



EUROPEAN COMMISSION

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

Single Market Enforcement

Notification of Regulatory Barriers

Numer powiadomienia : 2025/0701/SE (Sweden)

Projekt rozporządzenia zmieniającego rozporządzenie (1992:1554) w sprawie kontroli środków odurzających

Data otrzymania : 20/11/2025

Koniec zawieszenia : Not applicable

Message

Wiadomość 001

Informacja od Komisji - TRIS/(2025) 3313

dyrektywa (UE) 2015/1535

Powiadomienie: 2025/0701/SE

Powiadomienie o projekcie tekstu przez państwo członkowskie

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

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

MSG: 20253313.PL

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

2. Sweden

3A. Kommerskollegium

3B. Socialdepartementet

4. 2025/0701/SE - C30P - Urzędowe spisy leków

5. Projekt rozporządzenia zmieniającego rozporządzenie (1992:1554) w sprawie kontroli środków odurzających

6. Środki odurzające

7.

8. Na podstawie załączonych dokumentów klasyfikacyjnych szwedzka Agencja ds. Zdrowia Publicznego proponuje, aby



EUROPEAN COMMISSION

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

substancje klobromazolam (fenazolam), muscymol, 7-hydroksymitragynina (7-OH-mitragynina), mitragynina pseudoindoksył, metodon, 1S-LSD, 1T-LSD, ADB-5'Br-PINACA (ADMB-5'Br-PINACA), MDMB-BUTINACA (MDMB-BINACA) i MDMB-5'Br-4en-PINACA zostały sklasyfikowane jako środki odurzające zgodnie z ustawą (1992:860) w sprawie kontroli środków odurzających i kodeksem karnym dotyczącym środków odurzających (1968:64) oraz uwzględnione w rozporządzeniu (1992:1554) w sprawie kontroli środków odurzających.

Proponuje się, aby klobromazolam i muscymol należały do grupy środków nasennych i uspokajających. Proponuje się, aby 7-hydroksymitragynina (7-OH-mitragynina), mitragynina pseudoindoksył i metodon należały do grupy środków przeciwbólowych. Proponuje się, aby 1S-LSD, 1T-LSD, ADB-5'Br-PINACA (ADMB-5'Br-PINACA), MDMB-BINACA (MDMB-BUTINACA) i MDMB-5'Br-4en-PINACA należały do grupy środków halucynogennych.

Dla wszystkich tych substancji istnieje dokumentacja naukowa potwierdzająca uznanie za środki odurzające. Większość tych substancji została skonfiskowana i zidentyfikowana w Szwecji. Kilka z tych substancji jest lub było sprzedawane za pośrednictwem sklepów internetowych i fizycznych oraz było omawiane na forach narkotykowych w Internecie.

Klasyfikacja będzie oznaczać między innymi, że substancji nie można wwozić ani posiadać bez specjalnego zezwolenia wydanego przez szwedzką Agencję ds. Środków Leczniczych.

Zwraca się uwagę, że do obowiązującego rozporządzenia dodaje się jedynie te substancje, obok których po lewej stronie w projekcie rozporządzenia znajduje się pionowa linia. Pozostałe substancje są już uwzględnione.

9. Celem klasyfikacji jest ograniczenie stosowania substancji wymienionych w rozporządzeniu ze względu na zagrożenie dla zdrowia ludzi.

10. Odniesienia do tekstów podstawowych: Brak tekstów podstawowych

11. Tak

12. Zagrożenia dla życia i zdrowia ludzi oraz dla bezpieczeństwa publicznego oznaczają, że zmiany rozporządzenia dotyczące substancji, która ma zostać sklasyfikowana jako środek odurzający, powinny zostać opracowane w bardzo krótkim czasie.

13. Nie

14. Nie

15. Tak

16.

Aspekty TBT: Nie

Aspekty SPS: Nie

Komisja Europejska

Punkt kontaktowy Dyrektywa (UE) 2015/1535

e-mail: grow-dir2015-1535-central@ec.europa.eu