

142/2004. (IV. 29.) Korm. rendelet

a kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal végezhető tevékenységekről

A Kormány a New Yorkban 1961. március 30-án kelt, és az 1965. évi 4. törvényerejű rendelettel kihirdetett „Egységes Kábítószer Egyezmény”, továbbá az annak módosításáról és kiegészítéséről szóló, Genfben 1972. március 25-én kelt, és az 1988. évi 17. törvényerejű rendelettel kihirdetett, a fenti egyezményt kiegészítő Jegyzőkönyv (a továbbiakban együtt: Kábítószer Egyezmény); a pszichotróp anyagokról szóló, Bécsben az 1971. február 21. napján aláírt egyezményt (a továbbiakban: Pszichotróp Egyezmény) kihirdető 1979. évi 25. törvényerejű rendelet; valamint az Egyesült Nemzetek Szervezetének a kábítószerek és pszichotróp anyagok tiltott forgalmazása elleni, 1988. december 20-án, Bécsben kelt Egyezményét kihirdető 1998. évi L. törvény végrehajtása érdekében; továbbá a Rendőrségről szóló 1994. évi XXXIV. törvény 100. §-a (1) bekezdésének *a*) és *k*) pontjaiban; valamint az emberi felhasználásra kerülő gyógyszerekről szóló 1998. évi XXV. törvény 19. §-a (3) bekezdésének és 24. §-a (1) bekezdésének *b*) és *c*) pontjaiban foglaltakra; illetve az Európai Unió Tanácsának a kábítószerek tárgyában meghozott jogi aktusaira figyelemmel, a következőket rendeli:

Értelmező rendelkezések

1. § E rendelet alkalmazásában
 1. *állatgyógyászati intézmény*: állatkórház, állatklinika, állatorvosi rendelő, állatorvosi szakrendelő (rendelőintézet), állat-egészségügyi laboratórium;
 2. *belföldi szállítás*: olyan kábítószert, illetve pszichotróp anyagot tartalmazó szállítmány eljuttatása, amelynek a kiindulópontja- és végcélja egyaránt Magyarországon található;
 3. *díszítő mák*: a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésének, forgalmazásának és felhasználásának rendjéről szóló jogszabályban meghatározott fogalom;
 4. *egészségügyi szolgáltató*: az egészségügyről szóló 1997. évi CLIV. törvény 3. § *f*) pontjában meghatározott szolgáltató;
 5. *elemzés*: kábítószerek, pszichotróp anyagok és visszaélés szempontjából veszélyes új szerek fizikai, kémiai és egyéb jellemzőinek meghatározására, valamint a visszaélés szempontjából veszélyes szerek kóros élvezetre alkalmasságának megállapítására irányuló szakértői tevékenység;
 6. *eltérítés*: kábítószernek vagy pszichotróp anyagnak az engedélyezett forgalomból az engedély nélküli forgalomba történő átirányítása;
 7. *engedélyes*: e rendelet szerinti valamely engedéllyel rendelkező természetes vagy jogi személy vagy jogi személyiséggel nem rendelkező gazdálkodó szervezet, valamint az engedéllyel rendelkező intézetek, intézmények;
 8. *étekezési mák*: a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésének, forgalmazásának és felhasználásának rendjéről szóló jogszabályban meghatározott fogalom;
 9. *forgalmazás*: a kábítószerek és pszichotróp anyagok anyagi ellenszolgáltatásért, vagy anyagi ellenszolgáltatás nélkül történő továbbadása (beszerzése, értékesítése, kereskedelme, elosztása) ide nem értve az anyagok exportját, importját, transzferét és tranzitját;
 10. *gyártás*: minden olyan művelet, amelynek eredményeként kábítószer, illetve pszichotróp anyag, illetve ezekből az anyagokból előállított készítmény jön létre, beleértve a csomagolást és átcsomagolást, valamint a laboratóriumi körülmények közötti előállítást is. Gyártásnak minősül az opioid alkaloidok elválasztása, az azt szolgáltató mák (*Papaver Somniferum* L. faj és rokon fajainak fajtái), valamint a kannabisz, illetve kannabisz gyanta elválasztása az azt szolgáltató kannabisz növényről;
 11. *gyógyászati célú tevékenység*: a kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal végzett, a gyógyszerkutató, -fejlesztő, a gyógyszerek törzkönyvezését, valamint a gyógyszeres kezelés megvalósulását célzó, az adott tevékenység végzésére engedéllyel rendelkező szerv vagy személy által végzett tevékenység;
 12. *import, export, transzfer és tranzitszállítás*: kábítószereknek és pszichotróp anyagoknak az ország területére irányuló behozatala, az ország területéről való kivitele, és az ország területén - a leszállás nélküli légi forgalom kivételével - történő átszállítása;

16. *ipari mák*: a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésének, forgalmazásának és felhasználásának rendjéről szóló jogszabályban ekként meghatározott fogalom;

17. *kábítószer*: az 1. számú melléklet 1. (a továbbiakban: K1) és 2. jegyzékén (a továbbiakban: K2) szereplő anyag, tekintet nélkül természetes vagy szintetikus eredetére;

18.

19. *kábítószerért, pszichotróp anyagért felelős személy*: a nem gyógyászati tevékenységi engedélyben, az eseti kutatási engedélyben, továbbá a 3. § (3) bekezdése szerinti nyilvántartásban megjelölt személy, akire a kábítószer-felelősre vonatkozó előírások vonatkoznak, a 7. § (6) bekezdésben előírt speciális végzettség kivételével;

20. *kannabisz*: a magok kivételével a kannabisz növény bármilyen elnevezéssel jelölt virágzó vagy termő ágvégződései, amelyekből a gyantát még nem vonták ki;

21. *kannabisz növény*: minden kender, azaz Cannabis genushoz tartozó növény;

22. *kábítószer-felelős (helyettes)*: a tevékenységi engedély kiadását kérelmező szervezet vezetője által javasolt, az engedélyben kijelölt személy, aki a kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal folytatott tevékenységgel kapcsolatos feladatokat ellátja, illetve felügyeli az engedélyesnél;

23. *klinikai vizsgálat*: olyan, emberen végzett orvostudományi kutatás, amely egy vagy több vizsgálati készítmény klinikai, farmakológiai, illetőleg más farmakodinámiai tulajdonságának megállapítására vagy igazolására, valamint nem kívánatos mellékhatásának megállapítására, felszívódásának, megoszlásának, metabolizmusának, kiválasztásának vizsgálatára irányul azzal a céllal, hogy a vizsgálati készítmény(ek) biztonságosságát és hatásosságát igazolja;

24. *kutatás*: kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal és visszaélés szempontjából veszélyes új szerekkel végzett oktatási, elemzési, klinikai vizsgálat, orvostudományi és tudományos kutatási célú tevékenység;

25. *magánállatorvos*: a külön jogszabály szerinti magán-állatorvosi tevékenységet folytató állatorvos;

26. *mákszalma*: a máknövény minden része; azonban a magok a tokból való kifejtés és tisztítás után nem minősülnek az 1. számú melléklet szerinti ellenőrzött szereknek;

27. *nem gyógyászati célú tevékenység*: a 13. pontban meghatározottól eltérő minden, a kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal végzett tevékenység;

28. *pszichotróp anyag*: az 1. számú mellékletben (Pszichotróp anyagok 1., 2., 3., és 4. jegyzéke, röviden P1, P2, P3, P4) szereplő anyag, tekintet nélkül természetes vagy szintetikus eredetére;

29. *tengerentúli szállítás*: Európán kívülre történő export vagy Európán kívülről történő import;

30. *termesztetés*: tevékenységi és termesztési engedély birtokában folytatható tevékenység, amelynek során az engedélyes szerződéses jogviszony alapján ipari mák termesztésével bízik meg mezőgazdasági termelőket;

31. *transzfer*: kábítószereknek és pszichotróp anyagoknak az Európai Unió más országából a Magyar Köztársaság területére irányuló importja, illetve a Magyar Köztársaság területéről az Európai Unió más országába való exportja;

32. *visszaélés szempontjából veszélyes új szer*: az engedély nélküli forgalomban megjelent anyagot tartalmazó szer, amelyről az elemzések, illetve egyéb adatok (fogyasztási szokások stb.) alapján feltételezhető, hogy bódultságot vagy tudatállapot módosulást eredményező, a központi idegrendszerre gyakorolt hatása miatt kóros élvezetre használják;

33.

34. *oktatás*: az 1. számú melléklet szerinti ellenőrzött szerek tényleges bemutatása, kizárólag egészségügyi és rendvédelmi szakemberek képzése, továbbképzése céljából;

35. *máknövény*: a mák vagy ópiummák (*Papaver somniferum* L.) faj fajtáihoz, valamint a murvásmák (*Papaver bracteatum* Lindl.) faj fajtáihoz tartozó növény.

A rendelet hatálya

2. § (1) E rendelet hatálya kiterjed

a) kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal végezhető, a 3. § (1) bekezdésben meghatározott tevékenységekre,

b) kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal végezhető tevékenységekhez kapcsolódó hatósági eljárásokra,

c) visszaélés szempontjából veszélyes új szerek jegyzékbe vételi eljárására,

d) kábítószerek és pszichotróp anyagok az egészségügyi szolgáltató, valamint az állatgyógyászati intézmény és állatgyógyászati készítmények kiskereskedelmi forgalmazó által történő megrendelésére,

e) az e rendelet szerinti engedélyesnél, az egészségügyi szolgáltatóknál, továbbá az állatgyógyászati intézményeknél és állatgyógyászati készítmények kiskereskedelmi forgalmazóknál és magán-állatorvosoknál - a 26. § (1) bekezdés a)-c) pontjai szerint - végzett kábítószer-rendészeti hatósági ellenőrzésre, valamint

f) egészségügyi szolgáltatók, illetve állatgyógyászati intézmények által kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal végzett klinikai vizsgálatok és orvostudományi kutatások engedélyezésére.

(2) A rendelet hatálya az (1) bekezdés d) és f) pontja kivételével az egészségügyi szolgáltatókra nem terjed ki.

(3) A kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésének, forgalmazásának és felhasználásának rendjéről külön jogszabály rendelkezik.

Engedélyek és engedélyezési eljárás

3. § (1) A kábítószeres és pszichotróp anyagok gyártása, exportja, importja, transzfere, beszerzése, forgalmazása, raktározása, tartása, átadása, használata, megsemmisítése, valamint a velük kapcsolatos kutatás, oktatás, továbbá a külön jogszabály szerint engedélyköteles kábítószeres és pszichotróp anyagok előállítására alkalmas növények termesztése, valamint a velük kapcsolatos kutatás, oktatás - a (2)-(4) bekezdésekben foglaltak, valamint az eseti kutatás kivételével - kizárólag tevékenységi engedély birtokában folytatható. Tevékenységi engedélyt a Ptk. 685. § c) pontja szerinti gazdálkodó szervezet kaphat. A gyógyászati és a nemgyógyászati célú tevékenységekre külön tevékenységi engedélyt kell kiadni.

☞ (2) Az állatgyógyászati intézmény, az állatgyógyászati készítmények kiskereskedelmi forgalmazója, valamint a magánállatorvos köteles a kábítószerrel vagy pszichotróp anyaggal végzett tevékenységét - annak megkezdése előtt legalább harminc nappal - a tevékenység jellegének és helyének pontos megjelölésével, a kábítószerért, pszichotróp anyagért felelős személy megnevezésével, továbbá a cégjegyzékszámának, illetve a bírósági nyilvántartásba történő bejegyzés, az egyéni vállalkozókról vezetett hatósági nyilvántartásba vétel vagy a költségvetési szervek törzskönyvi számának, a működésre jogosító engedélyek adatainak (az engedély száma, a kiadó hatóság megnevezése, az engedély kelte és időbeli hatálya) megadásával, valamint a tárolóhely és a tárolási rend leírásával a rendőrségnek bejelenteni.

☞ (3) A rendőrség a (2) bekezdés szerinti adatokat nyilvántartásba veszi, és a nyilvántartásba vétel tényéről tizenöt napon belül - visszavonásig hatályos - hatósági bizonyítványt ad ki, amelyről a Mezőgazdasági Szakigazgatási Hivatal (a továbbiakban: MgSzH) és az Egészségügyi Engedélyezési és Közigazgatási Hivatal (a továbbiakban: EEKH) tájékoztatja. A hatósági bizonyítvány birtokosa a (2) bekezdés szerinti bejelentés során közölt adatai megváltozásáról, illetve a tevékenység megszüntetéséről a rendőrséget nyolc napon belül, írásban tájékoztatja. A hatósági bizonyítvány birtokosa az általa felhasznált kábítószerrel és pszichotróp anyagról évente - összesített formában, minden év január 31-ig - tájékoztatja a megyei kormányhivatal Élelmiszerlánc-biztonsági és állategészségügyi igazgatóságát (a továbbiakban: Élelmiszerlánc-biztonsági és állategészségügyi igazgatóság), és a rendőrséget.

☞ (4) A díszítómák, illetve a kannabisz növény exportját, importját, illetve transzferét végző, továbbá a tisztítatlan mákszalma-maradványokkal szennyezett mákmagot felvásárló, illetve annak tisztítását végző gazdálkodó szervezet a tevékenység megkezdése esetén köteles a tevékenységet - annak megkezdése előtt harminc nappal - a tevékenység jellegének és helyének pontos megjelölésével és a felelős személy megnevezésével az EEKH-nak bejelenteni. A bejelentésben meg kell jelölni a cégjegyzékszámot vagy az egyéni vállalkozókról vezetett hatósági nyilvántartásba vétel számát.

☞ (5) Az EEKH a (4) bekezdés szerinti adatokat nyilvántartásba veszi, és a nyilvántartásba vétel tényéről tizenöt napon belül - visszavonásig hatályos - hatósági bizonyítványt ad ki, amelyről a rendőrséget tájékoztatja. A hatósági bizonyítvány birtokosa a (4) bekezdés szerinti bejelentés során közölt adatai megváltozásáról, illetve a tevékenység megszüntetéséről az EEKH-t nyolc napon belül, írásban tájékoztatja. A nyilvántartásba vett gazdálkodó szervezet az általa végzett tevékenység mennyiségi adatairól évente - összesített formában - tájékoztatja az EEKH-t. A tisztítás utáni mákszalma-maradványok kizárólag ópiátok kinyerésére tevékenységi engedéllyel rendelkező engedélyesnek adhatók át a 6. számú melléklet szerinti megrendelőlap kíséretében, vagy kérelmezni kell az EEKH-tól a rendőrség felügyelete melletti megsemmisítést.

4. § (1) A kábítószeres és pszichotróp anyagok, továbbá az ipari és étkezési mák szalmája, valamint az ipari mák és - a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésének, forgalmazásának és felhasználásának rendjéről szóló jogszabályban ekként meghatározott - magas THC tartalmú kender vetőmagjának exportja, importja, transzfere esetén eseti exportengedélyt, illetve eseti importengedélyt is be kell szerezni a tevékenységi engedélyen túl. A díszítómák és a kannabisz növény vonatkozásában eseti exportengedély, illetve eseti importengedély a 3. § (4) bekezdése szerinti nyilvántartásba vétel esetén kérelmezhető az EEKH-tól.

(2) A kábítószeres és pszichotróp anyagoknak, illetve a mákszalmának és az ipari mák vetőmagjának, valamint a kannabisz növénynek az ország területén történő átszállításához az exportáló, illetve importáló ország arra hatáskörrel és illetékességgel rendelkező hatóságának érvényes engedélye, valamint a szállítmány

azonosítására alkalmas bizonylat szükséges, amelyet a szállító köteles a rendőrség vagy a vámhatóság ellenőrzése során bemutatni.

(3) E rendelet 1. számú melléklete 3. jegyzékén (a továbbiakban: K3) szereplő anyagok gyártása, exportja, importja és megsemmisítése tevékenységi engedélyhez kötött, valamint eseti exportjuk, importjuk és transzferük negyedévenkénti bejelentésre kötelezett az EEKH-nak. A kábítószeres és pszichotróp anyagok és az 1. számú melléklet K3. jegyzékén szereplő anyagok megsemmisítéséhez a tevékenységi engedélyen túl eseti megsemmisítési engedélyt is be kell szerezni.

(4) Az ipari mák természetűje a tevékenységi engedély mellett a külön jogszabály szerint meghatározott eseti természetű engedélyt is köteles beszerezni.

(5) Kábítószerekkel, pszichotróp anyagokkal és a visszaélés szempontjából veszélyes új szerekkel kutatást csak e tevékenység folytatására jogosító tevékenységi engedéllyel vagy egy adott vizsgálatra szóló eseti kutatási engedéllyel rendelkező szervezet vagy intézet folytathat.

(6) A máknövény magjai - az ipari mák vetőmagjának exportja és importja kivételével - a tokból való kifejtés és tisztítás után nem minősülnek az 1. számú melléklet szerinti ellenőrzött szernek.

(7) A kannabisz növény magjai - a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésének, forgalmazásának és felhasználásának rendjéről szóló jogszabályban ekként meghatározott magas THC tartalmú kender vetőmagjának exportja, importja és transzfere kivételével - nem minősülnek az 1. számú melléklet szerinti ellenőrzött szernek.

5. § (1) A 3. § (1) bekezdése, illetve a 4. § (1)-(4) bekezdése szerinti engedélyek iránti kérelemről az EEKH dönt.

(2) Az EEKH a határozatát közli

a) az exportra, importra irányuló tevékenységi engedély iránti kérelem esetén a Vám- és Pénzügyőrség Országos Parancsnokságával;

b) az állatgyógyászati készítményekkel, illetve kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésével, forgalmazásával összefüggő tevékenységre vonatkozó kérelem esetén az agrárpolitikáért felelős miniszterrel (a továbbiakban: miniszter).

A gyógyászati célú tevékenységi engedély kiadásával kapcsolatos szabályok

6. § (1) Az engedélyes kizárólag a gyógyászati célú tevékenységi engedélyben megjelölt tevékenységek folytatására jogosult.

(2) E rendelet 1. számú mellékletének P1 jegyzékébe foglalt pszichotróp anyagok gyógyászati célra nem hozhatók forgalomba, felhasználásuk csak kutatási célra engedélyezhető.

7. § (1) Az engedély iránti kérelemnek tartalmaznia kell:

a) ha a kérelmező gazdálkodó szervezet: megnevezését, székhelyét, telephelyét, fióktelepét, adószámát,

b) ha a kérelmező kutatási vagy oktatási, illetve kutatási és oktatási tevékenységet végző szervezet, intézmény: annak megnevezését, székhelyét, telephelyét,

c) a folytatni kívánt tevékenységgel érintett kábítószeres vagy pszichotróp anyagok e rendelet 1. számú melléklete szerinti megnevezését,

d) a kérelmezett tevékenység megnevezését, folytatásának helyét (telephely, fióktelep címét),

e) feldolgozás esetén a kiinduló anyag, az előállított termék megnevezését és tervezett mennyiségét az ellenőrzött hatóanyagra számítva,

f) a kijelölni kívánt kábítószer-felelős és helyettese nevét.

(2) A tevékenységi engedély iránti kérelemhez csatolni kell:

a) a gazdálkodó szervezet jegyzésére vagy képviselőre jogosult tagjának és a kábítószer felelős, valamint helyettese ügyvéd által cégbejegyzési (változásbejegyzési) eljárásban való közreműködés során ellenjegyzett aláírás-mintáját, illetve annak hiteles másolatát,

b) ha a kérelmező gazdasági társaság, annak cégjegyzékszámát,

c) ha a kérelmező nem gazdasági társaságként működő gazdálkodó szervezet, a bírósági nyilvántartásba történő bejegyzés számát, költségvetési szerv esetén törzskönyvi számát,

d)

e) a kijelölni kívánt kábítószer-felelős és helyettese nevét, valamint a végzettségét igazoló oklevél hitelesített másolatát,

f) a humán gyógyszerkészítmény gyártására, illetve nagykereskedelmére, valamint az állatgyógyászati gyógyszerkészítmény gyártására, kereskedelmére vonatkozó engedély hiteles másolatát, illetve a tevékenység körébe tartozó, jogszabályban meghatározott más hatósági engedélyt vagy igazolást,

g) a gazdálkodó szervezet üzemének, illetve érintett üzemszerveinek és raktárának, illetve kutatási tevékenységet végző szervezet, intézmény laboratóriumának, raktárhelyiségének tervrajzát, amelyen fel kell tüntetni az alkalmazott (telepített) mechanikai vagy elektronikus, illetve mechanikai és elektronikus

biztonságtechnikai berendezéseket és eszközöket, valamint azok helyét, továbbá mellékelni kell az őrzési és nyilvántartási rend leírását és biztonsági rendszer esetén a működőképességet igazoló szakvéleményt,

h) a *g)* pontban megjelölt tervrajzokhoz mellékleként annak leírását, hogy a tevékenységgel érintett helyiségben milyen ellenőrzött anyaggal milyen jellegű tevékenység folyik, valamint a tevékenység felelőseit,

i) az ellenőrzött anyag- és a személyforgalom útjának leírását az érintett helyiségek, raktárak között.

(3) Ha a gazdálkodó szervezet a (2) bekezdés *b)*, illetve *f)* pontjában felsorolt adatokat nem igazolja, az EEKH a kérelem elbírálása érdekében adatszolgáltatási kérelemmel fordul az adatokról jogszabállyal rendszeresített nyilvántartást vezető hatósághoz.

(4) Kábítószer-felelősnek a gazdálkodó szervezetnél főállásban alkalmazott, kábítószer-felelős helyettesének a gazdálkodó szervezetnél főállásban vagy szerződéssel alkalmazott személyt lehet kijelölni.

(5) A kábítószer-felelős és helyettese az engedély megadásával kijelölésre kerül. A kijelölt kábítószer-felelős (helyettes) felel a kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal folytatott tevékenység e rendelet szerinti szabályszerűségéért, az anyagok eltérítésének megakadályozása érdekében megteendő intézkedésekért, a 19. §-ban meghatározott nyilvántartások naprakész és pontos vezetéséért, valamint az adatszolgáltatásért és a kezelési szabályok betartásáért, továbbá, ha a nyilvántartott anyaggal kapcsolatban bármilyen rendellenességet tapasztal a hatáskörrel és illetékességgel rendelkező hatóságok haladéktalan (távközlési eszközön történő) értesítéséért.

(6) Kábítószer-felelősnek (helyettesnek) csak orvosi, állatorvosi, gyógyszerészi, vegyész-mérnöki, vegyész, biológusi, biológus-mérnöki, valamint a kábítószerek és pszichotróp anyagok előállítására alkalmas növények termesztése, illetve a velük kapcsolatos kutatási és oktatási tevékenység esetén agrármérnöki vagy kertész-mérnöki szakképzettséggel rendelkező személy jelölhető ki.

(7) A kábítószer-felelős és helyettese köteles évente legalább egy alkalommal az engedélyező és ellenőrző hatóságok által rendezett, a kábítószerekre és pszichotróp anyagokra vonatkozó továbbképzésen részt venni.

8. § (1)-(2)

(3) A tevékenységi engedély tartalmazza a 7. § (1) bekezdésben foglalt adatokat, valamint a kijelölt kábítószer-felelős (helyettes) adatait (név, végzettségét igazoló diploma száma, kelte). Az engedély megadásának tényét az EEKH honlapján közzé kell tenni.

(4) A tevékenységi engedély három évig vagy a 10. § (1) bekezdés szerinti visszavonásig hatályos. Az engedélyesnek az engedély hatályának lejárta előtt legalább három hónappal jelezni kell, ha az engedélyt meg kívánja újítani.

(5)-(6)

9. § (1) Az engedélyes a nyilvántartott adatokban bekövetkezett változásról tizenöt napon belül köteles az EEKH-t értesíteni.

(2) Az engedélyesnek a tevékenységi engedélyben nem szereplő, újabb, az 1. számú melléklet szerinti kábítószer vagy pszichotróp anyag, illetve új gyógyszerforma tevékenységi körbe vonása előtt kérnie kell az engedély módosítását.

(3) A gazdálkodó szervezet 7. § (2) bekezdése szerinti üzemének, érintett üzemszékének és raktárának, illetve kutatási tevékenységet végző szervezet, intézmény laboratóriumának, raktárhelyiségének tervrajzában bekövetkezett változása, illetve új telephely, üzemszék tevékenységi körbe vonása, a kábítószer-felelős vagy helyettese személyében bekövetkezett változás, valamint a rendészeti szempontból előírt biztonsági, biztonságtechnikai berendezések bármelyikének megváltozása esetén a gazdálkodó szervezetnek az engedély módosítását kérnie kell.

10. § (1) A tevékenységi engedélyt az EEKH visszavonja amennyiben:

a) az engedélyes azt kéri,

b) az engedély megadásakor fennálló körülmények úgy változtak meg, hogy az engedély megadásához szükséges feltételek nem állnak fenn,

c) az engedélyes az e rendeletben foglalt előírásokat, illetve az engedélyben előírt kötelezettségeket ismételtén, súlyosan megszegi,

d) az arra hatáskörrel és illetékességgel rendelkező hatóság a külön jogszabály szerint a humángyógyszer-készítmény gyártására, illetve nagykereskedelmére, valamint az állatgyógyászati gyógyszerkészítmény gyártására, illetve kereskedelmére vonatkozó engedélyt visszavonta.

(2) A tevékenységi engedély alapján folytatott tevékenységet az EEKH legfeljebb egy évre felfüggeszti, ha

a) az engedélyes az e rendeletben foglalt előírásokat, illetve az engedélyben meghatározott feltételeket megszegi,

b) az arra hatáskörrel és illetékességgel rendelkező hatóság a humángyógyszer-készítmény gyártására, illetve nagykereskedelmére, valamint az állatgyógyászati gyógyszerkészítmény gyártására, illetve kereskedelmére vonatkozó engedélyt felfüggesztette,

c)

d) az engedélyes 19. § (2)-(4) bekezdése szerinti adatszolgáltatást nem teljesíti.

(3) A tevékenység felfüggesztése esetén, amennyiben az engedélyes a felfüggesztésre okot adó körülményt a felfüggesztés időtartama alatt megszünteti, és ezt a felfüggesztést elrendelő hatóságnál bejelenti, az EEKH dönt a felfüggesztés megszüntetéséről.

(4) A (3) bekezdésben meghatározott bejelentés hiányában - a felfüggesztést elrendelő határozatban megjelölt idő elteltével - az engedélyt vissza kell vonni.

(5) A felfüggesztést elrendelő határozatban az engedélyest a (3) és (4) bekezdésben foglaltakról tájékoztatni kell.

(6) Az EEKH a tevékenységi engedély felfüggesztéséről és visszavonásáról szóló határozatot közli a rendőrséggel, illetve a visszavonást kezdeményező hatósággal.

(7) Az engedély felfüggesztésének vagy visszavonásának tényét az EEKH honlapján közzé kell tenni.

(8)

11. § (1) Az ipari mák természetűre irányuló, a külön jogszabály szerint meghatározott eseti természetű engedély iránti kérelmet évente az ipari mák feldolgozásával foglalkozó, a 3. § (1) bekezdés szerinti hatályos tevékenységi engedéllyel rendelkező gazdálkodó szervezet nyújtja be az EEKH-nak, megjelölve a kérelem benyújtásának évét követő évre vonatkozóan az ipari mák termesztésre szánt terület nagyságát, a mákfajtát és a maximálisan kinyerendő alkaloid mennyiséget.

(2) Az EEKH az ipari mákkal, valamint az ópiát termékekkel és származékokkal folytatott tevékenységekre vonatkozó engedély megadását a Nemzetközi Kábítószer Ellenőrző Szervvel (INCB) történő egyeztetés után a nemzetközi ópiát egyensúly biztosítása érdekében - a rendőrség és a miniszter egyidejű tájékoztatása mellett - megtagadhatja.

A nem gyógyászati célú tevékenységi engedélyek kiadásával kapcsolatos szabályok


12. § (1) A nem gyógyászati célú tevékenységi engedélyek kiadására a 6-11. § rendelkezéseit a (2)-(3) bekezdésekben foglalt eltérésekkel kell alkalmazni.

(2) A kábítószer, pszichotróp anyagot használó, tároló bűnüldöző, rendvédelmi szervek, Magyar Honvédség, büntetés-végrehajtási intézetek és intézmények, valamint a kábítószer-vizsgáló laboratóriumok nem gyógyászati célú tevékenységi engedélyt az intézmény, szerv, intézet kérelmére az EEKH adja ki.

(3) A nem gyógyászati célú tevékenységi engedély a szerek beszerzésére, raktározására, tartására, használatára, megsemmisítésére és a velük kapcsolatos kutatásra, oktatásra jogosít. Az engedély kiadásához kábítószerért, pszichotróp anyagért felelős személyt kell kijelölni.

Az eseti kutatási engedély

13. § (1) Az eseti kutatási engedély iránti kérelmet a tevékenységi engedéllyel nem rendelkező kérelmezőnek vizsgálatonként kell benyújtani az EEKH-hoz. Az eseti kutatási engedély a kérelemben megjelölt időpontig, illetve visszavonásáig hatályos.

 (2) A rendelet szerinti kábítószerrel és pszichotróp anyagokkal végzett klinikai vizsgálatokhoz és orvostudományi kutatásokhoz az EEKH eseti kutatási engedélyt be kell szerezni. A kérelmezőnek kérelméhez csatolni kell az Országos Gyógyszerészeti Intézet (a továbbiakban: OGYI) által kiadott klinikai vizsgálati engedélyt, illetve a kutatás szakmai engedélyezője által kiadott engedélyt. Az EEKH a kérelem beérkezését követő naptól számított tizenöt napon belül dönt az engedély kiadásáról és határozatát közli az OGYI-val, valamint az Állami Népegészségügyi és Tisztiorvosi Szolgálat (a továbbiakban: ÁNTSZ) Országos Tisztifőorvosi Hivatalával.

(3) Az engedély iránti kérelemben meg kell jelölni:

a) a kutatás célját,

b) a kutatáshoz szükséges vagy a kutatás során előállításra kerülő kábítószer vagy pszichotróp anyag, illetve készítmény hatóanyagának 1. számú melléklet szerinti megnevezését,

c) a kutatáshoz szükséges vagy a kutatás során előállításra kerülő kábítószer, pszichotróp anyag mennyiségét és kiszerezését,

d) a beszerzés forrását (cég neve, címe),

e) a kábítószerért, pszichotróp anyagért felelős személy nevét, elérhetőségét,

f) a kábítószer vagy pszichotróp anyag tárolásának pontos címét és feltételeit.

(4) Az engedély iránti kérelemhez mellékelni kell:

a) tudományos kutatás esetén a jóváhagyott kutatási, vizsgálati tervet,

b) jóváhagyott kutatási, vizsgálati terv hiányában: a kísérlet rövid leírását, a kísérlet helyét és tervezett időtartamát, az egyszerre felhasznált mennyiséget, a kísérletek számát.

(5)

- (6) Az engedély az engedélyest feljogosítja az engedélyben megnevezett szer vagy anyag
- a) szükséges mennyiségének beszerzésére,
 - b) birtoklására és felhasználására,
 - c) a kutatáshoz szükséges mennyiségének előállítására, valamint
 - d) más engedéllyessel történő előállítására.
- (7) Az eseti kutatási engedély alapján beszerzett szerekről, és felhasználásukról tételes nyilvántartást kell vezetni.
- (8) Az eseti kutatási engedélyt vissza kell vonni, ha
- a) azt a kutatási engedélyt kérő kéri,
 - b) az engedélyes az e rendeletben foglalt előírásokat, illetve az engedélyben meghatározott kötelezettségeket ismételten, súlyosan megszegi.
- ☞ (9) A kutatás időtartama alatt a rendőrség, illetve klinikai vizsgálatok esetén az ÁNTSZ hatósági ellenőrzést végezhet az engedélyesnél. A fővárosi és megyei kormányhivatal népegészségügyi szakigazgatási szerve (a továbbiakban: megyei népegészségügyi szakigazgatási szerv) szükség esetén beszerzi az EEKH véleményét.

Eseti export-, eseti importengedély

14. § (1) Kábítószer vagy pszichotróp anyag szállítmányt, küldeményt az ország területére behozni, kivinni, beléptetni, kiléptetni, vámeljárást alá vonni kizárólag hatályos export, illetve importengedély alapján lehet. Az engedély csak egy szállításra és legfeljebb az abban feltüntetett mennyiségre vonatkozik (eseti engedély). Az eseti export- vagy eseti importengedély kizárólag egyféle hatóanyagra vonatkozhat, kivéve az analitikai célú, kis mennyiségű standardok és minták engedélyezését, amelyek hatóanyagait a kérelemhez külön jegyzéken kell mellékelni. Az állatgyógyászati készítmények importja vonatkozásában az EEKH engedélye nem mentesít a külön jogszabályban előírt behozatali engedély megszerzése alól.

(2) Az eseti engedély kizárólag az export-, illetve importtevékenységre feljogosító tevékenységi engedéllyel rendelkező szervezetnek adható ki.

(3) Ha az import tárgya kábítószer vagy pszichotróp anyagot tartalmazó olyan gyógyszer, amely nem rendelkezik Magyarországon forgalomba hozatali engedéllyel, az importengedély kiadásának feltétele az OGYI, illetve állatgyógyászati szerek esetén a miniszter által kiadott egyedi importengedély beszerzése.

(4) Nem minősül exportnak, importnak (transzfer), ha a határ átlépésekor a gyógykezelés alatt álló személy a gyógykezeléshez szükséges, az 1. számú melléklet K1 vagy K2 jegyzékén, illetve P2 jegyzékén található hatóanyagot tartalmazó kábítószernek, illetve pszichotróp anyagnak minősülő gyógyszerből a határ átlépésétől számított hetvenkét órás időtartamra elegendő mennyiséget a kezelőorvos által kiállított, nemzetközi előírásnak megfelelő igazolással vagy az arra hatáskörrel és illetékességgel rendelkező hatóság által kiállított engedéllyel tart birtokában. Az igazolás kiállítása napjától számított harminc napig hatályos.

(5) Nem minősül engedélyköteles exportnak, ha a tevékenységi engedély jogosultja vagy a katasztrófa-egészségügyi ellátáshoz szükséges gyógyszerek külön jogszabály szerinti kezelője az EEKH-tól beszerzett, 12. számú melléklet szerinti igazolással a határ átlépésével katasztrófa, így különösen természeti csapás, polgárháború sújtotta területre rendkívüli, gyógyászati célú felhasználás céljából az 1. számú melléklet K1 vagy K2 jegyzékén, illetve P2 jegyzékén található hatóanyagot tartalmazó kábítószernek, illetve pszichotróp anyagnak minősülő gyógyszert szállít. Ebben az esetben - a célország importengedélyének hiányában - a kiküldött kábítószer, illetve pszichotróp anyag 12. számú melléklet szerinti igazolásba foglalt mennyiségét statisztikai szempontból a Magyar Köztársaságon belül felhasznált mennyiségnek kell tekinteni.

(6) Nem tekintendő engedélyköteles exportnak, importnak vagy transzfernek a K1, K2, illetve a P2, a P3 vagy a P4 jegyzéken szereplő anyag olyan korlátozott mennyiségű - nemzetközi vonalakon közlekedő hajón, repülőgépen, vonaton, vagy nemzetközi autóbusszáron történő - szállítása, amelyre útközben elsősegélynyújtás miatt vagy egyéb sürgős esetben szükség lehet. E kábítószer és pszichotróp anyag megrendelése, tárolásának, felhasználásának ellenőrzése és nyilvántartása a személyszállítást végző gazdálkodó szervezet üzemorvosának, vagy más, a gazdálkodó szervezettel szerződésben álló orvosnak, mint egészségügyi szolgáltatónak a felelőssége.

(7) Az eseti engedély iránti kérelem tartalmazza a 7. és 8. számú melléklet szerinti adatokat, valamint a szállító és szállítványozó adatait. A kérelemhez mellékelni kell a külföldi partnertől származó címgazolást, továbbá export (transzfer) esetén a külföldi hatóság import engedélyének eredeti példányát.

(8) A kiadott, de fel nem használt eseti engedélyt a hatályvesztést követő tizenöt napon belül vissza kell juttatni a kiadó hatóságnak.

(9) Az eseti engedély - tengerentúli szállítás kivételével - legfeljebb három hónapig hatályos. Ha az engedély hatálya a szállítás időtartama alatt jár le, az engedélyt a szállítás befejezéséig meg kell hosszabbítani.

(10) Tengerentúli szállítás esetén az eseti engedély legfeljebb hat hónapig hatályos. Ha az eseti engedély hatálya a szállítás időtartama alatt lejár, azt az engedélyező hatóság a szállítás befejezéséig meghosszabbítja.

(11)

(12) Az eseti engedély kiadását meg kell tagadni, illetve vissza kell vonni, ha

a)

b) a kérelmezett anyag vagy szer importját a rendeltetési ország hatósága nem engedélyezte,

c) a kérelmezett anyag vagy szer szállítása, a kérelemben foglaltaktól eltérően, olyan országba irányul, ahova az érintett anyag vagy szer szállítása nemzetközi korlátozás alá esik,

d) a tevékenység folytatása során az e rendeletben foglaltakat, illetve a tevékenységi engedélyben meghatározott feltételeket megsértik,

e) a tevékenységi engedélyt a kibocsátó hatóság visszavonta vagy felfüggesztette.

Az eseti export-, eseti importtevékenység folytatásának különös szabályai

15. § (1) Az EEKH a kérelemnek helyt adó határozatát eseti exportengedély esetén hat példányban, eseti importengedély esetén öt példányban állítja ki, amelyből egy példányt irattároz. Az EEKH a mélynyomású bélyegzőlenyomattal ellátott, kétnyelvű (magyar és angol) engedélyt

a) kábítószer és pszichotróp anyag eseti exportjának engedélyezése esetén zöld,

b) kábítószer és pszichotróp anyag eseti importjának engedélyezése esetén sárga színű nyomtatványon állítja ki.

Az engedély kiadásáról az EEKH a kiléptető vám- és pénzügyőri hivatalt értesíti.

(2) A küldeményt kizárólag az exportengedélyen szereplő személyhez, szervhez vagy címre lehet irányítani.

(3) Azokat a kábítószer, illetve pszichotróp anyag küldeményeket, amelyek behozatali engedély nélkül lépnek az ország területére, az eljáró hatóságnak vissza kell tartania.

(4) Az e rendelet alapján kiadott engedéllyel szállított szerek árunyilatkozatain, illetve fuvarokmányain mind a belföldi, mind az export és import (transzfer) forgalomban szembeutó módon az EEKH engedélyszámát, vagy kábítószer esetén a K betűjelzést, illetve pszichotróp anyag esetén P betűjelzést fel kell tüntetni.

16. § (1) Az eseti exportengedély egyes példányai - a (2) bekezdésben foglalt eltérésekkel - az alábbiak szerint kerülnek felhasználásra:


a) az eseti exportengedély két példányát az EEKH az engedély kiadásakor az érintett külföldi társhatóság részére postai úton megküldi, és a külföldi társhatóság által záradékolt és visszaküldött példányt az EEKH tárolja,

b) az eseti exportengedély három példányát az exportőr kapja meg. A példányokat a szállítmány indításakor a vámeljárást végző vám- és pénzügyőri hivatal bélyegzőjével látja el, és feltünteti rajta a vámeljárást idejét, valamint a vámkezelt mennyiséget, majd azokat a szállítmánnyal együtt továbbküldi a kiléptető vám- és pénzügyőri hivatalnak. A kiléptető vám- és pénzügyőri hivatal a szállítmány országból való kiléptetése során az engedélyeket lebélyegzi, és feltünteti rajtuk a kiviteli eljárás idejét, valamint a kiléptetett kábítószer vagy pszichotróp anyag mennyiségét. A kiléptető vám- és pénzügyőri hivatal az engedély egy példányát megőrzésre visszaküldi az EEKH részére, egy példányát pedig az exportőr részére. Az eseti engedély egy példányát a szállítmányt az indulástól a célállomásig végigkíséri.

(2) Az Európai Unió valamely tagállamába irányuló kivitel (transzfer) esetén a vámeljárással kapcsolatos rendelkezéseket nem kell alkalmazni. Az EEKH az eseti exportengedély három példányát az exportőr részére megküldi. A szállítmány országból való kivitele során az engedélyen feltüntetett, kijelölt vámszolgálat az engedélyeket lebélyegzi és feltünteti rajtuk a kiviteli ellenőrzés idejét és a szállított kábítószer vagy pszichotróp anyag mennyiségét, majd azokat visszaküldi az EEKH, valamint az exportőr részére. Az eseti engedély egy példányát a szállítmányt az indulástól a célállomásig végigkíséri.

(3) Az eseti importengedély egyes példányai - a (4) bekezdésben foglalt eltérésekkel - az alábbiak szerint kerülnek felhasználásra:

a) az eseti importengedély egy példányát az EEKH az engedély kiadásakor az érintett külföldi társhatóság részére postai úton megküldi és a külföldi társhatóság által záradékolt és visszaküldött példányt megőrzi,

 b) az eseti importengedély három példányát az importőr kapja meg, és egy példányt megküld a külföldi félnek, amely ennek alapján a külföldi hatóságtól beszerzi a Magyarországra irányuló exportra szóló engedélyt, két példányát megküldi az engedélyen kijelölt vám- és pénzügyőri hivatalnak a szállítmány beérkezése előtt legalább öt nappal,

c) a kijelölt vám- és pénzügyőri hivatal a külföldi exportengedéllyel érkező szállítmány belépésekor az importőr által megküldött két példányt hitelesíti, feltünteti a beléptetett mennyiséget, és amennyiben nem végzi el a vámeljárást, a szállítmánnyal továbbküldi a vámeljárást végző vám- és pénzügyőri hivatalnak. A

vámeljárást végző vám- és pénzügyőri hivatal a példányokat hitelesíti, feltünteti rajta a vámkezelt mennyiséget, ezt követően az egyik példányt az EEKH részére visszaküldi. A záradékolt másik példányt az importőr megőrzi.

(4) Az Európai Unió valamely tagállamából Magyarországra irányuló behozatal (transzfer) esetén a vámeljárással kapcsolatos eljárásokat nem kell alkalmazni. Az eseti importengedély három példányát az importőr kapja meg, és egy példányt megküld a külföldi félnek, amely ennek alapján a külföldi hatóságtól beszerzi a Magyarországra irányuló exportra szóló engedélyt, két példányát pedig bemutatja az engedélyen kijelölt vám- és pénzügyőri hivatalnak a szállítmány beérkezésekor. A kijelölt vám- és pénzügyőri hivatal a külföldi exportengedéllyel érkező szállítmány ellenőrzésekor az importőr által bemutatott két példányt hitelesíti, feltünteti az ellenőrzött mennyiséget, ezt követően az egyik példányt az EEKH részére visszaküldi. A záradékolt másik példányt az importőr megőrzi.

(5) Az eseti importengedélyben a Vám- és Pénzügyőrség szervezetről, valamint egyes szervek kijelöléséről szóló 314/2006. (XII. 23.) Korm. rendelet Mellékletének 3. pontja szerint a kábítószer- és pszichotróp anyagok vámeljárással való vonására, illetve a külön jogszabályban meghatározott ellenőrzési feladatok tekintetében illetékes vám- és pénzügyőri hivatalt kell feltüntetni.

17. § (1) A kábítószer vagy pszichotróp anyagok kémiai profil meghatározáshoz szükséges mintájának, és a visszaélés szempontjából veszélyes új szer mintájának szállítása a rendőrség által kiadott kiviteli vagy behozatali engedéllyel történik. Az engedély tartalmazza az anyag vagy készítmény hatóanyagának azonosítására alkalmas nevét, pontos mennyiségét, a kivitel vagy behozatal időpontját és az erre felhatalmazott személy(ek) nevét.

(2) Az (1) bekezdésben meghatározott minták szállítását az alábbi személyek végezhetik:

- a) a külön jogszabályban meghatározott összekötő tisztek,
- b) rendőrségi nyilvántartásbavétel mellett a rendőrség, illetve a vám- és pénzügyőrség olyan hivatásos állományú tagja, akinek az országos rendőrfőkapitány, illetve a Vám- és Pénzügyőrség országos parancsnoka erre engedélyt adott.

18. §

A kábítószer, pszichotróp anyag nyilvántartásával, tárolásával, megrendelésével, átadásával, szállításával, átvételével kapcsolatos szabályok

19. § (1) Az engedélyesnek a kábítószerekről és pszichotróp anyagokról olyan napra kész nyilvántartást kell vezetnie, amelyből a teljes anyagmozgás (különösen a beszerzés, gyártás, feldolgozás, csomagolás, forgalmazás, készletezés, veszteségek, selejtezés, megsemmisítés) pontosan követhető mind a nyersanyagra, mind a félkész- és késztermékre vonatkozóan. Az engedélyes valamennyi ellenőrzött anyagról év végi zárókészletet köteles felvenni, és az összesített adatokat a tárgyévet követő év január 31. napjáig az EEKH-nak megküldeni.

(2) Az EEKH által kiadott engedély jogosultja köteles az engedélyt kibocsátó hatóság részére az alábbi statisztikai adatokat szolgáltatni:

a) a 2. és 3. számú melléklet szerinti, a K1 és K2 jegyzékben feltüntetett kábítószerekre és a P1, P2, P3, P4 jegyzékben feltüntetett pszichotróp anyagokra vonatkozó éves jelentést a gyártásról, készletekről és a forgalmazásról a tárgyévet követő év február 28. napjáig,

b) a 4. és 5. számú melléklet szerinti, a K1 és K2 jegyzékben feltüntetett kábítószerekre, valamint a P1 és P2 jegyzékben feltüntetett pszichotróp anyagokra vonatkozó negyedéves export-, és importjelentést az adott negyedévet követő hónap 10. napjáig, illetve a P1, P2, P3 és P4 jegyzékben feltüntetett pszichotróp anyagokra vonatkozó éves export- és importjelentést a tárgyévet követő év február 28. napjáig,

c) a speciális raktárkészletek (katasztrófavédelmi és honvédségi tartalékok) esetén csak az éves készlet változásait a tárgyévet követő év február 28. napjáig.

(3) Az átdó az 1. számú melléklet K1 és K2 jegyzékén szereplő kábítószerekre, valamint a P1 és P2 jegyzékén szereplő pszichotróp anyagokra, illetve a P3 és P4 jegyzéken szereplő alapanyagokra vonatkozó, a 6. számú melléklet szerinti megrendelőlapok ötödik példányait az adott negyedévet követő hónap 10. napjáig a hatóanyag szerinti összesítő kíséretében megküldi az EEKH-nak, amely 2 évig megőrzi azokat. A beküldött megrendelőlapok összesített adattartalmát számítógépes adathordozón is meg kell küldeni az EEKH-nak.

(4) Az EEKH által kiadott tevékenységi engedély jogosultja a 9. és 10. számú melléklet szerinti adatlapokon a kábítószerek és pszichotróp anyagok gyártására, forgalmazására, és a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésére vonatkozóan évente egy alkalommal, a tárgyévet megelőző év február 28. napjáig köteles becslési adatokat továbbítani az EEKH részére.

(5) Az EEKH a (2) bekezdés alapján nyert adatokból készített jelentést, valamint a (4) bekezdés szerint megállapított összesített becslést megküldi a Kábítószer Egyezmény, illetve a Pszichotróp Egyezmény alapján a Nemzetközi Kábítószer Ellenőrző Szerv (INCB) részére.

20. § (1) Az 1. számú melléklet szerinti kábítószereket és pszichotróp anyagokat - kivéve a (2) bekezdésben meghatározott gyógyszer-készítményeket - minden más anyagtól térben elkülönítve, minden oldalról erős fallal körülrárt, megfelelő megvilágítású, biztonsági zárral (vasráccsal) és elektronikus védelmi berendezésekkel ellátott raktárhelyiségben kell raktározni. Amennyiben az anyag mennyisége ezt lehetővé teszi, az biztonsági zárral ellátott, rögzített lemez vagy páncélszekrényben is tárolható, amelyet indokolt esetben elektronikus védelmi berendezéssel ellátott helyiségben kell elhelyezni.

(2) E rendelet 1. számú melléklete K3 jegyzékén szereplő kábítószer tartalmú gyógyszerkészítmények, valamint a P3 és P4 jegyzékén szereplő pszichotróp hatóanyagokat tartalmazó gyógyszerkészítmények megrendelésére, tárolására, kezelésére, kiadására és szállítására a gyógyszerekre vonatkozó általános rendelkezéseket kell alkalmazni.

(3) E rendelet 1. számú melléklet P3 és P4 jegyzékén szereplő pszichotróp alapanyagokra is az (1) bekezdésben foglaltak az irányadók.

21. § (1) Az engedélyes a kábítószer vagy pszichotróp anyagot - a (2) bekezdésben foglaltak és az egészségügyi szolgáltatóknak történő értékesítés és átadás, továbbá a szállítás céljára történő átadás kivételével - kizárólag más engedélyesnek értékesíthet vagy adhat át.

(2) Az engedélyes gazdálkodó szervezet kábítószer vagy pszichotróp anyagot csak olyan állatgyógyászati készítmények kiskereskedelmi forgalmazójának, illetve állatgyógyászati intézménynek értékesíthet vagy adhat át, amely rendelkezik a 3. § (3) bekezdés szerinti hatósági bizonyítvánnyal.

(3) Az 1. számú melléklet K1 és K2 jegyzékén szereplő kábítószer, valamint a P1 és P2 jegyzékén szereplő pszichotróp anyagok és a P3, P4 jegyzékén szereplő pszichotróp alapanyagok - a nem gyógyászati célú tevékenységhez tartozó anyagok kivételével - megrendelése, átadása, átvétele, illetve szállítása csak a 6. számú melléklet szerinti, szigorú elszámolási kötelezettség alá vont nyomtatvány felhasználásával történhet.

(4) A szállítás biztonságosságáért, a megfelelő technikai feltételek meglétéért belföldi szállításnál az átadó, külföldre vagy külföldről történő szállítás esetén az eseti engedély jogosultja felel. Az átadó és az eseti export, illetve eseti importengedély jogosultja köteles gondoskodni arról, hogy a szállítmányozót és a szállítót részletesen tájékoztassa az engedélyben rögzített feltételekről (együtt szállítás csak gyógyszerekkel, részszállítás tilos), az országba való belépéskor, illetve az országból való kilépéskor fennálló kötelezettségről, valamint a 15. § (4) szerinti megfelelő jelölés feltüntetéséről.

(5) Az 1. számú melléklet K1 és K2 jegyzékén szereplő kábítószer, és a P1 és P2 jegyzékén szereplő pszichotróp anyagokat és azok készítményeit, valamint a P3 és P4 jegyzékén szereplő alapanyagokat gyógyszerekkel együtt, de azoktól elkülönítve lehet szállítani.

(6) E rendelet 1. számú melléklete K3 jegyzékén szereplő kábítószer tartalmú készítmények, valamint a P3 és P4 jegyzékén szereplő pszichotróp anyagot tartalmazó gyógyszerkészítmények megrendelése, átadása, átvétele, illetve bármely belföldi szállítása esetén a gyógyszerekre vonatkozó általános rendelkezéseket kell alkalmazni.

Kábítószer és pszichotróp anyagok selejtezésének és megsemmisítésével történő ártalmatlanításának szabályai


22. § (1) Az engedélyes, illetve a nyilvántartásba vett állatgyógyászati készítmények kiskereskedelmi forgalmazó és az állatgyógyászati intézmény, valamint az e rendelet szerinti magán-állatorvos a tevékenysége során használt kábítószer és pszichotróp anyagok selejtezését szükség szerint, folyamatosan végzi.


(2) A selejtezett kábítószerekről és pszichotróp anyagokról a szer e rendelet mellékletei szerinti megnevezésének, mennyiségének és a selejtté válás okának feltüntetésével tételes jegyzőkönyvet kell készíteni. A jegyzőkönyvet az engedélyes képviselőjére jogosult személynek és a kijelölt kábítószer-felelősnek (helyettesének), vagy a kábítószerért és pszichotróp anyagért felelős személynek és a magán-állatorvosnak is alá kell írnia. A selejtezett kábítószer megsemmisítésig elkülönítetten, a kábítószer tárolására vonatkozó előírások szerint kell tárolni.

(3) A selejtezett, e rendelet 1. számú mellékletének K1, K2 és P2 jegyzékén szereplő gyógyszereket és gyógyszeralapanyagokat, továbbá a P1 jegyzék szerinti anyagokat, valamint a P3 és P4 jegyzék szerinti gyógyszeralapanyagokat lehetőség szerint égetéssel kell megsemmisíteni, azaz véglegesen ártalmatlanítani. A megsemmisítést az EEKH engedélyével, veszélyes hulladék égetésére környezetvédelmi hatósági engedéllyel rendelkező égetőműben kell végezni. E rendelet 1. számú melléklete K3 jegyzékén szereplő anyagok gyártása során képződő selejt megsemmisítéséhez ugyancsak eseti megsemmisítési engedély szükséges.


(4) E rendelet 1. számú mellékletének P3 és P4 jegyzékén szereplő pszichotróp hatóanyagokat tartalmazó gyógyszerkészítmények selejtezése és ártalmatlanítása esetén a gyógyszerekre vonatkozó általános rendelkezéseket kell alkalmazni.

(5) Amennyiben a gyógyászati célú tevékenységi engedély kábítószer, illetve pszichotróp anyagok forgalmazására jogosítja fel az engedélyest, az köteles a megrendelőktől éves rendszerességgel begyűjteni a tőle korábban beszerzett, leselejtezett K1, K2, illetve P2 jegyzéken szereplő gyógyszer-, illetve K1, K2, P2, P3, P4 gyógyszeralapanyag készleteket és gondoskodni azok megsemmisítéséről.

 **23. §** (1) A 22. § (3) bekezdésében meghatározott engedély iránti kérelemhez a selejtezési jegyzőkönyvek alapján összeállított tételes összesítő jegyzéket kell csatolni. A kérelemben meg kell jelölni a megsemmisítés helyét, időpontját és módját. A megsemmisítés helyéről és időpontjáról - legalább tizenöt nappal előbb - a rendőrséget, valamint a megyei népegészségügyi szakigazgatási szervet, illetve az élelmiszerlánc-biztonsági és állategészségügyi igazgatóságot előzetesen értesíteni kell.

 (2) A selejtezett kábítószer és pszichotróp anyagok megsemmisítésénél jelen kell lennie a kijelölt kábítószer-felelősnek (helyettesének), illetve a kábítószerért vagy pszichotróp anyagért felelős személynek, valamint a megyei népegészségügyi szakigazgatási szerv, illetve az Élelmiszerlánc-biztonsági és állategészségügyi igazgatóság képviselőjének.

(3) A megsemmisítést a rendőrség képviselője ellenőrizheti és a helyszíni ellenőrzés során a selejtezett anyagokból mintát vehet.

 (4) A kábítószer és pszichotróp anyagok megsemmisítésének tényét tételes jegyzőkönyvben kell rögzíteni. A jegyzőkönyv egy-egy példányát az EEKH-nak, a rendőrségnek, valamint megyei népegészségügyi szakigazgatási szervnek, illetve állatgyógyászati készítmények esetén az Élelmiszerlánc-biztonsági és állategészségügyi igazgatóságnak kell megküldeni, egy példányát pedig a selejtezési jegyzőkönyvekkel és az összesítő jegyzék egy példányával együtt a gazdálkodó szervezet bizonylatként köteles megőrizni.

24. § (1) A nem gyógyászati célú tevékenység esetén használt kábítószer és pszichotróp anyagok megsemmisítését az EEKH engedélyezi.

(2) Az (1) bekezdésben meghatározott szerek megsemmisítésénél jelen kell lennie az engedélyes képviselőjének (megbízottjának), a kijelölt kábítószer-felelősnek (helyettesének) vagy felelős személynek és a rendőrség képviselőjének.

(3) A büntetőeljárás során lefoglalt, elkobzott kábítószer és pszichotróp anyagokat a rendőrség nyilvántartja, kezelését ellenőrzi. A lefoglalt kábítószereket a megsemmisítésig a rendőrség által engedélyezett helyen kell őrizni. A kábítószert és pszichotróp anyagot tároló szerv köteles a tárolásért és nyilvántartásért felelős személyt megbízni. A szerek megsemmisítésénél jelen kell lennie a rendőrség képviselőjének.

(4) A 30. § (1) bekezdésben meghatározott anyagok megsemmisítéséről a rendőrség intézkedik.

(5)

(6) A nyomozó hatóság birtokába került, illetve a tárgyi eljárás során lefoglalt, de elkobzásra nem került kábítószer és pszichotróp anyag megsemmisítéséről a rendőrség rendelkezik.

A visszairányítási eljárás

25. § (1) Az elkobzott, kábítószernek vagy pszichotróp anyagnak minősülő gyógyszer alapanyagok és gyógyszerkészítmények engedélyezett, kizárólag belföldi kereskedelmi forgalomba történő visszairányításáról az EEKH, az OGYI, illetve állatgyógyászati készítmény esetén a miniszter állásfoglalása figyelembevételével a rendőrség határoz.


(2) A határozatban rendelkezni kell a felhasználás módjáról, és meg kell jelölni a felhasználó intézményt (tértégmentes átadás esetén) vagy az értékesítésre kijelölt gazdálkodó szervezetet (visszterhes átadás esetén).

Ellenőrzés és felügyelet

26. § (1) Az e jogszabály szerinti engedélyesnek az 1. számú mellékletben szereplő anyagokkal folytatható tevékenységével kapcsolatos hatósági ellenőrzést a következő hatóság folytatja le:

a) valamennyi engedélyes, illetve nyilvántartásba vett gazdálkodó szervezet vonatkozásában hatósági ellenőrzést az EEKH, valamint a rendőrség, mint rendészeti hatóság végez,

b) az 1. számú mellékletben szereplő anyagok export, import, tranzit szállításainak folyamatos és utólagos ellenőrzését a Vám- és Pénzügyőrség végzi,

 c) az egészségügyi szolgáltatóknál a 2. § (1) bekezdés d), e) és f) pontja tekintetében szakmai felügyeletként az 1. számú mellékletben szereplő anyagok körében megyei népegészségügyi szakigazgatási szervnek tisztí-főgyógyszerésze végez ellenőrzést, míg a rendőrség ugyanott rendészeti feladatokat lát el,

d) a jegyzékben szereplő anyagokkal gyártási engedély alapján végzett tevékenységet az OGYI, illetve az EEKH ellenőrzi.

(2) A rendőrség

a) rendészeti szempontok alapján ellenőrzi a kábítószerrel és pszichotróp anyagokkal folytatott valamennyi engedélyes tevékenységet, valamint

b) rendészeti szempontok alapján ellenőrzi a nyilvántartásba vett állatgyógyászati készítmények kiskereskedelmi forgalmazóknál, állatgyógyászati intézményeknél, a magán-állatorvosoknál a kábítószerrel és pszichotróp anyagok felhasználását, tárolását, nyilvántartását,

c) az egészségügyi szolgáltatóknál évente ellenőrzi a kábítószerrel (K1, K2 jegyzékek) és a pszichotróp anyagok (P2 jegyzék készítményei és a P3, P4 jegyzékek alapanyagai) biztonságos tárolását, és a nyilvántartásokat.

d)-g)

(3)

(4) A rendőrség látja el a selejtezett, a lefoglalt és elkobzott kábítószerrel és pszichotróp anyagok őrzésének, tárolásának és megsemmisítésének hatósági felügyeletét.

☞ (5) Az EEKH az általa kiadott tevékenységi engedéllyel rendelkező gazdálkodó szervezetek felett az engedélyezett tevékenységek tekintetében ellenőrzési feladatokat gyakorol, szükség esetén beszerzi a megyei népegészségügyi szakigazgatási szerv, illetve az Élelmiszerlánc-biztonsági és állategészségügyi igazgatóság és az OGYI véleményét.

(6) A vámhatóság jogszabályban meghatározott alapvető szakmai ellenőrzési feladatai ellátása körében ellenőrzi nemzetközi export-, import- (transzfer) és tranzitszállítás esetén a szállítási dokumentációra, a küldeménydarabok címkézésére, bárcázására, egyéb szállítási feltételekre vonatkozó előírások betartását.

☞ (7) A fővárosi és megyei kormányhivatal népegészségügyi szakigazgatási szerve (a továbbiakban: megyei népegészségügyi szakigazgatási szerv) látja el az egészségügyi szolgáltatóknál a kábítószerrel és pszichotróp anyagokkal folytatott valamennyi tevékenység ellenőrzését, az (1) bekezdés c) pontban megadottak kivételével.

A kábítószerrel és pszichotróp anyagok jegyzékeinek módosítása

27. § (1)

(2) A visszaélés szempontjából veszélyes új szer a megfelelő kábítószer vagy pszichotróp anyag jegyzékre fel kell venni, ha annak kóros élvezetre alkalmassága egyértelműen megállapítható.

Konzultációs eljárás

28. §

Nemzetközi tájékoztatási és adatszolgáltatási kötelezettség

29. § (1) Amennyiben hatóság, hivatalos szerv, személy, kábítószer-vizsgáló laboratórium, toxikológiai laboratórium, egészségügyi szolgáltató, kutatást végző intézmény vagy szolgálat, valamint büntetés-végrehajtási intézet visszaélés szempontjából veszélyes új szer, illetőleg ismert szer új visszaélési módjának, formájának - ideértve azok előállítását, kereskedelmét, illetve fogyasztását - megjelenését észleli, köteles arról az Országos Rendőr-főkapitányság Nemzetközi Bűnügyi Együttműködési Központot és az ÁNTSZ Országos Epidemiológiai Központjában működő országos kábítószer adatgyűjtő és adatszolgáltató központot a 11. számú melléklet szerinti adattartalmú nyilatkozattal értesíteni.

(2) Amennyiben az INCB kábítószerrel vagy pszichotróp anyagokra vonatkozó adatokat vagy tájékoztatást kér a Magyar Köztársaságtól az EEKH útján, annak beszerzése érdekében az EEKH megkeresi az érintett hatóságokat és szerveket. E megkeresést az abban feltüntetett időpontig kell teljesíteni.

Vegyes rendelkezések

30. § A hatóság vagy hivatalos személy birtokába került, talált, beszolgáltatott, engedélyes forgalomból eltérített, vagy lefoglalt kábítószeranyag, szer teljes mennyiségét hivatali időben haladéktalanul, egyébként a legközelebbi munkanapon a kábítószer-vizsgáló laboratóriumnak kell átadni, és egyidejűleg a rendőrséget értesíteni kell. Amennyiben a lefoglalt anyag mennyisége nem teszi lehetővé a teljes mennyiség kábítószer-vizsgáló laboratóriumba szállítását, akkor a szer tárolásáról és őrzéséről a rendőrség rendelkezik.

31. § (1) E rendeletben előírt nyilvántartás vezetése papír alapú vagy számítógépes adatkezeléssel történik. A nyilvántartásnak alkalmasnak kell lennie arra, hogy abból a kábítószer és pszichotróp anyagok forgalma megfelelő módon ellenőrizhető legyen.

(2) E rendelet hatálya alá tartozó szerekkel folytatott minden tevékenységre - ideértve a selejtezést is - vonatkozó valamennyi iratot (iratmásolatot) az irat kiállítási, illetve érkeztetési időpontjától számított legalább öt évig kell megőrizni.

32. § (1) A gyógyászati célú tevékenységi, az eseti kutatási, az eseti export, az eseti import, eseti természetési, valamint a díszítő mák exportengedély kiadásáért a kérelmező a külön jogszabály szerint igazgatási szolgáltatási díjat köteles fizetni.

(2)-(3)

33. §

Záró rendelkezések

34. § (1) E rendelet - a (2) bekezdésben foglalt kivétellel - a Magyar Köztársaságnak az Európai Unióhoz történő csatlakozását kihirdető törvény hatálybalépésének napján lép hatályba. Rendelkezéseit a folyamatban lévő ügyekben is alkalmazni kell.

(2) A (3) bekezdés a rendelet kihirdetését követő harmadik napon, a 19. § (3) bekezdése, a 20. § (3) bekezdése, a 21. § (3) bekezdése és a 22. § (5) bekezdése 2005. január 1. napján lép hatályba.

(3)-(5)

(6)-(7)

Az Európai Unió jogának való megfelelés

34/A. § Ez a rendelet a következő uniós jogi aktusoknak való megfelelést szolgálja:

a) az új szintetikus kábítószerekre vonatkozó információcseréről, kockázatértékelésről és ellenőrzésről szóló, 1997. június 16-i 97/396/IB tanácsi együttes fellépés,

b) az 1-benzilpiperazin (BZP) ellenőrzési intézkedéseknek és büntetőjogi rendelkezéseknek alávetni kívánt, új pszichoaktív anyagként való meghatározásáról szóló, 2008. március 3-i 2008/206/IB tanácsi határozat.

1. számú melléklet a 142/2004. (IV. 29.) Korm. rendelethez

Az ellenőrzött szerek alábbi jegyzékeiben

hivatalos elnevezésként a vegyület, anyag **nemzetközi neve** (International Non-Proprietary Name, röviden INN) szerepel: az angol változat vastagon szedve, a magyar változat zárójelben; ennek hiányában a **Kábítószer**ek (K1 és K2) és **Kábítószer**tartalmú kivételek (K3) **jegyzékein** az 1961-es Egységes Kábítószer Egyezményrel összhangban az ún. Sárga listában (45. kiadás, 2003. dec.) megadott név, illetve a **Pszichotróp anyagok** (P1, P2, P3, P4) **jegyzékein** az 1971-es Pszichotróp Egyezményrel összhangban az ún. Zöld listában (23. kiadás, 2003. aug.) megadott név szerepel. A K1 és K2 jegyzék, valamint a P jegyzékek második oszlopában a kémiai név, és/vagy dőlt betűvel a leírás szerepel. A P jegyzékek első oszlopában dőlt betűvel van feltüntetve az esetleges más név vagy rövidítés, illetve a külföldön gyakran használt más írásmód.

A) KÁBÍTÓSZEREK JEGYZÉKE

Kábítószerek 1. jegyzéke (K1)

Hivatalos elnevezés	Kémiai név vagy leírás
Acetorphine* (acetorfin)	3- <i>O</i> -acetyltetrahydro-7- <i>alpha</i> -(1-hydroxy-1-methylbutyl)-6,14-endoetheno-oripavine
Acetyl- <i>alpha</i> -methylfentanyl* (acetil- <i>alfa</i> -metilfentanil)	<i>N</i> -[1-(<i>alpha</i> -methylphenethyl)-4-piperidyl]acetanilide
Acetylmethadol (acetilmetadol)	3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane
Alfentanil (alfentanil)	<i>N</i> -[1-[2-(4-ethyl-4,5-dihydro-5-oxo-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxy-methyl)-4-piperidiny]- <i>N</i> -phenylpropanamide
Allylprodine (allilprodin)	3-allyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
Alphacetylmethadol (alfacetilmetadol)	<i>alpha</i> -3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane
Alphameprodine (alfameprodin)	<i>alpha</i> -3-ethyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
Alphamethadol (alfametadol)	<i>alpha</i> -6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
<i>Alpha</i> -methylfentanyl* (<i>alfa</i> -metilfentanil)	<i>N</i> -[1(<i>alpha</i> -methylphenethyl)-4-piperidyl]propionanilide
<i>Alpha</i> -methylthiofentanyl* (<i>alfa</i> -metiltiofentanil)	<i>N</i> -[1-[1-methyl-2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
Alhaprodine (alfaprodin)	<i>alpha</i> -1,3-dimethyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
Anileridine (anileridin)	1- <i>para</i> -aminophenethyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
Benzethidine (benzetidin)	1-(2-benzyloxyethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
Benzylmorphine (benzilmorfin)	3- <i>O</i> -benzylmorphine
Betacetylmethadol (betacetilmetadol)	<i>beta</i> -3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane
Beta-hydroxyfentanyl* (béta-hidroxifentanil)	<i>N</i> -[1-(<i>beta</i> -hydroxyphenethyl)-4-piperidyl]propionanilide

Beta-hydroxy-3-methylfentanyl* (béta-hidroxi-3-metilfentanil)	<i>N</i> -[1-(<i>beta</i> -hydroxyphenethyl)-3-methyl-4-piperidyl]propionanilide
Betameprodine (betameprodin)	<i>beta</i> -3-ethyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
Betamethadol (betametadol)	<i>beta</i> -6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
Betaprodine (betaprodin)	<i>beta</i> -1,3-dimethyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
Bezitramide (bezitramid)	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-(2-oxo-3-propionyl-1-benz-imidazoliny)-piperidine
Cannabis*, cannabis resin* and extracts and tinctures of cannabis (Kannabisz*, kannabisz-gyanta*, -extraktum és -tinktúra)	
Clonitazene (klonitazén)	2- <i>para</i> -chlorbenzyl-1-diethylaminoethyl-5-nitrobenzimidazole
Coca leaf ¹ (Koka levél)	
Cocaine (kokain)	methyl ester of benzoylecgonine
Codoxime (kodoxim)	dihydrocodeinone-6-carboxymethyloxime
Concentrate of poppy straw (CPS) (mákszalma koncentrátum)	<i>A mákszalma alkaloid tartalmának dúsitására irányuló feldolgozás során nyert, kereskedelmi forgalmazásra szánt anyag.</i>
Desomorphine* (dezomorfin)	dihydrodeoxymorphine
Dextromoramide (dextromoramid)	(+)-4-[2-methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidinyl)butyl]-morpholine
Diampromide (diampromid)	<i>N</i> -[2-(methylphenethylamino)-propyl]propionanilide
Diethylthiambutene (diethylthiambutén)	3-diethylamino-1,1-di-(2'-thienyl)-1-butene
Difenoxin (difenoxin)	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylisonipecotic acid
Dihydroetorphine (dihidroetorfin)	7,8-dihydro-7- <i>alpha</i> -[1-(<i>R</i>)-hydroxy-1-methylbutyl]-6,14- <i>endo</i> -ethanotetrahydro-oripavine
Dihydromorphine (dihidromorfin)	
Dimenoxadol (dimenoxadol)	2-dimethylaminoethyl-1-ethoxy-1,1-diphenylacetate
Dimepheptanol (dimepheptanol)	6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
Dimethylthiambutene (dimethylthiambutén)	3-dimethylamino-1,1-di-(2'-thienyl)-1-butene
Dioxaphetyl butyrate	ethyl-4-morpholino-2,2-diphenylbutyrate

(dioxafetil-butirát)	
Diphenoxylate (difenoxilát)	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
Dipipanone (dipipanon)	4,4-diphenyl-6-piperidine-3-heptanone
Drotebanol (drotebanol)	3,4-dimethoxy-17-methylmorphinan-6- <i>beta</i> , 14-diol
Ecgonine (ekgonin)	észterei és derivátumai, amelyek ekgoninná és kokainná alakíthatóak
Ethylmethylthiambutene (etilmetiltiambutén)	3-ethylmethylamino-1,1-di-(2'-thienyl)-1-butene
Etonitazene (etonitazén)	1-diethylaminoethyl-2- <i>para</i> -ethoxybenzyl-5-nitrobenzimidazole
Etorphine* (etorfin)	tetrahydro-7- <i>alpha</i> -(1-hydroxy-1-methylbutyl)-6,14- <i>endoetheno</i> -oripavine
Etoxidine (etoxidin)	1-[2-(2-hydroxyethoxy)-ethyl]-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
Fentanyl (fentanil)	1-phenethyl-4- <i>N</i> -propionylanilinopiperidine
Furethidine (furetidin)	1-(2-tetrahydrofurfuryloxyethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
Heroin* (heroin)	diacetylmorphine
Hydrocodone (hidrokodon)	dihydrocodeinone
Hydromorfinol (hidromorfinol)	14-hydroxydihydromorphine
Hydromorphone (hidromorfon)	dihydromorphinone
Hydroxypethidine (hidroxipetidin)	4- <i>meta</i> -hydroxyphenyl-1-methylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
Isomethadone (izometadon)	6-dimethylamino-5-methyl-4,4-diphenyl-3-hexanone
Ketobemidone* (ketobemidon)	4- <i>meta</i> -hydroxyphenyl-1-methyl-4-propionylpiperidine
Levomethorphan¹ (levometorfán)	(-)-3-methoxy- <i>N</i> -methylmorphinan
Levomoramide (levomoramid)	(-)-4-[2-methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidinyl)-butyl]morpholine
Levophenacilmorphan (levofenacilmorfán)	(1)-3-hydroxy- <i>N</i> -phenacilmorphinan
Levorphanol¹ (levorfanol)	(-)-3-hydroxy- <i>N</i> -methylmorphinan
Metazocine (metazocin)	2'-hydroxy-2,5,9-trimethyl-6,7-benzomorphan
Methadone (metadon)	6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanone
Methadone intermediate (metadon intermedier)	4-cyano-2-dimethylamino-4,4-diphenylbutane

Methyldesorphine (metildezorfin)	6-methyl- <i>delta</i> -6-deoxymorphine
Methyldihydromorphine (metildihidromorfin)	6-methyldihydromorphine
3-methylfentanyl* (3-metilfentanil)	<i>N</i> -(3-methyl-1-phenethyl-4-piperidyl)propionanilide
3-methylthiofentanyl* (3-metiltiofentanil)	<i>N</i> -[3-methyl-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
Metopon (metopon)	5-methyldihydromorphinone
Moramide intermediate (moramid intermedier)	2-methyl-3-morpholino-1,1-diphenylpropane carboxylic acid
Morpheridine (morferidin)	1-(2-morpholinoethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
Morphine (morfin)	
Morphine methobromide and other pentavalent nitrogen morphine derivatives including in particular the morphine- <i>N</i> -oxide derivatives, one of which is codeine- <i>N</i> -oxide Morphine- <i>N</i> -oxide	tartalmazó morfinszármazékok, beleértve a morfin- <i>N</i> -oxid származékokat, amelyek közé tartozik a kodein- <i>N</i> -oxid is)
Morphine- <i>N</i> -oxide (morfin- <i>N</i> -oxid)	
MPPP*	1-methyl-4-phenyl-4-piperidinol propionate (ester)
Myrophine (mirofin)	myristylbenzylmorphine
Nicomorphine (nikomorfin)	3,6-dinicotinylmorphine
Noracymethadol (noracimetadol)	(±)- <i>alpha</i> -3-acetoxy-6-methylamino-4,4-diphenylheptane
Norlevorphanol (norlevorfanol)	(-)-3-hydroxymorphinan
Normethadone (normetadon)	6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-hexanone
Normorphine (normorfin)	demethylmorphine or <i>N</i> -demethylated morphine
Norpipanone (norpipanon)	4,4-diphenyl-6-piperidino-3-hexanone
Opium (ópium)	
Oripavine (oripavin)	
Oxycodone (oxikodon)	14-hydroxydihydrocodeinone
Oxymorphone (oximorfon)	14-hydroxydihydromorphinone
Para-fluorofentanyl* (para-fluorofentanil)	4'-fluoro- <i>N</i> -(1-phenethyl-4-piperidyl)propionanilide

PEPAP*	1-phenethyl-4-phenyl-4-piperidinol acetate (ester)
Pethidine (petidin)	1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
Pethidine intermediate A (petidin A intermediér)	4-cyano-1-methyl-4-phenylpiperidine
Pethidine intermediate B (petidin B intermediér)	4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
Pethidine intermediate C (petidin C intermediér)	1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid
Phenadoxone (fenadoxon)	6-morpholino-4,4-diphenyl-3-heptanone
Phenampramide (fenampramid)	<i>N</i> -(1-methyl-2-piperidinoethyl)-propionanilide
Phenazocine (fenazocin)	2'-hydroxy-5,9-dimethyl-2-phenethyl-6,7-benzomorphan
Phenomorphane (fenomorfan)	3-hydroxy- <i>N</i> -phenethylmorphinan
Phenoperidine (fenoperidin)	1-(3-hydroxy-3-phenylpropyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
Piminodine (piminodin)	4-phenyl-1-(3-phenylaminopropyl)-piperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
Piritramide (piritramid)	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-(1-piperidino)-piperidine-4-carboxylic acid amide
Proheptazine (proheptazin)	1,3-dimethyl-4-phenyl-4-propionoxyazacycloheptane
Properidine (properidin)	1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid isopropyl ester
Racemethorphan (racemeterofan)	(±)-3-methoxy- <i>N</i> -methylmorphinan
Racemoramide (racemoramid)	(±)-4-[2-methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidinyl)-butyl]-morpholine
Racemorphan (racemorfan)	(±)-3-hydroxy- <i>N</i> -methylmorphinan
Remifentanyl (remifentanil)	1-(2-methoxy carbonyl-ethyl)-4-(phenylpropionylamino)-piperidine-4-carboxylic acid methyl ester
Sufentanyl (szufentanil)	<i>N</i> -[4-(methoxymethyl)-1-[2-(2-thienyl)-ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
Thebacon (tebakon)	acetyldihydrocodeinone
Thebaine (tebain)	
Thiofentanyl* (tiofentanil)	<i>N</i> -[1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
Tilidine (tilidin)	(±)-ethyl- <i>trans</i> -2-(dimethylamino)-1-phenyl-3-cyclohexene-1-carboxylate
Trimeperidine (trimeperidin)	1,2,5-trimethyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine

- és az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószerek izomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek, és nem esnek kifejezetten kivételes rendelkezés alá;

- valamint az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószereszterei és étere, amennyiben ilyen észterek és éterek előfordulnak, kivéve, ha azok egy másik jegyzékben szerepelnek. Az ¹-gyel jelölt anyagok esetében a dextromethorphan (dextrometorfán) [(+)-3-methoxy-N-methylmorphinan] és a dextrorphan (dextrorfán) [(+)-3-hydroxy-N-methylmorphinan] izomerek nem tartoznak nemzetközi ellenőrzés alá;

- és az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószereszterei, beleértve a fent említett észterek, éterek és izomerek sóit, amennyiben ilyen sók léteznek.

Megjegyzés:

A K1 jegyzék tartalmilag azonos az 1961-es Egységes Kábítószer Egyezmény szerinti aktualizált I. listával, kiegészítve

** -gal jelzett anyagokkal, amelyek nemzeti ellenőrzése szigorúbb (hazai és nemzetközi rendészeti hatósági tapasztalatok alapján), mint az Egyezmény előírása.

Az * -gal jelzett anyagok fokozott nemzetközi ellenőrzés alá esnek, és a fenti Egyezmény IV. listáján is szerepelnek.

Kábítószeres 2. jegyzéke (K2)

Hivatalos elnevezés	Kémiai név vagy leírás
Acetyldihydrocodeine (acetildihidrokodein)	
Codeine (kodein)	3- <i>O</i> -methyilmorphine
Dextropropoxyphene (dextropropoxifén)	<i>alpha</i> -(+)-4-dimethylamino-1,2-diphenyl-3-methyl-2-butanol propionate
Dihydrocodeine (dihidrokodein)	
Ethylmorphine (etilmorfin)	3- <i>O</i> -ethylmorphine
Nicocodeine (nikokodin)	6-nicotinylcodeine
Nicodicodine (nikodikodin)	6-nicotinyldihydrocodeine
Norcodeine (norkodein)	<i>N</i> -demethylcodeine
Pholcodine (folkodin)	morpholinylethylmorphine
Propiram (propiram)	<i>N</i> -(1-methyl-2-piperidinoethyl)- <i>N</i> -2-pyridylpropionamide

- és az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószeres izomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek, és nem esnek kifejezett kivételes rendelkezés alá;

- az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószeres sói, beleértve a fent említett izomerek sóit, amennyiben ilyen sók létezhetnek.

Megjegyzés:

A K2 jegyzék tartalmilag azonos az 1961-es Egységes Kábítószer Egyezmény aktualizált II. listájával. Az itt felsorolt hatóanyagok készítményei szerepelhetnek a K3 jegyzéken.

Kábítószer tartalmú kivételek 3. jegyzéke (K3)

1. Az alábbi hatóanyagokat tartalmazó gyógyszerkészítmények:

- acetyldihydrocodeine (acetildihidrokodein)
- codeine (kodein)
- **dihydrocodeine** (dihidrokodein)
- ethylmorphine (etilmorfin)
- **nicocodine** (nikokodin)
- **nicodicodine** (nikodikodin)
- **norcodeine** (norkodein)
- **pholcodine** (folkodin),

amennyiben ezen készítmények egy vagy több komponenst tartalmaznak és a kábítószer mennyisége adagegységenként nem haladja meg a 100 mg-ot, az osztatlan készítményekben (pl. oldat) a kábítószer koncentrációja nem magasabb 2,5 százaléknál, - kivéve az injekciós készítményeket.

2. Az adagolási egységként legfeljebb 100 mg **propiram** (propiram)-ot tartalmazó és legalább a propirammal azonos mennyiségű metilcellulózt tartalmazó összetett gyógyszerkészítmények.

3. Azok az orálisan alkalmazott **dextropropoxyphene** (dextropropoxifén) tartalmú gyógyszerkészítmények, amelyek dextropropoxifén bázisra számítva adagolási egységenként nem tartalmaznak többet 135 mg-nál, illetve azok az osztatlan gyógyszerkészítmények (pl. oldat), amelyekben a dextropropoxifén bázisra számított koncentrációja nem haladja meg a 2,5%-ot, amennyiben ezen készítmények nem tartalmaznak az 1971. évi pszichotróp anyagokról szóló egyezmény hatálya alá tartozó egyéb hatóanyagot.

4. Azok az összetett **cocaine** (kokain) gyógyszerkészítmények, amelyek legfeljebb 0,1% kokaint tartalmaznak kokain bázisra számítva és azok az összetett **opium** (ópium) vagy **morphine** (morfin) készítmények, amelyek legfeljebb 0,2% morfint tartalmaznak vízmentes morfin bázisra számítva, és amelyek egy vagy több más komponenst oly módon tartalmaznak, hogy a kábítószer ne lehessen könnyen kivitelezhető módszerekkel, vagy olyan mennyiségben visszanyerni, ami közegészségügyi szempontból veszélyt jelentene.

5. Azok a **difenoxin** (difenoxin) tartalmú készítmények, amelyek adagolási egységében a difenoxin mennyisége nem haladja meg a 0,5 mg-ot és legalább a difenoxin 5%-ával egyenlő mennyiségű atropin-szulfátot tartalmaznak.

6. Azok a **diphenoxylate** (difenoxilát) tartalmú gyógyszerkészítmények, amelyek adagolási egységében a bázisra számított difenoxilát mennyisége nem haladja meg a 2,5 mg-ot, és legalább a difenoxilát 1%-ával egyenlő mennyiségű atropin-szulfátot tartalmaznak.

7. *Pulvis opii et ipecacuanhae Ph Hg VII* szerinti előírata, illetve az ezzel megegyező összetételű *Pulvis Doveri FoNo VI.* szerinti előírata:

10 g Pulvis opii

10 g Ipecacuanhae radix et rhizoma

80 g Saccharosum (illetve egyéb hatóanyagmentes por vivóanyag).

8. A jelen jegyzékben szereplő bármelyik előirattal megegyező gyógyszerkészítmények és ezen készítmények keverékei bármely olyan anyaggal, amely nem tartalmaz kábítószer.

B) PSZICHOTRÓP ANYAGOK JEGYZÉKE

👉 Pszichotróp anyagok 1. jegyzéke (P1)

Hivatalos elnevezés

/illetve más név vagy rövidítés,

illetve külföldön gyakran *Kémiai név*

használt más írásmód/

AL***

4-allil-oxi-3,5-dimetoxi-fenetil-amin^o

BDB***

1-(1,3-benzo-dioxol-5-il)-2-bután-amin^o

1-(1,3-benzodioxol-5-yl)butan-2-ylazan^{oo}

Brolamfetamine

(brolamfetamin) /DOB/

BZPEU3

(±)-4-bromo-2,5-dimethoxy- α -methylphenethylamine

1-benzilpiperazinEU3

1-benzil-1,4-diaza-ciklohexán

N-benzilpiperazin

Cathinone

(katinon)

(-)-(S)-2-amino-propiofenone

2C-I^{EU2}

2,5-dimethoxy-4-iodophenethylamineEU2

4-Iod-2,5-dimethoxyphenethylazan^{oo}

2C-T-2^{EU2}

2,5-dimethoxy-4-ethylthiophenethylamineEU2

4-Ethylsulfanyl-2,5-dimethoxy-phenethylazan^{oo}

2C-T-7^{EU2}

2,5-dimetoxi-4(n)-propil-tio-fenetil-aminEU2

2,5-Dimethoxy-4-(propylsulfanyl)-phenethylazan^{oo}

DET

3-[2-(diethyl-amino)ethyl]indole

DMA

(±)-2,5-dimethoxy- α -methylphenethylamine

DMHP

3-(1,2-dimethylheptyl)-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-

dibenzo[b,d]pyran-1-ol

DMT

3-[2-(dimethylamino)ethyl]indole

DOC***

2,5-dimetoxi-4-klór-amfetamin^o

1-(4-Chlor-2,5-dimethoxyphenyl)propan-2-ylazan^{oo}

DOET

(±)-4-ethyl-2,5-dimethoxy- α -methylphenethylamine

Eticyclidine

(eticiklidin) /PCE/

N-ethyl-1-phenylcyclohexylamine

Etryptamine

(etriptamin)

3-(2-aminobutyl)indole

N-hidroxi-N-metil-3,4 metilén-dioxi-amfetamin vagy N-hidroxi-3,4-

FLEA***

metilén-dioxi-metamfetamin^o

N-[1-(1,3-benzodioxol-5-yl)propan-2-yl]-N-

methylhydroxylamin^{oo}

N-hydroxy MDA

(±)-N[α -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethyl]

(N-hidroxi-MDA)

hydroxylamine

(+)-Lysergide

(+)-lizergid /LSD, LSD-25/

9,10-didehydro-N,N-diethyl-6-methylergoline-8 β -

carboxamide

MAL***

3,5-dimetoxi-4-metallil-oxi-fenetil-amin^o

3,5-dimethoxy-4-(2-methylallyloxy)-phenethylazan^{oo}

MBDB***	<i>2-(metil-amino)-1-(3,4-metilén-dioxi-fenil)-bután</i> vagy <i>N-metil-1-(1,3-benzo-dioxol-5-il)-2-bután-amin</i> ^o [1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)butan-2-yl](methyl)azan ^o
MDE, <i>N</i> -ethyl MDA (<i>N</i> -etil-MDA)	(±) <i>N</i> -ethyl- α -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
MDMA	(±) <i>N</i> , α -dimethyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
 mephedrone*** (mefedron)	(<i>RS</i>)-1-(4-methylphenyl)-2-methylaminopropan-1-one, 4-methylmethcathinone, 4-methylephedrone, 4-MMC
Mescaline (meszkalin)	3,4,5-trimethoxyphenethylamine
Methcathinone (metkatinon)	2-(methylamino)-1-phenylpropan-1-one
4-methylaminorex (4-metilaminorex)	(±)- <i>cis</i> -2-amino-4-methyl-5-phenyl-2-oxazoline
MMDA	5-methoxy- α -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
4-MTA	α -methyl-4-methylthiophenethylamine
<i>N</i> -Me-1-PEA***	<i>1-(N-metil-amino)-1-fenil-etán</i> vagy <i>N-metil-1-fenetil-amin</i> ^o
Parahexil (parahexil)	3-hexyl-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H- dibenzo[b,d]pyran-1-ol
1-PEA***	<i>1-amino-1-fenil-etán</i> vagy <i>1-fenetil-amin</i> ^o
PMA	<i>p</i> -methoxy- α -methylphenethylamine paramethoxymethylamphetamineEU1
PMMA ^{EU1}	vagy <i>N</i> -methyl-1-(4-methoxyphenyl)-2-aminopropane vagy <i>p</i> - methoxy- <i>N</i> , α -dimethylphenethylamine
Psilocine (pszilocin) / <i>Psilocin</i> /	3-[2-(dimethylamino)ethyl]indol-4-ol
Psilocybine (pszilocibin)	3-[2-(dimethylamino)ethyl]indol-4-yl dihydrogen phosphate
Rolicyclidine (rolciklidin) / <i>PHP</i> , <i>PCPY</i> / <i>STP</i> / <i>DOM</i> /	<i>1-(1-phenylcyclohexyl)pyrrolidine</i> 2,5-dimethoxy- α ,4-dimethylphenethylamine
Tenamfetamine (tenamfetamin) / <i>MDA</i> /	α -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
Tenocyclidine (tenociklidin) / <i>TCP</i> /	<i>1-[1-(2-thienyl)cyclohexyl]piperidine</i>
Tetrahydrocannabinol, the following isomers and their stereochemical variants	7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H- dibenzo[b,d] pyran-1-ol (9 <i>R</i> , 10 <i>aR</i>)-8,9,10, 10 <i>a</i> -tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3- pentyl- 6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
(a következő tetrahidro- kannabinol izomerek és szterokémiai variánsaik)	(6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,9,10, 10 <i>a</i> -tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3- pentyl-6H(-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (6 <i>aR</i> , 10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,7,10, 10 <i>a</i> -tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl- 6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
/ <i>THC</i> /	6 <i>a</i> ,7,8,9-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H- dibenzo[b,d]pyran-1-ol (6 <i>aR</i> , 10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,7,8,9,10, 10 <i>a</i> -hexahydro-6,6- dimethyl-9- methylene-3-

	pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
TMA (trimetoxiamfetamin)	(±)-3,4,5-trimethoxy- α -methylphenethylamine
TMA-2 ^{EU2} (2,4,5-trimetoxiamfetamin)	2,4,5-trimethoxyamphetamine ^{EU2} 1-(2,4,5-Trimethoxyphenyl)propan-2-ylazan ^{°°} meta-chlorophenylpiperazine [°]
mCPP*** (meta-klorofenilpiperazin)	vagy [1-(3-chlorophenyl)piperazine]

- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sztereoizomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek, és nem esnek kifejezett kivételes rendelkezés alá;

- az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sói, beleértve a fent említett sztereoizomerek sóit, amennyiben ilyen sók léteznek.

Megjegyzés:

A P1 jegyzék az 1971-es Pszichotróp Egyezmény szerinti aktualizált I. listája alapján készült, kiegészítve a

EU¹-val jelölt, az EU által a tagállamok számára előírt ellenőrzött hatóanyagokkal (EU¹ - Council Decision 2002/188/JHA of 28 February 2002; EU² - Council Decision 2003/847/JHA of 27 November 2003; EU³ - Council Decision 2008/206/JHA of 3 March 2008), valamint a

***-gal jelzett anyagokkal, amelyek nemzeti ellenőrzése szigorúbb (hazai és nemzetközi rendészeti hatósági tapasztalatok alapján): nem szerepelnek az Egyezmények jegyzékeiben.

A °-gal jelölt, dőlt betűvel szedett kémiai név vagy nevek a korábbi magyar hivatalos név vagy nevek, alatta, (ha van)

a °°-gal jelölt kémiai név a német BtMG (Betäubungsmittelgesetz 22. Dezember 2003) által alkalmazott IUPAC megnevezés.

Pszichotróp anyagok 2. jegyzéke (P2)

Hivatalos elnevezés

/illetve más név vagy rövidítés,

illetve külföldön gyakran

használt más írásmód/

Kémiai név

Amfetamine

(amfetamin) /amphetamine/

(±)-α-methylphenethylamine

Amineptine

(amineptin)

*7-[(10,11-dihydro-5H-dibenzo[*a,d*]cyclohepten-5-yl)amino]heptanoic acid*

Buprenorphine**

(buprenorfin)

*21-cyclopropyl-7-α-[(*S*)-1-hydroxy-1,2,2-trimethylpropyl]-6,14-endo-ethano-6,7,8,14-tetrahydrooripavine*

2C-B

4-bromo-2,5-dimethoxyphenethylamine

Dexamfetamine

(dexamfetamin)

(+)-α-methylphenethylamine

/dexamphetamine/

Dronabinol²

(dronabinol)

*/delta-9-tetrahydrocannabinol (6*aR*, 10*aR*)-6*a*,7,8, 10*a*-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-and its stereochemical variants/*

/delta-9-tetrahidrokannabinol

*dibenzo[*b,d*]pyran-1-ol*

(delta-9-THC) és sztereokémiai

variánsai/

Fenetylline

(fenetillin)

7-[2-[(α-methylphenethyl)amino]ethyl]theophylline

GHB**

(gamma-hidroxi-vajsav)

γ-hydroxybutyric acid

Ketamine***

(ketamin)

2-(2-chlorophenyl)-2-(methylamino)-cyclohexanone

Levamfetamine

(levamfetamin)

(-)-(R)-α-methylphenethylamine

/Levamphetamine/

Levomethamphetamine

(levometamfetamin)

(-)-N,α-dimethylphenethylamine

Mecloqualone

(meklokvalon)

*3-(*o*-chlorophenyl)-2-methyl-4(3*H*)-quinazolinone*

Metamfetamine

(metamfetamin)

(+)-(S)-N,α-dimethylphenethylamine

/Metamphetamine/

Metamfetamine racemate

(metamfetamin racemát)

(±)-N,α-dimethylphenethylamine

/Metamphetamine racemate/

Methaqualone

(metakvalon)

*2-methyl-3-*o*-tolyl-4(3*H*)-quinazolinone*

Methylphenidate

(metilfenidát)

methyl α-phenyl-2-piperidine acetate

Pentazocine**

*(2*R*, *6*R*, *11*R**)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-6,11-dimethyl-3-(3-*

(pentazocin)	methyl-2-butanyl)-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol
Phencyclidine (fenciklidin) /PCP/	<i>1-(1-phenylcyclohexyl)piperidine</i>
Phenmetrazine (fenmetrazin)	3-methyl-2-phenylmorpholine
Poppy straw** (mákszalma)	A máknövény minden része a vágást követően; azonban a magok a tokból való kifejtés után nem minősülnek ellenőrzött szernek
Secobarbital (szekobarbitál)	5-allyl-5-(1-methylbutyl)barbituric acid
Zipeprol (zipeprol)	α -(- α -methoxybenzyl)-4-(β -methoxyphenetyl)-1-piperazineethanol

- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sztereoizomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek, és nem esnek kifejezett kivételes rendelkezés alá;

- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sói, amennyiben ilyen sók léteznek.

Megjegyzés:

A P2 jegyzék az 1971-es Pszichotróp Egyezmény szerinti aktualizált II. listája alapján készült, kiegészítve a

** -gal jelzett anyagokkal, amelyek nemzeti ellenőrzése szigorúbb (hazai és nemzetközi rendészeti hatósági tapasztalatok alapján), mint az Egyezmény előírása.

*** -gal jelzett anyagokkal, amelyek nemzeti ellenőrzése szigorúbb (hazai és nemzetközi rendészeti hatósági tapasztalatok alapján): nem szerepelnek az Egyezmények jegyzékeiben. A ²-sel jelölt anyag esetében a dronabinol megjelölés csak a (-)-trans-delta-9-tetrahydrocannabinol sztereoizomerre vonatkozik.

Pszichotróp anyagok 3. jegyzéke (P3)

Hivatalos elnevezés

*ill. más név vagy külföldön
gyakran használt más írásmód* Kémiai név

Amobarbital (amobarbitál)	5-ethyl-5-isopentylbarbituric acid
Butalbital (butalbitál)	5-allyl-5-isobutylbarbituric acid
Cathine (katin) / (+)- <i>norpseudo-ephedrine</i> /	(+)-(S)- α -[(S)-1-aminoethyl]benzyl alcohol
Cyclobarbital (ciklobarbitál)	5-(1-cyclohexen-1-yl)-5-ethylbarbituric acid
Flunitrazepam (flunitrazepám)	5-(<i>o</i> -fluorphenyl)-1,3-dihydro-1-methyl-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Glutethimide (glutetimid)	2-ethyl-2-phenylglutarimide
Pentobarbital (pentobarbitál)	5-ethyl-5-(1-methylbutyl)barbituric acid

- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sztereoizomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek, és nem esnek kifejezett kivételes rendelkezés alá;

- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sói, amennyiben ilyen sók léteznek.

Megjegyzés:

A P3 jegyzék az 1971-es Pszichotróp Egyezmény szerinti aktualizált III. listája alapján készült.

Pszichotróp anyagok 4. jegyzéke (P4)

Hivatalos elnevezés

*/ill. más név vagy külföldön
gyakran használt más írásmód/* Kémiai név

Allobarbital (allobarbitál)	5,5-diallylbarbituric acid
Alprazolam (alprazolám)	8-chloro-1-methyl-6-phenyl-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- α][1,4]benzodiazepine
Amfepramone (amfepramon) <i>/Diethylpropion/</i>	2-(<i>diethylamino</i>)propiofenone
Aminorex (aminorex)	2-amino-5-phenyl-2-oxazoline
Barbital (barbital)	5,5-diethylbarbituric acid
Benzfetamine (benzfetamin) <i>/Benzphetamine/</i>	<i>N</i> -benzyl- <i>N</i> , α -dimethylphenethylamine
Bromazepam (Bromazepám)	7-bromo-1,3-dihydro-5-(2-pyridyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Brotizolam (brotizolám)	2-bromo-4-(<i>o</i> -chlorophenyl)-9-methyl-6 <i>H</i> -thieno [3,2 <i>f</i>]-s-triazolo[4,3- α][1,4]diazepine

Butobarbital (butobarbitál) /5-butyl-5-ethylbarbituric acid/	<i>5-butyl-5-ethylbarbituric acid</i>
Camazepam (kamazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one dimethylcarbamate (ester)
Chlordiazepoxide (klórdiazepoxid)	7-chloro-2-(methylamino)-5-phenyl-3 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine-4-oxide
Clobazam (klobazám)	7-chloro-1-methyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,5-benzodiazepine-2,4(3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dione
Clonazepam (klonazepám)	5-(<i>o</i> -chlorophenyl)-1,3-dihydro-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Clorazepate (klórazepát)	7-chloro-2,3-dihydro-2-oxo-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine-3-carboxylic acid
Clotiazepam (klotiazepám)	5-(<i>o</i> -chlorophenyl)-7-ethyl-1,3-dihydro-1-methyl-2 <i>H</i> -thieno[2,3- <i>e</i>]-1,4-diazepin-2-one
Cloxazolam (kloxazolám)	10-chloro-11 <i>b</i> -(<i>o</i> -chlorophenyl)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydrooxazolo-[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-one
Delorazepam (delorazepám)	7-chloro-5-(<i>o</i> -chloro-phenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Diazepam (diazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-1-methyl-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Estazolam (esztazolám)	8-chloro-6-phenyl-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- α][1,4] benzodiazepine
Ethchlorvynol (etklórvinol)	1-chloro-3-ethyl-1-penten-4-yn-3-ol
Ethinamate (etinamát)	1-ethynylcyclohexanolcarbamate
Ethyl loflazepate (etil-loflazepát)	ethyl 7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorophenyl)-2,3-dihydro-2-oxo-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine-3-carboxylate
Etilamfetamine (etilamfetamin) <i>/N-ethylamphetamine/</i>	<i>N-ethyl-α-methylphenethylamine</i>
Fencamfamin (fenkamfamin)	N-ethyl-3-phenyl-2-norbornanamine
Fenproporex (fenproporex)	(\pm)-3-[(<i>a</i> -methylphenylethyl)amino]propionitrile
Fludiazepam (fludiazepám)	7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorophenyl)-1,3-dihydro-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Flurazepam (flurazepám)	7-chloro-1-[2-(diethylamino)ethyl]-5-(<i>o</i> -fluorophenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Halazepam (halazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-1-(2,2,2-trifluoroethyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Haloxazolam (haloxazolám)	10-bromo-11 <i>b</i> -(<i>o</i> -fluorophenyl)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydrooxazolo[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-one
Ketazolam (ketazolám)	11-chloro-8,12 <i>b</i> -dihydro-2,8-dimethyl-12 <i>b</i> -phenyl-4 <i>H</i> -[1,3]oxazino[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-4,7(6 <i>H</i>)-dione

Lefetamine (lefetamin) /SPA/	(-)- <i>N,N</i> -dimethyl-1,2-diphenylethylamine
Loprazolam (loprazolám)	6-(<i>o</i> -chlorophenyl)-2,4-dihydro-2-[(4-methyl-1-piperazinyl)methylene]-8-nitro-1 <i>H</i> -imidazo[1,2- α][1,4]benzodiazepin-1-one
Lorazepam (lorazepám)	7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorophenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Lormetazepam (lormetazepám)	7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorophenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Mazindol (mazindol)	5-(<i>p</i> -chlorophenyl)-2,5-dihydro-3 <i>H</i> -imidazo[2,1- α]isoindol-5-ol
Medazepam (medazepám)	7-chloro-2,3-dihydro-1-methyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine
Mefenorex (mefenorex)	<i>N</i> -(3-chloropropyl)- α -methylphenethylamine
Meprobamate (meprobamát)	2-methyl-2-propyl-1,3-propanedioldicarbamate
Mesocarb (mezokarb)	3-(α -methylphenetyl)- <i>N</i> -(phenylcarbamoyl) sydnone imine
Methylphenobarbital (metilfenobarbitál)	5-ethyl-1-methyl-5-phenylbarbituric acid
Methyprylon (metiprilon)	3,3-diethyl-5-methyl-2,4-piperidene-dione
Midazolam (midazolám)	8-chloro-6-(<i>o</i> -fluorphenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -imidazol [1,5- α][1,4]benzodiazepine
Nimetazepam (nimetazepám)	1,3-dihydro-1-methyl-7-nitro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Nitrazepam (nitrazepám)	1,3-dihydro-7-nitro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Nordazepam (nordazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Oxazepam (oxazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Oxazolam (oxazolám)	10-chloro-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydro-2-methyl-11 <i>b</i> -phenyloxazolo[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-one
Pemoline (pemolin)	2-amino-5-phenyl-2-oxazolin-4-one
Phendimetrazine (fendimetrazin)	(+)-(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-3,4-dimethyl-2-phenylmorpholine
Phenobarbital (fenobarbitál)	5-ethyl-5-phenylbarbituric acid
Phentermine (fentermin)	α,α -dimethylphenethylamine
Pinazepam (pinazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-1-(2-propynyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Pipradrol (pipradrol)	1,1-diphenyl-1-(2-piperidyl)methanol
Prazepam (prazepám)	7-chloro-1-(cyclopropylmethyl)-1,3-dihydro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one

Pyrovalerone (pirovaleron)	4'-methyl-2-(1-pirrolidinyl)valerophenone
Secbutabarbitál (szekbutabarbitál)	5- <i>sec</i> -butyl-5-ethylbarbituric acid
Temazepam (temazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Tetrazepam (tetrazepám)	7-chloro-5-(1-cyclohexen-1-yl)-1,3-dihydro-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
Triazolam (triazolám)	8-chloro-6-(<i>o</i> -chlorophenyl)-1-methyl-4 <i>Hs</i> -triazolo[4,3-][1,4]benzodiazepine
Vinylbital (vinilbital)	5-(1-methylbutyl)-5-vinylbarbituric acid
Zolpidem (zolpidem)	N,N,6-trimethyl-2- <i>p</i> -tolylimidazo[1,2- α]pyridine-3-acetamide

- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sztereoizomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek, és nem esnek kifejezett kivételes rendelkezés alá;

- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sói, amennyiben ilyen sók léteznek.

Megjegyzés:

A P4 jegyzék az 1971-es Pszichotróp Egyezmény aktualizált IV. listája alapján készült.

Anileridine
Bezitramide
Cannabis
Cannabis resin
Coca leaf
Cocaine
Codeine
Dextromoramide
Dextropropoxyphene
Difenoxin
Dihydrocodeine
Diphenoxylate
Dipipanone
Ethylmorphine
Etorphine
Heroin
Hydrocodone
Hydromorphone
Ketobemidone
Levorphanol
Methadone
Morphine
Nicomorphine
Normethadone
Opium
Oxycodone
Oxymorphone
Pethidine
Phenoperidine
Pholcodine
Thebacon
Thebaine
Tilidine
Trimeperidine
Alfentanil
(mg)
Fentanyl (mg)
Piritramide
(mg)
Sufentanil
(mg)
Remifentanil
(mg)

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

2/b táblázat
Belföldi kábítószer forgalom részletezése

Cég neve:

Megnevezés Hatóanyag	Belföldi beszerzés		Belföldi nagykereskedelmi értékesítés	
	Szállító Készítmény (Eladó)	Mennyiség Kiszerezési	Vevő Hatóanyag	Mennyiség Kiszerezési Hatóanyag

Cégszerű aláírás, cégbélyező, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

2/c táblázat
Mákszalma koncentrátum (CPS) gyógyszergyártás céljára történő előállítása

1		2	3		4		5	
Előállított CPS mennyiség		Kábítószer	Fogyasztás		Készlet XII. 31- én		Veszteség (a gyártás során)	
kg	g		kg	g	kg	g	kg	g
		CPS (M)						
		AMA						
		ACA						
		ATA						
		CPS(T)						
		ATA						
		AMA						
		ACA						
		CPS(O)						
		AOA						
		AMA						

CPS: concentrate of poppy straw, mákszalma koncentrátum (M): morphine előállítás, (T): thebaine előállítás, (O): oripavine előállítás céljára
 AMA: anhydrous morphine alkaloid, vízmentes morphine alkaloid
 ACA: anhydrous codeine alkaloid, vízmentes codeine alkaloid
 ATA: anhydrous thebaine alkaloid, vízmentes thebaine alkaloid

Cégszerű aláírás, cégbélyező, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

2/d táblázat
Ópiátok gyártása

Adatszolgáltató neve:
címe:

Kábítószer felelős neve:

1	2	3	4
Felhasznált anyag	Felhasznált mennyiség	Kinyert anyag	Kinyert mennyiség
	kg g		kg g
Ópium		Morphine Codeine Thebaine	
Mákszalma (M)		<i>CPS (M)</i> AMA (kg) ACA (kg) ATA (kg) Morphine Codeine Thebaine	
Mákszalma (T)		<i>CPS (T)</i> ATA (kg) AMA (kg) ACA (kg) <i>CPS (O)</i> AOA (kg) AMA (kg) Thebaine	
<i>Papaver bracteatum</i> <i>CPS(M)</i> AMA (kg) ACA (kg) ATA (kg)		Morphine Codeine Thebaine	
<i>CPS (T)</i> ATA (kg) AMA (kg) ACA (kg)		Thebaine Morphine Codeine Oripavine	
<i>CPS (O)</i> AOA (kg) AMA (kg)		Oripavine Thebaine	
<i>Alkaloid tartalmú technológiai víz (eredet részletezésével)</i>		Morphine Codeine Thebaine Codeine Ethylmorphine Heroin Hydromorphone Pholcodine Apomorphine Nalorphine	
Morphine			

Thebaine	Codeine Dihydrocodeine Hydrocodone Oxycodone Thebacon Buprenorphine Nalbuphine Naloxone Naltrexone
Codeine	Dihydrocodeine Hydrocodone
Oxycodone	Oxymorphone Naloxone Naltrexone
Coca leaf	Cocaine Coca paste Ecgonine
Coca paste Ecgonine Hydrocodone	Cocaine Cocaine Dihydrocodeine Thebaine
Methadone intermediate Pethidine intermediate A Pethidine intermediate B Pethidine intermediate C Racemoramide	Methadone Pethidine intermediate B Pethidine intermediate C Pethidine Dextromoramide Levomoramide

CPS: concentrate of poppy straw, mákszalma koncentrátum (M): morphine előállítás, (T): thebaine előállítás, (O): oripavine előállítós céljára.

AMA: anhydrous morphine alkaloid, vízmentes morphine alkaloid.

ACA: anhydrous codeine alkaloid, vízmentes codeine alkaloid.

ATA: anhydrous thebaine alkaloid, vízmentes thebaine alkaloid

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

2/e táblázat Ipari máktermesztés

Adatszolgáltató neve:

címe:

Kábítószer felelős neve:

Ipari mák termesztés	1		2	
	Vetésterület (ha)		Gyártott mennyiség (kg)	
	Vetett	Betakarított	Ópium	Mákszalma
1. Ópium gyártásra				

2. Mákszalma előállítására
 (kábitószer gyártáshoz)
 (a) Mákszalma (M)
 (b) Mákszalma (T)
 3. Nem kábítószer gyártásra

2/f táblázat
Lefoglalt kábítószerek

Anyag	1		2		3		4		5	
	Lefoglalt mennyiség a tárgyévben		Lefoglalt mennyiség (előző évek elkobzott mennyiségével együtt)		Lefoglalt mennyiség (előző évek elkobzott mennyiségével együtt)		Különleges célokra átadott mennyiség		Döntésre váró mennyiség	
	kg	g	kg	g	kg	g	kg	g	kg	g
Cannabis										
Cannabis resin										
Coca leaf										
Coca paste										
Cocaine										
Heroin										
Morphine										
Opium										

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

3. számú melléklet a 142/2004. (IV. 29.) Korm. rendelethez

**Egészségügyi Engedélyezési és Közigazgatási Hivatal
Kábítószer Igazgatóság**

***Éves jelentés a pszichotróp anyagok gyártásáról, készletéről, forgalmazásáról
20..... év***

**Adatszolgáltató neve:
címe:
Kábítószer felelős neve:**

Kitöltés dátuma:

Kitöltési útmutató

1. A hatóanyag mennyiségeket vízmentes bázisra számítva kell megadni.
2. Egy vagy több pszichotróp anyagot tartalmazó, összetett készítmények esetében mindegyik pszichotróp komponenst külön kell feltüntetni a megfelelő sorban.

Megjegyzés:

A P1 jegyzékbe foglalt pszichotróp anyagok (g)

Anyag	Gyártott hatóanyag	Felhasználás (készítmények gyártásához)	Készlet (... XII. 31.)	Import (teljes)	Export (teljes)
Brolamfetamine (DOB)					
Cathinone					
DET					
DMA					
DMHP					
DMT					
DOET					
Eticyclidine (PCE)					
Etryptamine					
(+)-Lysergide (LSD, LSD-25)					
MDMA					
Mescaline					
Methcathinone					
4-methylaminorex					
4-MTA					
MMDA					
N-ethyl-MDA					
N-hydroxy-MDA					
Parahexyl					
PMA					
PMMA					
Psilocine, Psilotsin					
Psilocybine					
Rolicyclidine (PHP, PCPY)					
STP, DOM					
Tenamfetamine (MDA)					

Tenocyclidine (TCP)
 Tetrahydrocannabinol, the
 isomers: $\Delta^{6a(10a)}$, $\Delta^{6a(7)}$, Δ^7 , Δ^8 ,
 Δ^{10} and $\Delta^9(11)$,
 and their stereochemical variants
 TMA

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

A P2 jegyzékbe foglalt pszichotróp anyagok (g)

Anyag	Gyártott hatóanyag	Felhasználás (készítmények gyártásához)	Kiskereskedelmi és tudományos értékesítés	Nem pszichotróp anyag gyártására felhasznált mennyiség	Készlet (... XII. 31.)	Import (teljes)	Export (teljes)
Amfetamine							
Amineptine							
Buprenorphine							
2C-B							
Dexamfetamine							
Fenetylline							
GHB							
Ketamine							
Levamfetamine							
Levomethamphetamine							
Mecloqualone							
Metamfetamine							
Metamfetamine racemate							
Methaqualone							
Methylphenidate							
Pentazocine							
Phencyclidine (PCP)							
Phenmetrazine							
Secobarbital							
<i>Delta</i> -9-tetrahydrocannabinol and its stereochemical variants							
Zipeprol							

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

A P3 jegyzékbe foglalt pszichotróp anyagok (g)

Anyag	Gyártott hatóanyag	Felhasználás (készítmények és tudományos)	Kiskereskedelmi és tudományos	Nem pszichotróp	Készlet (... XII. 31.)	Import (teljes)	Export (teljes)

	gyártásához) értékesítés	anyag gyártására felhasznált mennyiség	31.)
Amobarbital			
Butalbital			
Cathine			
Cyclobarbital			
Flunitrazepam			
Glutethimide			
Pentobarbital			

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

A P4 jegyzékbe foglalt pszichotróp anyagok (g)

Anyag	Gyártott hatóanyag	Felhasználás (készítmények gyártásához)	Kiskereskedelmi és tudományos értékesítés	Nem pszichotróp anyag gyártására felhasznált mennyiség	Készlet (... XII. 31.)	Import (teljes)	Export (teljes)
Allobarbital							
Alprazolam							
Amfepramone							
Aminorex							
Barbital							
Benzfetamine							
Bromazepam							
Brotizolam							
Butobarbital							
Camazepam							
Chlordiazepoxide							
Clobazam							
Clonazepam							
Clorazepate							
Clotiazepam							
Cloxazolam							
Delorazepam							
Diazepam							
Estazolam							
Ethchlorvynol							
Ethinamate							
Ethyl loflazepate							
Etilamfetamine							
Fencamfamin							
Fenproporex							
Fludiazepam							
Flurazepam							
Halazepam							

Haloxazolam
Ketazolam
Lefetamine (SPA)
Loprazolam
Lorazepam
Lormetazepam
Mazindol
Medazepam
Mefenorex
Meprobamate
Mesocarb
Methylphenobarbital
Methyprylon
Midazolam
Nimetazepam
Nitrazepam
Nordazepam
Oxazepam
Oxazolam
Pemoline
Phendimetrazine
Phenobarbital
Phentermine
Pinazepam
Pipradrol
Prazepam
Pyrovalerone
Secbutabarbital
Temazepam
Tetrazepam
Triazolam
Vinylbital
Zolpidem

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

4. számú melléklet a 142/2004. (IV. 29.) Korm. rendelethez

Jelentés kábítószer (K1, K2), és a P1, P2 jegyzéken szereplő pszichotróp anyagok negyedéves exportjáról, illetve a P3, P4 jegyzéken szereplő pszichotróp anyagok éves exportjáról

Hatóanyag neve: 20..... év, negyedév

Engedély- szám	Készítmény neve	Vámeljárási alá vont, ill. az országból kilépő mennyiség	Vámeljárási, ill. kilépés időpontja	Importáló ország
		Készítmény (doboz, db)	Hatóanyag (gramm vízmentes bázis)	(hónap, nap)

Σ

Σ

Σ

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

5. számú melléklet a 142/2004. (IV. 29.) Korm. rendelethez

Jelentés kábítószer (K1, K2), és a P1, P2 jegyzéken szereplő pszichotróp anyagok negyedéves importjáról, illetve a P3, P4 jegyzéken szereplő pszichotróp anyagok éves importjáról

Hatóanyag neve: 20..... év, negyedév

Engedély- szám	Készítmény neve	Vámeljárással alá vont, ill. az országba belépő mennyiség	Vámeljárással, ill. belépés időpontja	Exportáló ország
		Készítmény (doboz, db)	Hatóanyag (gramm vízmentes bázis)	(hónap, nap)

Σ

Σ

Σ

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

6. számú melléklet a 142/2004. (IV. 29.) Korm. rendelethez

Sorszám: 000000

KÁBITÓSZER és PSZICHOTRÓP ANYAG MEGRENDELÉS

Tétel- szám	Megnevezés	Kiszerezési egység	Megrendelt mennyiség		Kiadott mennyiség	
			Számmal	Betűvel	Számmal	Betűvel

.....
.....
Megrendelő - pl. gyógyszertár, gyógyszer-nagykereskedő, gyógyszergyár, intézet, humán vagy állatgyógyászati intézmény stb. (név, cím)

a) megrendeléskor: b) átvételkor:
(bélyegző, dátum, aláírás): (bélyegző, dátum, aláírás):

.....
Átadó - pl. gyógyszer-nagykereskedő, gyógyszergyár, gyógyszertár, intézet, állatgyógyászati intézmény stb. (név, cím, bélyegző, dátum, aláírás)

.....
Szállító/Szállítmányozó
- belföldi szállításra (név, cím, bélyegző, dátum, aláírás)

Ez a dokumentum 5 példányban készül, minden példányát eredeti bélyegzővel és eredeti aláírással kell ellátni. 1. példány a megrendelőnél. A 2. az átadónál marad. A 3. 4. 5. példány a szállítmánnyal visszakerül a megrendelőhöz. A megrendelő a 4. 5. példányt az átadónak 48 órán belül visszaküldi, aki az 5. példányt az EEKH-nak küldi tovább.

7. számú melléklet a 142/2004. (IV. 29.) Korm. rendelethez

Egészségügyi Engedélyezési és Közigazgatási Hivatal
Kábítószer Igazgatóság

KÁBITÓSZER (K1, K2) / PSZICHOTRÓP ANYAG (P1, P2, P3, P4) EXPORT adatlap

Külforgalmi engedély kiadását kérem az EEKH KI-nak a mellékelt adatlap(ok)ban felsorolt, nemzetközi egyezmények és hatályos jogszabályok szerint ellenőrzött anyagokra, illetve készítményekre.

Nyilatkozom, hogy az alábbi adatok nyilvántartásunkkal és a valósággal megegyeznek.

1. *A hatályosság kért ideje*
2. *Exportőr (pontos cím)*
3. *Importőr (pontos cím)*
4. *Felhasználás (gyógyászati vagy tudományos)*
5. *Szállítás módja (közút, légi stb.)*
6. *Vámeljárást végző vám- és pénzügyőri hivatal, illetve transzfernél a kijelölt vámszolgálat*
7. *Kiléptető vagy a kilépést igazoló vám- és pénzügyőri hivatal, vámszolgálat*
8. *Útvonal és tranzit országok (közúti szállításnál)*
9. *A szállítmány reexport (igen/nem)*
10. *Az importáló ország aktuális INCB becslése (gramm)*
11. *Az importáló országba kivitt mennyiség összesen (gramm)*
12. *A szállítmányozó és a szállító neve, címe*

ANYAG (készítmény esetén nem kell kitölteni)

13. *Nemzetközi megnevezés*
14. *Engedélyezni kért mennyiség (gramm)*
15. *Vizmentes bázis-, illetve savtartalom (gramm)*

KÉSZÍTMÉNY (anyag esetén nem kell kitölteni)

16. *Készítmény teljes neve*
17. *Ellenőrzött hatóanyag*
18. *Hatóanyag-tartalom*
19. *Kiszerelés*
20. *Rátöltés % (injekcióknál)*
21. *Engedélyezni kért mennyiség*
22. *Vizmentes bázis-, illetve savtartalom összesen (gramm)*

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

7/a. számú melléklet a 142/2004. (IV. 29.) Korm. rendelethez

Egészségügyi Engedélyezési és Közigazgatási Hivatal
Kábítószer Igazgatóság

A K3 („kivételek”) jegyzéken szereplő készítmények EXPORT BEJELENTÉSE

Bejelentem az EEKH KI-nak, hogy a mellékelt bejelentő lap(ok)on felsorolt és hatályos jogszabályok szerint bejelentésre kötelezett ellenőrzött készítmények szállítása megtörtént.

Nyilatkozom, hogy az alábbi adatok nyilvántartásunkkal és a valósággal megegyeznek.

1. ***Készítmény teljes neve***
2. *Ellenőrzött hatóanyag*
3. *Hatóanyag-tartalom*
4. *Kiszerelés*
5. *Rátöltés % (injekciónál)*
6. *Kiszállított mennyiség*
Vízmentes bázis-, illetve
7. ***savtartalom***
összesen (gramm)
8. *Szállítás időpontja*
9. *Exportőr (pontos cím)*
10. *Importőr (pontos cím)*
11. *Szállítás módja (közút, légi stb.)*
12. *Az importáló országba kivitt*
mennyiség összesen (gramm)

Megjegyzések:

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

8. számú melléklet a 142/2004. (IV. 29.) Korm. rendelethez

**Egészségügyi Engedélyezési és Közigazgatási Hivatal
Kábítószer Igazgatóság**

KÁBÍTÓSZER (K1, K2) / PSZICHOTRÓP ANYAG (P1, P2, P3, P4) IMPORT adatlap

Külforgalmi engedély kiadását kérem az EEKH KI-nak a mellékelt adatlap(ok)ban felsorolt, nemzetközi egyezmények és hatályos jogszabályok szerint ellenőrzött anyagokra, illetve készítményekre.

Nyilatkozom, hogy az alábbi adatok nyilvántartásunkkal és a valósággal megegyeznek.

1. *A hatályosság kért ideje*
2. *Importőr (pontos cím)*
3. *Exportőr (pontos cím)*
4. *Hazai megrendelő*
5. *Felhasználás (gyógyászati vagy tudományos)*
6. *Szállítás módja (közút, légi stb.)
Az országba beléptető, illetve*
7. *belépést igazoló vám- és
pénzügyőri hivatal, vámszolgálat
Vámeljárást végző vám- és*
8. *pénzügyőri hivatal, illetve
transzfernél a kijelölt vámszolgálat*
9. *A kérelmező aktuális évi becslése
(gramm)
A kérelmező által Magyarországra*
10. *behozott mennyiség összesen
(gramm)*
11. *Raktárkészlet a mai napon*
12. *Magán- vagy közvámraktárra
szállítás*
13. *A szállítmány reexport célú
(igen/nem)*
14. *Útvonal és tranzitországok (közúti
szállításnál)*
15. *A reexport folyó év december 31-
ig megtörténik (nyilatkozat)*
16. *A szállítmányozó és a szállító neve,
címe*
ANYAG (készítmény esetén nem kell kitölteni)
17. *Nemzetközi megnevezés*
18. *Engedélyezni kért mennyiség
(gramm)*
19. *Vízmentes bázis-, illetve
savtartalom (gramm)*
KÉSZÍTMÉNY (anyag esetén nem kell kitölteni)
20. *Készítmény teljes neve*
21. *Törzskönyvi, forgalomba hozatali,
illetve egyedi import engedély
szám*

22. *Ellenőrzött hatóanyag*
23. *Hatóanyag tartalom*
24. *Kiszereles*
25. *Rátöltés% (injekciónál)*
26. *Engedélyezni kért mennyiség*
27. *Vizmentes bázis-, illetve savtartalom összesen (gramm)*

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószerfelelős ellenjegyzése:

8/a. számú melléklet a 142/2004. (IV. 29.) Korm. rendelethez

**Egészségügyi Engedélyezési és Közigazgatási Hivatal
Kábítószer Igazgatóság**

A K3 („kivételek”) jegyzéken szereplő készítmények IMPORT BEJELENTÉSE

Bejelentem az EEKH KI-nak, hogy a mellékelt bejelentő lap(ok)on felsorolt és hatályos jogszabályok szerint bejelentésre kötelezett ellenőrzött készítmények szállítása megtörtént.

Nyilatkozom, hogy az alábbi adatok nyilvántartásunkkal és a valósággal megegyeznek.

1. ***Készítmény teljes neve***
2. *Ellenőrzött hatóanyag*
3. *Hatóanyag-tartalom*
4. *Kiszerelés*
5. *Rátöltés% (injekciónál)*
6. *Az országba beérkezett mennyiség*
7. ***Vízmentes bázis-, illetve savtartalom összesen (gramm)***
8. *Az országba történt beérkezés időpontja*
9. *Exportőr (pontos cím)*
10. *Importőr (pontos cím)*
11. *Szállítás módja (közút, légi stb.)
A kérelmező által Magyarországra*
12. *behozott mennyiség összesen (gramm)*

Megjegyzés

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

Nicomorphine
Normethadone
Opium
Oxycodone
Oxymorphone
Pethidine
Phenoperidine
Pholcodine
Piritramide
Remifentanil
Sufentanil
Tebacon
Thebaine
Tilidine
CPS (M)
AMA (%)
ACA (%)
ATA (%)
CPS (T)
ATA (%)
AMA (%)
ACA (%)
CPS (O)
AOA (%)
AMA (%)

CPS: concentrate of poppy straw, mákszalma koncentrátum (M): morphine előállításra, (T): thebaine előállításra, (O): oripavine előállításra

AMA: anhydrous morphine alkaloid, vízmentes morphine alkaloid.

ACA: anhydrous codeine alkaloid, vízmentes codeine alkaloid.

ATA: anhydrous thebaine alkaloid, vízmentes thebaine alkaloid.

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

9/b táblázat: Javaslat kábítószer becléshez szintetikus kábítószer 20... évi gyártására

Adatszolgáltató neve:

Kitöltés dátuma:

címe:

Kábítószer felelős neve:

Gyártani tervezett szintetikus kábítószer

Szintetikus kábítószer (kg)

Gyártó neve	Dextrop- ropoxy- phene	Diphen- oxylate	Metha- done	Pethidine	Tilidine
-------------	---------------------------------------	----------------------------	------------------------	------------------	-----------------

Szintetikus kábítószer listája:

K1 jegyzék

Acetylmethadol	Diethylthiambutene	Ketobemidone	Pethidine - Intermediate-C
Alfentanil	Difenoxin	Levomethorphan	Phenadoxone
Allylprodine	Dihydroetorphine	Levomoramide	Phenampromide
Alphacetylmethadol	Dimenoxadol	Levophenacylmorphan	Phenazocine
Alphameprodine	Dimepheptanol	Levorphanol	Phenomorphane
Alphamethadol	Dimethylthiambutene	Metazocine	Phenoperidine
Alphaprodine	Dioxaphetyl butyrate	Methadone	Piminodine
Anileridine	Diphenoxylate	Methadone - Intermediate	Piritramide
Benzethidine	Dipipanone	Moramide - Intermediate	Proheptazine
Betacetylmethadol	Drotebanol	Morpheridine	Properidine
Betameprodine	Ethylmethylthiambutene	Noracymethadol	Racemethorphan
Betamethadol	Etonitazene	Norlevorphanol	Racemoramide
Betaprodine	Etoperidine	Normethadone	Racemorphan
Bezitramide	Fentanyl	Norpipanone	Remifentanyl
Clonitazene	Furethidine	Pethidine	Sufentanyl
Dextromoramide	Hydroxypethidine	Pethidine - Intermediate-A	Tilidine
Diampromide	Isomethadone	Pethidine - Intermediate-B	Trimeperidine

K2 jegyzék

Dextropropoxyphene
Propiram

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

9/c táblázat: Javaslat máktermesztés becslésére a 20... évben

Adatszolgáltató neve:

Kitöltés dátuma:

címe:

Kábítószer felelős neve:

Javaslat ipari mák termesztésére

I	II	III
Közigazgatási terület (megye)	Vetésterület nagysága (ha)	A kinyerni tervezett összes alkaloid mennyiség (vízmentes bázisban)
(1) Ipari mák termesztés		
1. Mákszalma (M) gyártásához		AMA (kg) ACA (kg) ATA (kg)
2. Mákszalma (T) gyártásához		ATA (kg) AMA (kg) ACA (kg)

(M): morphine, (T): thebaine, (O): oripavine.

AMA: anhydrous morphine alkaloid, vízmentes morphine alkaloid.

ACA: anhydrous codeine alkaloid, vízmentes codeine alkaloid.

ATA: anhydrous thebaine alkaloid, vízmentes thebaine alkaloid.

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

10. számú melléklet a 142/2004. (IV. 29.) Korm. rendelethez

Egészségügyi Engedélyezési és Közigazgatási Hivatal
Kábítószer Igazgatóság

JAVASLAT PSZICHOTRÓP ANYAGOK BECSLÉSHEZ A 20... ÉVRE

Adatszolgáltató neve:

Kitöltés dátuma:

címe:

Kábítószer felelős neve:

P2 jegyzékbe foglalt pszichotróp anyagok (g)

Pszichotróp anyag	Gyártás (hatóanyag)	Felhasználás (készítmé- nyek gyártásához)	Kiskeres- kedelmi és tudományos értékesítés	Import (teljes)	Export	Reexport
Amfetamine						
Amineptine						
Buprenorphine						
2C-B						
Dexamfetamine						
Fenetylline						
GHB						
Ketamine						
Levamfetamine						
Levomethamphetamine						
Mecloqualone						
Metamfetamine						
Metamfetamine racemate						
Methaqualone						
Methylphenidate						
Pentazocine						
Phencyclidine (PCP)						
Phenmetrazine						
Secobarbital						
<i>Delta</i> -9-tetrahydrocannabinol and its stereochemical variants						
Zipeprol						

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

P3 jegyzékbe foglalt pszichotróp anyagok (g)

Pszichotróp anyag	Gyártás (hatóanyag)	Felhasználás (készítmé- nyek gyártásához)	Kiskeres- kedelmi és tudományos értékesítés	Import (teljes)	Export	Reexport
Amobarbital						

Butalbital
Cathine
Cyclobarbital
Flunitrazepam
Glutethimide
Pentobarbital

P4 jegyzékbe foglalt pszichotróp anyagok (g)

Pszichotróp anyag	Gyártás (hatóanyag)	Felhasználás (készítmé- nyek gyártásához)	Kiskeres- kedelmi és tudományos értékesítés	Import (teljes)	Export	Reexport
Allobarbital						
Alprazolam						
Amfepramone						
Aminorex						
Barbital						
Benzfetamine						
Bromazepam						
Brotizolam						
Butobarbital						
Camazepam						
Chlordiazepoxide						
Clobazam						
Clonazepam						
Clorazepate						
Clotiazepam						
Cloxazolam						
Delorazepam						
Diazepam						
Estazolam						
Ethchlorvynol						
Ethinamate						
Ethyl loflazepate						
Etilamfetamine						
Fencamfamin						
Fenproporex						
Fludiazepam						
Flurazepam						
Halazepam						
Haloxazolam						
Ketazolam						
Lefetamine (SPA)						
Loprazolam						
Lorazepam						
Lormetazepam						
Mazindol						
Medazepam						
Mefenorex						

Meprobamate
Mesocarb
Methylphenobarbital
Methyprylon
Midazolam
Nimetazepam
Nitrazepam
Nordazepam
Oxazepam
Oxazolam
Pemoline
Phendimetrazine
Phenobarbital
Phentermine
Pinazepam
Pipradrol
Prazepam
Pyrovalerone
Secbutabarbital
Temazepam
Tetrazepam
Triazolam
Vinylbital
Zolpidem

Megjegyzés:

11. számú melléklet a 142/2004. (IV. 29.) Korm. rendelethez

Bejelentőlap

új szintetikus kábítószer vagy pszichotróp anyag, illetve ismert kábítószer vagy pszichotróp anyag új visszaélési formájának megjelenéséről

1. *Bejelentő szerv/intézmény:*

Neve:

Címe:

Bejelentést tevő személy neve:

Bejelentés dátuma:

2. *Új szintetikus kábítószerek ismert elnevezése/szinonimák:*

3. *Kémiai leírás:*

Kémiai név:

Hatóanyag(ok):

Egyéb alkotórészek:

4. *Fizikai tulajdonságok leírása:*

por tabletta kapszula folyadék

szín: súly: méret:

átmérő:

alak: logo: jelölések:

.....

5. *Lefoglalást végző hatóság:*

Származási forrás:

A lefoglalás dátuma:

A lefoglalás helye:

Mennyiség (súly, a tabletták száma):

6. *Körülmények:*

előállítás kereskedelem terjesztés visszaélés

gyakoriság

korlátozott mérsékelt széles körben elterjedt

növekvő: igen nem

elérhetőség:

korlátozott mérsékelt széles körben elterjedt

növekvő: igen nem

ár:

nagybani terjesztői ár: kisterjesztői ár: (Ft)

..... (Ft)

7. *A lehetséges veszélyek előjelei:*

Rövid távú hatások:

Lehetséges egészségügyi veszélyek:

Lehetséges társadalmi veszélyek:

8. Ha rendelkezésre áll, információk a következőkről:

Előanyagok (prekurzorok):

A megállapított használat módja és területe:

Várható használat:

Egyéb használat és az ilyen használat mértéke:

További információk a használat veszélyeiről, beleértve az egészségügyi és társadalmi veszélyeket:

9. Előállítás (gyártás):

nagymértékű kismértékű ismeretlen

Vannak-e szervezett bűnözésre utaló jelek? Igen Nem

10. Kereskedelem:

nagymértékű kismértékű mértéke nem ismert

országos nemzetközi
Vannak-e szervezett bűnözésre utaló jelek? Igen Nem

11. Terjesztés:

nagymértékű kismértékű mértéke nem ismert

országos nemzetközi
Vannak-e szervezett bűnözésre utaló jelek? Igen Nem

12. Információ a használat körülményeiről (ha tényszerű ismeretek állnak erről rendelkezésre)

Csoportosan használják-e? Igen Nem

A használat jellemző helyei, körülményei:

Fogyasztási módok:

Információ a problémára adott helyi válaszról (pl. felvilágosítás stb.)

13. Egyéb megjegyzés:

Dátum

Cégszerű aláírás

Kitöltési útmutató

1. A bejelentés a kábítószerrel és pszichotróp anyagokkal végezhető tevékenységekről szóló 142/2004. (IV. 29.) Korm. rendelet 31. §-a alapján kötelező.
2. A nyomtatvány 1. példányát az Europol Nemzeti Irodának, 2. példányát az országos kábítószer adatgyűjtő és adatszolgáltató központnak kell megküldeni.
3. Mindazon kérdésekre, melyekre vonatkozóan tényszerű információk, illetve adatok, vizsgálati eredmények állnak rendelkezésre, a válaszokat értelemszerűen: szövegesen vagy számszerűen, illetve a megfelelő rész aláhúzásával/bekarikázásával kell megadni!

12. számú melléklet a 142/2004. (IV. 29.) Korm. rendelethez

Kérelem, illetve igazolás ellenőrzött szerek szállítására rendkívüli, gyógyászati célú felhasználáshoz

Shipment Request and Notification Form for Emergency Supplies of Controlled Substances

Engedélyes/Operator:

Név/Name:

Cím/Address:

Kábítószer-felelős neve/Name of the responsible medical director/pharmacist:

Beosztása/Title:

Telefonszáma/Phone No: Fax/Fax No:

A küldemény felajánlója/Requests the supplier (1):

Név/Name:

Cím/Address:

Kábítószer-felelős neve/Name of the responsible pharmacist:

Telefonszáma/Phone No: Fax/Fax No:

A rendkívüli, gyógyászati célú szállítmány (2) az alábbi, ellenőrzött szereket tartalmazó gyógyszerekből áll:

For an emergency shipment (2) of the following medicine(s) containing controlled substances:

A gyógyszerkészítmény neve (a hatóanyag nemzetközi vagy közönséges nevének megjelölésével), gyógyszerformája, a hatóanyagtartalom adagolási egységenként, az adagolási egységek száma betűvel és számjegyekkel megadva:

Name of product (in INN/generic name) and dosage form, amount of active ingredient per unit dose, number of dosage units in words and figures:

Az 1961-es Egyezmény hatálya alá tartozó kábítószer (pl. morfin, petidin, fentanil):

Narcotic drugs as defined in the 1961 Convention (e.g. morphine, pethidine, fentanyl):

[pl. Morphine injekció 1 ml/amp.; ml-enként 10 mg morfin bázisnak megfelelő morfin szulfátot tartalmaz; kettőszáz (200) ampulla] [e.g. Morphine injection 1 ml ampoule; morphine sulfate corresponding to 10 mg of morphine base per ml; two hundred (200) ampoules]

Az 1971-es Egyezmény hatálya alá tartozó pszichotróp anyagok (pl. buprenorfin, pentazocin, diazepam, fenobarbital):

Psychotropic substances as defined in the 1971 Convention (e.g. buprenorphine, pentazocine, diazepam, phenobarbital):

Egyéb (az exportáló országban ellenőrzött szernek minősülő anyagok, ha van ilyen):

Others (nationally controlled in the exporting country, if applicable):

A küldemény címzettje (ha megnevezhető az adott körülmények között):

To the following recipient (whichever applicable):

A célország megnevezése/Country of Final recipient:

A küldeményt átvevő felelős személy/Responsible person for receipt:

Név/Name:

Szervezet/Hatóság/Organization/Agency:

Cím/Address:

Telefonszáma/Phone No: Fax/Fax No:

A küldemény felhasználója/a szállítás végcélja / For use by/delivery to:

A hely megjelölése/Location:

Szervezet/Hatóság / Organization/Agency:

Bizományos (ha eltér a fentiekől pl. harmadik országba irányuló tranzit esetén):

Consignee (If different from above e.g. transit in a third country):

Név/Name:

Szervezet/Hatóság/Organization/Agency:

Cím/Address:
Telefonszáma/Phone No: Fax/Fax No:

A rendkívüli felhasználás oka (A kérelem alapjául szolgáló rendkívüli esemény rövid leírása):
Nature of the emergency (Brief description of the emergency motivating the request):

.....
Kapcsolatteremtési lehetőség vagy próbálkozás a célország kábítószer hatóságával:
Availability of, and action taken to contact the control authorities in the receiving country:

.....
A szállítás várható időpontja/Expected/ date of delivery:

Igazolom, hogy a fenti adatok pontosak és megfelelnek a valóságnak. Az általam képviselt szerv vállalja az alábbiak betartását:

I certify that the above information is correct and true. My Organization will:

- Felelősséget vállal a fenti, ellenőrzött szereket tartalmazó gyógyszer küldeményért, annak tárolásáért és a címzetthez/végfelhasználóhoz való eljuttatásáért vagy rendkívüli, gyógyászati célú felhasználásáért (a nem kívánt szöveg törlendő).

- *Take responsibility for receipt, storage, delivery to the recipient/end-user, or use for emergency care (strike out what is not applicable) of the above controlled medicines.*

- A lehető legkorábban jelenti a fenti, ellenőrzött szer tartalmú gyógyszerek importját a célország kábítószer hatóságának (amennyiben az elérhető).

- *Report the importation of the above controlled medicines as soon as possible to the control authorities (if available) of the receiving country.*

- Jelenti a fenti, ellenőrzött szer tartalmú gyógyszerek esetlegesen fel nem használt mennyiségét a célország kábítószer-hatóságának (amennyiben az elérhető), vagy a felhasználót kötelezi erre (a nem kívánt szöveg törlendő).

- *Report the quantities of unused controlled medicines, if any, to the control authorities of the receiving country (if available), or arrange for the end-user to do so (strike out what is not applicable).*

Név/Name:

Beosztása/Title:

Dátum/Date:

Székhely/Location:

.....
alíírás (signature)

IGAZOLÁST KIÁLLÍTÓ HATÓSÁG (ISSUING AUTHORITY)

Név/Name:

Cím/Address:

Telefonszáma/Phone No: Fax/Fax No:

Dátum/Date:

Hatósági bélyegző (Authority stamp)

.....
alíírás (Authority's signature)