

M A T E R I A Ł P O R Ó W N A W C Z Y

do ustawy z dnia 20 lipca 2018 r.

o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz ustawy o Państwowej Inspekcji Sanitarnej

(druk nr 930)

U S T A W A z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030)

Art. 1.

Ustawa określa:

- 1) zasady i tryb postępowania w zakresie przeciwdziałania narkomanii;
- 2) zadania i uprawnienia organów administracji rządowej i jednostek samorządu terytorialnego oraz innych podmiotów w zakresie przeciwdziałania naruszeniom prawa dotyczącego obrotu, wytwarzania, przetwarzania, przerobu i posiadania substancji, których używanie może prowadzić do narkomanii;
- 3) [*organy właściwe do wykonania:*] **<organy lub podmioty właściwe do wykonania:>**
 - a) rozporządzenia (WE) Parlamentu Europejskiego i Rady nr 273/2004 z dnia 11 lutego 2004 r. w sprawie prekursorów narkotykowych (Dz. Urz. WE L 047 z 18.02.2004), zwanego dalej "rozporządzeniem 273/2004",
 - b) rozporządzenia (WE) Rady nr 111/2005 z dnia 22 grudnia 2004 r. określającego zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Wspólnotą a państwami trzecimi (Dz. Urz. WE L 22 z 26.01.2005, str. 1; Dz. Urz. WE Polskie wydanie specjalne z 2005 r., t. 48, str. 1), zwanego dalej "rozporządzeniem 111/2005" [;] <, >**<c> rozporządzenia (WE) Parlamentu Europejskiego i Rady nr 1920/2006 z dnia 12 grudnia 2006 r. w sprawie Europejskiego Centrum Monitorowania Narkotyków i Narkomanii (Dz. Urz. UE L 376 z 27.12.2006, str. 1, z późn. zm.);>**
- 4) kary za nieprzestrzeganie przepisów ustawy i rozporządzeń wymienionych w pkt 3.

Art. 3.

Przepisy ustawy stosuje się do:

- 1) produktów leczniczych, które są środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi lub prekursorami, w zakresie nieuregulowanym w ustawie z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2017 r. poz. 2211 oraz z 2018 r. poz. 650 i 697);
- 2) substancji chemicznych i ich mieszanin, które są prekursorami **<albo nowymi substancjami psychoaktywnymi>**, w zakresie nieuregulowanym w przepisach o substancjach chemicznych i ich mieszaninach.

Art. 4.

Użyte w ustawie określenia oznaczają:

[1) grzyby halucynogenne - grzyby zawierające substancje psychotropowe;]

- 2) importer - osobę fizyczną, osobę prawną lub jednostkę nieposiadającą osobowości prawnej, która dokonuje przywozu i składa zgłoszenie celne lub w imieniu której składane jest zgłoszenie celne;
- 3) jednostki naukowe - jednostki naukowe w rozumieniu art. 2 pkt 9 ustawy z dnia 30 kwietnia 2010 r. o zasadach finansowania nauki (Dz. U. z 2018 r. poz. 87);
- 4) konopie - rośliny z rodzaju konopie (*Cannabis L.*);
- 5) konopie włókniste - rośliny z gatunku konopie siewne (*Cannabis sativa L.*), w których suma zawartości delta-9-tetrahydrokannabinolu oraz kwasu tetrahydrokannabinolowego (kwasu delta-9-THC-2-karboksyłowego) w kwiatowych lub owocujących wierzchołkach roślin, z których nie usunięto żywicy, nie przekracza 0,20% w przeliczeniu na suchą masę;

[6) leczenie - leczenie zaburzeń psychicznych i zaburzeń zachowania spowodowanych używaniem środków odurzających lub substancji psychotropowych;]

<6)leczenie – leczenie zaburzeń psychicznych i zaburzeń zachowania spowodowanych używaniem środków odurzających, substancji psychotropowych, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych;>

- 7) leczenie substytucyjne - stosowanie, w ramach programu leczenia uzależnienia, produktów leczniczych lub środków odurzających o działaniu agonistycznym na receptor opioidowy;

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

- 8) mak - roślinę z gatunku mak lekarski (*Papaver somniferum L.*), zwaną również makiem ogrodowym albo uprawnym;
- 9) mak niskomorfinowy - roślinę z gatunku mak lekarski należącą do odmiany, w której zawartość morfiny w torebce (makówce) bez nasion, wraz z przylegającą do niej łodygą o długości do 7 cm, wynosi poniżej 0,06% w przeliczeniu na zasadę morfiny i na suchą masę wymienionych części rośliny;
- 10) mleczo makowe - sok mleczny torebki (makówki) maku;
- 11) narkomania - stałe lub okresowe używanie w celach innych niż medyczne środków odurzających, substancji psychotropowych, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych, w wyniku czego może powstać lub powstało uzależnienie od nich;
[11a) nowa substancja psychoaktywna - substancję pochodzenia naturalnego lub syntetycznego w każdym stanie fizycznym, o działaniu na ośrodkowy układ nerwowy, określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 44b ust. 2;]
<11a) nowa substancja psychoaktywna – każdą substancję lub grupy substancji pochodzenia naturalnego lub syntetycznego w formie czystej lub w formie preparatu działającą na ośrodkowy układ nerwowy, inną niż substancja psychotropowa i środek odurzający, stwarzającą zgodnie z rekomendacją Zespołu do spraw oceny ryzyka zagrożeń dla zdrowia lub życia ludzi związanych z używaniem nowych substancji psychoaktywnych, o której mowa w art. 18b ust. 1 pkt 3, zagrożenia dla zdrowia lub zagrożenia społeczne porównywalne do zagrożeń stwarzanych przez substancję psychotropową lub środek odurzający, lub które naśladują działanie tych substancji, określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 44f pkt 3;>
- 12) ograniczenie szkód zdrowotnych i społecznych - działania ukierunkowane na zmniejszenie problemów zdrowotnych i społecznych wynikających z używania w celach innych niż medyczne środków odurzających, substancji psychotropowych, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych;
- 13) opium - stężały sok mleczny torebki (makówki) maku;
- 14) osoba zagrożona uzależnieniem - osobę, u której zespół zjawisk psychicznych i oddziaływań środowiskowych stwarza duże prawdopodobieństwo powstania uzależnienia od środków odurzających lub substancji psychotropowych, albo osobę sporadycznie używającą środków odurzających, substancji psychotropowych, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych;

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

- 15) osoba uzależniona - osobę, która w wyniku używania środków odurzających, substancji psychotropowych, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych albo używania ich w celach medycznych znajduje się w stanie uzależnienia od tych środków lub substancji;
- 16) prekursor - prekursor narkotykowy będący substancją sklasyfikowaną, o której mowa w art. 2 pkt a rozporządzenia 273/2004, którego kategorię określa załącznik nr 1 do tego rozporządzenia;
- [17) preparat - produkt leczniczy zawierający co najmniej jeden środek odurzający lub substancję psychotropową albo ich prekursory;*
- 18) producent - przedsiębiorcę wytwarzającego, przetwarzającego lub przerabiającego środki odurzające, substancje psychotropowe lub prekursory;
- 19) przetwarzanie - czynności prowadzące do przemiany środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów na inne środki odurzające, substancje psychotropowe lub prekursory albo na substancje niebędące środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi lub prekursorami;
- 20) przerób - otrzymywanie mieszanin środków odurzających, substancji psychotropowych lub prekursorów oraz nadawanie tym środkom lub substancjom postaci stosowanej w lecznictwie;
- 20a) przewóz - każde przemieszczenie środków odurzających, substancji psychotropowych lub słomy makowej między dwoma państwami przez terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, które zaczyna się i kończy poza tym terytorium;]
- <17) preparat – produkt zawierający co najmniej jeden środek odurzający lub substancję psychotropową, ich prekursory albo nowe substancje psychoaktywne;**
- 18) producent – przedsiębiorcę wytwarzającego, przetwarzającego lub przerabiającego środki odurzające, substancje psychotropowe, ich prekursory lub nowe substancje psychoaktywne;**
- 19) przetwarzanie – czynności prowadzące do przemiany środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów lub nowych substancji psychoaktywnych na inne środki odurzające, substancje psychotropowe, prekursory lub nowe substancje psychoaktywne albo na substancje niebędące środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi, prekursorami lub nowymi substancjami psychoaktywnymi;**
-

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

- 20) przerób – otrzymywanie mieszanin środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów lub nowych substancji psychoaktywnych oraz nadawanie tym środkom lub substancjom nowej postaci;**
- 20a) przewóz – przemieszczenie środków odurzających, substancji psychotropowych, nowych substancji psychoaktywnych lub słomy makowej między dwoma państwami przez terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, które zaczyna się i kończy poza tym terytorium;>**
- 21) przywóz - każde wprowadzenie na obszar celny Unii Europejskiej środków odurzających, substancji psychotropowych, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych;
- [22) rehabilitacja - proces, w którym osoba z zaburzeniami psychicznymi spowodowanymi przez przyjmowanie środków odurzających lub substancji psychotropowych osiąga optymalny stan zdrowia, funkcjonowania psychicznego i społecznego;]*
- <22) rehabilitacja – proces dążący do zapewnienia osobie z zaburzeniami psychicznymi spowodowanymi przez przyjmowanie środków odurzających, substancji psychotropowych, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych osiągnięcia optymalnego stanu zdrowia oraz funkcjonowania psychicznego i społecznego;>**
- 23) reintegracja - efekt działań określonych w art. 14-16 i art. 18 ustawy z dnia 13 czerwca 2003 r. o zatrudnieniu socjalnym (Dz. U. z 2016 r. poz. 1828 oraz z 2018 r. poz. 650);
- 24) słoma makowa - torebkę (makówkę) maku bez nasion, wraz z łodygą, lub poszczególne ich części;
- [25) substancja psychotropowa - każdą substancję pochodzenia naturalnego lub syntetycznego, działającą na ośrodkowy układ nerwowy, określoną w wykazie substancji psychotropowych stanowiącym załącznik nr 2 do ustawy;*
- 26) środek odurzający - każdą substancję pochodzenia naturalnego lub syntetycznego działającą na ośrodkowy układ nerwowy, określoną w wykazie środków odurzających stanowiącym załącznik nr 1 do ustawy;*
- 27) środek zastępczy - produkt zawierający co najmniej jedną nową substancję psychoaktywną lub inną substancję o podobnym działaniu na ośrodkowy układ nerwowy, który może być użyty zamiast środka odurzającego lub substancji psychotropowej lub w takich samych celach jak środek odurzający lub substancja psychotropowa, których*
-

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

wytwarzanie i wprowadzanie do obrotu nie jest regulowane na podstawie przepisów odrębnych; do środków zastępczych nie stosuje się przepisów o ogólnym bezpieczeństwie produktów;]

<25) substancja psychotropowa – substancje:

- a) objęte zakresem stosowania Konwencji Narodów Zjednoczonych o substancjach psychotropowych z 1971 r. (Dz. U. z 1976 r. poz. 180),
- b) wymienione w załączniku do decyzji ramowej Rady 2004/757/WSiSW z dnia 25 października 2004 r. ustanawiającej minimalne przepisy określające znamiona przestępstw i kar w dziedzinie nielegalnego handlu narkotykami (Dz. Urz. UE L 335 z 11.11.2004, str. 8, z późn. zm.), poddane środkom kontroli i sankcjom karnym takim samym jak substancje, o których mowa w lit. a,
- c) pochodzenia naturalnego lub syntetycznego, w formie czystej lub w formie preparatu, działające na ośrodkowy układ nerwowy, inne niż określone w lit. a i b, ale o podobnej do nich budowie chemicznej lub działaniu, stwarzające zgodnie z rekomendacją Zespołu do spraw oceny ryzyka zagrożeń dla zdrowia lub życia ludzi związanych z używaniem nowych substancji psychoaktywnych, o której mowa w art. 18b ust. 1 pkt 3, takie same zagrożenia dla zdrowia publicznego lub zagrożenia społeczne, jak zagrożenia stwarzane przez te substancje,
- d) inne niż wymienione w lit. a–c, które na podstawie przepisów ustawy obowiązujących przed dniem wejścia w życie ustawy z dnia 20 lipca 2018 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz ustawy o Państwowej Inspekcji Sanitarnej (Dz. U. poz. ...), były objęte wykazem substancji psychotropowych

– określone w przepisach wydanych na podstawie art. 44f pkt 1;

26) środek odurzający – substancje:

- a) objęte zakresem stosowania Jednolitej Konwencji Narodów Zjednoczonych o środkach odurzających z 1961 r. (Dz. U. z 1966 r. poz. 277) zmienionej protokołem z 1972 r. (Dz. U. z 1996 r. poz. 149),
- b) wymienione w załączniku do decyzji ramowej Rady 2004/757/WSiSW z dnia 25 października 2004 r. ustanawiającej minimalne przepisy określające znamiona przestępstw i kar w dziedzinie nielegalnego handlu narkotykami, poddane

środkom kontroli i sankcjom karnym takim samym jak substancje, o których mowa w lit. a,

c) pochodzenia naturalnego lub syntetycznego, w formie czystej lub w formie preparatu, działające na ośrodkowy układ nerwowy, inne niż określone w lit. a i b, ale o podobnej do nich budowie chemicznej lub działaniu, stwarzające zgodnie z rekomendacją Zespołu do spraw oceny ryzyka zagrożeń dla zdrowia lub życia ludzi związanych z używaniem nowych substancji psychoaktywnych, o której mowa w art. 18b ust. 1 pkt 3, takie same zagrożenia dla zdrowia publicznego lub zagrożenia społeczne, jak zagrożenia stwarzane przez te substancje,

d) inne niż wymienione w lit. a–c, które na podstawie przepisów ustawy obowiązujących przed dniem wejścia w życie ustawy z dnia 20 lipca 2018 r. o zmianie ustawy o przeciwdziałaniu narkomanii oraz ustawy o Państwowej Inspekcji Sanitarnej, były objęte wykazem środków odurzających

– określone w przepisach wydanych na podstawie art. 44f pkt 2;

27) środek zastępczy – produkt zawierający substancję o działaniu na ośrodkowy układ nerwowy, który może być użyty w takich samych celach jak środek odurzający, substancja psychotropowa lub nowa substancja psychoaktywna, których wytwarzanie i wprowadzanie do obrotu nie jest regulowane na podstawie przepisów odrębnych; do środków zastępczych nie stosuje się przepisów o ogólnym bezpieczeństwie produktów;>

28) uprawa maku lub konopi - każdą uprawę maku lub konopi bez względu na powierzchnię;

[29) uzależnienie od środków odurzających lub substancji psychotropowych - zespół zjawisk psychicznych lub somatycznych wynikających z działania środków odurzających lub substancji psychotropowych na organizm ludzki, charakteryzujący się zmianą zachowania lub innymi reakcjami psychofizycznymi i koniecznością używania stale lub okresowo tych środków lub substancji w celu doznania ich wpływu na psychikę lub dla uniknięcia następstw wywołanych ich brakiem;]

<29) **uzależnienie od środków odurzających, substancji psychotropowych, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych – zespół zjawisk psychicznych lub somatycznych wynikających z działania środków odurzających, substancji psychotropowych, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych na organizm ludzki, charakteryzujący się zmianą zachowania lub innymi reakcjami**

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

psychofizycznymi i koniecznością używania stale lub okresowo tych środków lub substancji w celu doznania ich wpływu na psychikę lub dla uniknięcia następstw wywołanych ich brakiem;>

30) używanie szkodliwe - używanie substancji psychoaktywnej powodujące szkody somatyczne lub psychiczne, włączając upośledzenie sądenia lub dysfunkcyjne zachowanie, które może prowadzić do niesprawności lub mieć niepożądane następstwa dla związków z innymi ludźmi;

31) używanie środka odurzającego, substancji psychotropowej, środka zastępczego lub nowej substancji psychoaktywnej - wprowadzanie do organizmu człowieka środka odurzającego, substancji psychotropowej, środka zastępczego lub nowej substancji psychoaktywnej, niezależnie od drogi podania;

[32) wewnątrzspólnotowa dostawa - przemieszczenie środków odurzających lub substancji psychotropowych z terytorium Rzeczypospolitej Polskiej na terytorium państwa członkowskiego Unii Europejskiej;

33) wewnątrzspólnotowe nabycie - przemieszczenie środków odurzających lub substancji psychotropowych z terytorium państwa członkowskiego Unii Europejskiej na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej;]

<32) wewnątrzspólnotowa dostawa – przemieszczenie środków odurzających, substancji psychotropowych lub nowych substancji psychoaktywnych z terytorium Rzeczypospolitej Polskiej na terytorium państwa członkowskiego Unii Europejskiej;

33) wewnątrzspólnotowe nabycie – przemieszczenie środków odurzających, substancji psychotropowych lub nowych substancji psychoaktywnych z terytorium państwa członkowskiego Unii Europejskiej na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej;>

34) wprowadzanie do obrotu - udostępnienie osobom trzecim, odpłatnie lub nieodpłatnie, środków odurzających, substancji psychotropowych, prekursorów, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych;

35) wytwarzanie - czynności, za pomocą których mogą być otrzymywane środki odurzające, substancje psychotropowe, prekursory, środki zastępcze lub nowe substancje psychoaktywne, ich oczyszczanie, ekstrakcję surowców i półproduktów oraz otrzymywanie soli tych środków lub substancji;

[36) wywóz - każde wyprowadzenie poza obszar celny Wspólnoty Europejskiej środków odurzających lub substancji psychotropowych;]

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

<36) wywóz – każde wyprowadzenie poza obszar celny Unii Europejskiej środków odurzających, substancji psychotropowych lub nowych substancji psychoaktywnych;>

- 37) ziele konopi innych niż włókniste - każdą naziemną część rośliny konopi (pojedynczą lub w mieszaninie), z wyłączeniem nasion, zawierającą powyżej 0,20% sumy delta-9-tetrahydrokannabinolu oraz kwasu tetrahydrokannabinolowego (kwasu delta-9-THC-2-karboksylowego);
- 38) żywica konopi - żywicę i inne produkty konopi zawierające delta-9-tetrahydrokannabinol lub inne aktywne biologicznie kannabinole.

Art. 10.

1. Przeciwdziałanie narkomanii należy do zadań własnych gminy, obejmujących:

- 1) zwiększanie dostępności pomocy terapeutycznej i rehabilitacyjnej dla osób uzależnionych i osób zagrożonych uzależnieniem;
- 2) udzielanie rodzinom, w których występują problemy narkomanii, pomocy psychospołecznej i prawnej;
- 3) prowadzenie profilaktycznej działalności informacyjnej, edukacyjnej oraz szkoleniowej w zakresie rozwiązywania problemów narkomanii, w szczególności dla dzieci i młodzieży, w tym prowadzenie zajęć sportowo-rekreacyjnych dla uczniów, a także działań na rzecz dożywiania dzieci uczestniczących w pozalekcyjnych programach opiekuńczo-wychowawczych i socjoterapeutycznych;
- 4) wspomaganie działań instytucji, organizacji pozarządowych i osób fizycznych, służących rozwiązywaniu problemów narkomanii;
- 5) pomoc społeczną osobom uzależnionym i rodzinom osób uzależnionych dotkniętym ubóstwem i wykluczeniem społecznym i integrowanie ze środowiskiem lokalnym tych osób z wykorzystaniem pracy socjalnej i kontraktu socjalnego.

2. Wójt (burmistrz, prezydent miasta) w celu realizacji zadań, o których mowa w ust. 1, opracowuje projekt Gminnego Programu Przeciwdziałania Narkomanii, zwanego dalej "Gminnym Programem", biorąc pod uwagę cele operacyjne dotyczące przeciwdziałania narkomanii, określone w Narodowym Programie Zdrowia. Gminny Program stanowi część gminnej strategii rozwiązywania problemów społecznych.

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

<2a. W Gminnym Programie uwzględnia się działalność wychowawczą, edukacyjną, informacyjną i profilaktyczną prowadzoną w szkołach i placówkach systemu oświaty zgodnie z przepisami wydanymi na podstawie art. 22 ust. 3, a także diagnozę w zakresie występujących w szkołach i placówkach systemu oświaty czynników ryzyka i czynników chroniących przeprowadzaną zgodnie z przepisami wydanymi na podstawie art. 22 ust. 3.

2b. W ramach Gminnego Programu w szkołach i placówkach systemu oświaty są realizowane w szczególności działania o potwierdzonej skuteczności lub oparte na naukowych podstawach prowadzone w zakresie działalności, o której mowa w ust. 2a.>

3. Gminny Program uchwała rada gminy.

4. Gminny Program jest realizowany przez jednostkę wskazaną w tym programie.

5. W celu realizacji zadań, o których mowa w ust. 1, wójt (burmistrz, prezydent miasta) może powołać pełnomocnika.

Art. 18b.

1. Do zadań Zespołu należy:

[1) ocena potencjalnych zagrożeń dla zdrowia lub życia ludzi lub możliwości powodowania szkód społecznych, wynikających z używania substancji, co do których istnieje podejrzenie, że działają na ośrodkowy układ nerwowy;]

<1)ocena w świetle współczesnej wiedzy naukowej skutków oddziaływania na ośrodkowy układ nerwowy powodujących zagrożenie zdrowia lub życia ludzi, lub szkody społeczne, wynikających z używania substancji psychotropowych, o których mowa w art. 4 pkt 25 lit. d, oraz środków odurzających, o których mowa w art. 4 pkt 26 lit. d;>

2) ocena substancji niebędącej nową substancją psychoaktywną, ale wykazującej działanie na ośrodkowy układ nerwowy, stwarzającej bezpośrednie zagrożenia dla zdrowia lub życia ludzi lub powodującej szkody społeczne, uzasadniająca umieszczenie jej w wykazie nowych substancji psychoaktywnych albo w wykazie środków odurzających lub substancji psychotropowych;

[3) rekomendowanie ministrowi właściwemu do spraw zdrowia zmian w załącznikach do ustawy i przepisach wydanych na podstawie art. 44b ust. 2.]

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

<3) rekomendowanie ministrowi właściwemu do spraw zdrowia, uwzględniając oceny, o których mowa w pkt 1 i 2, zmian w przepisach wydanych na podstawie art. 44f.>

<1a. Rekomendacja w zakresie, o którym mowa w ust. 1 pkt 2, zawiera:

- 1) w przypadku substancji psychotropowej i środka odurzającego, opracowany przez Zespół raport z analizy ryzyka zagrożeń dla zdrowia lub życia ludzi związanych z używaniem danej substancji, obejmujący:
 - a) faktyczny i względny potencjał używania substancji,
 - b) psychiczny lub fizjologiczny potencjał uzależniającego,
 - c) ryzyko lub potencjalne ryzyko zdrowotne (toksyczność ostra, długotrwałe używanie, zdrowie publiczne),
 - d) rozpowszechnianie używania substancji,
 - e) dostępność substancji,
 - f) charakter chemiczny substancji,
 - g) ryzyko społeczne związane z zażywaniem substancji,
 - h) inne informacje lub dane, uzasadniające rekomendację, jeżeli dotyczy;
- 2) w przypadku nowej substancji psychoaktywnej, opracowaną przez Zespół kartę oceny danej substancji, obejmującą:
 - a) status prawny dotyczący kontrolowania substancji na poziomie krajowym i międzynarodowym,
 - b) wzór strukturalny, nazwę systematyczną w nomenklaturze chemicznej (IUPAC), synonimy, wzór sumaryczny, masę molową i numer CAS (Chemical Abstracts Service), danej substancji,
 - c) charakterystykę substancji,
 - d) mechanizm oddziaływania,
 - e) aktywność farmakologiczną,
 - f) dostępność substancji w Rzeczypospolitej Polskiej,
 - g) informację o identyfikacji substancji oraz potwierdzone przypadki zatruc i zgonów na terenie Rzeczypospolitej Polskiej i w innych krajach, jeżeli takie są dostępne,
 - h) wykorzystanie substancji w przemyśle,
 - i) inne informacje lub dane, uzasadniające rekomendację, jeżeli dotyczy.>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

2. Minister właściwy do spraw zdrowia podaje do publicznej wiadomości, za pośrednictwem swojej strony podmiotowej Biuletynu Informacji Publicznej, oceny i rekomendacje Zespołu, o których mowa w ust. 1 pkt 2 i 3.

Art. 19.

1. Działalność wychowawcza, edukacyjna, informacyjna i profilaktyczna obejmuje:
- 1) promocję zdrowia psychicznego;
 - 2) promocję zdrowego stylu życia;
 - 3) informowanie o szkodliwości środków i substancji, których używanie może prowadzić do narkomanii, oraz o narkomanii i jej skutkach;
 - 4) edukację psychologiczną i społeczną;
 - 5) edukację prawną;
 - 6) działania interwencyjne.
2. Działalność, o której mowa w ust. 1, obejmuje w szczególności:
- 1) wprowadzanie problematyki zapobiegania narkomanii do *[programów wychowawczych]* **<programów wychowawczo-profilaktycznych>** jednostek organizacyjnych systemu oświaty;
 - 2) wprowadzanie problematyki zapobiegania narkomanii do programów przygotowania zawodowego osób zajmujących się wychowaniem oraz profilaktyką w szkołach i innych placówkach systemu oświaty oraz w szkołach wyższych;
 - 3) wprowadzanie problematyki zapobiegania narkomanii do programów szkolenia żołnierzy w czynnej służbie wojskowej;
 - 4) prowadzenie działalności profilaktycznej, w szczególności w środowiskach zagrożonych uzależnieniem;
 - 5) wspieranie działań ogólnokrajowych i lokalnych organizacji, o których mowa w art. 5 ust. 3, oraz innych inicjatyw społecznych;
 - 6) uwzględnianie problematyki zapobiegania narkomanii w działalności publicznej radiofonii i telewizji oraz innych środków masowego przekazu;
 - 7) prowadzenie badań naukowych nad problematyką narkomanii.
3. Szczegółowe zadania z zakresu działalności wychowawczej, edukacyjnej, informacyjnej i profilaktycznej określa Narodowy Program Zdrowia.

Art. 20.

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

[1. Zabrania się reklamy i promocji substancji psychotropowych lub środków odurzających.]

<1. Zabrania się reklamy i promocji substancji psychotropowych, środków odurzających, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych.>

2. Produkty lecznicze zawierające substancje psychotropowe lub środki odurzające mogą być reklamowane na zasadach określonych w ustawie z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne.

[3. Zabrania się reklamy i promocji środków spożywczych lub innych produktów przez sugerowanie, że:

- 1) posiadają one działanie takie jak substancje psychotropowe lub środki odurzające lub*
- 2) ich użycie, nawet niezgodne z przeznaczeniem, może powodować skutki takie jak skutki działania substancji psychotropowych lub środków odurzających.]*

<3. Zabrania się reklamy i promocji środków spożywczych lub innych produktów przez sugerowanie, że:

- 1) posiadają one działanie takie jak substancje psychotropowe, środki odurzające, środki zastępcze lub nowe substancje psychoaktywne;**
- 2) ich użycie, nawet niezgodne z przeznaczeniem, może powodować skutki takie jak skutki działania substancji psychotropowych, środków odurzających, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych.>**

Art. 23.

1. Ministrowie właściwi do spraw zdrowia, szkolnictwa wyższego, finansów publicznych, spraw wewnętrznych, transportu, pracy, nauki, Minister Sprawiedliwości i Minister Obrony Narodowej stwarzają warunki do prowadzenia badań naukowych nad problematyką narkomanii oraz badań epidemiologicznych.

[2. Jednostki naukowe realizujące zadania w zakresie prowadzenia badań naukowych nad problematyką narkomanii, jeżeli jest to niezbędne dla prowadzenia takich badań, mogą posiadać, przechowywać oraz dokonywać zakupu środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów, prekursorów kategorii 1, po uzyskaniu odpowiednio zezwolenia, o którym mowa w art. 35 ust. 1 pkt 2 i 3 i ust. 2.

3. Jednostki naukowe, o których mowa w ust. 2, mogą posiadać, przechowywać oraz dokonywać zakupu środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych po dokonaniu zgłoszenia, o którym mowa w art. 24¹ ust. 1 pkt 2.]

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

- <2. Jednostki naukowe realizujące zadania w zakresie prowadzenia badań naukowych nad problematyką narkomanii, jeżeli jest to niezbędne dla prowadzenia takich badań, mogą posiadać, przechowywać oraz nabywać środki odurzające, substancje psychotropowe lub ich preparaty, oraz prekursory kategorii 1, po uzyskaniu odpowiednio zezwolenia, o którym mowa w art. 35 ust. 1 pkt 2 i 3 i ust. 2.**
- 3. Jednostki naukowe, o których mowa w ust. 2, mogą posiadać, przechowywać oraz nabywać środki zastępcze lub nowe substancje psychoaktywne po dokonaniu zgłoszenia, o którym mowa w art. 241 ust. 1 pkt 2.>**

Art. 24.

1. Ministrowie właściwi do spraw zdrowia, oświaty i wychowania, spraw wewnętrznych, administracji publicznej, finansów publicznych, transportu, pracy oraz Minister Obrony Narodowej i Minister Sprawiedliwości zapewniają przygotowanie niezbędnej liczby osób do realizacji zadań, o których mowa w art. 2 ust. 1.
2. Jednostki organizacyjne administracji rządowej, jednostki organizacyjne Służby Więziennej, Żandarmerii Wojskowej oraz szkół wyższych prowadzące szkolenie osób, o których mowa w ust. 1, mogą posiadać, przechowywać oraz nabywać środki odurzające, substancje psychotropowe, ich preparaty, prekursory kategorii 1, środki zastępcze lub nowe substancje psychoaktywne, w ilości niezbędnej do prowadzenia tego szkolenia.
3. (uchylony).
- [4. Podmioty, o których mowa w ust. 2, oraz jednostki naukowe posiadają, przechowują oraz dokonują zakupu środków, substancji i preparatów, o których mowa w ust. 2, jeżeli przeprowadzają ich badania w celu identyfikacji i potwierdzenia popełnienia przestępstwa lub naruszenia zakazu określonego w art. 44b ust. 1 pkt 1 lub 2.]*
- <4. Podmioty, o których mowa w ust. 2, oraz jednostki naukowe posiadają, przechowują oraz nabywają środki, substancje i preparaty, o których mowa w ust. 2, jeżeli przeprowadzają ich badania w celu identyfikacji i potwierdzenia popełnienia przestępstwa, wykroczenia lub w związku z postępowaniami, o których mowa w art. 44c i art. 44d.>**
5. (uchylony).
6. (uchylony).

Art. 24¹.

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

1. Prowadzenie badań, o których mowa w art. 23 ust. 2 i art. 24 ust. 4, zgłasza się przed ich rozpoczęciem, w postaci papierowej lub elektronicznej, do:

- 1) wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego - w przypadku środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów, prekursorów kategorii 1, albo
 - 2) państwowego wojewódzkiego inspektora sanitarnego albo państwowego inspektora sanitarnego Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji - w przypadku środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych
- właściwego ze względu na siedzibę jednostki naukowej lub podmiotu przeprowadzającego badania.

2. Jednostki naukowe i podmioty, o których mowa w art. 23 ust. 2 i art. 24 ust. 2 i 4, są obowiązane do:

[1) nabywania środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów, prekursorów kategorii 1, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych od przedsiębiorców posiadających zezwolenie, o którym mowa w art. 35 ust. 1, art. 36 ust. 1 lub art. 40 ust. 1 i 2 pkt 1, albo pozyskiwania ich od jednostek organizacyjnych sektora finansów publicznych, jednostek naukowych lub podmiotów zlecających badania w celu identyfikacji i potwierdzenia popełnienia przestępstwa lub naruszenia zakazu określonego w art. 44b ust. 1 pkt 1 lub 2, w ilości niezbędnej do przeprowadzenia badania lub szkolenia;]

<1) nabywania środków odurzających, substancji psychotropowych, nowych substancji psychoaktywnych, prekursorów kategorii 1, oraz środków zastępczych od przedsiębiorców posiadających zezwolenie, o którym mowa w art. 35 ust. 1, art. 36 ust. 1, art. 40 ust. 1 i 2 pkt 1, art. 40a ust. 1, oraz od przedsiębiorców, o których mowa w art. 40a ust. 2, albo pozyskiwania ich od jednostek organizacyjnych sektora finansów publicznych, jednostek naukowych lub podmiotów zlecających badania w celu identyfikacji i potwierdzenia popełnienia przestępstwa lub naruszenia zakazu określonego w art. 44b ust. 1, w ilości niezbędnej do przeprowadzenia badania lub szkolenia;>

- 2) ewidencjonowania środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów, prekursorów kategorii 1, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych w sposób uporządkowany, według dat ich nabycia lub wejścia w ich

posiadanie, przez okres 5 lat, licząc od końca roku kalendarzowego ostatniego wpisu w ewidencji;

- 3) przechowywania lub posiadania środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów, prekursorów kategorii 1, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych w sposób zabezpieczający przed kradzieżą lub zniszczeniem oraz przed dostępem do nich osób nieuprawnionych;
- 4) niszczenia środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów, prekursorów kategorii 1, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych w sposób uniemożliwiający dostęp do nich osób nieuprawnionych.

3. Minister właściwy do spraw zdrowia w porozumieniu z ministrami właściwymi do spraw wewnętrznych, finansów publicznych, szkolnictwa wyższego, nauki, Ministrem Obrony Narodowej oraz Ministrem Sprawiedliwości określi, w drodze rozporządzenia:

- 1) sposób i tryb nabywania lub wchodzenia w posiadanie, ewidencjonowania, przechowywania oraz stosowania środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów, prekursorów kategorii 1, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych, w celu przeprowadzania badań lub szkoleń, o których mowa w art. 23 ust. 2 i art. 24 ust. 2 i 4, mając na uwadze bezpieczeństwo ich przechowywania oraz konieczność opracowywania odrębnej ewidencji dla danego środka, substancji lub preparatu;
- 2) sposób i tryb przekazywania zgłoszeń, o których mowa w ust. 1, zakres przekazywanych informacji oraz wzory zgłoszeń, uwzględniając konieczność zapewnienia sprawności w przekazywaniu zgłoszeń oraz zagwarantowania przejrzystości i spójności przekazywanych informacji;
- 3) sposób niszczenia środków odurzających, substancji psychotropowych, ich preparatów, prekursorów kategorii 1, środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych, uwzględniając konieczność zabezpieczenia tych środków, substancji lub preparatów przed dostępem do nich osób nieuprawnionych oraz zapewnienia bezpieczeństwa osobom uczestniczącym w ich niszczeniu.

[Art. 24a.

1. Jednostki organizacyjne administracji rządowej i Żandarmerii Wojskowej wykonujące czynności operacyjno-rozpoznawcze oraz jednostki organizacyjne Krajowej Administracji

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

⟷ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

Skarbowej przy wykonywaniu zadań określonych ustawą z dnia 16 listopada 2016 r. o Krajowej Administracji Skarbowej (Dz. U. z 2018 r. poz. 508, 650 i 723) mogą wchodzić w posiadanie środków odurzających, substancji psychotropowych lub ich preparatów oraz prekursorów kategorii 1 w ilości niezbędnej do przeprowadzenia badań potwierdzających popełnienie przestępstwa.

2. Jednostki, o których mowa w ust. 1, w związku z wykonywaniem czynności i działań określonych w tym przepisie są obowiązane:

- 1) *przechowywać posiadane środki odurzające, substancje psychotropowe lub ich preparaty oraz prekursory kategorii 1 w sposób zabezpieczający przed kradzieżą i zniszczeniem;*
- 2) *niszczyć środki odurzające, substancje psychotropowe lub ich preparaty oraz prekursory kategorii 1 w sposób uniemożliwiający dostęp do nich osób nieupoważnionych.*

3. Rada Ministrów określi, w drodze rozporządzenia, podmioty uprawnione do niszczenia środków odurzających, substancji psychotropowych lub ich preparatów oraz prekursorów kategorii 1, uzyskanych w drodze czynności i działań, określonych w ust. 1, a także szczegółowy tryb i warunki ich przechowywania oraz niszczenia, mając na względzie konieczność zabezpieczenia tych środków i substancji przed dostępem osób trzecich.]

<Art. 24a.

1. Jednostki organizacyjne administracji rządowej i Żandarmerii Wojskowej wykonujące czynności operacyjno-rozpoznawcze oraz jednostki organizacyjne Krajowej Administracji Skarbowej przy wykonywaniu zadań określonych ustawą z dnia 16 listopada 2016 r. o Krajowej Administracji Skarbowej (Dz. U. z 2018 r. poz. 508, 650, 723, 1000 i 1039) mogą wchodzić w posiadanie środków odurzających, substancji psychotropowych, nowych substancji psychoaktywnych, prekursorów kategorii 1, lub ich preparatów, oraz środków zastępczych w ilości niezbędnej do przeprowadzenia badań potwierdzających popełnienie przestępstwa.

2. Jednostki, o których mowa w ust. 1, w związku z wykonywaniem czynności i działań określonych w tym przepisie są obowiązane:

- 1) przechowywać posiadane środki odurzające, substancje psychotropowe, nowe substancje psychoaktywne, lub ich preparaty, prekursorzy kategorii 1 oraz środki zastępcze w sposób zabezpieczający przed kradzieżą lub zniszczeniem;
 - 2) niszczyć środki odurzające, substancje psychotropowe, nowe substancje psychoaktywne, lub ich preparaty, prekursorzy kategorii 1 oraz środki zastępcze w sposób uniemożliwiający dostęp do nich osób nieupoważnionych.
3. Rada Ministrów określi, w drodze rozporządzenia, podmioty uprawnione do niszczenia środków odurzających, substancji psychotropowych, nowych substancji psychoaktywnych, prekursorów kategorii 1, lub ich preparatów, oraz środków zastępczych, uzyskanych w drodze czynności i działań, określonych w ust. 1, a także szczegółowy tryb i warunki ich przechowywania oraz niszczenia, mając na względzie konieczność zabezpieczenia tych środków i substancji przed dostępem osób trzecich.>

Art. 24b.

1. Podmioty lecznicze prowadzące leczenie lub rehabilitację osób uzależnionych są obowiązane do współpracy z Biurem, w szczególności do gromadzenia i przekazywania Biuru informacji na temat osób zgłaszających się do leczenia z powodu używania środków odurzających, substancji psychotropowych <, **nowych substancji psychoaktywnych**> lub środków zastępczych.
2. Informacja, o której mowa w ust. 1, zawiera:
 - 1) identyfikator uniemożliwiający identyfikację osoby, o której mowa w ust. 1, składający się z 2 pierwszych liter imienia, 2 pierwszych liter nazwiska, daty urodzenia oraz zakodowanej informacji o płci pacjenta;
 - 2) charakterystykę sytuacji społeczno-demograficznej osoby, o której mowa w ust. 1, zawierającą dane dotyczące miejsca zamieszkania, wykształcenia oraz obywatelstwa;
 - 3) wzór używania substancji, o których mowa w ust. 1, zawierający rodzaj i status używanych środków odurzających, substancji psychotropowych <, **nowych substancji psychoaktywnych**> lub środków zastępczych, częstotliwość ich używania oraz sposób ich przyjmowania;
 - 4) historię używania środków odurzających, substancji psychotropowych <, **nowych substancji psychoaktywnych**> lub środków zastępczych, zawierającą wiek inicjacji używania poszczególnych substancji oraz wiek rozpoczęcia używania problemowego;

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

- 5) informację o zachowaniach ryzykownych mogących przyczynić się do zakażenia HIV, HCV oraz status serologiczny HIV, HCV;
 - 6) historię leczenia, w tym informację o kontynuacji i zakończeniu leczenia;
 - 7) rozpoznanie medyczne według aktualnie obowiązującej Międzynarodowej Klasyfikacji Chorób i Problemów Zdrowotnych ICD;
 - 8) inne informacje wymagane przez protokół Europejskiego Centrum Monitorowania Narkotyków i Narkomanii niebędące danymi osobowymi, o których mowa w art. 27 ust. 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. z 2016 r. poz. 922 oraz z 2018 r. poz. 138 i 723).
3. Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, zakres i tryb współpracy z Biurem podmiotów leczniczych prowadzących leczenie lub rehabilitację osób używających środków odurzających, substancji psychotropowych <, **nowych substancji psychoaktywnych**> lub środków zastępczych, sposób gromadzenia, przechowywania i przetwarzania informacji, o których mowa w ust. 1, tryb ich przekazywania oraz wzór indywidualnego kwestionariusza sprawozdawczego osoby zgłaszającej się do leczenia z powodu używania środków odurzających, substancji psychotropowych lub środków zastępczych, z uwzględnieniem konieczności ochrony prywatności osób, o których mowa w ust. 1.

Art. 26.

1. Leczenie osoby uzależnionej prowadzi podmiot leczniczy lub lekarz wykonujący zawód w ramach praktyki zawodowej.
2. Rehabilitację osoby uzależnionej mogą prowadzić:
 - 1) lekarz posiadający specjalizację w dziedzinie psychiatrii;
 - [2) *osoba posiadająca certyfikat specjalisty terapii uzależnień.*]
 - <2) **osoba posiadająca certyfikat specjalisty psychoterapii uzależnień.**>
3. W rehabilitacji osoby uzależnionej może uczestniczyć osoba posiadająca certyfikat instruktora terapii uzależnień.
4. Reintegrację osób uzależnionych mogą prowadzić centra integracji społecznej, tworzone na podstawie przepisów o zatrudnieniu socjalnym, oraz podmioty wymienione w ust. 1 i 2 oraz w art. 5 ust. 3.

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

5. Za świadczenia, o których mowa w ust. 1-4, udzielane osobie uzależnionej niezależnie od jej miejsca zamieszkania w kraju nie pobiera się od tej osoby opłat.

Art. 27.

1. Certyfikaty, o których mowa w art. 26 ust. 2 i 3, są wydawane osobom, które ukończyły szkolenie w dziedzinie uzależnienia, zgodne z programem wybieranym w drodze konkursu przeprowadzanego przez Biuro co najmniej raz w roku kalendarzowym.
2. Oferty konkursowe, składane do Biura, zawierają następujące dane:
 - 1) imię i nazwisko oraz miejsce zamieszkania i adres albo nazwę (firmę), siedzibę i adres siedziby oferenta;
 - 2) formę organizacyjno-prawną oferenta;
 - 3) numer wpisu oferenta do rejestru przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym albo innego właściwego rejestru oraz numer identyfikacji podatkowej (NIP), o ile oferent takie numery posiada;
 - 4) miejsce prowadzenia szkolenia;
 - 5) planowane terminy rozpoczęcia i zakończenia szkolenia;
 - 6) program szkolenia.
3. Podmiot prowadzący szkolenie jest obowiązany zapewniać:
 - 1) kadrę dydaktyczną o kwalifikacjach odpowiednich dla właściwego przeprowadzenia szkolenia;
 - 2) odpowiednią do realizacji programu kształcenia bazę dydaktyczną;
 - 3) posiadanie wewnętrznego systemu oceny jakości kształcenia, uwzględniającego narzędzia oceny jakości kształcenia oraz metody tej oceny.
4. Oferty rozpatruje komisja konkursowa wyłoniona przez dyrektora Biura.
5. Szkolenie, o którym mowa w ust. 1, kończy się egzaminem organizowanym przez Biuro co najmniej dwa razy w roku.
6. Egzamin końcowy składa się z części pisemnej i ustnej.

[7. Certyfikat specjalisty terapii uzależnień może otrzymać osoba, która ukończyła studia wyższe.]

<7. Certyfikat specjalisty psychoterapii uzależnień może otrzymać osoba, która posiada tytuł zawodowy lekarza lub tytuł zawodowy magistra pielęgniarstwa, lub osoba, która uzyskała tytuł magistra uzyskany po studiach w zakresie: praca socjalna,

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

psychologia, pedagogika, pedagogika specjalna, socjologia, resocjalizacja, zdrowie publiczne, nauki o rodzinie, teologia lub filozofia.>

8. Certyfikat instruktora terapii uzależnień może otrzymać osoba posiadająca wykształcenie co najmniej średnie lub średnie branżowe.

8a. Osoby ubiegające się o otrzymanie certyfikatów, o których mowa w art. 26 ust. 2 pkt 2 i ust. 3, są obowiązane, pod rygorem konieczności ponownego odbycia szkolenia, przystąpić do egzaminu w terminie nie dłuższym niż 4 lata od momentu rozpoczęcia szkolenia.

[9. Osoby, które ukończyły szkolenie, o którym mowa w ust. 1, i uzyskały certyfikat instruktora terapii uzależnień oraz w terminie 3 lat od ukończenia tego szkolenia spełniły wymogi, o których mowa w ust. 7, mogą przystąpić do egzaminu w zakresie specjalisty terapii uzależnień bez konieczności uczestniczenia w szkoleniu, nie później jednak niż w okresie roku po uzyskaniu tytułu magistra.]

<9. Osoby, które ukończyły szkolenie, o którym mowa w ust. 1, i uzyskały certyfikat instruktora terapii uzależnień oraz w terminie 3 lat od ukończenia tego szkolenia spełniły wymogi, o których mowa w ust. 7, mogą przystąpić do egzaminu w zakresie specjalisty psychoterapii uzależnień bez konieczności uczestniczenia w szkoleniu, nie później jednak niż w okresie roku po uzyskaniu tytułu magistra.>

10. Koszty szkolenia, o którym mowa w ust. 1, egzaminu oraz wydania certyfikatu ponosi uczestnik tego szkolenia.

11. Biuro prowadzi ewidencję wydawanych certyfikatów.

12. Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, tryb składania ofert, kryteria ich oceny oraz terminy postępowania konkursowego, o którym mowa w ust. 1, uwzględniając konieczność zapewnienia najwyższego poziomu szkolenia.

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

- 1) wymagania, jakie powinny spełniać podmioty prowadzące szkolenia w dziedzinie uzależnień,
- 2) ramowe programy szkoleń w dziedzinie uzależnień,
- 3) tryb i sposób przeprowadzania egzaminu,
- 4) skład komisji egzaminacyjnej przeprowadzającej egzamin,

[5) wzory certyfikatów: instruktora terapii uzależnień i specjalisty terapii uzależnień]

<5) wzory certyfikatów: instruktora terapii uzależnień i specjalisty psychoterapii uzależnień>

- uwzględniając konieczność zapewnienia najwyższego poziomu szkolenia oraz jego rodzaj.

<Rozdział 4a

Zgłaszanie zatruc środkiem zastępczym lub nową substancją psychoaktywną

Art. 30a.

- 1. W celu ograniczania zagrożeń jakie powodują środki zastępcze lub nowe substancje psychoaktywne, w tym podejmowania działań w zakresie wczesnego ostrzegania, tworzy się rejestr zatruc środkami zastępczymi lub nowymi substancjami psychoaktywnymi, który prowadzi Główny Inspektor Sanitarny.**
- 2. Podmioty wykonujące działalność leczniczą oraz podmioty przeprowadzające badanie pośmiertne są obowiązane zgłosić państwowemu powiatowemu inspektorowi sanitarnemu właściwemu ze względu na siedzibę tego podmiotu wystąpienie zatrucia środkiem zastępczym lub nową substancją psychoaktywną albo podejrzenie wystąpienia takiego zatrucia albo zgonu, którego przyczyną mogło być albo było zatrucie środkiem zastępczym lub nową substancją psychoaktywną.**
- 3. Zgłoszenia dokonuje się w postaci elektronicznej niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie 48 godzin od chwili wystąpienia okoliczności, o których mowa w ust. 2.**
- 4. Zgłoszenie zawiera:**
 - 1) określenie płci i inicjałów osoby, której dotyczy;**
 - 2) określenie wieku osoby, której dotyczy, jeżeli to możliwe;**
 - 3) wskazanie środka zastępczego lub nowej substancji psychoaktywnej, które spowodowały zatrucie, jeżeli zostały ustalone lub stwierdzone w wyniku badania materiału biologicznego lub ujawnione w badaniu pośmiertnym;**
 - 4) nazwę produktu zawierającego środek lub substancję, o której mowa w pkt 3, jeżeli dotyczy;**
 - 5) rodzaj udzielonego świadczenia zdrowotnego:**
 - a) ambulatoryjne świadczenie zdrowotne (AA),**
 - b) stacjonarne lub całodobowe świadczenie zdrowotne:**
 - obserwacja w szpitalnym oddziale ratunkowym (SOR),**

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

- pobyt do 8 godzin w szpitalnym oddziale ratunkowym lub izbie przyjęć (SOR/IP),
 - hospitalizacja powyżej 24 godzin (H),
 - c) niehospitalizowany (NH);
- 6) imię, nazwisko albo nazwę (firmę) i siedzibę zgłaszającego.
5. Państwowy powiatowy inspektor sanitarny udostępnia niezwłocznie zgłoszenie właściwemu wojewódzkiemu inspektorowi sanitarnemu oraz Głównemu Inspektorowi Sanitarnemu. Główny Inspektor Sanitarny dokonuje weryfikacji udostępnionych zgłoszeń.
6. Główny Inspektor Sanitarny sporządza raport dotyczący zatruc środkiem zastępczym lub nową substancją psychoaktywną za dany rok, który do dnia 31 marca roku następnego udostępnia na stronie podmiotowej Biuletynu Informacji Publicznej.>

Art. 31.

[1. Środki odurzające dzieli się na grupy w zależności od stopnia ryzyka powstania uzależnienia w przypadku używania ich w celach innych niż medyczne oraz zakresu ich stosowania w celach medycznych.]

<1. Środki odurzające dzieli się na grupy I-N, II-N, III-N i IV-N w zależności od stopnia ryzyka powstania uzależnienia w przypadku używania ich w celach innych niż medyczne oraz zakresu ich stosowania w celach medycznych.>

[2. Podział środków odurzających na grupy I-N, II-N, III-N i IV-N określa załącznik nr 1 do ustawy.]

Art. 32.

[1. Substancje psychotropowe dzieli się na grupy w zależności od stopnia ryzyka powstania uzależnienia w przypadku używania ich w celach innych niż medyczne oraz zakresu ich stosowania w celach medycznych.]

<1. Substancje psychotropowe dzieli się na grupy I-P, II-P, III-P i IV-P w zależności od stopnia ryzyka powstania uzależnienia w przypadku używania ich w celach innych niż medyczne oraz zakresu ich stosowania w celach medycznych.>

[2. Podział substancji psychotropowych na grupy I-P, II-P, III-P i IV-P określa załącznik nr 2 do ustawy.]

Art. 33.

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

1. Środki odurzające grup I-N i II-N oraz substancje psychotropowe grup II-P, III-P i IV-P mogą być używane wyłącznie w celach medycznych, przemysłowych lub prowadzenia badań.
2. Substancje psychotropowe grupy I-P mogą być używane wyłącznie w celu prowadzenia badań, a środki odurzające grupy IV-N wyłącznie w celu prowadzenia badań oraz w leczeniu zwierząt - w zakresie wskazanym *[w załączniku nr 1 do ustawy]* **<w przepisach wydanych na podstawie art. 44f>**.

Art. 33a.

1. Ziele konopi innych niż włókniste oraz wyciągi, nalewki farmaceutyczne, a także wszystkie inne wyciągi z konopi innych niż włókniste oraz żywica konopi innych niż włókniste, o których mowa *[w załączniku nr 1 do ustawy]*, **<w przepisach wydanych na podstawie art. 44f>** mogą stanowić surowiec farmaceutyczny, o którym mowa w art. 2 pkt 40 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne, przeznaczony do sporządzania leków recepturowych, o których mowa w art. 3 ust. 4 pkt 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne, po uzyskaniu pozwolenia na dopuszczenie do obrotu wydanego przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zwanego dalej "Prezesem Urzędu".
2. Wydanie albo odmowa wydania pozwolenia, o którym mowa w ust. 1, zmiana danych stanowiących podstawę wydania tego pozwolenia albo zmiana w dokumentacji będącej podstawą jego wydania, przedłużenie terminu jego ważności, odmowa przedłużenia terminu jego ważności, skrócenie terminu jego ważności oraz jego cofnięcie następuje w drodze decyzji Prezesa Urzędu.
3. Pozwolenie, o którym mowa w ust. 1, wydaje się na okres 5 lat.

Art. 33c.

1. Wniosek o wydanie pozwolenia, o którym mowa w art. 33a ust. 1, zawiera:
 - 1) nazwę surowca farmaceutycznego i nazwę substancji czynnej;
 - 2) wielkość opakowania;
 - 3) nazwę oraz stały adres podmiotu odpowiedzialnego w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne, występującego z wnioskiem, oraz dane dotyczące wytwórcy lub wytwórców w rozumieniu tej ustawy, w przypadku gdy podmiot odpowiedzialny nie jest wytwórcą surowca;

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

- 4) wykaz dokumentów dołączonych do wniosku.
2. Do wniosku, o którym mowa w ust. 1, dołącza się kopię zezwolenia, o którym mowa w art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne.
3. Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, wzór wniosku oraz szczegółowy zakres danych i wykaz dokumentów objętych wnioskiem o dopuszczenie do obrotu surowca farmaceutycznego do sporządzania leków recepturowych w postaci ziela konopi innych niż włókniste oraz wyciągów, nalewek farmaceutycznych, a także wszystkich innych wyciągów z konopi innych niż włókniste oraz żywicy konopi innych niż włókniste, o których mowa [w załączniku nr 1 do ustawy] **<w przepisach wydanych na podstawie art. 44f>**, mając na względzie specjalne wymagania dotyczące właściwego stosowania, bezpieczeństwa pacjenta oraz konieczność zapewnienia ochrony zdrowia publicznego.

Art. 33d.

1. Wytwarzanie substancji czynnej przeznaczonej do wytwarzania surowca farmaceutycznego w postaci ziela konopi innych niż włókniste oraz wyciągów, nalewek farmaceutycznych, a także wszystkich innych wyciągów z konopi innych niż włókniste oraz żywicy konopi innych niż włókniste, o których mowa [w załączniku nr 1 do ustawy], **<w przepisach wydanych na podstawie art. 44f>** obejmuje rozdrabnianie wysuszonych części roślin oraz wykonywanie operacji fizyko-chemicznych prowadzących do powstania tej substancji, w tym ekstrakcji, oraz pakowanie w opakowania zbiorcze i podlega wymaganiom Dobrej Praktyki Wytwarzania substancji czynnych.
2. Do działalności, o której mowa w ust. 1, stosuje się przepisy rozdziału 3a ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne.
3. Wytwarzanie surowca farmaceutycznego, o którym mowa w ust. 1, obejmuje przepakowanie substancji czynnej z opakowań zbiorczych w opakowania, w których surowiec będzie dostarczany do aptek, i podlega wymaganiom Dobrej Praktyki Wytwarzania produktów leczniczych.
4. Do działalności, o której mowa w ust. 3, stosuje się przepisy rozdziału 3 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne.

[Art. 34.

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

1. *Środki odurzające, substancje psychotropowe lub ich preparaty oraz prekursory kategorii 1 może posiadać wyłącznie przedsiębiorca, jednostka organizacyjna lub osoba fizyczna uprawniona na podstawie przepisów ustawy, rozporządzenia 273/2004 lub rozporządzenia 111/2005.*
2. *Posiadane bez uprawnienia środki odurzające, substancje psychotropowe lub ich preparaty oraz prekursory kategorii 1 podlegają zabezpieczeniu przez organy ścigania lub organy celne w trybie określonym w przepisach o postępowaniu karnym.*
3. *W przypadku gdy nie zostało wszczęte postępowanie karne, o przypadku na rzecz Skarbu Państwa środków odurzających, substancji psychotropowych lub ich preparatów oraz prekursorów kategorii 1 orzeka sąd na wniosek wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego lub Naczelnego Inspektora Farmaceutycznego Wojska Polskiego.*
4. *W przypadku orzeczenia przez sąd o przypadku na rzecz Skarbu Państwa środków odurzających, substancji psychotropowych lub ich preparatów oraz prekursorów kategorii 1 podlegają one zniszczeniu. Sąd może orzec na wniosek jednostek, o których mowa w art. 24 ust. 2 i 4, wypadek na rzecz Skarbu Państwa środków odurzających, substancji psychotropowych lub ich preparatów oraz prekursorów kategorii 1 przez przekazanie ich w całości lub części tym jednostkom.*
5. *(uchylony).]*

<Art. 34.

1. **Środki odurzające, substancje psychotropowe, nowe substancje psychoaktywne, lub ich preparaty, oraz prekursory kategorii 1, może posiadać wyłącznie przedsiębiorca, jednostka organizacyjna lub osoba fizyczna uprawniona do ich posiadania na podstawie przepisów ustawy, rozporządzenia 273/2004 lub rozporządzenia 111/2005.**
2. **Posiadane bez uprawnienia środki odurzające, substancje psychotropowe, nowe substancje psychoaktywne, lub ich preparaty, oraz prekursory kategorii 1, podlegają zabezpieczeniu przez organy ścigania lub organy celne w trybie określonym w przepisach o postępowaniu karnym.**
3. **W przypadku gdy nie zostało wszczęte postępowanie karne, sąd orzeka o przypadku na rzecz Skarbu Państwa środków odurzających, substancji psychotropowych, nowych substancji psychoaktywnych, prekursorów kategorii 1, lub ich preparatów, odpowiednio na wniosek wojewódzkiego inspektora farmaceutycznego, Naczelnego**

Inspektora Farmaceutycznego Wojska Polskiego albo państwowego wojewódzkiego inspektora sanitarnego.

4. W przypadku orzeczenia przez sąd o przepadku na rzecz Skarbu Państwa środków odurzających, substancji psychotropowych, nowych substancji psychoaktywnych, prekursorów kategorii 1, lub ich preparatów, podlegają one zniszczeniu. Sąd może orzec na wniosek jednostek, o których mowa w art. 24 ust. 2 i 4, przepadek na rzecz Skarbu Państwa środków odurzających, substancji psychotropowych, nowych substancji psychoaktywnych, prekursorów kategorii 1, lub ich preparatów, przez przekazanie ich w całości lub części tym jednostkom.>

<Art. 40a.

1. Prowadzenie działalności przez przedsiębiorcę w zakresie wytwarzania, przetwarzania, przerabiania, przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowej dostawy lub wewnątrzwspólnotowego nabycia oraz wprowadzenia do obrotu nowej substancji psychoaktywnej, wymaga zezwolenia Inspektora do spraw Substancji Chemicznych na tę substancję, zwanego dalej „zezwoleniem”, z wyjątkiem prowadzenia takiej działalności przez jednostki i podmioty, o których mowa w art. 23, art. 24 i art. 24a, w zakresie określonym w tych przepisach.
2. Przedsiębiorca:
 - 1) posiadający status centrum badawczo-rozwojowego, o którym mowa w art. 17 ust. 1 ustawy z dnia 30 maja 2008 r. o niektórych formach wspierania działalności innowacyjnej (Dz. U. z 2018 r. poz. 141),
 - 2) prowadzący badania naukowe lub prace rozwojowe korzystający, na podstawie umowy cywilno-prawnej z nieruchomości lub ruchomości: jednostki naukowej lub ośrodka innowacji akredytowanego przez ministra właściwego do spraw gospodarki, służących prowadzeniu tych badań lub prac– może rozpocząć prowadzenie działalności, o której mowa w ust. 1, w dniu następującym po dniu złożenia wniosku o wydanie zezwolenia.
3. Zezwolenie wydaje się na wniosek składany odrębnie dla każdej nowej substancji psychoaktywnej, zawierający:
 - 1) imię i nazwisko lub nazwę i adres siedziby wnioskodawcy;

- 2) adres każdego miejsca prowadzenia działalności z użyciem nowej substancji psychoaktywnej objętej wnioskiem oraz określenie rodzaju lokalu lub pomieszczenia, w którym jest prowadzona ta działalność, i opis zastosowanych zabezpieczeń ograniczających dostęp do tej substancji w innym celu niż wskazany we wniosku;
- 3) nazwę zgodnie z IUPAC lub inną nazwę chemiczną zawierającą wszelkie informacje istotne dla opisu nowej substancji psychoaktywnej, jej nazwę zwyczajową lub jej synonim, jeżeli istnieje, wzór strukturalny oraz numer CAS (Chemical Abstracts Service) lub inne numery identyfikujące, jeżeli są dostępne;
- 4) rodzaj wnioskowanej działalności, zgodnie z ust. 1;
- 5) wskazanie celu, w jakim wnioskodawca chce uzyskać zezwolenie na określoną nową substancję psychoaktywną;
- 6) imię i nazwisko, adres lub nazwę i adres siedziby dostawcy lub odbiorcy albo potencjalnego dostawcy lub odbiorcy oraz numer zezwolenia, jeżeli posiada;
- 7) datę, podpis oraz nazwisko i imię wnioskodawcy albo pełnomocnika upoważnionego do prowadzenia spraw wnioskodawcy.

4. Do wniosku dołącza się:

- 1) certyfikat systemu zarządzania jakością w zakresie prowadzonej działalności określonej w ust. 1 lub opis procedur stosowanych w zakresie prowadzonej działalności określonej w ust. 1, z wyłączeniem wniosku o wydanie zezwolenia składanego przez mikroprzedsiębiorstwa;
- 2) informacje z Krajowego Rejestru Karnego dotyczące osoby fizycznej będącej współnikiem (akcjonariuszem) spółki prowadzącej działalność w zakresie, o którym mowa w ust. 1, reprezentującej co najmniej 20% kapitału zakładowego, oraz członków zarządu, rady nadzorczej lub komisji rewizyjnej lub prokurentów takiej spółki oraz osoby fizycznej prowadzącej działalność gospodarczą.

5. Przedsiębiorca, który prowadzi działalność z zastosowaniem substancji, która została objęta wykazem nowych substancji psychoaktywnych, określonym w przepisach wydanych na podstawie art. 44f pkt 3, składa wniosek i dokumenty, o których mowa w ust. 3 i 4, nie później niż w terminie 12 miesięcy od dnia umieszczenia danej substancji w tym wykazie.

6. Zezwolenie określa:

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

- 1) nazwę podmiotu posiadającego zezwolenie;
 - 2) nazwę zgodnie z IUPAC lub inną nazwę chemiczną zawierającą wszelkie informacje istotne dla opisu nowej substancji psychoaktywnej, jej nazwę zwyczajową lub jej synonim, jeżeli istnieje oraz numer CAS (Chemical Abstracts Service) lub inne numery identyfikujące, jeżeli są dostępne;
 - 3) rodzaj prowadzonej działalności;
 - 4) adres miejsca prowadzenia działalności;
 - 5) termin ważności zezwolenia;
 - 6) informacje lub warunki dodatkowe, jeżeli mają zastosowanie zgodnie z celem wnioskowanej działalności.
7. Inspektor do spraw Substancji Chemicznych podejmuje decyzję o wydaniu lub odmowie wydania zezwolenia w terminie 90 dni od daty otrzymania kompletnego wniosku, biorąc pod uwagę kompetencje, wiarygodność i rzetelność wnioskodawcy. Inspektor odmawia wydania zezwolenia, w przypadku gdy istnieją uzasadnione podstawy budzące wątpliwości co do kompetencji, wiarygodności i rzetelności wnioskodawcy, w tym skazania na terytorium państwa członkowskiego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego Europejskiego Stowarzyszenia Wolnego Handlu (EFTA) – strony umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, osoby fizycznej będącej współnikiem (akcjonariuszem) spółki prowadzącej działalność w zakresie, o którym mowa w ust. 1, reprezentującej co najmniej 20% kapitału zakładowego, oraz członków zarządu, rady nadzorczej lub komisji rewizyjnej lub prokurentów takiej spółki oraz osoby fizycznej prowadzącej działalność gospodarczą za umyślne przestępstwo lub umyślne przestępstwo skarbowe.
8. Przedsiębiorca, o którym mowa w ust. 2, jest obowiązany do zaprzestania prowadzenia działalności, o której mowa w ust. 1, w terminie 30 dni od dnia doręczenia decyzji Inspektora do spraw Substancji Chemicznych o odmowie udzielenia zezwolenia.
9. Zezwolenie wydaje się na okres 3 lat.
10. Podmiot, któremu udzielono zezwolenia składa wniosek o wydanie nowego zezwolenia w przypadku:
- 1) zmiany adresu siedziby podmiotu;
 - 2) zmiany rodzaju prowadzonej działalności;

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

3) zmiany adresu miejsca prowadzenia działalności.

11. W przypadkach, o których mowa w ust. 10, dotychczasowe zezwolenie wygasa.

12. Na pisemne wezwanie Inspektora do spraw Substancji Chemicznych przedsiębiorca wnioskujący o udzielenie zezwolenia lub posiadający zezwolenie przedkłada wszelkie informacje dodatkowe w zakresie zagadnień objętych wnioskiem, o którym mowa w ust. 3.

13. W przypadku gdy Inspektor do spraw Substancji Chemicznych uzyska informacje o niespełnianiu przez wnioskodawcę warunków zezwolenia lub o pojawieniu się informacji dających uzasadnione wątpliwości co do kompetencji, wiarygodności i rzetelności wnioskodawcy, Inspektor nakazuje usunięcie, w wyznaczonym przez niego terminie, stanu faktycznego lub prawnego niezgodnego z przepisami ustawy regulującymi działalność objętą zezwoleniem.

14. Inspektor do spraw Substancji Chemicznych cofa zezwolenie w przypadku:

- 1) nieusunięcia w wyznaczonym terminie stanu faktycznego lub prawnego niezgodnego z przepisami regulującymi działalność objętą zezwoleniem lub warunkami określonymi w zezwoleniu;
- 2) rażącego naruszenia warunków określonych w zezwoleniu;
- 3) prowadzenia działalności określonej w ust. 1 niezgodnie z zezwoleniem lub z naruszeniem zasad systemu zarządzania jakością lub procedur stosowanych w zakresie prowadzonej działalności określonej w ust. 1;
- 4) niesporządzenia dla każdej transakcji deklaracji zastosowania nowej substancji psychoaktywnej, o której mowa w art. 40b ust. 1;
- 5) nieprzekazania Inspektorowi do spraw Substancji Chemicznych, w terminie do dnia 31 marca danego roku, informacji, za rok poprzedni o prowadzonej działalności w zakresie objętym zezwoleniem, o której mowa w art. 40c ust. 1;
- 6) niepodjęcia działalności objętej zezwoleniem lub zaprzestania jej wykonywania;
- 7) skazania na terytorium państwa członkowskiego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego Europejskiego Stowarzyszenia Wolnego Handlu (EFTA) – strony umowy o Europejskim Obszarze Gospodarczym, osoby fizycznej będącej współnikiem (akcjonariuszem) spółki prowadzącej działalność w zakresie, o którym mowa w ust. 1, reprezentującej co najmniej 20% kapitału zakładowego, oraz członków zarządu, rady nadzorczej lub komisji rewizyjnej lub prokurentów

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

takiej spółki oraz osoby fizycznej prowadzącej działalność gospodarczą za umyślne przestępstwo lub umyślne przestępstwo skarbowe.

15. Udzielenie zezwolenia, odmowa jego udzielenia albo jego cofnięcie następuje w drodze decyzji administracyjnej. Decyzja o cofnięciu zezwolenia podlega natychmiastowemu wykonaniu.
16. Za złożenie wniosku o wydanie zezwolenia jest pobierana opłata w wysokości 200 zł, która stanowi dochód budżetu państwa. Opłatę wnosi się na rachunek bankowy wskazany przez Inspektora do spraw Substancji Chemicznych. Dowód wniesienia opłaty dołącza się do wniosku. W przypadku braku dowodu uiszczenia opłaty, wniosek pozostawia się bez rozpatrzenia.

Art. 40b.

1. Przedsiębiorca będący odbiorcą nowej substancji psychoaktywnej jest obowiązany sporządzać dla każdej transakcji deklarację zastosowania nowej substancji psychoaktywnej.
 2. Deklaracja zawiera:
 - 1) imię i nazwisko lub nazwę i adres siedziby oraz datę ważności i numer zezwolenia, o którym mowa w art. 40a ust. 1, przedsiębiorcy będącego dostawcą nowej substancji psychoaktywnej;
 - 2) imię i nazwisko lub nazwę i adres siedziby oraz datę ważności i numer zezwolenia, o którym mowa w art. 40a ust. 1, przedsiębiorcy będącego odbiorcą nowej substancji psychoaktywnej;
 - 3) nazwę zgodnie z IUPAC lub inną nazwę chemiczną zawierającą wszelkie informacje istotne dla opisu nowej substancji psychoaktywnej, jej nazwę zwyczajową lub jej synonim, jeżeli istnieje oraz numer CAS (Chemical Abstracts Service) lub inne numery identyfikujące, jeżeli są dostępne;
 - 4) sposób wykorzystania nowej substancji psychoaktywnej i jej ilość;
 - 5) oświadczenie odbiorcy nowej substancji psychoaktywnej o jej wykorzystaniu w sposób zgodny ze wskazanym w deklaracji, składane pod rygorem odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych zeznań;
 - 6) imię, nazwisko oraz stanowisko i podpis osoby działającej w imieniu odbiorcy nowej substancji psychoaktywnej;
-

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

- 7) imię, nazwisko oraz stanowisko i podpis osoby działającej w imieniu dostawcy nowej substancji psychoaktywnej.
3. Przedsiębiorca będący odbiorcą nowej substancji psychoaktywnej przekazuje oryginał deklaracji dostawcy, a jej kopię potwierdzoną za zgodność z oryginałem przez dostawcę pozostawia w dokumentacji transakcji.

Art. 40c.

1. Przedsiębiorca posiadający zezwolenie, o którym mowa w art. 40a ust. 1, oraz przedsiębiorca, o którym mowa w art. 40a ust. 2, jest obowiązany do przekazania Inspektorowi do spraw Substancji Chemicznych, w terminie do dnia 31 marca danego roku, informacji za rok poprzedni o prowadzonej działalności w zakresie objętym zezwoleniem albo w zakresie objętym wnioskiem o jego wydanie, zawierającej:
- 1) imię i nazwisko lub nazwę i adres siedziby przedsiębiorcy składającego informację oraz oznaczenie zezwolenia;
 - 2) wykaz transakcji ze wskazaniem imienia i nazwiska lub nazwy i adresu siedziby przedsiębiorcy będącego dostawcą albo odbiorcą nowej substancji psychoaktywnej, jeżeli dotyczy;
 - 3) określenie rodzaju prowadzonej działalności;
 - 4) opis sposobu wykorzystania nowej substancji psychoaktywnej wraz ze wskazaniem jej ilości.
2. Przedsiębiorca posiadający zezwolenie, o którym mowa w art. 40a ust. 1, oraz przedsiębiorca, o którym mowa w art. 40a ust. 2, jest obowiązany do prowadzenia ewidencji nowych substancji psychoaktywnych w sposób uporządkowany, według dat ich nabycia lub wejścia w ich posiadanie, przez okres 5 lat, licząc od końca roku kalendarzowego ostatniego wpisu w ewidencji.

Art. 40d.

1. Nadzór nad nowymi substancjami psychoaktywnymi realizowany w ramach kontroli spełniania obowiązków wynikających z przepisów ustawy sprawują organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej na zasadach określonych w przepisach o Państwowej Inspekcji Sanitarnej.

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

2. **Inspektor do spraw Substancji Chemicznych przekazuje odpowiednim organom Państwowej Inspekcji Sanitarnej informacje dotyczące wydanych zezwoleń, o których mowa w art. 40a ust. 1, oraz wniosków złożonych przez przedsiębiorców, o których mowa w art. 40a ust. 2.**
3. **Szczegółowe warunki i sposób współpracy przy sprawowaniu nadzoru, o którym mowa w ust. 1, określa porozumienie zawarte między Inspektorem do spraw Substancji Chemicznych a Głównym Inspektorem Sanitarnym.>**

Art. 44.

1. Nadzór nad uprawami, o których mowa w art. 49 ust. 1, wytwarzaniem, przetwarzaniem, przerabianiem, przywozem, dystrybucją, obrotem i niszczeniem albo stosowaniem w celu prowadzenia badań naukowych środków odurzających, substancji psychotropowych oraz prekursorów kategorii 1 sprawuje wojewódzki inspektor farmaceutyczny właściwy ze względu na siedzibę przedsiębiorcy lub jednostki naukowej - przez kontrolę realizacji obowiązków wynikających z rozporządzenia 273/2004, rozporządzenia 111/2005 i przepisów ustawy, z wyłączeniem przedsiębiorców, o których mowa w ust. 2a.
 2. Nadzór nad prekursorami kategorii 2 i 3 sprawuje państwowy powiatowy inspektor sanitarny właściwy ze względu na siedzibę wytwórcy, importera lub innego podmiotu wprowadzającego do obrotu – poprzez kontrolę realizacji obowiązków nałożonych na producenta, importera lub inny podmiot wprowadzający do obrotu wynikających z ustawy, rozporządzenia 273/2004 i rozporządzenia 111/2005 oraz wydawania pozwoleń – na zasadach i w trybie określonych w przepisach o Państwowej Inspekcji Sanitarnej, rozporządzeniu 273/2004 i rozporządzeniu 111/2005.
- 2a. Główny Inspektor Farmaceutyczny sprawuje nadzór nad:
- 1) wytwarzaniem, przetwarzaniem, przerabianiem, przywozem, dystrybucją i niszczeniem środków odurzających, substancji psychotropowych oraz prekursorów kategorii 1 przez przedsiębiorcę posiadającego zezwolenie, o którym mowa w art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne, albo przedsiębiorcę wpisanego do rejestru, o którym mowa w art. 51b ust. 1 tej ustawy - realizowany w ramach kontroli spełniania obowiązków wynikających z przepisów rozporządzenia 273/2004 i rozporządzenia 111/2005 oraz przepisów ustawy;

- 2) obrotem hurtowym środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi lub prekursorami kategorii 1 przez przedsiębiorcę posiadającego zezwolenie, o którym mowa w art. 76 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne - realizowany w ramach kontroli spełniania obowiązków wynikających z przepisów rozporządzenia 273/2004 i rozporządzenia 111/2005 oraz przepisów ustawy;
 - 3) wywozem prekursorów kategorii 4 przez przedsiębiorcę posiadającego zezwolenie, o którym mowa w art. 38 ust. 1 lub w art. 76 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. - Prawo farmaceutyczne - realizowany w ramach kontroli spełniania obowiązków wynikających z przepisów rozporządzenia 111/2005 i przepisów ustawy.
3. Organem właściwym do występowania do krajów trzecich z powiadomieniem przed wywozem w zakresie prekursorów kategorii 2 i 3, o którym mowa w art. 11 ust. 1 i 2 rozporządzenia 111/2005, jest Główny Inspektor Sanitarny.
- [4. Zadania z zakresu dokonywania rejestracji, o której mowa w art. 3 ust. 6 rozporządzenia 273/2004, w tym prowadzenie krajowego rejestru podmiotów gospodarczych i użytkowników, którym przyznano rejestrację, wykonuje Inspektor do spraw Substancji Chemicznych. Przyznanie, odmowa przyznania, zawieszenie lub unieważnienie rejestracji następuje w drodze decyzji. Inspektor do spraw Substancji Chemicznych powiadamia właściwego państwowego powiatowego inspektora sanitarnego o wydanej decyzji.]*
- <4. Zadania z zakresu dokonywania rejestracji, o której mowa w art. 3 ust. 6 rozporządzenia nr 273/2004 oraz rejestracji, o której mowa w art. 7 rozporządzenia 111/2005, tym prowadzenie krajowego rejestru podmiotów gospodarczych i użytkowników, którym przyznano rejestrację, wykonuje Inspektor do spraw Substancji Chemicznych. Przyznanie rejestracji, odmowa przyznania, zawieszenie lub unieważnienie rejestracji następuje w drodze decyzji. O wydanej decyzji Inspektor do spraw Substancji Chemicznych powiadamia właściwego państwowego powiatowego inspektora sanitarnego, a w przypadku rejestracji o której mowa w art. 7 rozporządzenia 111/2005 także Głównego Inspektora Sanitarnego.>**
5. Minister właściwy do spraw zdrowia przekazuje Komisji Europejskiej informacje, o których mowa w art. 13 i 16 rozporządzenia 273/2004 i art. 32 rozporządzenia 111/2005.
6. Minister Obrony Narodowej sprawuje nadzór nad przerobem, przechowywaniem, obrotem oraz zapasami środków odurzających i substancji psychotropowych w podległych

jednostkach organizacyjnych - na zasadach i w trybie określonych w przepisach, o których mowa w ust. 1 i 2.

7. Minister właściwy do spraw wewnętrznych sprawuje nadzór nad przerobem, przechowywaniem, obrotem oraz zapasami prekursorów grupy kategorii 2 i 3 w podległych jednostkach organizacyjnych - na zasadach i w trybie określonych w przepisach, o których mowa w ust. 2.
8. Podmioty, które w ramach swojej działalności posiadają zepsute, sfałszowane środki odurzające, substancje psychotropowe lub prekursory kategorii 1, ich mieszaniny, również jako składniki produktów leczniczych lub którym upłynął termin ważności, niszczą te substancje w sposób określony w rozporządzeniu, o którym mowa w ust. 9.
9. Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, szczegółowe warunki i tryb postępowania ze środkami odurzającymi, substancjami psychotropowymi i prekursorami kategorii 1, ich mieszaninami lub odpadami, produktami leczniczymi, zepsutymi, sfałszowanymi lub którym upłynął termin ważności, zawierającymi w swoim składzie środki odurzające, substancje psychotropowe lub prekursory kategorii 1, uwzględniając w szczególności wymogi zabezpieczenia przed ich niewłaściwym użyciem, sposoby niszczenia tych środków w zależności od ich rodzaju i ilości oraz podmioty obowiązane do pokrywania kosztów związanych z niszczeniem tych środków.

Art. 44a.

Do kontroli działalności gospodarczej przedsiębiorcy, *[o której mowa w art. 35, art. 36 i art. 40]* **<o której mowa w art. 35, art. 36, art. 40 i art. 40a>**, stosuje się przepisy rozdziału 5 ustawy z dnia 6 marca 2018 r. - Prawo przedsiębiorców (Dz. U. poz. 646).

Art. 44b.

[1. Zakazuje się wytwarzania, przywozu i wprowadzania do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:

- 1) środków zastępczych;*
- 2) nowych substancji psychoaktywnych.]*

<1. Zakazuje się:

- 1) wytwarzania, przywozu i wprowadzania do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej środków zastępczych;**

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

- 2) **prowadzenia działalności w zakresie, o którym mowa w art. 40a ust. 1, przez podmiot niespełniający wymagań, o których mowa w art. 40a ust. 1, art. 40b i art. 40c.>**

[2. Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, wykaz nowych substancji psychoaktywnych obejmujący te substancje lub ich grupy, uwzględniając wpływ tych substancji na zdrowie lub życie ludzi lub możliwość spowodowania szkód społecznych.]

Art. 44c.

[1. W przypadku stwierdzenia wytwarzania lub wprowadzania do obrotu produktu, co do którego zachodzi uzasadnione podejrzenie, że jest on środkiem zastępczym lub nową substancją psychoaktywną, właściwy ze względu na miejsce wytwarzania lub wprowadzania do obrotu państwowy inspektor sanitarny nakazuje, w drodze decyzji, wstrzymanie wytwarzania tego produktu lub wycofanie go z obrotu, na czas niezbędny do przeprowadzenia badań mających na celu ustalenie, czy jest on środkiem zastępczym lub nową substancją psychoaktywną, nie dłuższy jednak niż 18 miesięcy.]

<1. W przypadku stwierdzenia wytwarzania lub wprowadzania do obrotu produktu, co do którego zachodzi uzasadnione podejrzenie, że jest on środkiem zastępczym, właściwy ze względu na miejsce wytwarzania lub wprowadzania do obrotu państwowy inspektor sanitarny nakazuje, w drodze decyzji, wstrzymanie wytwarzania tego produktu lub wycofanie go z obrotu, na czas niezbędny do przeprowadzenia badań mających na celu ustalenie, czy jest on środkiem zastępczym, nie dłuższy jednak niż 18 miesięcy.>

2. Główny Inspektor Sanitarny podaje do publicznej wiadomości informację o wydaniu decyzji, o której mowa w ust. 1, przez ogłoszenie na swojej stronie podmiotowej Biuletynu Informacji Publicznej nazwy produktu, nazwy producenta, rodzaju opakowania i jego wielkości.

3. W przypadku wydania decyzji, o której mowa w ust. 1, właściwy państwowy inspektor sanitarny:

[1) dokonuje zabezpieczenia produktu, co do którego zachodzi uzasadnione podejrzenie, że jest on środkiem zastępczym lub nową substancją psychoaktywną;]

<1) dokonuje zabezpieczenia produktu, co do którego zachodzi uzasadnione podejrzenie, że jest on środkiem zastępczym;>

2) nakazuje zaprzestanie prowadzenia działalności w pomieszczeniach lub obiektach służących wytwarzaniu lub wprowadzeniu tego produktu do obrotu, na czas niezbędny do usunięcia zagrożenia, nie dłuższy niż 3 miesiące.

[4. Państwowy inspektor sanitarny właściwy ze względu na miejsce wytwarzania lub wprowadzania do obrotu produktu, o którym mowa w ust. 1, zakazuje, w drodze decyzji, jego wytwarzania lub wprowadzania do obrotu, nakazuje jego wycofanie z obrotu, a także orzeka o jego przepadku na rzecz Skarbu Państwa i zniszczeniu, jeżeli ten produkt jest środkiem zastępczym albo nową substancją psychoaktywną.]

<4. Państwowy inspektor sanitarny właściwy ze względu na miejsce wytwarzania lub wprowadzania do obrotu produktu, o którym mowa w ust. 1, zakazuje, w drodze decyzji, jego wytwarzania lub wprowadzania do obrotu, nakazuje jego wycofanie z obrotu, a także orzeka o jego przepadku na rzecz Skarbu Państwa i zniszczeniu, jeżeli ten produkt jest środkiem zastępczym.>

5. Państwowy inspektor sanitarny, który wydał decyzję, o której mowa w ust. 4, jest organem właściwym w sprawie zniszczenia produktu będącego przedmiotem tej decyzji. Zniszczenia dokonuje się komisyjnie. Z czynności zniszczenia produktu sporządza się protokół zniszczenia, który zawiera:

- 1) oznaczenie organu właściwego w sprawie zniszczenia;
- 2) skład komisji powołanej do zniszczenia;
- 3) oznaczenie decyzji stanowiącej podstawę zniszczenia;
- 4) rodzaj zniszczonego produktu, jego nazwę oraz ilość;
- 5) informację o zastosowanej metodzie zniszczenia;
- 6) oznaczenie miejsca i czasu zniszczenia;
- 7) podpisy członków komisji.

[6. Koszty prowadzonego postępowania i badań, o których mowa w ust. 1, w wyniku których stwierdzono, że badany produkt, o którym mowa w ust. 1, jest środkiem zastępczym albo nową substancją psychoaktywną, oraz koszty zniszczenia tego produktu ponosi strona postępowania.]

<6. Koszty prowadzonego postępowania i badań, o których mowa w ust. 1, w wyniku których stwierdzono, że badany produkt, o którym mowa w ust. 1, jest środkiem zastępczym, oraz koszty zniszczenia tego produktu ponosi strona postępowania.>

7. Właściwy państwowy inspektor sanitarny wydaje decyzję ustalającą wysokość kosztów, o których mowa w ust. 6, określając 7-dniowy termin płatności, licząc od dnia, w którym decyzja ustalająca wysokość kosztów stała się ostateczna.

8. Zabezpieczenie, o którym mowa w ust. 3 pkt 1, oraz egzekucja należności, o których mowa w ust. 6, następują w trybie przepisów o postępowaniu egzekucyjnym w administracji.

9. Od kwoty należności, o których mowa w ust. 6, nalicza się odsetki ustawowe, poczynając od dnia, w którym upłynął termin ich płatności.

10. Należności, o których mowa w ust. 6, ulegają przedawnieniu z upływem 3 lat, licząc od dnia, w którym decyzja ustalająca te należności stała się ostateczna.

[11. Jeżeli w wyniku badań, o których mowa w ust. 1, stwierdzono obecność substancji niebędącej nową substancją psychoaktywną, ale wykazującej działanie na ośrodkowy układ nerwowy, podmiot, który przeprowadził to badanie, zawiadamia Zespół o wyniku tego badania.

12. *Badania mające na celu ustalenie, czy produkt, o którym mowa w ust. 1, jest środkiem zastępczym lub nową substancją psychoaktywną, przeprowadzają podmioty, w tym jednostki naukowe, posiadające przygotowanie naukowo-merytoryczne, techniczne oraz infrastrukturę, umożliwiające ustalenie, czy badany produkt jest środkiem zastępczym lub nową substancją psychoaktywną, w szczególności określenie:*

- 1) pochodzenia substancji o działaniu na ośrodkowy układ nerwowy zidentyfikowanej w wyniku badań;*
- 2) mechanizmu działania tej substancji;*
- 3) jej aktywności farmakologicznej;*
- 4) działań niepożądanych, w tym skutków somatycznych i psychicznych u ludzi.]*

<11. Jeżeli w wyniku badań, o których mowa w ust. 1, stwierdzono obecność substancji wykazującej działanie na ośrodkowy układ nerwowy, podmiot, który przeprowadził to badanie, zawiadamia o wyniku tego badania Zespół oraz Biuro, jako jednostkę współpracującą z Europejskim Centrum Monitorowania Narkotyków i Narkomanii oraz Europejską Siecią Informacji o Narkotykach i Narkomanii (Reitox), zgodnie z art. 6 ust. 3 pkt 12 lit. i.

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

12. Badania mające na celu ustalenie, czy produkt, o którym mowa w ust. 1, jest środkiem zastępczym, przeprowadzają podmioty, w tym jednostki naukowe, posiadające przygotowanie naukowo-merytoryczne, techniczne oraz infrastrukturę, umożliwiające ustalenie, czy badany produkt jest środkiem zastępczym, w szczególności określenie:

- 1) pochodzenia substancji o działaniu na ośrodkowy układ nerwowy zidentyfikowanej w wyniku badań;**
- 2) mechanizmu działania tej substancji;**
- 3) jej aktywności farmakologicznej;**
- 4) działań niepożądanych, w tym skutków somatycznych i psychicznych u ludzi.>**

13. Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, wykaz podmiotów, o których mowa w ust. 12, mając na względzie zapewnienie sprawności postępowania prowadzonego przez organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej.

[Art. 44d.

- 1. W przypadku stwierdzenia przywozu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej produktu, co do którego zachodzi uzasadnione podejrzenie, że może być on środkiem zastępczym lub nową substancją psychoaktywną, organ celny zajmuje przesyłkę tego produktu na czas niezbędny do ustalenia, czy jest on środkiem zastępczym lub nową substancją psychoaktywną, nie dłuższy jednak niż 18 miesięcy.*
- 2. W przypadku konieczności przeprowadzenia badań produktu, o którym mowa w ust. 1, mających na celu ustalenie, czy jest on środkiem zastępczym lub nową substancją psychoaktywną przeprowadzają je podmioty, o których mowa w art. 44c ust. 12.*
- 3. Jeżeli w wyniku przeprowadzonych badań zostanie stwierdzone, że badany produkt jest środkiem zastępczym albo nową substancją psychoaktywną, organ celny występuje o orzeczenie jego przepadku na rzecz Skarbu Państwa.*
- 4. O przepadku produktu będącego środkiem zastępczym albo nową substancją psychoaktywną na rzecz Skarbu Państwa orzeka, na wniosek organu celnego, sąd, stosując przepisy Kodeksu postępowania cywilnego.*
- 5. Produkt będący środkiem zastępczym albo nową substancją psychoaktywną, którego przepadek orzeczono, podlega zniszczeniu.*

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

6. *Jeżeli podmiot dokonujący przywozu jest nieznanym, produkt będący środkiem zastępczym albo nową substancją psychoaktywną podlega zniszczeniu bez konieczności występowania do sądu o przepadek na rzecz Skarbu Państwa.*
7. *Koszty badań, przechowywania i zniszczenia produktu będącego środkiem zastępczym albo nową substancją psychoaktywną ponosi podmiot dokonujący przywozu. W przypadku niemożności ustalenia podmiotu dokonującego przywozu produktu będącego środkiem zastępczym albo nową substancją psychoaktywną, koszty badań, przechowywania i zniszczenia są finansowane z budżetu państwa, z części pozostającej w dyspozycji organów Krajowej Administracji Skarbowej.]*

<Art. 44d.

- 1. W przypadku stwierdzenia przywozu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej produktu, co do którego zachodzi uzasadnione podejrzenie, że może być on środkiem zastępczym, organ celny zajmuje przesyłkę tego produktu na czas niezbędny do ustalenia, czy jest on środkiem zastępczym, nie dłuższy jednak niż 18 miesięcy.**
- 2. W przypadku konieczności przeprowadzenia badań produktu, o którym mowa w ust. 1, mających na celu ustalenie, czy jest on środkiem zastępczym przeprowadzają je podmioty, o których mowa w art. 44c ust. 12.**
- 3. Jeżeli w wyniku przeprowadzonych badań zostanie stwierdzone, że badany produkt jest środkiem zastępczym, organ celny występuje o orzeczenie jego przepadku na rzecz Skarbu Państwa.**
- 4. O przepadku produktu będącego środkiem zastępczym na rzecz Skarbu Państwa orzeka, na wniosek organu celnego, sąd, stosując przepisy Kodeksu postępowania cywilnego.**
- 5. Produkt będący środkiem zastępczym, którego przepadek orzeczono, podlega zniszczeniu.**
- 6. Jeżeli podmiot dokonujący przywozu jest nieznanym, produkt będący środkiem zastępczym podlega zniszczeniu bez konieczności występowania do sądu o przepadek na rzecz Skarbu Państwa.**
- 7. Koszty badań, przechowywania i zniszczenia produktu będącego środkiem zastępczym ponosi podmiot dokonujący przywozu. W przypadku niemożności ustalenia podmiotu dokonującego przywozu produktu będącego środkiem**

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

zastępczym, koszty badań, przechowywania i zniszczenia są finansowane z budżetu państwa, z części pozostającej w dyspozycji organów Krajowej Administracji Skarbowej.>

<Art. 44e.

Substancję będącą jednocześnie środkiem odurzającym i nową substancją psychoaktywną albo substancją psychotropową i nową substancją psychoaktywną uznaje się odpowiednio za środek odurzający albo substancję psychotropową.

Art. 44f.

Minister właściwy do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia:

- 1) wykaz substancji psychotropowych z podziałem na grupy, o których mowa w art. 32,
- 2) wykaz środków odurzających z podziałem na grupy, o których mowa w art. 31, oraz ze wskazaniem środków odurzających grupy IV-N dopuszczonych do stosowania w lecznictwie zwierząt zgodnie z art. 33 ust. 2,
- 3) wykaz nowych substancji psychoaktywnych
– uwzględniając postanowienia Konwencji Narodów Zjednoczonych oraz decyzji, o których mowa w art. 4 pkt 25 i 26, albo ocenę lub rekomendację Zespołu, mając na uwadze wpływ tych substancji na zdrowie lub życie ludzi lub możliwość spowodowania szkód społecznych oraz konieczność działań ochronnych podejmowanych wobec zwierząt dzikich.>

Art. 49.

1. Przepisów art. 45-48, z wyjątkiem przepisów dotyczących obowiązku niszczenia słomy makowej i resztek poźniwnych maku, nie stosuje się do upraw maku i konopi prowadzonych po uzyskaniu zezwolenia Głównego Inspektora Farmaceutycznego przez jednostkę naukową oraz Centralny Ośrodek Badania Odmian Roślin Uprawnych, w ramach działalności statutowej, a także przez podmiot zajmujący się hodowlą roślin i stosujący konopie włókniste w celach izolacyjnych, zwane dalej "wnioskodawcą".
2. Zezwolenie, o którym mowa w ust. 1, wydaje się na wniosek zawierający:
 - 1) nazwę i adres wnioskodawcy;

- 2) dane osoby odpowiedzialnej za zapewnienie właściwej kontroli uprawy i jej zabezpieczenie przed dostępem osób nieuprawnionych;
- 3) dane dotyczące lokalizacji, rodzaju i wielkości uprawy;
- 4) dane na temat planowanych badań, w szczególności określające ich cel;
- 5) informację o rodzaju jednostki naukowej;
- 6) datę i podpis osoby upoważnionej przez wnioskodawcę do złożenia wniosku.

3. Do wniosku, o którym mowa w ust. 2, dołącza się:

[1) opinię jednostki organizacyjnej Policji właściwej ze względu na miejsce uprawy, dotyczącą sposobu zabezpieczenia uprawy przed dostępem osób nieuprawnionych;]

- 2) statut podmiotu ubiegającego się o wydanie zezwolenia, jeżeli dotyczy.

<4. Główny Inspektor Farmaceutyczny zasięga opinii jednostki organizacyjnej Policji właściwej ze względu na miejsce uprawy objętej wnioskiem, o którym mowa w ust. 2, dotyczącej sposobu jej zabezpieczenia przed dostępem osób nieuprawnionych, uwzględniającej:

1) zabezpieczenie w zakresie wstępu na miejsce uprawy przez:

- a) **prorowadzenie wykazu osób uprawnionych do wejścia obejmującego:**
 - imię i nazwisko,
 - numer PESEL, a w przypadku jego braku – cechy dokumentu potwierdzającego tożsamość: nazwę i numer dokumentu oraz kraj wydania,
- b) **prorowadzenie wykazu pojazdów uprawnionych do wjazdu na miejsce uprawy obejmującego markę samochodu i numer rejestracyjny,**
- c) **weryfikowanie danych, o których mowa w lit. a i b;**

2) zabezpieczenia techniczne uwzględniające zabezpieczenie uprawy prowadzonej w budynku i poza budynkiem;

3) oznakowanie miejsca uprawy;

4) warunki dotyczące lokalizacji miejsca uprawy.

5. Właściwy organ Policji wydaje opinię w formie postanowienia. Nieprzedstawienie opinii w terminie 30 dni od dnia skierowania sprawy do zaopiniowania jest równoznaczne z wydaniem pozytywnej opinii w przedmiocie sposobu zabezpieczenia uprawy przed dostępem osób nieuprawnionych.

6. Na postanowienie, o którym mowa w ust. 5, nie przysługuje zażalenie.

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

- 7. Minister właściwy do spraw wewnętrznych, po zasięgnięciu opinii ministra właściwego do spraw zdrowia, określi, w drodze rozporządzenia, szczegółowe kryteria oceny zabezpieczenia upraw, o których mowa w ust. 1, mając na uwadze zagwarantowanie należytej ochrony tych upraw przed dostępem osób nieuprawnionych.>**

[Art. 52a.

- 1. Kto wytwarza lub wprowadza do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej środek zastępczy lub nową substancję psychoaktywną, podlega karze pieniężnej w wysokości od 20 000 zł do 1 000 000 zł.*
- 2. Karę pieniężną, o której mowa w ust. 1, wymierza, w drodze decyzji, państwowy inspektor sanitarny właściwy ze względu na miejsce wytwarzania lub wprowadzania do obrotu środka zastępczego lub nowej substancji psychoaktywnej. Decyzji tej nadaje się rygor natychmiastowej wykonalności.*
- 3. Ustalając wysokość kary pieniężnej, o której mowa w ust. 1, państwowy inspektor sanitarny uwzględnia w szczególności ilość wytworzonego lub wprowadzonego do obrotu środka zastępczego lub wytworzonej lub wprowadzonej do obrotu nowej substancji psychoaktywnej.]*

<Art. 52a.

- 1. Kto, wbrew przepisom ustawy, wytwarza lub wprowadza do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej środek zastępczy, podlega karze pieniężnej w wysokości od 20 000 zł do 1 000 000 zł.**
- 2. Karę pieniężną, o której mowa w ust. 1, wymierza, w drodze decyzji, państwowy inspektor sanitarny właściwy ze względu na miejsce wytwarzania lub wprowadzania do obrotu środka zastępczego. Decyzja ta podlega natychmiastowemu wykonaniu.**
- 3. Ustalając wysokość kary pieniężnej, o której mowa w ust. 1, państwowy inspektor sanitarny uwzględnia w szczególności ilość wytworzonego lub wprowadzonego do obrotu środka zastępczego.>**

Art. 53.

1. Kto, wbrew przepisom ustawy, wytwarza, przetwarza albo przerabia środki odurzające lub substancje psychotropowe albo przetwarza słomę makową,

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

podlega karze pozbawienia wolności do lat 3.

<1a. Kto, wbrew przepisom ustawy, wytwarza, przetwarza albo przerabia nowe substancje psychoaktywne,

podlega grzywnie, karze ograniczenia wolności albo pozbawienia wolności do lat 3.>

[2. Jeżeli przedmiotem czynu, o którym mowa w ust. 1, jest znaczna ilość środków odurzających, substancji psychotropowych albo słomy makowej lub czyn ten został popełniony w celu osiągnięcia korzyści majątkowej lub osobistej, sprawca podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności na czas nie krótszy od lat 3.]

<2. Jeżeli przedmiotem czynu, o którym mowa w ust. 1 lub 1a, jest znaczna ilość środków odurzających, substancji psychotropowych, słomy makowej lub nowych substancji psychoaktywnych, lub czyn ten został popełniony w celu osiągnięcia korzyści majątkowej lub osobistej, sprawca

podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności na czas nie krótszy od lat 3.>

[Art. 54.

1. Kto wyrabia, posiada, przechowuje, zbywa lub nabywa przyrządy, jeżeli z okoliczności wynika, że służą one lub są przeznaczone do niedozwolonego wytwarzania, przetwarzania lub przerobu środków odurzających lub substancji psychotropowych, podlega grzywnie, karze ograniczenia wolności albo pozbawienia wolności do lat 2.

2. Tej samej karze podlega, kto:

- 1) przystosowuje do niedozwolonego wytwarzania, przetwarzania, przerobu lub konsumpcji środków odurzających lub substancji psychotropowych naczynia i przyrządy, choćby były wytworzone w innym celu, albo*
- 2) wchodzi w porozumienie z inną osobą w celu popełnienia przestępstwa określonego w art. 53 ust. 2.]*

<Art. 54.

1. Kto wyrabia, posiada, przechowuje, zbywa lub nabywa przyrządy, jeżeli z okoliczności wynika, że służą one lub są przeznaczone do niedozwolonego wytwarzania, przetwarzania lub przerobu środków odurzających, substancji psychotropowych lub nowych substancji psychoaktywnych, podlega grzywnie, karze ograniczenia wolności albo pozbawienia wolności do lat 2.

2. Tej samej karze podlega, kto:

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

- 1) przystosowuje do niedozwolonego wytwarzania, przetwarzania, przerobu lub konsumpcji środków odurzających, substancji psychotropowych lub nowych substancji psychoaktywnych naczynia i przyrządy, choćby były wytworzone w innym celu, albo
- 2) wchodzi w porozumienie z inną osobą w celu popełnienia przestępstwa określonego w art. 53 ust. 2.>

Art. 55.

[1. Kto, wbrew przepisom ustawy, dokonuje przywozu, wywozu, przewozu, wewnątrzspółnotowego nabycia lub wewnątrzspółnotowej dostawy środków odurzających, substancji psychotropowych lub słomy makowej, podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności do lat 5.]

<1. Kto, wbrew przepisom ustawy, dokonuje przywozu, wywozu, przewozu, wewnątrzspółnotowego nabycia lub wewnątrzspółnotowej dostawy środków odurzających, substancji psychotropowych, nowych substancji psychoaktywnych lub słomy makowej,

podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności do lat 5.>

2. W wypadku mniejszej wagi, sprawca

podlega grzywnie, karze ograniczenia wolności albo pozbawienia wolności do roku.

[3. Jeżeli przedmiotem czynu, o którym mowa w ust. 1, jest znaczna ilość środków odurzających, substancji psychotropowych lub słomy makowej albo czyn ten został popełniony w celu osiągnięcia korzyści majątkowej lub osobistej, sprawca podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności na czas nie krótszy od lat 3.]

<3. Jeżeli przedmiotem czynu, o którym mowa w ust. 1, jest znaczna ilość środków odurzających, substancji psychotropowych, nowych substancji psychoaktywnych lub słomy makowej albo czyn ten został popełniony w celu osiągnięcia korzyści majątkowej lub osobistej, sprawca

podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności na czas nie krótszy od lat 3.>

Art. 56.

[1. Kto, wbrew przepisom art. 33-35, art. 37 i art. 40, wprowadza do obrotu środki odurzające, substancje psychotropowe lub słomę makową albo uczestniczy w takim obrocie,

podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności od 6 miesięcy do lat 8.]

<1. Kto, wbrew przepisom art. 33–35, art. 37, art. 40 i art. 40a, wprowadza do obrotu środki odurzające, substancje psychotropowe, słomę makową lub nowe substancje psychoaktywne albo uczestniczy w takim obrocie,

podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności od 6 miesięcy do lat 8.>

2. W wypadku mniejszej wagi, sprawca

podlega grzywnie, karze ograniczenia wolności albo pozbawienia wolności do roku.

[3. Jeżeli przedmiotem czynu, o którym mowa w ust. 1, jest znaczna ilość środków odurzających, substancji psychotropowych lub słomy makowej, sprawca

podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności od lat 2 do 12.]

<3. Jeżeli przedmiotem czynu, o którym mowa w ust. 1, jest znaczna ilość środków odurzających, substancji psychotropowych, nowych substancji psychoaktywnych lub słomy makowej, sprawca

podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności od lat 2 do 12.>

[Art. 58.

1. Kto, wbrew przepisom ustawy, udziela innej osobie środka odurzającego lub substancji psychotropowej, ułatwia albo umożliwia ich użycie albo nakłania do użycia takiego środka lub substancji,

podlega karze pozbawienia wolności do lat 3.

2. Jeżeli sprawca czynu, o którym mowa w ust. 1, udziela środka odurzającego lub substancji psychotropowej małoletniemu lub nakłania go do użycia takiego środka lub substancji albo udziela ich w znacznych ilościach innej osobie,

podlega karze pozbawienia wolności od 6 miesięcy do lat 8.]

<Art. 58.

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

1. **Kto, wbrew przepisom ustawy, udziela innej osobie środka odurzającego, substancji psychotropowej lub nowej substancji psychoaktywnej, ułatwia albo umożliwia ich użycie albo nakłania do użycia takiego środka lub substancji, podlega karze pozbawienia wolności do lat 3.**
2. **Jeżeli sprawca czynu, o którym mowa w ust. 1, udziela środka odurzającego, substancji psychotropowej lub nowej substancji psychoaktywnej małoletniemu lub nakłania go do użycia takiego środka lub substancji albo udziela ich w znacznych ilościach innej osobie, podlega karze pozbawienia wolności od 6 miesięcy do lat 8.>**

Art. 59.

- [1. Kto, w celu osiągnięcia korzyści majątkowej lub osobistej, udziela innej osobie środka odurzającego lub substancji psychotropowej, ułatwia użycie albo nakłania do użycia takiego środka lub substancji, podlega karze pozbawienia wolności od roku do lat 10.*
- 2. Jeżeli sprawca czynu, o którym mowa w ust. 1, udziela środka odurzającego lub substancji psychotropowej małoletniemu, ułatwia użycie albo nakłania go do użycia takiego środka lub substancji, podlega karze pozbawienia wolności na czas nie krótszy od lat 3.]*

- <1. Kto, w celu osiągnięcia korzyści majątkowej lub osobistej, udziela innej osobie środka odurzającego, substancji psychotropowej lub nowej substancji psychoaktywnej, ułatwia użycie albo nakłania do użycia takiego środka lub substancji, podlega karze pozbawienia wolności od roku do lat 10.**
- 2. Jeżeli sprawca czynu, o którym mowa w ust. 1, udziela środka odurzającego, substancji psychotropowej lub nowej substancji psychoaktywnej małoletniemu, ułatwia użycie albo nakłania go do użycia takiego środka lub substancji, podlega karze pozbawienia wolności na czas nie krótszy od lat 3.>**
3. W wypadku mniejszej wagi, sprawca podlega grzywnie, karze ograniczenia wolności albo pozbawienia wolności do lat 2.

[Art. 61.

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

Kto, wbrew przepisom ustawy, rozporządzenia 273/2004 lub rozporządzenia 111/2005, w celu niedozwolonego wytworzenia środka odurzającego lub substancji psychotropowej, wytwarza, przetwarza, przerabia, dokonuje przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowego nabycia, wewnątrzwspólnotowej dostawy, przewozi przez terytorium Rzeczypospolitej Polskiej lub terytorium innego państwa, nabywa, posiada, przechowuje lub wprowadza do obrotu prekursorzy,

podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności do lat 5.]

<Art. 61.

Kto, wbrew przepisom ustawy, rozporządzenia 273/2004 lub rozporządzenia 111/2005, w celu niedozwolonego wytworzenia środka odurzającego, substancji psychotropowej lub nowej substancji psychoaktywnej wytwarza, przetwarza, przerabia, dokonuje przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowego nabycia, wewnątrzwspólnotowej dostawy, przewozi przez terytorium Rzeczypospolitej Polskiej lub terytorium innego państwa, nabywa, posiada, przechowuje lub wprowadza do obrotu prekursorzy lub nową substancję psychoaktywną, podlega grzywnie i karze pozbawienia wolności do lat 5.>

<Art. 62b.

- 1. Kto, wbrew przepisom ustawy, posiada nowe substancje psychoaktywne, podlega grzywnie.**
- 2. Jeżeli przedmiotem czynu, o którym mowa w ust. 1, jest znaczna ilość nowych substancji psychoaktywnych sprawca, podlega grzywnie, karze ograniczenia wolności albo pozbawienia wolności do lat 3.**
- 3. Jeżeli przedmiotem czynu, o którym mowa w ust. 1, jest nowa substancja psychoaktywna w ilości nieznaczej, przeznaczonej na własny użytek sprawcy, postępowanie można umorzyć również przed wydaniem postanowienia o wszczęciu śledztwa lub dochodzenia, jeżeli orzeczenie wobec sprawcy kary byłoby niecelowe ze względu na okoliczności popełnienia czynu, a także stopień jego społecznej szkodliwości.>**

Art. 64.

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

[1. Kto zabiera, w celu przywłaszczenia, środki odurzające, substancje psychotropowe, mleczo makowe lub słomę makową,

podlega karze pozbawienia wolności od 3 miesięcy do lat 5.

2. Jeżeli przedmiotem czynu, o którym mowa w ust. 1, jest znaczna ilość środków odurzających, substancji psychotropowych, mlecza makowego lub słomy makowej, sprawca

podlega karze pozbawienia wolności od roku do lat 10.

3. Tej samej karze podlega, kto kradnie z włamaniem środki odurzające, substancje psychotropowe, mleczo makowe lub słomę makową.]

<1. Kto zabiera, w celu przywłaszczenia, środki odurzające, substancje psychotropowe, nowe substancje psychoaktywne, mleczo makowe lub słomę makową, podlega karze pozbawienia wolności od 3 miesięcy do lat 5.

2. Jeżeli przedmiotem czynu, o którym mowa w ust. 1, jest znaczna ilość środków odurzających, substancji psychotropowych, nowych substancji psychoaktywnych, mlecza makowego lub słomy makowej, sprawca,

podlega karze pozbawienia wolności od roku do lat 10.

3. Tej samej karze podlega, kto kradnie z włamaniem środki odurzające, substancje psychotropowe, nowe substancje psychoaktywne, mleczo makowe lub słomę makową.>

4. W wypadku mniejszej wagi, sprawca

podlega grzywnie, karze ograniczenia wolności albo karze pozbawienia wolności do roku.

Art. 70.

1.⁽¹⁾ W razie skazania za przestępstwa określone w art. 53-61, 63 i 64 można orzec przepadek przedmiotu przestępstwa oraz przedmiotów i narzędzi, które służyły lub były przeznaczone do jego popełnienia, nawet jeżeli nie były własnością sprawcy.

1a. Sąd może orzec przepadek przedmiotów i narzędzi niebędących własnością sprawcy, jeżeli ich właściciel lub inna osoba uprawniona, nie zachowując ostrożności wymaganej w danych okolicznościach, przewidywała albo mogła przewidzieć, że mogą one służyć lub być przeznaczone do popełnienia przestępstwa.

[2. W razie skazania za przestępstwo określone w art. 62 oraz w razie umorzenia lub warunkowego umorzenia postępowania karnego orzeka się przepadek środka

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

odurzającego lub substancji psychotropowej, nawet jeżeli nie był własnością sprawcy. Sąd, orzekając przepadek przedmiotów, może zarządzić ich zniszczenie. Z czynności zniszczenia sporządza się protokół.

3. *Przepadku nie orzeka się, jeżeli środek odurzający lub substancja psychotropowa są własnością osoby trzeciej, a sprawca uzyskał je w drodze przestępstwa lub wykroczenia albo wszedł w ich posiadanie w sposób rażąco naruszający obowiązki pracownicze albo warunki umowy łączącej go z właścicielem tych środków odurzających lub substancji psychotropowych.]*

<2. W razie skazania za przestępstwo określone w art. 62 lub w art. 62b oraz w razie umorzenia lub warunkowego umorzenia postępowania karnego orzeka się przepadek środka odurzającego, substancji psychotropowej lub nowej substancji psychoaktywnej, nawet jeżeli nie były własnością sprawcy. Sąd, orzekając przepadek przedmiotów, może zarządzić ich zniszczenie. Z czynności zniszczenia sporządza się protokół.

3. Przepadku nie orzeka się, jeżeli środek odurzający, substancja psychotropowa lub nowa substancja psychoaktywna są własnością osoby trzeciej, a sprawca uzyskał je w drodze przestępstwa lub wykroczenia albo wszedł w ich posiadanie w sposób rażąco naruszający obowiązki pracownicze albo warunki umowy łączącej go z właścicielem tych środków odurzających, substancji psychotropowych lub nowych substancji psychoaktywnych.>

4. W razie skazania za przestępstwo określone w art. 53-63 sąd może orzec na cele zapobiegania i zwalczania narkomanii nawiązkę w wysokości do 50 000 zł.

[5. Przepisu ust. 4 nie stosuje się do sprawcy przestępstwa określonego w art. 62 ust. 1, jeżeli jest on osobą uzależnioną.]

<5. Przepisu ust. 4 nie stosuje się do sprawcy przestępstwa określonego w art. 62 ust. 1 i art. 62b ust. 1, jeżeli jest on osobą uzależnioną.>

Art. 70a.

[1. Jeżeli zachodzi uzasadnione podejrzenie, że sprawca jest osobą uzależnioną lub używającą szkodliwie substancji psychoaktywnej, sąd, a w postępowaniu przygotowawczym prokurator, zarządza zebranie przez osoby, które na zasadach wskazanych w ustawie uzyskały certyfikat specjalisty terapii uzależnień, informacji na

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

temat używania przez oskarżonego środków odurzających, substancji psychotropowych lub środków zastępczych.]

- <1. Jeżeli zachodzi uzasadnione podejrzenie, że sprawca jest osobą uzależnioną lub używającą szkodliwie substancji psychoaktywnej, sąd, a w postępowaniu przygotowawczym prokurator, zarządza zebranie przez osoby, które na zasadach wskazanych w ustawie uzyskały certyfikat specjalisty psychoterapii uzależnień, informacji na temat używania przez oskarżonego środków odurzających, substancji psychotropowych, nowych substancji psychoaktywnych lub środków zastępczych.>**
2. Minister Sprawiedliwości w porozumieniu z ministrem właściwym do spraw zdrowia określi, w drodze rozporządzenia, szczególne warunki i tryb zbierania informacji, o których mowa w ust. 1, warunki, jakie muszą spełniać osoby uprawnione do dokonania tych czynności, oraz wysokość ryczałtu przysługującego za zebranie informacji, mając na względzie zebranie stosownych danych o osobie oskarżonego z punktu widzenia możliwości i celowości zastosowania środków przewidzianych w art. 71 i 72.

Art. 71.

[1. W razie skazania osoby uzależnionej za przestępstwo pozostające w związku z używaniem środka odurzającego lub substancji psychotropowej na karę pozbawienia wolności, której wykonanie warunkowo zawieszono, sąd zobowiązuje skazanego do poddania się leczeniu lub rehabilitacji w podmiocie leczniczym w rozumieniu przepisów o działalności leczniczej i oddaje go pod dozór wyznaczonej osoby, instytucji lub stowarzyszenia.]

- <1. W razie skazania osoby uzależnionej za przestępstwo pozostające w związku z używaniem środka odurzającego, substancji psychotropowej lub nowej substancji psychoaktywnej na karę pozbawienia wolności, której wykonanie warunkowo zawieszono, sąd zobowiązuje skazanego do poddania się leczeniu lub rehabilitacji w podmiocie leczniczym w rozumieniu przepisów o działalności leczniczej i oddaje go pod dozór wyznaczonej osoby, instytucji lub stowarzyszenia.>**
2. Sąd może zarządzić wykonanie zawieszony kary pozbawienia wolności, jeżeli skazany w okresie próby uchyla się od obowiązku, o którym mowa w ust. 1, albo dopuszcza się rażącego naruszenia regulaminu zakładu, do którego został skierowany.
3. W razie skazania osoby uzależnionej, z uwzględnieniem warunków określonych w ust. 1, na karę pozbawienia wolności bez warunkowego zawieszenia jej wykonania, sąd może

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

orzec umieszczenie sprawcy przed wykonaniem kary w odpowiednim podmiocie leczniczym.

4. Czasu pobytu w podmiocie leczniczym nie określa się z góry, nie może on jednak być dłuższy niż 2 lata. O zwolnieniu z podmiotu leczniczego rozstrzyga sąd na podstawie wyników leczenia lub rehabilitacji. Jeżeli skazany nie poddaje się leczeniu lub rehabilitacji albo dopuszcza się rażąco naruszenia regulaminu podmiotu leczniczego, zwolnienie może nastąpić także na wniosek podmiotu leczniczego.
5. Sąd rozstrzyga po zakończeniu leczenia lub rehabilitacji, czy orzeczoną karę pozbawienia wolności należy wykonać.
6. Minister właściwy do spraw zdrowia w porozumieniu z Ministrem Sprawiedliwości określi, w drodze rozporządzenia, szczegółowe warunki i tryb postępowania w przedmiocie leczenia lub rehabilitacji osób uzależnionych, o których mowa w ust. 1-3, mając na względzie dobro osoby uzależnionej.

Art. 72.

[1. Jeżeli osoba uzależniona lub używająca szkodliwie substancji psychoaktywnej, której zarzucono popełnienie przestępstwa pozostającego w związku z używaniem środka odurzającego lub substancji psychotropowej, zagrożonego karą pozbawienia wolności nieprzekraczającą 5 lat, podda się leczeniu, rehabilitacji lub udziałowi w programie edukacyjno-profilaktycznym prowadzonym przez podmiot leczniczy lub inny podmiot działający w ochronie zdrowia, prokurator może zawiesić postępowanie do czasu zakończenia leczenia, rehabilitacji lub udziału w programie.]

<1. Jeżeli osoba uzależniona lub używająca szkodliwie substancji psychoaktywnej, której zarzucono popełnienie przestępstwa pozostającego w związku z używaniem środka odurzającego, substancji psychotropowej lub nowej substancji psychoaktywnej, zagrożonego karą pozbawienia wolności nieprzekraczającą 5 lat, podda się leczeniu, rehabilitacji lub udziałowi w programie edukacyjno-profilaktycznym prowadzonym przez podmiot leczniczy lub inny podmiot działający w ochronie zdrowia, prokurator może zawiesić postępowanie do czasu zakończenia leczenia, rehabilitacji lub udziału w programie.>

2. Po podjęciu postępowania prokurator, uwzględniając wyniki leczenia, rehabilitacji lub udziału w programie edukacyjno-profilaktycznym, postanawia o dalszym prowadzeniu

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

postępowania albo występuje do sądu z wnioskiem o warunkowe umorzenie postępowania.

3. Na postanowienie o dalszym prowadzeniu postępowania podejrzanemu przysługuje zażalenie.
4. W przypadku, o którym mowa w ust. 2, warunkowe umorzenie postępowania można także zastosować wobec sprawcy przestępstwa zagrożonego karą nieprzekraczającą 5 lat pozbawienia wolności. Zastosowaniu warunkowego umorzenia postępowania nie stoi na przeszkodzie uprzednia karalność sprawcy.

Art. 73a.

[1. Jeżeli przemawiają za tym względy lecznicze i wychowawcze, skazanemu uzależnionemu od środków odurzających lub substancji psychotropowych odbywającemu karę pozbawienia wolności za przestępstwo popełnione w związku z używaniem środków odurzających lub substancji psychotropowych można udzielić przerwy w wykonaniu kary pozbawienia wolności, o której mowa w art. 153 § 1 Kodeksu karnego wykonawczego, w celu podjęcia leczenia lub rehabilitacji.]

<1. Jeżeli przemawiają za tym względy lecznicze i wychowawcze, skazanemu uzależnionemu od środków odurzających, substancji psychotropowych lub nowych substancji psychoaktywnych, odbywającemu karę pozbawienia wolności za przestępstwo popełnione w związku z używaniem takich środków lub substancji można udzielić przerwy w wykonaniu kary pozbawienia wolności, o której mowa w art. 153 § 1 Kodeksu karnego wykonawczego, w celu podjęcia leczenia lub rehabilitacji.>

2. Warunkiem udzielenia przerwy jest wykazanie przez skazanego, że ma zagwarantowane miejsce leczenia lub rehabilitacji w odpowiednim podmiocie leczniczym odpowiadającym jego potrzebom terapeutycznym.

[3. Sąd penitencjarny odmawia udzielenia przerwy w wykonaniu kary pozbawienia wolności za przestępstwo popełnione w związku z używaniem środków odurzających lub substancji psychotropowych, jeżeli skazany nie wyraził wcześniej zgody na objęcie go stosownym leczeniem lub rehabilitacją, o których mowa w art. 117 Kodeksu karnego wykonawczego.]

<3. Sąd penitencjarny odmawia udzielenia przerwy w wykonaniu kary pozbawienia wolności za przestępstwo popełnione w związku z używaniem środków odurzających,

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

substancji psychotropowych lub nowych substancji psychoaktywnych, jeżeli skazany nie wyraził wcześniej zgody na objęcie go stosownym leczeniem lub rehabilitacją, o których mowa w art. 117 Kodeksu karnego wykonawczego.>

4. Udzielenie przerwy w wykonywaniu kary pozbawienia wolności jest dopuszczalne, jeżeli skazanemu do końca odbycia kary pozbawienia wolności pozostało nie więcej niż 2 lata.
5. W przypadku, o którym mowa w ust. 1, sąd penitencjarny, po zakończeniu leczenia lub rehabilitacji i uwzględniając ich wyniki, zarządza dalsze wykonywanie kary pozbawienia wolności albo warunkowo zwalnia skazanego z odbycia reszty kary pozbawienia wolności, niezależnie od tego, czy są spełnione przesłanki, o których mowa w art. 78 Kodeksu karnego.

[ZAŁĄCZNIK Nr 1

WYKAZ ŚRODKÓW ODURZAJĄCYCH

1. Środki odurzające grupy I-N

<i>Lp.</i>	<i>Międzynarodowe nazwy zalecane</i>	<i>Inne nazwy</i>	<i>Oznaczenia chemiczne</i>
	<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>
<i>1</i>		<i>5-FUR-144 XLR-11</i>	<i>[1-(5-fluoropentylo)-1H-indol-3-ilo](2,2,3,3-tetrametylocyklopropylo) metanon</i>
<i>2</i>		<i>5F-AKB-48</i>	<i>N-(1-adamantylo)-1-(5-fluoropentylo)-1H-indazol-3-karboksyamid, czyli 1-(5-fluoropentylo)-N-tricyklo[3.3.1.1³³,7]dekan-1-ylo-1H-indazol-3-karboksyamid</i>
<i>3</i>		<i>5F-PB-22</i>	<i>ester chinolin-8-yłowy kwasu</i>

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>1-(5-fluoropentylo)-1H-indol-3-karboksylowego</i>
4		<i>A-834,735</i>	<i>1-[(tetrahydropiran-4-ylo)metylo]-1H-indol-3-ilo-(2,2,3,3-tetrametylocyklopropylo)metanon</i>
5		<i>AB-001</i>	<i>(1-adamant-1-ylo)(1-pentylo-1H-indol-3-ilo)metanon</i>
6		<i>AB-FUBINACA</i>	<i>N-(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(4-fluorobenzyl)-1H-indazol-3-karboksyamid</i>
7	<i>ACETORFINA</i>		<i>3-O-acetylo-6,7,8,14-tetrahydro-7α-(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14-endo-etenooripawina</i>
8		<i>Acetylo-α-metylofentanyl</i>	<i>N-[1-(α-metylofenetylo)-4-piperydylo]acetanilid</i>
9	<i>ACETYLOMETADOL</i>		<i>3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan</i>
10		<i>AH-7921</i>	<i>3,4-dichloro-N-[(1-dimetylamino)cykloheksylo-metylo]benzamid</i>
11	<i>ALFAACETYLOMETADOL</i>		<i>α-3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan, czyli (3R,6R)-3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan</i>

Objaśnienie oznaczeń: [*]* kursywa – tekst usunięty przez Sejm

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

12	ALFAMEPRODYNA		<i>α-3-etylo-4-fenylo-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna, czyli cis-3-etylo-4-fenylo-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna</i>
13	ALFAMETADOL		<i>α-6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol, czyli (3R,6R)-6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol</i>
14		<i>α-Metylofentanyl</i>	<i>N-[1-(α-metylofenetylo)-4-piperydylo]propionanilid</i>
15		<i>α-Metylotiofentanyl</i>	<i>N-1-[1-metylo-2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylopropionanilid</i>
16	ALFAPRODYNA		<i>α-4-fenylo-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperydyna, czyli cis-(±)-4-fenylo-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperydyna</i>
17	ALFENTANYL		<i>N-[1-[2-(4-etylo-4,5-dihydro-5-okso-1H-tetrazol-1-ilo)etylo]-4-(metoksymetylo)-4-piperydynylo]-N-fenylopropanamid</i>
18	ALLILOPRODYNA		<i>3-allilo-4-fenylo-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna</i>
19	AM-694		<i>1-[(5-fluoropentylo)-1H-indol-3-ilo](2-</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>jodofenylo)metanon</i>
20	<i>AM-1220</i>		<i>1-[(1-metylopiperydyn-2-ylo)metylo]-1H-indol-3-ylo-(naftalen-1-ylo)metanon</i>
21		<i>AM-1248</i>	<i>1-[(N-metylopiperydyn-2-ylo)metylo]-1H-indol-3-ilo(1-adamantylo)metanon</i>
22	<i>AM-2201</i>		<i>1-[(5-fluoropentylo)-1H-indol-3-ilo]-1-naftylometanon</i>
23		<i>AM-2233</i>	<i>1-[(N-metylopiperydyn-2-ylo)metylo]-1H-indol-3-ilo-2-jodobenzylometanon</i>
24	<i>ANILERYDYNA</i>		<i>ester etylowy kwasu 1-p-aminofenetylo-4-fenylo-4-piperydynokarboksylowego</i>
25		<i>APICA SDB-001, 2NE1</i>	<i>N-(1-adamantylo)-1-pentylo-1H-indol-3-ilocarboksyamid</i>
26		<i>APINACA AKB-48</i>	<i>N-(1-adamantylo)-1-pentylo-1H-indazol-3-ilocarboksyamid</i>
27	<i>ARGYREIA NERVOSA - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty</i>		
28	<i>BANISTERIOPSIS CAAPI - rośliny żywe lub susz,</i>		

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

	<i>nasiona, wyciągi oraz ekstrakty</i>		
29	<i>BENZETYDYNA</i>		<i>ester etylowy kwasu 1-(2-benzyloksietylo)-4-fenylo-4-piperydynokarboksylowego</i>
30	<i>BENZYLOMORFINA</i>		<i>3-benzylomorfinina, czyli 3-benzyloksi-7,8-didehydro-4,5-α-epoksy-17-metylomorfinan-6α-ol</i>
31	<i>BETACETYLOMETADOL</i>		<i>β-3-acetoksy-6-dimetyloamino-4,4-difenyloheptan</i>
32		<i>β-Hydroksyfentanyl</i>	<i>N-[1-(β-hydroksyfenetylo)-4-piperydylo]propionanilid</i>
33		<i>β-Hydroksy-3-metylofentanyl</i>	<i>N-[1-(β-hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-piperydylo]-propionanilid</i>
34	<i>BETAMEPRODYNA</i>		<i>β-3-etylo-4-fenylo-1-metylo-4-propionyloksypiperydyna</i>
35	<i>BETAMETADOL</i>		<i>β-6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol, czyli (3S,6R)-6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol</i>
36	<i>BETAPRODYNA</i>		<i>β-4-fenylo-1,3-dimetylo-4-propionyloksypiperydyna</i>
37	<i>BEZYTRAMID</i>		<i>1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-(2-okso-3-propionylo-1-</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>benzimidazolinylo)piperydyna</i>
38		<i>Butyrfentanyl</i>	<i>N-fenyl-N-[1-(2-fenyl- etylo)piperydyn-4- yl]butanoamid</i>
39		<i>4-Fluoro-butyrfentanyl</i>	<i>N-(4-fluorofenyl)-N-[1-(2-fenyl- etylo)piperydyn-4- yl]butanoamid</i>
40	<i>CALEA ZACATECHICHI - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty</i>		
41	<i>CATHA EDULIS - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty</i>		
42	<i>CP 47,497</i>		<i>5-(1,1-dimetyloheptylo)-2- [(1<i>RS</i>,3<i>SR</i>)-3- hydroksycykloheksylo]- fenol</i>
43	<i>CP 47,497-C6-Homolog</i>		<i>5-(1,1-dimetyloheksylo)-2- [(1<i>RS</i>,3<i>SR</i>)-3- hydroksycykloheksylo]- fenol</i>
44	<i>CP 47,497-C8-Homolog</i>		<i>5-(1,1-dimetylooktylo)-2- [(1<i>RS</i>,3<i>SR</i>)-3- hydroksycykloheksylo]- fenol</i>
45	<i>CP 47,497-C9-Homolog</i>		<i>5-(1,1-dimetylononylo)-2- [(1<i>RS</i>,3<i>SR</i>)-3- hydroksycykloheksylo]- fenol</i>

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

46	<i>DEKSTROMORAMID</i>	<i>Palfium</i>	<i>(+)-4-[3,3-difenylo-2-metylo-4-okso-4-(1-pirolidynylo)-butylo]-morfolina, czyli (+)-1-(2,2-difenylo-3-metylo-4-morfolinobutyrylo)pirolidyna</i>
47	<i>DEZOMORFINA</i>		<i>dihydrodeoksymorfina, czyli 4,5-epoksy-3-hydrokso-17-metylomorfinan</i>
48	<i>DIAMPROMID</i>		<i>N-[2-N-metylo-(N-fenetyloamino)-propylo]propionanilid</i>
49	<i>DIETYLOTIAMBUTEN</i>		<i>3-dietyloamino-1,1-bis(2'-tienylo)but-1-en</i>
50	<i>DIFENOKSYLAT</i>		<i>ester etylowy kwasu 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-fenylo-4-piperydynokarboksylowego</i>
51	<i>DIFENOKSYNA</i>		<i>kwas 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropylo)-4-fenylo-4-piperydynokarboksylowy</i>
52	<i>DIHYDROETORFINA</i>		<i>7,8-dihydro-7-α-[1-(R)-hydrokso-1-metylobutylo]-6,14-endo-etanotetrahydrooripawina</i>
53	<i>DIHYDROMORFINA</i>		<i>4,5α-epoksy-17-</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>metylomorfinan-3,6α-diol</i>
54	<i>DIMEFEPTANOL</i>		<i>6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heptanol</i>
55	<i>DIMENOKSADOL</i>		<i>ester 2-dimetyloaminoetylowy kwasu 1-etoksy-1,1-difenylooctowego</i>
56	<i>DIMETOKAINA</i>	<i>Larokaina</i>	<i>4-aminobenzoesan 3-(dietyloamino)-2,2-dimetylopropylu</i>
57	<i>DIMETYLOTIAMBUTEN</i>		<i>3-dimetyloamino-1,1-bis(2'-tienylo)but-1-en</i>
58	<i>DIPIPANON</i>		<i>4,4-difenylo-6-piperydyno-3-heptanon</i>
59	<i>DROTEBANOL</i>		<i>3,4-dimetoksy-17-metylomorfinan-6β,14-diol</i>
60	<i>EAM-2201</i>	<i>5-fluoro-JWH-210 4-etylo-AM-2201</i>	<i>4-etylnaftalen-1-ylo-[1-(5-fluoropentylo)indol-3-ilo]metanon</i>
61	<i>ECHINOPSIS PACHANOI</i> - <i>rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty</i>		
62	<i>EKGONINA</i>		<i>kwas[1R-(egzo)]-3-hydroksy-8-metylo-8-azabicyklo [3.2.1]oktano-2-karboksylowy</i>
63	<i>ETOKSERYDYNA</i>		<i>ester etylowy kwasu 1-[2-(2-hydroksyetoksy)etylo]-4-fenylo-4-piperydynokarboksyloweg</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>o</i>
64	<i>ETONITAZEN</i>		<i>1-(2-dietyloaminoetylo)-2-(p-etoksybenzylo)-5-nitrobenzimidazol</i>
65	<i>ETORFINA</i>		<i>6,7,8,14-tetrahydro-7α-(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14-endoetenooripawina</i>
66	<i>ETYLOMETYLOTIAMBUT EN</i>		<i>3-etylometyloamino-1,1-bis(2'-tienylo)but-1-en</i>
67	<i>FENADOKSON</i>		<i>4,4-difenylo-6-morfolinoheptan-3-on</i>
68	<i>FENAMPROMID</i>		<i>N-(1-metylo-2-piperydinoetylo)propionanilid</i>
69	<i>FENAZOCYNA</i>		<i>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</i>
70	<i>FENOMORFAN</i>		<i>3-hydroksy-17-fenetylomorfinan</i>
71	<i>FENOPERYDYNA</i>		<i>ester etylowy kwasu 1-(3-fenylo-3-hydroksypropylo)-4-fenylo-4-piperydynokarboksyloweg o</i>
72	<i>FENTANYL</i>		<i>1-fenetylo-4-(N-</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>propionyloanilino)piperydyna, czyli N-(1-fenetylo-4-piperydylo)propionanilid</i>
73	<i>FLUOROTROPAKOKAINA</i>	<i>p-FBT</i> <i>p-fluorobenzoiloksytr</i> <i>opan</i>	<i>4-fluorobenzoesan-8-metyl-8-azabicyklo[3.2.1]okt-3-ylu</i>
74	<i>FURETYDYNA</i>		<i>ester etylowy kwasu 4-fenyl-1-(2-tetrahydrofurfuryloksyetyl-4-piperydynokarboksylowego</i>
75	<i>HEROINA</i>		<i>diacetylmorfina, czyli 3,6α-diacetoksy-7,8-didehydro-4,5α-epoksy-17-metylmorfinan</i>
76	<i>HU-210</i>		<i>(6aR,10aR)-9-(hydroksymetylo)-6,6-dimetylo-3-(2-metyloctan-2-yl)-6a,7,10,10a-tetrahydrobenzo[c]chromen-1-ol</i>
77	<i>HYDROKODON</i>		<i>dihydrokodeinon, czyli 4,5α-epoksy-3-metoksy-17-metylmorfinan-6-on</i>
78		<i>3-(4-hydroksymethylbenzoyl)-1-pentylindole</i>	<i>3-(4-hydroksymetylobenzoilo)-1-pentylindol</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

79	<i>HYDROKSYPETYDYNA</i>		<i>ester etylowy kwasu 4-m-hydroksyfenylo-1-metylo-4-piperydynokarboksylowego</i>
80	<i>HYDROMORFINOL</i>		<i>14-hydroksy-7,8-dihydromorfina</i>
81	<i>HYDROMORFON</i>		<i>dihydromorfinon, czyli 4,5α-epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan-6-on</i>
82	<i>IZOMETADON</i>		<i>6-dimetyloamino-4,4-difenyl-5-metylo-3-heksanon</i>
83	<i>JWH-007</i>	<i>2-metylo-1-pentylo-3-(1-naftoilo)indol</i>	<i>1-pentylo-2-metylo-3-(1-naftoilo)indol, czyli (2-metylo-1-pentylo-1H-indol-3-ilo)-naftalen-1-ylometanon</i>
84	<i>JWH-015</i>		<i>(2-metylo-1-propylo-1H-indol-3-ilo)-1-naftylometanon</i>
85	<i>JWH-018</i>	<i>1-pentylo-3-(1-naftoilo)indol</i>	<i>naftalen-1-ylo(1-pentyloindol-3-ilo)metanon</i>
86	<i>JWH-019</i>	<i>1-heksylo-3-(1-naftoilo)indol</i>	<i>naftalen-1-ylo(1-heksyloindol-3-ilo)metanon</i>
87	<i>JWH-073</i>	<i>1-butylo-3-(1-naftoilo)indol</i>	<i>naftalen-1-ylo(1-butyloindol-3-ilo)metanon</i>
88	<i>JWH-081</i>		<i>(4-metoksynaftalen-1-ylo)(1-pentyloindol-3-</i>

Objaśnienie oznaczeń: [*]* kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>ilo)metanon</i>
89	<i>JWH-098</i>		<i>(4-metylnaftalen-1-ylo)(2-metylo-1-pentylo-1H-indol-3-ilo)metanon</i>
90	<i>JWH-122</i>	<i>1-pentylo-3-(4-metylo-1-naftoilo)indol</i>	<i>(4-metylnaftalen-1-ylo)(1-pentylo-1H-indol-3-ilo)metanon</i>
91	<i>JWH-166</i>		<i>(6-metoksynaftalen-1-ylo)(1-pentylo-1H-indol-3-ilo)metanon</i>
92	<i>JWH-200</i>		<i>(1-(2-morfolin-4-yloetylo)indol-3-ilo)naftalen-1-ylometanon</i>
93	<i>JWH-201</i>		<i>2-(4-metoksyfenylo)-1-(1-pentylo-1H-indol-3-ilo)etanon</i>
94	<i>JWH-203</i>	<i>2-(2-chloro-fenylo)-1-(1-pentylo-1H-indol-3-yl)-etanon</i>	<i>2-(2-chlorofenylo)-1-(1-pentyloindol-3-ilo)etanon</i>
95	<i>JWH-208</i>		<i>(1-propylo-1H-indol-3-ilo)(4-propylnaftalen-1-ylo)metanon</i>
96	<i>JWH-210</i>		<i>(4-etylnaftalen-1-ylo)(1-pentyloindol-3-ilo)metanon</i>
97	<i>JWH-250</i>	<i>1-pentylo-3-(2-metoksyfenyloacetylo)indol</i>	<i>2-(2-metoksyfenylo)-1-(1-pentyloindol-3-ilo)etanon</i>
98	<i>JWH-251</i>		<i>2-(2-metylofenylo)-1-(1-pentylo-1H-indol-3-ilo)etanon</i>

Objaśnienie oznaczeń: [*]* kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

99	<i>JWH-302</i>		<i>2-(3-metoksyfenylo)-1-(1-pentyl-1H-indol-3-ilo)etanon</i>
100	<i>JWH-307</i>		<i>[5-(2-fluorofenylo)-1-pentylo-1H-pirol-3-ilo]naftalen-1-ylometanon</i>
101	<i>JWH-368</i>		<i>[5-(3-fluorofenylo)-1-pentylo-1H-pirol-3-ilo]-1-naftalenylometanon</i>
102	<i>JWH-398</i>	<i>1-pentylo-3-(4-chloro-1-naftoilo)indol</i>	<i>(4-chloronaftalen-1-ylo)(1-pentylo-1H-indol-3-ilo)metanon</i>
103		<i>Kamfetamina</i>	<i>N-metylo-3-fenylobicyklo[2.2.1]heptano-2-amina</i>
104	<i>KAVA KAVA - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty</i>		
105	<i>KETOBEMIDON</i>	<i>Cliradon</i>	<i>4-(m-hydroksyfenylo)-1-metylo-4-propionylopiperydyna, czyli 1-[4-(3-hydroksyfenylo)-1-metylo-4-piperydylo]propan-1-on</i>
106	<i>KLONITAZEN</i>		<i>2-(p-chlorobenzyl)-1-(2-dietyloaminoetylo)-5-nitrobenzimidazol</i>
107	<i>KODOKSYM</i>		<i>O-(karboksymetylo)oksym dihydrokodeinonu</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

108	<i>KOKA LIŚCIE</i>		
109	<i>KOKAINA</i>		<i>ester metylowy benzoiloekgoniny, czyli ester metylowy kwasu [1R-(egzo, egzo)]-3-benzoiloksy-8-metylo-8-azabicyklo[3.2.1]oktano-2-karboksylowego</i>
110	<i>KONOPI ZIELE innych niż włókniste oraz wyciągi, nalewki farmaceutyczne, a także wszystkie inne wyciągi z konopi innych niż włókniste</i>		
111	<i>LEONOTIS LEONURUS - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty</i>		
112	<i>LEWOMETORFAN</i>		<i>(-)-3-metoksy-17-metylomorfinan</i>
113	<i>LEWOMORAMID</i>		<i>(-)-4-[2-metylo-4-okso-3,3-difenylo-4-(1-pirolidynylo)butylo]morfolina, czyli (-)-1-(2,2-difenylo-3-metylo-4-morfolinobutyrylo)pirolidyna</i>
114	<i>LEWORFANOL</i>		<i>(-)-3-hydroksy-17-metylomorfinan</i>
115	<i>LEWOTENACYLOMORFA N</i>		<i>(-)-3-hydroksy-17-fenacylomorfinan</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

116	MAKOWEJ SŁOMY KONCENTRATY - produkty powstające w procesie otrzymywania alkaloidów ze słomy makowej, jeżeli produkty te są wprowadzone do obrotu		
117	MAKOWEJ SŁOMY WYCIĄGI - inne niż koncentraty produkty otrzymywane ze słomy makowej przy jej ekstrakcji wodą lub jakimkolwiek innym rozpuszczalnikiem, a także inne produkty otrzymywane przez przerób mlecza makowego		
118		MAM-2201	[1-(5-fluoropentylo)-1H- indol-3-ilo](4-metylo-1- naftylo)metanon
119	METADON		6-dimetyloamino-4,4- difenilo-3-heptanon
120	METADONU PÓLPRODUKT		4-cyjano-2-dimetyloamino- 4,4-difenilobutan
121	METAZOCYNA		2'-hydroksy-2,5,9-trimetylo- 6,7-benzomorfan
122	METOPON		5-metylodihydromorfinon, czyli 4,5-epoksy-3-

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>hydroksy-5,17- dimetylmorfinan-6-on</i>
123	<i>METYLODEZORFINA</i>		<i>6-metylo-Δ^6-deoksymorfina</i>
124	<i>METYLODIHYDROMORFINA</i>		<i>6-metylodihydromorfina</i>
125		<i>3-Metylofentanyl</i>	<i>N-(1-fenetylo-3-metylo-4-piperydylo)propionanilid (forma cis- i forma trans-)</i>
126		<i>3-Metylotiofentanyl</i>	<i>N-[3-metylo-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid</i>
127	<i>MIMOSA TENUIFLORA</i> - <i>rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty</i>	<i>MIMOSA HOSTILIS</i>	
128	<i>MIROFINA</i>		<i>mirystylobenzylomorfina, czyli 3-benzyloksi-7,8- didehydro-4,5α-epoksy- 6α-mirystoiloksi-17- metylmorfinan tetradekaniu</i>
129	<i>MITRAGYNA SPECIOSA</i> - <i>rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty</i>		
130	<i>MITRAGYNINA</i>		<i>ester metylowy kwasu (E)-2- [(2S,3S)-3-etylo-8- metoksy- 1,2,3,4,6,7,12,12b- oktahydroindolo[3,2-</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>h]chinolizyn-2-ylo]-3-metoksyprop-2-enowego</i>
131	<i>MORAMIDU</i> <i>PÓŁPRODUKT</i>		<i>kwasy 1,1-difenylo-2-metylo-3-morfolinomasłowy</i>
132	<i>MORFERYDYNA</i>		<i>ester etylowy kwasu 4-fenylo-1-(2-morfolinoetylo)-4-piperydynokarboksylowego</i>
133	<i>MORFINA</i>		<i>7,8-didehydro-4,5α-epoksy-17-metylmorfinan-3,6α-diol</i>
134	<i>MORFINY</i> <i>METYLOBROMEK oraz inne pochodne morfiny zawierające azot czwartorzędowy</i>		
135	<i>MORFINY N-TLENEK</i>		<i>N-tlenek 7,8-didehydro-4,5α-epoksy-17-metylmorfinan-3,6α-diolu</i>
136		<i>MPPP</i>	<i>propionian 4-fenylo-1-metylo-4-piperydynolu</i>
137		<i>MT-45</i>	<i>(1-cykloheksylo-4-(1,2-difenyloetylo)piperazyna)</i>
138	<i>NALBUFINA</i>		<i>3-(cyklobutylometylo)-1,2,4,5,6,7,7α,13-oktahydro-4,12-metanobenzofuro[3,2-e]izochinolino-4-α,7,9-triol</i>
139	<i>NIKOMORFINA</i>		<i>3,6-dinikotynoilomorfiny</i>
140	<i>NORACYMETADOL</i>		<i>α-(+)-3-acetoksy-4,4-</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>difenylo-6-metyloaminoheptan</i>
141	<i>NORLEWORFANOL</i>		<i>(-)-3-hydroksymorfinan</i>
142	<i>NORMETADON</i>		<i>6-dimetyloamino-4,4-difenylo-3-heksanon</i>
143	<i>NORMORFINA</i>		<i>demetylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5α-epoksymorfinan-3,6α-diol</i>
144	<i>NORPIPANON</i>		<i>4,4-difenylo-6-piperydino-3-heksanon</i>
145	<i>NYMPHAEA CAERULEA</i> - <i>rośliny żywe lub susz,</i> <i>nasiona, wyciągi oraz</i> <i>ekstrakty</i>		
146	<i>OPIUM I NALEWKA Z OPIUM</i>		
147	<i>OKSYKODON</i>	<i>Eukodal</i>	<i>14-hydroksydihydrokodeinon, czyli 4,5α-epoksy-14-hydroksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6-on</i>
148	<i>OKSYMORFON</i>		<i>14-hydroksydihydromorfinon, czyli 4,5α-epoksy-3,14-dihydroksy-17-metylomorfinan-6-on</i>
149	<i>PEGANUM HARMALA</i> - <i>rośliny żywe lub susz,</i> <i>nasiona, wyciągi oraz</i> <i>ekstrakty</i>		
150		<i>Para-fluorofentanyl</i>	<i>4'-fluoro-N-(1-fenetylo-4-piperydylo)propionanilid</i>
151		<i>PEPAP</i>	<i>octan 1-fenetylo-4-fenetylo-4-</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>piperydynolu</i>
152	<i>PETYDYNA</i>	<i>Dolargan</i>	<i>ester etylowy kwasu 4-fenyl-1-metylo-4-piperydynokarboksylowego</i>
153	<i>PETYDYNY</i> <i>PÓLPRODUKT A</i>		<i>4-cyjano-4-fenyl-1-metylo-piperydyna</i>
154	<i>PETYDYNY</i> <i>PÓLPRODUKT B</i>		<i>ester etylowy kwasu 4-fenyl-4-piperydynokarboksylowego</i>
155	<i>PETYDYNY</i> <i>PÓLPRODUKT C</i>		<i>kwas 4-fenyl-1-metylo-4-piperydynokarboksylowy</i>
156	<i>PIMINODYNA</i>		<i>ester etylowy kwasu 4-fenyl-1-(3-fenylaminopropyl)-4-piperydynokarboksylowego</i>
157	<i>PIRYTRAMID</i>		<i>amid kwasu 1-(3-cyjano-3,3-difenylopropyl)-4-(1-piperydyno)-4-piperydynokarboksylowego, czyli amid kwasu 1'-(3-cyjano-3,3-difenylopropyl)-(1,4'-bipiperydyno)-4'-karboksylowego</i>
158	<i>PROHEPTAZYNA</i>		<i>4-fenyl-1,3-dimetylo-4-propionylksyazacykloheptan</i>
159	<i>PROPERYDYNA</i>		<i>ester izopropylowy kwasu 4-</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>fenylo-1-metylo-4-piperydynokarboksylowego</i>
160	<i>PSYCHOTRIA VIRIDIS</i> - <i>rośliny</i> <i>żywe lub susz, nasiona,</i> <i>wyciągi oraz ekstrakty</i>	<i>Chacruna</i>	
161		<i>QUCHIC</i> <i>BB-22</i>	<i>ester chinolin-8-yłowy kwasu</i> <i>1-(cykloheksylometylo)-</i> <i>1H-indol-3-</i> <i>karboksylowego</i>
162		<i>QUPIC</i> <i>PB-22</i>	<i>ester chinolin-8-yłowy kwasu</i> <i>1-pentylo-1H-indol-3-</i> <i>karboksylowego</i>
163	<i>RACEMETORFAN</i>		<i>(±)-3-metoksy-17-</i> <i>metylomorfinan</i>
164	<i>RACEMORAMID</i>		<i>(±)-4-[3,3-difenylo-2-metylo-</i> <i>4-okso-4-(1-</i> <i>pirolidynylo)butylo]morfo-</i> <i>lina</i>
165	<i>RACEMORFAN</i>		<i>(±)-3-hydroksy-17-</i> <i>metylomorfinan</i>
166		<i>RCS-2</i> <i>oRCS-4,</i> <i>orto-izomer RCS-4</i>	<i>(2-metoksyfenylo)(1-pentylo-</i> <i>1H-indol-3-ilo)metanon</i>
167	<i>RCS-4</i>	<i>BTM-4</i> <i>SR-19</i> <i>ERIC-4</i>	<i>(4-metoksyfenylo)(1-pentylo-</i> <i>1H-indol-3-ilo)metanon</i>
168	<i>REMIFENTANYL</i>		<i>ester metyłowy kwasu 1-(2-</i> <i>metoksykarbonyloetylo)-</i> <i>4-</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>(fenylopropionyloamino)- piperydino-4- karboksylowego</i>
169	<i>RIVEA CORYMBOSA - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty</i>		
170	<i>SALVIA DIVINORUM - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty</i>		
171		<i>STS-135</i>	<i>N-(1-adamantylo)-1-(5- fluoropentylo)- 1H-indol-3- karboksamidu</i>
172	<i>SUFENTANIL</i>		<i>N-[4-(metoksymetylo)-1-[2- (2-tienylo)etylo]-4- piperydylo]propionanilid</i>
173		<i>Syntekaina</i>	<i>1-(tiofen-2-ylo)-2- metyloaminopropan</i>
174	<i>TABERNANTHE IBOGA - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty</i>		
175	<i>TEBAINA</i>		<i>6,7,8,14-tetradehydro-4,5α- epoksy-3,6-dimetoksy-17- metylomorfinan</i>
176	<i>TEBAKON</i>		<i>acetylodihydrokodeinon, czyli 6-acetoksy-6,7- didehydro-4,5α-epoksy-3- metoksy-17- metylomorfinan</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

177		<i>Tiofentanył</i>	<i>N-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylopropionanilid</i>
178		<i>THJ-018</i>	<i>1-naftalenylo(1-pentylo-1H-indazol-3-ylo)metanolu</i>
179	<i>TRICHOCEREUS PERUVIANUS</i> - rośliny żywe lub susz, nasiona, wyciągi oraz ekstrakty		
180	<i>TRIMEPERYDYNA</i>		<i>4-fenylo-1,2,5-trimetylo-4-propionyloksypiperydyna</i>
181	<i>TYLIDYNA</i>		<i>ester etylowy kwasu (+)-trans-2-(dimetyloamino)-1-fenylo-3-cyklohekseno-1-karboksyłowego</i>
182	<i>UR-144</i>		<i>(1-pentylo-1H-indol-3-ilo)(2,2,3,3-tetrametylocyklopropylo)metanon</i>
183	<i>ŻYWICA KONOPI</i>		
<p><i>oraz:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> - <i>izomery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że izomery takie są wyraźnie wyłączone,</i> - <i>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,</i> - <i>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.</i> 			

2. Środki odurzające grupy II-N

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

<i>Międzynarodowe nazwy zalecane</i>	<i>Inne nazwy</i>	<i>Oznaczenia chemiczne</i>
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>
ACETYLODIHYDROKODEINA		<i>6-acetylo-7,8-dihydrokodeina</i>
KODEINA		<i>3-O-metylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5α-epoksy-3-metoksy-17-metylomorfinan-6α-ol</i>
DEKSTROPROPOKSYFEN		<i>(+)-1,2-difenylo-4-dimetyloamino-3-metylo-2-propionyloksybutan, czyli propionian (2S, 3R)-(+)-1,2-difenylo-4-dimetyloamino-3-metylo-2-butanolu</i>
DIHYDROKODEINA		<i>7,8-dihydrokodeina</i>
ETYLOMORFINA	<i>Dionina</i>	<i>3-O-etylomorfina</i>
FOLKODYNA		<i>morfolinyletylomorfina, czyli 7,8-didehydro-4,5α-epoksy-17-metylo-3-(2-morfolinoetoksy)morfinan-6α-ol</i>
NIKODYKODYNA		<i>6-nikotynoilo-7,8-dihydrokodeina</i>
NIKOKODYNA		<i>6-nikotynoilokodeina</i>
NORKODEINA		<i>N-demetylokodeina</i>
PROPIRAM		<i>N-(1-metylo-2-piperydinoetylo)-N-(2-pirydylo) propionamid</i>
<i>oraz:</i>		
<i>- 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,</i>		
<i>- sole środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, o których mowa wyżej, jeżeli istnienie takich soli jest</i>		

Objaśnienie oznaczeń: [*]* kursywa – tekst usunięty przez Sejm

<> **druk pogrubiony** – tekst wstawiony przez Sejm

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:

- ACETYLODIHYDROKODEINĘ

- DIHYDROKODEINĘ

- ETYLOMORFINĘ

- NORKODEINĘ

- NIKODYKODYNĘ

- NIKOKODYNĘ

w których ilość środka odurzającego nie przekracza 100 mg w jednej dawce lub stężenie nie przekracza 2,5% w preparatach w formie 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 difenoksyny oraz takie ilości winianu atropiny, które odpowiadają co najmniej 5% dawki difenoksyny.

4. Środki odurzające grupy IV-N

Międzynarodowe nazwy zalecane	Inne nazwy	Oznaczenia chemiczne
1	2	3
ACETORFINA ^{*)}		3-O-acetylo-6,7,8, 14-tetrahydro-7α-(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14-endo-etenooripawina
	Acetylo-α-metylofentanyl	N-[1-(α-metylofenetylo)-4-piperydylo]acetanilid
	α-Metylofentanyl	N-[1-(α-metylofenetylo)-4-piperydylo]propionanilid

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

	<i>3-Metylotiofentanyl</i>	<i>N-[3-metylo-1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid</i>
	<i>β-Hydroksyfentanyl</i>	<i>N-[1-(β-hydroksyfenetylo)-4-piperydylo]propionanilid</i>
	<i>β-Hydroksy-3-metylofentanyl</i>	<i>N-[1-(β-hydroksyfenetylo)-3-metylo-4-piperydylo]-propionanilid</i>
<i>DEZOMORFINA</i>		<i>dihydrodeoksymorfina, czyli 4,5-epoksy-3-hydroksy-17-metylomorfinan</i>
<i>ETORFINA</i> ^{*)}		<i>6,7,8,14-tetrahydro-7α-(1-hydroksy-1-metylobutylo)-6,14-endo-etenooripawina</i>
<i>HEROINA</i>		<i>diacetylmorfina, czyli 3,6α-diacetoksy-7,8-didehydro-4,5α-epoksy-17-metylomorfinan</i>
<i>KETOBEMIDON</i>	<i>Cliradon</i>	<i>4-m-hydroksyfenylo-1-metylo-4-propionylopiperydyna</i>
<i>KONOPI ZIELE</i> <i>innych niż włókniste</i>		
	<i>3-Metylofentanyl</i>	<i>N-(1-fenetylo-3-metylo-4-piperydylo)propionanilid (forma cis- i forma trans-)</i>
	<i>MPPP</i>	<i>propionian 4-fenetylo-1-metylo-4-piperydynolu</i>
	<i>Para-fluorofentanyl</i>	<i>4'-fluoro-N-(1-fenetylo-4-piperydylo)propionanilid</i>
	<i>PEPAP</i>	<i>octan 1-fenetylo-4-fenetylo-4-piperydynolu</i>
	<i>Tiofentanyl</i>	<i>N-[1-[2-(2-tienylo)etylo]-4-piperydylo]propionanilid</i>

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

◇ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

<i>ŻYWICA KONOPI</i>		
<i>oraz:</i>		
<i>- izomery środków odurzających wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że izomery takie są wyraźnie wyłączone,</i>		
<i>- 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,</i>		
<i>- 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</i>		
<i>*) Może być stosowana w leczeniu zwierząt.</i>		

ZAŁĄCZNIK Nr 2

WYKAZ SUBSTANCJI PSYCHOTROPOWYCH

1. Substancje psychotropowe grupy I-P

<i>Lp</i>	<i>Międzynarodowe nazwy zalecane</i>	<i>Inne nazwy</i>	<i>Oznaczenia chemiczne</i>
	<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>
<i>1</i>		<i>2A-I, 2-indanoamina</i>	<i>2,3-dihydro-1H-inden-2-amina</i>
<i>2</i>		<i>2-AT, 2-aminotetralina</i>	<i>2-amino-1,2,3,4-tetrahydronaftalen</i>
<i>3</i>		<i>2C-I</i>	<i>2,5-dimetoksy-4-jodofenetyloamina</i>
<i>4</i>		<i>2C-T-2</i>	<i>2,5-dimetoksy-4-etylotiofenetyloamina</i>
<i>5</i>		<i>2C-T-7</i>	<i>2,5-dimetoksy-4-n-propylotiofenetyloamina</i>
<i>6</i>		<i>3F-MA</i>	<i>3-fluorometamfetamina, czyli 1-(3-fluorofenylo)-N-</i>

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>metrylopropano-2-amina</i>
7		<i>25B-NBOMe</i>	<i>2-(4-bromo-2,5-dimetoksyfenylo)- N-(2- metoksybenzylo)etyloamina</i>
8		<i>25C-NBOMe</i> <i>2C-C-NBOMe</i>	<i>2-(4-chloro-2,5-dimetoksyfenylo)- N-(2- metoksybenzylo)etyloamina</i>
9		<i>25D-NBOMe</i>	<i>2-(2,5-dimetoksy-4- metrylofenylo)-N-(2- metoksybenzylo)etyloamina</i>
10		<i>25E-NBOMe</i>	<i>2-(2,5-dimetoksy-4-etylofenylo)- N-(2- metoksybenzylo)etyloamina</i>
11		<i>25G-NBOMe</i>	<i>2-(2,5-dimetoksy-3,4- dimetylofenylo)-N-(2- metoksybenzylo)etyloamina</i>
12		<i>25H-NBOMe</i>	<i>2-(2,5-dimetoksyfenylo)-N-(2- metoksybenzylo)etyloamina</i>
13		<i>25I-NBOMe</i>	<i>2-(2,5-dimetoksy-4-jodofenylo)- N-(2- metoksybenzylo)etyloamina</i>
14		<i>25I-NBMD</i> <i>NBMD-2C-I</i>	<i>2-(2,5-dimetoksy-4-jodofenylo)- N-(2,3- metrylenodioksybenzylo)etyloa mina</i>
15		<i>25N-NBOMe</i>	<i>2-(2,5-dimetoksy-4-nitrofenylo)- N-(2- metoksybenzylo)etyloamina</i>
16	BREFEDRON	<i>4-bromometkatynon,</i> <i>4-BMC, 4-BMAP</i>	<i>1-(4-bromofenylo)-2- metrylaminopropan-1-on</i>
17	BROLAMFETAMINA	DOB	<i>4-bromo-2,5-</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

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

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

30	<i>ETRYPTAMINA</i>		<i>3-(2-aminobutylo)indol</i>
31		<i>N-Etylo-MDA, MDEA</i>	<i>(±)-N-etylo-α-metylo-3,4- (metylenodioksy)- fenetyloamina</i>
32		<i>N-Hydroksy-MDA</i>	<i>(±)-N-[α-metylo-3,4- (metylenodioksy) fenetylo]hydroksylamina</i>
33		<i>Metkatynon</i>	<i>2-(metyloamino)-1-fenylopropan- 1-on</i>
34		<i>4-Metyloaminoreks</i>	<i>(±)-cis-2-amino-4-metylo-5- fenylo-2-oksazolina</i>
35		<i>4-MTA</i>	<i>α-metylo-4- metylotiofenetyloamina, czyli 4-metylotioamfetamina</i>
36	<i>ETYLON</i>		<i>2-etylamino- 1-(3,4- metylenodioksyfenylo)propan- 1-on</i>
37		<i>4-AcO-DiPT</i>	<i>4-acetoksy-N,N- diizopropylotryptamina</i>
38		<i>4-AcO-DMT</i>	<i>4-acetoksy-N,N- dimetylotryptamina</i>
39		<i>4-AcO-MET</i>	<i>4-acetoksy-N-etylo-N- metylotryptamina</i>
40	<i>4-EMC</i>	<i>4-etylometkatynon 2-etylamino-1-p- tolylopropan-1-on</i>	<i>2-metyloamino-1-(4- etylofenylo)propan-1-on 1-(4-etylofenylo)-2- metyloaminopropan-1-on</i>
41	<i>3-FMC</i>	<i>3-fluorometkatynon</i>	<i>1-(3-fluorofenylo)- 2-(metyloamino)propan-1-on</i>
42	<i>4-FMC</i>	<i>4-fluorometkatynon</i>	<i>2-metyloamino-</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◁> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>1-(4-fluorofenylo)propan-1-on,</i> czyli <i>1-(4-fluorofenylo)-2-</i> <i>metryloaminopropan-1-on</i>
43		<i>4-HO-DiPT</i>	<i>4-hydroksy-N,N-</i> <i>diizopropylotryptamina</i>
44		<i>4-HO-MET</i>	<i>4-hydroksy-N-etylo-N-</i> <i>metrylotryptamina</i>
45		<i>5-IT</i>	<i>5-(2-aminopropylo)indol</i>
46	<i>4-MEC</i>	<i>4-metylo-N-etylokatynon</i>	<i>2-etyloamino-1-(4-</i> <i>metylofenylo)propan-1-on</i>
47		<i>5-MAPB</i>	<i>1-(benzofuran-5-ylo)-N-</i> <i>metylopropano-2-amina</i>
48	<i>3-MMC</i>		<i>1-(3-metylofenylo)-2-</i> <i>(metryloamino)propan-1-on</i>
49		<i>5-MeO-DALT</i>	<i>5-metoksy-N,N-diallilo-</i> <i>tryptamina</i>
50		<i>5-MeO-DMT</i>	<i>5-metoksy-N,N-</i> <i>dimetylotryptamina</i>
51		<i>5-MeO-MiPT</i>	<i>5-metoksy-N-metylo-N-</i> <i>izopropylotryptamina</i>
52		<i>5-APB</i>	<i>1-(benzofuran-5-ylo)propano-2-</i> <i>amina</i>
53		<i>6-APB</i>	<i>1-(benzofuran-6-ylo)propano-2-</i> <i>amina</i>
54		<i>6-APDB</i>	<i>1-(2,3-dihydro-1-benzofuran-6-</i> <i>ylo)propano-2-amina</i>
55	<i>ETKATYNON</i>	<i>N-etylokatynon</i>	<i>2-(etyloamino)-1-fenylopropan-1-</i> <i>on</i>
56	<i>ETYCYKLIDYNA</i>	<i>PCE</i>	<i>N-etylo-1-</i> <i>fenylocykloheksyloamina</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

57	<i>FLUOROAMFETAMIN</i> A	<i>4-fluoroamfetamina</i> <i>4-FMP</i> <i>4-FA</i>	<i>1-(4-fluorofenylo)-2-aminopropan</i>
58	<i>HEKSEDRON</i>		<i>1-fenylo-2-(metyloamino)heksan-1-on</i>
59		<i>Izo-pentedron</i>	<i>1-metyloamino-1-fenylo-pentan-2-on</i>
60	<i>KATYNON</i>		<i>(-)-α-aminopropiofenon</i>
61	<i>(+)-LIZERGID</i>	<i>LSD, LSD-25</i>	<i>dietyloamid kwasu 9,10-didehydro-6-metyloergolino-8β-karboksylowego</i>
62		<i>MDMA</i>	<i>(\pm)-3,4-metylenodioksy-N, α-dimetylofenetyloamina, czyli 3,4-metylenodioksymetamfetamina</i>
63		<i>MDPBP</i>	<i>1-(3,4-metylenodioksyfenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)butan-1-on</i>
64		<i>MDPPP</i>	<i>1-(3,4-metylenodioksyfenylo)-2-(1-pirolidynylo)-1-propanon</i>
65		<i>MMDA</i>	<i>(\pm)-5-metoksy-3,4-metylenodioksy-α-metylofenetyloamina, czyli 5-metoksy-3,4-metylenodioksyamfetamina</i>
66		<i>Meskalina</i>	<i>3,4,5-trimetoksyfenetyloamina</i>
67		<i>MPBP</i>	<i>1-(4-metylofenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)butan-1-on</i>
68		<i>pMPPP</i>	<i>1-(4-metylofenylo)-2-(pirolidyn-1-ylo)-propan-1-on</i>
69		<i>Paraheksyl</i>	<i>3-heksylo-1-hydroksy-7,8,9,10-</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>tetrahydro-6,6,9-trimetylo-6H-dibenzo[b,d]piran</i>
70		<i>PBP</i> <i>Alfa-PBP</i> <i>α-PBP</i>	<i>1-fenyl-2-(pirolidyn-1-ylo)butan-1-on</i>
71		<i>PMA</i>	<i>4-metoksy-α-metylofenetyloamina, czyli para-metoksyamfetamina</i>
72		<i>PMMA</i>	<i>4-metoksy-N, α-dimetylofenetyloamina, czyli p-metoksymetamfetamina</i>
73		<i>Psilocyna</i> <i>4-HO-DMT</i>	<i>3-(2-dimetyloaminoetylo)-4-hydroksyindol</i>
74	<i>MEFEDRON</i>	<i>4-metylometkatynon</i>	<i>(±)-2-metyloamino-1-(4-metylofenylo)propan-1-on</i>
75	<i>METAMFEPRAMON</i>	<i>Dimetylokatynon</i> <i>Dimethylpropion</i> <i>Dimepropion</i>	<i>(RS)-2-dimetylamino-1-fenylpropan-1-on</i>
76	<i>METEDRON</i>	<i>4-metoksymetkatynon</i> <i>bk-PMMA</i> <i>PMMC</i>	<i>1-(4-metoksyfenylo)-2-(metyloamino)propan-1-on</i>
77	<i>METYLON</i>	<i>3,4-metylenodioksymetkatynon bk-MDMA</i>	<i>1-(1,3-benzodioksol-5-ylo)-2-(metyloamino)propan-1-on</i>
78		<i>Metylobufedron</i>	<i>2-(metyloamino)-1-(4-metylofenylo)butan-1-on</i>
79		<i>Etylobufedron</i> <i>N-etylobufedron</i> <i>NEB</i>	<i>1-fenyl-2-(etyloamino)butan-1-on</i>
80	<i>NAFYRON</i>	<i>0-2482</i>	<i>1-naftalen-2-ylo-2-pirolidyn-1-ylopentan-1-on</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

81	<i>PENTEDRON</i>	<i>α-</i> <i>metyloaminowalero-</i> <i>non</i>	<i>1-fenyl-2-(metyloamino)pentan-</i> <i>1-on</i>
82	<i>PENTYLON</i>	<i>bk-Metyl-K, bk-MBDP</i>	<i>1-(3,4-metylenodioksyfenyl)-2-</i> <i>(metyloamino)pentan-1-on</i>
83	<i>PSYLOCYBINA</i>		<i>diwodorofosforan</i> <i>3-(2-dimetyloaminoetylo)-4-</i> <i>indolilu</i>
84		<i>Proskalina</i>	<i>2-(3,5-dimetoksy-4-</i> <i>propoksyfenyl)</i> <i>etyloamina</i>
85		<i>RH-34</i>	<i>3-[2-[(2-</i> <i>metoksyfenyl)metyloamino]e</i> <i>tylo]-1H-chinazolino-2,4-dion</i>
86	<i>ROLICYKLIDYNA</i>	<i>PHP, PCPY</i>	<i>1-(1-</i> <i>fenylocykloheksyl)pirolidyna</i>
87		<i>STP, DOM</i>	<i>2-amino-1-(2,5-dimetoksy-4-</i> <i>metylfenyl)propan</i>
88	<i>TENAMFETAMINA</i>	<i>MDA</i>	<i>3,4-metylenodioksyamfetamina</i>
89	<i>TENOCYKLIDYNA</i>	<i>TCP</i>	<i>1-[1-(2-</i> <i>tienyl)cykloheksyl]piperydy</i> <i>na</i>
90		<i>TMA</i>	<i>(±)-3,4,5-trimetoksy-α-</i> <i>metylfenetyloamina, czyli</i> <i>3,4,5-trimetoksyamfetamina</i>
91		<i>TMA-2</i>	<i>2,4,5-trimetoksyamfetamina</i>
92		<i>TMA-6</i> <i>2,4,6-</i> <i>trimetoksyamfetamin</i> <i>a</i>	<i>1-(2,4,6-trimetoksyfenyl)propan-</i> <i>2-amina</i>
93		<i>Tetrahydrokannabinole</i>	<i>następujące izomery i ich</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<p>warianty stereochemiczne:</p> <ul style="list-style-type: none">- 7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol,- (9R,10aR)-8,9,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol,- (6aR,9R,10aR)-6a,9,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol,- (6aR,10aR)-6a,7,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol,- 6a,7,8,9-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol,- (6aR,10aR)-6a,7,8,9,10,10a-heksahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol
<p>oraz:</p> <ul style="list-style-type: none">- 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 stereoizomery takie są wyraźnie wyłączone.			

2. Substancje psychotropowe grupy II-P

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

<i>Lp</i>	<i>Międzynarodowe nazwy zalecane</i>	<i>Inne nazwy</i>	<i>Oznaczenia chemiczne</i>
	<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>
<i>1</i>		<i>4-BEC</i> <i>4-bromoetkatynon</i>	<i>1-(4-bromofenylo)-2-etylaminopropan-1-on</i>
<i>2</i>		<i>2C-B</i>	<i>4-bromo-2,5-dimetoksyfenetyloamina</i>
<i>3</i>		<i>2C-C</i>	<i>2-(4-chlorofenylo-2,5-dimetoksy)etyloamina</i>
<i>4</i>		<i>2C-D</i>	<i>2-(2,5-dimetoksy-4-metylofenylo)etyloamina</i>
<i>5</i>		<i>2C-G</i>	<i>2-(2,5-dimetoksy-3,4-dimetylofenylo)etyloamina</i>
<i>6</i>		<i>2C-N</i>	<i>2-(2,5-dimetoksy-4-nitrofenylo)etyloamina</i>
<i>7</i>		<i>2C-P</i>	<i>2-(2,5-dimetoksy-4-propylofenylo)etyloamina</i>
<i>8</i>		<i>3-MeO-PCE</i> <i>3-Metoksyetycyklidyna</i>	<i>N-etylo-1-(3-metoksyfenylo)cykloheksyloamina</i>
<i>9</i>		<i>3-MeO-PCP</i> <i>3-Metoksyfencyklidyna</i>	<i>1-[1-(metoksyfenylo)cykloheksylo]piperydyna</i>
<i>10</i>	AMFETAMINA	<i>Psychedryna</i>	<i>(±)-2-amino-1-fenylopropan</i>
<i>11</i>	AMINEPTYNA		<i>kwas 7-[(10,11-dihydro-5H-dibenzo[a,d]cyklohepten-5-ylo)amino]-heptanowy</i>
<i>12</i>	BENZYLOPIPERAZYN A	BZP	<i>1-benzylopiperazyna, czyli 1-benzylo-1,4-diazacykloheksan</i>
<i>13</i>	DBZP	<i>Dibenzylpiperazyna</i>	<i>1,4-dibenzylpiperazyna</i>

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

14	DEKSAMFETAMINA		(+)-2-amino-1-fenylpropan
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]-1H-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-N,α-dimetylofenetyloamina
23	4-metyloamfetamina	4-MA	1-(4-metylofenyl)propano-2-amina, czyli 1-(4-metylofenyl)-2-aminopropan (4-MA)
24	MBZP		1-benzyl-4-metylopiperazyna
25		mCPP	1-(3-chlorofenyl)piperazyna
26	MEKLOKWALON		3-(o-chlorofenyl)-2-metylo-4(3H)-chinazolinon
27	MeOPP	pMPP, 4-MPP, Paraperazyna	1-(4-metoksyfenyl)piperazyna
28	METAKWALON		2-metylo-3-(o-tolilo)-4(3H)-chinazolinon

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

29	<i>METAMFETAMINA</i>	<i>Metamfetamina racemiczna</i>	(+)-2-metyloamino-1-fenylopropan (±)-2-metyloamino-1-fenylopropan
30	<i>METIOPROPAMINA</i>	<i>MPA</i>	<i>N-metylo-1-(tiofen-2-ylo)propan-2-amina</i>
31	<i>METOKSETAMINA</i>	<i>MXE</i>	2-(3-metoksyfenylo)-2-(etyloamino)cykloheksanon
32	<i>METYLOFENIDAT</i>	<i>Rytalina</i>	ester metylowy kwasu α-fenylo-(2-piperydino)-octowego
33	<i>PENTAZOCYNA</i>	<i>Fortral</i>	(2R*,6R*,11R*)-1,2,3,4,5,6-heksahydro-8-hydroksy-6,11-dimetylo-3-(3-metylo-2-butenylo)-2,6-metano-3-benzazocyna
34	<i>pFPP</i>	<i>4-fluorofenylopiperazyna</i>	<i>1-(4-fluorofenylo)piperazyna</i>
35	<i>SALWINORYNA A</i>		9-acetoksy-2-(furan-3-ylo)-6a,10b-dimetylo-4,10-diokso-dodekahydro-1H-benzo[f]izochromeno-7-karboksylan metylu
36	<i>SEKOBARBITAL</i>		kwas 5-allilo-5-(1-metylobutylo)barbiturowy
37		<i>Δ⁹-tetrahydrokannabinol i jego warianty stereochemiczne</i>	(6aR,10aR)-6a,7,8,10a-tetrahydro-6,6,9-trimetylo-3-pentylo-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol
38	<i>TFMPP</i>	3-trifluorometylofenylopiperazyna	1-[3-(trifluorometylo)fenylo]piperazyna

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

39	ZIPEPROL		α -(α -metoksybenzylo-4- β -metoksyfenylo)-1-piperazynoetanol
<p>oraz:</p> <ul style="list-style-type: none"> - izomery substancji psychotropowych wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich izomerów jest możliwe w ramach użytego oznaczenia chemicznego, chyba że izomery takie są wyraźnie wyłączone, - estry i etery substancji psychotropowych wymienionych w niniejszej grupie, jeżeli istnienie takich estrów i eterów jest możliwe, chyba że są one wymienione w innej grupie, - sole substancji psychotropowych wymienionych w niniejszej grupie, włączając w to sole estrów, eterów i izomerów, o których mowa wyżej, jeżeli istnienie takich soli jest możliwe. 			

3. Substancje psychotropowe grupy III-P

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

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

4. Substancje psychotropowe grupy IV-P

<i>Lp</i>	<i>Międzynarodowe nazwy zalecane</i>	<i>Inne nazwy</i>	<i>Oznaczenia chemiczne</i>
	<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>
<i>1</i>		<i>Alfa-PHP</i> <i>α-PHP</i>	<i>1-fenyl-2-(pirolidyn-1-yl)heksan-1-on</i>
<i>2</i>		<i>Alfa-PPP</i> <i>α-PPP</i>	<i>1-fenyl-2-(pirolidyn-1-yl)propan-1-on</i>
<i>3</i>		<i>Alfa-PVP</i> <i>α-PVP</i>	<i>1-fenyl-2-(pirolidyn-1-yl)pentan-1-on</i>
<i>4</i>	<i>ALLOBARBITAL</i>		<i>kwias 5,5-diallilobarbiturowy</i>
<i>5</i>	<i>ALPRAZOLAM</i>		<i>8-chloro-6-fenyl-1-metylo-4H-s-triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepina</i>
<i>6</i>	<i>AMFEPRAMON</i>	<i>Dietylopropion</i>	<i>2-dietyloamino-1-fenyl-1-propanon</i>
<i>7</i>	<i>AMINOREKS</i>		<i>2-amino-5-fenyl-2-oksazolina</i>
<i>8</i>	<i>BARBITAL</i>	<i>Veronalum</i>	<i>kwias 5,5-dietylobarbiturowy</i>
<i>9</i>	<i>BENZFETAMINA</i>		<i>N-benzylo-N-α-dimetylofenetyloamina</i>
<i>10</i>	<i>BROMAZEPAM</i>		<i>7-bromo-1,3-dihydro-5-(2-pirydylo)-2H-1,4-benzodiazepin-2-on</i>
<i>11</i>	<i>BROTIZOLAM</i>		<i>2-bromo-4-(o-chlorofenyl)-9-metylo-6H-tieno[3,2-f]-s-triazolo[4,3-a][1,4]diazepina</i>
<i>12</i>	<i>BUTOBARBITAL</i>		<i>kwias 5-butylo-5-etylobarbiturowy</i>
<i>13</i>	<i>2C-E</i>	<i>2,5-dimetoksy-</i>	<i>1-(2,5-dimetoksy-4-</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

		<i>etylofenyloetyloamina</i>	<i>etylofenylo)-2-aminoetan</i>
14		<i>4-Cl-α-PPP</i> <i>4-chloro-alfa-PPP</i>	<i>1-(4-chlorofenylo)-2-</i> <i>(pirolidyn-1-ylo)propan-1-</i> <i>on</i>
15	<i>CHLORDIAZEPOKSY</i> <i>D</i>	<i>Elenium</i>	<i>4-tlenek-7-chloro-5-fenylo-2-</i> <i>(metyloamino)-3H-1,4-</i> <i>benzodiazepiny</i>
16	<i>DELORAZEPAM</i>		<i>7-chloro-5-(o-chlorofenylo)-</i> <i>1,3-dihydro-2H-1,4-</i> <i>benzodiazepin-2-on</i>
17	<i>DIAZEPAM</i>	<i>Relanium</i>	<i>7-chloro-5-fenylo-1,3-</i> <i>dihydro-1-metylo-2H-1,4-</i> <i>benzodiazepin-2-on</i>
18	<i>ESTAZOLAM</i>		<i>8-chloro-6-fenylo-4H-s-</i> <i>triazolo[4,3-a][1,4]</i> <i>benzodiazepina</i>
19	<i>ETCHLORWYNOL</i>		<i>1-chloro-3-etylo-1-penten-4-</i> <i>in-3-ol</i>
20	<i>ETYLAMFETAMINA</i>		<i>(\pm)-N-etylo-α-</i> <i>metylofenetyloamina, czyli</i> <i>N-etyloamfetamina</i>
21	<i>ETYNAMAT</i>		<i>ester 1-etynylocykloheksylowy</i> <i>kwasu karbaminowego</i>
22	<i>FENDIMETRAZYNA</i>		<i>(+)-3,4-dimetylo-2-</i> <i>fenylomorfolina</i>
23	<i>FENKAMFAMINA</i>		<i>(\pm)-N-etylo-</i> <i>3-</i> <i>fenylobicyklo[2.2.1]heptan</i> <i>o-2-amina</i>
24	<i>FENOBARBITAL</i>	<i>Luminalum</i>	<i>kwas</i> <i>5-etylo-5-</i> <i>fenylobarbiturowy</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

25	<i>FENPROPOREKS</i>		(±)-3-[(<i>α</i> -metylofenetylo)amino]propionitryl
26	<i>FENTERMINA</i>		<i>α, α</i> -dimetylofenetyloamina
27	<i>FLUDIAZEPAM</i>		7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorofenylo)-1,3-dihydro-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
28	<i>FLURAZEPAM</i>		7-chloro-1-[2-(dietyloamino)etylo]-5-(<i>o</i> -fluorofenylo)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
29	<i>HALAZEPAM</i>		7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-1-(2.2.2-trifluoroetylo)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-on
30	<i>HALOKSAZOLAM</i>		10-bromo-11 <i>b</i> -(<i>o</i> -fluorofenylo)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydroksazolo[3,2- <i>d</i>][1,4]-benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-on
31	<i>KAMAZEPAM</i>		dimetylokarbaminian 7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-onu
32	<i>KETAZOLAM</i>		11-chloro-12 <i>b</i> -fenylo-8,12 <i>b</i> -dihydro-2,8-dimetylo-4 <i>H</i> -[1,3]-oksazylo-[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepino-4,7(6 <i>H</i>)-dion

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

33	<i>KLOBAZAM</i>		<i>7-chloro-5-fenilo-1-metylo-1H-1,5-benzodiazepino-2,4(3H,5H)-dion</i>
34	<i>KLOKSAZOLAM</i>		<i>10-chloro-11b-(o-chlorofenilo)-2,3,7,11b-tetrahydroksazolo-[3,2-d][1,4]benzodiazepin-6(5H)-on</i>
35	<i>KLONAZEPAM</i>	<i>Rivotril</i>	<i>5-(o-chlorofenilo)-1,3-dihydro-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on</i>
36	<i>KLORAZEPAT</i>		<i>kwas 7-chloro-5-fenilo-2,3-dihydro-2-okso-1H-1,4-benzodiazepino-3-karboksylowy</i>
37	<i>KLOTIAZEPAM</i>		<i>5-(o-chlorofenilo)-7-etylo-1,3-dihydro-1-metylo-2H-tieno[2,3-e]-1,4-diazepin-2-on</i>
38	<i>LEFETAMINA</i>	<i>SPA</i>	<i>(-)-1-dimetyloamino-1,2-difenyloetan, czyli (-)-N,N-dimetylo-1,2-difenyloetyloamina</i>
39	<i>LOFLAZEPINIAN ETYLOWY</i>		<i>ester etylowy kwasu 7-chloro-5-(o-fluorofenilo)-2,3-dihydro-2-okso-1H-1,4-benzodiazepino-3-karboksylowego</i>
40	<i>LOPRAZOLAM</i>		<i>6-(o-chlorofenilo)-2,4-dihydro-2-[(4-metylo-1-piperazyńnylo)metyleno]-8-</i>

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>nitro-1H-imidazo[1,2-a][1,4] benzodiazepin-1-on</i>
41	<i>LORAZEPAM</i>		<i>7-chloro-5-(o-chlorofenylo)-1,3-dihydro-3-hydroksy-2H-1,4-benzodiazepin-2-on</i>
42	<i>LORMETAZEPAM</i>		<i>7-chloro-5-(o-chlorofenylo)-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2H-1,4-benzodiazepin-2-on</i>
43	<i>MAZINDOL</i>		<i>5-(p-chlorofenylo)-2,5-dihydro-3R-imidazo[2,1-a]-izoindol-5-ol</i>
44	<i>MDPEA</i>	<i>3,4-metylenodioksyfenyloetyloamina</i> <i>Metylenodioksyfenyloetyloamina</i> <i>homopiperonyloamina</i>	<i>3,4-metylenodioksy-2-fenyloetyloamina</i>
45	<i>MDPV</i>	<i>MDαPVP</i> <i>MDPK</i>	<i>1-(1,3-benzodioksylo-5-yl)-2-pirolidyno-1-ylpentan-1-on</i>
46	<i>MEDAZEPAM</i>	<i>Rudotel</i>	<i>7-chloro-5-fenylo-2,3-dihydro-1-metylo-1H-1,4-benzodiazepina</i>
47	<i>MEFENOREKS</i>		<i>(±)-N-(3-chloropropylo)-α-metylofenetyloamina</i>
48	<i>MEPROBAMAT</i>		<i>2,2-di(karbamoiloksymetylo)pentan, czyli dikarbaminian</i>

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

			<i>2-metylo-2-propylo-1,3-propanodiolu</i>
49	<i>METYLOFENOBARBITAL</i>	<i>Prominalum</i>	<i>kwaskwas 5-etylo-5-fenylo-N-metylobarbiturowy</i>
50	<i>METYPRYLON</i>		<i>3,3-dietylo-5-metylo-2,4-piperydynodion</i>
51	<i>MEZOKARB</i>		<i>3-(α-metylofenylo)-N-(fenylokarbamoilo)-sydnonimina</i>
52	<i>MIDAZOLAM</i>		<i>8-chloro-6-(o-fluorofenylo)-1-metylo-4H-imidazo[1,5-a][1,4]benzodiazepina</i>
53	<i>MMDPEA</i>	<i>5-Metoksy-MDPEA</i>	<i>2-(7-metoksy-1,3-benzodioksol-5-ylo)etyloamina</i>
54	<i>NIMETAZEPAM</i>		<i>5-fenylo-1,3-dihydro-1-metylo-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on</i>
55	<i>NITRAZEPAM</i>		<i>5-fenylo-1,3-dihydro-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on</i>
56	<i>NORDAZEPAM</i>		<i>7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on</i>
57	<i>OKSAZEPAM</i>		<i>7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-3-hydroksy-2H-1,4-benzodiazepin-2-on</i>
58	<i>OKSAZOLAM</i>		<i>10-chloro-11b-fenylo-2,3,7,11b-tetrahydro-2-metylooksazolo[3,2-d][1,4]benzodiazepin-6(5H)-on</i>

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

59	<i>PEMOLINA</i>		<i>2-amino-5-fenylo-2-oksazolin-4-on, czyli 5-fenylo-2-imino-4-oksazolidynon</i>
60	<i>PINAZEPAM</i>		<i>7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-1-(2-propionylo)-2H-1,4-benzodiazepin-2-on</i>
61	<i>PIPRADROL</i>		<i>1,1-difenylo-1-(2-piperydylo)metanol</i>
62	<i>PIROWALERON</i>		<i>(±)-1-(4-metylofenylo)-2-(1-pirolidynylo)-1-pentanon</i>
63	<i>PRAZEPAM</i>		<i>7-chloro-1-(cyklopropylometrylo)-5-fenylo-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on</i>
64	<i>SEKBUTABARBITAL</i>		<i>kwas 5-sec-butylo-5-etylobarbiturowy</i>
65	<i>TAPENTADOL</i>		<i>3-[3-(dimetyloamino)-1-etylo-2-metylopropylo]fenol</i>
66	<i>TEMAZEPAM</i>	<i>Signopam</i>	<i>7-chloro-5-fenylo-1,3-dihydro-3-hydroksy-1-metylo-2H-1,4-benzodiazepin-2-on</i>
67	<i>TETRAZEPAM</i>		<i>7-chloro-5-(cykloheksen-1-ylo)-1,3-dihydro-1-metylo-2H-1,4-benzodiazepin-2-on</i>
68	<i>TRIAZOLAM</i>		<i>8-chloro-6-(o-chlorofenylo)-1-metylo-4H-s-triazolo[4,3-α][1,4]benzodiazepina</i>

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

◊ druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

69	WINYLBITAL		<i>kwias 5-(1-metylobutylo)-5-winylobarbiturowy</i>
70	ZALEPLON		<i>N-(3-(3-cyjanopirazolo[1,5-a]pirymidyn-7-ylo)fenylo)-N-etylacetamid</i>
71	ZOLPIDEM		<i>N,N,6-trimetylo-2-(4-metylofenylo)imidazo[1,2-a]pirydyno-3-acetamid</i>
72	ZOPIKLON		<i>4-metylpiperazyno-1-karboksylan 6-(5-chloropirydyn-2-ylo)-7-okso-6,7-dihydro-5H-pirololo[3,4-b]irazyn-5-ylo</i>
<i>oraz sole substancji zamieszczonych w tej grupie w każdym przypadku, gdy istnienie takich soli jest możliwe.]</i>			

U S T A W A z dnia 14 marca 1985 r. o Państwowej Inspekcji Sanitarnej (Dz. U. z 2017 r. poz. 1261 i 2111 oraz z 2018 r. poz. 138 i 650)

Art. 4.

1. Do zakresu działania Państwowej Inspekcji Sanitarnej w dziedzinie bieżącego nadzoru sanitarnego należy kontrola przestrzegania przepisów określających wymagania higieniczne i zdrowotne, w szczególności dotyczących:

- 1) higieny środowiska, a zwłaszcza wody przeznaczonej do spożycia przez ludzi, powietrza w pomieszczeniach przeznaczonych na pobyt ludzi, gleby, wód i innych elementów środowiska w zakresie ustalonym w odrębnych przepisach;

Objaśnienie oznaczeń: *[] kursywa – tekst usunięty przez Sejm*

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

- 2) utrzymania należytego stanu higienicznego nieruchomości, zakładów pracy, instytucji, obiektów i urzędzeń użyteczności publicznej, dróg, ulic oraz osobowego i towarowego transportu kolejowego, drogowego, lotniczego i morskiego;
- 3) warunków produkcji, transportu, przechowywania i sprzedaży żywności oraz warunków żywienia zbiorowego;
- 3a) nadzoru nad jakością zdrowotną żywności;
- 4) warunków zdrowotnych produkcji i obrotu przedmiotami użytku, materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością, kosmetykami oraz innymi wyrobami mogącymi mieć wpływ na zdrowie ludzi;
- 5) warunków zdrowotnych środowiska pracy, a zwłaszcza zapobiegania powstawaniu chorób zawodowych i innych chorób związanych z warunkami pracy;
- 6) higieny pomieszczeń i wymagań w stosunku do sprzętu używanego w szkołach i innych placówkach oświatowo-wychowawczych, szkołach wyższych oraz w ośrodkach wypoczynku;
- 7) higieny procesów nauczania;
- 8) przestrzegania przez producentów, importerów, osoby wprowadzające do obrotu, stosujące lub eksportujące substancje chemiczne, ich mieszaniny lub wyroby w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 25 lutego 2011 r. o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz. U. z 2015 r. poz. 1203 oraz z 2016 r. poz. 2003) obowiązków wynikających z tej ustawy oraz z rozporządzeń Wspólnot Europejskich w niej wymienionych;
- 8a) (uchylony);
- 8b) (uchylony);
- 9) przestrzegania przez podmioty wprowadzające do obrotu prekursorzy kategorii 2 i 3 obowiązków wynikających z ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2017 r. poz. 783), rozporządzenia (WE) Parlamentu Europejskiego i Rady nr 273/2004 z dnia 11 lutego 2004 r. w sprawie prekursorów narkotykowych oraz rozporządzenia (WE) Rady nr 111/2005 z dnia 22 grudnia 2004 r. określającego zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Wspólnotą a państwami trzecimi;

- 9a) zakazu wytwarzania i wprowadzania do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej środków zastępczych lub nowych substancji psychoaktywnych w rozumieniu ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii;
- 10) wymagań określonych w przepisach o zawartości niektórych substancji w dymie papierosowym;
- 11) ⁽¹⁾ wymagań określonych w ustawie z dnia 15 września 2017 r. o ochronie zdrowia przed następstwami korzystania z solarium (Dz. U. poz. 2111).
2. Do zakresu działania Państwowej Inspekcji Sanitarnej w dziedzinie bieżącego nadzoru sanitarnego należy również:
- 1) kontrola przestrzegania przepisów dotyczących wprowadzania do obrotu produktów biobójczych i substancji czynnych oraz ich stosowania w działalności zawodowej;
 - <1a) kontrola przestrzegania przepisów ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2018 r. poz. 1030 i ...), dotyczących prowadzenia przez przedsiębiorców działalności w zakresie wytwarzania, przetwarzania, przerabiania, przywozu, wywozu, wewnątrzwspólnotowej dostawy lub wewnątrzwspólnotowego nabycia oraz wprowadzania do obrotu nowej substancji psychoaktywnej, w tym w postaci mieszaniny lub w wyrobie;>**
 - 2) kontrola przestrzegania przepisów ustawy z dnia 22 czerwca 2001 r. o mikroorganizmach i organizmach genetycznie zmodyfikowanych (Dz. U. z 2015 r. poz. 806 oraz z 2016 r. poz. 2003), w zakresie warunków dotyczących higieny pracy w zakładach inżynierii genetycznej;
 - 3) kontrola przestrzegania przepisów rozporządzenia (WE) nr 1829/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 września 2003 r. w sprawie genetycznie zmodyfikowanej żywności i paszy (Dz. Urz. UE L 268 z 18.10.2003, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 32, str. 432), w zakresie identyfikacji organizmów genetycznie zmodyfikowanych w żywności oraz znakowania żywności genetycznie zmodyfikowanej;
 - 4) kontrola przestrzegania przepisów rozporządzenia (WE) nr 1830/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 września 2003 r. dotyczącego możliwości śledzenia i etykietowania organizmów zmodyfikowanych genetycznie oraz możliwości śledzenia żywności i produktów paszowych wyprodukowanych z organizmów zmodyfikowanych genetycznie i zmieniającego dyrektywę 2001/18/WE (Dz. Urz. UE

Objaśnienie oznaczeń: [] kursywa – tekst usunięty przez Sejm

<> druk pogrubiony – tekst wstawiony przez Sejm

L 268 z 18.10.2003, str. 24, z późn. zm.; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 13, t. 32, str. 455), w zakresie przekazywania i przechowywania wymaganej dokumentacji dotyczącej żywności genetycznie zmodyfikowanej;

5) kontrola przestrzegania przepisów rozporządzenia (WE) nr 1946/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 15 lipca 2003 r. w sprawie transgranicznego przemieszczania organizmów genetycznie zmodyfikowanych (Dz. Urz. UE L 287 z 05.11.2003, str. 1; Dz. Urz. UE Polskie wydanie specjalne, rozdz. 15, t. 7, str. 650), w zakresie transgranicznego przemieszczania organizmów genetycznie zmodyfikowanych przeznaczonych do bezpośredniego wykorzystania jako żywność w rozumieniu przepisów tego rozporządzenia.

3. Wykonując kontrolę, o której mowa w ust. 1 pkt 1 i 2, Państwowa Inspekcja Sanitarna kontroluje również spełnianie przez podmiot kontrolowany obowiązków, o których mowa w art. 23r ust. 3 ustawy z dnia 10 kwietnia 1997 r. - Prawo energetyczne (Dz. U. z 2017 r. poz. 220, 791 i 1089), oraz może kontrolować spełnianie przez podmiot kontrolowany obowiązku, o którym mowa w art. 23r ust. 4 ustawy z dnia 10 kwietnia 1997 r. - Prawo energetyczne.