

Osnutek zakona

zveznega ministrstva za zdravje

Peti odlok o spremembi priloge k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh

A. Težava in cilj

Pojav in širjenje vedno novih kemičnih različic novih psihoaktivnih snovi (NPS) na trgu drog neposredno ali posredno ogroža zdravje posameznikov in prebivalstva. Zaradi svoje molekularne strukturne raznolikosti in kompleksnosti nove različice niso več zajete v obstoječih skupinah snovi v Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh, čeprav imajo po najnovejših znanstvenih ugotovitvah primerljivo stopnjo nevarnosti.

Cilj tega odloka je vključiti novo nastale psihoaktivne snovi v Zakon o novih psihoaktivnih snoveh in tako omejiti širjenje ter zlorabo teh novih škodljivih psihoaktivnih snov in olajšati pregon.

B. Rešitev

Priloga k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh bo prilagojena trenutnim znanstvenim spoznanjem, tako da se posodobijo nekatere skupine snovi in se vključijo nadaljnje nove psihoaktivne snovi. Razširitev zadeva skupine snovi kanabimimetikov/sintetičnih kanabinoidov, benzodiazepinov in skupino snovi spojin, pridobljenih iz triptamina. Potrebna revizija priloge k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh je tudi priložnost za njeno prenovitev in pojasnitev.

C. Alternativne možnosti

Ne obstajajo.

D. Proračunski odhodki brez stroškov za zagotavljanje skladnosti

Dodatne zahteve zaradi stroškov usklajevanja na zvezni ravni je treba kriti tako finančno kot z vidika kadrovskih načrtov v ustreznih delih proračuna.

E. Stroški usklajevanja

E.1 Stroški usklajevanja za državljane

Državljeni ne smejo imeti dodatnih stroškov zaradi usklajevanja.

E.2 Stroški usklajevanja za podjetja

Podjetja ne smejo imeti dodatnih stroškov zaradi usklajevanja.

E.3 Stroški usklajevanja za upravo

Za zvezno upravo bodo potrebna majhna dodatna prizadevanja za pregon s strani carinskih organov in Zveznega urada kriminalistične policije, saj se nadzor nad ravnanjem z novimi psihoaktivnimi snovmi razširi z vključitvijo dodatnih novih psihoaktivnih snovi v prilogo k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh.

Prizadevanja nadzornih in policijskih organov držav na področju kazenskega pregona se lahko povečajo, vendar tega povečanja trenutno ni mogoče opredeliti v smislu obsega.

F. Dodatni stroški

Ne obstajajo.

Osnutek zakona zveznega ministrstva za zdravje

Peti odlok o spremembi priloge k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh*

z dne [...]

Na podlagi oddelka 7 Zakona o novih psihoaktivnih snoveh, ki je bil spremenjen s členom 93 Odloka z dne 19. junija 2020 (Zvezni uradni list (BGBl. I, str. 1328), v povezavi z oddelkom 1(2) Zakona o uskladitvi pristojnosti z dne 16. avgusta 2002 (BGBl. I, str. 3165) in Organizacijsko odredbo z dne 8. decembra 2021 (BGBl. I, str. 5176), zvezno ministrstvo za zdravje v dogovoru z zveznim ministrstvom za notranje zadeve in skupnost, zveznim ministrstvom za pravosodje in zveznim ministrstvom za finance ter po posvetovanju s strokovnjaki odreja naslednje:

Člen 1

Priloga k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh z dne 21. novembra 2016 (Zvezni uradni list (BGBl. I, str. 2615), kakor je bila nazadnje spremenjena s členom 1 Odloka z dne 14. marca 2023 (BGBl. 2023 I, št. 69), se nadomesti z besedilom iz priloge k temu odloku.

Člen 2

Ta odlok začne veljati dan po njegovi objavi.

Odobreno s strani nemškega zveznega parlamenta.

* Priglašeno v skladu z Direktivo (EU) 2015/1535 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 9. septembra 2015 o določitvi postopka za zbiranje informacij na področju tehničnih predpisov in pravil za storitve informacijske družbe (UL L 241, 17.9.2015, str. 1).

Priloga k členu 1

Priloga

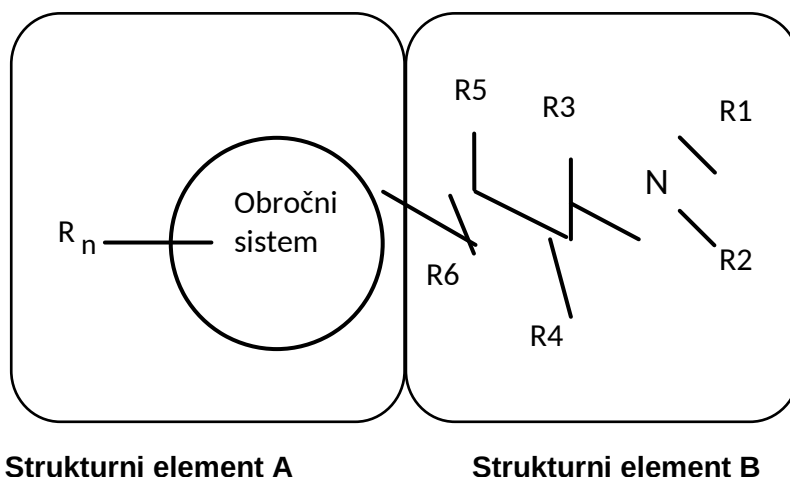
Predhodne opombe

Opredelitve skupin snovi iz točk 1 do 7 vključujejo vse možne nabite oblike, stereoizomere in soli navedene snovi. Za nabite oblike in soli se vse mejne molekulske mase, ki jih vsebujejo opredelitve skupin snovi, uporabljajo samo za del molekule, ki izključuje protiion. Te opredelitve skupin snovi zajemajo tudi vse možne izotopno substituirane spojine v skladu z naslednjimi opredelitvami.

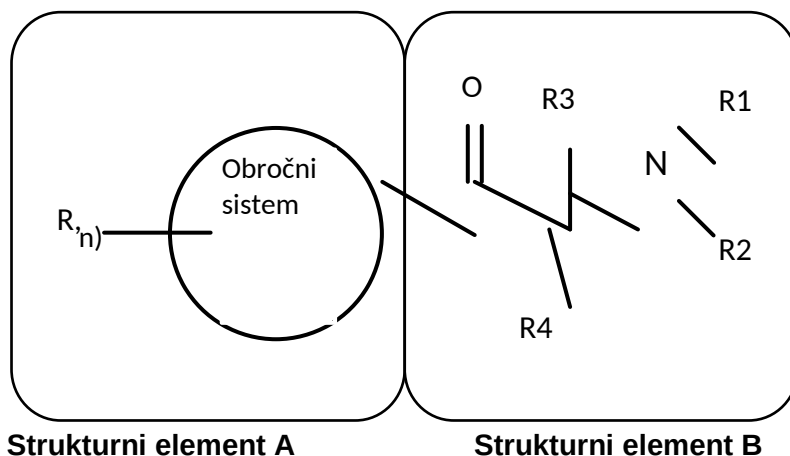
V prilogi k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh niso zajete molekule, ki bi lahko bile vključene v opredelitev skupine snovi v točki 1, hkrati pa imajo jedrno strukturo skupin snovi iz točk 2 do 7 in niso zajete v tam navedenih opredelitvah.

1. Spojine, pridobljene iz 2-fenetilamina

Spojina, pridobljena iz 2-fenetilamina, je vsaka spojina, ki se lahko pridobi iz osnovne strukture 2-feniletan-1-amina (razen samega 2-fenetilamina), ima največjo molekulska maso 500 u in ustreza modularni strukturi strukturnega elementa A in strukturnega elementa B, ki sta opisana v nadaljevanju.

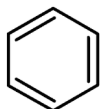


To vključuje kemične spojine z osnovno strukturo katinona (2-amino-1-fenil-1-propanon):

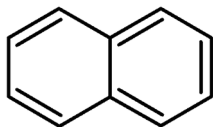


1.1 Strukturni element A

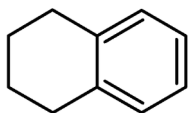
Za strukturni element A so vključeni naslednji obročni sistemi ali strukture, pri katerih se lahko strukturni element B nahaja na katerem koli položaju na strukturnem elementu A: fenilni, naftilni, tetralinilni, metilendioksifenilni, etilendioksifenilni, furilni, pirolilni, tienilni, piridilni, benzofuranilni, dihidrobenzofuranilni, indanilni, indenilni, tetrahydrobenzodifuranilni, benzodifuranilni, tetrahydrobenzodipiranilni, ciklopentilni in cikloheksilni obroč.



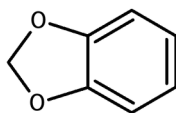
Fenil-



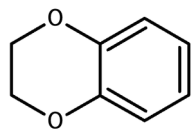
Naftil-



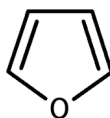
Tetralinil-



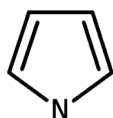
Metilendioksifenil-



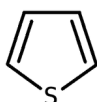
Etilendioksifenil-



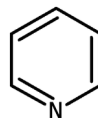
Furil-



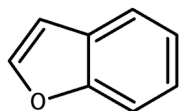
Pirrolil-



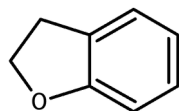
Tienil-



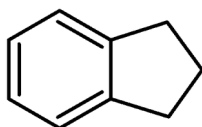
Piridil-



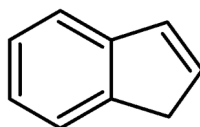
Benzofuranil-



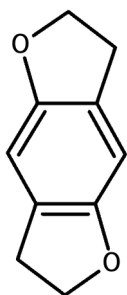
Dihidrobenzofuranil-



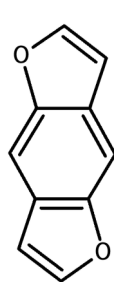
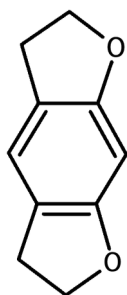
Indanil-



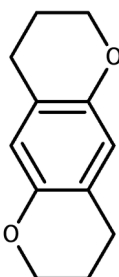
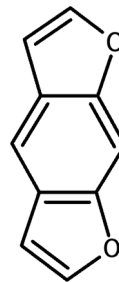
Indenil-



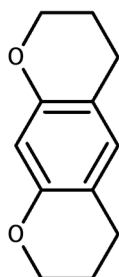
Tetrahydrobenzodifuranil-



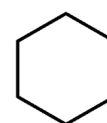
Benzodifuranil-



Tetrahydrobenzodipiraniil-



Ciklopentil-



Cikloheksil-

Ti obročni sistemi so lahko na katerem koli položaju substituirani z naslednjimi atomi ali skupinami atomov (R_n):

vodik, fluor, klor, brom, jod, alkil (do C_8), alkenil (do C_8), alkinil (do C_8), alkoksi (do C_7), karboksi, alkilsulfanil (do C_7) in nitro skupine.

Navedene skupine atomov so lahko substituirane tudi s katerimi koli kemijsko možnimi kombinacijami elementov ogljik, vodik, dušik, kisik, žveplo, fluor, klor, brom in jod. Tako tvorjeni substituenti imajo lahko neprekinjeno dolžino verige največ osem atomov (brez atomov vodika). Atomi obročnih struktur niso vključeni v štetje.

Molekule, v katerih R_n ustvarja ciklične sisteme, spojene s strukturnim elementom A, niso zajete v opredelitvi skupine snovi.

1.2 Strukturni element B

2-aminoetilna stranska veriga strukturnega elementa B je lahko substituirana z naslednjimi atomi, skupinami atomov ali obročnimi sistemi:

(a) R_1 in R_2 na atomu dušika:

vodik, alkilne (do C_6), cikloalkilne (do C_6), benzilne, alkenilne (do C_6), alkinilne (do C_6), alkilkarbonilne (do C_6), alkiloksikarbonilne (alkilni ostanek do C_6), alkiltiokarbonilne (alkilni ostanek do C_6), alkilkarbamoilne (alkilni ostanek do C_6), arilkarbonilne (arilni ostanek do C_{10}), hidroksi in amino skupine. Vključuje tudi snovi, pri katerih je atom dušika del nearomatskega nasičenega ali nenasičenega cikličnega sistema (npr. piperidinilne, piperidinilne obročje). Možno je zaprtje obroča atoma dušika, vključno z deli strukturnega elementa B (ostanki R_3 do R_6). Pri tem mora nastala molekulska struktura ustrezati odstavku 1.2(a) glede na substituentne tudi brez zaprtja obroča na strukturni element B. Posledični obročni sistemi lahko vsebujejo elemente ogljika, kisika, žvepla, dušika in vodika. Ti obročni sistemi lahko vsebujejo pet do sedem atomov. Možna je dvojna vez kot most do strukturnega elementa B. Ostanki R_1/R_2 so lahko prisotni le kot dvovezani radikal (iminska struktura) v obročnem sistemu, ki je posledica zaprtja obroča z deli strukturnega elementa B.

V skupino snovi spojin, pridobljenih iz 2-fenetilamina, niso vključene spojine, pri katerih je atom dušika neposredno integriran v ciklični sistem, ki je aneliran na strukturni element A.

Substituenta R_1 in R_2 sta lahko še naprej substituirana (v primeru zaprtja obroča šele po zaprtju obroča) s katero koli kemijsko možno kombinacijo elementov ogljik, vodik, dušik, kisik, žveplo, fluor, klor, brom in jod. Nastali substituent R_1/R_2 lahko ima neprekinjeno dolžino verige največ 10 atomov (brez atomov vodika). Atomi obročnih struktur niso vključeni v štetje.

- (b) R_3 in R_4 na atomu C_1 ter R_5 in R_6 na atomu C_2 :

vodik, fluor, klor, brom, jod, alkil (do C_{10}), cikloalkilne (velikost obroča do C_{10}), benzil, fenil, alkenil (do C_{10}), alkinil (do C_{10}), hidroksi, alkoksi (do C_{10}), Alkilsulfanilne (do C_{10}) in alkiloksikarbonilne skupine (alkilni ostanek do C_{10}), vključno s kemičnimi spojinami, pri katerih lahko substitucije povzročijo zapiranje obročev s strukturnim elementom A ali obročnimi sistemi, ki vsebujejo ostanke R_3 do R_6 . Ti obročni sistemi lahko vsebujejo štiri do šest atomov.

Navedene skupine atomov in obročni sistemi so lahko substituirane tudi s katerimi koli kemijsko možnimi kombinacijami elementov ogljik, vodik, dušik, kisika, žveplo, fluor, klor, brom in jod. Nastali substituenti R_3 do R_6 imajo lahko neprekinjeno dolžino verige največ 12 atomov (brez atomov vodika). Atomi obročnih struktur niso vključeni v štetje.

Če so ostanki R_3 do R_6 del obročnega sistema, ki vsebuje atom dušika strukturnega elementa B, veljajo omejitve iz točke (a) za druge substituyente.

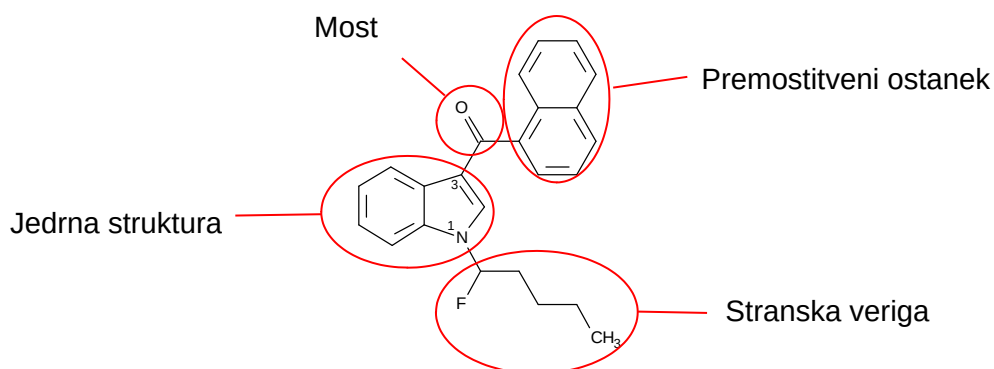
- (c) Karbonilno skupino v beta položaju glede na dušikov atom (t. i. „ β k derivate“, glej sliko osnovne strukture katinona v točki 1: R_5 in R_6 na atomu C_2 : karbonilna skupina (C=O).

2. Kanabimimetiki/sintetični kanabinoidi

2.1 Spojine, pridobljene iz indola, pirazola in 4-kinolona

Kanabimimetični agens ali sintetični kanabinoid spojina, pridobljenih iz indola, pirazola ali 4-kinolona, je vsaka spojina, ki ustreza spodaj opisani modularni strukturi z uporabo strukturnega primera z jedrno strukturo. Spojina je povezana s premostitvenim ostankom na določenem položaju prek mostu in nosi stransko verigo na določenem položaju jedrne strukture.

Slika prikazuje modularno strukturo na primeru 1-fluoro-JWH-018:



1-fluoro-JWH-018 ima jedrno strukturo indol-1,3-diila, karbonilni most na položaju 3, 1-naftilni premostitveni ostanek in 1-fluoropentilno stransko verigo na položaju 1.

Jedrna struktura, most, premostitveni ostanek in stranska veriga so opredeljeni na naslednji način:

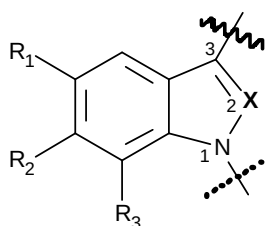
2.1.1 Jedrna struktura

Jedrna struktura vključuje obročne sisteme, opisane v točkah od (a) do (h) spodaj. Obročni sistemi v točkah od (a) do (g) se lahko nadomestijo na položajih, prikazanih na naslednjih slikah, s katero koli kombinacijo atomov vodika, fluora, klora, broma, joda in fenilne, metilne, metoksi in nitro skupine kot skupine atomov (ostanki R_1 do R_3).

Ostanek R spojina, pridobljenih iz 4-kinolona (pododstavek (g)), je lahko sestavljen iz katerega koli od naslednjih atomov ali skupin atomov: vodik, fluor, klor, brom, jod in fenilna skupina (pritrditev prek žvepla na jedrno strukturo).

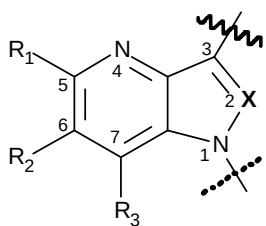
Valovita črta označuje mesto vezave za most. Prekinjena črta označuje mesto vezave za stransko verigo:

- a) indol-1,3-diil ($X = \text{CH}, \text{C-CH}_3, \text{C-F}, \text{C-Cl}, \text{C-Br}$ in C-I) in indazol-1,3-diil ($X = \text{N}$) (mesto vezave za most na položaju 3, mesto vezave za stransko verigo na položaju 1)

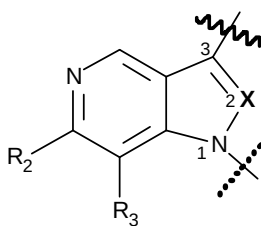


$X = \text{CH}, \text{C-CH}_3, \text{C-F}, \text{C-Cl}, \text{C-Br}, \text{C-I}$ ali N

- b) 4-, 5-, 6- ali 7-azaindol-1,3-diil (X = CH, C-CH₃, C-F, C-Cl, C-Br in C-I) in 4-, 5-, 6- ali 7-azaindazol-1,3-diil (X = N) (mesto vezave za most na položaju 3, mesto vezave za stransko verigo na položaju 1)

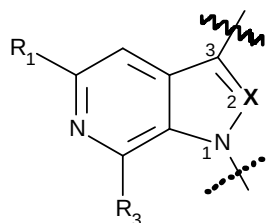


4-aza derivati



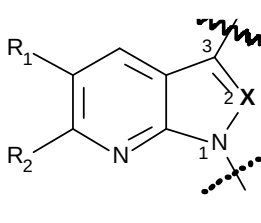
5-Aza-Derivate

5-aza derivati



6-Aza-Derivate

6-aza derivati



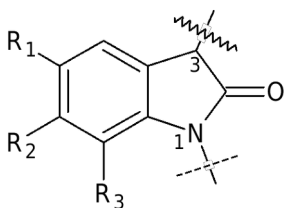
7-Aza-Derivate

7-aza derivati

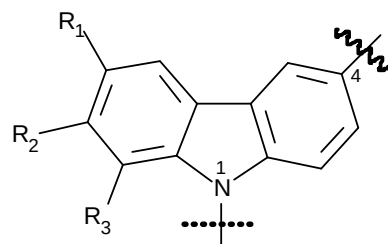
v tem zaporedju:

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

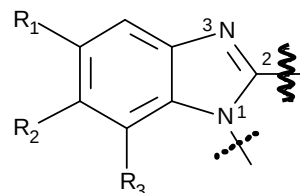
- c) 1H-indol-2-on-1,3-diil



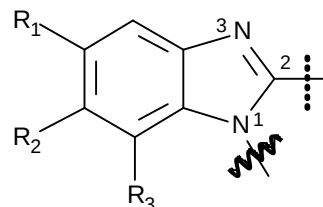
- d) Karbazol-1,4-diil
(mesto vezave za most na položaju 4,
mesto vezave za stransko verigo na položaju 1)



- e) benzimidazol-1,2-diil-izomer I
(mesto vezave za most na položaju 2,
mesto vezave za stransko verigo na položaju 1)



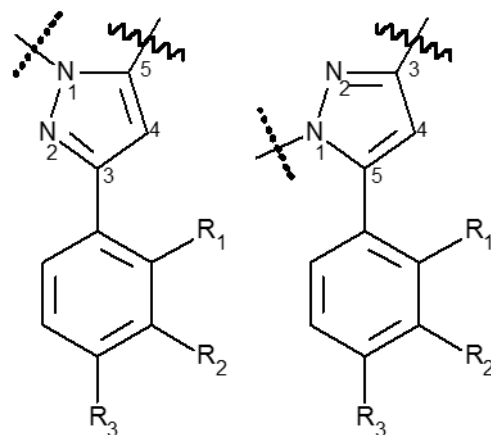
- f) benzimidazol-1,2-diil-izomer II
(mesto vezave za most na položaju 1,
mesto vezave za stransko verigo na položaju 2)



- g) pirazol-1,5-diil
(mesto vezave za most na položaju 5,
mesto vezave za stransko verigo na položaju 1)

in

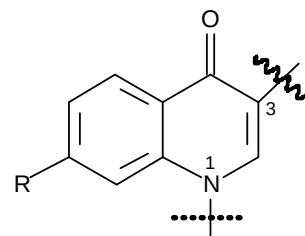
- pirazol-1,3-diil
(mesto vezave za most na položaju 3,
mesto vezave za stransko verigo na položaju 1)



Pirazol-1,5-diil

Pirazol-1,3-diil

- h) 4-hinolon-1,3-diil
(mesto vezave za most na položaju 3,
mesto vezave za stransko verigo na položaju 1)



2.1.2 Most na jedrni strukturi

Most na jedrni strukturi vključuje naslednje strukturne elemente, od katerih je vsak vezan na mesto na jedrni strukturi iz odstavka 2.1.1:

- karbonilne, metilen-karbonilne (skupino CH_2 , vezano na jedrno strukturo) in aza-karbonilne skupine;
- karboksamidno skupino (karbonilno skupino, vezano na jedrno strukturo), vključno s substituenti, ki vsebujejo ogljik in vodik, na amidnem dušiku, ki skupaj s položajem 2 jedrne strukture indola (točka 2.1.1(a): $\text{X} = \text{CH}$) tvorijo šestčlenski obroč, in metilen karboksamidno skupino (skupino CH_2 , vezano na jedrno strukturo);
- karboksilno (karbonilno skupino, vezano na jedrno strukturo) in metilen karboksilno skupino (skupino CH_2 , vezano na jedrno strukturo);
- dušikove heterocikle, vezane neposredno na jedrno strukturo, ki lahko vsebuje tudi druge atome dušika, kisika ali žvepla, z velikostjo obroča do pet atomov in dvojno vezjo z atomom dušika na mestu vezave;
- hidrazonsko skupino z dvojno vezavo od dušika do položaja 3 jedrne strukture do 2.1.1(c).

2.1.3 Premostitveni ostanek

- (a) Premostitveni ostanek lahko vsebuje kombinacije atomov ogljika, vodika, dušika, kisika, žvepla, fluora, klora, broma ali joda, ki imajo lahko največjo molekulska masa 400 u in lahko vsebujejo naslednje strukturne elemente:
- (aa) katere koli substituirane nasičene, nenasičene ali aromatske obročne strukture, vključno s policikličnimi in heterocikličnimi, kjer je vezava na most možna tudi prek substituenta;
 - (bb) samovoljno substituirane strukture verige z vsaj enim ogljikovim atomom, vključno s heteroatomom, katerih neprekinjena dolžina verige je največ dvanajst atomov (brez upoštevanja vodikovih atomov).
- (b) Mostovi z možnostjo povezovanja več premostitvenih ostankov, npr. mostovi do 2.1.2(b), (d) ali (e), lahko imajo tudi več premostitvenih ostankov, kot so opredeljeni v točkah 2.1.3(a)(aa) in 2.1.3(a)(bb). Omejitev skupne molekulske mase 400 u velja za vsoto premostitvenih ostankov.

2.1.4 Stranska veriga

Stranska veriga lahko vsebuje katero koli kombinacijo atomov ogljika, vodika, dušika, kisika, žvepla, silicija, fluora, klora, broma in joda, če niso omejeni v točkah (a) in (b). Stranska veriga ima največjo molekulska masa 300 u, je povezana s točko jedrne strukture iz točke 2.1.1. Stranska veriga lahko vsebuje naslednje strukturne elemente:

- (a) samovoljno substituirane strukture verige z vsaj enim ogljikovim atomom, ki lahko v verigi poleg drugih atomov ogljika ali silicija vsebujejo samo atome kisika in žvepla ter katerih neprekinjena dolžina verige je tri do največ deset atomov (brez upoštevanja vodikovih atomov), ob upoštevanju heteroatomov;
- (b) nasičene, nenasičene ali aromatske obročne strukture s skupno enim do štirimi atomi ogljika, ki so neposredno vezani ali spojeni prek ogljikovodikovega mostu (nasičene ali mononenasičene, razvejane ali nerazvejane, po izbiri okso-substituirane na položaju 2) in imajo tri do sedem obročnih atomov, vključno s policikli in heterocikli. V primeru policiklov lahko ima vsak obroč tri do sedem atomov v obroču. Poleg ogljika imajo lahko heterocikli atome kisika, dušika in žvepla v obroču. Morebitna prosta valenca atoma dušika v obroču lahko prenaša vodikov atom ali metilni ali etilni ostanek.

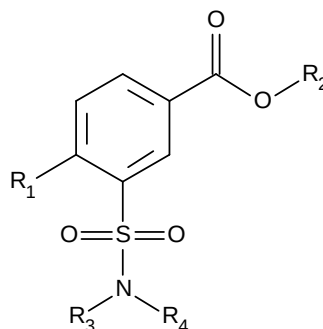
2.2 Spojine, pridobljene iz 3-sulfonilamidobenzojske kisline

Ta ločena skupina kanabimimetikov/sintetičnih kanabinoidov, ki nimajo modularne sestave, opisane v odstavku 2.1, vključuje snovi, ki imajo eno od jedrnih struktur, opisanih v odstavku 2.2.1, ki lahko vsebuje substituentne iz odstavka 2.2.2, in imajo največjo molekularno maso 500 u.

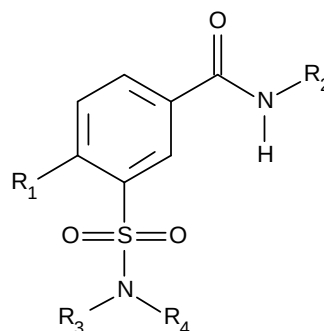
2.2.1 Jedrna struktura

Jedrna struktura vključuje molekule, opisane v točkah (a) in (b). Te so lahko substituirane na položajih, prikazanih na naslednjih slikah, z atomi ali skupinami atomov, kot je določeno v točki 2.2.2 (ostanki R₁ do R₄):

a) 3-sulfanilamido benzoati



b) 3-sulfanilamido benzamidi



2.2.2 Ostanki R₁, R₂, R₃ in R₄

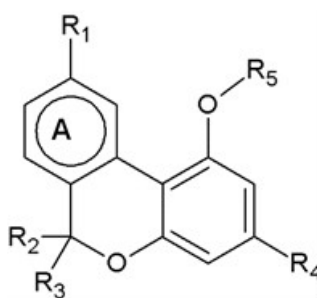
- Ostane R₁ je lahko sestavljen iz naslednjih atomov ali skupin atomov: vodik, fluor, klor, brom, jod, metil, etil in metoksi skupine;
- ostanek R₂ je lahko sestavljen iz naslednjih obročnih sistemov: fenil, piridil, kumil, 8-kinolinil, 3-izokinolinil, 1-naftil ali ostanek adamantila. Ti obročni sistemi so lahko nadalje substituirani s katero koli kombinacijo naslednjih atomov ali skupin atomov: vodik, fluor, klor, brom, jod, metoksi, amino, hidroksi, ciano, metil in fenil etrske skupine;
- ostanka R₃ in R₄ sta lahko sestavljena iz katere koli kombinacije atomov ali skupin atomov vodika, metilnih, etilnih, propilnih in izopropilnih skupin. Ostanka R₃ in R₄ lahko tvorita tudi nasičen obročni sistem z velikostjo do sedem atomov, vključno z atomom dušika. Ta obročni sistem lahko vsebuje druge elemente, tj. dušik, kisik in žveplo, ter katero koli kombinacijo elementov, in sicer vodika, fluora, klora, broma in joda. Substitucijo dušikovega atoma v takem obroču urejajo možnosti substitucije za ostanka R₃ in R₄ v stavku 1 točke (c).

2.3 Spojine, pridobljene iz 6H-benzo(c)kromen-1-ola (6H-dibenzo(b,d)piran-1-ol)

Ta ločena skupina kanabimimetičnih agensov/sintetičnih kanabinoidov, ki niso sestavljeni glede na modularno strukturo, opisano v točkah 2.1 in 2.2, vključuje snovi z jedrsko strukturo, opisano v točki 2.3.1, je lahko zasedena s substituenti iz točke 2.3.2 in ima največjo molekulska masa 600 u.

2.3.1 Jedrna struktura

Jedrna struktura vključuje naslednje spojine, pridobljene iz 6H-benzo(c)kromen-1-ola (6H-dibenzo(b,d)piran-1-ol), ne glede na stopnjo hidrogenacije aromatskega obroča A in položaj preostalih dvojnih vezi. Te se lahko na označenih položajih substituirajo z atomi in skupinami atomov iz točke 2.3.2 (ostanki R₁ do R₅):



2.3.2 Ostanki R₁, R₂, R₃, R₄ in R₅

- Ostaneček R₁ je lahko sestavljen iz naslednjih atomov in skupin: vodika, hidroksimetilnih skupin, metilnih skupin in verig ogljikovodikov (nasičene ali nenasičene, razvejane ali nerazvejane) do C₁₀. Zgoraj navedene skupine atomov se lahko substituirajo z naslednjimi atomi: vodik, fluor, klor, brom in jod.
- Ostanki R₂ in R₃ se lahko sestavljata iz naslednjih atomov ali skupin atomov: vodika, metilnih skupin in alkilnih verig (razvejane ali nerazvejane, do C₅). Zgoraj navedene skupine atomov se lahko substituirajo z naslednjimi atomi: vodik, fluor, klor, brom in jod.
- Ostaneček R₄ je lahko sestavljen iz naslednjih atomov in skupin: vodika, metilnih skupin in verig ogljikovodikov (nasičene ali nenasičene, razvejane ali nerazvejane) do C₁₂. Zgoraj navedene skupine atomov se lahko substituirajo z naslednjimi atomi: vodik, fluor, klor, brom in jod.
- Ostaneček R₅ je lahko sestavljen iz naslednjih atomov ali skupin atomov: vodika, alkil karbonila (razvejan ali nerazvejan, alkilni ostanek do C₇); cikloalkilmetilkarbonila s tremi do sedmimi atomi v obroču, vključno s policikli, aril karbonila s tremi do šestimi atomi v obroču, vključno s policikli in heterocikli, arilmetilkarbonila s tremi do šestimi atomi v obroču, vključno s policikli in heterocikli. Pri policiklih lahko ima vsak obroč tri do sedem atomov v obroču. Poleg ogljika imajo lahko heterocikli atome kisika, dušika in žvepla v obroču. Morebitna prosta valenca atoma dušika v obroču lahko prenaša vodikov atom ali metilni ali etilni ostanek.

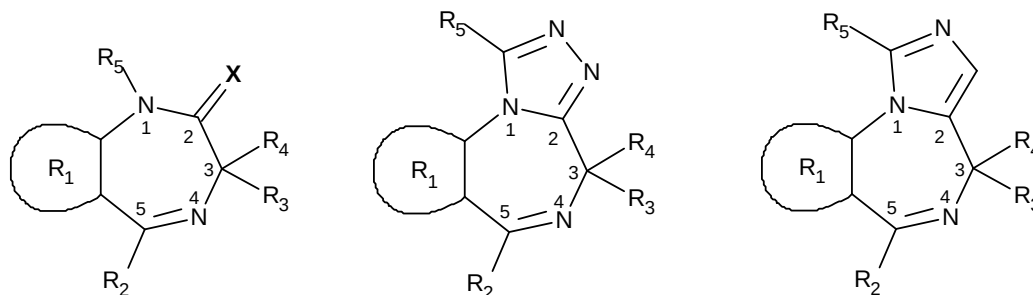
3. Benzodiazepini

Skupina benzodiazepinov obsega 1,4- in 1,5-benzodiazepine ter njihove derivate triazola in imidazola (točka 3.1(a) in (b)) ter nekatere posebej substituirane podskupine teh benzodiazepinov (točka 3.1(c) do (f)). Največja molekulska masa je 600 u v vsakem primeru.

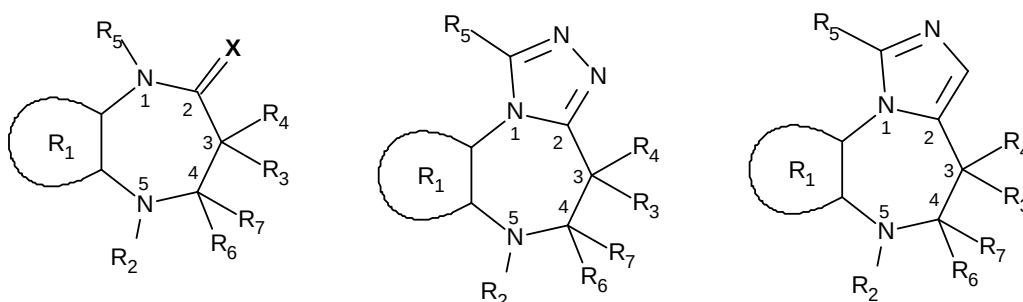
3.1 Jedrna struktura

Jedrna struktura vključuje obročne sisteme, opisane v spodnjih točkah (a) do (f). Ti obročni sistemi so lahko substituirani na položajih, prikazanih na naslednjih slikah, z atomi ali skupinami atomov, kot je določeno v točki 3.2 (ostanki R_1 do R_7 in X):

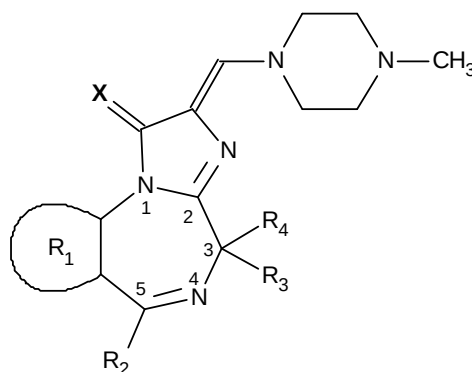
a) 1,4-benzodiazepini



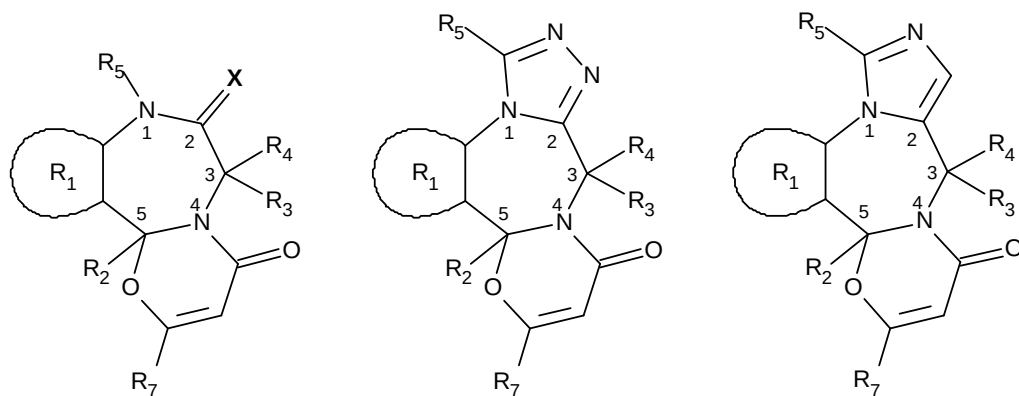
b) 1,5-benzodiazepini



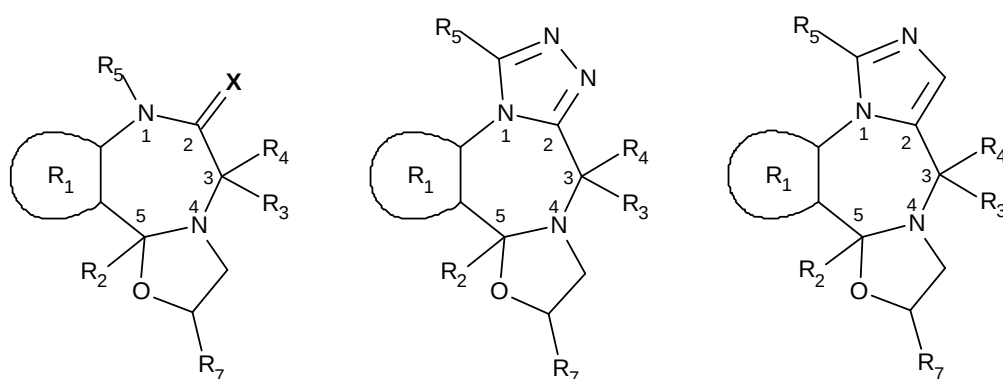
c) derivati loprazolama



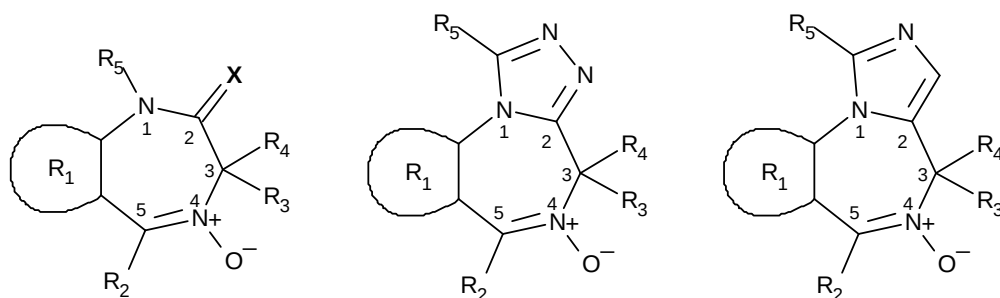
d) derivati ketazolama



e) derivati oksazolama



f) derivati klorodiazepoksida



3.2 Ostanke R₁ do R₇ in X

- (a) Ostanek R₁ vključuje naslednje obročne sisteme, spojene s sedemčlenskimi obroči jedrnih struktur:

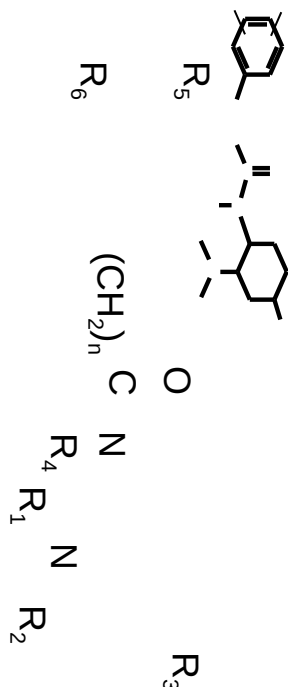
fenilni, tienilni, 4,5,6,7-tetrahidrobenzo[b]tienilni, furanilni in piridilni obroči; heteroatomski v tienilnem, furanilnem in piridilnem obroču se lahko nahajajo na katerem koli položaju zunaj sedemčlenskega obroča jedrne strukture.

Ostanek R₁ se lahko še naprej substituirata z enim ali več od naslednjih atomov ali skupin atomov v poljubnih kombinacijah in v poljubnih položajih zunaj sedemčlenskega obroča: vodik, fluor, klor, brom, jod, metilne, etilne, nitro in amino skupine.

- (b) Ostanek R_2 vključuje naslednje obročne sisteme:
fenilni, piridilni (z atomom dušika na katerem koli položaju v piridilnem obroču) in cikloheksenilni obroč (z dvojno vezjo na katerem koli položaju v cikloheksenilnem obroču).
Fenilni in piridilni obroč lahko nosita enega ali več naslednjih substituentov v kateri koli kombinaciji in na katerem koli položaju: vodik, fluor, klor, brom, jod, metilne, etilne, nitro in amino skupine.
- (c) Ostanek R_3 je lahko sestavljen iz naslednjih atomov ali skupin atomov:
vodik, hidroksi, karboksilne, etoksikarbonilne, (N,N-dimetil)karbamoične, sukciniloksi in metilne skupine.
- (d) Ostanek R_4 je lahko sestavljen iz naslednjih atomov ali skupin atomov:
vodik, metilne in etilne skupine.
- (e) Ostanek R_3 in R_4 lahko skupaj tvorita tudi karbonilno skupino (C=O).
- (f) Ostanek R_5 je lahko sestavljen iz naslednjih atomov ali skupin atomov:
vodika, metilne, etilne, (N,N-dimetilamino)metilne, (N,N-dietilamino)metilne, (N,N-dimetilamino)etilne, (N,N-dietilamino)etilne, (ciklopropil)metilne, (trifluorometil)metilne, hidrazidometilne in prop-2-in-1-ilne skupine.
- (g) Ostanek R_6 je lahko sestavljen iz naslednjih atomov ali skupin atomov:
vodik, hidroksi in metilne skupine.
- (h) Ostanek R_7 je lahko sestavljen iz naslednjih atomov ali skupin atomov:
vodik, metilne in etilne skupine.
- (i) Ostanek R_6 in R_7 lahko v primeru 1,5-benzodiazepinov skupaj tvorita tudi karbonilno skupino (C=O).
- (j) V primeru 1,5-benzodiazepinov je možna dvojna vez, substituirana z R_6 (namesto R_2 in R_7) na 5-dušikov atom.
- (k) Ostanek X vključuje naslednje substituentne:
kisik, žveplo, imino in N-metilimino skupine. Če je R_3 , R_4 ali R_5 sestavljen iz vodika, so lahko ustrezni enoli, tienoli ali enamini prisotni tudi kot tautomerne oblike.

4. Spojine, pridobljene iz N-(2-aminocikloheksil)amida

Spojina, pridobljena iz N-(2-aminocikloheksil) amida, je katera koli kemična spojina, ki se lahko pridobi iz spodaj prikazane osnovne strukture, ima največjo molekulska maso 500 u in jo lahko zasedajo spodaj opisani substituenti.



Osnovna struktura N-(2-aminocikloheksil)amida se lahko substituirna na položajih, prikazanih na sliki, s poljubno kombinacijo naslednjih atomov, razvejanih ali nerazvejanih atomskih skupin ali obročnih sistemov (ostanki R_1 do R_6):

a) R_1 in R_2 :

vodik in alkilna skupina (do C_7).

Vključuje tudi snovi, v katerih je atom dušika del cikličnega sistema (npr. pirolidinil).

Ostanek R_1 ali R_2 se lahko veže tudi na mesto vezave skupine NR_1R_2 v šestčlanskem obroču (z oblikovanjem tako imenovane spiro spojine). Ti obroči, ki vsebujejo dušik, imajo lahko obroče velikosti od tri do sedem atomov (en atom dušika in dva do šest atomov ogljika).

b) R_3 :

vodik in oksaspiro skupina (velikost obroča od tri do osem atomov, vključno z atomom kisika).

c) R_4 :

vodik in alkilna skupina (do C_5).

d) R_5 in R_6 :

fenilni obroč lahko vsebuje katere koli kombinacije naslednjih substituentov na položajih 2, 3, 4, 5 in 6: vodik, brom, klor, fluor, jod in trifluorometil skupina.

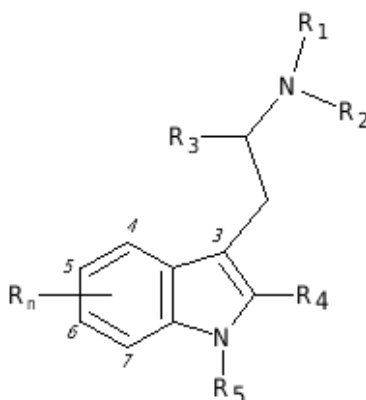
Vključene so tudi snovi, pri katerih R_5 in R_6 skupaj tvorita obročni sistem (do C_6) na sosednjih atomih C in vključujeta heteroatome (kisik, žveplo, dušik). Če je v tem obročnem sistemu dušik, lahko nosi substituentne vodika in metilne skupine.

Število metilnih skupin $(CH_2)_n$ med fenil obročem in karbonylna skupino v jedrni strukturi je lahko nič ali ena.

5. Spojine, pridobljene iz triptamina

5.1 Indol-3-alkilamin

Spojina, pridobljena iz indol-3-alkilamina, je katera koli spojina, ki se lahko pridobi iz spodaj prikazane osnovne strukture, ima največjo molekulska masa 500 u in lahko nosi substituentne, kot je opisano spodaj. Razen triptamina, naravno prisotnih živčnih prenašalcev serotonina in melatonina ter njihovih aktivnih metabolitov (primer: 6-hidroksimelatonin).



Osnovna struktura indol-3-alkilamina se lahko substituirata na položajih, prikazanih na sliki, z naslednjimi atomi, razvejanimi ali nerazvejanimi skupinami atomov ali obročnimi sistemi (ostanki R_1 do R_5 in R_n):

a) R_1 in R_2 :

vodik, alkilne (do C_6), cikloalkilne (velikost obroča do C_6), cikloalkilmetilne (velikost obroča do C_6) in alilne skupine.

Poleg tega so vključene tudi snovi, v katerih je atom dušika del piperidinilnega obročnega sistema.

b) R_3 :

vodik in alkilna skupina (do C_3).

c) R_4 :

vodik in alkilna skupina (do C_2).

d) R_5 :

vodik, alkilne (do C_3), alkilkarbonilne (do C_{10}), cikloalkilkarbonilne (velikost obroča C_3 do C_6), cikloalkilmetilkarbonilne (velikost obroča C_3 do C_6), cikloalkilmetilkarbonilne (velikost obroča C_3 do C_6), cikloalkilpropilkarbonilne (velikost obroča C_3 do C_6) in benzil karbonilne skupine.

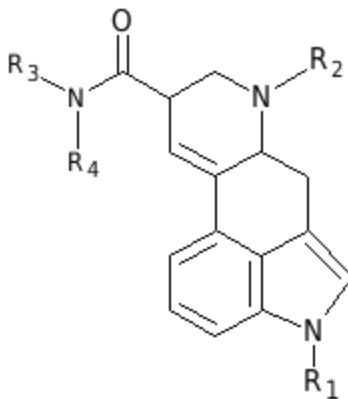
e) R_n :

obročni sistem indola se lahko substituirata na položajih 4, 5, 6 in 7 z naslednjimi atomi ali skupinami atomov: vodik, fluor, klor, brom, jod, alkilne (do C_4), alkiloksi (do C_{10}), benziloksi, karboksamido, metoksi, acetoksi, hidroksi in metiltio skupine na položaju 4 z dihidrogen fosfatom.

Vključene so tudi snovi, pri katerih R_n premošča dva sosednja atoma ogljika na položajih 4, 5, 6 in 7 z metilendioksi skupino.

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

Spojina, pridobljena iz $\Delta^{9,10}$ -ergolena, je katera koli spojina, ki jo je mogoče izpeljati iz jedrne strukture, prikazane spodaj, ima največjo molekulska maso 600 u in jo lahko zasedajo spodaj opisani substituenti.



Jedrna struktura $\Delta^{9,10}$ -ergolena se lahko substituirata na položajih, prikazanih na sliki, z naslednjimi atomi, razvejanimi ali nevezanimi skupinami atomov ali obročnimi sistemi (ostanki R_1 do R_4):

(a) R_1 :

ostanek R_1 je lahko sestavljen iz katere koli kombinacije atomov ogljika, vodika, dušika, kisika, žvepla, fluora, klora, broma in joda, razen če so omejeni v skladu s točkama (a) in (b). Največja molekulska masa ostanka R_1 je lahko 300 u. Ostanek R_1 lahko ima naslednje strukturne elemente.

(aa) Vodik ali samovoljno substituirane strukture verige z vsaj enim ogljikovim atomom, ki lahko v verigi poleg drugih ogljikovih atomov vsebujejo le atome kisika in žvepla.

(bb) Katere koli substituirane nasičene, nenasičene ali aromatične obročne strukture s tremi do sedmimi atomi v obroču, vključno s policikli in heterocikli, pritrjene neposredno ali spojene prek ogljikovodika (nasičenega ali mononenasičenega, razvejanega ali nerazvejanega s skupno enim do petimi ogljikovimi atomi) ali karbonylne skupine ali alkil karbonylne skupine (alkilnega ostanka do C_4 , ki karbonylno skupino veže na dušik ergolena) ali alkiloksikarbonylne skupine (alkilnega ostanka do C_4 , ki karbonylno skupino veže na dušik ergolena) ali sulfonilne skupine. V primeru policiklov lahko ima vsak obroč tri do sedem atomov v obroču. Poleg ogljika imajo lahko heterocikli atome kisika, dušika in žvepla v obroču. Morebitna prosta valenca atoma dušika v obroču lahko prenaša vodikov atom ali metilni ali etilni ostanek.

(b) R_2 :

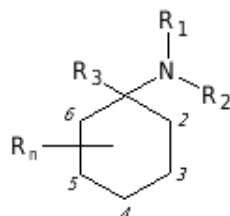
vodik, alilne (do C_4), alilne in prop-2-in-1-il skupine.

(c) R_3 in R_4 :

vodik, alkilne (do C₅), ciklopropilne, 1-hidroksialkilne (do C₂) in alilne skupine. Poleg tega so vključene snovi, v katerih je amidni atom dušika del morfolinskega, pirolidinskega ali dimetilazetididnega obročnega sistema.

6. Spojine, pridobljene iz arilcikloheksilamina

Spojina, pridobljena iz arilcikloheksilamina, je katera koli spojina, ki jo je mogoče izpeljati iz spodaj prikazane osnovne strukture, ima največjo molekulska maso 500 u in jo lahko zasedajo spodaj opisani substituenti.



Osnovna struktura arilcikloheksilamina je lahko substituirana na položajih, navedenih na sliki, in sicer z naslednjimi atomi, razvejanimi ali nerazvejanimi skupinami atomov ali obročnimi sistemi (ostanki R₁ do R₃ in R_n):

(a) R₁/R₂:

vodik, alkilne (do C₆), cikloalkilne (do C₆), alkenilne (do C₆) in alkinilne skupine (do C₆).

Navedene skupine atomov so lahko nadalje substituirane s kemijsko možnimi kombinacijami elementov ogljika, vodika, dušika in kisika. Nastali substituent R₁/R₂ lahko ima neprekinjeno dolžino verige največ devet atomov (brez vodikovih atomov). Atomi obročnih struktur niso vključeni v štetje.

Vključujejo tudi snovi, v katerih je atom dušika del cikličnega sistema (npr. pirolilni, pirolidinilni, piperidinilni, morfolino ostanki). Ti obročni sistemi lahko vsebujejo elemente ogljik, kisik, žveplo in dušik v obroču in imajo obroč velikosti do sedem atomov. Obročni sistemi so lahko substituirani na katerem koli položaju z naslednjimi atomi ali skupinami atomov: vodik, fluor, klor, brom, jod, hidroksi, alkilne (do C₆) in fenilne skupine.

(b) R₃:

alkilne (do C₆), alkinilne skupine (do C₆) ali naslednji obročni sistemi: fenilni, pirorilni, piridilni, tienilni, furanilni, metilendioksifenilni, etilen dioksifenilni, dihidrobenzofuranilni in benzotiofenilni ostanki.

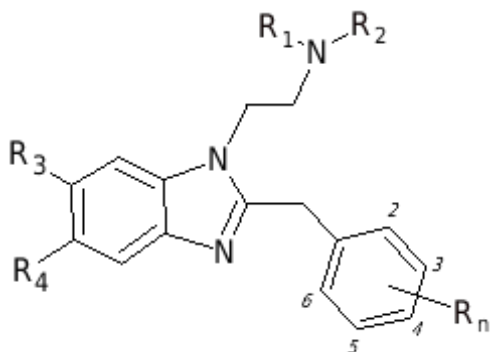
Obročni sistemi so lahko povezani z jedrno strukturo na katerem koli kemijskem položaju kot R₃ in substituirani na katerem koli položaju z naslednjimi atomi ali skupinami atomov: vodik, fluor, klor, brom, jod, hidroksi, tiolne, alkilne (do C₆), alkoksi (do C₆), alkilsulfanilne (do C₆) in amino skupine, vključno s kemičnimi spojinami, pri katerih substitucije ali neposredna vezava zaprejo obroč s cikloheksilnim obročem. Ti obročni sistemi imajo lahko velikost obroča štiri do šest atomov.

(c) R_n:

cikloheksilni obročni sistem je lahko substituiran na položajih 2 do 6 z naslednjimi atomi ali skupinami atomov: vodik, alkilne (do C₆), alkoksi (do C₆), hidroksi, fenilalkilne skupine (v alkilni verigi C₁ do C₄) in okso (= O, dvojno vezan atom kisika na obroču).

7. Spojine, pridobljene iz benzimidazola

Spojina, pridobljena iz benzimidazola, je katera koli spojina, ki jo je mogoče izpeljati iz osnovne strukture, prikazane spodaj, ima največjo molekulska maso 500 u in jo lahko zasedajo spodaj opisani substituenti.



Osnovna struktura je lahko substituirana na položajih, navedenih na sliki, in sicer z naslednjimi atomi, razvejanimi ali nerazvejanimi skupinami atomov ali obročnimi sistemi (ostanki R_1 do R_4 in R_n):

(a) R_1 in R_2 :

vodik, alkilne skupine (do C_3).

Vključuje tudi snovi, pri katerih je dušikov atom amina del morfolino, piroolidino ali piperidinilnega obročnega sistema.

(b) R_3 in R_4 :

vodik, nitro, trifluorometilne, metoksi, trifluorometoksi, ciano skupine, fluor, klor, brom in jod.

(c) R_n :

fenilni obroč je lahko substituiran na položajih 2 do 6 z naslednjimi atomi ali skupinami atomov: vodik, alkilne (do C_6), alkoksi (do C_5), trifluorometoksi, acetoksi, alkilsulfanilne (do C_5), trifluorometilne, hidroksi, ciano skupine, fluor, klor, brom in jod.

Pojasnjevalne opombe

A. Splošni del

I. Cilj in potreba po določbah

Pojav in širjenje vedno novih kemijskih različic psihoaktivnih snovi predstavljata nevarnost za javno zdravje. Zakon o novih psihoaktivnih snoveh (NpSG) poleg pristopa, ki temelji na posameznih snoveh, iz Zakona o prepovedanih drogah (BtMG) vsebuje ureditev, ki se nanaša na skupine snovi, da bi zakonito preprečili pojav teh snovi ter omejili njihovo distribucijo in razpoložljivost.

Od začetka veljavnosti Zakona o novih psihoaktivnih snoveh z dne 26. novembra 2016 so bile skupine snovi nadalje razvite in prilagojene v skladu z ugotovitvami stalnega spremljanja razvoja na trgu. Nazadnje so bile s tretjim odlokom o spremembi priloge k Zakonu o psihoaktivnih snoveh z dne 27. septembra 2022 (Zvezni uradni list (BGBl.) I, str. 1552) posodobljene skupine snovi, da bi vključevale nadaljnje nove psihoaktivne snovi (vključno s skupino snovi sintetičnih kanabinoidov in skupino snovi spojin, pridobljenih iz N-(2-aminocikloheksil)amida). S četrtem odlokom z dne 14. marca 2023 (Zvezni uradni list (BGBl.) 2023 I, št. 69) je bila popravljena uredniška napaka glede ločila v točki 5.2(a).

Ta peti odlok o spremembi priloge k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh vsebuje dodatna pojasnila in dodatke k obstoječim skupinam snovi, saj so akterji na trgu drog s ciljno usmerjenimi spremembami ponovno kršili omejitve opredelitev skupin snovi.

Opravljen je bilo posvetovanje s strokovnjaki, ki bodo vključeni v oddelek 7 Zakona o novih psihoaktivnih snoveh. Ob upoštevanju njihovih glasov za bo priloga k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh spremenjena s členom 1 tega odloka na podlagi pooblastila iz oddelka 7 Zakona o novih psihoaktivnih snoveh in ob upoštevanju obsega sprememb.

Evropski sistem zgodnjega opozarjanja na nove psihoaktivne snovi v zadnjih letih vse pogosteje zbira in prenaša informacije o psihoaktivnih snoveh, ki se v Evropi še niso pojavile in so zato nove. Informacijski sistem, ki ga upravljata Evropski center za spremljanje drog in zasvojenosti z drogami (EMCDDA) in Europol, temelji na nacionalnih podatkih. V Nemčiji informacije o novih snoveh zbirajo zlasti organi kazenskega pregona.

Na voljo so znanstvene ugotovitve o novih psihoaktivnih snoveh. Te ugotovitve vključujejo farmakološko-klinične podatke o načinu delovanja in toksičnosti ter podatke o obsegu zlorabe in s tem povezanim neposrednim ali posrednim tveganjem za zdravje ljudi. Da bi omejili širjenje in tvegano zlorabo, je treba obstoječih sedem skupin snovi v prilogi k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh dopolniti z dodatnimi novimi psihoaktivnimi snovmi zaradi načina delovanja, obsega zlorabe in s tem povezanega tveganja za zdravje.

Širjenje novih snovi spodbuja hitra izmenjava informacij in ustreznih ponudb tistih, ki so dejavni na trgu drog, prek interneta in družbenih medijev. Za varovanje javnega zdravja je zato potreben hiter odziv organa, pristojnega za izdajo ustreznih odlokov, na spreminjajoče se tržne razmere.

II. Glavna vsebina osnutka

S členom 1 se prenavlja priloga k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh na podlagi dovoljenja iz odstavka 7 navedenega zakona. Obstoječih sedem skupin snovi bo posodobljenih, da bi lahko učinkovito omejili tvegano zlorabo novih psihoaktivnih snovi.

III. Alternativne možnosti

Ne obstajajo.

IV. Regulativna pristojnost

Regulativna pristojnost zveznega ministrstva za zdravje za prenovitev priloge k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh izhaja iz člena 7 navedenega zakona.

V. Združljivost s pravom Evropske unije in mednarodnimi pogodbami

Ta uredba je združljiva s pravom Evropske unije in mednarodnimi pogodbami, ki jih je sklenila Zvezna republika Nemčija. Spremembe člena 1 so bile priglašene v skladu z Direktivo (EU) 2015/1535 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 9. septembra 2015 o določitvi postopka za zbiranje informacij na področju tehničnih predpisov in pravil za storitve informacijske družbe (UL L 241, 17.9.2015, str. 1).

VI. Posledice uredbe

Posodobitev skupin snovi, ki so bile predhodno vključene v prilogo k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh, pomeni, da se upravna prepoved ravnanja z novimi psihoaktivnimi snovmi, ki jo ureja odstavek 1 oddelka 3 Zakona o novih psihoaktivnih snoveh, razširi na vse snovi, ki spadajo v posodobljene skupine snovi iz priloge. Enako velja za kazniva dejanja iz oddelka 4 Zakona o novih psihoaktivnih snoveh pri ravnanju z novimi psihoaktivnimi snovmi, njihovem dajanju v promet, predpisovanju, proizvodnji in uvozu na ozemlje, na katero se nanaša ta zakon za namene dajanja v promet. To bo carinskim in policijskim organom omogočilo, da posredujejo proti nedovoljenemu ravnanju, zlasti trgovini z novimi psihoaktivnimi snovmi, ki so bile s to uredbo dodane v prilogo k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh.

1. Pravna in upravna poenostavitve

Uredba ne predvideva razveljavitve predpisov ali poenostavitve upravnih postopkov.

2. Trajnostni vidiki

V osnutku odloka so upoštevani cilji in načela nemške trajnostne strategije. Namenjen je zlasti doseganju tretjega cilja trajnosti „Zagotoviti zdravo življenje za vse ljudi vseh starosti in spodbujati njihovo dobro počutje“, in sicer z omejevanjem širjenja in zlorabe sintetičnih snovi, nevarnih za zdravje, s posodobitvijo skupin snovi iz priloge k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh. Namen predlaganih predpisov je torej varovati zdravje posameznikov in širše javnosti kot celote ter tako ravnati v skladu z vodilnim načelom 3b nemške trajnostne strategije, ki je „Izogibanje nevarnostim in nesprejemljivim tveganjem za zdravje ljudi“.

3. Proračunski izdatki brez stroškov izpolnjevanja obveznosti

Za zvezne, državne in lokalne organe ne nastanejo dodatni stroški.

4. Stroški izpolnjevanja obveznosti

Za državljane ne nastanejo dodatni stroški izpolnjevanja obveznosti.

Za podjetja ne nastanejo dodatni stroški izpolnjevanja obveznosti.

Za zvezno upravo razširitev nadzora nad ravnanjem z novimi psihoaktivnimi snovmi kot posledica dopolnitve skupin snovi iz priloge k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh nastanejo majhna dodatna prizadevanja za pregon s strani carinskih organov in Zveznega urada kriminalistične policije.

Za regionalne nadzorne organe in policijske organe lahko navedena razširitev nadzora nad novimi psihoaktivnimi snovmi povzroči povečana prizadevanja za izvrševanje zakonodaje, ki jih trenutno ni mogoče količinsko opredeliti.

Če na področju zvezne dežele nastanejo morebitne dodatne potrebe po materialnih ali človeških virih, jih je treba s finančnega vidika in vidika delovnih mest izravnati v posameznem načrtu.

5. Dodatni stroški

Ne obstajajo.

6. Druge posledice uredbe

Ta uredba nima vpliva na demografsko politiko ali politiko enakih možnosti.

VII. Časovne omejitve; vrednotenje

Časovna omejitev uredbe ni predvidena. Priloga k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh se redno pregleduje na podlagi izkušenj, pridobljenih z njenim izvajanjem, in na podlagi novih znanstvenih spoznanj.

B. Posebni del

K členu 1

Zaradi obsega in zapletenosti posodabljanja skupin snovi, ki so bile predhodno vključene v prilogo k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh, ki je posledica te uredbe, je treba to prilogo ponovno napisati. Delne spremembe, ki se nanašajo na posamezne številke ali podpostavke priloge, niso dovoljene. Glede na izkušnje, pridobljene z izvajanjem po začetku veljavnosti Zakona o novih psihoaktivnih snoveh, je posodobitev prejšnjih skupin snovi namenjena razjasnitvi razlage opredelitve zadevne skupine snovi in razširitvi skupin snovi na druge psihoaktivne in zdravju škodljive snovi, ki so pomembne z vidika trga.

Uvodne opombe

Uvodna opomba je v prvem odstavku razširjena z razlago izotopno spremenjenih spojin. Izotopno označene spojine imajo podobne farmakološke lastnosti, vendar so lahko manj razgradljive in zato učinkovite dlje časa. Prilagoditev je pojasnilo, da so izotopno spremenjene spojine zajete v opredelitvah skupin snovi. To pojasnilo obravnava morebitne pravne negotovosti iz prakse.

V na novo vstavljenem drugem odstavku je upoštevano dejstvo, da je fenetilamino skupina obsežno uporabljan strukturni element v številnih farmakološko aktivnih spojinah in se lahko pojavi tudi v skupinah iz točk 2 do 7. V zvezi s tem je v dopolnjeni uvodni opombi pojasnjeno, da molekule, ki so sicer lahko zajete v opredelitvi skupine snovi iz točke 1, vendar se lahko njihova jedrna struktura uvrsti v skupine snovi iz točk 2 do 7, niso zajete v prilogi k Zakonu o novih psihoaktivnih snoveh, če niso zajete v tam navedenih opredelitvah.

K točki 1 „Sestavine, pridobljene iz 2-fenetilamina“

Pododstavek 1.1

V prvem odstavku se na seznamu strukturnih elementov med predzadnjim in zadnjim ostankom vejica nadomesti z „in“, pri zadnjem ostanku pa se vstavi „obroč“. To je namenjeno jezikovnemu poenotenju v prilogi.

Naslednji odstavki točke 1.1 ustrezajo vsebini prejšnjih odstavkov.

K točki 1.2

V točki 1.2(a) se v prvem stavku odstavka 1 dopolni in pojasni opredelitev alkiloksikarbonilne (alkilnega ostanka do C₆), alkiltiokarbonilne (alkilnega ostanka do C₆), alkilkarbamoične (alkilnega ostanka do C₆), arilkarbonilne skupine (arilnega ostanka do C₁₀). Z vključitvijo teh substituentov so vključene pomembne tako imenovane zaščitne skupine. Zaščitno skupino je mogoče enostavno vezati na aminokislinske skupine in jo prav tako enostavno ločiti. Na ta način bodo spremenjene molekule vključene v opredelitev v prihodnosti. Razširitev zajema zlasti novo nastalo zaščitno skupino terciarne-butilkarboksi skupine, npr. v MDMA in metamfetaminu, ter prepoveduje njeno prodajo. Poleg tega se k zadnjemu ostanku v drugem stavku odstavka 1 doda beseda „obroč“. To je namenjeno jezikovnemu poenotenju v prilogi.

V točki 1.2(b) se v prvem stavku odstavka 1 v oklepaju cikloalkilnemu ostanku doda besedilo „velikost obroča“. Za alkilsulfanilnim ostankom se črta vejica in vstavi se beseda „in“. V primeru substituenta alkiloksikarbonilne skupine se v oklepaju doda besedilo „alkilni ostanek“. Tri prilagoditve v prvem odstavku so namenjene pojasnitvi obstoječih pravil.

Poleg tega vsebina predpisov ustreza prejšnjim predpisom.

K točki 2 „Kanabimimetiki/sintetični kanabinoidi“

Pododstavek 2.1

V točki 2.1.2 Most na jedrni strukturi se v točkah (b) in (c) dopolni metilen karbonilni substituent, ki mu je pripisan farmakološki učinek.

V točki 2.1.3, v kateri je opisan premostitveni ostanek, je premostitveni ostanek, opredeljen v točki (a)(bb), omejen na dejstvo, da mora imeti struktura verige vsaj en ogljikov atom. Ta vložek izključuje neogljikne substituentne.

V točki 2.1-3 (b) v prvem stavku se v smislu redakcijskega popravka besedilo „točka (b), (d) ali točka (e)“ spremeni v „točka (b), (d) ali (e)“.

V točki 2.1.4 se v prvem odstavku na seznam možnih atomov vključi silicijev atom. Pri tej širitvi je upoštevan pojav dveh novih derivatov, ki vsebujeta silicij.

V točki 2.1.4 je struktura verige, opredeljena v točki (a), omejena na dejstvo, da mora imeti struktura verige vsaj en ogljikov atom. Ta vložek jasno izključuje neogljikne substituentne. Ta prilagoditev je namenjena pojasnitvi možnih molekularnih struktur. Poleg tega se največje število atomov poveča s sedem na deset. Ta prilagoditev vključuje obstoječi derivat ADMB-D-5Br-INACA.

K točki 2.2

V tretjem stavku točke 2.2.2(c) je beseda „točke“ uredniško popravljena z besedo „točka“.

K točki 2.3

Za točko 2.2 se vstavi nova točka 2.3. Na novo uvedena podskupina kanabimimetičnih agensov je naslovljena „Spojine, pridobljene iz 6H benzo(c)kromen-1-ola (6H-

dibenzo(b,d)piran-1-ol)". Vključuje polsintetične dizajnerske droge, pridobljene iz tetrahidrokanabinola, ki so nove na trgu. Te dizajnerske droge zdravju škodujejo in ga ogrožajo. Med drugim so vključeni heksahidrokanabinol (HHC) in derivati, pridobljeni iz njega (HHC-AC, HHC-H in HHC-P). Na novo dodana točka je razdeljena na dve podtočki: točko 2.3.1 Jedrna struktura in točko 2.3.2 Ostanke R₁, R₂, R₃, R₄ in R₅. Opis substituentov zajema acetate, ki so se že pojavili, njihove razširjene različice ter ciklično nasičene in aromatične različice. Namen vključitve v prilogo je preprečiti trgovino s temi psihoaktivnimi izdelki, ki se trenutno dajejo na trg brez kakršnega koli nadzora kakovosti, z nejasno sestavo, ne da bi bili pri tem potrošnike kazensko odgovorni.

Poleg tega vsebina predpisov ustreza prejšnjim določbam točke 2.

K točki 3 „Benzodiazepini“

V prvem stavku se besedilo „točka (a) in (b)“ redakcijsko popravi v besedilo „točki (a) in (b)“ ter „točka (c) do (f)“ v „točke (c) do (f)“.

V točki 3.2(f) je ostanek „hidrazidometil-“ vključen na seznam atomov ali skupin atomov ostanka R₅. Center EMCDDA od oktobra 2022 spremlja 35 benzodiazepinov. Večina teh novih psihoaktivnih benzodiazepinov, ki se spremljajo, je zdravil sirot, ki so jih patentirali proizvajalci zdravil, nato pa jih opustili, ne da bi jih dali na trg. S sprejemom hidrazidometilne skupine se dobi psihoaktivno delujoč benzodiazepin gidazepam, ki ima pri večjih odmerkih zelo resne in škodljive učinke. Neželeni učinki, o katerih so poročali, vključujejo zaspanost, šibkost, miastenijo gravis, odvisnost, dismenorejo in alergijske reakcije. Poročali so tudi o pojavitvi miastenije gravis, avtoimunske bolezni. Rekreativna uporaba gidazepama pomeni znatno večje tveganje za neželene učinke, zlasti pri kombiniranju z drugimi snovmi. Visoki odmerki gidazepama, zlasti pri starejših, lahko sprožijo motnje koordinacije, ataksijo in hudo mišično šibkost. Opisane interakcije z drugimi snovmi vključujejo okrepitev učinkov alkohola, hipnotikov, nevroleptikov, antipsihotikov in analgetikov. Gidazepam je zdravilo na recept pod trgovskim imenom Gidazepam IC[®], ki je na voljo v Ukrajini in Rusiji in je na trg prišlo leta 1997. V Nemčiji in Evropi ni dovoljenja za promet s psihoaktivnim benzodiazepinom.

Poleg tega vsebina predpisov ustreza prejšnjim določbam točke 3.

K točki 4 „Spojine, pridobljene iz N-(2-aminocikloheksil)amida“

V točki 4(a) in (c) se med vodikovo in alkilno skupino z redakcijskim popravkom vstavi beseda „in“, vejica pa se črta.

V točki 4(b) se med vodikovo in oksaspiro skupino z redakcijskim popravkom vstavi beseda „in“, vejica pa se črta.

V točki 4(d) se v prvem odstavku z redakcijskim popravkom za substituenti „trifluormetilna“ doda beseda „skupina“, v tretjem odstavku pa se formula vsote metilenske skupine dopolni s podpisanim besedilom.

Poleg tega vsebina predpisov ustreza prejšnjim določbam točke 4.

K točki 5 „Spojine, pridobljene iz triptamina“

V točki 5.1(b) in (c) se z redakcijskim popravkom med vodikovo in alkilno skupino vstavi beseda „in“, vejica pa se črta.

V točki 5.1(d) se pred zadnji substituent vstavi beseda „in“, vejica pa se črta.

V prvem odstavku točke 5.2 se največja molekulska masa poveča zaradi razširitve ostanka R_1 s 500 na 600 u v točki 5.2(a).

Točka 5.2(a) se prenovi. Ostanek R_1 se preoblikuje tako, da vključuje na novo nastal 1-(2-tienoil)-LSD in druge predhodne sestavine LSD-ja, ki se po absorpciji v telo pretvorijo v LSD s hidrolitično razgradnjo v telesu. Prenovitev odstavka temelji na skupini snovi kanabimimetičnih agensov. Na novo nastali derivati LSD-ja so psihedelične snovi, ki se pri presnovi v telesu pretvorijo v LSD in so že prisotni na trgu drog in se zlorabljajo. Na voljo so že poročila o zastrupitvi z novimi derivati.

Poleg tega vsebina predpisov ustreza prejšnjim določbam točke 5.

K točki 6 „Spojine, pridobljene iz arilcikloheksilamina“

Točka 6 vsebuje redakcijske popravke.

V točki 6(a) se pred zadnjim substituentom v prvem odstavku vstavi beseda „in“, vejica pa se črta.

V točki 6(b) se pred zadnjim substituentom v prvem in drugem odstavku vstavi beseda „in“, vejica pa se črta.

V točki 6(c) se za zadnjimi substituenti doda beseda „skupine“.

Poleg zgoraj navedenih redakcijskih popravkov določbe ustrezajo vsebini prejšnjih določb točke 6.

K točki 7 „Spojine, pridobljene iz benzimidazola“

Točka 7 ustreza prejšnji točki 7.

Člen 2

Člen 2 določa začetek veljavnosti odloka.