

# Latvijas Vēstnesis (Officiella tidningen)



REPUBLIKEN LETTLANDS OFFICIELLA TIDNING OP 2024/92.2

Parlamentet har antagit och  
presidenten har förkunnat  
följande lag:

## Ändring av lagen om förfaranden för ikraftträdande och tillämpning av straffrätten

Ändring av bilaga 2 till lagen om förfaranden för ikraftträdande och tillämpning av straffrätten (rapport från Republiken Lettlands Saeima och ministerråd, 1998, nr 23, 1999, nr 7 och 23, 2000, nr 14, 2002, nr 12 och 23, 2003, nr 2, 2007, nr 6 och 12, 2008, nr 13 2009, nr 14, Latvijas Vēstnesis, 2009, nr 193, 2010, nr 178, 2011, nr 167 och 199, 2012, nr 121, 2013, nr 38 och 92, 2014, nr 123, 2015, nr 104 och 227, 2016, nr 31 och 71, 2017, nr 36, 124 och 194. 2018, nr 244, 2019, nr 200A, nr 236A, 2020, 119.c, nr 178, 184, 2021, nr 92A, 2022, Nr 76, 110) enligt följande:

1. Lägg till följande punkter 9 och 10 i lagens övergångsbestämmelser:

"9. Den nya lydelsen av avsnitt 6 (3) i kapitel II, bilaga 2 till denna lag, som föreskriver undantag för användning vid veterinärmedicinska förfaranden, träder i kraft den 1 december 2025.

10. Artikel 13.59<sub>1</sub>) i kapitel III bilaga 2 till denna lag träder i kraft den 1 december 2025".

2. Bilaga 2:

Lägg till punkt 4<sub>1</sub> i kapitel I enligt följande:

"4.1 "Om den kemiska sammansättningen av något ämne i förteckning III motsvarar ämnen i förteckning II ska kraven i förteckning II inte gälla för ett sådant ämne."

Formulera punkt 5 i kapitel II på följande

sätt: "5. "Syntetiska opioidanalgetika:

Nr.	Ämnets internationella generiskt namn (INN)/trivialnamn	Servicenummer för kemiska abstrakter Chemical Abstracts Service (nedan kallad: CAS-nr)	Ämnets kemiska namn	Tröske lvärde för att kvantit eten ska anses vara låg	Tröske lvärde för att kvantit eten ska anses vara hög
-----	---	--	---------------------	---	---

1)	Alfacetylmadol (INN)	1553-31-7	[(3R*,6R*)-6-dimetilamino-4,4-di(fenyl)heptan-3-yl]acetat	0,1 g	1 g
2)	bromadol, BDPC	77239-98-6	4-(4-bromfenyl)-4-(dimetilamino)-1-(2-fenyletyl)cyklohexanol	0,001 g	1 g
3)	brorfin	2244737-98-0	1-{1-[1-(4-bromfenyl)etyl]piperidin-4-yl}-1,3-dihydro-2H-bensimidazol-2-on	0,01 g	1 g
4)	faxeladol	433265-65-7	3-[2-[(dimetilamino)metyl]cyklohexyl]fenol	0,001 g	1 g
5)	MPPP, desmetylprodin	13147-09-6	(4-fenyl-1-metyl)piperidin-4-yl)propanoat	0,1 g	1 g
6)	PEPAP	64-52-8	4-fenyl-1-(2-fenyletyl)piperidin-4-ylacetat	0,1 g	1 g
7)	viminol	21363-18-8	$\alpha$ -[[bis(1-metylpropyl)amino)metyl]-1-[(2-klorofenyl)metyl]-1H-pyrrol-2-metanol	0,1 g	1 g
8)	tiobromadol	616898-54-5	4-(4-bromfenyl)-4-(dimetilamino)-1-[1-(2-tenenyl)etyl] cyklohexanol	0,001 g	1 g "

Ändra punkt 6.3 i kapitel II på följande sätt:

" 3)	etorfin (exkl. för veterinära förfaranden)	14521-96-1	(5alfa,7alfa)-7-(2-hydroxipentan-2-yl)-6-metoksi-17-metyl-4,5-epoxi-6,14-etenomorfinan-3-ol	0,1 g	1 g "
---------	--	------------	---	-------	----------

Ändra punkt 8.1 i kapitel II på följande sätt:

" 1)	<b>Derivat av indol, azaindol och indazol-3-karbonyl</b> Derivat av indol-3-karbonyl, azaindol-3-karbonyl och indazol-3-karbonyl som är substituerade eller osubstituerade vid kväveatomen av indol eller indazol i position 1 med en osubstituerad eller substituerad alkylgrupp och i position 3 vid kolygruppen med a) osubstituerad eller substituerad alkylgrupp eller cykloalkylgrupp, b) osubstituerad eller substituerad aromatisk eller heteroaromatisk cykel, c) osubstituerad eller substituerad alkoxygrupp, en aryloxygrupp, en heteriloxigrupp, d) substituerad aminogrupp och indol- eller azaindolcykel i position 2, substituerad eller osubstituerad med en alkylgrupp, och någon av ovanstående föreningar som dessutom substituerats i indol-, azaindol- eller indazolcykeln, inklusive den cykel i vilken substitutet bildar ytterligare en cykel.			0,003 g	1 g "
---------	---	--	--	---------	----------

Ändra punkt 8.2 d i kapitel II på följande sätt:

"d) genom att substituera en eller flera väteatomer i acetylgruppen med någon substituent eller genom att

inkludera en kolatom i en cykel som kan substitueras, bland annat genom att bilda kompletterande cykler eller genom att substituera acetylgruppen med en estergrupp som kan substitueras”.

Inkludera punkterna 8.4, 8.5, 8.6, 8.7 och 8.8 kapitel II enligt följande:

” 4)	<b>4-cinnamylpiperazin-1-karbaldehyder</b> 4-cinnamylpiperazin-1-karbaldehyd och alla föreningar som utgör derivat av 4-cinnamylpiperazin-1-karbaldehyd: a) genom att substituera en eller flera väteatomer i bensencykeln, b) genom att substituera en eller flera väteatomer i piperazincykeln med en substituerad eller osubstituerad alkylgrupp,	0,001 g	1 g
---------	---	---------	-----

	c) genom att substituera väteatomen i karbonylgruppen med en osubstituerad eller substituerad alkylgrupp.		
5)	<b>N-[1-(2-fenyletyl)-2-piperidiliden] bensenesulfonamider</b> N-[1-(2-fenyletyl)-2-piperidiliden] bensenesulfonamid och alla föreningar derivade från N-[1-(2-fenyletyl)-2-piperidiliden] bensenesulfonamid: a) genom att substituera en eller flera väteatomer i en eller båda bensencyklerna, b) genom att substituera en eller flera väteatomer i piperidincykeln med substituerade eller osubstituerade alkylgrupper.	0,001 g	1 g
6)	<b>N-(2-aminocyklohexyl) bensamider och N-(2-aminocyklohexyl)-2-fenylacetamider</b> N-(2-aminocyklohexyl)bensamid och N-(2-aminocyklohexyl)-2-fenylacetamid och alla föreningar som utgör derivat av N-(2-aminocyklohexyl)bensamid och N-(2-aminocyklohexyl)-2-fenylacetamid: a) genom att inte substituera eller substituera en eller båda aminogrupperns väteatomer eller genom att inkludera dem i en cykel, b) genom att inte substituera eller substituera väteatomen i amidgruppen, c) genom att inte substituera eller substituera väteatomer i bensen- eller cyklohexanringen med en eller flera liknande eller olika substituent, inbegripet genom att bilda kompletterande cykler, d) genom att substituera bensenringen med en annan cyklisk aromatisk struktur som skiljer sig från den bensenring som kan substitueras.	0,001 g	1 g
7)	<b>N-[(1-aminocyklohexyl)metyl]bensamider</b> N-[(1-aminocyklohexyl)metyl]bensamid och alla föreningar derivade från N-[(1-aminocyklohexyl)metyl]bensamid: a) genom att substituera en eller båda väteatomer i aminogruppen eller genom att inkludera den i cykeln, b) genom att substituera väteatomen i amidgruppen, c) genom att inte substituera eller substituera väteatomer i bensen- eller cyklohexanringen med en eller flera liknande eller olika substituent, inbegripet genom att bilda kompletterande cykler, d) genom att substituera bensenringen med en annan cyklisk aromatisk struktur som skiljer sig från den bensenring som kan substitueras.	0,001 g	1 g
8)	<b>N-(2-aminocyklohexyl)-N-fenylformamider</b> N-(2-aminocyklohexyl)-N-fenylformamid och alla föreningar derivade från N-(2-aminocyklohexyl)-N-fenylformamid: a) genom att substituera en eller båda väteatomer i aminogruppen eller genom att inkludera den i cykeln, b) genom att inte substituera eller substituera väteatomer i bensen- eller cyklohexanringen med en eller flera liknande eller olika substituent, inbegripet genom att bilda kompletterande cykler, c) genom att substituera väteatomen i karbonylgruppen med en osubstituerad eller substituerad alkylgrupp eller cyklisk struktur.	0,001 g	1 g ”

Ändra artikel 11.1 i kapitel II på följande sätt:

" 1)	<b>2,5-dimetoxifenyl-etanaminer</b> 2,5-dimetoxifenyl-etanamin och alla föreningar som utgör derivat av 2-(2,5-dimetoxifenyl)-etanamin a) genom att substituera väteatomer i bensenringen med en eller flera liknande eller olika substituenten eller substituenten som skapar en cyklisk struktur som kompletterar bensenringen, b) genom att substituera väteatom(er) i etylengruppen, c) genom att substituera en eller två väteatomer med kväveatomen med en osubstituerad eller substituerad alkylgrupp eller genom att inkludera en kväveatom i cykeln, d) d) i någon av ovanstående föreningar, genom att substituera väteatomen med kväveatomen, om den är fri, med en osubstituerad eller substituerad hydroxylgrupp eller acylgrupp.	0,02 g	2 g "
---------	---	--------	----------

Ändra punkt 11.6 a i kapitel II på följande sätt:

" a)	2-amino-1-fenylpropan-1-on och alla föreningar som utgör derivat av 2-amino-1-fenylpropan-1-on a) genom att inte substituera en eller två väteatomer med kväveatomen med en osubstituerad eller substituerad alkylgrupp eller alkoxygrupp eller genom att inkludera en kväveatom i cykeln, b) genom att inte substituera en eller två väteatomer i propanonposition 3 med en osubstituerad eller substituerad alkylgrupp eller alkoxygrupp, eller aminogrupp, c) genom att inte substituera eller substituera väteatomer i propanonposition 2 med en osubstituerad eller substituerad alkylgrupp, d) genom att bilda en cyklisk struktur mellan propanonkolatomer vid position 2 och position 3, e) genom att substituera bensenringen i föreningar i a och b med en annan cyklisk icke-bensenstruktur som kan substitueras, f) genom substituera väteatomer i bensenringen i föreningar i a och b med en eller flera liknande eller olika substituenten eller substituenten som bildar en cykel som kompletterar bensenringen, g) derivat av någon av ovanstående karbonylgrupper eller aminogrupper, eller båda.	0,02 g	3 g "
---------	---	--------	----------

Ändra texten inom parentes i punkt 11.7 i kapitel II på följande sätt: "(**utom trazodon, vortioxetin och masitinibmesilat**)".

Stryk punkt 13.1 i kapitel III.

Inkludera underpunkt 13.59<sub>1</sub>) i kapitel III enligt följande:

"59 <sub>1</sub> )	lisdexamfetamin	608137-32-2	0,6 g	10 g "
-----------------------	-----------------	-------------	-------	-----------

Ändra punkt 13.82 i kapitel III på följande sätt:

" 82)	oxymorfon (utom naloxon)	76-41-5	0,2 g	10 g "
----------	--------------------------	---------	-------	-----------

Inkludera underpunkt 13.101<sub>1</sub>) i kapitel III enligt följande:

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

Ersätt "gammahydroxismörsyra (GHB)" i punkt 14.10 i kapitel III med "hydroxismörsyra, gamma (GHB)".

Inkludera underpunkt 16.8<sub>1</sub>) i kapitel IV enligt följande:

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

Inkludera underpunkt 16.10<sub>1</sub>) i kapitel IV enligt följande:

"101 )	butorfanol	42408-82-2	0,2 g	10 g "
-----------	------------	------------	-------	-----------

Inkludera underpunkt 16.15<sub>1</sub>) i kapitel IV enligt följande:

"151 )	esketamin	33643-46-8	0,6 g	10 g "
-----------	-----------	------------	-------	-----------

Inkludera underpunkt 16.25<sub>2</sub>) i kapitel IV enligt följande:

"252 )	flubromazepam	2647-50-9	0,05 g	10 g "
-----------	---------------	-----------	--------	-----------

Inkludera underpunkt 16.61<sub>2</sub>) i kapitel IV enligt följande:

"612 )	primidon	125-33-7	0,6 g	10 g "
-----------	----------	----------	-------	-----------

Inkludera underpunkt 16.66<sub>1</sub>) i kapitel IV enligt följande:

"661)	tiletamin	14176-49-9	0,6 g	10 g "
-------	-----------	------------	-------	-----------

Inkludera punkt 16.71<sub>1</sub>) i kapitel IV enligt följande:

"711 )	zolazepam	31352-82-6	0,6 g	10 g "
-----------	-----------	------------	-------	-----------

Ändra punkt 18 i kapitel V på följande sätt:

## "18 Prekursorer i kategori I:

Nr.	Ämnets namn	CAS-nr	Tröskelvärde för att kvantiteten ska anses vara låg	Tröskelvärde för att kvantiteten ska anses vara hög
1)	alfafenylacetoacetamid (APAA)	4433-77-6	10 g	100 g
2)	alfafenylacetoacetonitril (APAAN)	4468-48-8	10 g	100 g
3)	dietyl(fenylacetyl)propandioat (DEPAPD)	20320-59-6	10 g	100 g
4)	efedrin	299-42-3	0,6 g	10 g
5)	ergometrin	60-79-7	50 g	1 kg
6)	ergotamin	113-15-5	50 g	1 kg
7)	etyl alfafenylacetoacetat (EAPA)	5413-05-8	10 g	100 g
8)	etyl 3-(2H-1,3-bensodioxol-5-yl)-2-metyloxyran-2-karboxylat (PMK-etylglycidat)	28578-16-7	10 g	100 g
9)	isosaftrol ( <i>cis + trans</i> )	120-58-1	50 g	1 kg
10)	lysergsyra	82-58-6	10 g	100 g
11)	metyl 3-oxo-2-(3,4-metylendioxifenyl)butanoat (MAMDPA)	1369021-80-6	10 g	100 g
12)	metyl alfafenylacetoacetat (MAPA)	16648-44-5	10 g	100 g
13)	metyl-2-metyl-3-fenyl-2-karboxylat (BMK-metylglycidat)	80532-66-7	10 g	100 g
14)	metyl-3-(1,3-bensodioxol-5-yl)-2-metyloxyran-2-karboxylat (PMK-metylglycidat)	13605-48-6	10 g	100 g
15)	N-acetylantranilsyra	89-52-1	50 g	1 kg
16)	N-fenyl-1-(2-fenyletyl)piperidin-4-amin (ANPP)	21409-26-7	0,6 g	10 g
17)	N-fenyl-N-(piperidin-4-yl)propanamid (norfentanyl)	1609-66-1	10 g	100 g
18)	N-fenylpiperidin-4-amin (4-AP)	23056-29-3	10 g	100 g
19)	norefedrin	14838-15-4	0,6 g	10 g
20)	piperonal	120-57-0	50 g	1 kg
21)	pseudoefedrin	90-82-4	0,6 g	10 g
22)	safrol	94-59-7	50 g	1 kg
23)	terc-butyl 4-anilinepiperidin-1-karboxylat (1-boc-4-AP)	125541-22-2	10 g	100 g
24)	1-(2-fenyletyl)piperidin-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)	2-metyl-3-fenyl-2-karboxylsyra (BMK glycidinsyra)	25547-51-7	10 g	100 g

27)	3-(1,3-bensodioxol-5-yl)-2-metyloxiran-2-karboxylsyra (PMK glycidinsyra)	2167189-50-4	10 g	100 g
28)	3,4-metylendioxi-fenyl-2-propanon (PMK)	4676-39-5	10 g	100 g
29)	(1R,2S)-(-)-klorefedrin	110925-64-9	0,6 g	10 g
30)	(1S, 2R)-(+)-klorefedrin	1384199-95-4	0,6 g	10 g
31)	(1S,2S)-(+)-klorpseudoefedrin	73393-61-0	0,6 g	10 g
32)	(1R,2R)-(-)-klorpseudoefedrin	771434-80-1	0,6 g	10 g ”

3. Stryk punkt 9 i bilaga 3.

Parlamentet antog lagen den 9 maj 2024.

Letlands president *E. Rinkēvičs*

Riga den 14 maj 2024