



VLADA REPUBLIKE SLOVENIJE

238788

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

22-09-1995

PREDSEDNIK DRŽAVNEGA ZBORA
REPUBLIKE SLOVENIJE

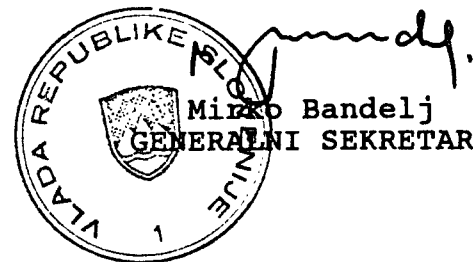
L J U B L J A N A

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 mamil in določa pogoje za proizvodnjo in promet z mamilimi. Po drugem členu tega zakona veljajo za mamilia 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 smiselnouporabljajo 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 mamilimi še Pravilnik o pogojih in postopkih za izdajo dovoljenj za uvoz in izvoz mamil (Ur.list SFRJ 50/79), Pravilnik o vsebinah 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 štev. 63/94) sta v 195. in 196. členu kot kaznivo dejanje opredeljena le neupravičena proizvodnja in promet z mamilimi 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 mamil, psihotropnimi snovmi in osnovnimi kemikalijami za njihovo izdelavo. Samo nadziran in dobro voden promet z mamil, psihotropnimi snovmi in osnovnimi kemikalijami za njihovo izdelavo zmanjša možnost nedovoljenega prometa z mamil, možnost zlorab ter na podlagi tega tudi zasvojenost z mamil.

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 mamil.

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 mamil z znakom paragrafa.

Ta zakon ne govori o zdravljenju in socialni rehabilitacijski 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 rehabilitacijski 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 ja 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 mamilia 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 mamilia in psihotropnih snovi pa tudi najlaže nadziramo pogoje za proizvodnjo in promet z mamilimi in psihotropnimi snovmi s ciljem obvarovanja zdravja ljudi, preprečitve socialnih problemov in preprečitve zlorabe.

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

Proizvodnja in promet z mamilimi 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, opiskega maka, khata ter pridobivanje opija z zarezovanjem makovih glavic. Opijski mak in kanabis se na podlagi dovoljenja ministra, pristojnega za zdravstvo lahko gojita le v prehrambene 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 mamilia 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, skrbti 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 dejana.

Glede na pristojnosti ministrstva za zdravstvo, da ureja proizvodnjo in promet z mamili, je predlagatelj mnenja, da je ravnanje z zaseženimi in odvzetimi mamilami potrebno podrobnejše 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 mamilam, 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 mamilam komisijsko uničijo.

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

5. Finančne in druge posledice zakona

Ocenujemo, 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 ocenujemo, 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 mamilami 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 nadalnjem besedilu: mamil).

Ta zakon se smiselno uporablja tudi za mamil, 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 še 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 priznano ime ter kemijsko ime, empirično formulo in molekulske teže.

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, opiskskega 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 prejšnjega 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, določne 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 ustrezano 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.

Ključe prostorov oziroma posebnih omar, v katerih so mamil 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 mamil, 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 mamil, 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 uvaža oziroma izvaža 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 mamil;
2. naziv mamilia in namen, za katerega se uvoža oziroma izvoža;
3. predvideno količino mamilia;
4. odstotno količino baze mamilia;
5. skupno količino baze mamilia;
6. firmo oziroma ime in sedež tujne firme, ki je posrednik pri uvozu oziroma izvozu mamilia;
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 mamilia.

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 mamilia 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 mamil, 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 mamili, 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 mamili 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 mamilovo uvoženo oziroma izvoženo;
4. datum nabave oziroma dobave mamil;
5. količine in vrste mamil, ki so na zalogah.

26.člen

Pravne in fizične osebe, ki opravljajo promet z mamili 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 mamili .

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

O primerih kršitev prepovedi proizvodnje in prometa z mamili 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 mamilami, 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 mamilami, opravljanje te dejavnosti, če ne izpolnjujejo pogojev iz tega zakona, dokler ti pogoji niso izpolnjeni;
2. začasno zaseči mamilna 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 mamilami.

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 mamilami, zlasti z naslednjimi ukrepi:

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

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

VI. KAZENSKE 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 mamil.

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 osebe:

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 mamilia iz skupine II, ne zavaruje tako, kot je predpisano, ali če ključev od prostorov omar, v katerih so mamilia 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 inšpeksijskih 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 odvzemuh 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 hraniči dalj časa, prodajo ali komisjsko 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, komisjsko uničijo.

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

41.člen

Organi, ki zasežejo oziroma odvzamejo mamila, vodijo evidenco, v katero vpišejo tudi podatke, ki se nanašajo na zaseg, 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 mamili 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 mamilimi 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 uporablja, 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 mamil in psihotropne snovi imenujemo z enotnim nazivom - mamil.

Potrebitno povdariti, da se ta zakon smiselno uporablja tudi za mamil, ki se uporabljajo v veterini, v kolikor poseben zakon to ne bo določal drugače.

Zakon razvršča mamil 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 opiskskega 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 mamil, 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 mamilia 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 opiski 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 mamilimi, 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 mamil lahko opravlja 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 obseg dejavnosti primerno stalno zaposlene strokovljake 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 ustrezeno dokumentacijo na način, ki omogoča organom nadzora uporabljati 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 mamilami 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 mamilami in psihotropnimi snovmi iz skupine II in III na drobno opravlja 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 opravlja 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 mamil 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 mamil 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 sprememniti naravo mamil (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 mamilia 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 mamili, 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 mamili 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 mamili so dolžne ministrstvu, pristojnemu za zdravstvo, posredovati redna trimesečna ter letna poročila o prometu z mamili, o uvoženih in izvoženih količinah ter vrstah mamil in državah uvoznikah 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 mamili. Tako ministrstvo, pristojno za notranje zadeve vodi evidenco o primerih nedovoljene proizvodnje in nedovoljenega prometa z mamili ter s Carinsko upravo Republike Slovenije sodeluje s pristojnimi tujimi organi in mednarodnimi organizacijami pri odkrivanju in zatiranju nedovoljene proizvodnje in prometa z mamili.

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 mamili, 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 išpekcijske omogočiti nadzorstvo in neovirano delo ter vpogled v evidenco in dokumentacijo (33.člen).

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

VI. KAZENSKE DOLOČBE

V 20.poglavlju 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 mamilami 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 mamilna 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 mamilami 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 komisjsko 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 nadaljno predelavo, se komisjsko 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 mamilami (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).

PRILOGA K OBRAZLOŽITVI

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 glede na uporabo v medicini se mamil 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



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, EXTRAKTI TINKTURE KANABISA

Kannabis sativa l. (vsebnost THC večja od ...)

3. DEZOMORFIN



MM = 271.4

dihidrodeoksimorfin

4. ETORFIN



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



MM = 336.0

N - [1 - (alfa - metilfenetil) - 4 piperidil]
acetanilid

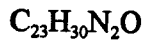
6. ALFACETIL METADOL



MM = 353.5

alfa -3 - acetoksi - 6 - dimetilamino - 4,4 - difenilheptan

7. ALFA - METIL FENTANIL



MM = 350.5

N - [1 - (alfa - metilfenetil) - 4 - piperidil]
propionanilid

8. BETA - HIDROKSIFENTANIL



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

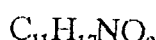
17. KETOBEMIDON
 $C_{15}H_{21}NO_2$
MM = 247.3
4 - meta - hidroksifenil - 1 - metil - 4 - propionilpiperidin
18. BROLAMFETAMIN (DOB)
 $C_{11}H_{16}BrNO_2$
MM = 274.2
2,5 - dinetoksi - 4 - bromoamfetamin
19. KATINON
 $C_9H_{11}NO$
MM = 149.2
(-) - alfa - aminopropiofenon
20. DET
 $C_{14}H_{20}N_2$
MM = 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 - - metilseniletilamin

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)



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

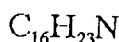


MM = 284.3

3 - [2 - (dimetilamino) etil] - 1H - indol

4 - ol dihidrogenfosfat

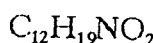
30. ROLICIKLIDIN (PHP, PCPY)



MM = 229.4

1 - (1 - fenilcikloheksil) pirolidin

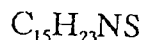
32. STP , DOM



MM = 209.3

2 - amino - 1 - (2,5 - dimetoksi - 4 - metil) fenilpropan

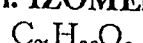
33. TENOCIKLIDIN (TCP)



MM = 249.4

1 - [1 - (2 - tienil cikloheksil) piperidine

34. TETRAHIDROKANABINOL, nasl. IZOMERE:



MM = 314.5

D^{a(10a)}

D^{b(7)}

D⁷

D⁸

D⁹

D¹⁰

D^{c(11)}

35. (DOET) 2,5 - dimetoksi - 4 - etilamfetamin

C₁₃H₂₁NO₂

MM = 223,0

dl - 2,5 - dimetoksi - 4 etil - alfa - metilfeniletilamine

(+) - 4 - etil - 2,5 - dimetoksi - alfa - fenetilamine

36. ETICIKLIDIN (PCE)

C₁₄H₂₁N

MM = 203,3

N - etil - 1 - fenilcikloheksilamin

37. (+) - LIZERGID (LSD, LSD - 25)

C₂₀H₂₅N₃O

MM = 323,4

(+) - N,N - dietillizergamid

9,10 - didehidro - N,N - dietil - 6 - metilergolin - 8-beta - karboksamid

38. PARAHEKSIL

C₂₂H₃₂O₂

MM = 328,5

hidroksi - 1 heksil - 3 tetrahidro - 7,8,9,10 trimetil - 6,6,9 6H - dibenzo [b,d] piron

39. (PMA) PARAMETOKSIAMFETAMIN

C₁₀H₁₅NO

MM = 165,0

4 - metoksi - alfa - metilfeniletilamin

40. PSILOCIN

C₁₂H₁₆N₂O

MM = 204,3

3 - (2 - dimetilaminoetil) - 4 - hidroksiindol

41. (TMA) 3,4,5 - trimetoksiamfetamin

C₁₂H₁₉NO₃

MM = 225,2

(+) - 3,4,5 - trimetoksi - alfa - metilfenetilamin

42. MDMA (3,4 - metilendioksiamfetamin)

C₁₁H₁₅NO₂

MM = 193,2

dl - 3,4 metilendioksi - N, alfa dimetilfeniletilamin

SKUPINA II

43. ACETILMETADOL

C₂₃H₃₁NO₂

MM = 353.5

3-acetoksi-6-dimetilamino-4,4-difenilheptan

44. ALFA-METILTIOFENTANIL

C₂₁H₂₈N₂OS

MM = 356.5

N-I-I 1-metil-2-(2-tienil)etyl I -4 -piperidil I propionanilid

45. ALFAMEPRODIN

C₁₇H₂₅NO₂

MM = 275.4

Alfa-3-etil-1-metil-4-fenil-4-propionoksipiperidin

46. ALFAMETADOL

C₂₁H₂₉NO

MM = 311.5

alfa-6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol

47. ALFENTANIL

C₂₁H₃₂N₆O₃

MM = 416.5

N-I 1-I 2-(4-etil-4,5-dihidro-5-okso-1H-tetrazol-1-il)etyl-4-(metoksimetil)-4-piperidinil I-N-fenilpropanamid

48. ALILPRODIN

C₁₈H₂₅NO₂

MM = 287.4

3-alil- 1-metil-4-fenil-4-propionoksipiperidin

49. ANILERIDIN

C₂₂H₂₈N₂O₂

MM = 352.5

etilni ester 1-para-aminofenil-4-fenilpiperidin-4-karboksilne kisline

50. BENZETIDIN

C₂₃H₂₉NO₃

MM = 367.5

etilni ester 1-(2-benzilosietil)-4-fenilpiperidin-4-karboksilne kisline

51. BENZILMORFIN

C₂₄H₂₅NO₃

MM = 375.5

3-benzilmorfin

52. **BETACETILMETADOL**
C₂₃H₃₁NO₂
MM = 353.5
Beta-3-acetoksi-6-dimetilamino-4,4-difenilheptan
53. **BETAMEPRODIN**
C₁₇H₂₅NO₂
MM = 275.4
beta-3-etyl- 1 -metil-4.propionoksipiperidin
54. **BETAMETADOL**
C₂₁H₂₉NO
MM = 311.5
Beta-6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol
55. **BEZITRAMID**
C₃₁H₃₂N₄O₂
MM = 492.6
1-(3-ciano-3,3-difenilpropil)-
4 - (2 - o k s o - 3 - p r o p i o n i l -
1-benzimidazolinil)-piperidin
56. **DEKSTROMORAMID**
C₂₅H₃₂N₂O₂
MM = 392.6
(+)-4-E-metil-4-okso-3,3-difenil-4-(1-pirolidinil)
butil I morfolin
57. **DIAPROMID**
C₂₁H₂₈N₂O₂
MM = 324.5
N-I 2- (metilfenetilamino)-propil I propionanilid
58. **DIETILTIAMBUTEN**
C₁₆H₂₁NS₂
MM = 291.5
3-dietilamino-1,1 -di-(2'tienil)-1-buten
59. **DIFENOKSILAT**
C₃₀H₃₂N₂O₂
MM = 452.6
etilni ester1-(3-ciano-3,3-difenilpropil)-
4-fenilpiperidin-4-karboksilne kislina
60. **DIFENOKSIN**
C₂₈H₂₈N₂O₂
MM = 424.5
1-(3-ciano-3,3-difenilpropil)-4-fenilizonipekotska
kislina

61. DIHIDROMORFIN
C₁₇H₂₁N₀3
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-difenilaceat
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**
C₂₂H₂₈N₄O₃
MM = 396.5
1-dietilaminoetil-
2-pa ra -etoksibenzil-5-nitrobenzimidazol
72. **FENADOKSON**
C₂₃H₂₉NO₂
MM = 351.5
6-morsolin-4,4-difenil-3-heptanon
73. **FENAMPROMID**
C₁₇H₂₆N₂O
MM = 274.4
N-(1 -metil-2-piperidinoetil)propionanilid
74. **FENAZOCIN**
C₂₂H₂₇NO
MM = 321.5
2-hidroksi-5,9-dimetil-2-fenetil-6,7-benzomorfan
75. **FENOMORFAN**
C₂₄H₂₉NO
MM = 347.5
3-hidroksi-N-fenetilmorfinan
76. **FENOOPERIDIN**
C₂₃H₂₉NO₃
MM = 367.5
etilni ester 1-(3-hidroksi-3-fenilpropil)-
4-fenilpiperidin-4- karboksilne kisline
77. **FENTANIL**
C₂₂H₂₈N₂O
MM = 336.5
1-fenetil-4-N-propionilanilinopiperidin
78. **FURETIDIN**
C₂₁H₃₁NO₄
MM = 361.5
etilni ester 1-(2-tetrahidrofurufsuloksietil)-
-4-fenilpiperidin-4-karboksilne kisline
79. **HIDROKODON**
C₁₈H₂₁NO₃
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
dihidromorfon
83. IZOMETADON
C₂₁H₂₇NO
MM = 309.4
6-dimetilamino-5-metil,4,4-disenil-3-heksanon
84. KLONITAZEN
C₂₀H₂₃CIN₄O₂
MM = 386.9
[(2-para-klorbenzil)-1-dictilaminoctil-5-nitrobenzimidazol]
85. KODOKSIM
C₂₀H₂₄N₂O₅
MM = 372.4
Dihidrokodeinon-6-karboksimetilosim
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 kislina
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

- МЕДИЧНИ
ІМЕНІЯ МОЛІКУЛ
106. NORMORFIN
C₁₆H₁₇NO₃
MM = 271.3
C₁₆H₁₇NO₃ · 6H₂O
MM = 379.4
Demetilmorfín
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 kislina
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 kislina
112. PETIDIN INTERMEDIAT C
C₁₃H₄₇NO₂
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 kislina

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
CH_{1.3}-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
(+ -)-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. DEKSTROPROPOOKSIFEN
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) ocetne kislina

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. CIKLOBARBITON
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-beuzazocin-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-(diethylamino) propiofenon
156. BARBITON
C₈ H₁₂ N₂ O₃
MM = 184.2
5,5-diethylbarbiturna kislina
157. BENZFETAMIN
C₁₇ H₂₁ N
MM = 239.4
N-benzil-N-alfa-dimethylfenetilamin

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-3,2-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-fenilbiciklo (2,2,1)-heptan-2-amin
175. FENPROPOREKS
C₁₂ H₁₆ N₂
MM = 188.3
dl-3-/(alfa-metilseniletil) 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-benzodiazepin-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/ -oksa zino /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
-IH-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-metilsenetilamin
188. MEPROBAMAT
C₉ H₁₈ N₂ O₄
MM = 218.3
2-metil-2-propil-1,3-propandiol 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-imidazo /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-fenilosazolo /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-etyl-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-pantanon
203. SEKBUTABARBITON
C10 H16 H2 O3
MM = 212.2
5-sek-butil-5-etylbarbiturna 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.



POSLANO:

- Ministrstvo za zdravstvo
- Služba Vlade Republike Slovenije za zakonodajo