

Projekt ustawy

Federalnego Ministerstwa Zdrowia

Piąte rozporządzenie zmieniające załącznik do ustawy o nowych substancjach psychoaktywnych

A. Problem i cel

Pojawienie się i rozprzestrzenianie się coraz nowych wariantów chemicznych nowych substancji psychoaktywnych (NPS) na rynku leków bezpośrednio lub pośrednio zagraża zdrowiu osób i ludności. Ze względu na ich molekularną różnorodność strukturalną i złożoność, nowe warianty nie są już objęte istniejącymi grupami substancji w ustawie o nowych substancjach psychoaktywnych (NPSA), mimo że zgodnie z najnowszymi ustaleniami naukowymi niosą porównywalny poziom zagrożenia.

Celem tego rozporządzenia jest włączenie nowo pojawiających się substancji psychoaktywnych do NPSA, a tym samym ograniczenie rozprzestrzeniania się i nadużywania szkodliwych nowych substancji psychoaktywnych oraz ułatwienie ścigania.

B. Rozwiązanie

Załącznik do NPSA zostanie dostosowany do aktualnego stanu wiedzy naukowej poprzez aktualizację niektórych grup substancji w celu uwzględnienia dalszych NPS. Rozszerzenie dotyczy grup substancji kannabimimetycznych/syntetycznych kannabinoidów, benzodiazepin i grupy substancji związków pochodnych tryptaminy. Konieczny przegląd załącznika do NPSA jest również okazją do jego przekształcenia i wyjaśnienia.

C. Alternatywy

Brak.

D. Wydatki budżetowe z wyłączeniem kosztów przestrzegania przepisów

Dodatkowe wymogi wynikające z kosztów przestrzegania przepisów na szczeblu federalnym należy uwzględnić zarówno pod względem finansowym, jak i pod względem planowania zatrudnienia w odpowiednich sekcjach administracji publicznej.

E. Koszty przestrzegania przepisów

E.1 Koszty przestrzegania przepisów dla obywateli

Obywatele nie ponoszą żadnych dodatkowych kosztów przestrzegania przepisów.

E.2 Koszty przestrzegania przepisów dla przedsiębiorstw

Przedsiębiorstwa nie ponoszą żadnych dodatkowych kosztów przestrzegania przepisów.

E.3 Koszty związane z przestrzeganiem przepisów dla administracji publicznej

W przypadku administracji federalnej, organy celne i Federalny Urząd Policji Kryminalnej podejmą niewielki dodatkowy wysiłek w zakresie egzekwowania prawa w odniesieniu do ścigania przez organy celne i Federalne Biuro Policji Kryminalnej, ponieważ nadzór nad obsługą NPS przedłuża się poprzez włączenie kolejnych NPS do Załącznika do NPSA.

W przypadku organów nadzoru i organów policyjnych państw mogą wystąpić zwiększone, ale obecnie niemierzalne wysiłki w zakresie egzekwowania przepisów.

F. Dodatkowe koszty

Brak.

Projekt ustawy Federalnego Ministerstwa Zdrowia

Piąte rozporządzenie zmieniające załącznik do ustawy o nowych substancjach psychoaktywnych *

Z dnia ...

Na podstawie § 7 ustawy o nowych substancjach psychoaktywnych, zmienionej art. 93 rozporządzenia z dnia 19 czerwca 2020 r. (Federalny Dziennik Ustaw I, s. 1328), w związku z § 1 ust. 2 ustawy o dostosowaniu jurysdykcji z dnia 16 sierpnia 2002 r. (Federalny Dziennik Ustaw I, s. 3165) oraz zarządzenia organizacyjnego z dnia 8 grudnia 2021 r. (Federalny Dziennik Ustaw I, s. 5176), Federalne Ministerstwo Zdrowia, w porozumieniu z Federalnym Ministerstwem Spraw Wewnętrznych i Wspólnoty, Federalnym Ministerstwem Sprawiedliwości i Federalnym Ministerstwem Finansów oraz po konsultacji z ekspertami, nakazuje, co następuje:

Artykuł 1

Załącznik do ustawy z dnia 21 listopada 2016 r. o nowych substancjach psychoaktywnych (Federalny Dziennik Ustaw I, s. 2615), ostatnio zmieniony art. 1 rozporządzenia z dnia 14 marca 2023 r. (Federalny Dziennik Ustaw 2023 I nr 69) zastępuje się tekstem znajdującym się w załączniku do niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie w dniu następującym po jego ogłoszeniu.

Niniejsze rozporządzenie zostało zatwierdzone przez Bundesrat (Radę Federalną Niemiec).

* Notyfikowano zgodnie z dyrektywą (UE) 2015/1535 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 9 września 2015 r. ustanawiającą procedurę udzielania informacji w dziedzinie przepisów technicznych oraz zasad dotyczących usług społeczeństwa informacyjnego (Dz.U. L 241 z 17.9.2015, s. 1)

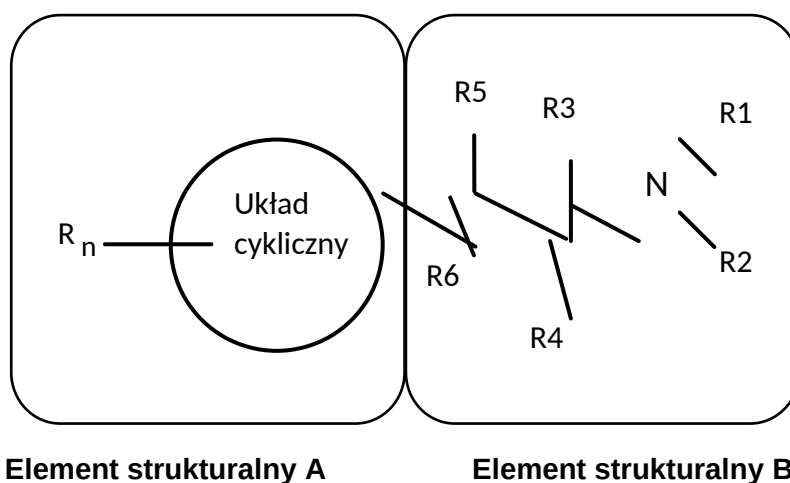
Załącznik do art. 1**Załącznik****Uwagi wstępne**

Definicje grup substancji w pkt 1 i 7 obejmują wszystkie możliwe formy jodowe, stereoizomery i sole wymienionej substancji. W przypadku postaci jonowych i soli wszelkie limity masy cząsteczkowej zawarte w definicjach grupy substancji mają zastosowanie tylko do tej części cząsteczki, wykluczając jony o ładunku przeciwnym. Definicje grup substancji obejmują również wszystkie możliwe związki substytuowane izotopami zgodnie z następującymi definicjami.

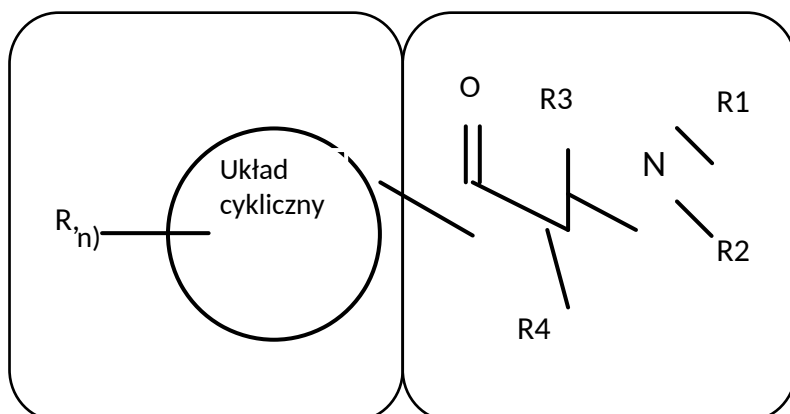
Cząsteczki, które można odwzorować z definicji grupy substancji do pkt 1, ale mają również podstawową strukturę grup substancji wymienionych w pkt 2-7 i nie są reprezentowane przez wymienione w niej definicje, nie są objęte załącznikiem do NPSA.

1. Związki pochodne 2-feniloetyloaminy

Związek pochodzący z 2-fenetyloaminy jest dowolnym związkiem chemicznym, który może pochodzić z podstawowej struktury 2-fenyletan-1-aminy (z wyłączeniem samej 2-fenetyloaminy), ma maksymalną masę cząsteczkową 500 u i odpowiada modułowej strukturze elementu strukturalnego A i elementu strukturalnego B opisanej poniżej.

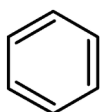


Obejmuje związki chemiczne o podstawowej strukturze katynonu (2-amino-1-fenilo-1-propanon):

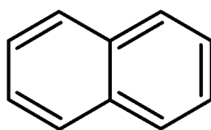


Element strukturalny A**Element strukturalny B****1.1 Element strukturalny A**

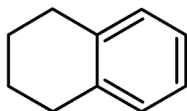
W odniesieniu do układu cyklicznego A uwzględniono następujące układy lub układy cykliczne, w których element strukturalny B może znajdować się w dowolnym miejscu układu cyklicznego A: Fenyl-, naftyl-, Tetralinyl-, metyloendioksyfenyl-, Etylendioksyfenyl-, furyl-, Pirrolyl-, tienyl-, Pirydyl-, benzofuranyl-, Dihydrobenzofuranyl-, indanyl-, Indenyl-, tetrahydrobenzodifuranyl-, Benzodifuranyl-, tetrahydrobenzodipiranyl-, Cyklopentyl- i pierścień cykloheksylowy.



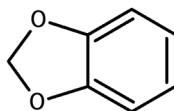
Fenyl-



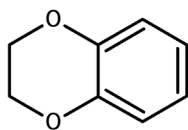
naftyl-



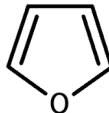
Tetralinyl-



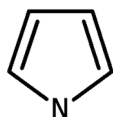
metyloendioksyfenylo-



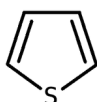
Etylendioksyfenylo-



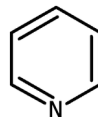
Furyl-



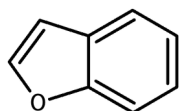
Pirrolyl-



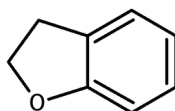
Thienyl-



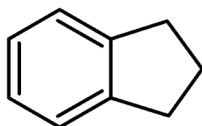
Pirydył-



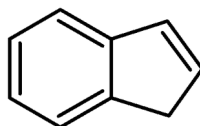
Benzofuranyl-



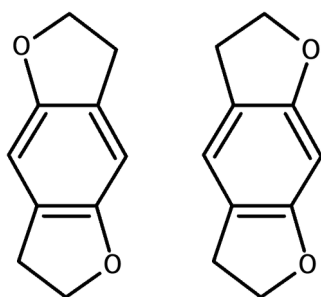
Dihydrobenzofuranyl-



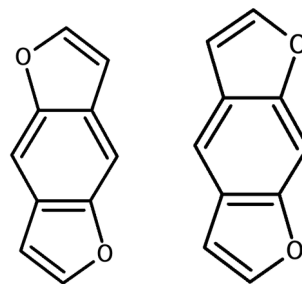
Indanyl-



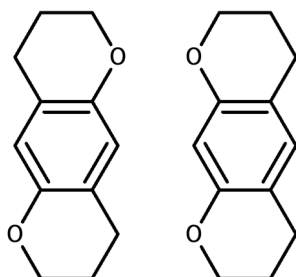
Indenyl-



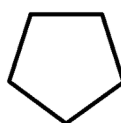
Tetrahydrobenzodifuranyl-



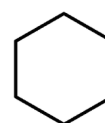
Benzodifuranyl-



Tetrahydrobenzodipiranyl-



Cyklopentyl-



Cykloheksylo-

Te układy cykliczne mogą być zastąpione na dowolnej pozycji następującymi atomami lub grupami atomowymi (R_n):

Wodór, fluor, chlor, brom, jod, alkil (do C_8), Alkenyl (do C_8), Alkinył (do C_8), Alkoksy (do C_7), Karboksy, alkilosulfanył (do C_7) i grupy nitro.

Wymienione grupy atomowe mogą być również zastąpione dowolną chemicznie możliwą kombinacją pierwiastków węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu i jodu. Powstające w ten sposób podstawniki mogą mieć ciągłą długość łańcucha maksymalnie ośmiu atomów (nie licząc atomów wodoru). Atomy struktur cyklicznych nie są uwzględniane w liczeniu.

Cząsteczki, w których R_n tworzy układy cykliczne, które są połączone z elementem strukturalnym A, nie są objęte definicją grupy substancji.

1.2 Element strukturalny B

Łańcuch boczny 2-aminoetylu układu cyklicznego B można zastąpić następującymi atomami, grupami atomowymi lub układami cyklicznymi:

a) R_1 i R_2 na pozycji atomu azotu:

Wodór, alkil (do C_6), Cykloalkil (do C_6), benzyl, alkenyl (do C_6), Alkinył (do C_6), Alkilokarbonył (do C_6), Alkilooksykarbonył- grupa alkilowa do C_6), Alkilothiokarbonył- (grupa alkilowa do C_6), Alkilokarbamoil- (grupa alkilowa do C_6), Arylokarbonył- (grupa aryłowa do C_{10}), Grupy hydroksy-aminowe. Obejmuje również substancje, w których atom azotu jest częścią niearomatycznego nasyconego lub nienasyconego układu cyklicznego (np. pierścienie pirolidynylowe, piperidynylowe). Możliwe jest zamknięcie atomu azotu w strukturze cyklicznej, w tym części elementu strukturalnego B (grupy $R_3 - R_6$). Wynikająca z tego struktura molekularna musi odpowiadać 1.2 a) w odniesieniu do podstawników nawet bez zamknięcia układu cyklicznego do elementu strukturalnego B. Układy cykliczne mogą zawierać pierwiastki węgla, tlenu, siarki, azotu i wodoru. Te układy cykliczne mogą zawierać od pięciu do siedmiu atomów. Możliwe jest wiązanie podwójne jako mostek do układu cyklicznego B. Grupy R_1/R_2

mogą być obecne jedynie jako dwuskładnikowe rodniki (struktura imin) w strukturze pierścieniowej, wynikające z zamknięcia pierścienia z częściami elementu strukturalnego B.

Nieuwzględnione w grupie substancji pochodnych 2-feniloetyloaminy są związki, w których atom azotu jest zintegrowany bezpośrednio z układem cyklicznym, który jest anelowany do układu cyklicznego A.

Podstawniki R_1 i R_2 mogą być nadal zastępowane (w przypadku zamknięcia pierścienia dopiero po zamknięciu pierścienia) dowolnymi chemicznie możliwymi kombinacjami pierwiastków węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu i jodu. Powstałe podstawniki R_1/R_2 mogą mieć ciągłą długość łańcucha maksymalnie dziesięciu atomów (nie licząc atomów wodoru). Atomy struktur cyklicznych nie są uwzględniane w liczeniu.

- b) R_3 i R_4 na pozycji atomu C_1 oraz R_5 i R_6 na pozycji atomu C_2 :

Wodór, fluor, chlor, brom, jod, alkil (do C_{10}), Cykloalkil (wielkość pierścienia do C_{10}), Benzyl, fenyl, alkenyl (do C_{10}), Alkiny (do C_{10}), Hydroksy, Alkoxy (do C_{10}), Alkilosulfanyl- (do C_{10}) i grupy alkilooksykarbonylowe (grupa alkilowa do C_{10}), w tym związki chemiczne, w których substytucje mogą prowadzić do zamknięcia pierścienia z pierwiastkiem strukturalnym A lub układami pierścieniowymi zawierającymi Grupą R_3 do R_6 . Te układy cykliczne mogą składać się z czterech do sześciu atomów.

Wymienione grupy atomowe i układy cykliczne można zastąpić dowolną chemicznie możliwą kombinacją pierwiastków węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu i jodu. Powstałe podstawniki R_3 do R_6 mogą mieć ciągłą długość łańcucha maksymalnie do dwunastu atomów (nie licząc atomów wodoru). Atomy struktur cyklicznych nie są uwzględniane w liczeniu.

Jeżeli grupy R_3 do R_6 są częścią układu cyklicznego zawierającego atom azotu elementu strukturalnego B, ograniczenia określone w lit. a) mają zastosowanie do innych podstawników.

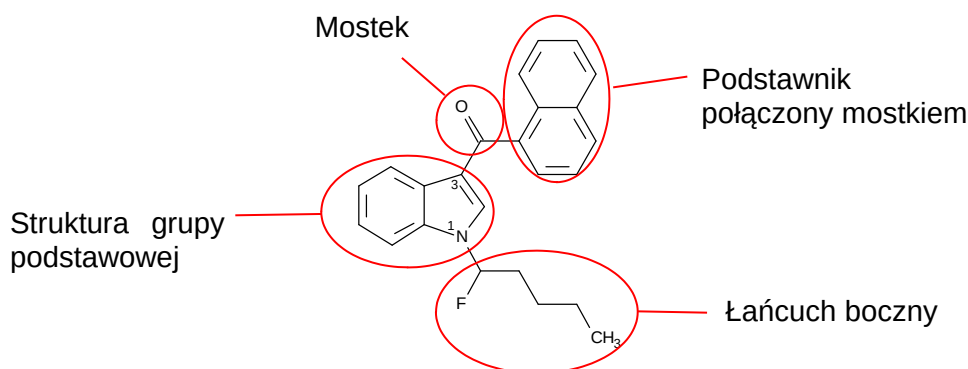
- c) Grupa karbonylowa w pozycji beta w odniesieniu do atomu azotu (tzw. „pochodne bk”, zob. rysunek struktury bazy katynonu w pkt 1: R_5 i R_6 na pozycji atomu C_2 : Grupa karbonylowa ($C=O$))

2. Związki kannabinomimetyczne/syntetyczne kannabinoidy

2.1 Związki pochodzące z indolu, pirazolu i 4-chinolonu

Substancja kannabinomimetyczna lub syntetyczny kannabinoid związków otrzymywanych z indolu, pirazolu lub 4-chinolonu jest związkiem chemicznym, który odpowiada strukturze modułowej opisanej poniżej, przy użyciu przykładu strukturalnego ze strukturą grupy podstawowej. Związek jest powiązany z mostkiem podstawnika w określonym miejscu nad mostkiem i nosi łańcuch boczny w określonym położeniu struktury grupy podstawowej.

Rysunek przedstawia modułową strukturę 1-fluoro-JWH-018:



1-fluoro-JWH-018 ma strukturę grupy podstawowej indolu-1,3-diolu, mostek karbonylowy na pozycji 3., połączoną mostkiem grupę 1-naftylową i łańcuch boczny 1-fluoropentylowy na 1. pozycji.

Struktura grupy podstawowej, mostek, grupa przyłączona i łańcuch boczny są zdefiniowane w następujący sposób:

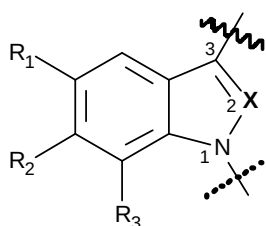
2.1.1 Struktura grupy podstawowej

Struktura grupy podstawowej obejmuje układy cykliczne opisane poniżej literami od a do h. Układy cykliczne liter od a do g mogą być podstawione w pozycjach przedstawionych na poniższych liczbach dowolną kombinacją atomów wodoru, fluoru, chloru, bromu, jodu i fenylo-, metylo-, metoksy- i nitro jako grupy atomowe (grupy R_1 do R_3).

Grupa R związków 4-chinolonowych (podpunkt g) może składać się z jednego z następujących atomów lub grup atomowych: wodór, fluor, chlor, brom, jod i fenylotiogrupa (przyłączanie siarki do struktury rdzenia).

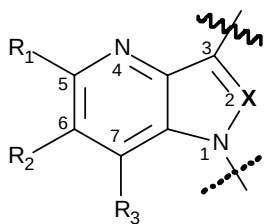
Falista linia wskazuje miejsce wiązania mostka. Przerywana linia wskazuje miejsce wiązania łańcucha bocznego:

- a) Indolo-1,3-diyl ($X = \text{CH}, \text{C-CH}_3, \text{C-F}, \text{C-Cl}, \text{C-Br}$ i C-I) i indazol-1,3-diyl ($X = \text{N}$)
(miejsce wiązania mostka w pozycji 3, miejsce wiązania łańcucha bocznego w pozycji 1)

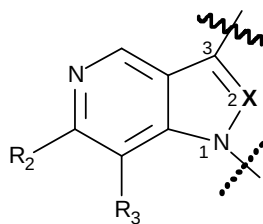


$X = \text{CH}, \text{C-CH}_3, \text{C-F}, \text{C-Cl}, \text{C-Br}, \text{C-I}$ lub N

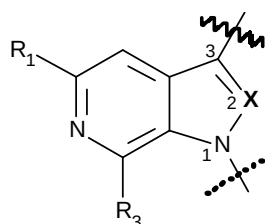
- b) 4-, 5-, 6- lub 7-azaindol-1,3-diyl (X = CH, C-CH₃, C-F, C-Cl, C-Br i C-I) oraz 4-, 5-, 6- lub 7-azaindazol-1,3-diyl (X = N) (miejsce wiązania mostka w pozycji 3, miejsce wiązania łańcucha bocznego w pozycji 1)



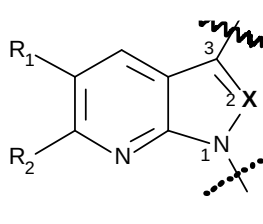
Pochodne 4-aza



Pochodne 5-aza



Pochodne 6-aza

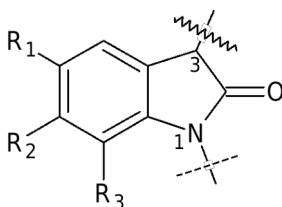


Pochodne 7-aza

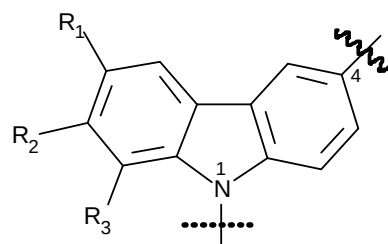
odpowiednio:

X = CH, C-CH₃, C-F, C-Cl, C-Br, C-I
lub N

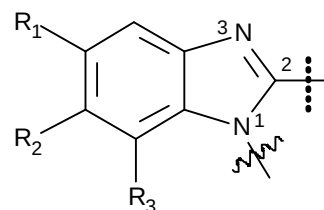
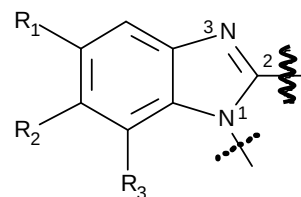
- c) 1H-indolo-2-on-1,3-diyl



- d) Karbazol-1,4-diyl
(miejsce wiązania mostka w pozycji 4,
miejsce wiązania łańcucha bocznego w pozycji 1)



- e) benzimidazol-1,2-diyl-izomer I
(miejsce wiązania mostka w pozycji 2,
miejsce wiązania łańcucha bocznego w pozycji 1)



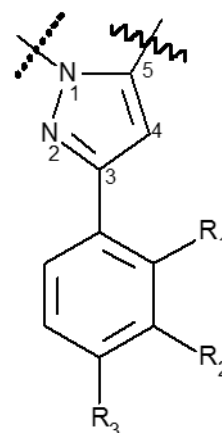
- f) benzimidazol-1,2-dylo-izomer II
(miejsce wiązania mostka w pozycji 1,
miejsce wiązania łańcucha bocznego w pozycji 2)



- g) karbazol-1,5-diyl
(miejsce wiązania mostka w pozycji 5,
miejsce wiązania łańcucha bocznego w pozycji 1)

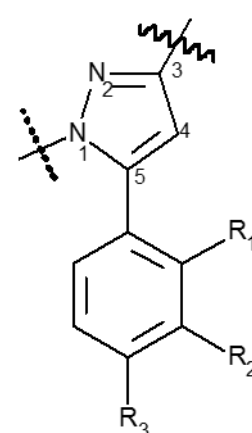
oraz

- Pirazol-1,3-diyl
(miejsce wiązania mostka w pozycji 3,
miejsce wiązania łańcucha bocznego w pozycji 1)



Pirazol-1,5-diyl

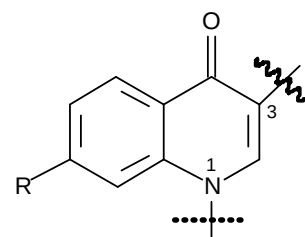
Pirazol-1,5-diyl



Pirazol-1,3-diyl

Pirazol-1,3-diyl

- h) 4-chinolon-1,3-diyl
(miejsce wiązania mostka w pozycji 3,
miejsce wiązania łańcucha bocznego w pozycji 1)



2.1.2 Mostek w strukturze grupy podstawowej

Mostek w strukturze grupy głównej obejmuje następujące elementy strukturalne, które są związane z miejscem w strukturze grupy głównej, o którym mowa w pkt. 2.1.1:

- Karbonyl-, metyleno-karbonyl- (CH_2 grupa powiązana ze strukturą grupy podstawowej) i grupy aza-karbonylowe,
- Grupa karboksamidowa (grupa karbonylowa powiązana ze strukturą grupy głównej), w tym podstawniki zawierające węgiel i wodór na azocie amidowym, które wraz z pozycją 2 struktury grupy głównej indolu (pkt 2.1.1 lit. a): $\text{X} = \text{CH}$) tworzą sześcioczłonowy pierścień i grupę karboksamido metylenu (CH_2 grupa powiązana z strukturą grupy podstawowej),
- Karboksyl (grupa karbonylowa związana ze strukturą rdzenia) i grupa karboksylowa metylenu (CH_2 grupa powiązana z strukturą grupy podstawowej),
- heterocykliczne związki azotowe bezpośrednio połączone ze strukturą grupy podstawowej, które mogą również zawierać inne atomy azotu, tlenu lub siarki, o wielkości pierścienia do pięciu atomów i podwójnym wiązaniu z atomem azotu w punkcie łączącym.

- e) Grupa hydrazonu z podwójnym wiązaniem z azotu do pozycji 3 struktury grupy podstawowej do 2.1.1 c).

2.1.3 Podstawnik połączony mostkiem

- a) Grupa przyłączona mostkiem może zawierać kombinacje atomów węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu lub jodu, które mogą mieć maksymalną masę cząsteczkową 400 u i mogą obejmować następujące elementy strukturalne:
 - aa) wszelkie podstawione struktury cykliczne nasycone, nienasycone lub aromatyczne, w tym policykliczne i heterocykliczne, połączone z mostkiem również za pośrednictwem podstawnika;
 - bb) dowolnie podstawione struktury łańcuchowe co najmniej jednym atomem węgla, w tym heteroatomami, o ciągłej długości łańcucha nie większej niż dwanaście atomów (bez liczenia atomów wodoru).
- b) Mostki z możliwością łączenia wielu podstawników połączonych mostkiem, np. mostki wymienione w pkt 2.1.2 lit. b), d) lub e), mogą również zawierać kilka podstawników połączonych mostkiem zgodnie z definicją w pkt 2.1.3 lit. aa) i pkt 2.1.3 lit. a) ppkt bb). Ograniczenie masy cząsteczkowej do ogółem 400 u stosuje się do sumy grup mostka.

2.1.4 Łańcuch boczny

Łańcuch boczny może zawierać dowolną kombinację atomów węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, krzemu, fluoru, chloru, bromu i jodu, chyba że są one ograniczone w poniższych lit. a) i b). Łańcuch boczny ma maksymalną masę cząsteczkową 300 u i jest powiązany z punktem struktury grupy podstawowej określonym w pkt 2.1.1. Łańcuch boczny może zawierać następujące elementy strukturalne:

- a) dowolnie podstawione struktury łańcuchowe z co najmniej jednym atomem węgla, które, oprócz innych atomów węgla lub krzemu, mogą również posiadać atomy tlenu i siarki wyłącznie w łańcuchu i, łącznie z heteroatomami, mają ciągłą długość łańcucha od trzech do maksymalnie dziesięciu atomów (nie licząc atomów wodoru),
- b) nasycone, nienasycone lub aromatyczne układy cykliczne o łącznej liczbie od jednego do czterech atomów węgla, które są bezpośrednio przymocowane lub sprzężone przez mostek węglowodorowy (nasycony lub jednonienasycony, rozgałęziony lub nierozgałęziony, opcjonalnie oksopodstawione w pozycji 2) i mają od trzech do siedmiu atomów pierścieniowych, w tym policykle i heterocykle. W grupach policyklicznych każdy pierścień może mieć od trzech do siedmiu atomów pierścienia. Oprócz węgla, związki heterocykliczne mogą zawierać tlen, azot i siarkę w pierścieniu. Ewentualna wartościowość wolna atomu azotu w pierścieniu może wiązać się z atomem wodoru lub grupą metylową lub etylową.

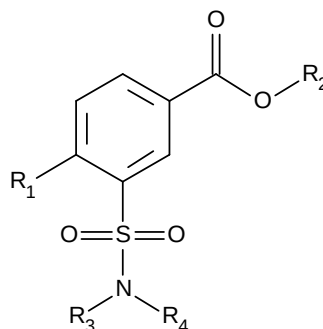
2.2 Substancje pochodne kwasu 3-sulfonyloamidobenzoesowego

Ta odrębna grupa związków kannabinomimetycznych/ syntetycznych kannabinoidów nieposiadających składu modułowego opisanego w pkt 2.1 obejmuje substancje zawierające jedną z podstawowych grup opisanych w pkt 2.2.1, które mogą zawierać podstawniki opisane w pkt 2.2.2 i które mają maksymalną masę cząsteczkową 500 u.

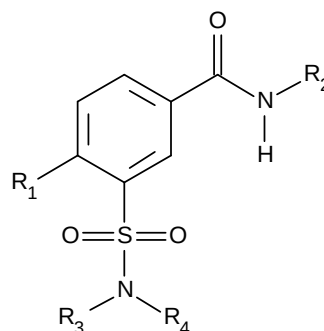
2.2.1 Struktura grupy podstawowej

Struktura grupy podstawowej obejmuje cząsteczki opisane poniżej w lit. a) i b). Można je podstawić w pozycjach pokazanych na poniższych liczbach atomami lub grupami atomowymi, jak określono w pkt 2.2.2 (grupy od R₁ do R₄):

a) benzoesany 3-sulfonylamidu



b) benzoamidy 3-sulfonylamidu



2.2.2 Grupy R₁, R₂, R₃ i R₄

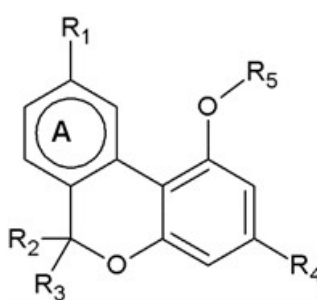
- a) Grupa R₁ może się składać z następujących atomów lub grup atomowych: wodoru, fluoru, chloru, bromu, jodu, metylowej, etylowej i metoksyłowej.
- b) Grupa R₂ może składać się z następujących układów pierścieni: fenylu, pirydyłu, kumylu, 8-chinolinylu, 3-izochinolinylu, 1-naftyłu lub grupy adamantylu. Te układy cykliczne mogą być ponadto podstawione dowolną kombinacją następujących atomów lub grup atomowych: wodoru, fluoru, chloru, bromu, jodu, metoksyłowej, aminowej, hydroksylowej, cyjanowej, metylowej i eteru fenylowego.
- c) Grupy R₃ i R₄ mogą składać się z dowolnej kombinacji atomów lub grup atomowych: wodoru, metylowej, etylowej, propylowej i izopropylowej. Grupy R₃ i R₄ mogą również tworzyć nasycone układy cykliczne o wielkości do siedmiu atomów włącznie z atomem azotu. Ten układ cykliczny może zawierać inne pierwiastki: azot, tlen i siarkę oraz tworzyć dowolną kombinację wodoru, fluoru, chloru, bromu i jodu. Podstawienie atomu azotu w takim pierścieniu podlega zasadom podstawiania wskazanym dla grup R₃ i R₄ w lit. c) zdanie 1.

2.3 Związki otrzymywane z 6H-benzo(c)chromen-1-olu (6H-dibenzo(b,d)piran-1-ol)

Ta odrębna grupa kannabimimetyków/syntetycznych kannabinoidów, które nie są złożone zgodnie ze strukturą modułową opisaną w pkt 2.1 i 2.2, obejmuje substancje, które mają strukturę rdzenia opisaną w sekcji 2.3.1, mogą być zajmowane przez podstawniki opisane w pkt 2.3.2 i mają maksymalną masę cząsteczkową 600 u.

2.3.1 Struktura grupy podstawowej

Struktura grupy podstawowej obejmuje następujące związki uzyskane z 6H-benzo(c)chromene-1-olu (6H-dibenzo(b,d)piran-1-ol), niezależnie od stopnia uwodornienia pierścienia aromatycznego A i położenia pozostałych podwójnych wiązań. Można je podstawić w oznaczonych pozycjach atomami i grupami atomowymi, o których mowa w pkt 2.3.2 (Grupa R₁ do R₅):



2.3.2 Grupy R₁, R₂, R₃, R₄ i R₅

- Grupa R₁ może składać się z następujących atomów i grup: Wodór, grupy hydroksymetylowe, grupy metylowe i łańcuchy węglowodorowe (nasycone lub nienasycone, rozgałęzione lub nierozgałęzione) do C₁₀). Powyższe grupy atomowe mogą być zastąpione następującymi atomami: Wodór, fluor, chlor, brom i jod.
- Grupa R₂ oraz R₃ może składać się z następujących atomów lub grup atomów: Wodór, grupy metylowe i łańcuchy alkilowe (rozgałęzione lub nierozgałęzione, do C₅). Powyższe grupy atomowe mogą być zastąpione następującymi atomami: Wodór, fluor, chlor, brom i jod.
- Grupa R₄ może składać się z następujących atomów i grup: Wodór, grupy metylowe i łańcuchy węglowodorowe (nasycone lub nienasycone, rozgałęzione lub nierozgałęzione) do C₁₂). Powyższe grupy atomowe mogą być zastąpione następującymi atomami: Wodór, fluor, chlor, brom i jod.
- Grupa R₅ może się składać z następujących atomów lub grup atomowych: Wodór, alkilokarbonyl (rozgałęziony lub nierozgałęziony, grupa alkilowa do C₇), Cykloalkilometylokarbonyl z trzema do siedmiu atomami pierścienia, w tym policykle, arylokarbonyl z trzema do sześciu atomami pierścienia, w tym policykle i heterocykle, arylometrylokarbonyl z trzema do sześciu atomami pierścienia, w tym policykle i heterocykle. W przypadku policykli, każdy pierścień może mieć od trzech do siedmiu atomów pierścienia. Oprócz węgla, związki heterocykliczne mogą zawierać tlen, azot i siarkę w pierścieniu. Ewentualna wartościowość wolna atomu azotu w pierścieniu może wiązać się z atomem wodoru lub grupą metylową lub etylową.

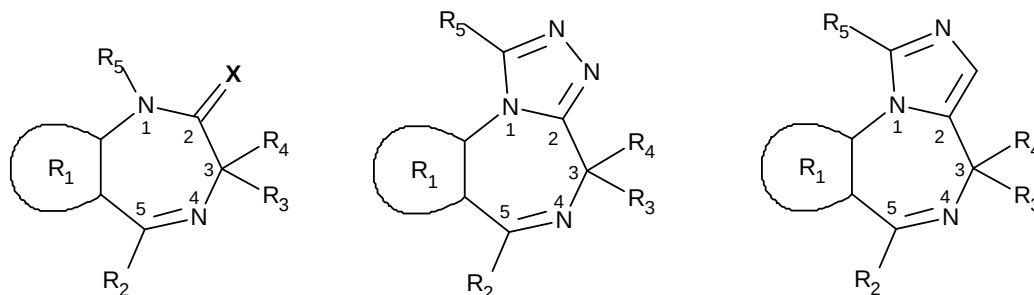
3. Benzodiazepiny

Grupa benzodiazepin składa się z 1,4- i 1,5-benzodiazepin oraz ich pochodnych triazolo i imidazolowych (pkt 3.1 lit. a) i b)), jak również niektórych specjalnie podstawionych podgrup tych benzodiazepin (pkt 3.1 lit. od c) do f)). Maksymalna masa cząsteczkowa wynosi w każdym przypadku 600 u.

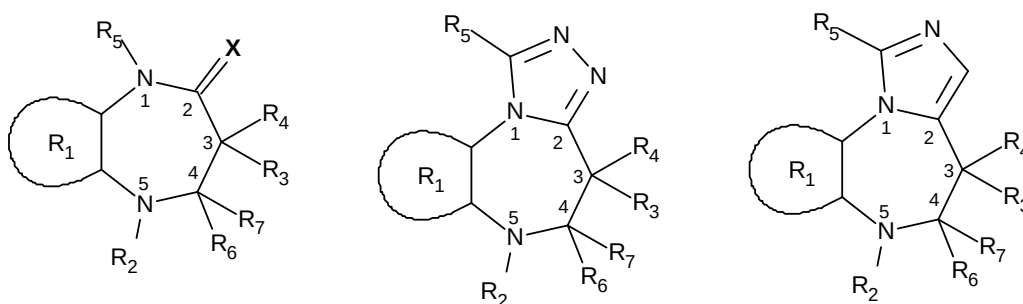
3.1 Struktura grupy podstawowej

Struktura grupy podstawowej obejmuje układy cykliczne opisane poniżej w lit. a)–f). Te układy cykliczne można podstawić w pozycjach pokazanych na poniższych liczbach atomami lub grupami atomowymi, jak określono w pkt 3.2 (grupy od R_1 do R_7 i X):

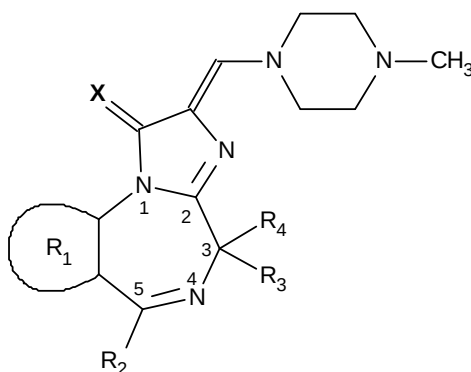
a) 1,4-benzodiazepiny



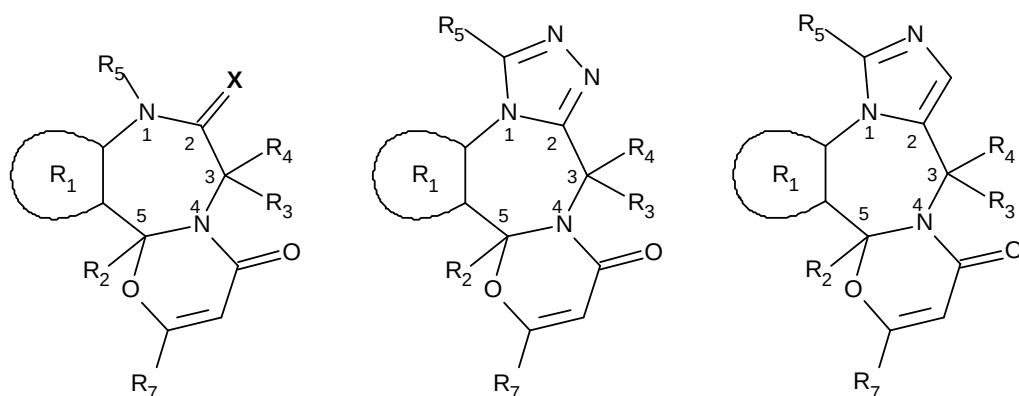
b) 1,5-benzodiazepiny



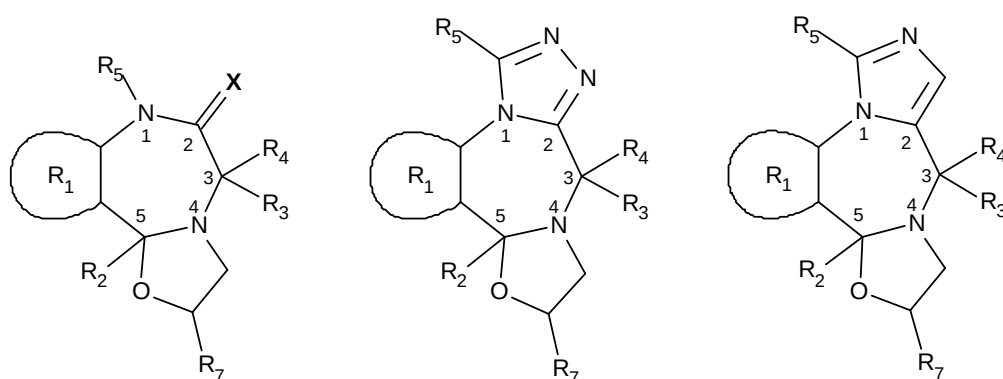
c) Pochodne loprazolamu



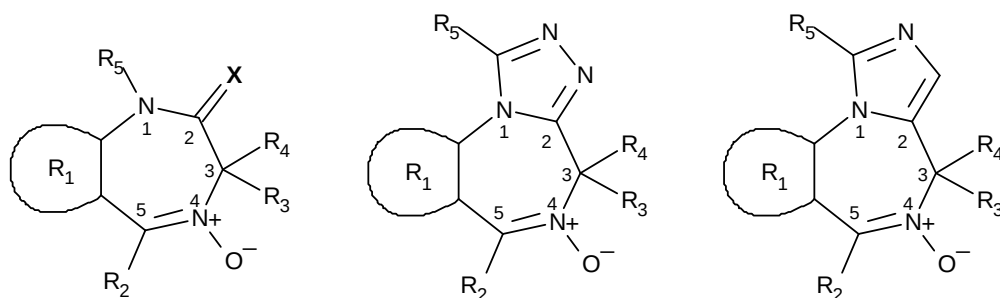
d) Pochodne ketazolamu



e) Pochodne oksazolamu



f) Pochodne chlorodiazepoksydu

3.2 Grupa R₁ do R₇ i X

- a) Grupa R₁ obejmuje następujące układy cykliczne, połączone z siedmioczłonowymi pierścieniami grup podstawowych:

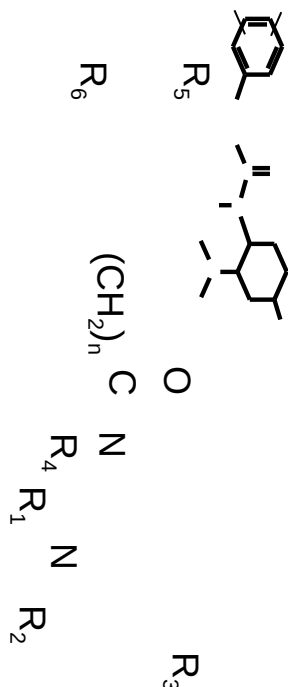
Fenyl, tienyl, 4,5,6,7-tetrahydrobenzo[b]tienyl, furanyl i pierścień pirydylowy; heteroatomy w pierścieniu tienylu, furanylu i pirydylu mogą znajdować się w dowolnym miejscu poza siedmioma atomami pierścienia struktury grupy podstawowej.

Grupę R₁ można również podstawić jednym lub więcej z następujących atomów lub grup atomowych, w dowolnych kombinacjach i na dowolnych pozycjach poza pierścieniem siedmioczłonowym: wodoru, fluoru, chloru, bromu, jodu, metylową, etylową, nitrową i aminową.

- b) Grupa R_2 obejmuje następujące układy cykliczne:
fenył, pirydył (z atomem azotu w dowolnej pozycji w pierścieniu pirydyłu) i pierścieniem cykloheksenyłowym (z podwójnym wiązaniem w dowolnym miejscu w pierścieniu cykloheksenyłowym).
Pierścień fenyłowy i pirydyłowy może zawierać jeden lub więcej z następujących podstawników w dowolnej kombinacji i na dowolnej pozycji: wodoru, fluoru, chloru, bromu, jodu, metyluową, etylową, nitrową i aminową.
- c) Grupa R_3 może się składać z następujących atomów lub grup atomowych:
wodoru, hydroksylowej, karboksykarbonylowej, etoksykarbonylowej, (N,N-dimetylo)karbamoilu, sukcyntyloksy i metylowej.
- d) Grupa R_4 może się składać z następujących atomów lub grup atomowych:
wodoru, grupy metylowej i etylowej.
- e) Grupa R_3 oraz R_4 może również tworzyć razem grupę karbonylową ($C = O$).
- f) Grupa R_5 może się składać z następujących atomów lub grup atomowych:
wodoru, metylowej, etylowej, (N,N-dimetyloamino)metylowej, (N,N-dietyloamino)metylowej, (N,N-dimetyloamino)etylowej, (N,N-dietyloamino)etylowej, (cyklopropylo)metylowej, (trifluorometylo)metylowej, hydrazydometylo i prop-2-w-1-yłowej.
- g) Grupa R_6 może się składać z następujących atomów lub grup atomowych:
wodoru, hydroksylowej i metylowej.
- h) Grupa R_7 może się składać z następujących atomów lub grup atomowych:
wodoru, grupy metylowej i etylowej.
- i) Grupy R_6 i R_7 mogą również razem tworzyć grupę karbonylową ($C=O$) dla 1,5-benzodiazepin.
- j) 1,5-benzodiazepiny mogą również zostać podstawione grupą R_6 (zamiast R_2 i R_7) w miejscu podwójnego wiązania d atomu 5-azotu.
- k) grupa X zawiera następujące podstawniki:
Tlen, siarka, grupy iminowe i N-metyloiminowe. Jeśli R_3 , R_4 lub R_5 składają się z wodoru, odpowiednie enole, tienole lub enaminy mogą również występować w postaci tautomerycznej.

4. Związki pochodzące z N-(2-aminocykloheksylo)amidu

Związek otrzymywany z amidu N-(2-aminocykloheksylo) jest dowolnym związkiem chemicznym, który może być uzyskany z podstawowej struktury przedstawionej poniżej, ma maksymalną masę cząsteczkową 500 u i może być podstawiony podstawnikami opisanymi poniżej.



Podstawową strukturę N-(2-aminocykloheksylo)amidu można podstawić w miejscach pokazanych na rysunku dowolną kombinacją następujących atomów, rozgałęzionych lub nierozgałęzionych grup atomowych lub struktur pierścieniowych (grupy R_1 do R_6):

a) R_1 i R_2 :

Wodór i grupa alkilowa (do C_7).

Obejmuje również substancje, w których atom azotu jest częścią układu cyklicznego (np. pirolidynyli).

Grupa R_1 lub R_2 może również połączyć się z wiążącym miejscem NR_1R_2 grupa na sześciocząłowym pierścieniu (poprzez utworzenie tzw. związku spiro). Pierścienie zawierające azot mogą mieć wielkość pierścienia od 3 do 7 atomów (jeden atom azotu i od 2 do 6 atomów węgla).

b) R_3 :

Grupa wodorowa i oksaspiro (rozmiar pierścienia od trzech do ośmiu atomów, w tym atom tlenu).

c) R_4 :

Wodór i grupa alkilowa (do C_5).

d) R_5 i R_6 :

Pierścień fenyłowy może zawierać dowolne kombinacje następujących podstawników w pozycjach 2, 3, 4, 5 i 6: Wodór, brom, chlor, fluor, jod i grupa trifluorometylowa.

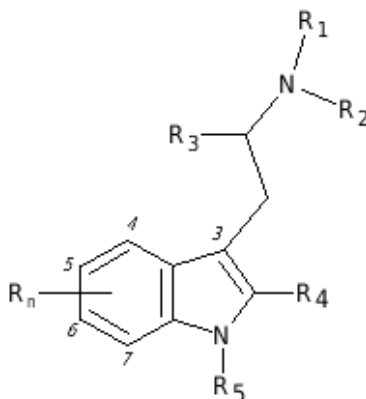
Zaliczane są również substancje, w których R_5 i R_6 razem tworzą układ cykliczny (do C_6) na sąsiadujących atomach C, włączając heteroatomy (tlen, siarka, azot). Jeśli w tym układzie pierścieniowym występuje azot, może on zostać podstawiony wodorem i grupą metylową.

Liczba grup metylenowych $(CH_2)_n$ pomiędzy pierścieniem fenylowym, a grupą karbonylową w strukturze grupy podstawowej może wynosić zero lub jedną.

5. Związki pochodzące z tryptaminy

5.1 Indol-3-alkilamina

Związek pochodny indolu-3-alkilaminy jest dowolnym związkiem chemicznym, który może być uzyskany ze struktury grupy podstawowej przedstawionej poniżej, ma maksymalną masę cząsteczkową 500 u i może zawierać podstawniki opisane poniżej. Z wyjątkiem tryptaminy, naturalnie występujących neuroprzekazników serotoniny i melatoniny, jak również ich aktywnych metabolitów (przykład: 6-hydroksymelatonina).



Podstawową strukturę indolo-3-alkilaminy można podstawić w miejscach pokazanych na rysunku następującymi atomami, rozgałęzionymi lub nierozgałęzionymi grupami atomowymi lub układami cyklicznymi (grupy od R_1 do R_5 i R_n):

a) R_1 i R_2 :

Wodór, alkil (do C_6), Cykloalkil (wielkość pierścienia do C_6), Cykloalkimetyl (wielkość pierścienia do C_6) i grupy alilowe.

Ponadto uwzględniono substancje, w których atom azotu jest częścią układu cyklicznego piroolidynyli.

b) R_3 :

Wodór i grupa alkilowa (do C_3).

c) R_4 :

Wodór i grupa alkilowa (do C_2).

d) R_5 :

Wodór, alkil (do C_3), Alkilokarbonyl (do C_{10}), Cykloalkilokarbonyl (wielkość pierścienia C_3 do C_6), Cykloalkilometylokarbonyl (wielkość pierścienia C_3 do C_6), Cykloalkiloetylokarbonyl (wielkość pierścienia C_3 do C_6), Cykloalkilopropylokarbonyl (rozmiar pierścienia C_3 do C_6) i grupy karbonylowe benzytowe.

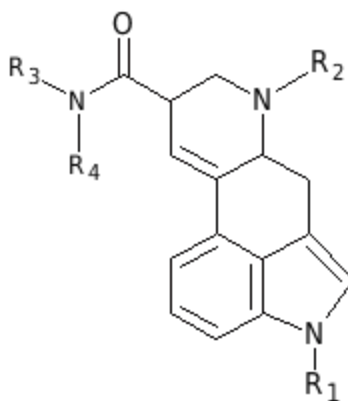
e) R_n :

Układ pierścienia indolowego może być podstawiony w pozycjach 4, 5, 6 i 7 następującymi atomami lub grupami atomowymi: Wodór, fluor, chlor, brom, jod, alkil (do C₄), Alkiloksy- (do C₁₀), Grupy benzyloksy, karboksyamido, metoksy, ocetoksy, hydroksy i metylotio w pozycji 4 z diwodorofosforanem.

Uwzględniono również substancje, w których R_n łączy dwa sąsiadujące atomy węgla w pozycjach 4, 5, 6 i 7 z grupą metylenodioksyłową.

5.2 $\Delta^{9,10}$ -ergolen

Związek pochodzący z $\Delta^{9,10}$ -ergolenu jest dowolnym związkiem chemicznym, który może pochodzić z podstawowej struktury przedstawionej poniżej, ma maksymalną masę cząsteczkową 600 u i może być opatrzony podstawnikami opisanymi poniżej.



Podstawową strukturę $\Delta^{9,10}$ -ergolenu można podstawić w miejscach pokazanych na rysunku następującymi atomami, rozgałęzionymi lub nierozgałęzionymi grupami atomowymi lub układami cyklicznymi (grupy od R₁ do R₄ i R_n):

a) R₁:

Reszta R₁ mogą składać się z dowolnej kombinacji atomów węgla, wodoru, azotu, tlenu, siarki, fluoru, chloru, bromu i jodu, chyba że są one ograniczone zgodnie z lit. a) i b). Grupa R₁ może mieć maksymalną masę cząsteczkową 300 u. Grupa R₁ może mieć następujące elementy konstrukcyjne.

aa) Wodór lub dowolnie podstawione struktury łańcuchowe z co najmniej jednym atomem węgla, który może zawierać tylko atomy tlenu i siarki w łańcuchu oprócz innych atomów węgla.

bb) przyłączone bezpośrednio lub poprzez mostek węglowodorowy (nasycone lub jednonienasycone, rozgałęzione lub nierozgałęzione, o łącznej liczbie atomów węgla od jednego do pięciu) lub grupę karbonylową lub grupę alkilokarbonylową (grupa alkilowa do C₄, wiążąca grupę karbonylową z azotem ergolenu) lub grupę alkoksycarbonylową (grupa alkilowa do C₄, wiążąca grupę karbonylową z azotem ergolenu) lub sprzężona grupa sulfonylowa, dowolne podstawione nasycone, nienasycone lub aromatyczne struktury pierścieniowe z trzema do siedmiu atomów pierścienia, w tym policykle i heterocykle. W grupach policyklicznych każdy pierścień może mieć od trzech do siedmiu atomów pierścienia. Oprócz węgla, związki heterocykliczne mogą zawierać tlen, azot i siarkę w pierścieniu. Ewentualna wartościowość wolna atomu azotu w pierścieniu może wiązać się z atomem wodoru lub grupą metylową lub etylową.

b) R₂:

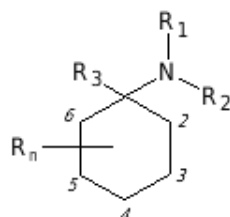
Wodór, alkil (do C₄), Grupy allilowe i prop-2-w-1-ilowe.

c) R₃ i R₄:

Wodór, alkil (do C₅), Grupy cyklopropylowe, 1-hydroksyalkilowe (do C₂) i allilowe. Ponadto włącza się substancje, w których atom azotu amidowego jest częścią układu cyklicznego morfolino, pirolidyno lub dimetyloazetydydu.

6. Związki pochodzące z arylcykloheksyloaminy

Związek pochodzący z arylcykloheksyloaminy jest dowolnym związkiem chemicznym, który może pochodzić ze struktury grupy podstawowej przedstawionej poniżej, ma maksymalną masę cząsteczkową 500 u i może być opatrzony podstawnikami opisanymi poniżej.



Podstawową strukturę arylcykloheksyloaminy można podstawić na pozycjach wskazanych na rysunku następującymi atomami, rozgałęzionymi lub nierozgałęzionymi grupami atomowymi lub układami cyklicznymi (grupy R₁ do R₃ i R_n):

a) R₁/R₂:

Wodór, alkil (do C₆), Cykloalkil (do C₆), Grupy alkenylowe (do C₆) i alkinyłowe (do C₆).

Wymienione grupy atomowe mogą być jeszcze podstawiane wszelkimi możliwymi chemicznie kombinacjami pierwiastków węgla, wodoru, azotu i tlenu. Powstałe podstawniki R₁/R₂ mogą mieć ciągłą długość łańcucha maksymalnie dziewięciu atomów (nie licząc atomów wodoru). Atomy struktur cyklicznych nie są uwzględniane w liczeniu.

Ponadto obejmują one substancje, w których atom azotu jest częścią układu cyklicznego (np. pirrolil, pirolidynyl, piperidynyl, morfolino-). Te układy cykliczne mogą zawierać pierwiastki węgla, tlenu, siarki i azotu w pierścieniu i mają wielkość pierścienia do siedmiu atomów. Układ cykliczny może zostać podstawiony na dowolnej pozycji następującymi atomami lub grupami atomowymi: wodór, fluor, chlor, brom, jod, hydroksy, alkil (do C₆) i grupy fenyłowe.

b) R₃:

Alkil (do C₆), Grupy alkilowe (do C₆) lub następujące układy cykliczne: Pozostałości fenyłu, pirolilu, pirydyłu, tienyłu, furanyłu, metylenodioksyfenyłu, etylenu dioksyfenyłu, dihydrobenzofuranyłu i benzotiofenyłu.

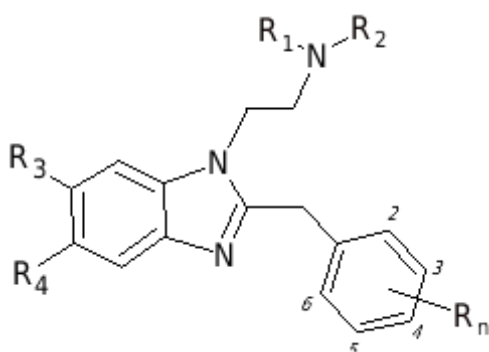
Układy cykliczne mogą być podłączone do struktury grupy podstawowej na dowolnej pozycji chemicznej jako R₃ i mogą być podstawione na dowolnej pozycji następującymi atomami lub grupami atomowymi: Wodór, fluor, chlor, brom, jod, hydroksy, tiol, alkil (do C₆), Alkoksy (do C₆), Grupy alkilosulfanyłowe- (do C₆) i aminowe, w tym związki chemiczne, w których substytucje lub bezpośrednie połączenie prowadzą do zamknięcia pierścienia pierścieniem cykloheksylowym. Takie układy cykliczne mogą mieć wielkość pierścienia składającego się z od czterech do sześciu atomów.

c) R_n :

Atomy węgla w strukturze cykloheksylu można zastąpić w pozycjach od 2 do 6 następującymi atomami lub grupami atomowymi: Wodór, alkilo- (do C_6), Alkoksy (do C_6), Hydroksy, grupy fenyloalkilowe (w łańcuchu alkilowym C_1 do C_4) i Oxo ($=O$, podwójnie związany atom tlenu w pierścieniu).

7. Związki pochodne benzimidazolu

Związek pochodzący z benzimidazolu jest dowolnym związkiem chemicznym, który może pochodzić z podstawowej struktury przedstawionej poniżej, ma maksymalną masę cząsteczkową 500 u i może być opatrzony podstawnikami opisanymi poniżej:



Podstawową strukturę można podstawić na pozycjach wskazanych na rysunku następującymi atomami, rozgałęzionymi lub nierozgałęzionymi grupami atomowymi lub układami cyklicznymi (grupy R_1 do R_4 i R_n):

a) R_1 i R_2 :

wodór, grupy alkilowe (do C_3),

Obejmuje to również substancje, w których atom azotu aminowego jest częścią układu morfolino, pirolidyno lub pierścienia piperydynowego.

b) R_3 i R_4 :

Wodór, nitro, trifluorometyl, metoksy, trifluorometoksy, grupy cyjanowe, fluor, chlor, brom i jod.

c) R_n :

Pierścień fenyłowy może zostać podstawiony następującymi atomami lub grupami atomowymi na pozycjach od 2 do 6: Wodór, alkil (do C_6), Alkoksy (do C_5), Trifluorometoksy, acetoksy, alkilosulfany (do C_5), Trifluorometyl, hydroksy, grupy cyjanowe, fluor, chlor, brom i jod.

Noty wyjaśniające

A. Część ogólna

I. Cel i konieczność ustanowienia przepisów

Pojawienie się i rozpowszechnianie coraz to nowych odmian chemicznych substancji psychoaktywnych stanowi zagrożenie dla zdrowia publicznego. Nowa ustawa o substancjach psychoaktywnych (NPSA) oprócz podejścia jednosubstancyjnego zawartego w ustawie o substancjach odurzających (NA) zawiera regulację grupy substancji w celu skuteczniejszego przeciwdziałania pojawieniu się tych substancji oraz ograniczenia ich dystrybucji i dostępności.

Od czasu wejścia w życie NPSA w dniu 26 listopada 2016 r. grupy substancji były dalej rozwijane i dostosowywane zgodnie z ustaleniami wynikającymi z ciągłego monitorowania zmian na rynku. Ostatnio trzecie rozporządzenie zmieniające załącznik do ustawy o substancjach psychoaktywnych z dnia 27 września 2022 r. (Federalny Dziennik Ustaw I s. 1552) zaktualizowało grupy substancji o kolejne NPS (w tym grupę substancji syntetycznych kannabinoidów i grupę substancji związków pochodnych N-(2-aminocykloheksylo)amidu). W czwartym rozporządzeniu z dnia 14 marca 2023 r. (Federalny Dziennik Ustaw 2023 I nr 69) poprawiono redakcyjny błąd interpunkcyjny w pkt 5.2 lit. a).

Wraz z niniejszym piątym rozporządzeniem zmieniającym załącznik do ustawy o nowych substancjach psychoaktywnych dokonuje się dalszych wyjaśnień i uzupełnień do istniejących grup substancji, ponieważ ograniczenia definicji grup substancji zostały ponownie naruszone przez podmioty aktywne na rynku narkotyków poprzez ukierunkowane zmiany.

Przeprowadzono konsultacje z ekspertami, którzy mają być zaangażowani na mocy sekcji 7 NPSA. Uwzględniając ich pozytywne głosy, Załącznik do NPSA zostanie zmieniony na mocy art. 1 niniejszego rozporządzenia na podstawie zezwolenia zawartego w sekcji 7 NPSA i z uwzględnieniem zakresu zmian.

W ostatnich latach europejski system wczesnego ostrzegania o nowych substancjach psychoaktywnych NPS coraz częściej rejestruje i przekazuje informacje o substancjach psychoaktywnych, które nie pojawiły się jeszcze w Europie, a zatem są uznawane za nowe. System informacji zarządzany przez Europejskie Centrum Monitorowania Narkotyków i Narkomanii (EMCDDA) oraz Europol jest opracowywany na podstawie danych krajowych. W Niemczech informacje o nowo pojawiających się substancjach gromadzą w szczególności organy ścigania.

Dostępne są wyniki badań naukowych na temat nowych substancji psychoaktywnych. Wyniki te obejmują dane farmakologiczno-kliniczne dotyczące sposobu działania i toksyczności, a także dane dotyczące zakresu niewłaściwego stosowania i związanego z tym bezpośredniego lub pośredniego zagrożenia dla zdrowia ludzkiego. Aby ograniczyć rozprzestrzenianie się i ryzykowne nadużywanie, konieczne jest dodanie większej liczby NPS do istniejących siedmiu grup substancji w Załączniku NPSA ze względu na sposób działania, zakres nadużywania i związane z tym ryzyko dla zdrowia.

Rozpowszechnianie nowych substancji sprzyja szybkiej wymianie informacji i odpowiednich ofert przez podmioty działające na rynku narkotyków za pośrednictwem Internetu i mediów społecznościowych. Ochrona zdrowia publicznego wymaga zatem

szybkiej reakcji organu odpowiedzialnego za wydawanie odpowiednich rozporządzeń na zmieniające się warunki rynkowe.

II. Zasadnicza treść projektu

Artykuł 1 przekształca załącznik do NPSA na podstawie zezwolenia, o którym mowa w § 7 NPSA. Istniejące siedem grup substancji zostanie zaktualizowanych, aby umożliwić skuteczne ograniczenie ryzykownego nadużywania nowo powstających substancji psychoaktywnych.

III. Alternatywy

Brak.

IV. Uprawnienia regulacyjne

Kompetencje regulacyjne Federalnego Ministerstwa Zdrowia w zakresie przekształcenia załącznika do NPSA wynikają z § 7 NPSA.

V. Zgodność z prawem Unii Europejskiej i traktatami międzynarodowymi

Niniejsze rozporządzenie jest zgodne z prawem Unii Europejskiej i traktatami międzynarodowymi zawartymi przez Republikę Federalną Niemiec. Zmiany w art. 1 zostały zgłoszone zgodnie z dyrektywą (UE) 2015/1535 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 9 września 2015 r. ustanawiającą procedurę udzielania informacji w dziedzinie przepisów technicznych oraz zasad dotyczących usług społeczeństwa informacyjnego (Dz.U. L 241, 17.9.2015 r., s. 1).

VI. Wpływ rozporządzenia

Aktualizacja grup substancji zawartych wcześniej w Załączniku do NPSA oznacza, że administracyjny zakaz postępowania z NPS uregulowany w sekcji 3 ust. 1 NPSA zostaje rozszerzony na wszystkie substancje należące do zaktualizowanych grup substancji wymienionych w Załączniku. To samo dotyczy przestępstw określonych w sekcji 4 NPSA związanych z przewożeniem NPS, wprowadzaniem ich do obrotu, przepisywaniem, wytwarzaniem i importem do terytorium, do którego ma zastosowanie niniejsza Ustawa, w celu wprowadzenia ich do obrotu. Pozwoli to organom celnym i policyjnym interweniować przeciwko nielegalnym czynnościom, a w szczególności handlowi NPS dodanym niniejszym rozporządzeniem do Załącznika do NPSA.

1. Uproszczenie prawodawstwa i procedur administracyjnych

Rozporządzenie nie wiąże się z cofnięciem jakichkolwiek przepisów ani uproszczeniem procedur administracyjnych.

2. Aspekty dotyczące zrównoważonego rozwoju

Projekt rozporządzenia uwzględnia cele i zasady niemieckiej strategii zrównoważonego rozwoju (DNS). W szczególności służy on celowi zrównoważonego rozwoju 3 „Zapewnienie zdrowego życia wszystkim ludziom w każdym wieku i promowanie ich dobrostanu” poprzez ograniczenie rozprzestrzeniania się i nadużywania syntetycznych substancji niebezpiecznych dla zdrowia poprzez aktualizację grup substancji zawartych w załączniku do NPSA. Proponowane rozporządzenia służą zatem ochronie zdrowia osób

fizycznych i ogółu społeczeństwa, a tym samym są zgodne z przewodnią zasadą 3b DNS, „Unikaj niebezpieczeństw i niedopuszczalnego zagrożenia dla zdrowia ludzkiego”.

3. Wydatki budżetowe z wyłączeniem kosztów przestrzegania przepisów

Władze federalne, regionalne i lokalne nie są obciążone dodatkowymi kosztami.

4. Koszty przestrzegania przepisów

Obywatele nie ponoszą żadnych dodatkowych kosztów przestrzegania przepisów.

Przedsiębiorstwa nie ponoszą żadnych dodatkowych kosztów przestrzegania przepisów.

W przypadku administracji federalnej rozszerzenie monitorowania postępowania z NPS w wyniku kontynuacji grup substancji zawartych w Załączniku do NPSA powoduje niewielkie dodatkowe działania egzekucyjne w celu ścigania przez organy celne i Federalny Urząd Policji Kryminalnej.

W przypadku regionalnych organów nadzoru i organów policji wyżej wymienione rozszerzenie monitorowania NPS może skutkować zwiększonym, ale obecnie niemierzalnym wysiłkiem w zakresie egzekwowania prawa.

Wszelkie dodatkowe materiały lub wymagania kadrowe na poziomie federalnym muszą być kompensowane finansowo i pod względem stanowisk w odpowiedniej sekcji budżetu.

5. Dodatkowe koszty

Brak.

6. Inne konsekwencje rozporządzenia

Niniejsze rozporządzenie nie ma wpływu na politykę demograficzną czy politykę równości szans.

VII. Ograniczenia czasowe; Ocena

Rozporządzenie nie ma wyznaczonego terminu. Załącznik do NPSA podlega bieżącym przeglądom w oparciu o doświadczenia zdobyte podczas jego egzekwowania, jak również na podstawie nowych spostrzeżeń naukowych.

B. Część szczegółowa

W odniesieniu do artykułu 1

Ze względu na zakres i złożoność aktualizacji grup substancji zawartych wcześniej w Załączniku do NPSA spowodowanego niniejszym rozporządzeniem, konieczne jest przepisanie Załącznika. Nie wprowadza się zmian poprzez polecenia częściowej modyfikacji odnoszące się do poszczególnych punktów lub podpunktów Załącznika. Mając na uwadze doświadczenie zdobyte w ramach praktyki egzekwowania przepisów po wejściu w życie NPSA, aktualizacja poprzednich grup substancji służy zarówno wyjaśnieniu interpretacji definicji danej grupy substancji, jak i rozszerzeniu grup substancji o inne substancje istotne dla rynku, psychoaktywne i szkodliwe dla zdrowia.

Uwagi wstępne

Wstępna uwaga została rozszerzona w pierwszym ustępie o wyjaśnienie związków modyfikowanych izotopami. Związki znakowane izotopami wykazują podobne właściwości farmakologiczne, ale mogą być trudniejsze do rozbicia, a zatem mają dłuższe oddziaływanie. Dostosowanie jest wyjaśnieniem, które wyjaśnia, że związki modyfikowane izotopem są objęte definicjami grupy substancji. Wyjaśnienie to odnosi się do ewentualnych wątpliwości prawnych wynikających z praktyki.

Nowo wprowadzony ustęp drugi uwzględnia fakt, że grupa fenetyloaminowa jest powszechnie stosowanym elementem strukturalnym w wielu farmakologicznie czynnych związkach i może również występować w grupach, o których mowa w pkt 2-7. W tym względzie w uzupełnionej uwadze wstępnej wyjaśniono, że cząsteczki, które, chociaż mogą być objęte definicją grupy substancji, o których mowa w pkt 1, ale których strukturę grupy podstawowej można przypisać do grup substancji o których mowa w pkt 2-7, nie są objęte załącznikiem do NPSA, jeżeli nie są objęte wymienionymi tam definicjami.

Do pkt 1 „Związki pochodzące z 2-fenetyloaminy”

Akapit 1.1

W ustępie pierwszym w wykazie elementów strukturalnych między przedostatnią a ostatnią resztą przecinek zastępuje się spójnikiem „i”, a w ostatniej reszcie dodaje się określenie „pierścień”. Służy to ujednoliceniu języka stosowanego w załączniku.

Kolejne ustępy w pkt 1.1 odpowiadają treści poprzednich ustępów.

W odniesieniu do punktu 1.2

W pkt 1.2 lit. a) w ust. 1 zdanie pierwsze definicja grupy alkilooksykarbonylowej- (grupa alkilowa do C₆), Alkilothiokarbonyl- (grupa alkilowa do C₆), alkilokarbamoilowej - (grupa alkilowa do C₆), grup arylokarbonylowych (grupa arylokarbonylowa do C₁₀) jest uzupełniona i sprecyzowana. Włączenie tych podstawników obejmuje ważne tzw. grupy ochrony. Grupę ochronną można łatwo powiązać z grupami aminowymi i równie łatwo można ją oddzielić. W ten sposób zmodyfikowane molekuly zostaną włączone do definicji w przyszłości. W szczególności rozszerzenie obejmuje nowo pojawiającą się grupę trzeciorzędową karboksybutylową, np. w MDMA i metamfetaminie, i zakazuje jej sprzedaży. Ponadto dodaje się określenie „pierścienie” do ostatniej grupy w ust. 1 zdanie drugie. Służy to ujednoliceniu języka stosowanego w załączniku.

W pkt 1.2 lit. b) w nawiasie dotyczącym grupy cykloalkilowej dodaje się słowo „rozmiar pierścienia” w ust. 1 zdanie pierwsze. Po grupie alkilosulfanylowej skreśla się przecinek i dodaje się spójnik „i”. W przypadku podstawnika grupy alkilooksykarbonylowej w nawiasie dodaje się słowo „grupa alkilowa”. Trzy dostosowania zawarte w ustępie pierwszym mają na celu wyjaśnienie obowiązujących przepisów.

W pozostałym zakresie treść rozporządzenia odpowiada dotychczasowym regulacjom.

Punkt 2 „Związki kannabinomimetyczne/ syntetyczne kannabinoidy”

Akapit 2.1

W pkt 2.1.2 Mostek do struktury rdzenia, podstawnik metylenowo-karbonylowy, który uznaje się za mający działanie farmakologiczne, dodaje się zarówno do lit. b), jak i lit. c).

W pkt 2.1.3, który opisuje podstawnik połączony mostkiem, podstawnik połączony mostkiem określony w lit. a) bb) ogranicza się do faktu, że struktura łańcucha musi mieć co najmniej jeden atom węgla. Niniejszy dodatek nie obejmuje podstawników innych niż węglowe.

Punkt 2.1-3. b) w pierwszym zdaniu, w ramach poprawki redakcyjnej, zmienia się „litera b), d) lub lit. e)” na „literę b), d) lub e)”.

W pkt 2.1.4 atom krzemu znajduje się w wykazie możliwych atomów w ustępie pierwszym. Rozszerzenie to uwzględnia pojawienie się dwóch nowych pochodnych zawierających krzem.

W pkt 2.1.4 struktura łańcucha określona w lit. a) ogranicza się do faktu, że struktura łańcucha musi mieć co najmniej jeden atom węgla. Wstawienie to wyraźnie wyklucza podstawniki niezawierające węgla. Adaptacja ta służy wyjaśnieniu możliwych struktur molekularnych. Ponadto zwiększa się maksymalną liczbę atomów z siedmiu do dziesięciu. Poprawka ta obejmuje istniejącą pochodną ADMB-D-5Br-INACA.

W odniesieniu do punktu 2.2

W pkt 2.2.2 lit. c) zdanie trzecie słowo „lityry” zmienia się w ramach poprawki redakcyjnej na słowo „litera”.

W odniesieniu do pkt 2.3

Po pkt 2.2 dodaje się nowy pkt 2.3. Nowo wprowadzona podgrupa środków kannabimimetycznych nosi nazwę „Związki pochodne 6H-benzo(c)chromen-1-olu (6H-dibenzo(b,d)piran-1-olu)”. Obejmuje ona nowo wprowadzone na rynek półsyntetyczne środki odurzające, pochodzące z tetrahydrokannabinolu. Dopalacze te są szkodliwe i niebezpieczne dla zdrowia. Rejestrowane są między innymi heksahydrokannabinol (HHC) i jego pochodne (HHC-AC, HHC-H i HHC-P). Nowo wprowadzony punkt dzieli się na dwa podpunkty: Punkt 2.3.1 Struktura grupy podstawowej i pkt 2.3.2 Grupa R₁, R₂, R₃, R₄ i R₅. Opis podstawników obejmuje już istniejące octany, ich warianty rozszerzone oraz warianty nasycone cyklicznie i aromatyczne. Włączenie do załącznika ma na celu zapobieganie handlowi tymi produktami psychoaktywnymi, które są obecnie wprowadzane do obrotu bez żadnej kontroli jakości, o niejasnym składzie, bez kryminalizacji konsumentów.

Ponadto treść rozporządzenia odpowiada wcześniejszym postanowieniom pkt 2.

W odniesieniu do pkt 3 „Benzodiazepiny”

W zdaniu pierwszym wyrazy „litera a) i b)” zmienia się w ramach poprawki redakcyjnej na „lityry a) i b)”, a „litera c-f)” na „lityry c)-f)”.

W pkt 3.2 lit. f) grupa „hydrazidometylo-” jest włączona do wykazu atomów lub grup atomowych grupy R₅. Od października 2022 r. EMCDDA monitoruje 35 benzodiazepin. Większość z tych benzodiazepin NPS, które są monitorowane to leki sieroce, które zostały opatentowane przez producentów leków, ale następnie porzucone bez wprowadzania ich na rynek. Działanie psychoaktywne benzodiazepiny gidazepam wykrywa się po wychwycie grupy hydrazidometylowej, który, przy wyższych dawkach, wykazuje wyraźnie poważne i szkodliwe oddziaływanie. Zgłaszane działania niepożądane obejmują senność, osłabienie, miastenię, uzależnienie, bolesne miesiączkowanie i reakcje alergiczne. Zgłaszano również wywoływanie miastenii, choroby autoimmunologicznej. Rekreacyjne stosowanie gidazepamu wiąże się ze znacznie wyższym ryzykiem wystąpienia działań niepożądanych, zwłaszcza w połączeniu z innymi substancjami. Wysokie dawki gidazepamu, zwłaszcza u osób starszych, mogą powodować brak koordynacji, ataksję i poważne osłabienie mięśni. Opisane interakcje z innymi substancjami obejmują wzmocnienie działania alkoholu, leków nasennych, neuroleptyków, leków przeciwpsychotycznych i leków przeciwbólowych. Gidazepam jest lekiem na receptę pod nazwą handlową Gidazepam IC® dostępnym w Ukrainie i w Rosji i wprowadzonym na do sprzedaży w 1997 roku. Nie ma pozwolenia na dopuszczenie do obrotu psychoaktywnej benzodiazepiny w Niemczech i Europie.

Ponadto treść rozporządzenia odpowiada wcześniejszym postanowieniom pkt 3.

W odniesieniu do pkt 4 „Związki pochodzące z N-(2-aminocykloheksylo)amidu”

W pkt 4 lit. a) i c) między grupą wodorową a grupą alkilową dodaje się spójnik „i” w ramach poprawki redakcyjnej i skreśla się przecinek.

W pkt 4 lit. b) między grupami wodorowymi i oksaspiro dodaje się spójnik „i” w ramach poprawki redakcyjnej i skreśla się przecinek.

W pkt 4 lit. d po podstawniku „trifluorometyl” dodaje się słowo „grupa” w ramach poprawki redakcyjnej pierwszego ustępu, a w ustępie trzecim uzupełnia się brakujący indeks dolny we wzorze cząsteczkowym grupy metylenowej.

Ponadto treść rozporządzenia odpowiada wcześniejszym postanowieniom pkt 4.

W odniesieniu do pkt 5 „Związki pochodzące z tryptaminy”

W pkt 5.1 lit. b) i c) w ramach poprawki redakcyjnej między grupami wodorowymi i alkilowymi dodaje się spójnik „i” i usuwa się przecinek.

W pkt 5.1 lit. d) w ramach poprawki redakcyjnej przed ostatnim podstawnikiem dodaje się spójnik „i” i skreśla się przecinek.

W ustępie pierwszym punktu 5.2 maksymalna masa cząsteczkowa została zwiększona z 500 u do 600 u ze względu na rozszerzenie grupy R_1 w pkt 5.2 lit. a.

Przekształcono pkt 5.2 lit. a). Grupa R_1 została przeformułowana w celu włączenia nowo powstałego 1-(2-tienoilo)-LSD i innych prekursorów LSD, które są przekształcane w LSD poprzez hydrolityczne rozszczepienie w organizmie po spożyciu. Przekształcenie ustępu opiera się na grupie substancji kannabimimetycznych. Nowo powstałe pochodne LSD to substancje psychodeliczne, które są przekształcane w LSD, gdy przechodzą przez organizm i są już obecne na rynku narkotykowym. Dostępne są już doniesienia o zatruciach nowymi pochodnymi.

Ponadto treść rozporządzenia odpowiada wcześniejszym postanowieniom pkt 5.

W odniesieniu do pkt 6 „Związki pochodzące z arylcykloheksyloaminy”

Punkt 6 został zmieniony w ramach poprawki redakcyjnej.

W pkt 6 lit. a) dodaje się spójnik „i” przed ostatnim podstawnikiem ustępu pierwszego i skreśla się przecinek.

W pkt 6 lit. b) dodaje się spójnik „i” przed ostatnim podstawnikiem ustępu pierwszego i drugiego oraz skreśla się przecinek.

W pkt 6 lit. c) po ostatnich podstawnikach dodaje się słowo „grupy”.

Poza wyżej wymienionymi poprawkami redakcyjnymi przepisy odpowiadają treści poprzednich przepisów pkt 6.

W odniesieniu do pkt 7 „Związki pochodzące z benzimidazolu”

Punkt 7 odpowiada poprzedniemu punktowi 7.

Artykuł 2

Artykuł 2 określa wejście rozporządzenia w życie.