



# DZIENNIK USTAW

## RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

Warszawa, dnia 22 marca 2021 r.

Poz. 518

### ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA<sup>1)</sup>

z dnia 11 marca 2021 r.

#### zmieniające rozporządzenie w sprawie wykazu substancji psychotropowych, środków odurzających oraz nowych substancji psychoaktywnych<sup>2), 3)</sup>

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

§ 1. W rozporządzeniu 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) wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w załączniku nr 1 do rozporządzenia „WYKAZ SUBSTANCJI PSYCHOTROPOWYCH Z PODZIAŁEM NA GRUPY, O KTÓRYCH MOWA W ART. 32 USTAWY Z DNIA 29 LIPCA 2005 R. O PRZECIWDZIAŁANIU NARKOMANII” w:
  - a) części „1. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY I-P” w tabeli uchyla się lp. 6 i 97,
  - b) części „2. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY II-P” w tabeli po lp. 63 dodaje się lp. 64–70 w brzmieniu:

64	AB-FUBINACA		<i>N</i> -(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(4-fluorobenzyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid
65	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	5F-MDMB-PICA		2-(((1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo]karbonylo)amino)-3,3-dimetylobutanian metylu

<sup>1)</sup> 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. poz. 1470 i 1541).

<sup>2)</sup> 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).

<sup>3)</sup> 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).

67	4F-MDMB-BINACA		2-(1-[(4-fluorobutylo)-1 <i>H</i> -indazol-3-ilo]karboksamid)-3,3-dimetylobutanian metylu
68	4-CMC	4-chlorometkatynon, klefedron	1-(4-chlorofenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on
69	HEX-EN	<i>N</i> -etyloheksedron, alfa-etyloaminoheksanofenon	2-(etyloamino)-1-fenyloheksan-1-on
70		Alfa-PHP, $\alpha$ -PHP	1-fenylo-2-(pirolidyn-1-ylo)heksan-1-on

c) części „4. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY IV-P” w tabeli:

- uchyla się lp. 1,
- po lp. 73 dodaje się lp. 74 i 75 w brzmieniu:

74	FLUALPRAZOLAM		8-chloro-6-(2-fluorofenylo)-1-metylo-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i> ][1,4]benzodiazepina
75	ETIZOLAM		4-(2-chlorofenylo)-2-etylo-9-metylo-6 <i>H</i> -tieno[3,2- <i>f</i> ][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i> ][1,4]diazepina

2) w załączniku nr 2 do rozporządzenia „WYKAZ ŚRODKÓW ODURZAJĄCYCH Z PODZIAŁEM NA GRUPY, O KTÓRYCH MOWA W ART. 31 USTAWY Z DNIA 29 LIPCA 2005 R. O PRZECIWDZIAŁANIU NARKOMANII, ORAZ ZE WSKAZANIEM ŚRODKÓW ODURZAJĄCYCH GRUPY IV-N DOPUSZCZONYCH DO STOSOWANIA W LECZNICTWIE ZWIERZĄT ZGODNIE Z ART. 33 UST. 2 TEJ USTAWY” w części „1. ŚRODKI ODURZAJĄCE GRUPY I-N” w tabeli:

- a) uchyla się lp. 6,
- b) po lp. 202 dodaje się lp. 203 i 204 w brzmieniu:

203	KROTONYLOFENTANYL		(2 <i>E</i> )- <i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -[1-(2-fenyloetylo)-4-piperydynylo]-2-butenamid
204	WALERYLOFENTANYL	NIH 10488	<i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -[1-(2-fenyloetylo)-4-piperydynylo] pentanamid

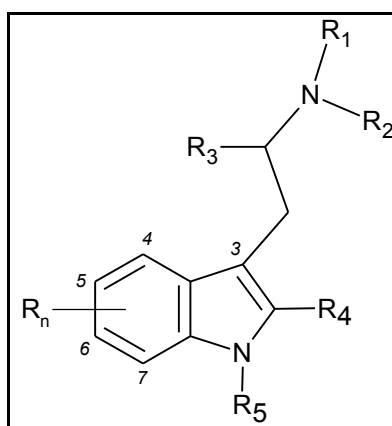
3) w załączniku nr 3 do rozporządzenia „WYKAZ NOWYCH SUBSTANCJI PSYCHOAKTYWNYCH”:

- a) w części „1. Wykaz nowych substancji psychoaktywnych z określeniem ich nazw i oznaczeń chemicznych” w tabeli:
  - uchyla się lp. 6 i 27,
  - po lp. 37 dodaje się lp. 38–52 w brzmieniu:

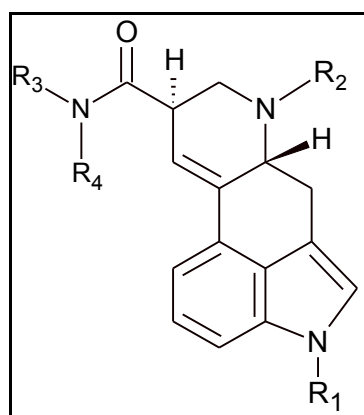
38	FLUNITRAZOLAM			6-(2-fluorofenylo)-1-metylo-8-nitro-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i> ][1,4]benzodiazepam
39	FLUBROMAZEPAM			7-bromo-5-(2-fluorofenylo)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
40	4-HO-DET	4-hydroksy- <i>N,N</i> -dietylotryptamina		3-[2-(dietyloamino)etylo]-1 <i>H</i> -indol-4-ol
41	DPT	<i>N,N</i> -dipropylotryptamina		3-[2-(dipropyloamino)etylo]-1 <i>H</i> -indol
42	DCK	deschloroketamina		2-fenylo-2-(metyloamino)-cykloheksan-1-on
43	AL-LAD	6-allylo- <i>N,N</i> -dietylo-9,10-didehydroergolino-8-karboksyamid, 6-allyl-6-nor-LSD		(6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i> )- <i>N,N</i> -dietylo-7-prop-2-enylo-6,6 <i>a</i> ,8,9-tetrahydro-4 <i>H</i> -indolo-[4,3- <i>fg</i> ]cholino-9-karboksyamid
44	1P-LSD	<i>N,N</i> -dietylo-6-metylo-1-propionylo-9,10-didehydroergolino-8-karboksyamid, dietyloamid kwasu 1-propionylolizergowego		(6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i> )- <i>N,N</i> -dietylo-7-metylo-4-propanoilo-6,6 <i>a</i> ,8,9-tetrahydroindolo-[4,3- <i>fg</i> ]cholino-9-karboksyamid
45	2-FDCK	2-fluorodeschloroketamina		2-(2-fluorofenylo)-2-(metyloamino)-cykloheksan-1-on
46	4-AcO-DET	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	4-AcO-MiPT			octan 3-{2-[metylo(propan-2-yl)amino]etylo}-1 <i>H</i> -indol-4-ylu
48	2-Oxo-PCE			2-(etyloamino)-2-fenylocykloheksan-1-on
49	3,4-CFP	klieferein		1-(3-chloro-4-fluorofenylo)piperazyna
50	ETAZEN			2-[(4-etoksyfenylo)metylo]- <i>N,N</i> -dietylo-1 <i>H</i> -benzimidazolo-1-etanoamina
51	IZOTONITAZEN			<i>N,N</i> -dietylo-2-[[4-(1-metyloetoksy)fenylo]metylo]-5-nitro-1 <i>H</i> -benzimidazolo-1-etanoamina
52	NSI-189			(4-benzylpiperazyln-1-yl)-(2-(3-metylobutyloamino)pirydyn-3-yl)metanon

- b) tytuł części 5 otrzymuje brzmienie:  
**„5. Pochodne fentanylu – grupa IV-NPS”**,
- c) w części 6:  
 – tytuł części 6 otrzymuje brzmienie:  
**„6. Benzodiazepiny – grupa V-NPS”**,  
 – w punkcie 6.2. w lit. g wyrazy „R4 i R3” zastępuje się wyrazami „R6 i R7”,
- d) po części 6 dodaje się część 7 w brzmieniu:  
**„7. 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 R<sub>n</sub>, R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub> 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:

- podstawnikami R<sub>1</sub> i R<sub>2</sub> mogą być atom wodoru lub grupa: alkilowa (do C<sub>6</sub>), allilowa. Ponadto podstawniki te razem z atomem azotu, do którego są przyłączone, mogą tworzyć układ cykliczny piperolidyny,
- podstawnikami R<sub>3</sub>, R<sub>5</sub> mogą być atom wodoru lub grupa alkilowa (do C<sub>3</sub>),
- podstawnikiem R<sub>4</sub> może być atom wodoru lub grupa alkilowa (do C<sub>2</sub>),
- atom wodoru w układzie pierścieniowym grupy indolowej może być podstawiony w pozycjach 4, 5, 6, 7 (jednej lub kilku) podstawnikiem R<sub>n</sub> w postaci grupy: metoksyłowej, acetoksyłowej, hydroksyłowej, metylotiolowej i ponadto w pozycji 4 podstawnikiem R<sub>n</sub> w postaci grupy dwuwodorofosforanowej.

Podstawnikiem R<sub>n</sub> może być również grupa metylenodioksy łącząca dwa sąsiednie atomy węgla w pozycjach 4, 5, 6 lub 7.

#### 7.2. W strukturze II:

- podstawnikiem R<sub>1</sub> może być atom wodoru lub grupa: alkilowa (do C<sub>3</sub>), alkilokarbonyłowa (do C<sub>4</sub>),
- podstawnikiem R<sub>2</sub> może być atom wodoru lub grupa: alkilowa (do C<sub>4</sub>), allilowa lub prop-2-in-1-yłowa,
- podstawnikami R<sub>3</sub> i R<sub>4</sub> mogą być atomy wodoru lub grupy: alkilowa (do C<sub>5</sub>), cyklopropylowa, allilowa, 1-hydroksyalkilowa (do C<sub>2</sub>),

ponadto amidowy atom azotu może być częścią układu pierścieniowego: morfolinowego, piperolidynowego lub dimetyloazetydynowego.”.

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