



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Notifikationsnummer : 2025/0701/SE (Sweden)

Udkast til bekendtgørelse om ændring af bekendtgørelse (1992:1554) om kontrol med narkotika

Modtagelsesdato : 20/11/2025

Afslutning af status quo-periode : Not applicable

Message

Meddelelse 001

Kommissionens meddelelse - TRIS/(2025) 3313

Direktiv (EU) 2015/1535

Notifikation: 2025/0701/SE

Notifikation af et udkast fra en medlemsstat

Notification – Notification – Notifizierung – Нотификация – Oznámení – Notifikation – Γνωστοποίηση – Notificación – Teavitamine – Ilmoitus – Obavijest – Bejelentés – Notifica – Pranešimas – Paziņojums – Notifika – Kennisgeving – Zawiadomienie – Notificação – Notificare – Oznámenie – Obvestilo – Anmälan – Fógra a thabhairt

Does not open the delays - N'ouvre pas de délai - Kein Fristbeginn - Не се предвижда период на прекъсване - Nezahajuje prodlení - Fristerne indledes ikke - Καμία έναρξη προθεσμίας - No abre el plazo - Viivituste perioodi ei avata - Määräaika ei ala tästä - Ne otvara razdoblje kašnjenja - Nem nyitja meg a késésket - Non fa decorrere la mora - Atidējimai nepradedami - Atlikšanas laikposms nesākas - Ma jiftaħ il-perijodi ta' dewmien - Geen termijnbegin - Nie otwiera opóźnień - Não inicia o prazo - Nu deschide perioadele de stagnare - Nezačína oneskorenia - Ne uvaja zamud - Inleder ingen frist - Ní osclaíonn sé na moilleanna

MSG: 20253313.DA

1. MSG 001 IND 2025 0701 SE DA 20-11-2025 SE NOTIF

2. Sweden

3A. Kommerskollegium

3B. Socialdepartementet

4. 2025/0701/SE - C30P - Farmakopéer

5. Udkast til bekendtgørelse om ændring af bekendtgørelse (1992:1554) om kontrol med narkotika

6. Narkotika

7.

8. På grundlag af vedlagte klassificeringsdokumenter foreslår den svenske sundhedsmyndighed, at stofferne



EUROPEAN COMMISSION

Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
Single Market Enforcement
Notification of Regulatory Barriers

clobromazolam (phenazolam), muscimol, 7-hydroxymitragynin (7-OH-mitragynin), mitragynin pseudoindoxyl, methiodon, 1S-LSD, 1T-LSD, ADB-5'Br-PINACA (ADMB-5'Br-PINACA), MDMB-BUTINACA (MDMB-BINACA) og MDMB-5'Br-4en-PINACA klassificeres som narkotika i henhold til lov (1992:860) om kontrol med narkotika og straffeloven for narkotika (1968:64) og optages i bekendtgørelse (1992:1554) om kontrol med narkotika.

Det foreslås, at clobromazolam og muscimol bør tilhøre gruppen hypnotika og beroligende midler. Det foreslås, at 7-hydroxymitragynin (7-OH-mitragynin), mitragynin pseudoindoxyl og methiodon skal tilhøre gruppen analgetika. Det foreslås, at 1S-LSD, 1T-LSD, ADB-5'Br-PINACA (ADMB-5'Br-PINACA), MDMB-BINACA (MDMB-BUTINACA) og MDMB-5'Br-4en-PINACA skal tilhøre gruppen hallucinogener.

For alle stofferne er der videnskabelig dokumentation, som underbygger narkotikakriterierne. De fleste af stofferne er blevet beslaglagt og identificeret i Sverige. Flere af stofferne sælges eller er blevet solgt gennem online forretninger og fysiske butikker og er blevet diskuteret på narkotikafora på internettet.

Klassificering betyder bl.a., at stoffet ikke må importeres eller besiddes uden særlig tilladelse fra den svenske lægemiddelstyrelse.

Bemærk venligst, at det kun er de stoffer, der er anført ved siden af en lodret linje i venstre margen i udkastet til bekendtgørelse, som er tilføjelser til den vedlagte bekendtgørelse. De øvrige stoffer er allerede medtaget heri.

9. I betragtning af den fare, menneskers sundhed er udsat for, er formålet med klassificeringen at begrænse anvendelsen af de stoffer, der er opført i bekendtgørelsen.

10. Henvisninger i grundteksterne: Der findes ingen grundtekster

11. Ja

12. Risici for menneskers liv og sundhed og for den offentlige sikkerhed medfører, at ændringer i bekendtgørelsen vedrørende stoffets klassificering som et narkotikum, bør foretages inden for en meget kort tidsramme.

13. Nej

14. Nej

15. Ja

16.

TBT-aspekt: Nej

SPS-aspekt: Nej

Europa-Kommissionen

Kontaktadresse Direktiv (EU) 2015/1535

email: grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu