[1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](2,2,3,3-tetrametylocyklopropyl) metanon

51	5F-MDMB-PINACA	5F-ADB	(S)-2-[1-(5-fluoropentylo)-1H-indazolo-3-karboksyamido]-3,3-dimetylobutanian metylu 2-[[1-(5-fluoropentylo)-1H-indazolo-3-karbonylo]amino]-3,3-dimetylobutanian metylu
52	4,4'-DMAR		(4-metylo-5-(4-metylofenylo)-4,5-dihydroksazolo-2-amina)
53	N-ETYLOPENTYLON N-ETYLNORPENTYLON	Efylon, BK-EBDP	1-(2H-1,3-benzodioxol-5-ylo)-2-(etyloamino)pentan-1-on
54	CUMYL-4CN-BINACA		1-(4-cyjanobutylo)-N-(1-metylo-1-fenylotylo)-1H-indazolo-3-karboksyamid
55	ADB-CHMINACA	MAB-CHMINACA	N-(1-amino-3,3-dimetylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(cykloheksylmetylo)-1H-indazolo-3-karboksyamid
56	FUB-AMB	AMB-FUBINACA	2-({1-[(4-fluorofenylo)metylo]-1H-indazol-3-karbonylo}amino)-3-metylobutanian metylu
57		Alfa-PVP α -PVP	1-fenyl-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on
58	MEFEDRON	4-metylometkatynon	(\pm)-2-metyloamino-1-(4-metylofenylo)propan-1-on
59	JWH-018	1-pentylo-3-(1-naftoilo)indol	naftalen-1-ylo(1-pentyloindol-3-ilo)metanon

60	AM-2201			1-[(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo]-1-naftylometanon
61	MDPV	MDαPVP MDPK		1-(1,3-benzodioxyl-5-yl)-2-pirolidyno-1-ylpentan-1-on
62	METYLON	3,4-metylenodioxymet- katynon bk-MDMA		1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(metyloamino)propan-1-on
63	ADB-FUBINACA			<i>N</i> -[(<i>1S</i>)-1-(aminokarbonylo)-2,2-dimetylopropyl]-1-[(4-fluorofenyl)metylo]-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid
64 ⁵⁾	AB-FUBINACA			<i>N</i> -(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-yl)-1-(4-fluorobenzyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid
65 ⁵⁾	5F-AMB	5F-AMB-PINACA		2- <i>N</i> -([1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-ilo]karbonylo)amino-3-metylobutanian metylu
66 ⁵⁾	5F-MDMB-PICA			2-([1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo]karbonylo)amino-3,3-dimetylobutanian metylu
67 ⁵⁾	4F-MDMB-BINACA			2-(1-[(4-fluorobutyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-ilo]karboksamid)-3,3-dimetylobutanian metylu
68 ⁵⁾	4-CMC	4-chlorometkatynon, klefedron		1-(4-chlorofenyl)-2-(metyloamino)propan-1-on

⁵⁾ Dodana przez § 1 pkt 1 lit. b rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

69 ⁵⁾	HEX-EN	<i>N</i> -etyloheksedron, alfa-etyloaminoheksanofenon	2(etyloamino)-1-fenylheksan-1-on
70 ⁵⁾		Alfa-PHP, α -PHP	1-fenyl-2-(pirolidyn-1-ylo)heksan-1-on
71 ⁶⁾	CUMYL-PEGACLONE	SGT-151	2-(1-metylo-1-fenyl-etylo)-5-pentylo-pirydo[4,3-b]indol-1-on
72 ⁶⁾	MDMB-4en-PINACA		3,3-dimetylo-2-(1-(pent-4-en-1-ylo)-1 <i>H</i> -indazolo-3-karboksyamido)butanian metylu
73 ⁶⁾	DIFENIDYNA		1-(1,2-difenyloetylo)piperodyna
74 ⁶⁾	4F-MDMB-BICA		2-[1-(4-fluorobutylo)-1 <i>H</i> -indolo-3-karbonylo]amino]-3,3-dimetylobutanian metylu
oraz:			
<p>– izomery substancji psychotropowych wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że takie izomery są wyraźnie wyłączone,</p> <p>– 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,</p> <p>– 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</p>			

⁶⁾ Dodana przez § 1 pkt 2 lit. a rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 stycznia 2022 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych (Dz. U. poz. 274), które weszło w życie z dniem 19 lutego 2022 r.

3. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY III-P

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

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

4. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY IV-P

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1 (uchylona) ⁷⁾			
2		Alfa-PPP α -PPP	1-fenyl-2-(pirolidyn-1-ylo)propan-1-on
3 (uchylona)			
4	ALLOBARBITAL		kwasy 5,5-dialillobarbiturowy
5	ALPRAZOLAM		8-chloro-6-fenyl-1-metylo-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepina
6	AMFEPRAMON	Dietylopropion	2-dietyloamino-1-fenyl-1-propanon
7	AMINOREKS		2-amino-5-fenyl-2-oksazolina
8	BARBITAL	Veronalum	kwasy 5,5-dietyllobarbiturowy
9	BENZFETAMINA		<i>N</i> -benzyl- <i>N</i> - α -dimetylofenetyloamina
10	BROMAZEPAM		7-bromo-1,3-dihydro-5-(2-pirydylo)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on

⁷⁾ Przez § 1 pkt 1 lit. c tiret pierwsze rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

11	BROTIZOLAM			2-bromo-4-(<i>o</i> -chlorofenyl)-9-metylo-6 <i>H</i> - -tieno[3,2- <i>f</i>]- <i>s</i> -triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepina kwas 5-butylo-5-etylobarbiturowy
12	BUTOBARBITAL			
13	2C-E		2,5-dimetoksy- -etylofenyloetyloamina	1-(2,5-dimetoksy-4-etylofenylo)-2-aminoetan
14			4-Cl- α -PPP 4-chloro-alfa-PPP	1-(4-chlorofenyl)-2-(pirolidyn-1-yl)propan-1-on
15	CHLORDIAZEPOKSYD		Elenium	4-tlenek-7-chloro-5-fenyl-2-(metyloamino)-3 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepiny
16	DELORAZEPAM			7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorofenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepin-2-on
17	DIAZEPAM		Relanium	7-chloro-5-fenyl-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepin-2-on
18	ESTAZOLAM			8-chloro-6-fenyl-4 <i>H</i> - <i>s</i> -triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4] benzodiazepina
19	ETCHLORWYNOL			1-chloro-3-etylo-1-penten-4-in-3-ol
20	ETYLAMFETAMINA			(\pm)- <i>N</i> -etylo- α -metylofenetyloamina, czyli <i>N</i> -etyloamfetamina
21	ETYNAMAT			ester 1-etylocykloheksylowy kwasu karbaminowego
22	FENDIMETRAZYNA			(+)-3,4-dimetylo-2-fenylomorfolina
23	FENKAMFAMINA			(\pm)- <i>N</i> -etylo-3-fenylbicyklo[2.2.1]heptano-2-amina

24	FENOBARBITAL	Luminalum	kwasy 5-etylo-5-fenylbarbiturowy
25	FENPROPOREKS		(±)-3-[(α-metylofenetylo)amino]propionityl
26	FENTERMINA		α,α-dimetylofenetyloamina
27	FLUDIAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorofenilo)-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
28	FLURAZEPAM		7-chloro-1-[2-(dietyloamino)etylo]-5-(<i>o</i> -fluorofenilo)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
29	HALAZEPAM		7-chloro-5-fenilo-1,3-dihydro-1-(2,2,2-trifluoroetylo)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
30	HALOKSAZOLAM		10-bromo-11 <i>b</i> -(<i>o</i> -fluorofenilo)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydroksazolo[3,2- <i>d'</i>][1,4]-benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
31	KAMAZEPAM		dimetylokarbaminian 7-chloro-5-fenilo-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-onu
32	KETAZOLAM		11-chloro-12 <i>b</i> -fenilo-8,12 <i>b</i> -dihydro-2,8-dimetylo-4 <i>H</i> -[1,3]-oksazyno-[3,2- <i>d'</i>][1,4]benzodiazepino-4,7(6 <i>H</i>)-dion
33	KLOBAZAM		7-chloro-5-fenilo-1-metylo-1 <i>H</i> -1,5-benzodiazepino-2,4(3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dion

34	KLOKSAZOLAM			10-chloro-11 <i>b</i> -(<i>o</i> -chlorofenyl)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydroksazolo-[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
35	KLONAZEPAM	Rivotril		5-(<i>o</i> -chlorofenyl)-1,3-dihydro-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on kwas 7-chloro-5-fenyl-2,3-dihydro-2-okso-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-3-karboxylowy
36	KLORAZEPAT			5-(<i>o</i> -chlorofenyl)-7-etylo-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -tieno[2,3- <i>e</i>]-1,4-diazepin-2-on
37	KLOTIAZEPAM			
38	LEFETAMINA	SPA		(-)-1-dimetyloamino-1,2-difenyloetan, czyli (-)- <i>N,N</i> -dimetylo-1,2-difenyloetylloamina
39	LOFLAZEPINIAN ETYLOWY			ester etylowy kwasu 7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorofenyl)-2,3-dihydro-2-okso-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-3-karboxylowego
40	LOPRAZOLAM			6-(<i>o</i> -chlorofenyl)-2,4-dihydro-2-[(4-metylo-1-piperazylnyl)metyleno]-8-nitro-1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>][1,4] benzodiazepin-1-on
41	LORAZEPAM			7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorofenyl)-1,3-dihydro-3-hydroksy-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
42	LORMETAZEPAM			7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorofenyl)-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on

43	MAZINDOL			5-(<i>p</i> -chlorofenyl)-2,5-dihydro-3 <i>R</i> -imidazo[2,1- <i>a</i>]- -izoindol-5-ol
44	MDPEA		3,4- -metylenodiosyfenylloety- loamina Metylenodiosyfenylloety- loamina homopiperonyloamina	3,4-metylenodiosy-2-fenylloetyloamina
45				
(uchylona)				
46	MEDAZEPAM		Rudotel	7-chloro-5-fenyl-2,3-dihydro-1-metylo-1 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepina
47	MEFENOREKS			(±)- <i>N</i> -(3-chloropropyl)- α -metylofenetyloamina
48	MEPROBAMAT			2,2-di(karbamoiloksymetylo)pentan, czyli dikarbaminian 2-metylo-2-propyl-1,3-propanodiolu
49	METYLOFENOBARBITAL		Prominalum	kwas 5-etylo-5-fenyl- <i>N</i> -metylobarbiturowy
50	METYPRYLON			3,3-dietylo-5-metylo-2,4-piperidynodion
51	MEZOKARB			3-(α -metylofenyl)- <i>N</i> -(fenylkarbamoilo)- -sydnonimina
52	MIDAZOLAM			8-chloro-6-(<i>o</i> -fluorofenyl)-1-metylo-4 <i>H</i> - -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepina
53	MMDPEA		5-Metoksy-MDPEA	2-(7-metoksy-1,3-benzodiosol-5-yl)etyloamina

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

66	TEMAZEPAM	Signopam	7-chloro-5-fenyl-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
67	TETRAZEPAM		7-chloro-5-(cykloheksen-1-yl)-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
68	TRIAZOLAM		8-chloro-6-(<i>o</i> -chlorofenyl)-1-metylo-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepina
69	WINYLBITAL		kwas 5-(1-metylobutyl)-5-winylobarbiturowy
70	ZALEPLON		<i>N</i> -(3-(3-cyjanopirazolo[1,5- <i>a</i>]pirymidin-7-yl)fenyl)- <i>N</i> -etylacetylamid
71	ZOLPIDEM		<i>N,N</i> ,6-trimetylo-2-(4-metylofenyl)imidazo[1,2- <i>a</i>]pirydyno-3-acetylamid
72	ZOPIKLON		4-metylpiperazyno-1-karboksylan 6-(5-chloropirydyn-2-yl)-7-okso-6,7-dihydro-5 <i>H</i> -pirolo[3,4- <i>b</i>]irazyn-5-ylu
73	FENAZEPAM		7-bromo-5-(2-chlorofenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
74 ⁸⁾	FLUALPRAZOLAM		8-chloro-6-(2-fluorofenyl)-1-metylo-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepina
75 ⁸⁾	ETIZOLAM		4-(2-chlorofenyl)-2-etylo-9-metylo-6 <i>H</i> -tieno[3,2- <i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepina

8) Dodana przez § 1 pkt 1 lit. c tiret drugie rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

76 ⁹⁾	KLONAZOLAM	Clonitrazolam	6-(2-chlorofenyl)-1-metylo-8-nitro-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3a][1,4]-benzodiazepina
77 ⁹⁾	FLUBROMAZOLAM		8-bromo-6-(2-fluorofenyl)-1-metylo-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3a][1,4]-benzodiazepina
78 ⁹⁾	DIKLAZEPAM	2-Chlorodiazepam, Ro 5-3448	7-chloro-5-(2-chlorofenyl)-1-metylo-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
oraz sole substancji zamieszczonych w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe			

⁹⁾ Dodana przez § 1 pkt 2 lit. b rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 6.

Załącznik nr 2

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

1. ŚRODKI ODURZAJĄCE GRUPY I-N

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1 (uchylona)			
2 (uchylona)			
3 (uchylona)			
4	A-834,735	1-[(tetrahydropiran-4-ylo)metylo]-1 <i>H</i> -indol-3-ilo- -(2,2,3,3-tetrametylocyklopropylo)metanon	
5	AB-001	(1-adamant-1-ylo)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon	

6 (uchylona) ¹⁰⁾				
7	ACETORFINA			3- <i>O</i> -acetylo-6,7,8,14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14- <i>endo</i> -etenooripawina
8			Acetylo- α -metylofentanyl	<i>N</i> -[1-(α -metylofenetylo)-4-piperydylo]acetanilid
9	ACETYLOMETADOL			3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan
10 (uchylona)				
11			AH-7921	3,4-dichloro- <i>N</i> -[(1-dimetylamino)cykloheksylo-metylo]benzamid
12	AKRYLOFENTANYL			<i>N</i> -(1-fenylopiperydyn-4-ylo)- <i>N</i> -fenyloakrylamid
13	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
14	ALFAMEPRODYNA			α -3-etylo-4-fenylo-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna, czyli <i>cis</i> -3-etylo-4-fenylo-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna
15	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
16			α -Metylofentanyl	<i>N</i> -[1-(α -metylofenetylo)-4-piperydylo]propionanilid
17			α -Metylotiofentanyl	<i>N</i> -{1-[1-metylo-2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo}propionanilid

¹⁰⁾ Przez § 1 pkt 2 lit. a rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

18	ALFAPRODYNA		α -4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionylloksypiperidyna, czyli <i>cis</i> -(±)-4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionylloksypiperidyna
19	ALFENTANYL		<i>N</i> -[1-[2-(4-etylo-4,5-dihydro-5-okso-1 <i>H</i> -tetrazol-1-ilo)etylo]-4-(metoksymetylo)-4-piperidynylo]- <i>N</i> -fenylpropanamid
20	ALLILOPRODYNA		3-allylo-4-fenyl-1-metylo-4-propionylloksypiperidyna
21	AM-694		1-[(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](2-jodofenyl)metanon
22	AM-1220		1-[(1-metylo-2-piperidyn-2-yl)metyl]-1 <i>H</i> -indol-3-yl-(naftalen-1-yl)metanon
23		AM-1248	1-{[(<i>N</i> -metylo-2-piperidyn-2-yl)metyl]-1 <i>H</i> -indol-3-ilo}(1-adamantylo)metanon
24	(uchylona)		
25		AM-2233	1-{[(<i>N</i> -metylo-2-piperidyn-2-yl)metyl]-1 <i>H</i> -indol-3-ilo}-2-jodobenzylmetanon
26	ANILERYDYNA		ester etylowy kwasu 1-p-aminofenyl-4-fenyl-4-piperidynokarboksylowego
27		APICA SDB-001, 2NE1	<i>N</i> -(1-adamantylo)-1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-ylkarboksamid
28		APINACA AKB-48	<i>N</i> -(1-adamantylo)-1-pentyl-1 <i>H</i> -indazol-3-ylkarboksamid

29	ARGYREIA NERVOSA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
30	BANISTERIOPSIS CAAPI – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
31	BENZETYDYNA		ester etylowy kwasu 1-(2-benzylloksyetylo)-4-fenyllo- -4-piperidynokarboksylowego
32	BENZYLOMORFINA		3-benzylomorfinina, czyli 3-benzylloksy-7,8-didehydro-4,5- α -epoksy- -17-metylomorfinan-6 α -ol
33	BETACETYLOMETADOL		β -3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenylloheptan
34		β -Hydroksyfentanył	<i>N</i> -[1-(β -hydroksyfenetylo)-4-piperidylo]propionanilid
35		β -Hydroksy- -3-metylofentanył	<i>N</i> -[1-(β -hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-piperidylo]-propionanilid
36	BETAMEPRODYNA		β -3-etylo-4-fenyllo-1-metylo-4-propionylloksypiperidyndyna
37	BETAMETADOL		β -6-dimetyloamino-4,4-difenyllo-3-heptanol, czyli (3 <i>S</i> ,6 <i>R</i>)-6-dimetyloamino-4,4-difenyllo-3-heptanol
38	BETAPRODYNA		β -4-fenyllo-1,3-dimetylo-4-propionylloksypiperidyndyna
39	BEZYTRAMID		1-(3-cyjano-3,3-difenyllopropylo)-4-(2-okso-3-propionyllo- -1-benzimidazolinylo)piperidyndyna

40			Butyrfentanył	<i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -[1-(2-fenyloetylo)piperodyn-4-ylo]butanoamid
41			4-Fluoro-butyrfentanył	<i>N</i> -(4-fluorofenylo)- <i>N</i> -[1-(2-fenyloetylo)piperodyn-4-ylo]butanoamid
42	CALEA ZACATECHICHI – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
43	CATHA EDULIS – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
44	CP 47,497			5-(1,1-dimetyloheptylo)-2-[(1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-3-hydroksycykloheksylo]-fenol
45	CP 47,497-C6-Homolog			5-(1,1-dimetyloheksylo)-2-[(1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-3-hydroksycykloheksylo]-fenol
46	CP 47,497-C8-Homolog			5-(1,1-dimetylooktylo)-2-[(1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-3-hydroksycykloheksylo]-fenol
47	CP 47,497-C9-Homolog			5-(1,1-dimetylononylo)-2-[(1 <i>RS</i> ,3 <i>SR</i>)-3-hydroksycykloheksylo]-fenol
48	CYKLOPROPYLOFENTA- NYL			<i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -[1-(2-fenyloetylo)piperodyn-4- -ylo]cyklopropylokarboksamid
49	DEKSTROMORAMID		Palfium	(+)-4-[3,3-difenylo-2-metylo-4-okso-4-(1-pirolidynylo)-butylo]- -morfolina, czyli (+)-1-(2,2-difenylo-3-metylo- -4-morfolinobutyrylo)pirolidyna
50	DEZOMORFINA			dihydrodeoksymorfina, czyli 4,5-epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfina
51	DIAMPROMID			<i>N</i> -[2- <i>N</i> -metylo-(<i>N</i> -fenetyloamino)-propylo]propionanilid

52	DIETYLOTIAMBUTEN		3-dietyloamino-1,1-bis(2'-tienylo)but-1-en
53	DIFENOKSYLAT		ester etylowy kwasu 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-fenylo-4-piperodynokarboksylowego
54	DIFENOKSYNA		kwas 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-fenylo-4-piperodynokarboksylowy
55	DIHYDROETORFINA		7,8-dihydro-7- α -[1-(<i>R</i>)-hydroksy-1-metylobutylo]-6,14-endo-etanotetrahydrooripawina
56	DIHYDROMORFINA		4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan-3,6 α -diol
57	DIMEFEPTANOL		6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol
58	DIMENOKSADOL		ester 2-dimetyloaminoetylowy kwasu 1-etoksy-1,1-difenylooctowego
59	DIMETOKAINA	Larokaina	4-aminobenzoesan-3-(dietyloamino)-2,2-dimetylopropylu
60	DIMETYLOTIAMBUTEN		3-dimetyloamino-1,1-bis(2'-tienylo)but-1-en
61	DIPIANON		4,4-difenylo-6-piperodyno-3-heptanon
62	DROTEBANOL		3,4-dimetoksy-17-metylomorfinan-6 β ,14-diol
63	EAM-2201	5-fluoro-JWH-210 4-etylo-AM-2201	4-etylo-naftalen-1-ylo-[1-(5-fluoropentylo)indol-3-ilo]metanon
64	ECHINOPSIS PACHANOI – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
65	EKGONINA		kwas[1 <i>R</i> -(<i>egzo</i>)]-3-hydroksy-8-metylo-8-azabicyklo[3.2.1]oktano-2-karboksylowy

66	ETOKSERYDYNA		ester etylowy kwasu 1-[2-(2-hydroksyetyloksy)etylo]-4-fenyl-4-piperidynokarboksylowego
67	ETONITAZEN		1-(2-dietyloaminoetylo)-2-(<i>p</i> -etoksybenzylo)-5-nitrobenzimidazol
68	ETORFINA		6,7,8,14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14-endoetenooripawina
69	ETYLOMETYLOTIAMBU- TEN		3-etyloamino-1,1- <i>bis</i> (2'-tienylo)but-1-en
70	FENADOKSON		4,4-difenyl-6-morfolinoheptan-3-on
71	FENAMPROMID		<i>N</i> -(1-metylo-2-piperidynoetylo) propionanilid
72	FENAZOCYNA		2'-hydroksy-5,9-dimetylo-2-fenetylo-6,7-benzomorfan, czyli 3-fenetylo-1,2,3,4,5,6-heksahydro-6,11-dimetylo-2,6-metano-3-benzazocyn-8-ol
73	FENOMORFAN		3-hydroksy-17-fenetylomorfinan
74	FENOPERYDYNA		ester etylowy kwasu 1-(3-fenyl-3-hydroksypropylo)-4-fenyl-4-piperidynokarboksylowego
75	FENTANYL		1-fenetylo-4-(<i>N</i> -propionylamino)piperidyna, czyli <i>N</i> -(1-fenetylo-4-piperidyl)propionanilid
76	FLUOROTROPAKOAINA	p-FBT p-fluorobenzoiloksytropan	4-fluorobenzoan-8-metyl-8-azabicyklo[3.2.1]okt-3-ylu
77	FURETYDYNA		ester etylowy kwasu 4-fenyl-1-(2-tetrahydrofurfuryloksyetylo)-4-piperidynokarboksylowego
78	HEROINA		diacetylmorfina, czyli 3,6 α -diacetoksy-7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan

79	HU-210			(6 <i>aR</i> , 10 <i>aR</i>)-9-(hydroksymetylo)-6,6-dimetylo-3-(2-metylooctan-2-yl)- -6 <i>a</i> , 7, 10, 10 <i>a</i> -tetrahydrobenzo[<i>c</i>]chromen-1-ol
80	HYDROKODON			dihydrokodeinon, czyli 4,5 <i>α</i> -epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6-on
81				3-(4-hydroksymetylobenzoilo)-1-pentylindol
82	HYDROKSYPEPTYDYNA			ester etylowy kwasu 4- <i>m</i> -hydroksyfenylo-1-metylo- -4-piperidynokarboksylowego
83	HYDROMORFINOL			14-hydroksy-7,8-dihydromorfina
84	HYDROMORFON			dihydromorfinon, czyli 4,5 <i>α</i> -epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan- -6-on
85	IZOMETADON			6-dimetyloamino-4,4-difenylo-5-metylo-3-heksanon
86	JWH-007		2-metylo-1-pentyl- -3-(1-naftoilo)indol	1-pentyl-2-metylo-3-(1-naftoilo)indol, czyli (2-metylo-1-pentyl-1 <i>H</i> - -indol-3-ilo)-naftalen-1-ylometanon
87	JWH-015			(2-metylo-1-propyl-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)-1-naftylometanon
88	(uchylona)			
89	JWH-019		1-heksyl- -3-(1-naftoilo)indol	naftalen-1-yl(1-heksylindol-3-ilo)metanon
90	JWH-073		1-butylo- -3-(1-naftoilo)indol	naftalen-1-yl(1-butyloindol-3-ilo)metanon
91	JWH-081			(4-metoksynaftalen-1-yl)(1-pentylindol-3-ilo)metanon
92	JWH-098			(4-metylonaftalen-1-yl)(2-metylo-1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon

93	JWH-122	1-pentylo-3-(4-metylo-1-naftoilo)indol	(4-metylonaftalen-1-ylo)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon
94	JWH-166		(6-metoksynaftalen-1-ylo)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon
95	JWH-200		(1-(2-morfolin-4-yloetylo)indol-3-ilo)naftalen-1-ylo)metanon
96	JWH-201		2-(4-metoksyfenylo)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)etanon
97	JWH-203	2-(2-chloro-fenylo)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-yl)-etanon	2-(2-chlorofenylo)-1-(1-pentyloindol-3-ilo)etanon
98	JWH-208		(1-propylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)(4-propylo)naftalen-1-ylo)metanon
99	JWH-210		(4-etylonaftalen-1-ylo)(1-pentyloindol-3-ilo)metanon
100	JWH-250	1-pentylo-3-(2-metoksyfenyloacetylo)indol	2-(2-metoksyfenylo)-1-(1-pentyloindol-3-ilo)etanon
101	JWH-251		2-(2-metylofenylo)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)etanon
102	JWH-302		2-(3-metoksyfenylo)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)etanon
103	JWH-307		[5-(2-fluorofenylo)-1-pentylo-1 <i>H</i> -pirol-3-ilo]naftalen-1-ylo)metanon
104	JWH-368		[5-(3-fluorofenylo)-1-pentylo-1 <i>H</i> -pirol-3-ilo]-1-naftalenylometanon
105	JWH-398	1-pentylo-3-(4-chloro-1-naftoilo)indol	(4-chloronaftalen-1-ylo)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon
106		Kamfetamina	<i>N</i> -metylo-3-fenylobicyklo[2.2.1]heptano-2-amina

107	KARFENTANYL	4-karbometoksyfentanyl	1-(2-fenylloetylo)-4-(<i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -propionylloamino)-piperidyno-4-karboksylan metylu
108	KETOBEMIDON	Cliradon	4-(<i>m</i> -hydroksyfenylo)-1-metylo-4-propionylpiperidyna, czyli 1-[4-(3-hydroksyfenylo)-1-metylo-4-piperidyl]propan-1-on
109	KLONITAZEN		2-(<i>p</i> -chlorobenzyl)-1-(2-dietyloaminoetylo)-5-nitrobenzimidazol
110	KODOKSYM		<i>O</i> -(karboksymetylo)oksymdihydrokodeinonu
111	KOKA LIŚCIE		
112	KOKAINA		ester metylowy benzoiloekgoniny, czyli ester metylowy kwasu [1 <i>R</i> -(<i>egzo</i> , <i>egzo</i>)]-3-benzoiloksy-8-metylo-8-azabicyklo[3.2.1]oktano-2-karboksylowego
113	KONOPI ZIELE innych niż włókniste oraz wyciągi, nalewki farmaceutyczne, a także wszystkie inne wyciągi z konopi innych niż włókniste		
114	LEONOTIS LEONURUS – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
115	LEWOMETORFAN		(-)-3-metoksy-17-metylomorfinan

116	LEWOMORAMID		(-)-4-[2-metylo-4-okso-3,3-difenylo-4-(1-pirolidynylo)butylo]morfolina, czyli (-)-1-(2,2-difenylo-3-metylo-4-morfolinobutyrylo)pirolidyna
117	LEWORFANOL		(-)-3-hydroksy-17-metylomorfinan
118	LEWOTENACYLOMOR- FAN		(-)-3-hydroksy-17-fenaacylomorfinan
119	MAKOWEJ SŁOMY KONCENTRATY – produkty powstające w procesie otrzymywania alkaloidów ze słomy makowej, jeżeli produkty te są wprowadzone do obrotu		
120	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 mleczka makowego		

121		MAM-2201	[1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](4-metylo-1-naftylo)metanon
122	METADON		6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanon
123	METADONU PÓLPRODUKT		4-cyjano-2-dimetyloamino-4,4-difenylobutan
124	METAZOCYNA		2'-hydroksy-2,5,9-trimetylo-6,7-benzomorfan
125	METOPON		5-metylodihydromorfinon, czyli 4,5-epoksy-3-hydroksy- -5,17-dimetylomorfinan-6-on
126	METYLODEZORFINA		6-metylo- Δ^6 -deoksymorfina
127	METYLODIHYDROMOR- FINA		6-metylodihydromorfina
128		3-Metylofentanyl	<i>N</i> -(1-fenetylo-3-metylo-4-piperidylo)propionanilid (forma <i>cis</i> - i forma <i>trans</i> -)
129		3-Metylotiofentanyl	<i>N</i> -[3-metylo-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperidylo]propionanilid
130	MIMOSA TENUIFLORA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty	MIMOSA HOSTILIS	
131	MIROFINA		mirystylobenzylomorfina, czyli 3-benzylloksy-7,8-didehydro-4,5 α - -epoksy-6 α -mirystoiloksy-17-metylomorfinan tetradekanianu

132	MITRAGYNA SPECIOSA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
133	MITRAGYNINA		ester metylowy kwasu (<i>E</i>)-2-[(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-3-etylo-8-metoksy- -1,2,3,4,6,7,12,12 <i>b</i> -oktahydroindolo[3,2- <i>h</i>]chinolizyn-2-ylol]- -3-metoksyprop-2-enowego
134	MORAMIDU PÓLPRODUKT		kwas 1,1-difenylo-2-metylo-3-morfolinomastowy
135	MORFERYDYNA		ester etylowy kwasu 4-fenylo-1-(2-morfolinoetylo)- -4-piperydynokarboksylowego
136	MORFINA		7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan-3,6 α -diol
137	MORFINY METYLOBROMEK oraz inne pochodne morfiny zawierające azot czwartorzędowy		
138	MORFINY N-TLENEK		<i>N</i> -tlenek-7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan-3,6 α -diolu
139		MPPP	propionian 4-fenylo-1-metylo-4-piperydynolu
140		MT-45	(1-cykloheksylo-4-(1,2-difenyloetylo)piperazyna)
141	NALBUFINA		3-(cyklobutylometylo)-1,2,4,5,6,7,7- α ,13-oktahydro- -4,12-metanobenzofuro[3,2- <i>e</i>]-izochinolino-4- α ,7,9-triol

142	NIKOMORFINA		3,6-dinikotynoilomorfinina
143	NORACYMETADOL		α -(+)-3-acetoksy-4,4-difenyl-6-metyloaminoheptan
144	NORLEWOFANOL		(-)-3-hydroksymorfinan
145	NORMETADON		6-dimetyloamino-4,4-difenyl-3-heksanon
146	NORMORFINA		demetylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5 α -epoksymorfinan-3,6 α -diol
147	NORPIPANON		4,4-difenyl-6-piperidyno-3-heksanon
148	NYMPHAEA CAERULEA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
149	OPIUM I NALEWKA Z OPIUM		
150	OKSYKODON	Eukodal	14-hydroksydihydrokodeinon, czyli 4,5 α -epoksy-14-hydroksy- -3-metoksy-17-metylomorfinan-6-on
151	OKSYMORFON		14-hydroksydihydromorfinon, czyli 4,5 α -epoksy-3,14-dihydroksy- -17-metylomorfinan-6-on
152	ORIPAWINA		6,7,8,14-tetradehydro-4,5 α -epoksy-6-metoksy-17-metylomorfinan-3-ol
153	PEGANUM HARMALA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
154		Para-fluorofentanyl	4'-fluoro-N-(1-fenetylo-4-piperidyl)propionamid

155		PEPAP	octan 1-fenetylo-4-fenilo-4-piperidynu
156	PETYDYNA	Dolargan	ester etylowy kwasu 4-fenilo-1-metylo-4-piperidynokarboksylowego
157	PETYDYNY PÓLPRODUKT A		4-cyjano-4-fenilo-1-metylo-piperidyna
158	PETYDYNY PÓLPRODUKT B		ester etylowy kwasu 4-fenilo-4-piperidynokarboksylowego
159	PETYDYNY PÓLPRODUKT C		kwas 4-fenilo-1-metylo-4-piperidynokarboksylowy
160	PIMINODYNA		ester etylowy kwasu 4-fenilo-1-(3-feniloaminopropyl)- -4-piperidynokarboksylowego
161	PIRYTRAMID		amid kwasu 1-(3-cyjano-3,3-difenilopropyl)-4-(1-piperidyno)- -4-piperidynokarboksylowego, czyli amid kwasu 1'-(3-cyjano- -3,3-difenilopropyl)-(1,4'-bipiperidyno)-4'-karboksylowego
162	PROHEPTAZYNA		4-fenilo-1,3-dimetylo-4-propionylloksyazacykloheptan
163	PROPERYDYNA		ester izopropylowy kwasu 4-fenilo-1-metylo- -4-piperidynokarboksylowego
164	PSYCHOTRIA VIRIDIS – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty	Chacruna	
165		QUCHIC BB-22	ester chinolin-8-ylowy kwasu 1-(cykloheksylometyl)-1 <i>H</i> -indol- -3-karboksylowego

166		QUPIC PB-22	ester chinolin-8-yłowy kwasu 1-pentylol-1 <i>H</i> -indol-3-karboxylowego
167	RACEMETORFAN		(±)-3-metoksy-17-metylomorfinan
168	RACEMORAMID		(±)-4-[3,3-difenylol-2-metylo-4-okso-4-(1-pirolidynylol)butylol]morfolina
169	RACEMORFAN		(±)-3-hydroksy-17-metylomorfinan
170		RCS-2 oRCS-4, orto-izomer RCS-4	(2-metoksyfenylol)(1-pentylol-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon
171	RCS-4	BTM-4 SR-19 ERIC-4	(4-metoksyfenylol)(1-pentylol-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon
172	REMIFENTANYL		ester metylolowy kwasu 1-(2-metoksykarbonyloetylol)- -4-(fenylolpropionylolamino)-piperidyno-4-karboxylowego
173	RIVEA CORYMBOSA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
174	SALVIA DIVINORUM – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
175		STS-135	<i>N</i> -(1-adamantylol)-1-(5-fluoropentylol)-1 <i>H</i> -indol-3- karboxylamidu

176	SUFENTANIL			<i>N</i> -[4-(metoksymetylo)-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperidylo]propionanilid
177			Syntekaina	1-(tiofen-2-ylo)-2-metyloaminopropan
178	TABERNANTHE IBOGA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
179	TEBAINA			6,7,8,14-tetrahydro-4,5 α -epoksy-3,6-dimetoksy-17-metylomorfinan
180	TEBAKON			acetylodihydrokodeinon, czyli 6-acetoksy-6,7-didehydro-4,5 α -epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan
181			Tiofantanyl	<i>N</i> -{1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperidylo} propionanilid
182			THJ-018	1-naftalenylo(1-pentylo-1 <i>H</i> -indazol-3-ylo)metanolu
183	TRICHOCEREUS PERUVIANUS – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty			
184	TRIMEPERYDYNA			4-fenyl-1,2,5-trimetylo-4-propionylloksypiperidyna
185	TYLIDYNA			ester etylowy kwasu (+)- <i>trans</i> -2-(dimetyloamino)-1-fenyl-3-cyklohekseno-1-karboxylowego
186	U-47700			3,4-dichloro- <i>N</i> -(2-(dimetyloamino)cykloheksylo)- <i>N</i> -metylobenzamid
187	(uchylona)			

188	ZYWICA KONOPI			
189	4F-iBF	4-fluoro- -izobutyrylfentanył		<i>N</i> -(4-fluorofenyl)- <i>N</i> -[1-(2-fenylloetylo)piperidyn-4-yl]izobutyroamid
190	4Cl-iBF	4-chloro- -izobutyrylfentanył		<i>N</i> -(4-chlorofenyl)- <i>N</i> -[1-(2-fenylloetylo)piperidyn-4-yl]izobutyroamid
191	(uchylona)			
192	FU-F	2-furanylfentanył		<i>N</i> -fenyl- <i>N</i> -[1-(2-fenylloetylo)piperidyn-4-yl]-furano-2-karboksyamid
193	(uchylona)			
194	(uchylona)			
195	(uchylona)			
196	THF-F	tetrahydrofuranylfentanył		<i>N</i> -fenyl- <i>N</i> -[1-(2-fenylloetylo)piperidyn-4-yl]oksolano-2-karboksyamid
197	OKFENTANYL			<i>N</i> -(2-fluorofenyl)-2-metoksy- <i>N</i> -[1-(2-fenylloetylo)piperidyn-4-yl]acetamid
198	ACETYLOFENTANYL			<i>N</i> -[1-(2-fenylloetylo)-4-piperidyl]- <i>N</i> -fenylacetamid
199	METOKSYACETYLOFENTANYL			2-metoksy- <i>N</i> -fenyl- <i>N</i> -[1-(2-fenylloetylo)-4-piperidynyl]acetamid

200 (uchylona)				
201	BUTANIAN DIOKSAFETYLU			4-morfolin-4-ylo-2,2-difenylobutanian etylu
202	Ortofluorofentanył			<i>N</i> -(2-fluorofenyl)- <i>N</i> -[1-(2-fenylotyl)-4-piperidynyl]-propanamid
203 ¹⁾	KROTONYLOFENTANYL			(2 <i>E</i>)- <i>N</i> -fenyl- <i>N</i> -[1-(2-fenylotyl)-4-piperidynyl]-2-butenamid
204 ¹⁾	WALERYLOFENTANYL	NIH 10488		<i>N</i> -fenyl- <i>N</i> -[1-(2-fenylotyl)-4-piperidynyl] pentanamid
205 ²⁾	IZOTONITAZEN			<i>N,N</i> -dietylo-2-[[4-(1-metylotoksy)fenyl]metylo]-5-nitro-1 <i>H</i> - benzimidazol-1-etanoamina
oraz:				
<p>– izomery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że takie izomery są wyraźnie wyłączone,</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>				

¹⁾ Dodana przez § 1 pkt 2 lit. b rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

²⁾ Dodana przez § 1 pkt 3 lit. a rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 6.

2. ŚRODKI ODURZAJĄCE GRUPY II-N

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

oraz:

- izomery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że istnienie takich izomerów jest wyraźnie wyłączone,
- sole środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, o których mowa wyżej, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe

3. ŚRODKI ODURZAJĄCE GRUPY III-N

1. Preparaty zawierające oprócz innych składników kodeinę, której ilość nie przekracza 50 mg w jednej dawce lub stężenie nie przekracza 1,5% w preparatach w formie niepodzielonej.
2. Preparaty zawierające oprócz innych składników:
 - ACETYLODIHYDROKODEINEĘ
 - DIHYDROKODEINEĘ
 - ETYLOMORFINEĘ
 - NORKODEINEĘ
 - NIKODYKODYNEĘ
 - NIKOKODYNEĘw których ilość środka odurzającego nie przekracza 100 mg w jednej dawce lub stężenie nie przekracza 2,5% w preparatach w formie niepodzielonej.
3. Preparaty zawierające w jednej dawce najwyższej 2,5 mg difenoksylatu obliczonego w postaci zasady i nie mniej niż 0,025 mg siarczanu atropiny w jednej dawce.
4. Preparaty zawierające w jednej dawce nie więcej niż 0,5 mg difenoksyny oraz takie ilości winianu atropiny, które odpowiadają co najmniej 5% dawki difenoksyny.

4. ŚRODKI ODURZAJĄCE GRUPY IV-N

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1	ACETORFINA ^{*)}		3- <i>O</i> -acetylo-6,7,8, 14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14- <i>endo</i> -etenooripawina
2		Acetylo- α -metylofentanyl	<i>N</i> -[1-(α -metylofenetylo)-4-piperydylo]acetanilid
3		α -Metylofentanyl	<i>N</i> -[1-(α -metylofenetylo)-4-piperydylo]propionanilid
4		3-Metylotiofentanyl	<i>N</i> -[3-metylo-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid
5		β -Hydroksyfentanyl	<i>N</i> -[1-(β -hydroksyfenetylo)-4-piperydylo]propionanilid
6		β -Hydroksy-3-metylofentanyl	<i>N</i> -[1-(β -hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-piperydylo]-propionanilid
7	DEZOMORFINA		dihydrodeoksymorfina, czyli 4,5-epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan
8	ETORFINA ^{*)}		6,7,8,14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14- <i>endo</i> -etenooripawina

9	HEROINA			diacetylmorfina, czyli 3,6 α -diacetoksy-7,8-didehydro-4,5 α -epoksy- -17-metylomorfinan
10	KETOBEMIDON	Cliradon		4- <i>m</i> -hydroksyfenylo-1-metylo-4- -propionylopiperydyna
11 (uchylona) ¹³⁾				
12		3-Metylofentanyl		<i>N</i> -(1-fenetylo-3-metylo-4- -piperydylo)propionanilid (forma <i>cis</i> - i forma <i>trans</i> -)
13		MPPP		propionian 4-fenetylo-1-metylo-4-piperydynolu
14		Para-fluorofentanyl		4'-fluoro- <i>N</i> -(1-fenetylo-4- -piperydylo)propionanilid
15		PEPAP		octan 1-fenetylo-4-fenetylo-4-piperydynolu
16		Tiofentanyl		<i>N</i> -[1-[2-(2-tienylo)etylo]-4- -piperydylo]propionanilid
17 (uchylona) ¹³⁾				

¹³⁾ Przez § 1 pkt 3 lit. b rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 6.

18	KARFENTANYL	4- karbometyloksyfenta- nyl	1-(2-fenylloetylo)-4-(<i>N</i> - -propanoiloamino)piperidyno-4-karboxylan metylu
19	ACETYLOFENTANYL		<i>N</i> -[1-(2-fenyletylo)-4-piperidyllo]- <i>N</i> - -fenylacetamid
<p>oraz:</p> <ul style="list-style-type: none"> – izomery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że takie izomery są wyraźnie wyłączone, – estry i etery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich estrów i eterów jest możliwe, chyba że są one wymienione w innej grupie, – sole środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, o których mowa wyżej, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe 			
*) Może być stosowana w lecznictwie zwierząt			

WYKAZ NOWYCH SUBSTANCJI PSYCHOAKTYWNYCH

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

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1	4-CEC	4-chloroetkatynon	1-(4-chlorofenyl)-2-(etyloamino)propan-1-on
2	5-CI-UR-144		[1-(5-chloropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl]o[(2,2,3,3-tetrametylocyklopropyl)metanon
3	2-CMC	2-chlorometkatynon	1-(2-chlorofenyl)-2-(metyloamino)propan-1-on
4	4-EEC	4-etyloetkatynon	2-(etyloamino)-1-(4-etylofenyl)propan-1-on
5	5F-AB-PINACA		<i>N</i> -(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid
6	(uchylona) ¹⁴⁾		
7	3-Me-MAPB		2-(metyloamino)-1-(3-metylofenyl)butan-1-on
8	4-metylo- <i>N,N</i> -DMC	4-MDMC	2-(dimetyloamino)-1-(4-metylofenyl)propan-1-on
9	NM-2201		naftalen-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indolo-3-karboksyłan

¹⁴⁾ Przez § 1 pkt 3 lit. a tiret pierwsze rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

10	PV8	alfa-PEP, alfa-PHPP	1-fenyl-2-(pirolidyn-1-ylo)heptan-1-on
11	THJ-2201		1-[(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-ylo]-1-naftylometanon
12	alfa-PVT	α- pirolidynopentiofenon, α- pirolidynowalerotiofenon	2-(pirolidyn-1-ylo)-1-(tiofen-2-ylo)pentan-1-on
13	NEP	alfa- etyloaminopentiofenon, N-Etylonorpentedron, alfa- etyloaminowalerofenon, alfa-EAPP	2-(etyloamino)-1-fenylpentan-1-on
14	5-DBFPV	3-deoxy-3,4-MDPV	1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-5-ylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on
15	4-Cl-α-PVP		1-(4-chlorofenyl)-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on
16	NEMNP	4-metylo-N- etylonorpentedron, 4- -MEAP, 4-metyl-alfa- -etyloaminopentiofenon	2-(etyloamino)-1-(4-metylofenyl)pentan-1-on

17	5F-AMBICA			<i>N</i> -(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3-karboksyamid
18	TH-PVP			2-(pirolidyn-1-ylo)-1-(5,6,7,8-tetrahydronaftalen-2-ylo)pentan-1-on
19			<i>N</i> -propyloppedron	1-fenylo-2-(propyloamino)pentan-1-on
20			<i>N</i> -izopropyloppedron	1-fenylo-2-[(propan-2-ylo)amino]pentan-1-on
21	α -PHiP		α -pirolidynoizohexanofenon	1-fenylo-4-metylo-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on
22	3-CEC		3-chloroetkatynon	1-(3-chlorofenylo)-2-(etyloamino)propan-1-on
23	AMB-CHMICA		MMB-CHMICA	2-{[1-(cykloheksylometylo)indolo-3-karbonylo]amino}-3-metylobutanian metylu
24	MDPHP			1-(1,3-benzodioskso-5-ylo)-2-(1-pirolidyn-1-ylo)heksan-1-on
25	4-FLUOROPENTEDRON		4-FPD	1-(4-fluorofenylo)-2-(metyloamino)pentan-1-on
26	MPHP		4-metylo- α -pirolidynoheksanofenon	1-(4-metylofenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)heksan-1-on
27	(uchylona) ¹⁽⁴⁾			
28	BENZYLOFENTANYL			<i>N</i> -(1-benzylpiperidyn-4-ylo)- <i>N</i> -fenylopropanamid

29	3-FLUOROFENMETRAZYNA	3-FPM, 3F-fenmetrazyna, PAL-593, 3-FPH, 3-FMP	2-(3-fluorofenilo)-3-metylomorfolina
30	(uchylona) ¹⁵⁾		
31	(uchylona) ¹⁵⁾		
32	(uchylona) ¹⁵⁾		
33	3-HYDROKSYFENAZEPAM	3-hydroxy BD 98	7-bromo-5-(2-chlorofenilo)-3-hydroksy-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
34	4-HO-MiPT	4-hydroksy-N-metylo-N-izopropylotryptamina	3-{2-[metylo(propan-2-ylo)amino]etylo}-1H-indol-4-ol
35	ALD-52	N-acetylo-LSD, ALD	1-Acetylo-N, N-dietylo-6-metylo-9,10-didehydroergolina-8β-karboksyamid, (6aR, 9R)-4-acetylo-N, N-dietylo-7-metylo-4,6,6a,7,8,9-heksahydroindolo [4,3-fg] chinolino-9-karboksyamid
36	ETH-LAD	N-etylnor LSD, Dietyloamid kwasu 6-etylo-6-norlizergowego	(6aR,9R)-N,N-dietylo-7-etylo-4,6,6a,7,8,9-heksahydroindolo-[4,3-fg]chinolino-9-karboksyamid

¹⁵⁾ Przez § 1 pkt 4 lit. a rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 6.

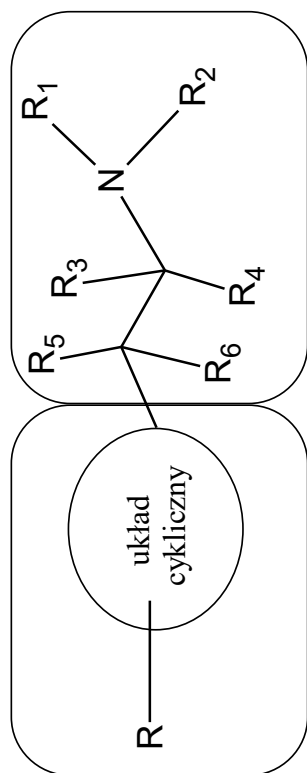
44 ¹⁶⁾	1P-LSD		<i>N,N</i> -dietylo-6-metylo-1-propionyl-9,10-dihydroergolino-8-karboxyamid, dietyloamid kwasu 1-propionylolizergowego	<i>N,N</i> -dietylo-6-metylo-1-propionyl-9,10-dihydroergolino-8-karboxyamid, dietyloamid kwasu 1-propionylolizergowego	(6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i>)- <i>N,N</i> -dietylo-7-metylo-4-propanoilo-6,8 <i>a</i> ,8,9-tetrahydroindolo-[4,3- <i>fg</i>]chino- lino-9-karboxyamid
45 ¹⁶⁾	2-FDCK		2-fluorodeschloroketamina	2-fluorodeschloroketamina	2-(2-fluorofenyl)-2-(metyloamino)-cykloheksan-1-on
46 ¹⁶⁾	4-AcO-DET		4-acetoksy- <i>N,N</i> -dietylotryptamina, 4-acetoksy-DET, etacetyna, etylacybina	4-acetoksy- <i>N,N</i> -dietylotryptamina, 4-acetoksy-DET, etacetyna, etylacybina	octan 3-[2-(dietyloamino)etylo]-1 <i>H</i> -indol-4-ylu
47 ¹⁶⁾	4-AcO-MiPT				octan 3-{2-[metylo(propan-2-yl)amino]etylo}-1 <i>H</i> -indol-4-ylu
48 ¹⁶⁾	2-Oxo-PCE				2-(etyloamino)-2-fenylcykloheksan-1-on
49 ¹⁶⁾	3,4-CFP		kleferein	kleferein	1-(3-chloro-4-fluorofenyl)piperazyna
50 ¹⁶⁾	ETAZEN				2-[(4-etoksyfenyl)metylo]- <i>N,N</i> -dietylo-1 <i>H</i> -benzimidazolo-1-etanoamina
51 ¹⁶⁾					
(uchylona) ¹⁵⁾					
52 ¹⁶⁾	NSI-189				(4-benzylpiperzyn-1-yl)-(2-(3-metylobutyloamino)pirydyn-3-yl)metanon

53 ¹⁷⁾	3-HO-PCP	3-hydroksyfencyklidyna	3-[1-(piperidyn-1-ylo)cykloheksylo]fenol
54 ¹⁷⁾	1cP-LSD	dietyloamid kwasu 1-cyklopropionyl- -d-lizergowego	(6aR,9R)-4-cyklopropanokarbonylo- <i>N,N</i> -dietylo-7-metylo-6,6a,8,9-tetrahydroindolo[4,3- <i>fg</i>]chinolino-9-karboksamid
<p>oraz:</p> <p>– sole nowych substancji psychoaktywnych wyżej wymienionych, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe,</p> <p>– stereoisomery nowych substancji psychoaktywnych wyżej wymienionych, jeżeli istnienie takich stereoisomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego.</p>			

¹⁷⁾ Dodana przez § 1 pkt 4 lit. b rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 6.

2. Pochodne 2-fenyletoaminy – grupa I-NPS

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



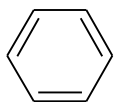
ELEMENT A

ELEMENT B

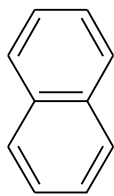
2.1. ELEMENT A

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

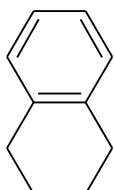
Układy cykliczne elementu A:



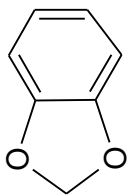
feryl-



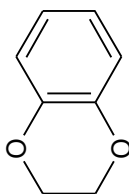
naftyl-



tetralinyl-



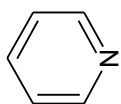
metyleniodioksyferyl-



etyleniodioksyferyl-



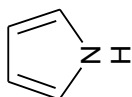
furyl-



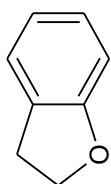
pirydył-



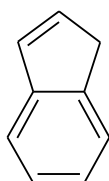
tiofuranyl-



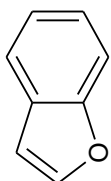
piryrolil-



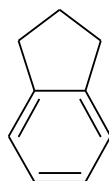
dihydrobenzofuranyl-



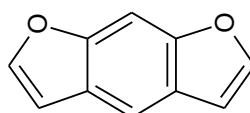
indanyl-



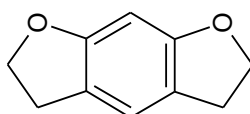
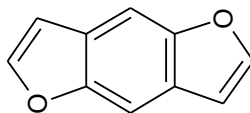
benzofuranyl-



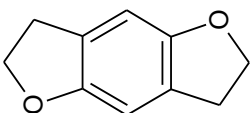
indanyl-

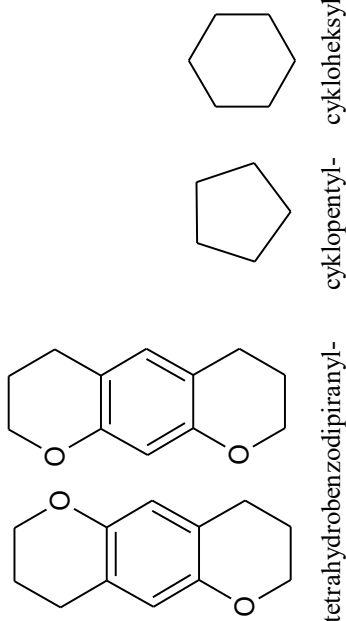


benzodifuranyl-



tetrahydrobenzodifuranyl-





- b) atom wodoru w układach cyklicznych elementu A, o których mowa w punkcie 2.1. lit. a, może być podstawiony w dowolnej pozycji (jednej lub kilku) podstawnikiem R w postaci atomu fluoru, chloru, bromu, jodu lub następujących grup: alkilowej (zawierającej do 6 atomów węgla, tj. do C6), alkenylowej (do C6), alkinyłowej (do C6), alkoksylowej (do C6), karboksylowej, alkilosulfonylowej (do C6), nitrowej. Wyżej wymienione grupy mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe, atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu. Otrzymane w ten sposób podstawniki mogą posiadać najdłuższy łańcuch zawierający maksymalnie do 8 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym elementu A).

2.2. ELEMENT B

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

- a) podstawnikami R1 i R2 zlokalizowanymi przy atomie azotu mogą być grupy: alkilowa (do C6), cykloalkilowa (do C6), benzylowa, alkenylowa (do C6), alkilokarbonyłowa (do C6), hydroksylowa, aminowa. Ponadto podstawniki te mogą tworzyć układ cykliczny, w którym atom azotu zawarty jest w strukturze pierścienia (np. piperolidyna, piperidyna). Możliwe jest również utworzenie układu cyklicznego pomiędzy atomem azotu a fragmentami elementu B (podstawnikami od R3 do R6). Tak utworzone układy cykliczne mogą

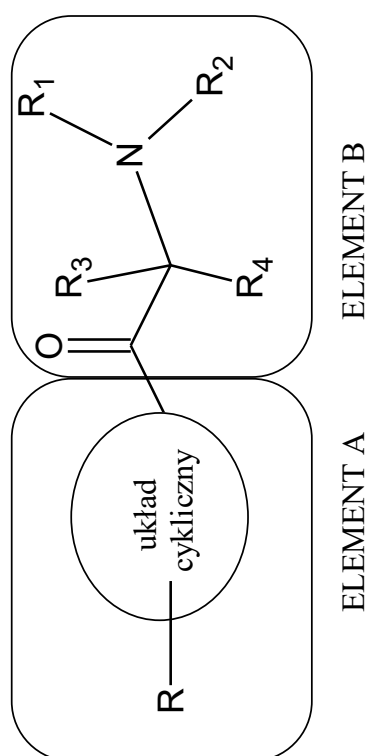
zawierać atomy węgla, tlenu, siarki, azotu i wodoru, przy czym liczba atomów w pierścieniu może wynosić od pięciu do siedmiu. Do grupy I-NPS nie zalicza się związków, w których atom azotu stanowi część układu cyklicznego skondensowanego z elementem A.

Wyżej wymienione podstawniki R1 i R2 mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe, atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu. Otrzymane w ten sposób nowe podstawniki mogą posiadać najdłuższy łańcuch zawierający maksymalnie do 10 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym),

b) podstawnikami R3, R4, R5, R6 mogą być atomy: fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupy: alkilowa (do C10), cykloalkilowa (do C10), benzyłowa, fenylowa, alkenylowa (do C10), alkinyłowa (do C10), hydroksylowa, alkoksyłowa (do C10), alkilosulfonyłowa (do C10), alkiloksykarbonyłowa (do C10), przy czym możliwe jest utworzenie połączenia każdego z podstawników R3, R4, R5 lub R6 zarówno z podstawnikiem R, jak i układem cyklicznym elementu A, lub utworzenie połączenia pomiędzy podstawnikami od R3 do R6 prowadzące do zamknięcia pierścienia i powstania struktury cyklicznej. Powstałe w ten sposób struktury cykliczne mogą zawierać od czterech do sześciu atomów. Wyżej wymienione podstawniki R3, R4, R5, R6 i powstałe struktury cykliczne mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe, atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu. Otrzymane w ten sposób nowe podstawniki mogą posiadać najdłuższy łańcuch zawierający maksymalnie do 10 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układach cyklicznych). Jeśli podstawniki od R3 do R6 są częścią pierścienia zawierającego atom azotu elementu B, to dalsze podstawienia podlegają ograniczeniom określonym w punkcie 2.2. lit. a.

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

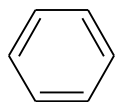
Każdy związek pochodzący od 2-amino-1-fenylpropan-1-onu zawierający w budowie cząsteczki element A (którego szczegółowa budowa jest określona w punkcie 3.1.), połączony z elementem B (którego szczegółowa budowa jest określona w punkcie 3.2.), o maksymalnej łącznej masie cząsteczkowej 500 u oraz sole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



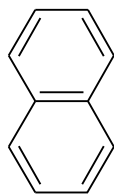
3.1. ELEMENT A:

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

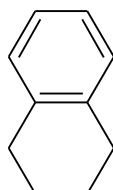
Układy cykliczne elementu A:



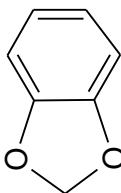
fenyl-



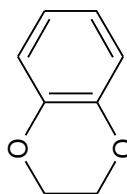
naftyl-



tetralinyl-



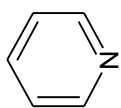
metylenodioksyfenyl-



etylenodioksyfenyl-



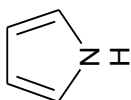
furyl-



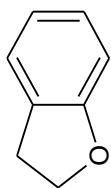
pirydył-



tiofuranyl-



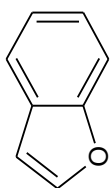
pirolił-



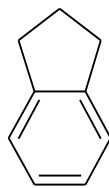
dihydrobenzofuranyl-



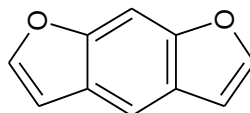
indenyl-



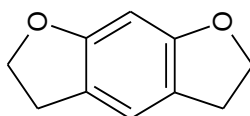
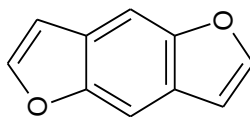
benzofuranyl-



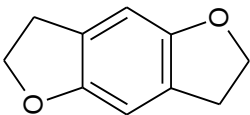
indanyl-

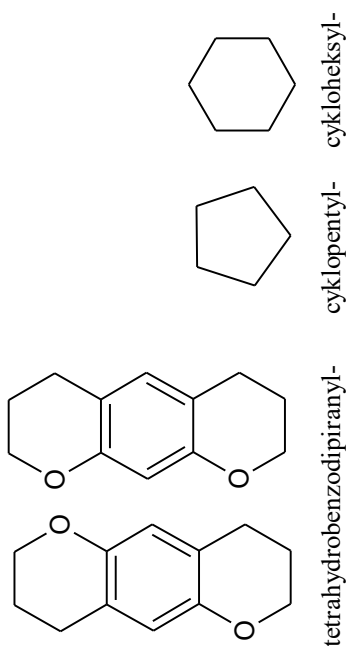


benzodifuranyl-



tetrahydrobenzodifuranyl-





tetrahydrobenzodipiranyl- cyklopentyl- cykloheksyl-

- b) atom wodoru w układach cyklicznych elementu A, o których mowa w punkcie 3.1. lit. a, może być podstawiony w dowolnej pozycji (jednej lub kilku) podstawnikiem R w postaci atomu fluoru, chloru, bromu, jodu lub następujących grup: alkilowej (zawierającej do 6 atomów węgla, tj. do C6), alkenylowej (do C6), alkinyłowej (do C6), alkoksyłowej (do C6), karboksylowej, alkilosulfonyłowej (do C6), nitrowej. Wyżej wymienione grupy mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe, atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu. Otrzymane w ten sposób podstawniki mogą posiadać najdłuższy łańcuch zawierający maksymalnie do 8 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym).

3.2. ELEMENT B

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

- a) podstawnikami R1 i R2 zlokalizowanymi przy atomie azotu mogą być grupy: alkilowa (do C6), cykloalkilowa (do C6), benzyłowa, alkenylowa (do C6), alkilokarbonyłowa (do C6), hydroksylowa, aminowa. Ponadto podstawniki te mogą tworzyć układ cykliczny, w którym atom azotu zawarty jest w strukturze pierścienia (np. piperidyna, piperodyna). Możliwe jest również utworzenie układu cyklicznego pomiędzy atomem azotu a fragmentem elementu B (podstawniki od R3 do R4). Tak utworzone układy cykliczne mogą zawierać atomy węgla, tlenu, siarki, azotu i wodoru, przy czym liczba atomów w pierścieniu może wynosić od pięciu do siedmiu.

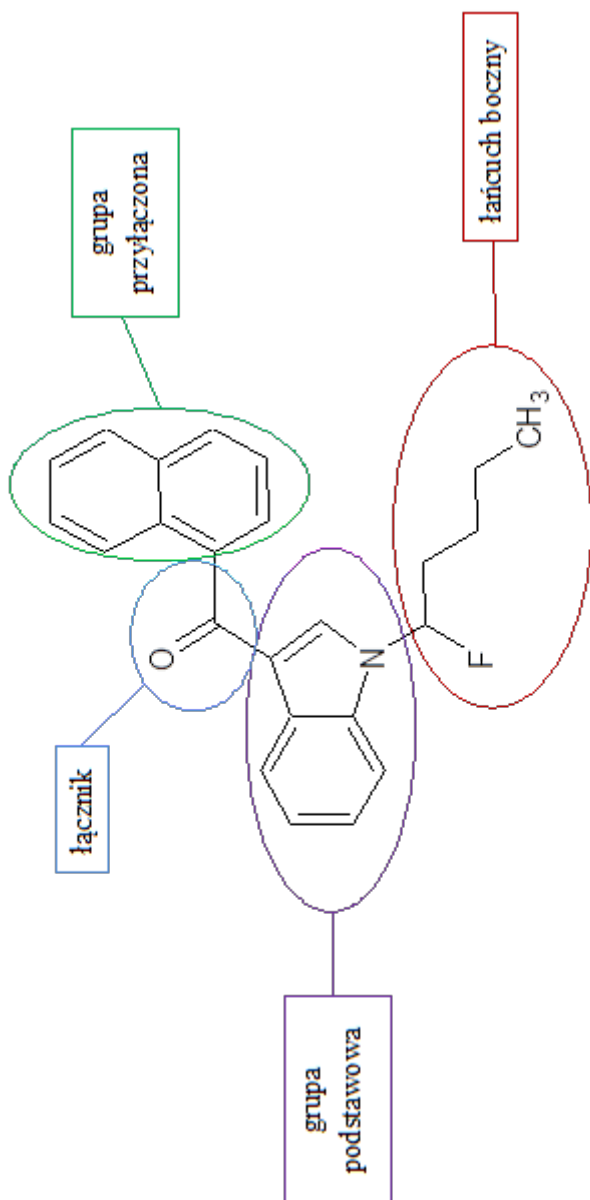
Wyżej wymienione podstawniki R1 i R2 mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe, atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu. Otrzymane w ten sposób nowe podstawniki mogą posiadać najdłuższy łańcuch zawierający maksymalnie do 10 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym),

- b) podstawnikami R3 i R4 mogą być atomy: fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupy: alkilowa (do C10), cykloalkilowa (do C10), benzylova, fenylowa, alkenylova (do C10), alkinylova (do C10), hydroksylova, alkoksylova (do C10), alkilosulfonylova (do C10), alkiloksykarbonylova (do C10), przy czym możliwe jest utworzenie połączenia podstawnika R3 lub R4 zarówno z podstawnikiem R, jak i układem cyklicznym elementu A, lub utworzenie połączenia pomiędzy podstawnikami od R3 do R4 prowadzące do zamknięcia pierścienia i powstania struktury cyklicznej. Powstałe w ten sposób struktury cykliczne mogą zawierać od czterech do sześciu atomów. Wyżej wymienione podstawniki R3, R4 i powstałe struktury cykliczne mogą być dalej podstawione, w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe, atomami lub połączeniami atomów: węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu, jodu. Otrzymane w ten sposób nowe podstawniki mogą posiadać najdłuższy łańcuch zawierający maksymalnie do 10 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układach cyklicznych).

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

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

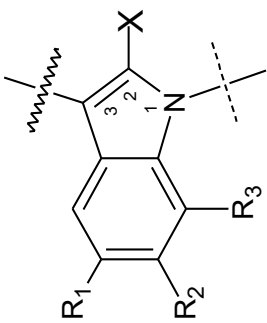
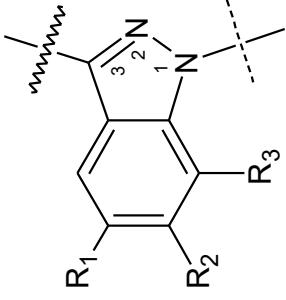
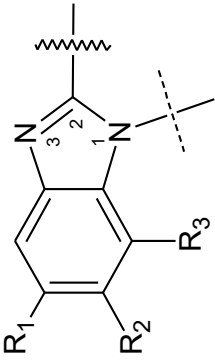
Modelowa struktura syntetycznych kannabinoidów przedstawiona jest na przykładzie 1-fluoro-JWH-018:



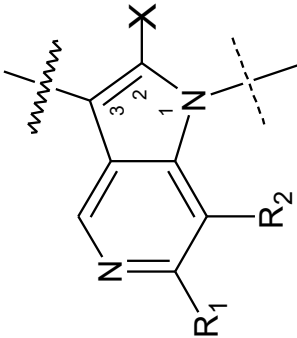
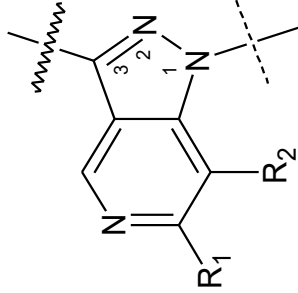
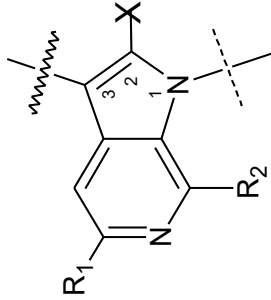
4.1. Grupa podstawowa

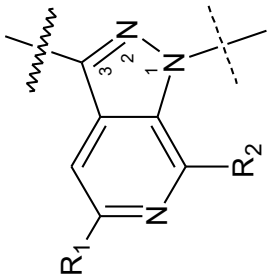
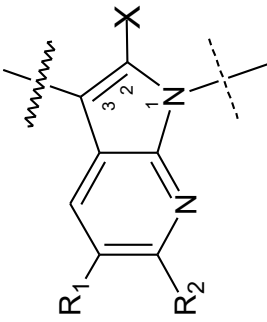
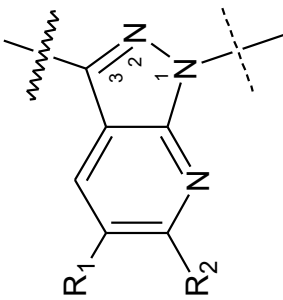
Grupa podstawowa może zawierać następujące układy cykliczne: indol-1,3-diył, indazol-1,3-diył, benzimidazol-1,2-diył, 4-azaindol-1,3-diył, 4-azaindazol-1,3-diył, 5-azaindol-1,3-diył, 5-azaindazol-1,3-diył, 6-azaindol-1,3-diył, 6-azaindazol-1,3-diył, 7-azaindol-1,3-diył, 7-azaindazol-1,3-diył, karbazol-1,4-diył, pirazol-1,5-diył, pirazol-1,3-diył, 4-chinolon-1,3-diył.

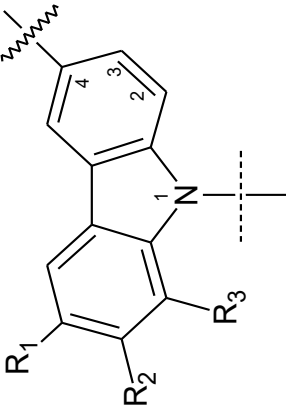
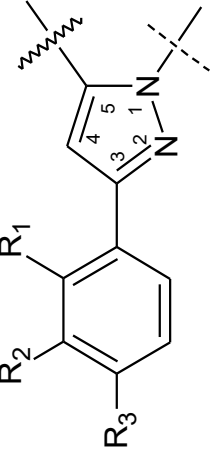
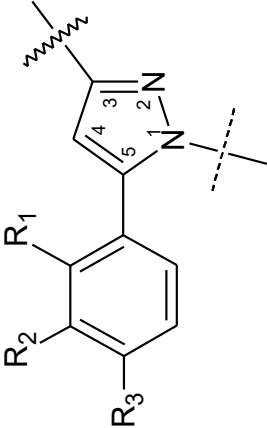
Układy cykliczne grupy podstawowej:

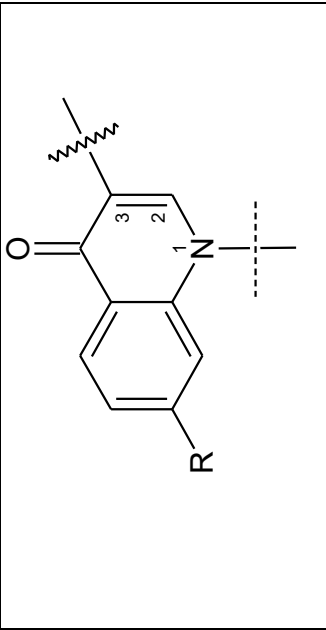
<p>a) indol-1,3-diył (podstawienie do łącznika poprzez atom węgla w pozycji 3, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	
<p>b) indazol-1,3-diył (podstawienie do łącznika poprzez atom węgla w pozycji 3, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	
<p>c) benzimidazol-1,2-diył izomer I (podstawienie do łącznika poprzez atom węgla w pozycji 2, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	

<p>d) benzimidazol-1,2-diyl izomer II (podstawienie do łącznika poprzez atom azotu w pozycji 1, a do łańcucha bocznego poprzez atom węgla w pozycji 2)</p>	
<p>e) 4-azaindol-1,3-diyl (podstawienie łącznika poprzez atom węgla w pozycji 3, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	
<p>f) 4-azaindol-1,3-diyl (podstawienie do łącznika poprzez atom węgla w pozycji 3, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	

<p>g) 5-azaindol-1,3-diyl (podstawienie do łącznika poprzez atom węgla w pozycji 3, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	
<p>h) 5-azaindazol-1,3-diyl (podstawienie do łącznika poprzez atom węgla w pozycji 3, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	
<p>i) 6-azaindol-1,3-diyl (podstawienie do łącznika poprzez atom węgla w pozycji 3, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	

<p>j) 6-azaindazol-1,3-diył (podstawienie do łącznika poprzez atom węgla w pozycji 3, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	
<p>k) 7-azaindol-1,3-diył (podstawienie do łącznika poprzez atom węgla w pozycji 3, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	
<p>l) 7-azaindazol-1,3-diył (podstawienie do łącznika poprzez atom węgla w pozycji 3, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	

<p>m) karbazol-1,4-diył (podstawienie do łącznika poprzez atom węgla w pozycji 4, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	
<p>n) pirazol-1,5-diył (podstawienie do łącznika poprzez atom węgla w pozycji 5, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	
<p>o) pirazol-1,3-diył (podstawienie do łącznika poprzez atom węgla w pozycji 3, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	

<p>p) 4-chinolon-1,3-dyyl (podstawienie do łącznika poprzez atom węgla w pozycji 3, a do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p>	
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------

Podstawnikami R1, R2, R3 w grupie podstawowej stanowiącej jeden z układów opisanych w lit. a–o mogą być atomy wodoru, fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupy: metylowa, metoksykowa, nitrowa.

Podstawnikami X w grupie podstawowej stanowiącej jeden z układów opisanych w lit. a, e, g, i, k może być atom wodoru, fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupa metylowa.

Podstawnikami R w grupie podstawowej stanowiącej układ opisany w lit. p może być atom wodoru, fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupa tiofenylova, przy czym przyłączenie grupy tiofenylovej do grupy podstawowej następuje poprzez atom siarki.

4.2. Łącznik do grupy podstawowej

Łącznikami do grupy podstawowej mogą być:

- a) grupa karbonylova lub azakarbonylova,
- b) grupa karboksamidowa (łączenie do struktury podstawowej następuje poprzez węgiel przy grupie karbonylovej), przy czym możliwe jest utworzenie dodatkowego połączenia pomiędzy podstawnikiem (zbudowanym z atomów węgla i wodoru) zlokalizowanym przy atomie azotu grupy amidowej oraz atomem węgla w pozycji 2 grupy podstawowej opisanej w punkcie 4.1. lit. a, prowadzące do utworzenia sześciocionowego pierścienia,

- c) grupa karboksylowa (łączenie do struktury podstawowej następuje poprzez węgiel przy grupie karbonylowej),
- d) układ cykliczny mogący zawierać atomy węgla lub heteroatomy: azot, tlen, siarkę, o wielkości pierścienia do 5 atomów (wliczając atomy węgla i heteroatomy), przyłączony bezpośrednio do grupy podstawowej, z podwójnym wiązaniem do atomu azotu w miejscu przyłączenia.

4.3. Grupa przyłączona

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

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

4.4. Łańcuch boczny

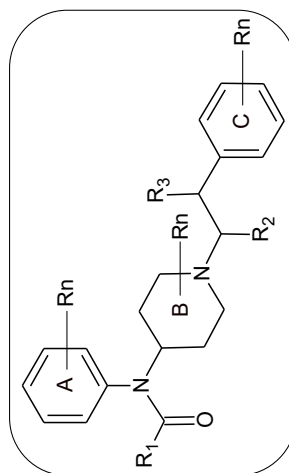
Łańcuch boczny, przyłączony do grupy podstawowej w sposób opisany w punkcie 4.1. lit. a-p, który może mieć postać następujących struktur:

- a) nasycony lub pojedynczo nienasycony, prosty lub rozgałęziony łańcuch węglowodorowy, w którym zamiast atomów węgla mogą znajdować się atomy tlenu lub siarki, otrzymany w ten sposób łańcuch boczny może posiadać swój najdłuższy łańcuch zawierający od trzech do siedmiu atomów (bez uwzględniania atomów wodoru), przy czym atomy wodoru w łańcuchu mogą być podstawione atomami fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupami: trifluorometylową lub cyjanową,

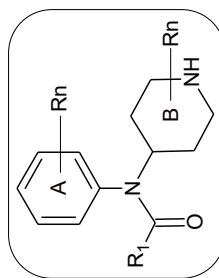
b) nasycony, nienasycony lub aromatyczny pierścień zawierający pięć, sześć lub siedem atomów węgla, które mogą być zastąpione atomami azotu, tlenu lub siarki, przyłączony do grupy podstawowej bezpośrednio lub poprzez grupę metylenową, etylenową lub 2-oksoetylenową, przy czym atomy wodoru w pierścieniu mogą być podstawione dodatkowo atomami fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupami: trifluorometylową, metoksylową lub cyjanową. Ponadto atom wodoru przy atomie azotu może być podstawiony grupą metyloową lub etyloową.

5. Pochodne fentanylu – grupa IV-NPS¹⁸⁾

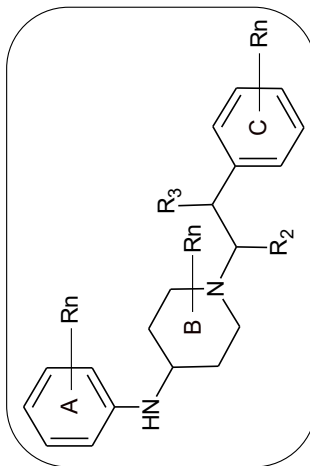
Każdy związek zawierający strukturę I, II lub III o maksymalnej łącznej masie cząsteczkowej 500 u, w której w pozycjach Rn, R1, R2, R3 mogą być podstawione atomy lub grupy atomów niezależnie od miejsca podstawienia, zgodnie z poniższym opisem oraz sole tych związków, o ile istnienie takich soli jest możliwe, i stereoizomery tych związków, o ile ich istnienie jest możliwe.



STRUKTURA I



STRUKTURA II



STRUKTURA III

¹⁸⁾ Tytuł części w brzmieniu ustalonym przez § 1 pkt 3 lit. b rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

5.1. W strukturze I, II i III:

- a) atom wodoru w pierścieniu A i C może być podstawiony w dowolnej pozycji (jednej lub kilku) podstawnikiem (Rn) w postaci atomu chloru, fluoru, bromu, jodu lub grupy: alkilowej (do 6 atomów węgla, tj. do C6), alkoksylowej (do C6),
- b) atom wodoru w pierścieniu B może być podstawiony w dowolnej pozycji (jednej lub kilku) podstawnikiem (Rn) w postaci atomu chloru, fluoru, bromu, jodu lub grupy: alkilowej (do C6), *O*-alkilokarboksylowej (do C6) połączony z pierścieniem poprzez atom węgla grupy alkilowej reszty kwasowej,
- c) pierścień C może być zastąpiony przez układ cykliczny (nasycony, nienasycony lub aromatyczny) zawierający do 6 atomów węgla tworzących pierścień, przy czym atom węgla może być zastąpiony heteroatomami takimi jak: tlen, siarka, azot,
- d) podstawnikiem R2 i R3 może być grupa: alkilowa (do C6) lub hydroksylowa.

5.2. W strukturze I i II:

Podstawnikiem R1 może być grupa: alkilowa (do C6), alkenylowa (do C6), alkinyłowa (do C6), alkoksylowa (do C6), alkilokarboksylowa (do C6) przyłączona poprzez węgiel grupy alkilowej lub metyleniodioksylfenylowa przyłączona poprzez węgiel z pierścienia aromatycznego lub układ cykliczny (nasycony, nienasycony) zawierający do 6 atomów węgla tworzących pierścień, przy czym atom węgla może być zastąpiony następującymi heteroatomami: tlen, siarka, azot, ponadto pierścień może zawierać podstawniki w postaci atomów chloru, bromu, fluoru lub grupy alkilowej (do C6).

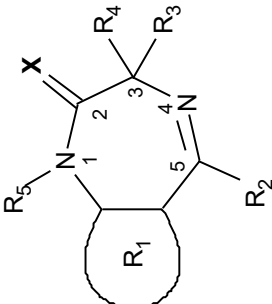
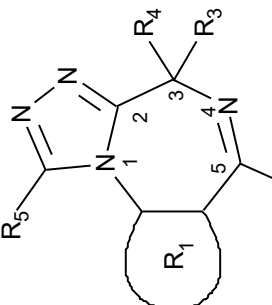
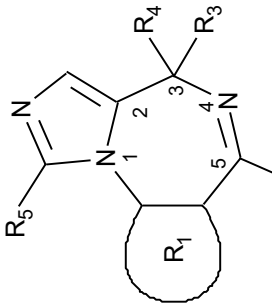
6. Benzodiazepiny – grupa V-NPS¹⁹⁾

Każdy związek z grupy benzodiazepin zawierający grupę podstawową określoną w punkcie 6.1, w tym grupę podstawową 1 dla pochodnych benzodiazepin przedstawionych w punkcie 6.1. w lit. a–f oraz grupę podstawową 2 dla pochodnych triazolowych i grupę podstawową 3 dla pochodnych imidazolowych benzodiazepin przedstawionych w punkcie 6.1. w lit. a–f o maksymalnej masie cząsteczkowej 600 u, oraz sole tych związków, o ile istnienie takich soli jest możliwe, i stereoisomery tych związków, o ile ich istnienie jest możliwe.

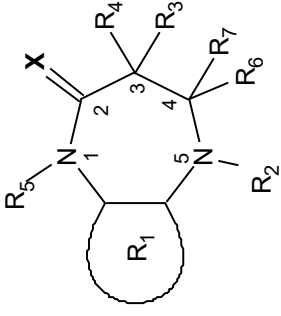
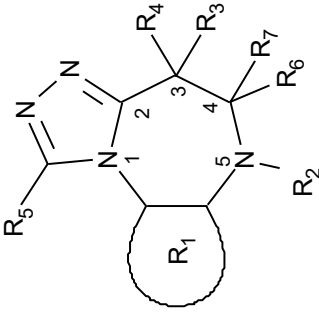
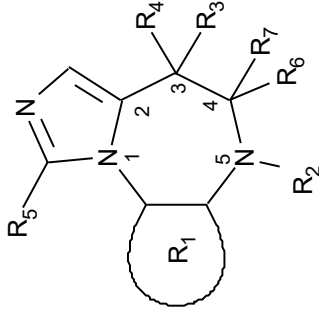
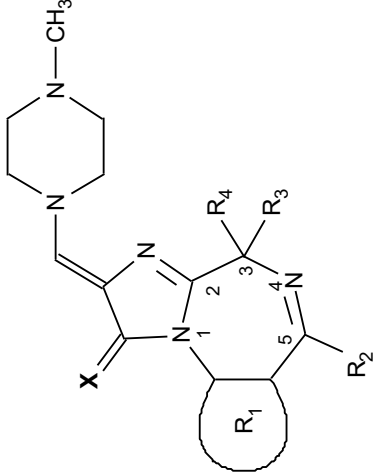
6.1. Grupa podstawowa

Podstawnikami od R1 do R7 oraz X w grupie podstawowej, stanowiącej jeden z układów opisanych w lit. a–f, mogą być atomy lub grupy szczegółowo opisane w punkcie 6.2.

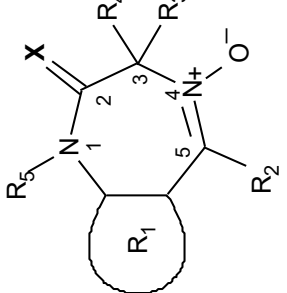
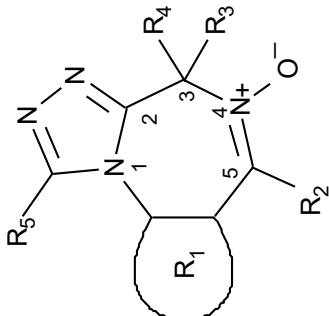
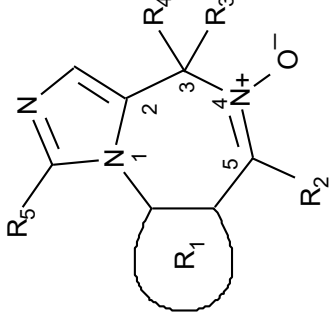
Układy grupy podstawowej:

Benzodiazepiny	Grupa 1	Grupa 2	Grupa 3
a) pochodne 1,4-benzodiazepin			

¹⁹⁾ Tytuł części w brzmieniu ustalonym przez § 1 pkt 3 lit. c tiret pierwsze rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

b) pochodne 1,5-benzodiazepin			
c) pochodne loprazolamu			

d) pochodne ketazolamu	e) pochodne oksazolamu

f) pochodne chlorodiazepoksydu			
--------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------

6.2. Podstawniki

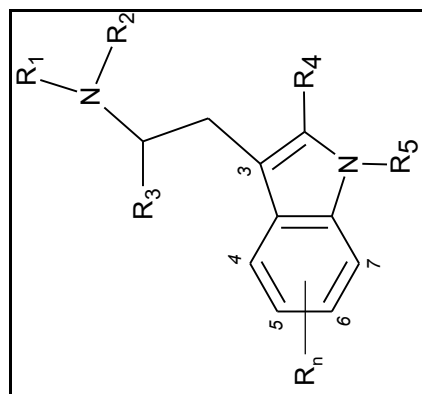
- a) podstawnikiem R1 skondensowanym z siedmioczłonowym pierścieniem heterocyklicznym diazepiny może być następujący układ cykliczny: benzen, tiofuran, pirydyna (przy czym heteroatomy w skondensowanym pierścieniu tiofuranowym lub pirydynowym mogą znajdować się w dowolnej pozycji poza siedmioczłonowym pierścieniem struktury diazepiny). Ponadto podstawnik R1 może być podstawiony jednym lub większą liczbą podstawników w dowolnych pozycjach poza siedmioczłonowym pierścieniem heterocyklicznym diazepiny, wybranych spośród atomów: fluoru, chloru, bromu, jodu lub grup: metylowej, etylowej, nitrowej, aminowej w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe,
- b) podstawnikiem R2 może być układ cykliczny: fenyl-, pirydyl- (przy czym atom azotu może znajdować się w dowolnej pozycji w pierścieniu pirydylowym), cykloheksenyl- (przy czym podwójne wiązanie może znajdować się w dowolnej pozycji w cykloheksenylowym). Ponadto pierścień fenylowy lub pirydylowy może być podstawiony jednym lub większą liczbą podstawników w dowolnych pozycjach, wybranych spośród atomów fluoru, chloru, bromu, jodu lub grup: metylowej, etylowej, nitrowej, aminowej w każdej możliwej kombinacji, o ile jest to chemicznie możliwe,

- c) podstawnikiem R3 może być atom wodoru lub grupa: hydroksylova, karboksylova, etoksykarbonylova, (N,N-dimetylo) karbamoilova, metylova,
- d) podstawnikiem R4 może być atom wodoru lub grupa: metylova, etylova. Możliwe jest również, że w miejsce podstawników R4 i R3 obecna jest grupa karbonylova (C=O) utworzona z atomem węgla pierścienia,
- e) podstawnikiem R5 może być atom wodoru lub grupa: metylova, etylova, (N,N-dimetyloamino)metylova, (N,N-dietyloamino) metylova, (N,N-dimetyloamino)etylova, (N,N-dietyloamino)etylova, (cyklopropylo)metylova, (trifluorometylo)metylova, prop-2-yn-1-ylova,
- f) podstawnikiem R6 może być atom wodoru lub grupa: metylova, hydroksylova,
- g)²⁰⁾ podstawnikiem R7 może być atom wodoru lub grupa: metylova, etylova. W 1,5-benzodiazepinach, 1,5-tienodiazepinach, 1,5-pirydodiazepinach, możliwe jest również, że w miejsce podstawnika R6 i R7 obecna jest grupa karbonylova utworzona z atomem węgla pierścienia (C=O). Ponadto 1,5-benzodiazepiny, 1,5-tienodiazepiny, 1,5-pirydodiazepiny mogą również posiadać w miejsce podstawników R2 i R7 wiązanie podwójne do atomu azotu w pozycji 5 struktury diazepiny z zachowaniem podstawnika R6 w pozycji 4,
- h) podstawnikiem X może być atom tlenu, siarki lub grupa: iminowa, N-metyloiminowa. Jeśli podstawnikiem R5 jest wodór, to jako postacie tautomeryczne tych związków mogą występować odpowiednie enole, tienole lub enaminy.

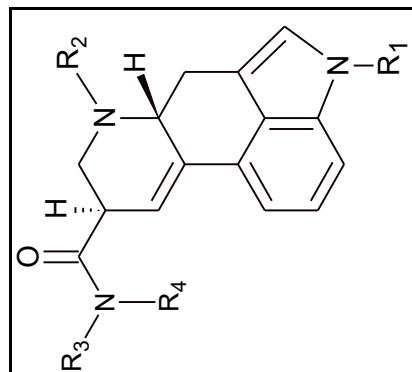
²⁰⁾ Ze zmianą wprowadzoną przez § 1 pkt 3 lit. c tiret drugie rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

7.²¹⁾ Pochodne tryptaminy – grupa VI-NPS

Każdy związek pochodzący od indolo-3-alkiloaminy zawierający w swojej budowie strukturę I o maksymalnej masie cząsteczkowej 500 u, a także każdy związek pochodzący od $\Delta^{9,10}$ -ergolenu zawierający w swojej budowie strukturę II o maksymalnej masie cząsteczkowej 500 u, w których w pozycjach Rn, R1, R2, R3, R4, R5 mogą być podstawione atomy lub grupy, zgodnie z opisem w punktach 7.1 i 7.2, oraz sole tych związków, o ile istnienie takich soli jest możliwe, i stereoisomery tych związków, o ile ich istnienie jest możliwe.



STRUKTURA I



STRUKTURA II

7.1. W strukturze I:

- a) podstawnikami R1 i R2 mogą być atom wodoru lub grupa: alkilowa (do C6), allilowa. Ponadto podstawniki te razem z atomem azotu, do którego są przyłączone, mogą tworzyć układ cykliczny piperolidyny,
- b) podstawnikami R3, R5 mogą być atom wodoru lub grupa alkilowa (do C3),

²¹⁾ Część dodana przez § 1 pkt 3 lit. d rozporządzenia, o którym mowa w odnośniku 4.

- c) podstawnikiem R4 może być atom wodoru lub grupa alkilowa (do C2),
- d) atom wodoru w układzie pierścieniowym grupy indolowej może być podstawiony w pozycjach 4, 5, 6, 7 (jednej lub kilku) podstawnikiem Rn w postaci grupy: metoksyłowej, hydroksyłowej, metylotiolowej i ponadto w pozycji 4 podstawnikiem Rn w postaci grupy dwuwodorofosforanowej.

Podstawnikiem Rn może być również grupa metylenodioksy łącząca dwa sąsiednie atomy węgla w pozycjach 4, 5, 6 lub 7.

7.2. W strukturze II:

- a) podstawnikiem R1 może być atom wodoru lub grupa: alkilowa (do C3), alkilokarbonyłowa (do C4),
- b) podstawnikiem R2 może być atom wodoru lub grupa: alkilowa (do C4), allilowa lub prop-2-in-1-ylowa,
- c) podstawnikami R3 i R4 mogą być atomy wodoru lub grupy: alkilowa (do C5), cyklopropylova, allilowa, 1-hydroksyalkilowa (do C2),
ponadto amidowy atom azotu może być częścią układu pierścieniowego: morfolinowego, piroolidynowego lub dimetyloazetydynowego.