



VLADA REPUBLIKE SLOVENIJE

238788

Številka: 515-04/95-2/1-8
Ljubljana, dne 21/9-1995

22-09-1995

PREDSEDNIK DRŽAVNEGA ZBORA
REPUBLIKE SLOVENIJE

L J U B L J A N A

Vlada Republike Slovenije je na 159. seji dne 14. septembra 1995 določila besedilo:

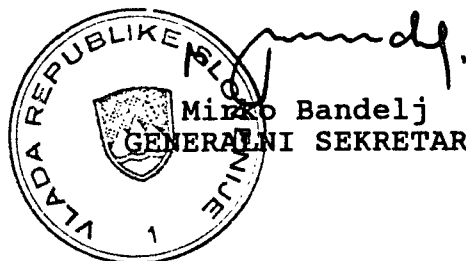
- PREDLOGA ZAKONA O MAMILIH IN PSIHOTROPNIH SNOVEH,

ki vam ga pošiljamo v prvo obravnavo in sprejem na podlagi 174. člena poslovnika Državnega zbora Republike Slovenije.

Hkrati vam pošiljamo Odločbo o razvrstitvi mamil in psihotropnih snovi.

Vlada Republike Slovenije je na podlagi 65. člena poslovnika Vlade Republike Slovenije in na podlagi 176. in 268. člena poslovnika Državnega zbora Republike Slovenije določila, da bodo kot njeni predstavniki na sejah Državnega zbora in njegovih delovnih teles sodelovali:

- dr. Božidar VOLJČ, minister za zdravstvo,
- prim. Dunja PIŠKUR KOSMAČ, dr.med., državna sekretarka v Ministrstvu za zdravstvo,
- Tatja KOSTNAPFEL RIHTAR, dipl.inž.farm., svetovalka ministra za zdravstvo.



Prilogi: 2

PREDLOG ZAKONA O MAMILIH IN PSIHOTROPNIH SNOVEH**UVOD:**1. Ocena stanja

Področje mamil ureja Zakon o proizvodnji in prometu mamil (Ur.list SFRJ 55/78 in 58/85). Zakon pojmovno opredeljuje mamila in določa pogoje za proizvodnjo in promet z mamili. Po drugem členu tega zakona veljajo za mamila tudi psihotropne snovi, navedene v seznamu mamil.

Zakon o proizvodnji in prometu mamil in izvršilne predpise, izdane na njegovi podlagi, uporabljamo v Republiki Sloveniji v skladu s 4.členom Ustavnega zakona za izvedbo temeljne ustavne listine o samostojnosti in neodvisnosti Republike Slovenije (Ur.list RS št.1/91 - I), ki določa, da se do izdaje ustreznih predpisov Republike Slovenije smiselno uporabljajo kot republiški predpisi tisti zvezni predpisi, ki so veljali v Republiki Sloveniji ob uveljavitvi tega zakona, kolikor ne nasprotujejo pravnemu redu Republike Slovenije.

Poleg navedenih predpisov urejajo promet z mamili še Pravilnik o pogojih in postopkih za izdajo dovoljenj za uvoz in izvoz mamil (Ur.list SFRJ 50/79), Pravilnik o vsebini in načinu vodenja evidenc in poročil ter o rokih za pošiljanje podatkov o proizvodnji in prometu mamil (Ur.list SFRJ 54/79, 4/80), Odločbe o seznamu mamil (Ur.list SFRJ 70/78, 14/81, 39/82, 28/85, 10/87, 53/88, 2/89, 80/89, 73/90) ter Odločbe o seznamu mamil, ki se smejo dajati v promet za medicinske in veterinarske namene (Ur.list SFRJ 70/78, 52/83, 47/85).

V Republiki Sloveniji veljajo tudi mednarodne konvencije, ki jih je sklenila bivša Jugoslavija in sicer: Enotna konvencija o mamilih iz leta 1961 (Ur.list SFRJ 2/64), Protokol o spremembah enotne konvencije o mamilih , dopolnjen 1972 (Ur.list SFRJ 3/78), Konvencija o psihotropnih substancah iz leta 1971 (Ur.list SFRJ 40/73) ter Konvencija Združenih narodov zoper nezakonit promet mamil in psihotropnih snovi iz leta 1988 (Ur.list SFRJ 14/90).

Po kazenskem zakoniku Republike Slovenije (Ur.List RS šte. 63/94) sta v 195. in 196. členu kot kaznivo dejanje opredeljena le neupravičena proizvodnja in promet z mamili ter omogočanje uživanja mamil. Posest mamil pa ne sodi med kazniva dejanja in se šteje za prekršek po Zakonu o proizvodnji in prometu mamil (Ur.list SFRJ 55/78).

2. Razlogi za sprejem zakona

Med najpomembnejšimi razlogi za sprejem nove zakonodaje na področju mamil je vsekakor spoštovanje mednarodnih normativov in standardov, ki so opredeljeni v omenjenih mednarodnih konvencijah. Nujno je vključevanje Slovenije v evropski in širši svetovni prostor, ker omogoča

nadzor nad prometom z mamili, psihotropnimi snovmi in osnovnimi kemikalijami za njihovo izdelavo. Samo nadziran in dobro voden promet z mamili, psihotropnimi snovmi in osnovnimi kemikalijami za njihovo izdelavo zmanjša možnost nedovoljenega prometa z mamili, možnost zlorab ter na podlagi tega tudi zasvojenost z mamili.

Drug razlog za sprejem zakona je tudi okoliščina, da obstoječa zakonodaja za področje mamil vsebuje le seznam vseh rastlin in substanc, tako psihotropnih kot tudi narkotičnih, brez kakršnekoli klasifikacije rastlin in substanc, ki veljajo za mamila.

Z zakonom je potrebno preprečiti dosedanje nedosledno izvajanje zakona, ki se je kazalo predvsem v nepopolni izdaji uvoznih in izvoznih dovoljenj, zlasti za psihotropne snovi.

Uvozna in izvozna dovoljenja so se izdajala le za substance in preparate, ki so bili v Registru zdravil označeni za mamila z znakom paragrafa.

Ta zakon ne govori o zdravljenju in socialni rehabilitaciji zasvojenih uporabnikov drog, ker bo to področje urejeno s posebnim zakonom - Zakon o zdravljenju in socialni rehabilitaciji zasvojenih uporabnikov drog.

Promet z osnovnimi kemikalijami za izdelavo mamil in psihotropnih snovi bo tudi urejal poseben zakon (Zakon o prekurzorjih), ki ga ministrstvo za zdravstvo že pripravlja v okviru programa PHARE.

3. Mednarodna priporočila

Mednarodna priporočila predvidevajo, da se zakonodaja na področju mamil in psihotropnih snovi obravnava v dveh ločenih celotah - zakonih, in sicer:

1. Zakon o mamilih in psihotropnih snoveh, ki določa pogoje, pod katerimi sta dovoljena proizvodnja in promet z mamili in psihotropnimi snovmi. Vanj je vključena tudi klasifikacija vseh rastlin in substanc, ki lahko povzročijo zasvojenost oziroma imajo škodljive posledice za zdravje ter pravna regulativa, ki iz tega izhaja.

2. Zakon o zdravljenju in socialni rehabilitaciji zasvojenih uporabnikov drog. V njem so določene možnosti obravnave odvisnikov z namenom, da se zmanjša škoda zaradi uporabe nedovoljenih drog. Določena so načela, ki naj zmanjšajo povpraševanje po drogah.

Večina držav zahodne Evrope je že podpisala vse tri v uvodu omenjene mednarodne konvencije na področju mamil ter skladno z vsebino konvencij uskladila zakonodajo.

Države vzhodne in centralne Evrope pa se vključujejo v program pomoči Združenih narodov (Legal Advisory Programme).

Vlada Republike Slovenije je na svoji 96.seji, dne 28.julija 1994, sprejela svetovalno vlogo UNDCP (United Nations International Drug Control Programme) pri pripravi nove zakonodaje na področju drog.

Združeni narodi (United Nations International Drug Control Programme) s posebnim projektom mednarodnih priporočil (Legal Advisory Programme), svetujejo državam podpisnicam mednarodnih konvencij in nudijo brezplačno pomoč pri pripravi zakonodaje na področju drog.

Mednarodna priporočila predlagajo klasifikacijo rastlin in substanc, ki veljajo za mamila in psihotropne snovi v tri skupine:

- Skupina I: rastline in substance, ki so zelo nevarne za zdravje ljudi zaradi hudih posledic, ki jih lahko povzroči njihova zloraba in se ne uporabljajo v medicini;
- Skupina II: rastline in substance, ki so zelo nevarne za zdravje ljudi zaradi hudih posledic, ki jih lahko povzroči njihova zloraba in se lahko uporabljajo v medicini;
- Skupina III: rastline in substance, ki so srednje nevarne za zdravje ljudi zaradi posledic, ki jih lahko povzroči njihova zloraba in se lahko uporabljajo v medicini.

Na osnovi navedene klasifikacije mamil in psihotropnih snovi pa tudi najlaže nadziramo pogoje za proizvodnjo in promet z mamili in psihotropnimi snovmi s ciljem obvarovanja zdravja ljudi, preprečitve socialnih problemov in preprečitve zlorabe.

Zakon določa absolutno prepoved proizvodnje in prometa z mamili, prav tako pa tudi nihče ne sme imeti v posesti mamila brez dovoljenja ministra, pristojnega za zdravstvo.

Proizvodnja in promet z mamili iz skupin II in III ter posest le-teh se za medicinske, veterinarske, učne in znanstvene namene opravlja le na podlagi dovoljenja ministra, pristojnega za zdravstvo, v količinah, ki jih na podlagi letnih potreb določi minister, pristojen za zdravstvo.

4. Cilji in načela zakona

Cilj zakona o mamilih in psihotropnih snoveh je natančno določanje pogojev za izdajo uvoznih in izvoznih dovoljenj, podatkov, ki jih mora vsebovati vloga za izdajo uvoznega oziroma izvoznega dovoljenja ter način vodenja evidenc o mamilih, ki jih je ministrstvo, pristojno za zdravstvo dolžno pripraviti in posredovati organom Združenih narodov.

V predlogu zakona o mamilih in psihotropnih snoveh so izrecno prepovedani gojenje rastline kanabis, koke, opijskega maka, khata ter pridobivanje opija z zarezovanjem makovih glav. Opijski mak in kanabis se na podlagi dovoljenja ministra, pristojnega za zdravstvo lahko gojita le v prehrabene oziroma industrijske namene, s tem da mora gojitelj zasejane površine prijaviti pristojnemu organu za notranje zadeve in ministrstvu, pristojnemu z kmetijstvo, gozdarstvo in prehrano.

Z uvedbo klasifikacije mamil in psihotropnih snovi, ki jo predpisujejo mednarodne konvencije,

katerih pogodbenica je Republika Slovenija, želimo predvsem urediti sistem doslednega izdajanja uvoznih in izvoznih dovoljenj in s tem omogočiti ustreznejšo kontrolo nad prometom mamil in psihotropnih snovi ter tako preprečiti njihov nedovoljen promet in zlorabo.

Ta načela zahtevajo absolutno prepoved proizvodnje in prometa z mamili iz skupine I.

Ministrstvo, pristojno za zdravstvo v sodelovanju z ministrstvom, pristojnim za zunanje zadeve, skrbi za izpolnjevanje mednarodnih obveznosti, ki izhajajo iz ratificiranih konvencij.

V predlogu zakona o mamilih in psihotropnih snoveh so natančno definirani carinsko nadzorstvo, inšpekcijsko nadzorstvo ter upravno nadzorstvo.

Predlog zakona o mamilih in psihotropnih snoveh, v skladu s sklepom Vlade Republike Slovenije z dne 27.7.1994 določa, da Vlada Republike Slovenije imenuje medresorsko komisijo, ki je odgovorna za pripravo, pospeševanje in usklajevanje vladne politike za nadzor nad zlorabo mamil in trgovino z mamili.

Kazenske določbe predloga zakona o mamilih in psihotropnih snoveh predvidevajo le denarne kazni za prekrške, ki so posledica nespoštovanja določil tega zakona, v kolikor niso podani znaki kaznivega dejanja.

Glede na pristojnosti ministrstva za zdravstvo, da ureja proizvodnjo in promet z mamili, je predlagatelj mnenja, da je ravnanje z zaseženimi in odvzetimi mamili potrebno podrobneje urediti s posebnimi predpisi, ki jih bo izdal minister, pristojen za notranje zadeve v soglasju z ministrom, pristojnim za zdravstvo. Zato predlog zakona obravnava samo primere, ko se mamila, ki so predmet prekrška lahko prodajo kot surovine za proizvodnjo in nadaljnjo predelavo pravni ali fizični osebi, ki ima dovoljenje za promet mamil. V kolikor to ni mogoče, se mamila komisijsko uničijo.

Glede na to, da se določena mamila ne morejo hraniti dalj časa, predlog zakona določa, da se navedna mamila lahko prodajo ali komisijsko uničijo še pred koncem postopka z odobritvijo organa, ki je vodil postopek.

5. Finančne in druge posledice zakona

Ocenjujemo, da zakon ne bo imel bistvenih dodatnih finančnih obremenitev in ne bo povečal sedanjih proračunskih odhodkov, saj bo Ministrstvo za zdravstvo z opravljanjem zakonskih nalog (izdajanjem dovoljenj) zagotavljalo prihodke v dobro državnega proračuna.

Glede na to, da se bo povečalo število izdanih uvoznih in izvoznih dovoljenj, predvsem za psihotropne snovi, pa ocenjujemo, da se bodo celo povečali prihodki v dobro državnega proračuna.

Povečal pa se bo obseg dela zdravstvenega inšpektorata zaradi inšpekcijskega nadzorstva nad izvajanjem tega zakona.

Organizacija posebnega oddelka za droge v Ministrstvu za zdravstvo pa je nujen pogoj za racionalno izvajanje tega zakona.

Poleg preventivnih in terapevtskih programov za zdravljenje odvisnikov od nedovoljenih drog ter programov zmanjševanja škode, je potrebno racionalizirati izdajanje uvoznih in izvoznih dovoljenj, nujno je vzpostaviti računalniško vodenje evidence prometa mamil in psihotropnih snovi, ki je povezano z izpolnjevanjem mednarodnih obveznosti in pošiljanjem statističnih poročil o proizvodnji, prometu, porabi, zaplembi in zalogah mamil in psihotropnih snovi organom Združenih Narodov, ki so pristojni za kontrolo mamil in psihotropnih snovi na Dunaj (International Narcotics Control Board).

BESEDILO ČLENOV

I. SPLOŠNE DOLOČBE

1. člen

Ta zakon določa pogoje, pod katerimi sta dovoljena proizvodnja in promet z mamili in psihotropnimi snovmi.

2. člen

Mamila in psihotropne snovi so rastline in substance naravnega ali sintetskega izvora, katerih uporaba lahko povzroči zasvojenost, ki ima lahko škodljive posledice za zdravje ali lahko kako drugače ogrozi človekovo integriteto v telesnem, duševnem ali socialnem pomenu (v nadaljnjem besedilu: mamila).

Ta zakon se smiselno uporablja tudi za mamila, ki se uporabljajo v veterini, kolikor poseben zakon ne določa drugače.

3. člen

Mamila so razvrščena v eno od naslednjih treh skupin glede na resnost nevarnosti za zdravje ljudi, ki je lahko posledica njihove zlorabe ter glede na uporabo v medicini:

Skupina I: rastline in substance, ki so zelo nevarne za zdravje ljudi zaradi hudih posledic, ki jih lahko povzroči njihova zloraba in se ne uporabljajo v medicini;

Skupina II: rastline in substance, ki so zelo nevarne zaradi hudih posledic, ki jih lahko povzroči njihova zloraba in se lahko uporabljajo v medicini;

Skupina III: rastline in substance, ki so srednje nevarne zaradi posledic, ki jih lahko povzroči njihova zloraba in se lahko uporabljajo v medicini.

Razvrstitev mamil v skupine iz prejšnjega odstavka določi minister, pristojen za zdravstvo in jo objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Razvrstitev mamil mora vsebovati za vse substance mednarodno nezaščiteno ime v latinski verziji ali drugo priznано ime ter kemijsko ime, empirično formulo in molekulsko težo.

4. člen

Za proizvodnjo mamil se po tem zakonu šteje gojenje mamil in vsi postopki, kjer se pridobivajo substance iz 2. člena tega zakona, vključno z njihovo dokončno izdelavo.

Gojenje mamil po prejšnjem odstavku obsega gojenje rastline kanabis, rastline koke, opijskega maka, khata ter pridobivanje opija z zarezovanjem makovih glavic.

Za promet z mamili se po tem zakonu štejejo uvoz, izvoz, tranzit, prodaja in vsak drug način dajanja mamil v promet.

5. člen

Proizvodnja in promet z mamili sta prepovedana.

Prepovedana je posest mamil.

Ne glede na drugi odstavek tega člena, poseben zakon lahko določi pogoje, pod katerimi posest mamil ni prepovedana.

6. člen

Prepovedi iz prejšnega člena se ne nanašajo na mamila, ki se v skladu s posebnimi predpisi štejejo za zdravila.

7. člen

Ne glede na določila 5. člena tega zakona, se lahko opravlja proizvodnja in promet z mamili, oziroma se imajo v posesti mamila iz skupin II in III za medicinske, veterinarske, učne in znanstvene namene na podlagi dovoljenja ministra, pristojnega za zdravstvo v količinah, ki jih na podlagi letnih potreb določi minister, pristojen za zdravstvo.

II. PROIZVODNJA MAMIL

8. člen

Proizvodnja mamil se lahko opravlja na podlagi dovoljenja ministra, pristojnega za zdravstvo.

Mamila lahko proizvajajo pravne in fizične osebe, ki izpolnjujejo pogoje za izdelavo zdravil, določene s posebnim zakonom.

9. člen

Opijski mak in kanabis se lahko na podlagi dovoljenja ministra, pristojnega za zdravstvo gojita

samo za prehrambene oziroma industrijske namene s tem, da mora gojitelj zasejane površine prijaviti območni enoti upravnega organa, pristojnega za notranje zadeve v 30 dneh po setvi ter ministrstvu, pristojnemu za kmetijstvo.

III. PROMET Z MAMILI

10.člen

Mamila se lahko dajo v promet le na podlagi dovoljenja ministra, pristojnega za zdravstvo. Vloga za izdajo dovoljenja za promet z mamili se vloži pri ministrstvu, pristojnemu za zdravstvo.

Natančnejši postopek izdajanja dovoljenja za promet in obrazec vloge predpiše minister, pristojen za zdravstvo.

11.člen

Promet z mamili na debelo lahko opravljajo pravne in fizične osebe, ki se ukvarjajo s proizvodnjo mamil ter pravne in fizične osebe, ki izpolnjujejo pogoje, določene s posebnim zakonom za opravljanje prometa z zdravili na debelo .

Pravne in fizične osebe, ki opravljajo promet z mamili na debelo iz skupine II, morajo poleg pogojev iz prejšnjega odstavka izpolnjevati še naslednje pogoje:

1. da imajo ustrezne prostore in opremo za hrambo in izdajanje mamil, ki ustrezajo tehničnim in sanitarnim pogojem;
- 2 da hranijo mamila v posebnih prostorih, v katerih ne sme biti drugih proizvodov, ti prostori pa morajo biti zavarovani pred dostopom nepooblaščenih oseb;

Minister, pristojen za zdravstvo podrobneje določi tehnične in sanitarne pogoje ter način zavarovanja prostorov iz prejšnjega odstavka.

12.člen

Promet z mamili iz skupine II in III na drobno opravljajo lekarne v skladu z zakonom, ki ureja opravljanje lekarniške dejavnosti.

13.člen

Prostori, v katerih se hranijo mamila iz skupine II, morajo biti zaklenjeni in zavarovani pred

dostopom nepooblaščenih oseb.

Ključne prostore oziroma posebnih omar, v katerih so mamila razvrščena v skupino II sme hraniti le delavec, ki je pooblaščen za hrambo in izdajanje.

14.člen

Mamila iz skupine II in III smejo uvažati in izvažati le pravne in fizične osebe, ki so registrirane za opravljanje proizvodnje ali prometa z zdravili na debelo ter na podlagi dovoljenja ministra, pristojnega za zdravstvo.

15.člen

Dovoljenje za uvoz mamil se izda, če sta izpolnjena naslednja pogoja:

1. da so mamila, ki se uvažajo, namenjena za medicinske, veterinarske, učne ali znanstvene namene;
2. da je količina mamil, za katero se zahteva uvozno dovoljenje v skladu z oceno letnih potreb;

16.člen

Dovoljenje za izvoz mamil se izda, če sta izpolnjena naslednja pogoja:

1. da so mamila, ki se izvažajo, namenjena za medicinske, veterinarske, učne ali znanstvene namene;
2. da je vlogi za izvozno dovoljenje priloženo uvozno dovoljenje pristojnega organa države uvoznice.

17.člen

Dovoljenje za uvoz oziroma izvoz neha veljati z dnem, ko poteče v njem določen rok.

18.člen

Vsaka pošiljka mamil, ki se uvažajo oziroma izvažajo mora vsebovati tudi kopijo uvoznega oziroma izvoznega dovoljenja.

Ministrstvo, pristojno za zdravstvo posreduje kopijo izvoznega dovoljenja pristojnemu organu države uvoznice.

19.člen

Vloga za izdajo uvoznega oziroma izvoznega dovoljenja mora vsebovati naslednje podatke:

1. firmo oziroma ime in sedež pravne osebe, ki želi uvoziti ali izvoziti mamila;
2. naziv mamila in namen, za katerega se uvoža oziroma izvoža;
3. predvideno količino mamila;
4. odstotno količino baze mamila;
5. skupno količino baze mamila;
6. firmo oziroma ime in sedež tuje firme, ki je posrednik pri uvozu oziroma izvozu mamila;
7. označbo carinarnice, preko katere se uvaža oziroma izvaža mamilo;
8. rok, v katerem bo opravljen uvoz oziroma izvoz;
9. številko uvoznega dovoljenja in navedbo organa države uvoznice, ki je izdal dovoljenje;

20.člen

Tranzit mamil čez carinsko območje Republike Slovenije je dovoljen le, če ima pošiljka izvozno dovoljenje države, iz katere se mamilo izvaža ter uvozno dovoljenje države uvoznice.

O poteku tranzita se morata medsebojno obvestiti pristojni carinski izpostavi, skozi kateri poteka tranzit.

Pošiljke mamil med tranzitom ne smejo biti izpostavljene postopkom, ki bi spremenili ali utegnili spremeniti naravo mamila.

Organi za notranje zadeve zagotavljajo varnost pošiljke mamil med tranzitom. Stroške varovanja plača pošiljatelj.

21.člen

Osebe, ki prestopijo mejo Republike Slovenije, smejo imeti v posesti zdravila, ki vsebujejo mamila iz skupine II, če jih nujno potrebujejo za zdravljenje, vendar morajo njihovo ime in količino z dokazili za upravičenost uporabe prijaviti carinskemu organu.

22.člen

Prenašanje mamil iz skupine II, namenjenih za prvo pomoč v prevoznih sredstvih v mednarodnem prometu v količinah, ki so nujne za ta namen, se ne šteje za promet po tem zakonu.

Poleg listine o registraciji prevoznega sredstva je potrebno predložiti carinskemu organu

dovoljenje za določeno vrsto in količino mamila, ki ga je izdal pristojni organ države, v kateri je vozilo registrirano.

23.člen

Carinarnice morajo v vsako dovoljenje za izvoz oziroma dovoljenje za uvoz vpisati številko deklaracije, datum in kraj carinjenja.

Pravna in fizična oseba, kateri je bilo izdano dovoljenje za izvoz oziroma uvoz mora kopijo dovoljenja s podatki iz prejšnjega odstavka v petnajstih dneh po carinjenju posredovati ministrstvu, pristojnemu za zdravstvo.

Za vsako pošiljko mamil v tranzitu mora carinarnica preveriti pravilnost predložene carinske listine ter o vrsti in količini mamil, državi izvoza in državi uvoza obvestiti ministrstvo, pristojno za notranje zadeve.

24.člen

Določbe tega zakona, ki se nanašajo na promet z mamil, veljajo tudi za uvoz in izvoz mamil v proste carinske cone ali v carinska skladišča v Republiki Sloveniji.

IV. EVIDENCE O MAMILIH

25.člen

Pravne in fizične osebe, ki proizvajajo in opravljajo promet z mamil na debelo, morajo voditi evidenco, ki obsega tele podatke:

1. uvožene oziroma izvožene količine ter vrste mamil;
2. firmo oziroma ime in sedež prodajalca oziroma kupca;
3. številka uvoznega oziroma izvoznega dovoljenja, na podlagi katerega je bilo mamilo uvoženo oziroma izvoženo;
4. datum nabave oziroma dobave mamila;
5. količine in vrste mamil, ki so na zalogah.

26.člen

Pravne in fizične osebe, ki opravljajo promet z mamil na debelo morajo posredovati redna poročila o prometu z mamil ministrstvu, pristojnemu za zdravstvo, in sicer:

1. trimesečna poročila o uvoženih in izvoženih količinah ter vrstah mamil in državah uvoznicah oziroma izvoznicah v 15 dneh od izteka trimesečja, za katerega se pošlje poročilo;
2. letna poročila o uvoženih, izvoženih količinah, vrstah mamil in državah uvoznicah oziroma izvoznicah v 60 dneh po izteku koledarskega leta.

27.člen

Obliko in način vodenja evidenc in poročil iz prejšnjih dveh členov predpiše minister, pristojen za zdravstvo.

28.člen

Ministrstvo, pristojno za notranje zadeve vodi evidenco o primerih nedovoljene proizvodnje in nedovoljenega prometa z mamil .

Ministrstvo, pristojno za notranje zadeve in Carinska uprava Republike Slovenije neposredno sodelujeta s pristojnimi tujimi organi in mednarodnimi organizacijami pri odkrivanju in zatiranju nedovoljene proizvodnje in prometa z mamil .

O primerih kršitev prepovedi proizvodnje in prometa z mamil sta dolžna obveščati ministrstvo, pristojno za zdravstvo.

29.člen

Ministrstvo, pristojno za zdravstvo skrbi v sodelovanju z ministrstvom, pristojnim za zunanje zadeve za izpolnjevanje mednarodnih obveznosti, ki izvirajo iz ratificiranih konvencij.

Ministrstvo, pristojno za zdravstvo pripravlja in posreduje organom Združenih narodov, ki so pristojni za kontrolo mamil, naslednje podatke:

1. poročila o izvajanju mednarodnih pogodb o mamilih na območju Republike Slovenije;
2. ocene letnih potreb po mamilih;
3. statistična poročila o proizvodnji, prometu, porabi, zaplembi in zalogah mamil;

V. NADZORSTVO

30.člen

Carinsko nadzorstvo nad uvozom, izvozom in tranzitom mamil opravljajo pristojni carinski organi.

31.člen

Inšpekcijski nadzor nad izvajanjem tega zakona in na njegovi podlagi izdanih predpisov, ki se nanašajo na proizvodnjo in promet z mamili, opravlja zdravstveni inšpektorat.

Pri inšpekcijskem nadzoru ima zdravstveni inšpektorat pravico in dolžnost izvajati naslednje ukrepe:

1. prepovedati pravnim in fizičnim osebam, ki proizvajajo in opravljajo promet z mamili, opravljanje te dejavnosti, če ne izpolnjujejo pogojev iz tega zakona, dokler ti pogoji niso izpolnjeni;
2. začasno zaseči mamila in odrediti druge ukrepe, potrebne za izvajanje tega zakona in na njegovi podlagi izdanih predpisov ter o tem obvestiti ministrstvo, pristojno za notranje zadeve; če gre za carinsko blago pa obvestiti o tem carinski organ.
3. v primeru kršitve določb tega zakona predlagati postopek o prekršku.

Ukrepe iz prejšnjega odstavka odredi v upravnem postopku zdravstveni inšpektor z odločbo, zoper katero pritožba ne zadrži izvršitve.

Če pomanjkljivosti iz 1. točke drugega odstavka tega člena niso odpravljene v določenem roku, minister, pristojen za zdravstvo odvzame dovoljenje za proizvodnjo in promet z mamili.

32. člen

Upravni nadzor nad izvajanjem tega zakona in drugih predpisov, izdanih na njegovi podlagi opravlja ministrstvo, pristojno za zdravstvo.

33. člen

Pravne in fizične osebe, katerih poslovanje je pod nadzorstvom, morajo organom iz 30. in 31.člena omogočiti nadzorstvo in neovirano delo ter vpogled v evidenco in dokumentacijo in jim posredovati podatke in gradivo, ki so potrebni za izvajanje zakona.

34.člen

Vlada Republike Slovenije imenuje medresorsko komisijo, ki je odgovorna za pripravo, pospeševanje in usklajevanje nadzora nad zlorabo mamil in trgovino z mamili, zlasti z naslednjimi ukrepi:

- z razvijanjem in izvajanjem akcijskega načrta države za nadzor nad mamili;
- z izvajanjem določil konvencij Združenih narodov;
- s pospeševanjem preprečevanja zlorabe mamil;

- z vzpostavitvijo sistema za zbiranje in analiziranje podatkov o zlorabi mamil in trgovini z mamili;
- z razvojem programov zdravljenja in rehabilitacije;
- s pospeševanjem in zagotavljanjem mednarodnega sodelovanja;

VI. KAZENSKÉ DOLOČBE

35.člen

Z denarno kaznijo od 500 000 SIT do 1 000 000 SIT se kaznuje za prekršek pravna oseba, ki v nasprotju z določili prvega odstavka 8.člena in prvega odstavka 10.člena opravlja proizvodnjo oziroma promet z mamili.

Z denarno kaznijo od 50 000 SIT do 120 000 SIT se kaznuje za prekršek tudi odgovorna oseba pravne osebe, ki stori dejanje iz prejšnjega odstavka.

36.člen

Z denarno kaznijo od 100 000 do 500 000 SIT se kaznuje za prekršek pravna ali fizična oseba:

1. če v določenem roku ne prijavi pristojnemu organu površin, zasejanih z opijskim makom in kanabisom (9. člen)
2. če prostorov ali posebnih omar, v katerih so mamila iz skupine II, ne zavaruje tako, kot je predpisano, ali če ključev od prostorov omar, v katerih so mamila iz skupine II, ne varuje delavec, ki je pooblaščen za hrambo in izdajanje mamil iz skupine II (13.člen)
3. če v petnajstih dneh po carinjenju ne pošlje ministrstvu, pristojnemu za zdravstvo kopije dovoljenj za uvoz in izvoz mamil (23. člen).
4. če ne vodi predpisane evidence ali je ne vodi pravilno (25. člen)
5. če v predpisanem roku ne pošlje ministrstvu, pristojnemu za zdravstvo poročila ali drugih predpisanih podatkov, ki jih mora voditi na podlagi tega zakona ali če pošlje nepravilne podatke (26. člen)
6. če organom ne omogoči nadzorstva in neoviranega dela ter vpogleda v evidence in dokumentacijo in če jim ne pošlje podatkov in gradiva, potrebnih za opravljanje inšpekcijskih del (33.člen).

Z denarno kaznijo od 50 000 SIT do 120 000 SIT se kaznuje za prekršek tudi odgovorna oseba pravne osebe, ki stori dejanje iz prejšnjega odstavka.

37. člen

Z denarno kaznijo od 30 000 SIT do 120 000 SIT se kaznuje za prekršek, kdor ima v posesti mamila (drugi odstavek 5.člena).

38.člen

Mamila, ki so predmet prekrška po tem zakonu ali so bila uporabljena pri storitvi teh prekrškov, se odvzamejo.

VII. RAVNANJE Z ZASEŽENIMI IN ODVZETIMI MAMILI

39.člen

Če se mamila, odvzeta po 38.členu tega zakona, lahko uporabijo kot surovine za proizvodnjo in nadaljnjo predelavo, organ, ki je odločil o odvzemu po končanem kazenskem postopku ali postopku za prekršek, odvzeta mamila proda pravni ali fizični osebi, ki ima dovoljenje za proizvodnjo mamil.

Organ, ki vodi postopek lahko odloči, da se mamila iz prejšnjega odstavka tega člena, ki se zaradi svojih lastnosti ne morejo hraniti dalj časa, prodajo ali komisijsko uničijo še pred koncem postopka, vendar ob predhodnem dodatnem zavarovanju vzorcev.

Sredstva, pridobljena s prodajo mamil po prejšnjem odstavku so prihodek državnega proračuna.

40.člen

Če mamil, odvzetih po 38.členu tega zakona, ni mogoče uporabiti kot surovino za proizvodnjo in nadaljnjo predelavo, se na podlagi odločbe organa, ki vodi postopek, komisijsko uničijo.

Komisijo iz prvega odstavka tega člena sestavi organ, ki je odločil o odvzemu mamil.

41.člen

Organi, ki zasežejo oziroma odvzamejo mamila, vodijo evidenco, v katero vpišejo tudi podatke, ki se nanašajo na zasej, odvzem oziroma način uničenja mamil .

Določbe tega poglavja se uporabljajo tudi za mamila, ki so bila odvzeta kot predmet kaznivega dejanja.

Ravnanje z zaseženimi in odvzetimi mamilimi podrobneje predpiše minister, pristojen za notranje zadeve v soglasju z ministrom, pristojnim za zdravstvo.

VIII. PREHODNE IN KONČNE DOLOČBE

42. člen

Razvrstitev mamil iz 3.člena tega zakona določi minister, pristojen za zdravstvo, v treh mesecih po uveljavitvi tega zakona.

43. člen

Pravne in fizične osebe, ki proizvajajo ter pravne in fizične osebe, ki opravljajo promet z mamil na dan uveljavitve tega zakona, morajo uskladiti svojo organiziranost in delovanje s tem zakonom v šestih mesecih po njegovi uveljavitvi.

44. člen

Minister, pristojen za zdravstvo izda izvršilne predpise po tem zakonu v šestih mesecih po njegovi uveljavitvi.

45. člen

Do sprejema izvršilnih predpisov iz 46.člena tega zakona se uporabljajo, kolikor niso v nasprotju s tem zakonom, naslednji izvršilni predpisi:

- Pravilnik o pogojih in postopku za izdajo dovoljenje za uvoz in izvoz mamil (Uradni list SFRJ št. 50/79)
- Pravilnik o vsebini in načinu vodenja evidenc in poročil ter o rokih za pošiljanje podatkov o proizvodnji in prometu mamil(Uradni list SFRJ št.54/79 in 4/80)
- Odločbe o mamilih, ki se smejo dajati v promet za medicinske in veterinarske namene (Uradni list SFRJ 70/78, 52/83, 47/85)
- Odločbe o seznamu mamil (Uradni list SFRJ 70/78, 14/81, 39/82, 28/85, 10/87, 53/88, 2/89, 80/89, 73/90)

46. člen

Z dnem, ko začne veljati ta zakon, se preneha uporabljati Zakon o proizvodnji in prometu mamil (Uradni list SFRJ št. 55/78 in 58/85).

47. člen

Ta zakon začne veljati petnajsti dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

OBRAZLOŽITEV

I. SPLOŠNE DOLOČBE

Predlog Zakona o mamilih in psihotropnih snoveh določa pogoje, pod katerimi sta dovoljena proizvodnja in promet z mamili in psihotropnimi snovmi.

V splošnih določbah zakona so podane definicije mamil in psihotropnih snovi ter njihova razvrstitev v tri skupine (2.in 3.člen).

Mamila in psihotropne snovi so rastline in substance naravnega in sintetskega izvora, katerih uporaba lahko povzroči zasvojenost, ki ima škodljive posledice za zdravje ali lahko kako drugače ogrozi človekovo integriteto v telesnem, duševnem in socialnem pomenu. Zaradi enostavnosti interpretacije pa mamila in psihotropne snovi imenujemo z enotnim nazivom - mamila.

Potrebno poudariti, da se ta zakon smiselno uporablja tudi za mamila, ki se uporabljajo v veterini, v kolikor poseben zakon to ne bo določal drugače.

Zakon razvršča mamila in psihotropne snovi v tri skupine, glede na resnost nevarnosti za zdravje ljudi oziroma posledice, ki jih lahko povzroči njihova zloraba, ter na osnovi kriterija, ali se uporabljajo v medicini ali ne (3. člen).

Ministrstvo, pristojno za zdravstvo je že pripravilo navedeni seznam mamil in psihotropnih snovi, ki je priložen.

Zakon opredeljuje definicijo proizvodnje, kamor se šteje gojenje mamil (mišljeno je gojenje rastline kanabis, rastline koke, gojenje opijskega maka, gojenje khata ter pridobivanje opija z zarezovanjem makovih glavic), ter vse postopke, kjer se pridobivajo substance iz 2.člena tega zakona, vključno z dokončno izdelavo.

S prometom z mamili je mišljen uvoz, izvoz, tranzit, prodaja in vsak drug način dajanja mamil in psihotropnih snovi v promet.

Zakon izrecno prepoveduje proizvodnjo in promet z mamili (5.člen).

Prav tako nihče ne sme imeti v posesti mamil, kolikor poseben zakon ne določa drugače.

Navedene prepovedi se ne nanašajo na mamila, ki se v skladu s posebnimi predpisi štejejo za zdravila.

Proizvodnja in promet z mamili in psihotropnimi snovmi oziroma posest mamil iz skupin II in III se lahko opravlja za medicinske, veterinarske, učne in znanstvene namene le na podlagi dovoljenja

ministra, pristojnega za zdravstvo v količinah, ki jih določi na podlagi letnih potreb minister, pristojen za zdravstvo. Mamila iz skupine I, glede na to, da so zelo nevarna za zdravje ljudi zaradi hudih posledic, ki jih lahko povzroči njihova zloraba, pa velja absolutna prepoved proizvodnje, prometa in posesti.

II. PROIZVODNJA MAMIL

Predlog zakona v drugem poglavju določa, kdo lahko proizvaja mamila in psihotropne snovi. To so pravne osebe in fizične osebe, ki izpolnjujejo pogoje za izdelavo zdravil, določene s posebnim zakonom (zakon o zdravilih) ter na podlagi dovoljenja ministra, pristojnega za zdravstvo (8.člen).

V 9.členu je določena izjema, da se opijski mak in kanabis lahko gojita za prehrambene oziroma industrijske namene na podlagi dovoljenja ministra, pristojnega za zdravstvo, s tem da mora gojitelj zasejane površine obvezno prijaviti območni enoti upravnega organa, pristojnega za notranje zadeve v 30 dneh po setvi ter ministrstvu, pristojnemu za kmetijstvo, gozdarstvo in prehrano.

III. PROMET Z MAMILI

Drugi odstavek 1. člena Zakona o zdravilih določa, da se zakon uporablja tudi za promet z mamili, psihotropnimi snovmi in osnovnimi kemikalijami za njihovo izdelavo, kolikor poseben zakon ne določa drugače.

To pomeni, da se zakon o zdravilih uporablja za področje mamil le v tolikšni meri, kolikor predlagani zakon o mamilih ne določa drugače.

Promet z mamili lahko opravljajo na podlagi dovoljenja ministra, pristojnega za zdravstvo pravne in fizične osebe, ki se ukvarjajo s proizvodnjo mamil in pravne in fizične osebe, ki izpolnjujejo pogoje, predpisane za promet z zdravili na debelo, ki jih določa Zakon o zdravilih (10.in 11.člen).

Navedeni zakon določa, da promet z zdravili na debelo lahko opravljajo pravne in fizične osebe, ki izpolnjujejo naslednje pogoje:

1. imeti morajo obsegu dejavnosti primerno stalno zaposlene strokovnjake z visoko izobrazbo farmacevtske smeri in drugih smeri z ustreznimi izkušnjami;
2. da imajo določeno odgovorno osebo za sprejem in izdajo zdravil ter pregled dokumentacije, ki mora imeti visoko izobrazbo farmacevtske smeri im končano specializacijo iz preizkušanja zdravil;
3. razpolagati morajo z ustreznimi prostori in namembno opremo;
4. voditi morajo ustrezno dokumenatacijo na način, ki omogoča organom nadzora ~~afk~~ zdravila in nadzorovanje reklamacij;

5. delo morajo organizirati v skladu z načeli dobre skladiščne in transportne ter laboratorijske prakse.

Predlog zakona določa tudi posebne pogoje, ki jih mora izpolnjevati pravna in fizična oseba, ki opravlja promet z mamili na debelo iz skupine II, ki se predvsem nanašajo na ustreznost prostorov in opreme za shranjevanje, ki morajo biti zavarovani pred dostopom nepooblaščenih oseb (11.člen).

Promet z mamili in psihotropnimi snovmi iz skupine II in III na drobno opravljajo lekarne v skladu s posebnim zakonom, ki ureja opravljanje lekarniške dejavnosti. (12.člen).

Zakon določa pogoje za pridobitev dovoljenja za uvoz oziroma izvoz mamil.

Uvoz oziroma izvoz mamil iz skupine II in III lahko opravljajo samo tiste pravne in fizične osebe, ki so registrirane za proizvodnjo in promet z zdravili na debelo (14.člen).

Dovoljenje za uvoz izda minister, pristojen za zdravstvo, če se navedene substance uvažajo za medicinske, veterinarske, učne ali znanstvene namene ter v kolikor je količina mamil v skladu z oceno letnih potreb (15.člen).

Pri izvozu mamil se mora za izvoženo količino mamil predložiti tudi uvozno dovoljenje države, v katero se mamila izvažajo (16.člen).

Vsaka pošiljka mamil mora vsebovati tudi kopijo uvoznega oziroma izvoznega dovoljenja. Ministrstvo, pristojno za zdravstvo bo kopijo izvoznega dovoljenja poslalo pristojnemu organu države uvoznice (18.člen).

Veljavnost uvoznega oziroma izvoznega dovoljenja je določena v 17.členu, podatki, ki jih mora vsebovati vloga za izdajo uvoznega oziroma izvoznega dovoljenja so navedeni v 19.členu.

Zakon določa pogoje, pod katerimi je dovoljen tranzit mamil čez območje Republike Slovenije. Tako je tranzit mogoč le, če ima pošiljka izvozno dovoljenje države, iz katere se mamilo izvaža ter uvozno dovoljenje države uvoznice.

O poteku tranzita se morata medsebojno obvestiti pristojni carinski izpostavi, skozi kateri poteka tranzit, pošiljke mamil med tranzitom pa ne smejo biti izpostavljene postopkom, ki bi spremenili ali utegnili sprememni naravo mamila (20.člen).

V 21. členu zakona so natančno določeni pogoji, pod katerimi smejo imeti osebe, ki prestopijo mejo Republike Slovenije pri sebi zdravila, ki vsebujejo mamila iz skupine II, če jih nujno potrebujejo za zdravljenje. Ime in količino z dokazili za upravičenost uporabe morajo prijaviti carinskemu organu.

Zakon tudi določa pogoje za prenašanje mamil iz skupine II, ki so namenjene za prvo pomoč v prevoznih sredstvih v mednarodnem prometu (22.člen).

23. člen določa naloge carinarnic pri uvozu oziroma izvozu mamil, ki morajo v vsako dovoljenje za izvoz oziroma uvoz vpisati številko deklaracije, datum in kraj carinjenja.

Pravna in fizična oseba, kateri je bilo izdano dovoljenje za izvoz oziroma uvoz mora kopijo dovoljenja z navedenimi podatki v petnajstih dneh po carinjenju posredovati ministrstvu, pristojnemu za zdravstvo.

Določbe tega zakona, ki se nanašajo na promet z mamil, veljajo tudi za uvoz in izvoz v proste carinske cone ali carinska skladišča v Republiki Sloveniji (24.člen).

IV. EVIDENCE O MAMILIH

Vse pravne in fizične osebe, ki proizvajajo in opravljajo promet z mamil na debelo, morajo voditi evidenco o prometu navedenih snovi, z natančno določenimi podatki o uvoženih količinah ter vrstah mamil (25.člen).

Pravne in fizične osebe, ki opravljajo promet z mamil so dolžne ministrstvu, pristojnemu za zdravstvo, posredovati redna trimesečna ter letna poročila o prometu z mamil, o uvoženih in izvoženih količinah ter vrstah mamil in državah uvoznicah in izvoznicah (26. člen).

Obliko in način vodenja evidenc in poročil predpiše minister, pristojen za zdravstvo. (27.člen)

28.člen opredeljuje obveznosti posameznih resorjev v zvezi s proizvodnjo in prometom z mamil. Tako ministrstvo, pristojno za notranje zadeve vodi evidenco o primerih nedovoljene proizvodnje in nedovoljenega prometa z mamil ter s Carinsko upravo Republike Slovenije sodeluje s pristojnimi tujimi organi in mednarodnimi organizacijami pri odkrivanju in zatiranju nedovoljene proizvodnje in prometa z mamil.

29.člen določa naloge ministrstva, pristojnega za zdravstvo, ki jih mora izpolnjevati do organov Združenih narodov in se nanašajo predvsem na statistična poročila o proizvodnji, prometu, porabi, zaplembi in zalogah mamil ter na poročila o izvajanju mednarodnih pogodb na območju Republike Slovenije.

V. NADZORSTVO

Carinsko nadzorstvo nad uvozom, izvozom in tranzitom mamil opravljajo carinski organi (30.člen).

Glede na to, da zakon ureja le proizvodnjo in promet z mamil, inšpekcijski nadzor nad

izvajanjem tega zakona in njegovi podlagi izdanih predpisov opravlja zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije, kot organ v sestavi ministrstva za zdravstvo (31.člen).

Predlog 2.točke 31.člena določa ukrepe, ki jih zdravstveni inšpektorat Republike Slovenije odredi z odločbo, izdano v upravnem postopku. Zoper to odločbo bo možna pritožba na ministrstvo, pristojno za zdravstvo, vendar ne bo zadržala izvršitve.

Upravni nadzor nad izvajanjem predlaganega zakona ter drugih predpisov, izdanih na osnovi tega zakona, bo opravljalo ministrstvo, pristojno za zdravstvo (32.člen).

Pravne in fizične osebe, katerih poslovanje je pod nadzorstvom, morajo carinskim organom in organom zdravstvene išpekcije omogočiti nadzorstvo in neovirano delo ter vpogled v evidenco in dokumentacijo (33.člen).

Za koordinirano delovanje vseh resorjev na področju nadzora nad mamili so pomembna določila 34.člena, ki govori o ustanovitvi medresorske komisije, ki je odgovorna za pripravo, pospeševaje in usklajevanje vladne politike nadzora nad zlorabo mamil in trgovino z mamili.

VI. KAZENSKÉ DOLOČBE

V 20.poglavju Kazenskega zakonika Republike Slovenije (Uradni list RS šteV. 63/94) so kazniva dejanja s področja mamil razvrščena med kazniva dejanja zoper človekovo zdravje.

Kazenski zakonik Republike Slovenije določa dvoje kaznivih dejanj s področja mamil, in sicer: neupravičena proizvodnja in promet z mamili in omogočanje uživanja mamil.

Predlog zakona o mamilih in psihotropnih snoveh vsa ravnanja, s katerimi se kršijo določbe tega zakona, kvalificira kot prekrške ter določa najnižje denarne kazni.

Vsa mamila ki so predmet prekrška po tem zakonu ali so bila uporabljena pri storitvi teh prekrškov se odvzamejo.

VII. RAVNANJE Z ZASEŽENIMI IN ODVZETIMI MAMILI

Glede na materijo, ki jo ureja ta zakon ter glede na razpravo o delovnem gradivu zakona se je predlagatelj zakona odločil, da se ravnanje z zaseženimi in odvzetimi mamili ne uredi s tem zakonom, temveč s posebnimi predpisi, ki jih izda minister, pristojen za notranje zadeve, v soglasju z ministrom, pristojnim za zdravstvo (3.odstavek 41.člena).

39.člen določa možnosti nadaljne uporabe odvzetih mamil, ki so predmet prekrška in to kot surovine za proizvodnjo in nadaljnjo predelavo. Organ, ki je odločil o odvzemu po končanem kazenskem postopku ali postopku za prekršek, lahko odvzeta mamila proda pravni ali fizični osebi, ki ima dovoljenje za proizvodnjo mamil.

Sredstva, ki se pridobijo s prodajo mamil, ki so predmet prekrška, so prihodek državnega proračuna.

Mamila, ki so predmet prekrška in se zaradi svojih lastnosti ne morejo hraniti dalj časa, se lahko prodajo ali komisijsko uničijo še pred koncem postopka z odobritvijo organa, ki vodi postopek (39.člen).

Če mamil, ki so predmet prekrška, ni mogoče uporabiti kot surovino za proizvodnjo in nadaljnjo predelavo, se komisijsko uničijo z odobritvijo organa, ki vodi postopek (40. člen).

VIII. PREHODNE IN KONČNE DOLOČBE

Predlog zakona uveljavlja šestmesečni rok za uskladitev organiziranosti in delovanje pravnih in fizičnih oseb, ki proizvajajo in opravljajo promet z mamil (43.člen).

Minister, pristojen za zdravstvo mora sprejeti izvršilne predpise po tem zakonu v šestih mesecih po uveljavitvi tega zakona (44.člen).

Glede na to, da so za uskladitev s predlogom zakona določeni primerni roki, predlagatelj meni, da zakon lahko začne veljati 15 dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

Z dnem, ko začne veljati ta zakon, se bo v Republiki Sloveniji prenehal uporabljati Zakon o proizvodnji in prometu mamil (Uradni list SFRJ 55/78 in 58/85) (46.člen).

Na podlagi prvega odstavka 3.člena Zakona o mamilih in psihotropnih snoveh
(Ur.list RS št.) izdaja minister za zdravstvo

ODLOČBO O RAZVRSTITVI MAMIL IN PSIHOTROPNIH SNOVI

1. Glede na resnosti nevarnosti za zdravje ljudi, ki so lahko posledica njihove zlorabe ~~e~~ glede na uporabo v medicini se mamila in psihotropne snovi razvrstijo v tri ~~skupine~~ Skupina I, Skupina II, Skupina III.
2. Razvrstitev mamil in psihotropnih snovi v skupine iz 1.točke te odločbe se objavi skupaj s to odločbo in je njen sestavni del.
3. Ta odločba začne veljati osmi dan po objavi v Uradnem listu Republike Slovenije.

SKUPINA I

1. **ACETORFIN**
 $C_{27}H_{35}NO_5$
MM = 453.6
O³ - acetil - 7,8 dihidro -7-alfa -[1-R)- hidroksi-1 metil butil] O⁶-metil 6,14 - endoeteno - morfin
2. **KANABIS RASTL.,
SMOLA KANABISA, EKTRAKTI
TINKTURE KANABISA**
Kannabis sativa l. (vsebnost THC večja od ...)
3. **DEZOMORFIN**
 $C_{17}H_{21}NO_2$
MM = 271.4
dihidrodeoksimorfin
4. **ETORFIN**
 $C_{25}H_{33}NO_4$
MM = 411.5
7,8 dihidro - 7 - alfa - [1(R) - hidroksi 1 - metil - butil] - O⁶ metil - 6,14 endoeteno - morfin
5. **ACETIL - ALFA -
METIL - FENTANIL**
 $C_{22}H_{28}N_2O$
MM = 336.0
N - [1 - (alfa - metilfenetil) - 4 piperidil] acetanilid
6. **ALFACETIL METADOL**
 $C_{23}H_{31}NO_2$
MM = 353.5
alfa -3 - acetoksi - 6 - dimetilamino - 4,4 - difenilheptan
7. **ALFA - METIL FENTANIL**
 $C_{23}H_{30}N_2O$
MM = 350.5
N - [1 - (alfa - metilfenetil) - 4 - piperidil] propionanilid
8. **BETA - HIDROKSIFENTANIL**
 $C_{22}H_{28}N_2O_2$
MM = 325.5
N - [1 - (beta - hidroksifenetil) - 4 - piperidil] propionanilid

9. **BETA - HIDROKSI - 3 - METIL FENTANIL**
 $C_{23}H_{30}N_2O_2$
MM = 366.5
N - [1 - (beta - hidroksifenetil - 3 - metil - 4 - piperidil) propionanilid]
10. **3 - METIL FENTANIL**
 $C_{23}H_{30}N_2O$
MM = 350.5
N - (3 - metil - 1 - fenetil - 4 - piperidil) propionanilid
11. **3 - METIL TIOFENTANIL**
 $C_{21}H_{28}N_2OS$
MM = 356.5
N - [3 - metil - 1 - [2 - (2 - tienil) etil] - 4 - piperidil] propionanilid
12. **MPPP**
 $C_{15}H_{21}NO_2$
MM = 247.4
1 - metil - 4 - fenil - 4 - piperidinol propionat (ester)
13. **PEPAP**
 $C_{21}H_{25}NO_2$
MM = 323.4
1 - fenetil - 4 - fenil - 4 - piperidinol acetat (ester)
14. **TIOFENTANIL**
 $C_{20}H_{26}N_2OS$
MM = 342.5
N - [1 - [2 - (2 - tienil) etil] - 4 piperidil] propionanilid
15. **PARA - FLUORFENTANIL**
 $C_{22}H_{27}FN_2O$
MM = 354.5
4' - flor - N - (1 - fenetil - 4 piperidil) propionanilid
16. **HEROIN**
 $C_{21}H_{23}NO_5$
MM = 369.4
diacetil morfin

17. **KETOBEMIDON**
 $C_{15}H_{21}NO_2$
MM = 247.3
4 - meta - hidroksifenil - 1 - metil - 4 - propionilpiperidin
18. **BROLAMFETAMIN (DOB)**
 $C_{11}H_{16}BrNO_2$
MM = 274.2
2,5 - dimetoksi - 4 - bromoamfetamin
19. **KATINON**
 $C_9H_{11}NO$
MM = 149.2
(-) - alfa - aminopropiofenon
20. **DET**
 $C_{14}H_{20}N_2$
MM = 216.3
N,N - dietiltriptamin
21. **DMHP**
 $C_{25}H_{38}O_2$
MM = 370.6
3 - (1,2 - dimetil heptil) - 1 - hidroksi - 7,8,9,10 - tetrahidro - 6,6,9 - trimetil - 6H - dibenzo [b,d]
22. **DMT**
 $C_{12}H_{16}N_2$
MM = 188.3
N,N - dimetiltriptamin
23. **MESKALIN**
 $C_{11}H_{17}NO_3$
MM = 211.3
3,4,5 - trimetoksifenetilamin
24. **4 - METIL - AMINOREX**
 $C_{10}H_{12}N_2O$
MM = 176.2
(-) - cis-2 amino-4-metil-5-fenil-oksazolin
25. **MMDA**
 $C_{11}H_{15}NO_3$
MM = 209.0
dl - 5 - metoksi - 3,4 - metilendioksi - metilfeniletilamin

26. N - ETIL MDA (MDE)
- (+) - N - (alfa - metil - 3,4 (metilendienoksi) fenetil) hidroksilamin
- (+) - N - etil - alfa - metil - 3,4 - (metilendioksi) fenetilamin
27. DMA (2,5 - dimetoksiamfetamin)
- $C_{11}H_{17}NO_2$
MM = 195.0
dl - 2,5 - dimetoksi - alfa - metilfeniletilamin
28. N - hidroksi MDA (N-OH MDA)
- (+) - N - (alfa - metil - 3,4 (metilendioksi) fenetil) hidroksilamin
29. PSILOCIBIN
- $C_{12}H_{17}N_2O_4P$
MM = 284.3
3 - [2 - (dimetilamino) etil] - 1H - indol
4 - ol dihidrogenfosfat
30. ROLIKLIDIN (PHP, PCPY)
- $C_{16}H_{23}N$
MM = 229.4
1 - (1 - fenilcikloheksil) pirolidin
32. STP , DOM
- $C_{12}H_{19}NO_2$
MM = 209.3
2 - amino - 1 - (2,5 - dimetoksi - 4 - metil) fenilpropan
33. TENOKLIDIN (TCP)
- $C_{15}H_{23}NS$
MM = 249.4
1 - [1 - (2 - tienil cikloheksil) piperidine
34. TETRAHIDROKANABINOL, nasl. IZOMERE:
- $C_{21}H_{30}O_2$
MM = 314.5
- D^{a(10a)}
D^{6a(7)}
D⁷
D⁸
D⁹
D¹⁰
D⁹⁽¹¹⁾

35. (DOET) 2,5 - dimetoksi - 4 - etilamfetamin
 $C_{13}H_{21}NO_2$
MM = 223,0
dl - 2,5 - dimetoksi - 4 etil - alfa -
metilfeniletilamine
(+) - 4 - etil - 2,5 - dimetoksi - alfa -
fenetilamine
36. ETICIKLIDIN (PCE)
 $C_{14}H_{21}N$
MM = 203,3
N - etil - 1 - fenilcikloheksilamin
37. (+) - LIZERGID (LSD, LSD - 25)
 $C_{20}H_{25}N_3O$
MM = 323,4
(+) - N,N - dietillizergamid
9,10 - didehidro - N,N - dietil - 6 -
metilergolin - 8-beta - karboksamid
38. PARAHEKSIL
 $C_{22}H_{32}O_2$
MM = 328,5
hidroksi - 1 heksil - 3 tetrahidro - 7,8,9,10
trimetil - 6,6,9 6H - dibenzo [b,d] piron
39. (PMA) PARAMETOKSIAMFETAMIN
 $C_{10}H_{15}NO$
MM = 165,0
4 - metoksi - alfa - metilfeniletilamin
40. PSILOCIN
 $C_{12}H_{16}N_2O$
MM = 204,3
3 - (2 - dimetilaminoetil) - 4 - hidroksiindol
41. (TMA) 3,4,5 - trimetoksiamfetamin
 $C_{12}H_{19}NO_3$
MM = 225,2
(+) - 3,4,5 - trimetoksi - alfa - metilfenetilamin
42. MDMA (3,4 - metilendioksiamfetamin)
 $C_{11}H_{15}NO_2$
MM = 193,2
dl - 3,4 metilendioksi - N, alfa
dimetilfeniletilamin

SKUPINA II

43. ACETILMETADOL
 $C_{23}H_{31}NO_2$
 MM= 353.5
 3-acetoksi-6-dimetilamino-4,4-difenilheptan
44. ALFA-METILTIOFENTANIL
 $C_{21}H_{28}N_2OS$
 MM = 356.5
 N-I-I 1-metil-2-(2-tienil)etil I 4 -piperidil I propionanilid
45. ALFAMEPRODIN
 $C_{17}H_{25}NO_2$
 MM= 275.4
 Alfa-3-etil-1-metil-4-fenil-4-propionoksi-piperidin
46. ALFAMETADOL
 $C_{21}H_{29}NO$
 MM = 311.5
 alfa-6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol
47. ALFENTANIL
 $C_{21}H_{32}N_6O_3$
 MM= 416.5
 N-I 1-I 2-(4-etil-4,5-dihidro-5-okso-1H-tetrazol-1-il)etil-4-(metoksimetil)-4-piperidinil I-N-fenilpropanamid
48. ALILPRODIN
 $C_{18}H_{25}NO_2$
 MM = 287.4
 3-alil- 1-metil-4-fenil-4-propionoksi-piperidin
49. ANILERIDIN
 $C_{22}H_{28}N_2O_2$
 MM = 352.5
 etilni ester 1-para-amino-fenil-4-fenilpiperidin-4-karboksilne kisline
50. BENZETIDIN
 $C_{23}H_{29}NO_3$
 MM = 367.5
 etilni ester 1-(2-benziloksietil)-4-fenilpiperidin-4-karboksilne kisline
51. BENZILMORFIN
 $C_{24}H_{25}NO_3$
 MM = 375.5
 3-benzilmorfin

52. **BETACETILMETADOL**
 $C_{23}H_{31}NO_2$
MM = 353.5
Beta-3-acetoksi-6-dimetilamino-4,4-difenilheptan
53. **BETAMEPRODIN**
 $C_{17}H_{25}NO_2$
MM = 275.4
beta-3-etil-1-metil-4-propionoksipiperidin
54. **BETAMETADOL**
 $C_{21}H_{29}NO$
MM = 311.5
Beta-6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol
55. **BEZITRAMID**
 $C_{31}H_{32}N_4O_2$
MM = 492.6
1-(3-ciano-3,3-difenilpropil)-
4-(2-okso-3-propionil-
1-benzimidazolinil)-piperidin
56. **DEKSTROMORAMID**
 $C_{25}H_{32}N_2O_2$
MM = 392.6
(+)-4-*E*-metil-4-okso-3,3-difenil-4-(1-pirolidinil)
butil I morfolin
57. **DIAPROMID**
 $C_{21}H_{28}N_2O_2$
MM = 324.5
N-12-(metilfenetilamino)-propil I propionanilid
58. **DIETILTIAMBUTEN**
 $C_{16}H_{21}NS_2$
MM = 291.5
3-dietilamino-1,1-di-(2'tienil)-1-buten
59. **DIFENOKSILAT**
 $C_{30}H_{32}N_2O_2$
MM = 452.6
etilni ester 1-(3-ciano-3,3-difenilpropil)-
4-fenilpiperidin-4-karboksilne kisline
60. **DIFENOKSIN**
 $C_{28}H_{28}N_2O_2$
MM = 424.5
1-(3-ciano-3,3-difenilpropil)-4-fenilizonipekotska
kislina

61. DIHIDROMORFIN
C17H21NO3
MM = 287.4
7,8-dihidromorfin
62. DIMEFEPTANOL
C21H29NO
MM = 311.5
6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol
63. DIMENOKSADOL
C20H25NO3
MM = 327.4
2-dimetilaminoetil-1-etoksi-1,1-difenilacetat
64. DIMETILTIAMBUTEN
C14H17NS2
MM = 263.4
3-dimetilamino- 1,1 -di-(2'-tienil)- 1 -buten
65. DIOKSAFETIL BUTIRAT
C22H27NO3
MM = 353.5
etil-4-morfolin-2,2-difenilbutirat
66. DIPIPANON
C24H31NO
MM = 349.5
4,4-difenil-6-piperidin-3-heptanon
67. DROTEBANOL
C19H27NO4
MM = 333.4
3,4-dimetoksi-17-metilmorfinan-6 ,14-diol
68. EKGONIN
C9H15NO3
MM = 185.2
3-hidroksi-2-tropan karboksilna kislina
69. ETILMETILTIAMBUTEN
C15H19NS2
MM = 277.5
3-etilmetilamino-1,1-di-(2'tienil)-1-buten
70. ETOKSERIDIN
C18H27NO4
MM = 321.4
etilni ester 1-I 2-(2-hidroksietoksi)-etil
-4-fenilpiperidin-4- karboksilne kislina

71. **ETONITAZEN**
 $C_{22}H_{28}N_4O_3$
MM = 396.5
1-dietilaminoetil-
2-para-etoksibenzil-5-nitrobenzimidazol
72. **FENADOKSON**
 $C_{23}H_{29}NO_2$
MM = 351.5
6-morfolin-4,4-difenil-3-heptanon
73. **FENAMPROMID**
 $C_{17}H_{26}N_2O$
MM = 274.4
N-(1-metil-2-piperidinoetil)propionanilid
74. **FENAZOCIN**
 $C_{22}H_{27}NO$
MM = 321.5
2-hidroksi-5,9-dimetil-2-fenetil-6,7-benzomorfan
75. **FENOMORFAN**
 $C_{24}H_{29}NO$
MM = 347.5
3-hidroksi-N-fenetilmorfinan
76. **FENOPERIDIN**
 $C_{23}H_{29}NO_3$
MM = 367.5
etilni ester 1-(3-hidroksi-3-fenilpropil)-
4-fenilpiperidin-4-karboksilne kisline
77. **FENTANIL**
 $C_{22}H_{28}N_2O$
MM = 336.5
1-fenetil-4-N-propionilanilinopiperidin
78. **FURETIDIN**
 $C_{21}H_{31}NO_4$
MM = 361.5
etilni ester 1-(2-tetrahidrofurfuriloksietil)-
4-fenilpiperidin-4-karboksilne kisline
79. **HIDROKODON**
 $C_{18}H_{21}NO_3$
MM = 299.4
Dihidrokodeinon

80. **HIDROKSIPETIDIN**
C₁₅H₂₁NO₃
MM = 263.3
etilni ester 4-meta-hidroksifenil-
1-metilpiperidine-4-karboksilne kisline
81. **HIDROMORFINOL**
C₁₇H₂₁NO₄
MM = 303.4
14-hidroksidihidromorfin
82. **HIDROMORFON**
C₁₇H₁₉NO₃
MM = 285.3
dihidromorfinon
83. **IZOMETADON**
C₂₁H₂₇NO
MM = 309.4
6-dimetilamino-5-metil,4,4-difenil-3-heksanon
84. **KLONITAZEN**
C₂₀H₂₃ClN₄O₂
MM = 386.9
[(2-para-klorbenzil)-
1-dietilaminoetil-5-nitrobenzimidazol
85. **KODOKSIM**
C₂₀H₂₄N₂O₅
MM = 372.4
Dihidrokodeinon-6-karboksimetiloksim
86. **KOKAIN**
C₁₇H₂₁NO₄
MM = 303.4
Metil ester benzoilekgonina
87. **LEFETAMIN**
C₁₆H₁₉N
MM = 225.3
(-)-1-dimetilamino-1,3-difeniletan
88. **LEVOFENACILMORFAN**
C₂₄H₂₇NO₂
MM = 361.5
(-)-3-hidroksi-N-fenacilmorfinan

89. LEVOMETORFAN
C₁₈H₂₅NO
MM = 271.4
(-)-3-metoksi-N-metilmorfinan
90. LEVOMORAMID
C₂₅H₃₂N₂O₂
MM = 392.6
(-)-4-I 2-metil-4-okso-3,3-difenil-4-(1-pirolidinil)
butil I morfolin
91. METADON
C₂₁H₂₇NO
MM = 309.2
6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanon
92. METADON INTERMEDIAT
C₁₉H₂₂N₂
MM = 278.4
4-ciano-2-dimetilamino-4,4-difenilbutan
93. METAZOCIN
C₁₅H₂₁NO
MM = 231.3
2'-hidroksi-2,5,9-trimetil 6,7-benzomorfan
94. METILDEZORFIN
C₁₈H₂₁NO₂
MM = 283.4
6-metil-delta-6-deoksimorfin
95. METILDIHIDROMORFIN
C₁₈H₂₃NO₃
MM = 301.4
6-metildihidromorfin
96. METOPON
C₁₈H₂₁NO₃
MM = 299.4
5-metildihidromorfinon
97. MIROFIN
C₃₈H₅₁NO₄
MM = 585.8
miristilbenzilmorfin
MM = 416.5

98. MORAMID INTERMEDIAT
C₂₁H₂₅NO₃
MM = 339.4
2-metil-3-morfolin-1,1-difenilpropan karboksilna
kislina
99. MORFERIDIN
C₂₀H₃₀N₂O₃
MM = 346.5
etilni ester 1-(2-morfolinoetil)-4-
fenilpiperidin-4-karboksilne kisline
100. MORFIN
C₁₇H₁₉NO₃
MM = 285.3
C₁₇H₁₉NO₃.H₂O
MM = 303.4
7.8-dehidro-4,5-epoksi-3,6-dihidroksi-N
metilmorfinan
101. MORFIN-N-OKSID
C₁₇H₁₉NO₄
MM = 301.3
(5,6)-7,8-didehidro-4,5-
epoksi-17-metil-morfinan-
3,6-diol-17-oksid
102. NIKOMORFIN
C₂₉H₂₅N₃O₅
MM = 495.5
3,6-dinikotinilmorfin
103. NORACIMETADOL
C₂₂H₂₉NO₂
MM = 339.5
(-)-alfa-3-acetoksi-6-metilamino-4,4-difenil-heptan
104. NORLEVORFANOL
C₁₆H₂₁NO
MM = 243.4
(-)-3-hidroksimorfinan
105. NORMETADON
C₂₀H₂₅NO
MM = 295.4
6-dimetilamino,4,4-difenil-3-heksanon

106. **NORMORFIN**
- C₁₆H₁₇NO₃
 MM = 271.3
 C₁₆H₁₇NO₃ 6H₂O
 MM = 379.4
 Demetilmorfin
107. **NORPIPANON**
- C₂₃H₂₉NO
 MM = 335.5
 4,4-difenil-6-piperidino-3-heksanon
108. **OKSIKODON**
- C₁₈H₂₁NO₄
 MM = 315.4
 14-hidroksidihidrokodeinon
108. **OKSIMORFON**
- C₁₇H₁₉NO₄
 MM = 301.3
 14-hidroksidihidromorfinon
109. **PETIDIN**
- C₁₅H₂₁NO₂
 MM = 247.3
 etilni ester 1-metil-4-fenilpiperidin-4-karboksilne
 kisline
110. **PETIDIN INTERMEDIAT A**
- C₁₃H₁₆N₂
 MM = 200.3
 4-ciano-1 -metil-4-fenilpiperidin
111. **PETIDIN INTERMEDIAT B**
- C₁₄H₁₉NO₂
 MM = 233.3
 etilni ester 4-fenilpiperidin-4-karboksilne kisline
112. **PETIDIN INTERMEDIAT C**
- C₁₃H₁₇NO₂
 MM = 219.3
 1-metil-4-fenilpiperidin-4-karboksilna kislina
113. **PIMINODIN**
- C₂₃H₃₀N₂O₂
 MM = 366.5
 etilniester 4-fenil-1-(3-fenilaminopropil)-
 piperidin-4-karboksilne kisline

114. PIRITRAMID
 C₂₇H₃₄N₄O
 MM = 430.6
 1-(3-ciano-3,3-difenilpropil)-amid
 4-(1-piperidino)-piperidin-4-karboksilne kisline
115. PROHEPTAZIN
 C₁₇H₂₅NO₂
 MM = 275.4
 CH1.3-dimetil-4-fenil-
 4-propionoksiazacikloheptan
116. PROPERIDIN
 C₁₆H₂₃NO₂
 MM = 261.4
 izopropilni ester 1-metil-4-
 fenilpiperidin-4-karboksilne kisline
117. RACEMETORFAN
 C₁₈H₂₅NO
 MM = 271.4
 (+ -)-3-metoksi-N-metilmorfinan
118. RACEMORAMID
 C₂₅H₃₂N₂O₂
 MM = 392.6
 (+ -)-4-I 2-metil-4-okso-3,3-
 difenil-4-(1-pirolidinil)butil I morfolin
119. RACEMORFAN
 C₁₇H₂₃NO
 MM = 257.4
 (-)-3-hidroksi-N-metilmorfinan
120. SUFENTANIL
 C₂₂H₃₀N₂O₂S
 MM = 386.6
 N-I 4-(metoksimetil)-1-I 2-(2-tienil)-etil -
 4-piperidil I propionanilid
121. TEBAIN
 C₁₉H₂₁NO₃
 MM = 311.4
 3,6-dimetoksi-N-metil-4,5-epoksi-morfinadien-6,8
122. TEBAKON
 C₂₀H₂₃N₀₄
 MM = 341.4
 acetildihidrokodeinon

123. **TILIDIN**
C17H23NO2
MM = 273.4
(+ -)-etil-trans-2-(dimetilamino)-
1-fenil-3-cicloheksen 1-karboksilat
124. **TRIMEPERIDIN**
C17H25NO2
MM = 275.4
1,2,5-trimetil-4-fenil-4-propionoksipiperidin
125. **ACETILDIHIDROKODEIN**
C20H25NO4
MM = 343.4
acetilkodein
6-acetoksi-4,5-epoksi-3-metoksi-N-metilmorfinan
126. **DEKSTROPROPOKSIFEN**
C22H29NO2
MM = 339.5
-(+)-4-dimetilamino-1,2-difenil-
3-metil-2-butanol propionat
127. **DIHIDROKODEIN**
C18H23NO3
MM = 301.4
4,5-epoksi-6-hidroksi-3-metoksi-N-metilmorfinan
128. **ETILMORFIN**
C19H23NO3
MM = 313.4
3-etilmorfin
129. **FOLKODIN**
C23H30N2O4
MM = 398.5
C23H30N2O4.H2O
MM = 416.5
Morfolini letilmorfin
130. **KODEIN**
C18H21NO3
MM = 299.4
C18H21NO3.H2O
MM = 317.4
3-metilmorfin

131. NIKOKODIN
C₂₄H₂₄N₂O₄
MM = 404.5
6-nikotinilkodein
132. NORKODEIN
C₁₇H₁₉NO₃
MM = 285.3
N-demetilkodein
133. PROPIRAM
C₁₆H₂₅N₃O
MM = 275.4
N-(1-metil-2-piperidinoetil)-
N-2-piridilpropionamid
134. AMFETAMIN
C₉H₁₃N
MM = 135.2
(+)-2-amino-1-fenilpropan
135. DEKSAMFETAMIN
C₉H₁₃N
MM = 135.2
(+)-2-amino-1-fenilpropan
136. FENETILIN
C₁₈H₂₃N₅O₂
MM = 341.4
dl-3,7-dihidro- 1,3-dimetil-7-
(2-I (1-metil-2-feniletil) amino I etil)-
1 H-purine- 2,6-dione
137. FENCIKLIDIN
C₁₇H₂₅N
MM = 243.4
1-(1-fenilcikloheksil)piperidin
138. FENMETRAZIN
C₁₁H₁₅NO
MM = 177.2
3-metil-2-fenilmorfolin
139. MEKLOKALON
C₁₅H₁₁ClN₂O
MM = 250.3
3-(o-klorofenil)-2-metil-4-(3H)-kinazolinon

140. METAKVALON

C₁₆H₁₄N₂O
MM = 250.3
2-metil-3-o-tolil-4(3H)-kvinazolinon

141. METAMFETAMIN

C₁₀H₁₅N
MM = 149.2
(+)-2-metilamino-1-fenilpropan

142. METAMFETAMIN RACEMAT

C₁₀H₁₅N
MM = 149.2
(+ -)- N,N -dimetilfenetilamin

143. METILFENIDAT

C₁₄H₁₉NO₂
MM = 233.3
metilni ester 2-fenil-2-(2-piperidil) očetne kisline

144. SEKOBARBITAL

C₁₂H₁₈N₂O₃
MM = 238.3
5-alil-5-(1-metilbutil) barbiturna kislina

SKUPINA III

145. AMOBARBITON

C₁₁ H₁₈ N₂ O₃
MM = 226.3
5-etil-(3-metilbutil) barbiturna kislina

146. BUPRENORFIN

C₂₉ H₄₁ N O₄
MM = 467.7
21-ciklopropil-7-alfa-/(s)-
1-hidroksi-1,2,2-trimetilpropil/-6,14-endo-
-etano-6,7,8,14-tetrahidrooripavin

147. BUTALBITON

C₁₀ H₁₆ N₂ O
MM = 212.2
5-alil-5-izobutilbarbiturna kislina

148. KATIN

C₉ H₁₃ N O
MM = 151.2
d-treo-2-amino-1-hidroksi-1-fenilpropan

149. CIKLOBARBINTON
C12 H16 N2 O3
MM = 236.3
5-(1-cikloheksen-1-il)-5-etilbarbiturna kislina
150. GLUTETIMID
C13 H15 N O2
MM = 217.3
2-etil-2-fenilglutarimid
151. PENTAZOCIN
C19 H27 N O
MM = 285.4
1,2,3,4,6-heksahidro-6,11-dimetil-3-(3-metilbut-2-enil)-2,6-metano-3-benzazocin-8-ol
152. PENTOBARBITON
C11 H18 N2 O3
MM = 226.3
5-etil-5-(1-metilbutil) barbiturna kislina
153. ALOBARBITON
C10 H12 N2 O3
MM = 208.3
5,5-dialilbarbiturna kislina
154. ALPRAZOLAM
C17 H13 Cl N4
MM = 308.8
8-klor-1 metil-6-fenil-4H-s-triazol /4,3-a/ /1,4/ benzodiazepin
155. AMFEPRAMON
C13 H19 N O
MM = 205.3
2-(dietilamino) propiofenon
156. BARBITON
C8 H12 N2 O3
MM = 184.2
5,5-dietilbarbiturna kislina
157. BENZFETAMIN
C17 H21 N
MM = 239.4
N-benzil-N-alfa-dimetilfenetilamin

158. BROMAZEPAM
C14 H10 Br N3 O
MM = 316.2
7-brom-1,3-dihidro-5-(2-piridil)-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
159. BUTOBARBITON
C10 H16 N2 O3
MM = 212.2
5-butil-5-etilbarbiturna kislina
160. KAMAZEPAM
C19 H18 Cl N3 O3
MM = 371.8
7-klor-1,3-dihidro-3-hidroksi-1-metil-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on dimetilkarbamat (ester)
161. KLORDIAZEPOKSID
C16 H14 Cl N3 O
MM = 299.8
7-klor-2-(metilamino)-5-fenil-3H-1,4-benzodiazepin-4-oksid
162. KLOBAZAM
C16 H13 Cl N2 O2
MM = 300.7
7-klor-1-metil-5-fenil-1H-1,5-benzodiazepin-2,4(3H,5H)-dion
163. KLONAZEPAM
C15 H10 Cl N3 O3
MM = 315.7
5-(o-klorfenil)-1,3-dihidro-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
164. KLORAZEPAT
C16 H11 Cl N2 O3
MM = 314.7
7-klor-2,3-dihidro-2-okso-5-fenil-1H-1,4-benzodiazepin-3-karboksilna kislina
165. KLOTIAZEPAM
C16 H15 Cl N2 O S
MM = 318.8
5-(o-klorfenil)-7-etil-1,3-dihidro-1-metil-2H-tieno /2,3-e/-1,4-diazepin-2-on

166. KLOKSAZOLAM
 C17 H14 Cl2 N2 O2
 MM = 349.2
 10-klor-11b-(o-klorfenil)-2,3,7,11b-tetrahidro-oksazolo- β ,2-d//1,4/benzodiazepin-6 (5H)-on
167. DELORAZEPAM
 C15 H10 Cl2 N2 O
 MM = 305.2
 7-klor-5-(o-klorfenil)-1,3-dihidro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
168. DIAZEPAM
 C16 H13 Cl N2 O
 MM = 284.8
 7-klor-1,3-dihidro-1-metil-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
169. ESTAZOLAM
 C16 H11 Cl N4
 MM = 294.8
 8-klor-6-fenil-4H-s-triazol /4,3-a//1,4/benzodiazepin
170. ETKLORVINOL
 C7 H9 Cl O
 MM = 144.6
 Etil-2-klorvinil etinil karbonil
171. ETINAMAT
 C9 H13 N O2
 MM = 167.2
 1-etinilcikloheksil karbamat
172. ETIL LOFLAZEPAT
 C18 H14 Cl F N2 O3
 MM = 360.8
 etil 7-klor-5-(o-fluorfenil)-2,3-dihidro-2-okso-1H-1,4 benzodiazepin-3-karboksilat
173. ETILAMFETAMIN
 C11 H17 N
 MM = 163.2
 dl-N-etil-alfa-metilfeniletilamin

174. FENKAMFAMIN
 C15 H20 N
 MM = 215.3
 dl-N-etil-3-fenilbiklo (2,2,1)-heptan-2-amin
175. FENPROPOREKS
 C12 H16 N2
 MM = 188.3
 dl-3- / (alfa-metilfeniletil) amino/ propionitril
175. FLUDIAZEPAM
 C16 H12 Cl F N2 O
 MM = 302.7
 7-klor-5-(o-fluorfenil)-
 1,3-dihidro-1-metil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
176. FLUNITRAZEPAM
 C16 H12 F N3 O3
 MM = 313.3
 5-(o-fluorfenil)-1,3-dihidro-
 1-metil-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
177. FLURAZEPAM
 C21 H23 Cl F N3 O
 MM = 387.9
 7-klor-1- / 2-(diethylamino) etil/
 -5-(o-fluorfenil)-1,3-dihidro-2H-1,4-
 benzodiazepin-2-on
178. HALAZEPAM
 C17 H12 Cl F3 N2 O
 MM = 352.8
 7-klor-1,3-dihidro-5-fenil-
 1-(2,2,2-trifluoretil)-2H-1,4-benzodiaze
 pin-2-on
179. HALOKSAZOLAM
 C17 H14 Br F N2 O2
 MM = 377.2
 10-brom-11b-(o-fluorfenil)-
 2,3,7,11b-tetrahidrooksazol /3,2-d/ /1,4/
 benzodiazepin-6 (H5)-on
180. KETAZOLAM
 C20 H17 Cl N2 O3
 MM = 368.8
 11-klor-8,12b-dihidro-2,8-
 dimetil-12b-fenil-4H- /1,3/ -oksazino /3,2d/
 /1,4/ benzodiazepin-4,7 (6H)-dion

181. LEFETAMIN
C16 H19 N
MM = 225.3
(-)-1-dimetilamino-1,3-difeniletan
182. LOPRAZOLAM
C23 H21, Cl N6 O3
MM = 464.9
6-(o-klorfenil)-2,4-dihidro-
2- / (metil-1-piperazinil) metilen/ -8-nitro
-1H-imidazo /1,2-a/ /1,4/ benzodiazepin-1-on
183. LORAZEPAM
C15 H10 Cl2 N2 O2
MM = 321.2
7-klor-5-(o-klorfenil)-1,3- dihidro-
3-hidroksi-2H-1,4-benzodiazepin-2- on
184. LORMETAZEPAM
C16 H12 Cl2 N2 O2
MM = 335.2
7-klor-5-(o-klorfenil)-1,3-dihidro-
3-hidroksi-1-metil-2H-1,4-benzo-
diazepin-2-on
185. MAZINDOL
C16 H13 Cl N2 O
MM = 284.7
5-(p-klorfenil)-2,5-dihidro-3H-imidazo-
(2,1-a)-izoindol-5-ol
186. MEDAZEPAM
C16 H15 Cl N2
MM = 270.8
7-klor-2,3-dihidro-1-metil-
5-fenil-1H-1,4-benzodiazepin
187. MEFENOREKS
C12 H18 Cl N
MM = 211.7
dl-N-(3-klorpropil)-alfa-metilfenetilamin
188. MEPROBAMAT
C9 H 18 N2 O4
MM = 218.3
2-metil-2-propil-1,3-propandioli dikarbamat

189. METILFENOBARBITON
 C13 H14 N2 O3
 MM = 246.3
 5-etil-1-metil-5-fenilbarbiturna kislina
190. METIPRILON
 C10 N17 N O2
 MM = 183.3
 3,3-dietil-5-metil-2,4-piperidin-dion
191. MIDAZOLAM
 C18 H13 Cl F N3
 MM = 325.8
 8-klor-6-(o-fluorfenil)-1-metil-
 4H-inidazo /1,5-a/ /1,4/ benzodiazepin
 C18 H13 Cl F N3
 MM = 325.8
192. NIMETAZEPAM
 C16 H13 N3 O3
 MM = 295.3
 1,3-dihidro-1-metil-7-nitro-5-fenil-
 2H-1,4-benzodiazepin-2-on
193. NITRAZEPAM
 C15 H11 N3 O3
 MM = 281.3
 1,3-dihidro-7-nitro-5-fenil-
 2H-1,4-benzodiazepin-2-on
194. NORDAZEPAM
 C15 H11 Cl N2 O
 MM = 270.7
 7-klor-1,3-dihidro-5-fenil-
 2H-1,4-benzodiazepin-2-on
195. OKSAZEPAM
 C15 H11 Cl N2 O2
 MM = 286.7
 7-klor-1,3-dihidro-3-hidroksi-5-fenil-
 2H-1,4-benzodiazepin-2-on
196. OKSAZOLAM
 C18 H17 Cl N2 O2
 MM = 328.8
 10-klor-2,3,7,11b-tetrahidro-2-metil-
 11b-feniloksazolo /3,2d/ /1,4/
 benzodiazepin-6 (5H)-on

196. PEMOLIN
 C₉ H₈ N₂ O₂
 MM = 176.2
 2-amino-5-fenil-2-oksazolin-4-on
197. FENDIMETRAZIN
 C₁₂ H₁₇ N O
 MM = 191.3
 (+)-3,4-dimetil-2-fenilmorfolin
198. FENOBARBITON
 C₁₂ H₁₂ N₂ O₃
 MM = 232.2
 5-etil-5-fenilbarbiturna kislina
199. FENETERMIN
 C₁₀ H₁₅ N
 MM = 149.2
 alfa-alfa-dimetilfenetilamin
200. PINAZEPAM
 C₁₈ H₁₃ Cl N₂ O
 MM = 308.8
 7-klor-1,3-dihidro-5-fenil-
 1-(2-propinil)-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
202. PIPRADROL
 C₁₈ H₂₁ N O
 MM = 267.4
 1,1-difenil-1-(2-piperidil)-metanol
202. PRAZEPAM
 C₁₉ H₁₇ Cl N₂ O
 7-klor-1-(ciklopropilmetil)-
 1,3-dihidro-5-fenil-2H-1,4-
 benzodiazepin-2-on
202. PIROVALERON
 C₁₆ H₂₃ N O
 MM = 245.4
 dl-1-(4-metilfenil)-2-(1-pirolidinil)-1-pentanon
203. SEKBUTABARBITON
 C₁₀ H₁₆ H₂ O₃
 MM = 212.2
 5-sek-butil-5-etilbarbiturna kislina

204. **TEMAZEPAM**
C16 H13 Cl N2 O2
MM = 300.7
7-klor-1,3-dihidro-3-hidroksi-
1-metil-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
205. **TETRAZEPAM**
C16 H17 Cl N2 O
MM = 288.8
7-klor-5-(cikloheksen-1-il)-1,3-
dihidro-1-metil-2H-1,4-benzodiazepin
-2-on
206. **TRIAZOLAM**
C17 H12 Cl2 N4
MM = 343.2
8-klor-6 (o-klorfenil)-1-metil-
4H-s-triazolo /4,3-a/ /1,4/ benzodiazepin
207. **VINILBITON**
C11 H16 N2 O3
MM = 224.4
5- (1-metilbutil)-5-vinilbarbiturna kislina



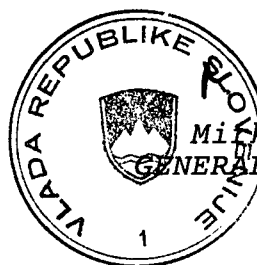
VLADA REPUBLIKE SLOVENIJE

Številka: 515-04/95-2/1-8
Ljubljana, 14. septembra 1995

Vlada Republike Slovenije je na 159. seji 14. septembra 1995 obravnavala predlog zakona o mamilih in psihotropnih snoveh - prva obravnava in sprejela naslednji

s k l e p :

Vlada Republike Slovenije je določila besedilo predloga zakona o mamilih in psihotropnih snoveh - prva obravnava v predloženem besedilu (gradivo Ministrstva za zdravstvo št. 516-10/95-200 z dne 21/7-1995) in ga sklenila poslati v obravnavo Državnemu zboru Republike Slovenije.



Mirko Bandelj

Mirko Bandelj
GENERALNI SEKRETAR

POSILANO:

- Ministrstvo za zdravstvo
- Služba Vlade Republike Slovenije za zakonodajo