

Zmiany w ustawie „O procedurach wejścia w życie i stosowania prawa karnego”

W załączniku 2 do ustawy „O procedurach wejścia w życie i stosowania prawa karnego” (Dziennik Urzędowy Sejmu Republiki Łotewskiej i Gabinetu Ministrów, 1998 r., nr 23; 1999 r., nr 7, 23; 2000 r., nr 14.; 2002 r., nr 12, 23; 2003 r., nr 2.; 2007 r., nr 6, 12; 2008 r., nr 13.; 2009 r., nr 14.; Latvijas Vēstnesis, 2009, nr 193; 2010 r., nr 178.; 2011 r., nr 167, 199; 2012 r., nr 121.; 2013 r., nr 38, 92; 2014 r., nr 123.; 2015 r., nr 104, 227; 2016 r., nr 31, 71; 2017 r., nr 36, 124, 194; 2018 r., nr 244.; 2019 r., nr 200A; 2019 r., nr 236A; 2020 r., nr 119C; 2020 r., nr 178; 2020 r., nr 184; 2021 r., nr 92A; 2022 r., nr 76; 2022 r., nr 110) wprowadza się następujące zmiany:

1. W przepisach przejściowych ustawy dodaje się §§ 9 i 10 w brzmieniu:
„9. Art. 6 ust. 3 rozdziału II załącznika 2 do niniejszej ustawy wchodzi w życie z dniem 1 grudnia 2025 r.
10. Art. 13 ust. 59¹ rozdziału III załącznika 2 do niniejszej ustawy wchodzi w życie z dniem 1 grudnia 2025 r.”.

2. Załącznik 2:

W rozdziale I dodaje się § 4¹ w brzmieniu:
„Jeżeli skład chemiczny jakiegokolwiek substancji z wykazu III odpowiada substancjom zawartym w wykazie II, wymagania zawarte w wykazie II nie mają zastosowania do takiej substancji.”

W rozdziale II § 5 otrzymuje brzmienie:
„Syntetyczne opioidowe leki przeciwbólowe:

| Nr | Międzynarodowa niezastrzeżona nazwa (INN)/nazwa zwyczajowa substancji | numer przypisany substancji przez Chemical Abstracts Service (nr CAS) | Nazwa chemiczna substancji | Wielkość progowa uznawana za niską | Wielkość progowa uznawana za wysoką |
|----|---|---|---|------------------------------------|-------------------------------------|
| 1) | alfacetylometadol (INN) | 1553-31-7 | octan [(3R*,6R*)-6-dimetyloamino-4,4-di(fenyl)heptan-3-ylu] | 0,1 g | 1 g |
| 2) | bromadol, BDPC | 77239-98-6 | 4-(4- | 0,001 g | 1 g |

| | | | | | |
|----|---------------------------|--------------|---|---------|-----|
| | | | bromofenylo)-4- (dimetyloam ino)-1-(2- fenyloetylo) cykloheksan ol | | |
| 3) | brorfina | 2244737-98-0 | 1-{1-[1-(4- bromofenylo)etylo] piperydyn-4- ylo}-1,3- dihydro-2H- benzimidaz ol-2-on | 0,01 g | 1 g |
| 4) | fakseladol | 433265-65-7 | 3-[2- [(dimetyloa mino)metylo]cykloheksyl]fenol | 0,001 g | 1 g |
| 5) | MPPP, desmetyloprodyna | 13147-09-6 | (4-fenylo-1- metylopiper ydyna-4- ylo)propioni an | 0,1 g | 1 g |
| 6) | PEPAP | 64-52-8 | Octan 4- fenylo-1-(2- fenyloetylo) piperydyny- 4-ylo | 0,1 g | 1 g |
| 7) | wiminol | 21363-18-8 | α -[[bis(1- metylopropy lo)amino]me tylo]-1-[(2- chlorofenylo)metylo]- 1H-piolo-2- metanol | 0,1 g | 1 g |
| 8) | tiobromadol | 616898-54-5 | 4-(4- bromofenylo | 0,001 g | 1 g |

| | | | | | |
|--|--|--|---|--|--|
| | | |)-4- (dimetyloamino)-1-[1-(2-tienylo)etylo]] cykloheksanol | | |
|--|--|--|---|--|--|

”

W rozdziale II § 6 ust. 3 otrzymuje brzmienie:

| | | | | | |
|----|---|---------------|---|-------|-----|
| 3) | etorfina (z wyłączeniem zabiegów weterynaryjnych) | do 14521-96-1 | (5alfa,7alfa)-7-(2-hydroksypentan-2-ylo)-6-metoksy-17-metylo-4,5-epoksy-6,14-etenomorfinan-3-ol | 0,1 g | 1 g |
|----|---|---------------|---|-------|-----|

”

W rozdziale II § 8 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

| | | | | |
|----|---|---------|--|-----|
| 1) | Pochodne indolu, azaindolu i pochodne indazolo-3-karbonylu; Pochodne indolu-3-karbonylowego, azaindolu-3-karbonylowego i indazolu-3-karbonylowego, które są zastępowane lub niezastępowane w atomie azotu indolu lub indazolu w pozycji 1 niepodstawioną lub podstawioną grupą alkilową i w pozycji 3 w grupie karbonylowej: a) niepodstawioną lub podstawioną grupą alkilową lub cykloalkilową; b) niepodstawionym lub podstawionym cyklem aromatycznym lub heteroaromatycznym; c) niepodstawioną lub podstawioną grupą alkoksylową, grupą aryloksylową, grupą heteroksylową; | 0,003 g | | 1 g |
|----|---|---------|--|-----|

| | | | |
|--|---|--|--|
| | d) podstawioną grupą aminową i cyklem indolowym lub azaindolowym w pozycji 2, podstawionym lub niepodstawionym przez grupę alkilową, i którykolwiek z powyższych związków dodatkowo podstawiony w cyklu indolowym, azaindolowym lub indazolowym, w tym cyklu, w którym substytut tworzy dodatkowy cykl. | | |
|--|---|--|--|

”

W rozdziale II § 8 ust. 2 lit. d) otrzymuje brzmienie:

„d) przez podstawienie jednego lub więcej atomów wodoru w grupie acetylowej dowolnym substytutem lub przez włączenie atomu węgla do cyklu, który może zostać podstawiony, w tym przez tworzenie cykli uzupełniających lub podstawienie grupy acetylowej grupą estrową, którą można zastąpić”.

W rozdziale II § 8 dodaje się ust. 4, 5, 6, 7 i 8 w brzmieniu:

”

| | | | |
|----|--|---------|-----|
| 4) | 4-cynamylopiperazy no-1-karbaldehydy 4-cynamylopiperazyn o-1-karbaldehyd i dowolny związek pochodzący z 4-cynamylopiperazyn o-1-karbaldehydu: a) przez zastąpienie jednego lub kilku atomów wodoru w cyklu benzenowym; b) przez podstawienie jednego lub kilku atomów wodoru w cyklu piperazyny podstawioną lub niepodstawioną grupą alkilową; | 0,001 g | 1 g |
|----|--|---------|-----|

| | | | |
|----|---|---------|-----|
| | c) przez podstawienie atomu wodoru w grupie karbonylowej niepodstawioną lub podstawioną grupą alkilową. | | |
| 5) | <p>N-[1-(2-feniloetylo)-2-piperylideno] benzenesulfonamid y N-[1-(2-feniloetylo)-2-piperylideno] benzenesulfonamid i dowolny związek uzyskany z N-[1-(2-feniloetylo)-2-piperydylideno] benzenesulfonamid u:</p> <p>a) przez podstawienie jednego lub kilku atomów wodoru w jednym lub obu cyklach benzenu;</p> <p>b) przez podstawienie jednego lub kilku atomów wodoru w cyklu piperydiny podstawionymi lub niepodstawionymi grupami alkilowymi.</p> | 0,001 g | 1 g |
| 6) | N-(2-aminocykloheksylo) benzamidy i N-(2-aminocykloheksylo | 0,001 g | 1 g |

| | | |
|---|--|--|
| <p>)-2-feniloacetamidy N-(2-aminocykloheksylo)benzamid i N-(2-aminocykloheksylo)-2-feniloacetamid i każdy związek uzyskany z N-(2-aminocykloheksylo)benzamidu i N-(2-aminocykloheksylo)-2-feniloacetamidu:</p> <p>a) przez niepodstawienie lub podstawienie jednego lub obu atomów wodoru z grupy aminowej lub włączenie go do cyklu;</p> <p>b) przez niepodstawienie lub podstawienie atomu wodoru w grupie amidowej;</p> <p>c) przez niepodstawienie lub podstawienie atomów wodoru w pierścieniu benzenu lub cykloheksanu jednym lub większą liczbą podobnych lub różnych substytutów, w tym przez tworzenie cykli uzupełniających;</p> <p>d) przez podstawienie pierścienia benzenowego inną</p> | | |
|---|--|--|

| | | | |
|----|--|---------|-----|
| | cykliczną strukturą aromatyczną, która różni się od struktury pierścienia benzenowego, którą można zastąpić. | | |
| 7) | N-[(1-aminocykloheksylo)metylo]benzamid N-[(1-aminocykloheksylo)metylo] benzamid i dowolny związek pochodzący z N-[(1-aminocykloheksylo)metylo] benzamidu: a) przez podstawienie jednego lub obu atomów wodoru grupy aminokwasowej lub włączenie go do cyklu; b) przez podstawienie atomu wodoru w grupie amidowej; c) przez niepodstawienie lub podstawienie atomów wodoru w pierścieniu benzenu lub cykloheksanu jednym lub większą liczbą podobnych lub różnych substytutów, w tym przez tworzenie cykli | 0,001 g | 1 g |

| | | | |
|----|--|---------|-----|
| | <p>uzupełniających; d) przez podstawienie pierścienia benzenowego inną cykliczną strukturą aromatyczną, która różni się od struktury pierścienia benzenowego, którą można zastąpić.</p> | | |
| 8) | <p>N-(2-aminocykloheksylo)-N-fenyloformamidy N-(2-aminocykloheksylo)-N-fenyloformamid i dowolny związek pochodzący z N-(2-aminocykloheksylo)-N-fenyloformamidu: a) przez podstawienie jednego lub obu atomów wodoru grupy aminokwasowej lub włączenie go do cyklu; b) przez niepodstawienie lub podstawienie atomów wodoru w pierścieniu benzenu lub cykloheksanu jednym lub kilkoma podobnymi lub różnymi substytutami, w tym przez tworzenie</p> | 0,001 g | 1 g |

| | | | |
|--|---|--|--|
| | cykli uzupełniających; d) przez podstawienie atomu wodoru w grupie karbonylowej niepodstawioną lub podstawioną grupą alkilową lub strukturą cykliczną. | | |
|--|---|--|--|

”

W rozdziale II § 11 ust. 1 otrzymuje brzmienie:

”

| | | | |
|----|--|--------|-----|
| 1) | <p>2,5-dimetoksyfenylo etanaminy 2,5-dimetoksyfenylo etanoamina i wszystkie pochodne 2-(2,5-dimetoksyfenylo)etanoaminy: a) przez podstawienie atomu lub atomów wodoru na pierścieniu benzenowym jednym lub kilkoma podobnymi lub różnymi substytutami lub substytutami tworzącymi cykliczną strukturę uzupełniającą pierścień benzenowy; b) przez podstawienie atomu lub atomów wodoru</p> | 0,02 g | 2 g |
|----|--|--------|-----|

| | | | |
|--|--|--|--|
| | w grupie etylenowej; c) przez podstawienie jednego lub dwóch atomów wodoru w atomie azotu niepodstawioną lub podstawioną grupą alkilową lub przez włączenie atomu azotu do cyklu; d) w którymkolwiek z powyższych związków, przez podstawienie atomu wodoru w atomie azotu, jeśli jest wolny, niepodstawioną lub podstawioną grupą hydroksylową lub grupą acylową. | | |
|--|--|--|--|

”

W rozdziale II § 11 ust. 6 lit. a) otrzymuje brzmienie:

| | | | |
|----|---|------------|-----|
| a) | 2-amino-1-fenylopropan-1-on i jego pochodne: a) przez niepodstawienie lub podstawienie jednego lub dwóch atomów wodoru w atomie azotu niepodstawioną lub podstawioną grupą alkilową lub grupą alkoksylową lub przez włączenie atomu azotu do cyklu; b) przez niepodstawienie lub podstawienie jednego lub dwóch atomów wodoru w pozycji propanonu 3 niepodstawioną lub podstawioną grupą alkilową lub grupą alkoksylową lub grupą aminową; c) przez niepodstawienie lub podstawienie atomów wodoru w pozycji propanonu 2 niepodstawioną lub podstawioną grupą alkilową; d) przez tworzenie cyklicznej struktury między atomami węgla propanonu w pozycji 2 i pozycji 3; | 0,0 2 g | 3 g |
|----|---|------------|-----|

| | | | |
|--|---|--|--|
| | e) przez podstawienie pierścienia benzenowego w związkach wymienionych w lit. a) i b) inną cykliczną strukturą niebenzenową, którą można zastąpić; f) przez podstawienie w związkach wymienionych w lit. a) i b) atomów wodoru w pierścieniu benzenowym jednym lub kilkoma podobnymi lub różnymi substytutami lub substytutami, które tworzą cykl uzupełniający pierścień benzenowy; g) pochodne którejkolwiek z powyższych grup karbonylowych lub grupy aminowej lub obu grup. | | |
|--|---|--|--|

”

W rozdziale II § 11 ust. 7 wyrażenie w nawiasach otrzymuje brzmienie:
„(z wyjątkiem trazodonu, wortioksetyny i masytinibu mesylate)”.

Skreśla się art. 13 ust. 1 rozdziału III;

W rozdziale III § 13 dodaje się pkt 59¹ w brzmieniu:

”

| | | | | |
|-------------------|-------------------|-------------|-------|------|
| 59 ¹) | lisdeksamfetamina | 608137-32-2 | 0,6 g | 10 g |
|-------------------|-------------------|-------------|-------|------|

”

W rozdziale III § 13 ust. 82 otrzymuje brzmienie:

”

| | | | | |
|-----|---|---------------|-------|------|
| 82) | oksymorfon wyłączeniem naloksonu) | (z 76-41-5 | 0,2 g | 10 g |
|-----|---|---------------|-------|------|

”

W rozdziale III § 13 dodaje się pkt 101¹ w brzmieniu:

”

| | | | | |
|--------------------|-----------|---------|-------|------|
| 101 ¹) | tiopental | 76-75-5 | 0,2 g | 10 g |
|--------------------|-----------|---------|-------|------|

”

W rozdziale III § 14 pkt 10 wyrażenie „kwas gammahydroksymasłowy (GHB)” zastępuje się wyrażeniem „kwas hydroksymasłowy, gamma (GHB)”.

W rozdziale IV § 16 dodaje się pkt 8¹ w brzmieniu:

”

| | | | | |
|------------------|------------|------------|---------|-----|
| 8 ¹) | bromazolam | 71368-80-4 | 0,001 g | 1 g |
|------------------|------------|------------|---------|-----|

”

W rozdziale IV § 16 dodaje się pkt 10¹ w brzmieniu:

”

| | | | | |
|-------------------|------------|------------|-------|------|
| 10 ¹) | butorfanol | 42408-82-2 | 0,2 g | 10 g |
|-------------------|------------|------------|-------|------|

”

W rozdziale IV § 16 dodaje się pkt 15¹ w brzmieniu:

”

| | | | | |
|-------------------|------------|------------|-------|------|
| 15 ¹) | esketamina | 33643-46-8 | 0,6 g | 10 g |
|-------------------|------------|------------|-------|------|

”

W rozdziale IV § 16 dodaje się pkt 25² w brzmieniu:

”

| | | | | |
|-------------------|---------------|-----------|--------|------|
| 25 ²) | flubromazepam | 2647-50-9 | 0,05 g | 10 g |
|-------------------|---------------|-----------|--------|------|

”

W rozdziale IV § 16 dodaje się pkt 61² w brzmieniu:

”

| | | | | |
|-------------------|----------|----------|-------|------|
| 61 ²) | prymidon | 125-33-7 | 0,6 g | 10 g |
|-------------------|----------|----------|-------|------|

”

W rozdziale IV § 16 dodaje się pkt 66¹ w brzmieniu:

”

| | | | | |
|-------------------|------------|------------|-------|------|
| 66 ¹) | tiletamina | 14176-49-9 | 0,6 g | 10 g |
|-------------------|------------|------------|-------|------|

”

W rozdziale IV § 16 dodaje się pkt 71¹ w brzmieniu:

”

| | | | | |
|-------------------|-----------|------------|-------|------|
| 71 ¹) | zolazepam | 31352-82-6 | 0,6 g | 10 g |
|-------------------|-----------|------------|-------|------|

”

W rozdziale V § 18 otrzymuje brzmienie:

„18 Prekursory kategorii I:

| Nr | Nazwa substancji | Nr CAS | Wielkość progowa uznawana za niską | za | Wielkość progowa uznawana za wysoką | za |
|----|------------------|-----------|------------------------------------|----|-------------------------------------|----|
| 1) | alfa- | 4433-77-6 | 10 g | | 100 g | |

| | | | | |
|-----|--|--------------|-------|-------|
| | fenyloacetamid (APAA) | | | |
| 2) | alfa-fenyloacetonitryl (APAAN) | 4468-48-8 | 10 g | 100 g |
| 3) | dietylo(fenyloacetylo)propanedioat (DEPAPD) | 20320-59-6 | 10 g | 100 g |
| 4) | efedryna | 299-42-3 | 0,6 g | 10 g |
| 5) | ergometryna | 60-79-7 | 50 g | 1 kg |
| 6) | ergotamina | 113-15-5 | 50 g | 1 kg |
| 7) | alfa-fenylooctan etylu (EAPA) | 5413-05-8 | 10 g | 100 g |
| 8) | 3-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-metyloksyrano-2-karboksylan etylu (glicydan etylu PMK) | 28578-16-7 | 10 g | 100 g |
| 9) | izozaftrol (cis + trans) | 120-58-1 | 50 g | 1 kg |
| 10) | kwas lisergiczny | 82-58-6 | 10 g | 100 g |
| 11) | 3-okso-2-(3,4-metylenodioxifenyl)butanian metylu (MAMDPA) | 1369021-80-6 | 10 g | 100 g |
| 12) | alfa-fenyloacetooctan metylu (MAPA) | 16648-44-5 | 10 g | 100 g |
| 13) | metylo-2-metylo-3-fenyloksyrano-2-karboksylan (glicydan metylu BMK) | 80532-66-7 | 10 g | 100 g |

| | | | | |
|-----|---|-------------|-------|-------|
| 14) | metylo-3-(1,3-benzodioksol-5-yl)-2-metyloksyrano-2-karboksylian (glicydan metylu PMK) | 13605-48-6 | 10 g | 100 g |
| 15) | kwasy N-acetyloantranilowe | 89-52-1 | 50 g | 1 kg |
| 16) | N-fenyl-1-(2-fenyletylo)piperidyno-4-amina (ANPP) | 21409-26-7 | 0,6 g | 10 g |
| 17) | N-fenyl-N-(piperidyno-4-yl)propanoamid (norfentanyl) | 1609-66-1 | 10 g | 100 g |
| 18) | N-fenylpiperidyno-4-amina (4-AP) | 23056-29-3 | 10 g | 100 g |
| 19) | norefedryna | 14838-15-4 | 0,6 g | 10 g |
| 20) | piperonal | 120-57-0 | 50 g | 1 kg |
| 21) | pseudoefedryna | 90-82-4 | 0,6 g | 10 g |
| 22) | safrol | 94-59-7 | 50 g | 1 kg |
| 23) | terc-butyl 4-anilinopiperidyno-1-karboksylian (1-boc-4-AP) | 125541-22-2 | 10 g | 100 g |
| 24) | 1-(2-fenyletylo)piperidyno-4-on (NPP) | 39742-60-4 | 0,6 g | 10 g |
| 25) | 1-fenyl-2-propanon (BMK) | 103-79-7 | 10 g | 100 g |
| 26) | kwasy 2-metylo-3-fenyl-2-oksyrano-2-karboksylowe (kwasy glicydowe) | 25547-51-7 | 10 g | 100 g |

| | BMK) | | | |
|-----|--|--------------|-------|-------|
| 27) | kwasy 3-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-metyloksyran-2-karboxylowe (kwas glicydowy PMK) | 2167189-50-4 | 10 g | 100 g |
| 28) | 3,4-metylenodioxifenyl-2-propanon (PMK) | 4676-39-5 | 10 g | 100 g |
| 29) | (1R, 2S)-(-)-chloroefedryna | 110925-64-9 | 0,6 g | 10 g |
| 30) | (1S, 2R)-(+)-chloroefedryna | 1384199-95-4 | 0,6 g | 10 g |
| 31) | (1S, 2S)-(+)-chloropseudoefedryna | 73393-61-0 | 0,6 g | 10 g |
| 32) | (1R, 2R)-(-)-chloropseudoefedryna | 771434-80-1 | 0,6 g | 10 g |

”

Ustawa wchodzi w życie

Minister

(podpis*)

Imię i nazwisko

* Dokument został podpisany bezpiecznym podpisem elektronicznym