



DZIENNIK USTAW

RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

Warszawa, dnia 20 sierpnia 2018 r.

Poz. 1591

ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 17 sierpnia 2018 r.

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

Na podstawie art. 44f ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030 i 1490) 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.

Minister Zdrowia: wz. J. Szczurek-Żelazko

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 10 stycznia 2018 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. poz. 95).

²⁾ Niniejsze rozporządzenie w zakresie swojej regulacji wdraża 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).

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 (ujednolicenie) (Dz. Urz. UE L 241 z 17.09.2015, str. 1).

Załaczniki do rozporządzenia Ministra Zdrowia
z dnia 17 sierpnia 2018 r. (poz. 1591)

Załacznik nr 1

WYKAZ SUBSTANCJI PSYCHOTROPOWYCH Z PODZIALEM NA GRUPY, O KTÓRYCH MOWA W ART. 32 USTAWY Z DNIA 29 LIPIECA 2005 R.
O PRZECIWZDZIAŁANIU 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	4-CMC	4-chlorometkatynon, klefedron	1-(4-chlorofenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on

7	3-CMC	3-chlorometkatynon, klofedron	1-(3-chlorofenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on
8	4,4'-DMAR		(4-metylo-5-(4-metylofenylo)-4,5-dihydrooksazolo- -2-amina)
9		3F-MA	3-fluorometamatfetamina, czyli 1-(3-fluorofenylo)-N-metylopropano-2-amina
10		25B-NBOMe	2-(4-bromo-2,5-dimetoksyfenylo)-N- (2-metoksybenzyl)etyloamina
11		25C-NBOMe	2-(4-chloro-2,5-dimetoksyfenylo)-N- (2-metoksybenzyl)etyloamina
12		25D-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-metylofenylo)-N- (2-metoksybenzyl)etyloamina
13		25E-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-etylofenylo)-N- (2-metoksybenzyl)etyloamina
14		25G-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-3,4-dimetylofenylo)-N- (2-metoksybenzyl)etyloamina
15		25H-NBOMe	2-(2,5-dimetoksyfenylo)-N- (2-metoksybenzyl)etyloamina

16	25I-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-jodofenylo)-N-(2-metoksybenzylo)etyloamina
17	25I-NBMD NBMD-2C-1	2-(2,5-dimetoksy-4-jodofenylo)-N-(2,3-metylenodioksybenzylo)etyloamina
18	25N-NBOMe	2-(2,5-dimetoksy-4-nitrofenylo)-N-(2-metoksybenzylo)etyloamina
19	BREFEDRON	1-(4-bromofenylo)-2-metylaminopropan-1-on
20	BROLAMFETAMINA	4-BMC, 4-BMAP
	DOB	4-bromo-2,5-dimetoksyamfetamina, czyliz-1-(4-bromo-2,5-dimetoksyfenylo)propan-2-amina
21	BUFEDRON	α -(metyloamino)butyrofenon
22	BUTYILON	1-fenylo-2-(metyloamino)butan-1-on
23	DET	1-(1,3-benzodioksyl-5-il)-2-(metyloamino)butan-1-on
24	DMA	<i>N,N</i> -dietylotryptamina
		(\pm)-2,5-dimetoksy- α -metylofenetyloamina, czyliz-2,5-dimetoksyamfetamina
25	DOET	(\pm)-2,5-dimetoksy-4-etylo- α -metylofenetyloamina, czyliz 2,5-dimetoksy-4-etyloamfetamina

26	DMIHP	3-(1,2-dimethoxyethoxy)-1-hydroxy- -7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethoxy-6H- -dibenzo[b,d]piran
27	DMT	N,N-dimethyltryptamine
28	3,4-DMMC	3,4-dimethylketopyrone
29	D2PM	Difenyloprolinol
30		2-DPMP Dezoksypipradrol
31	DIBUTYLON	2-dimethylamino-1-(3,4-dimethylbenzylidenebenzylidene)butan- -1-on
32	Eutylon	1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(ethylamino)butan- -1-on
33	ETRYPTAMINA	3-(2-aminobutylo)indol
34	N-Etylo-MDA, MDEA	(±)-N-etylo- α -metylo-3,4-(methylene)dioxy)- -fentylamine
35	N-Hydroksy-MDA	(±)-N-[α -metylo-3,4-(methylene)dioxy)- -fentyl]hydroxylamine
36	Metkatynon	2-(methylamino)-1-fenylpropan-1-on
37	4-Metyloaminoreks	(±)-cis-2-amino-4-methoxy-5-phenyl-2-oxazoline

38		4-MTA	α -metylo-4-metylotiofenetylamin, czysty 4-metylotioamfetamina
39	ETYILON		2-etylamino-1-(3,4-metylenodioksifenylo)propan-1-on
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, czysty 1-(4-fluorofenylo)-2-metyloaminopropan-1-on
46		4-HO-DiPT	4-hydroksy-N,N-diizopropylotryptamina
47		4-HO-MET	4-hydroksy-N-etylo-N-metylotryptamina
48		5-HT	5-(2-aminopropilo)indol
49	4-MEC	4-metylo-N-etylkatynon	2-etylamino-1-(4-metylo-fenylo)propan-1-on
50		5-MAPB	1-(benzofuran-5-ylo)-N-metylpropano-2-amina
51	3-MMC		1-(3-metylofenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on

52		5-MeO-DALT	5-metoksy- <i>N,N</i> -diacetylo-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-yl)propano-2-amina
56		6-APB	1-(benzofuran-6-yl)propano-2-amina
57		6-APDB	1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-6-yl)propano-2-amina
58	ETKATYNON	N-etyllokatynon	2-(etylaminio)-1-fenylpropan-1-on
59	ETYCYKLIDYNA	PCE	N-etyl-1-fenylocykloheksyloamina
60	FLUOROAMFETAMINA	4-fluoroamfetamina 4-FMP 4-FA	1-(4-fluorofenylo)-2-aminopropan
61	HEKSEDRON		1-fenylo-2-(metyloamino)heksan-1-on
62		Izo-pentedron	1-metyloamino-1-fenylo-pentan-2-on
63	KATYNON		(-)α-aminopropiofenon
64	(+)-LIZERGID	LSD, LSD-25	dityloamid kwasu 9,10-didehydro- -6-metyloergolino-8β-karboksylowego
65		MDMA	(±)-3,4-metylenodioksy- <i>N,α</i> - -dimetylfenetyloamina, 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-pirolidyno)-1-propanon
68	MMDA	(\pm)-5-metoksy-3,4-metylenodioksy- α -metylofenetyloamina, czyl 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	ParaheksyI	3-heksylo-1-hydroksy-7,8,9,10-tetrahydro-6,9-trimetyl-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, czyl para-metoksyamfetamina
75	PMMA	4-metoksy- N,α -dimetylofenetyloamina, czyl <i>p</i> -metoksymetamfetamina

76		Psylocyna 4-HO-DMT	3-(2-dimetyloaminoetyl)-4-hydroxyindol
77	MEFEDRON	4-metylometkatynon	(\pm)-2-metyloamino-1-(4-metylofenylo)propan-1-on
78	METAMFEPRAMON	Dimetylokatynon Dimethylpropion Dimepropion	(RS)-2-dimetylamino-1-fenyipropan-1-on
79	METEDRON	4-metoksymetkatynon bk-PMMA PMMC	1-(4-metoksifenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on
80	METYILON	3,4-metylenodioksymetkatynon bk-MDMA	1-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-(metyloamino)propan-1-on
81		Metylbufedron	2-(metyloamino)-1-(4-metylofenylo)butan-1-on
82		Etylobufedron N-etylobufedron NEB	1-fenylo-2-(etyloamino)butan-1-on
83	NAFYRON	0-2482	1-naftalen-2-ylo-2-pirolidyn-1-ylopentan-1-on

84	PENTEDRON	α - -metyloaminowaleroftenon	1-fenylo-2-(metyloamino)pentan-1-on
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-dimetoksyl-4-propoksyfenylo)etyloamina
88		RH-34	3-[2-[2-(metyloaminoetylo)-1H- -chinazolino-2,4-dion
89	ROLICYKLIDYNA	PHP, PCPY	1-(1-fenylocykloheksylo)pirolidyna
90		STP, DOM	2-amino-1-(2,5-dimetoksyl-4-metylofenylo)propan
91	TENAMFETAMINA	MDA	3,4-metylenodioksyamfetamina
92	TENOCYKLIDYNA	TCP	1-[1-(2-tienylo)cykloheksylo]piperydyna
93		TMA	(\pm)-3,4,5-trimetoksyl- α -metylofenetyloamina, czyl 3,4,5-trimetoksylamfetamina
94		TMA-2	2,4,5-trimetoksylamfetamina
95		TMA-6	1-(2,4,6-trimetoksylfenylo)propan-2-amina 2,4,6-trimetoksylamfetami- 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, – (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	HEX-EN	N-etyloheksedron, alfa- -etyloaminoheksanofenon	2-(etyloamino)-1-fenyloheksan-1-on
98	DOC	2,5-dimetoksy-4-chloroamfetamina 1-(4-chloro-2,5-dimetoksyfenylo)propan-2-amina	

oraz:

- sole substancji zamieszczonych w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe,
- stereoizomery substancji zamieszczonych w tej grupie, jeżeli istnienie takich stereoizomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że takie stereoizometry są wyraźnie wyłączone

2. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY II-P

Lp.	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1	4-BEC 4-bromoetkatty non	1-(4-bromofenylo)-2-etylaminopropan-1-on	
2	2C-B	4-bromo-2,5-dimetoksyfenetyloamina	
3	2C-C	2-(4-chlorofenylo-2,5-dimetoksy)etyloamina	
4	2C-D	2-(2,5-dimetoksy-4-metylofenylo)etyloamina	
5	2C-G	2-(2,5-dimetoksy-3,4-dimetylofenylo)etyloamina	

6		2C-N	2-(2,5-dimetoksy-4-nitrofenylo)etyloamina
7	2C-P		2-(2,5-dimetoksy-4-propylofenylo)etyloamina
8	3-MeO-PCE		N-etylo-1-(3-metoksystenylo)
	3-Metoksyetycykloidyna		cykloheksyloamina
9	3-MeO-PCP		1-[1-(metoksystenylo)cykloheksylo]piperdyna
	3-Metoksyfencykloidyna		
10	AMFETAMINA	Psychedryna	(\pm)-2-amino-1-fenylpropan
11	AMINEPTYNA		kwas 7-[(10,11-dihydro-5H-
			-dibenzo[a,d]cyklohepten-5-yl)amino]-heptanowy
12	BENZYLOPIPERAZYNA	BZP	1-benzylpiperażyna, czyli
		Dibenzylpiperażyna	1-benzyl-1,4-diazacykloheksan
13	DBZP		1,4-dibenzylpiperażyna
14	DEKSAMFETAMINA		(+)-2-amino-1-fenylpropan
15	ETYLOFENIDAT		2-fenyl-2-(piperdyn-2-yl)octan etylu
16	FENCYKLIDYNA	PCP	1-(1-fenylocykloheksylo)piperdyna
17	FENETYLINA		(\pm)-3,7-dihydro-1,3-dimetylo-7-[2-[(1-metylo-
			-2-fenetylo)-amino]-etylo]-1H-puryno-2,6-dion
18	FENMETRAZYNA		2-fenyl-3-metylomorfolina
19	KETAMINA		2-(2-chlorofenylo)-2-(metyloamino)-cykloheksan
20	kwas gamma-hydroksymaslowy	GHB	kwas 4-hydroksybutanowy

21	LEWAMFETAMINA		(-)- α -metylofenetyloamina
22	LEWOMETAMFETAMINA		(-)1-N, α -dimetylofenetyloamina
23	4-metyloamfetamina	4-MA	1-(4-metylofenylo)propano-2-amina, czyli 1-(4-metylofenylo)-2-aminopropan
24	MBZP		1-benzylo-4-metylopiperazyna
25		mCPP	1-(3-chlorofenylo)piperazyna
26	MEKOKWALON		3-(<i>o</i> -chlorofenylo)-2-metylo-4(3 <i>H</i>)-chinazolinon
27	MeOPP	pMPP, 4-MPP, Paraperazyna	1-(4-metoksifenylo)piperazyna
28	METAKWALON		2-metylo-3-(<i>o</i> -tolilo)-4(3 <i>H</i>)-chinazolinon
29	METAMFETAMINA	Metamfetamina racemiczna	(+)-2-metyloamino-1-fenylopropan (\pm)-2-metyloamino-1-fenylopropan
30	METIOPROPAMINA	MPA	N-metylo-1-(tiofen-2-ylo)propan-2-amina
31	METOKSETAMINA	MXE	2-(3-metoksifenylo)-2-(etyloamino)cykloheksanon
32	METYLOFENIDAT	Rytalina	ester metylowy kwasu α -fenylo-(2-piperydyno)-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-butenulo)-2,6-metano- -3-benzazocyna

34	pFPP	4-fluorofenylopirazyna	1-(4-fluorofenylo)piperazyna
35	SALWINORYNA A		9-acetoksy-2-(furan-3-ylo)-6a,10b-dimetylo-4,10-dioksododekahydro-1H-benzof[f]izochromeno-7-karboksylan metylu
36	SEKOBARBITAL		kwas 5-allilo-5-(1-metylbutylo)barbiturowy
37		Δ^9 -tetrahydrokannabinol i jego warianty stereochemiczne	(6aR,10aR)-6a,7,8,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol
38	TMPP	3-trifluorometylofenylopirezyna	1-[3-(trifluorometylo)fenylo]piperazyna
39	ZIPEPROL		α -(α -metoksybenzylo-4- β -metoksyfenylo)-1-piperazynoetanol

oraz:

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

3. SUBSTANCJE PSYCHOTROPOWE GRUPY III-P

Lp	Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
	1	2	3
1	AMOBARBITAL	Amytal	kwas 5-etylo-5-izopentylobarbiturowy
2	BUPRENORFINA		21-cyklopropylo-7- α -[(S)-1-hydroksy-1,2,2-trimetylpropoxylo]-6,14- <i>endo</i> -etano-6,7,8,14-tetrahydroorpawina
3	BUTALBITAL		kwas 5-allilo-5-izobutylobarbiuturowy
4	CYKLOBARBITAL		kwas 5-(1-cykloheksen-1-yllo)-5-etylobarbiuturowy
5	FLUNITRAZEPAM		5-(<i>o</i> -fluorofenylo)-1,3-dihydro-1-metylo-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
6	GLUTETIMID	Glimid	3-etylo-3-fenylo-2,6-dioksopiperdyna
7	KATYNA		(+)- <i>treo</i> -2-amino-1-hydroksy-1-fenylopropan
8	PENTOBARBITAL	Nembutal	kwas 5-etylo-5-(1-metylobutylo)-barbiuturowy

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	1 Alfa-PHP α-PHP	2 1-fenyl-2-(pirolidyn-1-yl)heksan-1-on	3
2	Alfa-PPP α-PPP	1-fenyl-2-(pirolidyn-1-yl)propan-1-on	
3	Alfa-PVP α-PVP	1-fenyl-2-(pirolidyn-1-yl)pentan-1-on	
4	ALLOBARBITAL	kwas 5,5-dialiliobarbiturowy	
5	ALPRAZOLAM	8-chloro-6-fenylo-1-metylo-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepina	
6	AMFEPRAMON	Dietylpropion	2-dietyloamino-1-fenylo-1-propanon
7	AMINOREKS	Veronalum	2-amino-5-fenylo-2-oksazolina
8	BARBITAL		kwas 5,5-dietylbarbiturowy
9	BENZFETAMINA		<i>N</i> -benzylo- <i>N</i> -α-dimetylo-fenetyloamina
10	BROMAZEPAM		7-bromo-1,3-dihydro-5-(2-piirydilo)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on

11	BROTIZOLAM	2-bromo-4-(<i>o</i> -chlorofenylo)-9-metylo-6 <i>H</i> - -tieno[3,2- <i>J</i>]- <i>s</i> -triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepina
12	BUTOBARBITAL	kwas 5-butylo-5-etylobarbiturowy
13	2C-E	2,5-dimetoksy- -etylofenyloetyloamina
14		1-(2,5-dimetoksy-4-etylofenylo)-2-aminoetan
15	CHLORDIAZEPOKSYD	1-(4-chlorofenylo)-2-(pirolidyn-1-yl)propan-1-on
16	DELORAZEPAM	Elenium 4-Cl- α -PPP 4-chloro- α -PPPP
17	DIAZEPAM	4-thienek-7-chloro-5-fenylo-2-(metyloamino)-3 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepiny
18	ESTAZOLAM	7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorofenylo)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepin-2-on
19	ETCHLORWYNOL	7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepin-2-on
20	ETYLFAMFETAMINA	8-chloro-6-fenylo-4 <i>H</i> - <i>s</i> -triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4] benzodiazepina
		1-chloro-3-etylo-1-penten-4-in-3-ol
		(\pm)- <i>N</i> -etylo- α -metylofenetyloamina, czyl <i>N</i> -etyloamfetamina

21	ETYNAMAT		ester 1-etynylocykloheksylowy kwasu karbaminowego
22	FENDIMETRAZYNA		(+)-3,4-dimetylo-2-fenylomorfolina
23	FENKAMFAMINA		(±)-N-etyl-3-fenylobicyklo[2.2.1]heptano-2-amina
24	FENOBARBITAL	Luminalum	kwas 5-etyl-5-fenylobarbiturowy
25	FENPROPOREKS		(±)-3-[(α-metylofenetyl)amino]propionityl
26	FENTERMINA		α,α-dimetylofenetylamina
27	FLUDIAZEPAM		7-chloro-5-(o-fluorofenyo)-1,3-dihydro-1-metyl-o-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
28	FLURAZEPAM		7-chloro-1-[2-(dietylamoamino)etyl]-5-(o-fluorofenyo)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
29	HALAZEPAM		7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-1-(2,2,2-trifluoroetyl)-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
30	HALOKSAZOLAM		10-bromo-11b-(o-fluorofenyo)-2,3,7,11b-tetrahydrooksazolo[3,2-d][1,4]-benzodiazepin-6(5H)-on
31	KAMAZEPAM		dimetylokarbaminian 7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metyl-2H-1,4-benzodiazepin-2-onu

32	KETAZOLAM		11-chloro-12 <i>b</i> -fenylo-8,12 <i>b</i> -dihydro-2,8-dimethyo- -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-fenylo-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> -chlorofenylo)-2,3,7,11 <i>b</i> - -tetrahydrooksazolo-[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin- -6(5 <i>H</i>)-on
35	KLONAZEPAM	Rivotril	5-(<i>o</i> -chlorofenylo)-1,3-dihydro- -7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
36	KLORAZEPAT		kwas 7-chloro-5-fenylo-2,3-dihydro-2-okso-1 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepino-3-karboksylowy
37	KLOTIAZEPAM		5-(<i>o</i> -chlorofenylo)-7-etylo- -1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -tieno[2,3- <i>e</i>]-1,4-diazepin- -2-on
38	LEFETAMINA	SPA	(<i>o</i>)-1-dimetyloamino-1,2-difenyloetan, czyl (<i>o</i>)- <i>N,N</i> -dimetylo-1,2-difenyloetiloamina

39	LOFLAZEPINIAN ETYLOWY		ester etylowy kwasu 7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorofenylo)-2,3-dihydro-2-okso-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepino-3-karboksylowego
40	LOPRAZOLAM		6-(<i>o</i> -chlorofenylo)-2,4-dihydro-2-[4-metylo-1-piperazyynylo)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> -chlorofenylo)-1,3-dihydro-3-hydroksy-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
42	LORMETAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorofenylo)-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
43	MAZINDOL		5-(<i>p</i> -chlorofenylo)-2,5-dihydro-3 <i>R</i> -imidazo[2,1- <i>a</i>]-izindol-5-ol
44	MIDPEA	3,4-	3,4-metylenodioksy-2-fenyloctyloamina Metylenodioksyfenylooctyloamina homopiperonyloamina

45	MDPV	MD _a PVP MDPK	1-(1,3-benzodioksyl-5-yl)-2-pirolidyno- -1-ylopetan-1-on
46	MEDAZEPAM	Rudotel	7-chloro-5-fenyl-2,3-dihydro-1-methoxy-1H- -1,4-benzodiazepina
47	MEFENOREKS		(\pm)-N-(3-chloropropyl)- α -metylofenetyloloamina
48	MEPROBAMAT		2,2-di(karbamoiloksymetyl)pentan, czylidikarbaminian 2-metylo-2-propoxy-1,3-propanodiolu
49	METYLOFENOBARBITAL	Prominalum	kwas 5-etylo-5-fenyl-N-metylobarbiturowy
50	METYPRYLON		3,3-dietylo-5-metylo-2,4-piperdynodion
51	MEZOKARB		3-(α -metylofenyl)-N-(fenylokarbamoilo)- -sydnonimina
52	MIDAZOLAM		8-chloro-6-(<i>o</i> -fluorofenylo)-1-methoxy-4H- -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepina
53	MMDPEA	5-Metoksy-MDPEA	2-(7-metoksy-1,3-benzodioksol-5-yl)etyloamina
54	NIMETAZEPAM		5-fenyl-1,3-dihydro-1-methoxy- -7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
55	NITRAZEPAM		5-fenyl-1,3-dihydro-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin- -2-on

56	NORDAZEPAM		7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-2 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepin-2-on
57	OKSAZEPAM		7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-3-hydroksy-2 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepin-2-on
58	OKSAZOLAM		10-chloro-11 <i>b</i> -fenylo-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydro- -2-metylooksazolo[3,2- <i>d</i>][1,4] benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
59	PEMOLINA		2-amino-5-fenylo-2-oksazolin-4-on, czyl 5-fenylo- -2-imino-4-oksazolidynon
60	PNAZEPAM		7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-1-(2-propionylo)-2 <i>H</i> - -1,4-benzodiazepin-2-on
61	PIPRADROL		1,1-difenylo-1-(2-piperydyl)metanol
62	PIROWALERON		(\pm)-1-(4-metylofenylo)-2-(1-pirolidynylo)- -1-pentanon
63	PRAZEPAM		7-chloro-1-(cyklopropylometylo)-5-fenylo- -1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
64	SEKBUTABARBITAL		kwas 5-sec-butyl-5-etylbarbiturowy
65	TAPENTADOL		3-[3-(dimetyloamino)-1-etyl-2-metylopropoxylo]fenol

66	TEMAZEPAM	Signopam	7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo- <i>2H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
67	TETRAZEPAM		7-chloro-5-(cykloheksen-1-yl)-1,3-dihydro- -1-metylo- <i>2H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
68	TRIAZOLAM		8-chloro-6-(<i>o</i> -chlorofenylo)-1-metylo- <i>4H</i> -s- -triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepina
69	WINYLBITAL		kwas 5-(1-metylobutylo)-5-winylobarbiturowy
70	ZALEPLON		<i>N</i> -(3-(3-cyanopirazolo[1,5- <i>a</i>] pirymidyn-7-yl)fenylo)- <i>N</i> -etylacetamid
71	ZOLIDEM		<i>N,N</i> ,6-trimetylo-2-(4-metylofenylo)imidazo[1,2- <i>a</i>] pirydyno-3-acetamid
72	ZOPIKLON		4-metylipiperazyno-1-karboksyilan 6-(5-chloropirydyn-2-yl)-7-okso-6,7-dihydro- <i>5H</i> - -pirolo[3,4- <i>b</i>]irazyn-5-ylu

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

WYKAZ ŚRODKÓW ODURZAJĄCYCH Z PODZIAŁEM NA GRUPY, O KTÓRYCH MOWA W ART. 31 USTAWY Z DNIA 29 LIPCA 2005 R.
 O PRZECIWWDZIAŁANIU NARKOMANII, ORAZ ZE WSKAZANIEM ŚRODKÓW ODURZAJĄCYCH GRUPY IV-N DOPUSZCZONYCH DO STOSOWANIA
 W LEczNICTWIE ZWIERZĄT 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	5-FUR-144 XLR-11	[1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](2,2,3,3-tetrametylocyklopropylo)-metanon	
2	5F-AKB-48		<i>N</i> -(1-adamantylo)-1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid, czyli 1-(5-fluoropentylo)- <i>N</i> -tricyklo[3.3.1.133,7]dekan-1-ilo-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid
3	5F-PB-22		ester chinolin-8-ylowy kwasu 1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3-karboksylowego

4	A-834,735	1-[(tetrahydropiran-4-ylo)metylo]-1 <i>H</i> -indol-3-ilo-(2,2,3,3-tetrametylcyklopropylo)metanon
5	AB-001	(1-adamant-1-ylo)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)metanon
6	AB-FUBINACA	<i>N</i> -(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(4-fluorobenzyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksyamid
7	ACETORFINA	3- <i>O</i> -acetylo-6,7,8,14-tetrahydro-7 <i>α</i> -(1-hydroksy-1-metylbutylo)-6,14- <i>endo</i> -etenooripawina
8	Acetyllo- α -metyllofentanyl	<i>N</i> -[1-(α -metylfenetyl)-4-piperidylo]-acetanilid
9	ACETYLOMETADOL	3-acetoksy-6-dimetylaminoo-4,4-difenyloheptan
10	ADB-CHMINACA	<i>N</i> -(1-amino-3,3-dimetyl-1-oksobutan-2-ylo)-1-(cykloheksylmetyl)-1 <i>H</i> -indazolo-3-karboksyamid
11	AH-7921	3,4-dichloro- <i>N</i> -[(1-dimetylamino)cykloheksylmetyl]benzamid
12	AKRYLOFENTANYL	<i>N</i> -(1-fenetyl(piperidyn-4-ylo)- <i>N</i> -fenyloakrylamid
13	ALFAAACETYLOMETADOL	α -3-acetoksy-6-dimetylaminoo-4,4-difenyloheptan, czyl (3 <i>R</i> ,6 <i>R</i>)-3-acetoksy-6-dimetylaminoo-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 -Metylوفентаны	<i>N</i> -[1-(α -metylofenetyl)-4-piperidylo]-propionanilid
17		α -Metylotiosfentanyl	<i>N</i> -{1-[1-metylo-2-(2-tienylo)etylo]-4-piperidylo}-propionanilid
18	ALFAPRODYNA		α -4-fenylo-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperydyna, czyli <i>cis</i> -(\pm)-4-fenylo-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperydyna
19	ALFENTANYL		<i>N</i> -[1-[2-(4-etylo-4,5-dihydro-5-okso-1 <i>H</i> -tetrazol-1-il)-etylo]- -4-(metoksymetyl)-4-piperidylo]- <i>N</i> -fenylopropanamid
20	ALLIOPRODYNA		3-allilo-4-fenylo-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna
21	AM-694		1-[5-fluoropentylo]-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](2-jodofenylo)metanon
22	AM-1220		1-[(1-metylopiperydyn-2-ylo)metylo]-1 <i>H</i> -indol-3-ylo-(naftalen- -1-ylo)metanon
23		AM-1248	1-{[(<i>N</i> -metylopiperydyn-2-ylo)metylo]-1 <i>H</i> -indol- -3-ilo} (1-adamantylo)metanon
24	AM-2201		1-[(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo]-1-naftylometanon
25		AM-2233	1-{[(<i>N</i> -metylopiperydyn-2-ylo)metylo]-1 <i>H</i> -indol-3-ilo}- -2-jodobenzylometanon

26	ANILERYDYN		ester etylowy kwasu 1-p-aminofenetylo-4-fenylo-4-piperdynokarboksylowego
27	APICA SDB-001, 2NE1		<i>N</i> -(1-adamantylo)-1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilokarboksyamid
28	APINACA AKB-48		<i>N</i> -(1-adamantylo)-1-pentylo-1 <i>H</i> -indazol-3-ilokarboksyamid
29	ARGYREIA NERVOSA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
30	BANISTERIOPSIS CAAPI – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
31	BENZETYDYN		ester etylowy kwasu 1-(2-benzyloksetylo)-4-fenylo-4-piperdynokarboksylowego
32	BENZYLOMORFINA		3-benzylomorfina, czyl 3-benzylokszy-7,8-didehydro-4,5- α -epoksy-17-metylomorfinan-6 α -ol
33	BETACETYLOMETADOL		β -3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan

34		β -Hydroksyfentanyl	N -[1-(β -hydroksyfenetylo)-4-piperydylo]propionanilid
35		β -Hydroksy-3-metylofentanyl	N -[1-(β -hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-piperydylo]propionanilid
36	BETAMEPRODYNA		β -3-etyllo-4-fenylo-1-metylo-4-propionyloksyppyerydyna
37	BETAMETADOL		β -6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol, czyl (3S,6R)-6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol
38	BETAPRODYNA		β -4-fenylo-1,3-dimetylo-4-propionyloksyppyerydyna
39	BEZYTRAMID		1-(3-cyano-3,3-difenylopropylo)-4-(2-okso-3-propionylo-1-benzimidazolinyl)ppyerydyna
40		Butyrfentanyl	N -fenylo- N -[1-(2-fenyloetylo)piperydyn-4-ylo]butanoamid
41		4-Fluoro-butyrfentanyl	N -(4-fluorofenylo)- N -[1-(2-fenyloetylo)piperydyn-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-dimetylloheptylo)-2-[(1RS,3SR)-3-hydroksocykloheksylo]-fenol
45	CP 47,497-C6-Homolog	5-(1,1-dimetylloheksylo)-2-[(1RS,3SR)-3-hydroksocykloheksylo]-fenol
46	CP 47,497-C8-Homolog	5-(1,1-dimetyllooctylo)-2-[(1RS,3SR)-3-hydroksocykloheksylo]-fenol
47	CP 47,497-C9-Homolog	5-(1,1-dimetyliononylo)-2-[(1RS,3SR)-3-hydroksocykloheksylo]-fenol
48	CYKLOPROPYLOFENTA-NYL	<i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -[1-(2-fenyoetilo)piperdyn-4-yl]cyklopropylokarboksyamid
49	DEKSTROMORAMID	(+)-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-epolsy-3-hydroksy-17-metylomorfinan
51	DIAMPROMID	<i>N</i> -[2- <i>N</i> -metylo-(<i>N</i> -fenetyloamino)-propylo]propionanilid
52	DIETYLOTIAMBUTEN	3-dietyloamino-1,1- <i>bis</i> (2'-tenylo)but-1-en
53	DIFENOKSYLAT	ester etylowy kwasu 1-(3-cyano-3,3-difenylopropoxylo)-4-fenylo-4-piperdynokarboksylowego

54	DIFENOKSYNA		kwas 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropo)-4-fenylo-4-piperdynokarboksylowy
55	DIHYDROETORFINA		7,8-dihydro-7- α -[1-(R)-hydroksy-1-metylobutylo]-6,14- <i>endo</i> -etanotetrahydorooripawina
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- <i>bis</i> (2'-tiencylo)but-1-en
61	DIPIPANON		4,4-difenylo-6-piperdyno-3-heptanon
62	DROTEBANOL		3,4-dimetoksyl-17-metylomorfinan-6 β ,14-diol
63	EAM-2201	5-fluoro-JWH-210 4-etylo-AM-2201	4-etylonaftalen-1-ilo-[1-(5-fluoropentylo)indol-3-ilo]metanon
64	ECHINOPSIS PACHANOI –	rośliny zywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty	
65	EKGONINA		kwas[1 <i>R</i> -(egzo)]-3-hydroksy-8-metylo-8-azabicyklo[3.2.1]oktano-2-karboksylowy

66	ETOKSERODYNA		ester etylowy kwasu 1-[2-(2-hydroksyetyloxy)etylo]-4-fenyo- -4-piperdynokarboksylowego
67	ETONITAZEN		1-(2-dietyloaminoetylo)-2-(<i>p</i> -etoksybenzylo)-5-nitrobenzimidazol
68	ETORFINA		6,7,8,14-tetrahydro-7α-(1-hydroksy-1-metylbutylo)- -6,14-endoetenooripawina
69	ETYLOMETYLOTIAMBUTEN		3-etylometyloamino-1,1- <i>bis</i> (2'-tiénylo)but-1-en
70	FENADOKSON		4,4-difenylo-6-morfolinoheptan-3-on
71	FENAMPROMID		<i>N</i> -(1-metylo-2-piperdynoetylo) propionanilid
72	FENAZOCYNA		2'-hydroksy-5,9-dimetylo-2-fenetylo-6,7-benzomorfán, czylí 3-fenetylo- -1,2,3,4,5,6-heksahydro-6,11-dimetylo-2,6-metano-3-benzazocyn-8-ol
73	FENOMORFAN		3-hydroksy-17-fenetylomorfínán
74	FENOPERODYNA		ester etylowy kwasu 1-(3-fenyo-3-hydroksypropyl)-4-fenyo- -4-piperdynokarboksylowego
75	FENTANYL		1-fenetylo-4-(<i>N</i> -propionyloaniino)piperydyna, czylí <i>N</i> -(1-fenetylo- -4-piperdylo)propionanilid
76	FLUOROTROPAKOKAINA	p-FBT p- -fluorobenzoiloksytropan	4-fluorobenzoësan-8-metyl-8-azabicyklo[3.2.1]okt-3-ylu

77	FURETYDYNA		ester etylowy kwasu 4-fenylo-1-(2-tetrahydrofurfuryloksyetylo)-4-piperdynokarboksylowego
78	HEROINA		diacetylomorfina, czyli 3,6 α -diacetoksy-7,8-didehydro-4,5 α -epoksy-17-metylomorfinan
79	HU-210		(6aR,10aR)-9-(hydroksymetylo)-6,6-dimetylo-3-(2-metylooctan-2-yl)-6a,7,10,10 α -tetrahydrobenzo[c]chromen-1-ol
80	HYDROKODON		dihydrokodeinon, czyli 4,5 α -epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6-on
81			3-(4-hydroksymetylbenzoilo)-1-pentyloindol
82	HYDROKSYPETYDYNA		ester etylowy kwasu 4-m-hydroksyfenylo-1-metyl-4-piperdynokarboksylowego
83	HYDROMORFINOL		14-hydroksy-7,8-dihydromorfina
84	HYDROMORFON		dihydromorfion, czyli 4,5 α -epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan-6-on
85	IZOMETADON		6-dimetyloamino-4,4-difenylo-5-metylo-3-heksanon
86	JWH-007	2-metylo-1-pentylo-3-(1-naftoilo)indol	1-pentylo-2-metylo-3-(1-naftoilo)indol, czyli (2-metylo-1-pentylo-1H-indol-3-ilo)-naftalen-1-ylometanon
87	JWH-015		(2-metylo-1-propylo-1H-indol-3-ilo)-1-naftylometanon
88	JWH-018	1-pentylo-3-(1-naftoilo)indol	naftalen-1-yl(1-pentyloindol-3-ilo)metanon

89	JWH-019	1-heksylo- -3-(1-naftoilo)indol	naftalen-1-ylo(1-heksyloindol-3-ilo)metanon
90	JWH-073	1-butylo- -3-(1-naftoilo)indol	naftalen-1-ylo(1-butyloindol-3-ilo)metanon
91	JWH-081		(4-metoksynaftalen-1-ylo)(1-pentyloindol-3-ilo)metanon
92	JWH-098		(4-metylonaftalen-1-ylo)(2-metylo-1-pentylo-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-yloetyl)indol-3-ilo)naftalen-1-ylometaron
96	JWH-201		2-(4-metoksyfenylo)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)etanon
97	JWH-203	2-(2-chlorofenylo)- -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-propylonaftalen-1-ylo)metanon
99	JWH-210		(4-etylonaftalen-1-ylo)(1-pentyloindol-3-ilo)metanon

100	JWH-250	1-pentylo-3-(2-metoksyfenyloacetyl)indol	2-(2-metoksyfeno)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)etanon
101	JWH-251		2-(2-metylofeno)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)etanon
102	JWH-302		2-(3-metoksyfeno)-1-(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-ilo)etanon
103	JWH-307		[5-(2-fluorofeno)-1-pentylo-1 <i>H</i> -pirol-3-ilo]naftalen-1-yometanon
104	JWH-368		[5-(3-fluorofeno)-1-pentylo-1 <i>H</i> -pirol-3-ilo]-1-naftalenylometanon
105	JWH-398	1-pentylo-3-(4-chloro-1-naftioilo)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-fenylooctylo)-4-(<i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -propionyloamino)-piperdyno-4-karboksylan metylu
108	KETOBEMIDON	Cliradon	4-(<i>m</i> -hydroksyfeno)-1-metylo-4-propionylopiperydyna, czylim 1-[4-(3-hydroksyfeno)-1-metylo-4-piperdylo]propan-1-on
109	KLONITAZEN		2-(<i>p</i> -chlorobenzyl)-1-(2-dietyloaminoetyl)-5-nitrobenzimidazol
110	KODOKSYM		<i>O</i> -(karboksymetyl)oksymidihydrokodeinonu
111	KOKA LIŚCIE		

112	KOKAINA		ester metylowy benzoilokgoniny, czyli ester metylowy kwasu [1 <i>R</i> -(<i>egzo</i> , <i>egzo</i>)]-3-benzoiloksyl-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 zywne lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
115	LEWOMETORFAN	(-)-3-metoksy-17-metylomorfinaan	
116	LEWOMORAMID	(-)-4-[2-metylo-4-oksso-3,3-difenylo-4-(1-pirolidynyl)butylo]morpholina, czyli (-)-1-(2,2-difenylo-3-metylo-4-morfolinobutyrylo)pirolidyna	
117	LEWORFANOL	(-)-3-hydroksy-17-metylomorfinaan	
118	LEWOTENACYLOMOR- FAN	(-)-3-hydroksy-17-fenacylomorfinaan	

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 roztuszczalnikiem, a także inne produkty otrzymywane przez przerób mleczka makowego	[1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](4-metylo-1-naftylo)metanон
121	MAM-2201	6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanon
122	METADON	

123	METADONU PÓŁPRODUKT		4-cyano-2-dimetyloamino-4,4-difenylobutan
124	METAZOCYNA		2'-hydroksy-2,5,9-trimetylo-6,7-benzomorfan
125	METOPON		5-metylodihydromorfynon, czyl 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-piperydylo)propionanilid (forma <i>cis</i> - i forma <i>trans</i> -)
129		3-Metylötiosentanyl	<i>N</i> -[3-metylo-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid
130	MIMOSA TENUIFLORA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty	MIMOSA HOSTILIS	
131	MIROFINA		mirystylobenzylomorfina, czyl 3-benzyloksy-7,8-didehydro-4,5 α - -epoksy-6 α -mirystoilołoksy-17-metylomorfinan tetradekanianu

132	MITRAGYNA SPECIOSA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty	
133	MITRAGYNINA	ester metylowy kwasu (E)-2-[(2S,3S)-3-etylo-8-metoksy-1,2,3,4,6,7,12,12b-oktahydroindolo[3,2-h]chinolizyn-2-ylol]-3-metoksyprop-2-enowego
134	MORAMIDU PÓŁPRODUKT	kwas 1,1-difenylo-2-metylo-3-morfolinomasłowy
135	MORFERYDYNA	ester etylowy kwasu 4-fenylo-1-(2-morfolinoetylo)-4-piperdynokarboksylowego
136	MORFINA	7,8-didehydro-4,5α-epoksy-17-metylomorfinan-3,6α-diol
137	MORFINY METYLOBROMEK oraz inne pochodne morfiny zawierające azot czwartorzędowy	
138	MORFINY N-TLENEK	N-tlenek-7,8-didehydro-4,5α-epoksy-17-metylomorfinan-3,6α-diolu
139	MPPP	propionian 4-fenylo-1-metylo-4-piperdynolu
140	MT-45	(1-cykloheksylo-4-(1,2-difenylętylo)piperazyna)

141	NALBUFINA		3-(cyklobutylometrylo)-1,2,4,5,6,7,7- α ,13-oktahydro- -4,12-metanobenzofuro[3,2- ϵ]-izochinolino-4- α ,7,9-triol
142	NIKOMORFINA		3,6-dimikotynoilmorfina
143	NORACYMETADOL		α -(+)-3-acetoksy-4,4-difenylo-6-metyloaminoheptan
144	NORLEWORFANOL		(-)-3-hydroksymorfinan
145	NORMETADON		6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heksanon
146	NORMORFINA		demetylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5 α -epoksymorfinan-3,6 α -diol
147	NORPIPANON		4,4-difenylo-6-piperydyno-3-heksanon
148	NYMPHAEA CAERULEA –		
	rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
149	OPIUM I NALEWKA Z OPIUM	Eukodal	14-hydroksydihydrokodeinon, czyli 4,5 α -epoksy-14-hydroksy- -3-metoksy-17-metylomorfinan-6-on
150	OKSYKODON		14-hydroksydihydromorfotonin, czyli 4,5 α -epoksy-3,14-dihydroksy- -17-metylomorfinan-6-on
151	OKSYMORFON		6,7,8,14-tetrahydro-4,5 α -epoksy-6-metoksy-17-metylomorfinan-3-ol
152	ORIPAWINA		

153	PEGANUM HARMALA – rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
154		Para-fluorofentanyl	4'-fluoro-N-(1-fenetylo-4-piperdylo)propionamid
155		PEPAP	octan 1-fenetylo-4-piperdylo
156	PETYDYNA	Dolargan	ester etylowy kwasu 4-fenylo-1-metylo-4-piperdynokarboksylowego
157	PETYDYNY PÓŁPRODUKT A		4-cyano-4-fenylo-1-metylopiperydyna
158	PETYDYNY PÓŁPRODUKT B		ester etylowy kwasu 4-fenylo-4-piperdynokarboksylowy
159	PETYDYNY PÓŁPRODUKT C		kwas 4-fenylo-1-metylo-4-piperdynokarboksylowy
160	PIMINODYNA		ester etylowy kwasu 4-fenylo-1-(3-fenyoaminopropilo)-4-piperdynokarboksylowego
161	PIRYTRAMID		amid kwasu 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropilo)-4-(1-piperdyno)-4-piperdynokarboksylowego, czyle amid kwasu 1'-(3-cyjano-3,3-difenylopropilo)-(1,4'-bipiperdyno)-4'-karboksylowego
162	PROHEPTAZYNA		4-fenylo-1,3-dimetylo-4-propionyloksyazacykloheptan

163	PROPERYDYNA		ester izopropylowy kwasu 4-fenylo-1-metylo-4-piperdynokarboksylowego
164	PSYCHOTRIA VIRIDIS – roślinny zywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty	Chacruna	
165		QUCHIC BB-22	ester chinolin-8-ylowy kwasu 1-(cykloheksylometylo)-1 <i>H</i> -indol-3-karboksylowego
166		QUPIC PB-22	ester chinolin-8-ylowy kwasu 1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-karboksylowego
167	RACEMETORFAN		(±)-3-metoksy-17-metylomorfinan
168	RACEMORAMID		(±)-4-[3,3-difenylo-2-metylo-4-okso-4-(1-pirolidynylo)butylo]morpholina
169	RACEMORFAN		(±)-3-hydroksy-17-metylomorfinan
170		RCS-2 oRCS-4, ortho-izomer RCS-4	(2-metoksyfenylo)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-il)metanon
171	RCS-4	BTM-4 SR-19 ERIC-4	(4-metoksyfenylo)(1-pentylo-1 <i>H</i> -indol-3-il)metanon

172	REMIFENTANYL		ester metylowy kwasu 1-(2-metoksykarbonyloetylo)-4-(fenylopropionyloamino)-piperydyno-4-karboksylowego
173	RIVEA CORYMBOSA – rośliny zywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
174	SALVIA DIVINORUM – rośliny zywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
175	STS-135		N-(1-adamantylo)-1-(5-fluoropentylo)-1H-indol-3-karboksylamu
176	SUFFENTANIL		N-[4-(metoksymetylo)-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperdylo]propionanilid
177	Syntekaina		1-(tiofen-2-ylo)-2-metylaminopropan
178	TABERNANTHE BOGA – rośliny zywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
179	TEBAINA		6,7,8,14-tetrahydro-4,5α-epolsy-3,6-dimetoksy-17-metylomorfinan

180	TEBAKON		acetyliodihydrokodeinon, czyl 6-acetoksy-6,7-didehydro-4,5 α -epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan
181	Tiosfentanyl		N-{1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperdylo}propionanilid
182	THJ-018		1-naftalenylo(1-pentylo-1H-indazol-3-yl)metanolu
183	TRICHOCEREUS PERUVIANUS – rosiny zywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
184	TRIMEPERYDYNA	4-fenylo-1,2,5-trimetylo-4-propionyloksypiperdyna	
185	TYLIDYNA	ester etylowy kwasu (+)- <i>trans</i> -2-(dimetyloamino)-1-fenylo-3-cyklohekseno-1-karboksylowego	
186	U-47700	3,4-dichloro- <i>N</i> -(2-(dimetyloamino)cykloheksylo)- <i>N</i> -metylobenzamid	
187	UR-144	(1-pentylo-1H-indol-3-il)(2,2,3,3-tetrametylocyklopropylo)metanon	
188	ZYWICA KONOPI		
189	4F-iBF	4-fluoro-izobutyryfentanyl	N-(4-fluorofenylo)- <i>N</i> -(1-fenyloetylo)piredyn-4-yl)izobutyroamid
190	4CI-iBF	4-chloro-izobutyrylfentanyl	N-(4-chlorofenylo)- <i>N</i> -(1-fenyloetylo)piredyn-4-yl)izobutyroamid

191	5F-ADB	5F-MDMB-PINACA	(S)-2-[1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indazolo-3-karboksyamido]-3,3-dimetylbutanian metylu 2-{[1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indazolo-3-karbonylo]amino}-3,3-dimetylbutanian metylu
192	FU-F	2-furanyl fentanyl	<i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -[1-(2-fenyloetylo)]piperdyn-4-ylo]-furano-2-karboksyamid
193	MDMB-CHMINACA		2-[[1-(cykloheksylometyl)-1 <i>H</i> -indolo-3-karbonylo]amino]-3,3-dimetylbutanian metylu
194	AB-CHMINACA		<i>N</i> -[(1 <i>S</i>)-1-(aminokarbonylo)-2-metylopropoxy]-1-(cykloheksylometyl)-1 <i>H</i> -indazolo-3-karboksyamid
195	AB-PINACA		<i>N</i> -(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-pentylo-1 <i>H</i> -indazolo-3-karboksyamid
196	THF-F	tetrahydrofurylfentanyl	<i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -[1-(2-fenyloetylo)]piperdyn-4-ylo]oksolano-2-karboksyamid
197	OKFENTANYL		<i>N</i> -(2-fluorofenylo)-2-metoksy- <i>N</i> -[1-(2-fenyloetylo)]piperdyn-4-ylo]acetamid)

198	ACETYLOFENTANYL		<i>N</i> -[1-(2-fenyletylo)-4-piperidylo]- <i>N</i> -fenyloacetamid
199	METOKSYACETYLOFENTANYL		2-metoksy- <i>N</i> -fenylo- <i>N</i> -[1-(2-fenyletylo)-4-piperidylo]acetamid
200	CUMYL-4CN-BINACA		1-(4-cyjanobutylo)- <i>N</i> -(2-fenylpropan-2-ylo-1 <i>H</i> -indazolo-3-karboksyamid
201	BUTANIAN DIOKSAFETYLU		4-morfolin-4-ylo-2,2-difenylobutanian etylu
	oraz:		
	– izomery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użyciego oznaczenia chemicznego, chyba że takie izometry są wyraźnie wyłączone,		
	– estry i etery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich estrów i eterów jest możliwe, chyba że są one wymienione w innej grupie,		
	– sole środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, o których mowa wyżej, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe		

2. ŚRODKI ODURZAJĄCE GRUPY II-N

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- -propionyloksybutan, czyli propionian (2S, 3R)-(+)1,2- -difenylo-4-dimetyloamino-3-metylo-2-butanolu
4	DIHYDROKODEINA		7,8-dihydrokodeina
5	ETYLOMORFINA	Dionina	3-O-etylomorfina
6	FOLKODYNA		morfolinylotyłomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5α- -epoksy-17-metylo-3-(2-morfolinooetoksy)morfinan-6α-ol
7	NIKODYKODYNA		6-nikotynoilo-7,8-dihydrokodeina
8	NIKOKODYNA		6-nikotynoilołokodeina
9	NORKODEINA		N-demetyłokodeina
10	PROPIRAM		N-(1-metylo-2-piperdynoetylo)-N-(2-pirydyl)proponamid

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:
 - ACETYLODIHYDROKODEINE_E
 - DIHYDROKODEINE_E
 - ETYLOMORFINE_E
 - NORCODEINE_E
 - NIKODYKODYNE_E
 - NIKOKODYNE_Ew 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 najwyżej 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 difenoksynu 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	1 ACETORFINA ^{*)}	2	3 3-O-acetylo-6,7,8, 14-tetrahydro-7α-(1-hydroksy-1-metylbutylo)-6,14- <i>endo</i> -etenooripawina
2		Acetylo- α -metylofentanyl	N -[1-(α -metylofenetylo)-4-piperdylo]acetanilid
3		α -Metylofentanyl	N -[1-(α -metylofenetylo)-4-piperdylo]propionanilid
4		3-Metylötiofentanyl	N -[3-metylo-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperdylo]propionanilid
5		β -Hydroksyfentanyl	N -[1-(β -hydroksyfenetylo)-4-piperdylo]propionanilid

6		β -Hydroksy-3-metylofentanyl -pierydylo]-propionanilid	N -[1-(β -hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-
7	DEZOMORFINA	dihydrodeoksymorfina,	czyli 4,5-epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan
8	ETORFINA*)	6,7,8,14-tetrahydro-7 α -(1-hydroksy-1-metylbutylo)- -6,14- <i>endo</i> -etenooripawina	
9	HEROINA	diacetylmorfina, czyli 3,6 α -diacetoksy-7,8-didehydro-4,5 α -epoksy- -17-metylomorfinan	
10	KETOEMIDON	Cliradon	4- <i>m</i> -hydroksyfenylo-1-metylo-4- -propionylopierydyna
11	KONOPI ZIELE innych niż włókniste		
12		3-Metylofentanyl	N -(1-fenylo-3-metylo-4- -pierydylo)propionanilid (forma <i>cis</i> - i forma <i>trans</i> -)
13		MPPP	propionian 4-fenylo-1-metylo-4-pierydynolu

14		Para-fluorofentanyl	4'-fluoro-N-(1-fenetylo-4-piperidylo)propionanilid
15		PEPAP	octan 1-fenetylo-4-fenylo-4-piperidydynolu
16		Tiofentanyl	N-[1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperidylo]propionanilid
17	ŻYWICA KONOPI		
18	KARFENTANYL	4-karbometoksyfentanyl	1-(2-fenyloloetilo)-4-(N-propanoiloamino)piperidydyno-4-karboksyilan metylu
19	ACETYLOFENTANYL		N-[1-(2-fenyletylo)-4-piperidylo]-N-fenyloacetamid
		oraz:	
		– 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 SUBSTANCI 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-chloroekatynon	1-(4-chlorofenyl)-2-(etyl)amino)propan-1-on
2	5-Cl-UR-144		[1-(5-chloropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3-ilo](2,2,3,3-tetrametylocyklopropyl)metanon
3	2-CMC	2-chlorometkatynon	1-(2-chlorofenyl)-2-(metyloamino)propan-1-on
4	4-EEC	4-etylkoekatynon	2-(etyl)amino)-1-(4-etylfenylo)propan-1-on
5	5F-AB-PINACA		N-(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-yl)-1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indazolo-3-karboksyamid
6	5F-AMB		2-N-((1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indazol-3-ilo)-karbonylo)amino)-3-metylobutanian metylu
7	FUB-AMB	AMB-FUBINACA	2-{1-[4-fluorofenylo)metylo]-1 <i>H</i> -indazol-3-karbonylo}amino)-3-metylobutanian metylu
8	3-Me-MAPB		2-(metyloamino)-1-(3-metylofenylo)butan-1-on
9	4-metylo-N,N-DMC	4-MDMC	2-(dimetyloamino)-1-(4-metylofenylo)propan-1-on

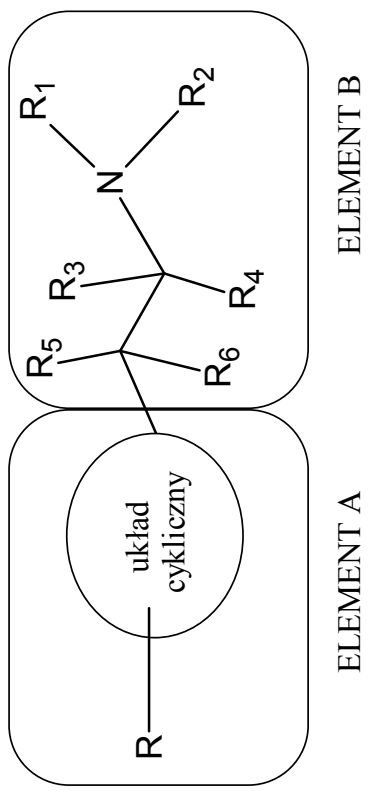
10	NM-2201		naftalen-1-ylo-1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indolo-3-karboksylan
11	PV8	alfa-PEP, alfa-PHPP	1-fenylo-2-(pirolidyn-1-ylo)heptan-1-on
12	THJ-2201		1-[5-fluoropentylo]-1 <i>H</i> -indazol-3-ylo]-1-naftylometanon
13	alfa-PVT	α -pirolidynpentiotiosfenon, α -pirolidynowalerotiosfenon	2-(pirolidyn-1-ylo)-1-(tiifen-2-ylo)pentan-1-on
14	ADB-FUBINACA		N-[(1S)-1-(aminokarbonylo)-2,2-dimetylopropylol]-1-[(4-fluorofenylo)metylo]-1 <i>H</i> -indazolo-3-karboksyamid
15	NEP	alfa-etyloamino-etylaminopentiofenon, N-Etylonorpentedron, α -etyloaminovalerofenon, alfa-EAPP	2-(etyloamino)-1-fenylopentan-1-on

16	5-DBFPV	3-deoxy-3,4-MDPV	1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-5-ylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on
17	4-Cl- α -PVP		1-(4-chlorofenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on
18	NEMNP	4-metylo-N- -etylonorpentedron, 4- -MEAP, 4-metyl-alfa- -ethylaminopentiofenon	2-(etyloamino)-1-(4-metylofenylo)pentan-1-on
19	5F-AMBICA		<i>N</i> -(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(5-fluoropentylo)-1 <i>H</i> -indol-3-karboksyamid
20	TH-PVP		2-(pirolidyn-1-ylo)-1-(5,6,7,8-tetrahydronaftalen-2-ylo)pentan-1-on
21		<i>N</i> -propylopentedron	1-fenylo-2-(propyloamino)pentan-1-on
22		<i>N</i> -izopropylpropylopentedron	1-fenylo-2-[(propan-2-ylo)amino]pentan-1-on
23	α -PHIP	α - pirolidynoizoheksanofen on	1-fenylo-4-metylo-2-(pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on
24	3-CEC	3-chloroetkatynon	1-(3-chlorofenylo)-2-(etyloamino)propan-1-on
25	AMB-CHMICA	MMB-CHMICA	2-{[1-(cykloheksylometylo)indolo-3-karbonylo]amino}-3-metylobutanian metylu

26	MDPHP		1-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-(1-pirolidyn-1-ylo)heksan-1-on
27	N-ETYLOPENTYLON	Efylon, BK-EBDP	1-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-(etyloamino)pentan-1-on
28	4-FLUOROPENTEDRON	4-FPD	1-(4-fluorofenylo)-2-(metyloamino)pentan-1-on
29	MPHP	4-metylo- α -pirolidynoheksofenon	1-(4-metylofenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)heksan-1-on
30	ETIZOLAM		4-(2-chlorofenylo)-2-etylo-9-metylo-6H-tieno[3,2- β][1,2,4]triazolo[4,3- α][1,4]diazepina
31	BENZYLOFENTANYL		N -(1-benzylopiperidyn-4-ylo)- N -fenylopropanamid
			oraz sole nowych substancji psychoaktywnych wyżej wymienionych, jeżeli istnieje takich soli jest możliwe

2. Pochodne 2-fenyloetyloaminy – grupa I-NPS

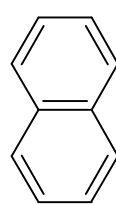
Każdy związek pochodzący od 2-fenyloetyloaminy zawierający w strukturze cząsteczki element A (którego szczegółowo budowa jest określona w punkcie 2.1.) połączony z elementem B (którego szczegółowo budowa jest określona w punkcie 2.2.), o maksymalnej łącznej masie cząsteczkowej 500 U, oraz sole tych związków,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



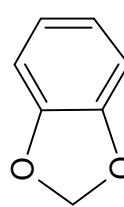
2.1. ELEMENT A

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

Układy cykliczne elementu A:

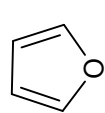


fenyl-



nafyl-

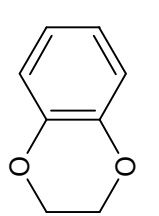
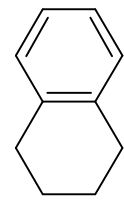
metylenodioksyfenyl-



furyl-



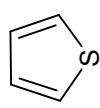
tetralinyl-



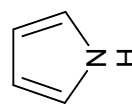
etylenodioksyfenyl-



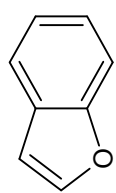
pyridyl-



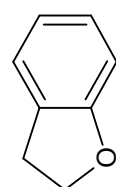
tiofuranyl-



pirolil-



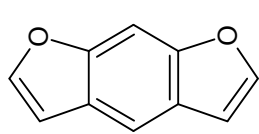
benzofuranyl-



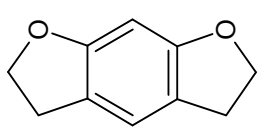
dihydrobenzofuranyl-



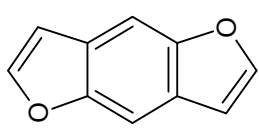
indanyl-



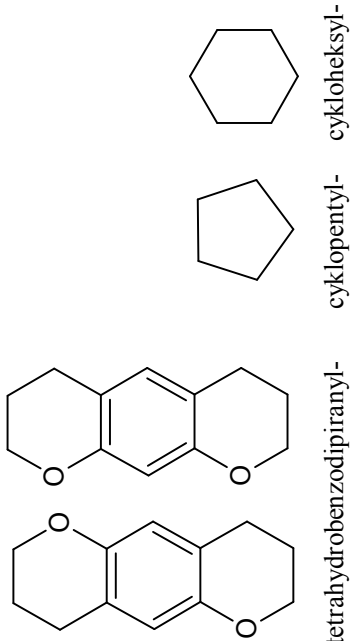
benzodifuranyl-



tetrahydrobenzodifuranyl-



indenyl-



- b) Atom wodoru w układach cyklicznych elementu A, o których mowa w punkcie 2.1. lit. a, może być zastąpiony w dowolnej pozycji (jednej lub kilku) podstawnikiem R w postaci atomu fluoru, chlorku, bromu, jodu lub następujących grup: alkilowej (zawierającej do 6 atomów węgla, tj. do C6), alkenylowej (do C6), alkinylowej (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, co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 8 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym).

2.2. ELEMENT B

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

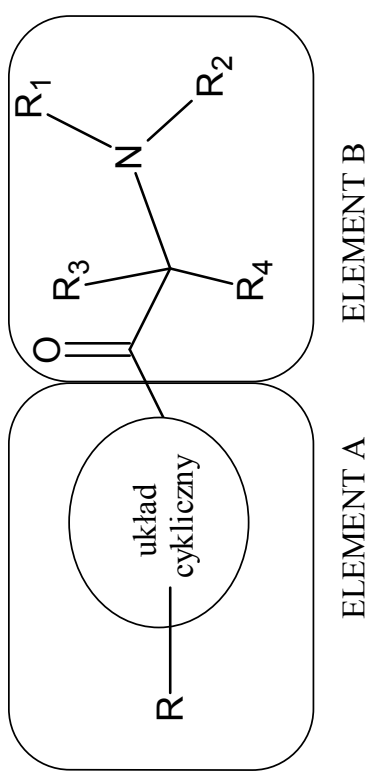
- a) podstawniki R1 i R2 zlokalizowanymi przy atomie azotu mogą być grupy: alkilowa (do C6), cykloalkilowa (do C6), benzylowa, alkenylowa (do C6), alkilocarbonylowa (do C6), hydroksylowa, aminowa. Ponadto podstawniki te mogą tworzyć układ cykliczny, w którym atom azotu może wchodzić w strukturę pierścienia (np. pirolidyna, piperydyna), a także może być połączony z innymi

fragmentami elementu B. 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 lub grupami: metoksylową lub alkilową (do C6), co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 6 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym),

- b) podstawnikami R3 i R4 zlokalizowanymi przy atomie węgla oraz R5 i R6 zlokalizowanymi przy atomie węgla mogą być atomy: fluoru, chlorku, bromu, jodu lub grupy: alkilowa (do C10), cykloalkilowa, fenylowa, alkenylowa, alkinyłowa (do C10), alkinyłowa (do C10), hydroksyłowa, alkoksylowa (do C10), alkilosulfonyłowa (do C10), alkilosykarbonyłowa (do C10), przy czym jest możliwe utworzenie połączenia podstawnika z podstawnikiem R elementu A, prowadzące do zamknięcia pierścienia i powstania struktury cyklicznej. Wyżej wymienione podstawniki R3, R4, R5, R6, jeśli występują w postaci grup, 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, co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 10 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym).

3. Pochodne katyonu (2-amino-1-fenylopropan-1-onu) – grupa II-NPS

Każdy związek pochodzący od 2-amino-1-fenylopropan-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 ich sole, o ile ich istnienie jest możliwe.



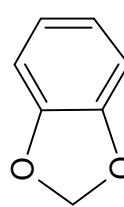
3.1. ELEMENT A

- a) Element A może zawierać następujące układy cykliczne: fenyl-, naftyl-, tetrailinyl-, metylenodioksyfenyl-, etylenodioksyfenyl-, furyl-, pirolil-, tiosfuranyl-, pirydyl-, benzofuranyl-, dihydrobenzofuranyl-, indanyl-, tetrahydronaphthalenyl-, benzodifuranyl-, tetrahydrobenzodipiranyl-, cyklopentyl-, cykloheksyl-.

Układy cykliczne elementu A:

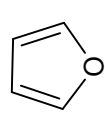


fenyl-



naftyl-

metylenodioksyfenyl-



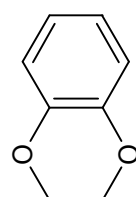
furyl-



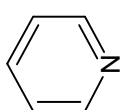
fenyl-



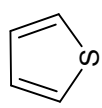
tetralinyl-



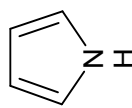
metylenodioksyfenyl-



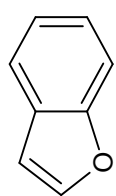
pyridyl-



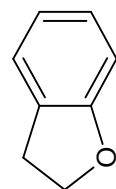
tiofuranyl-



pirolil-



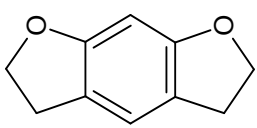
benzofuranyl-



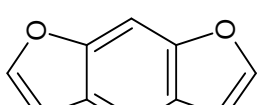
dihydrobenzofuranyl-



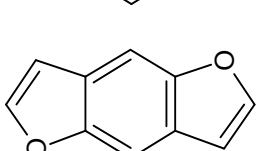
indanyl-



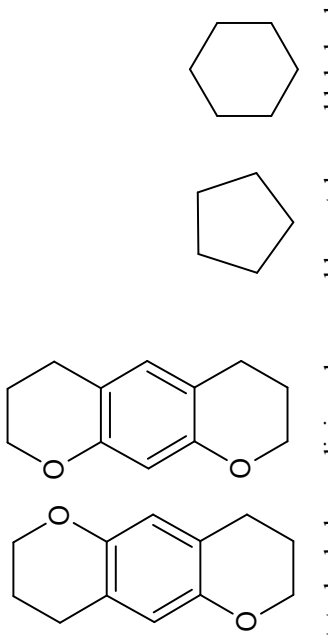
tetrahydrobenzodifuranyl-



benzodifuranyl-



indenyl-



tetrahydrobenzodipiranyloxy- cyclohexyl-

- b) Atom wodoru w układach cyklicznych elementu A, o których mowa w punkcie 3 1. lit. a, może być zastąpiony 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), 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, co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika 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 ponizej atomy, grupy atomów lub układy cykliczne:

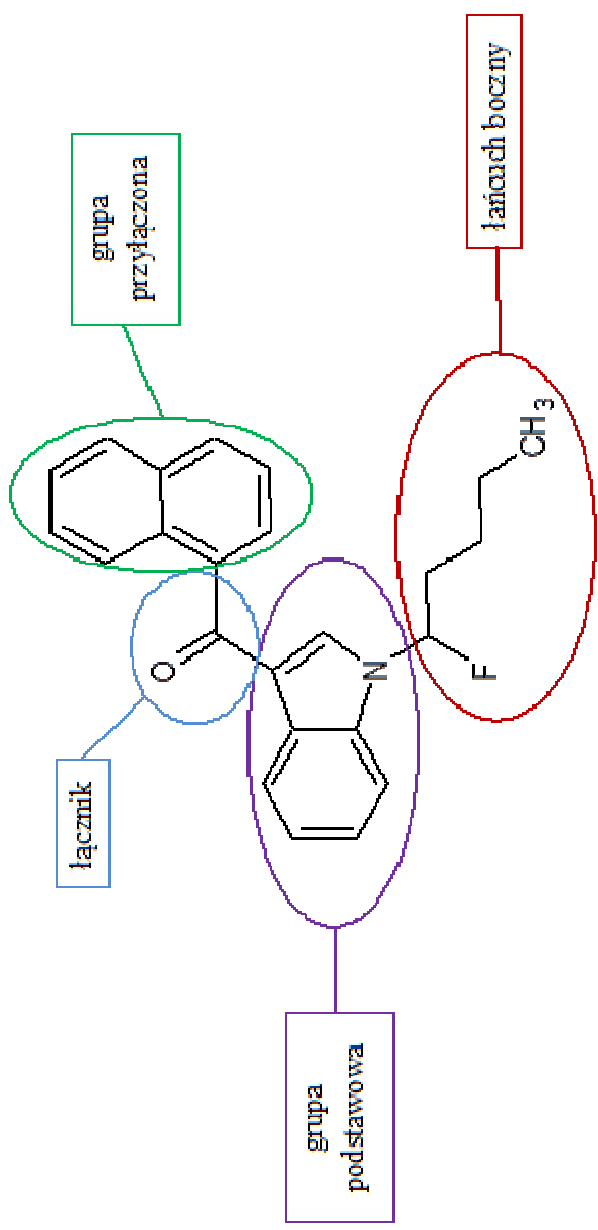
- a) podstawnikami R1 i R2 zlokalizowanymi przy atomie azotu mogą być grupy: alkilowa (do C6), cykloalkilowa (do C6), benzylowa, alkenylowa (do C6), alkilokarbonylowa (do C6), hydroksylowa, aminowa. Ponadto podstawniki te mogą tworzyć układ cykliczny,

- w którym atom azotu może wchodzić w strukturę pierścienia (np. pirolidyna, piperdyna), a także może być połączony z innymi fragmentami elementu B. 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 lub grupami: metoksylową lub alkilową (do C₆), co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 6 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym),
- b) podstawnikami R3 i R4 zlokalizowanymi przy atomie węgla mogą być atomy: fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupy: alkilowa (do C₁₀), cykloalkilowa (do C₁₀), benzylowa, fenylowa, alkenylowa (do C₁₀), alkinylowa (do C₁₀), hydroksylowa, alkoksylowa (do C₁₀), alkilosulfonylowa (do C₁₀), alkiloksylowa (do C₁₀), alkilosykarbonylowa (do C₁₀), przy czym możliwe jest utworzenie połączenia podstawnika R3 lub R4 z podstawnikiem R elementu A, prowadzące do zamknięcia pierścienia i powstania struktury cyklicznej. Wyżej wymienione podstawniki R3 i R4, jeśli występują w postaci grup, 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, co może prowadzić między innymi do wydłużenia łańcucha podstawnika maksymalnie do 10 atomów (nie licząc atomów wodoru i atomów w układzie cyklicznym).

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

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

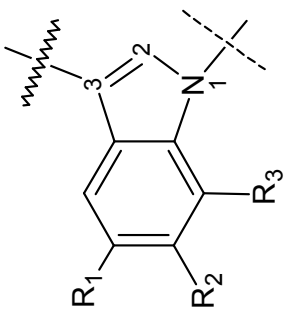
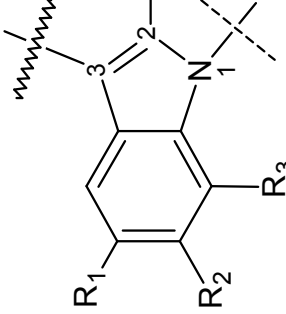
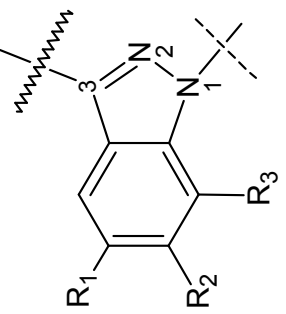
Modelowa struktura syntetycznych kannabinoidów jest przedstawiona na przykładzie 1-fluoro-JWH-018:

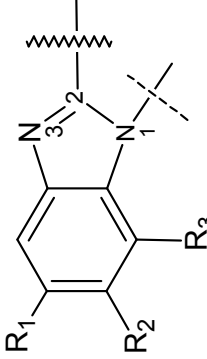
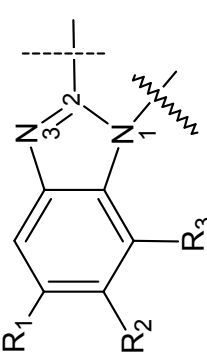


4.1. Grupa podstawowa:

Atomy wodoru w grupie podstawowej, stanowiącej jeden z układów cyklicznych opisanych w lit. od a do e, mogą być zastąpione w pozycjach 5, 6 lub 7 podstawnikami R1, R2, R3 w postaci atomów fluoru, chloru, bromu, jodu lub grup: metylowej, metoksylowej, nitrowej.

Układy cykliczne grupy podstawowej:

<p>a) indol-1,3-diyl (podstawienie do łącznika poprzez pozycję 3, do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p> 	<p>b) 2-methyloindol-1,3-diyl (podstawienie do łącznika poprzez pozycję 3, do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p> 	<p>c) indazol-1,3-diyl (podstawienie do łącznika poprzez pozycję 3, do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p> 
---	--	--

<p>d) benzimidazol-1,2-diyl-izomer I (podstawienie do łańcnika poprzez pozycję 2, do łańcucha bocznego poprzez atom azotu w pozycji 1)</p> 	<p>e) benzimidazol-1,2-diyl-izomer II (podstawienie do łańcnika poprzez atom azotu w pozycji 1, do łańcucha bocznego poprzez pozycję 2)</p> 
---	--

4.2. Łącznik do grupy podstawowej:

Łącznikiem do grupy podstawowej mogą być:

- a) grupa karbonylowa lub azakarbonylowa,
- b) grupa karboksyamidowa (łączenie do struktury podstawowej następuje poprzez węgiel przy grupie karbonylowej),
- c) grupa karboksylowa (łączenie do struktury podstawowej następuje poprzez węgiel przy grupie karbonylowej),
- d) układ cykliczny mogący zawierać atomy węgla lub heteroatomu: azot, tlen, siarkę, o wielkości pierścienia do 5 atomów (wliczając atomy węgla i heteroatomu), przymocowany 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 łańcinka 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).

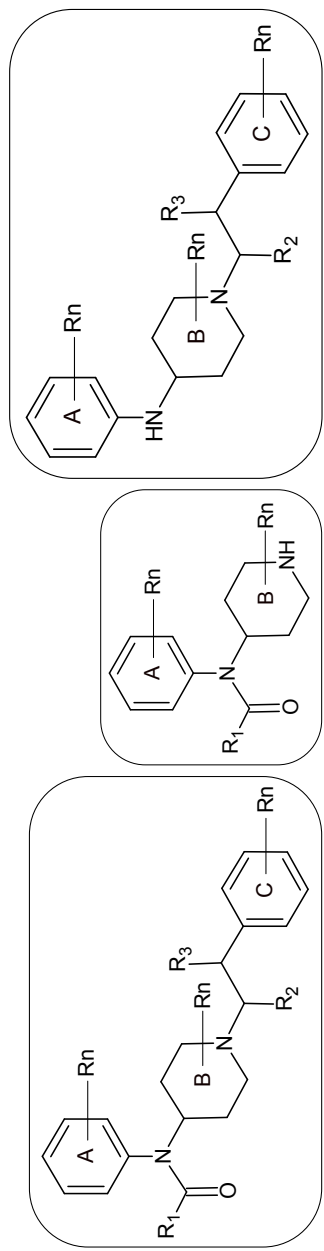
4.4. Łańcuch boczny

Łańcuch boczny, przyłączony do grupy podstawowej w sposób opisany w pkt 4.1. lit. od a do e, który może mieć postać następujących struktur:

- a) nasycony lub pojedynczo nienasycony, prosty lub rozgałęziony łańcuch węglowodorowy, w którym atomy węgla mogą być zastąpione atomami tlenu lub siarki, a łączna długość łańcucha wynosi 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 za pośrednictwem grupy metylenowej, etylenowej lub 2-oksotylenowej, przy czym atomy wodoru w pierścieniu mogą być zastąpione dodatkowo atomami fluoru, chloru, bromu, jodu lub grupami: trifluorometylową, metoksylową lub cyjanową. Ponadto atom wodoru przy atomie azotu może być zastąpiony grupą metylową lub etylową.

5. Pochodne fentanylu grupy IV-NPS

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 (pkt 5.1 i 5.2).



STRUKTURA III

STRUKTURA II

STRUKTURA III

5.1. W strukturze I, II i III:

- a) atom wodoru w pierścieniu A i C może być zastąpiony w dowolnej pozycji (jednej lub kilku) podstawnikiem (Rn) w postaci atomu chloru, fluoru, bromu, jodu lub grupy: alkilowej (do 6 atomów węgla (do C6)), alkoksylowej (do C6),
 - b) atom wodoru w pierścieniu B może być zastąpiony 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 mogą być grupy: alkilowa (do C6) lub hydroksylowa.

5.2. W strukturze I i II:

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