

## 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelet

Hatályos: 2018.01.01 -

### 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelet

#### **a kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal, valamint az új pszichoaktív anyagokkal végezhető tevékenységekről, valamint ezen anyagok jegyzékre vételéről és jegyzékeinek módosításáról**

A Kormány a Rendőrségről szóló 1994. évi XXXIV. törvény 100. § (1) bekezdés *d*) pontjában, valamint az emberi alkalmazásra kerülő gyógyszerekről és egyéb, a gyógyszerpiacot szabályozó törvények módosításáról szóló 2005. évi XCV. törvény 32. § (4) bekezdés *a*), *b*) és *e*) pontjában kapott felhatalmazás alapján – az Alaptörvény 15. cikk (3) bekezdésében meghatározott feladatkörében eljárva – a következőket rendeli el:

#### **1. Értelmező rendelkezések**

##### **1. § E rendelet alkalmazásában**

1. *állatgyógyászati intézmény*: állatkórház, állatklinika, állatorvosi rendelő, állatorvosi szakrendelő (rendelőintézet), állategészségügyi laboratórium;
2. *belföldi szállítás*: olyan, kábítószer, pszichotróp anyagot vagy új pszichoaktív anyagot tartalmazó szállítás, amelynek a kiindulópontja és végcélja egyaránt Magyarországon található, ide nem értve a telephelyen történő mozgatást;
- 3.<sup>1</sup> *diszító mák*: a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésének, forgalmazásának és felhasználásának rendjéről szóló 162/2003. (X. 16.) Korm. rendelet 1. § *d*) pontja szerinti fogalom;
4. *egészségügyi szolgáltató*: az egészségügyről szóló 1997. évi CLIV. törvény 3. § *f*) pontjában meghatározott szolgáltató;
5. *elemzés*: kábítószer, pszichotróp anyagok és új pszichoaktív anyagok fizikai, kémiai és egyéb jellemzőinek meghatározására, valamint az új pszichoaktív anyagok kóros élvezetre alkalmasságának megállapítására irányuló szakértői tevékenység;
6. *eltérítés*: kábítószernek vagy pszichotróp anyagnak, valamint új pszichoaktív anyagnak az engedélyezett forgalomból az engedély nélküli forgalomba történő átirányítása;
- 7.<sup>2</sup> *engedélyes*: e rendelet szerinti valamely engedéllyel rendelkező, a polgári perrendtartásról szóló törvény szerinti gazdálkodó szervezet.
8. *export*: kábítószernek és pszichotróp anyagoknak, valamint új pszichoaktív anyagoknak Magyarország területéről harmadik országba irányuló kivitele vagy kiléptetése;
- 9.<sup>3</sup> *étkezési mák*: a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésének, forgalmazásának és felhasználásának rendjéről szóló 162/2003. (X. 16.) Korm. rendelet 1. § *c*) pontja szerinti fogalom;
10. *forgalmazás*: a kábítószer, pszichotróp anyagok, valamint új pszichoaktív anyagok anyagi ellenszolgáltatásért vagy anyagi ellenszolgáltatás nélkül történő továbbadása, értékesítése, kereskedelme, elosztása, ide nem értve az anyagok exportját, importját, transzferét és tranzitszállítását;

- 11.<sup>4</sup> *gyártás*: az előállításon kívül minden olyan művelet, amelynek eredményeként kábítószer, pszichotróp anyag, új pszichoaktív anyag vagy ezekből az anyagokból előállított készítmény jön létre, beleértve a csomagolást és átcsomagolást;
12. *gyógyászati célú tevékenység*: a kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal végzett, a gyógyszerkutató, -fejlesztő, a gyógyszerek forgalomba hozatali engedélyezési eljárását, valamint a gyógyszeres kezelés megvalósulását célzó, az adott tevékenység végzésére engedéllyel rendelkező által végzett tevékenység;
13. *gyógyszer*: az emberi alkalmazásra kerülő gyógyszerekről és egyéb, a gyógyszerpiacot szabályozó törvények módosításáról szóló 2005. évi XCV. törvény (a továbbiakban: Gytv.) 1. § 1. pontjában meghatározott gyógyszer, valamint az élelmiszerláncról és hatósági felügyeletéről szóló 2008. évi XLVI. törvény Mellékletének 3. pontjában meghatározott állatgyógyászati készítmény;
14. *információcsere*: a Tanács 2005/387/IB határozata (2005. május 10.) 4. cikk (1) bekezdésében meghatározott értesítés lehetséges új pszichoaktív anyag megjelenéséről, illetve az ezt tartalmazó készítmények előállításáról, kereskedelméről és felhasználásáról;
15. *import*: kábítószereknek és pszichotróp anyagoknak, valamint új pszichoaktív anyagoknak harmadik országból Magyarország területére irányuló behozatala vagy beléptetése;
- 16.<sup>5</sup> *ipari mák*: a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésének, forgalmazásának és felhasználásának rendjéről szóló 162/2003. (X. 16.) Korm. rendelet 1. § b) pontja szerinti fogalom;
17. *kábítószer*: az 1. melléklet A) 1. jegyzékén (a továbbiakban: K1 jegyzék) és A) 2. jegyzékén (a továbbiakban: K2 jegyzék) szereplő anyag, tekintet nélkül természetes vagy szintetikus eredetére;
18. *kábítószertartalmú kivételek*: az 1. melléklet A) 3. jegyzékén (a továbbiakban: K3 jegyzék) szereplő hatóanyagot az ott megadott mennyiségben tartalmazó gyógyszerek;
19. *kábítószerért felelős személy*: a nem gyógyászati célú tevékenységi engedélyben, az eseti kutatási engedélyben, valamint a nyilvántartásbavétel során a hatósági bizonyítványban megjelölt személy, aki a kábítószerekkel, pszichotróp anyagokkal és új pszichoaktív anyagokkal folytatott tevékenységgel kapcsolatos feladatokat ellátja és felügyeli, és akire az e rendeletben a kábítószer-felelősre előírt szabályok vonatkoznak a 6. § (3) bekezdésében előírt speciális végzettség kivételével;
20. *kannabisz*: a magok kivételével a kannabisz növény bármilyen elnevezéssel jelölt virágzó vagy termő ágvégződése, amelyekből a gyantát még nem vonták ki;
21. *kannabisz növény*: minden Cannabis nemzetséghez tartozó növény;
22. *kábítószer-felelős és helyettese*: a gyógyászati tevékenységi engedély kiadását kérelmező vezetője által javasolt, az engedélyben kijelölt személyek, akik a kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal folytatott tevékenységgel kapcsolatos feladatokat ellátják és felügyelik az engedélyesnél;
23. *klinikai vizsgálat*: a Gytv. 1. § 7. pontjában meghatározott vizsgálat;
24. *kutatás*: kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal, valamint új pszichoaktív anyagokkal végzett, elemzési, orvostudományi kutatás és tudományos kutatási célú tevékenység, és a klinikai vizsgálat;
25. *magán-állatorvos*: a Magyar Állatorvosi Kamaráról, valamint a magán-állatorvosi tevékenység gyakorlásáról szóló törvény szerinti magán-állatorvosi tevékenységet önállóan folytató, állatgyógyászati intézményt nem üzemeltető állatorvos;
26. *máknövény*: a mák vagy ópiummák (*Papaver somniferum* L.) faj fajtáihoz, valamint a murvásmák (*Papaver bracteatum* Lindl.) faj fajtáihoz tartozó növény;
- 27.<sup>6</sup> *mákszalma*: a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésének, forgalmazásának és felhasználásának rendjéről szóló 162/2003. (X. 16.) Korm. rendelet 1. § e) pontja szerinti fogalom;
28. *nem gyógyászati célú tevékenység*: a 12. pontban meghatározottól eltérő minden, a kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal, valamint új pszichoaktív anyagokkal végzett tevékenység;

29. *oktatás*: egészségügyi és rendvédelmi szakemberek képzése, továbbképzése;
30. *pszichotróp anyag*: az 1. melléklet B) jegyzékeiben (a továbbiakban: P1, P2, P3, P4 jegyzék) szereplő anyag, tekintet nélkül természetes vagy szintetikus eredetére;
31. *termesztetés*: tevékenységi és természetési engedély birtokában folytatható tevékenység, amelynek során az engedélyes szerződéses jogviszony alapján ipari mák termesztésével bíz meg mezőgazdasági termelőket;
32. *transzfer*: kábítószernek és pszichotróp anyagoknak, valamint új pszichoaktív anyagoknak az Európai Unió más országából Magyarország területére beérkezése vagy Magyarország területéről az Európai Unió más országába való kiszállítása;
33. *tranzitszállítás*: kábítószernek és pszichotróp anyagoknak, valamint új pszichoaktív anyagoknak az ország területén – a leszállás nélküli légi forgalom kivételével – történő átszállítása, amelynek során az áru vámjogi helyzetében változás nem történik;
- 34.<sup>7</sup> *új pszichoaktív anyag*: az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületcsoportokról szóló miniszteri rendeletben szereplő anyag vagy vegyületcsoport;
- 35.<sup>8</sup> *előállítás*: az opioid alkaloidok elválasztása az azt szolgáltató máknövénytől, valamint a kannabisz, kannabisz gyanta elválasztása az azt szolgáltató kannabisz növénytől;
- 36.<sup>9</sup> *kifejtetlen máktok*: a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésének, forgalmazásának és felhasználásának rendjéről szóló 162/2003. (X. 16.) Korm. rendelet 1. § f) pontja szerinti fogalom;
- 37.<sup>10</sup> *kábítószerért felelős személy helyettese*: a nem gyógyászati célú tevékenységi engedélyben a kábítószerért felelős személy helyetteseként megjelölt személy, aki a kábítószerrel, pszichotróp anyagokkal és új pszichoaktív anyagokkal folytatott tevékenységgel kapcsolatos feladatokat ellátja és felügyeli, és akire az e rendeletben a kábítószerért felelős személyre előírt szabályok vonatkoznak a 6. § (3) bekezdésében előírt speciális végzettség kivételével, amely speciális végzettség helyett a tevékenység végzéséhez az adott engedélyesnél előírt legmagasabb végzettség igazolása szükséges.

## 2. A rendelet hatálya

2. §<sup>11</sup> (1) E rendelet hatálya kiterjed
- a) kábítószerrel és pszichotróp anyagokkal, valamint új pszichoaktív anyagokkal végezhető, a 3. § (1) bekezdésében meghatározott tevékenységekre,
- b) kábítószerrel és pszichotróp anyagokkal, valamint új pszichoaktív anyagokkal végezhető tevékenységekhez kapcsolódó hatósági eljárásokra,
- c) kábítószerrel és pszichotróp anyagok, valamint új pszichoaktív anyagok jegyzékbe vételi eljárására, továbbá e jegyzékek módosítására,
- d) kábítószernek és pszichotróp anyagnak az egészségügyi szolgáltató, valamint az állatgyógyászati intézmény és állatgyógyászati készítmények kiskereskedelmi forgalmazója, magán-állatorvos és állatorvost alkalmazó telep, állatkert, vadspark által történő megrendelésére,
- e)<sup>12</sup> az engedélyesnél, a nyilvántartásba vett bejelentőnél, az egészségügyi szolgáltatónál, továbbá a bentlakásos szociális intézményben végzett rendészeti ellenőrzésre,
- f) kábítószerrel és pszichotróp anyagokkal, valamint új pszichoaktív anyagokkal végzett klinikai vizsgálatok és orvostudományi, valamint tudományos célú kutatások engedélyezésére,
- g)<sup>13</sup> azon anyagokra, amelyek a D) jegyzéken szerepelnek,
- h)<sup>14</sup> a bentlakásos szociális intézményeknél a kábítószerrel és pszichotróp anyagok tárolására, valamint az ezen anyagok tárolására, felhasználására, selejtezésére vonatkozó nyilvántartásra.
- (2) E rendelet hatálya az (1) bekezdés d)–f) pontjában meghatározott eljárásokon túl az egészségügyi szolgáltatókra akkor terjed ki, ha e rendelet kifejezetten így rendelkezik.

## 3. Engedélyek, engedélyezési és nyilvántartásba vételi eljárás

3. § (1)<sup>15</sup> A kábítószeres és pszichotróp anyagok, valamint új pszichoaktív anyagok gyártása, exportja, importja, transzfere, beszerzése, forgalmazása, raktározása, tárolása, tartása, átadása, használata, valamint a velük kapcsolatos oktatás, kutatás, elemzés, továbbá kábítószer előállítására alkalmas növények termesztése, valamint a velük kapcsolatos oktatás, kutatás, elemzés – a (2) és a (4), valamint a (6) bekezdésben foglaltak, valamint az eseti kutatás kivételével – kizárólag tevékenységi engedély birtokában folytatható.

(2) Az állatgyógyászati intézmény, az állatgyógyászati készítmények kiskereskedelmi forgalmazója, a magán-állatorvos, valamint állatorvost alkalmazó telep, állatkert, vadaspark köteles a K1, K2 és a P2 jegyzéken szereplő kábítószernek vagy pszichotróp anyagnak minősülő hatóanyagot tartalmazó gyógyszerrel végzett tevékenységét – annak megkezdése előtt legalább harminc nappal – a rendőrségnek az alábbi adattartalommal bejelenteni:

- a) a tevékenység jellegének és helyének pontos megjelölése;
- b) a kábítószerért felelős személy megnevezése;
- c) a cégjegyzékszám, és a bírósági nyilvántartásba történő bejegyzés, az egyéni vállalkozókról vezetett hatósági nyilvántartásba vétel vagy a költségvetési szervek törzskönyvi száma;
- d) a működésre jogosító engedélyek adatai (az engedély száma, a kiadó hatóság megnevezése, az engedély kelte és időbeli hatálya);
- e)<sup>16</sup> a tevékenységgel érintett K1, K2 és P2 jegyzéken szereplő kábítószernek vagy pszichotróp anyagnak minősülő hatóanyagot tartalmazó gyógyszert kíván tárolni és felhasználni, a készítmény hatóanyagának neve és kisserelési formája;
- f) a tárolóhely és a tárolási rend leírása.

(3)<sup>17</sup> A rendőrség a (2) bekezdés a)–c) és e)–f) pontja szerinti adatokat nyilvántartásba veszi, és a nyilvántartásba vett adatokról tizenöt napon belül – visszavonásig hatályos – hatósági bizonyítványt ad ki. A nyilvántartásba vételről az élelmiszerlánc-biztonsági és állategészségügyi feladatkörében eljáró járási hivatal és az Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézetet (a továbbiakban: OGYÉI) tájékoztatja. A nyilvántartásban szereplő személy vagy szervezet a (2) bekezdés szerinti bejelentés során közölt adatai megváltozásáról, vagy a tevékenység megszüntetéséről a nyilvántartást vezető szervet nyolc napon belül írásban tájékoztatja. A nyilvántartásban szereplő személy vagy szervezet az általa forgalmazott vagy felhasznált kábítószerrel és pszichotróp anyagról a nyilvántartást vezető szerv honlapján közzétett formanyomtatvány szerinti adattartalommal minden év január 31-ig tájékoztatja a megyei kormányhivatal élelmiszerlánc-biztonsági és állategészségügyi feladatkörében eljáró járási hivatalát és a nyilvántartást vezető szervet.

(4)<sup>18</sup> Díszítő mák és kannabisz exportját, importját, transzferét végző, a tisztítatlan mákszalma-maradványokkal szennyezett mákmagot felvásárló, illetve annak tisztítását végző, valamint ipari mákszalmát, kifejtetlen máktokot és kannabiszt továbbhasznosítás céljából tároló, továbbá új pszichoaktív anyagot, valamint a D) jegyzéken szereplő anyagot ipari célra használó, exportáló, importáló, transzferét és forgalmazását végző gazdálkodó szervezet a tevékenység megkezdése előtt harminc nappal köteles a tevékenységet a tevékenység jellegének és helyének pontos megjelölésével és a kábítószerért felelős személy megnevezésével az OGYÉI-nek bejelenteni. A bejelentésben a következőket kell megjelölni:

- a) a tevékenység jellege és pontos helye;
- b) a kábítószerért felelős személy neve, személyi igazolvány vagy egyéb, a személyazonosság igazolására alkalmas más igazolvány száma;
- c) a gazdálkodó szervezet cégjegyzékszám, az egyéni vállalkozókról vezetett hatósági nyilvántartásba vétel vagy a költségvetési szervek törzskönyvi száma;
- d) a tevékenységgel érintett ellenőrzött anyag, anyagok neve;

- e) a tárolóhely és a tárolási rend rövid leírása;
- f) a biztonsági berendezések, intézkedések leírása;
- g) ha van megbízó, annak neve, székhelye, cégjegyzékszama, tevékenységi köre;
- h) ha van alvállalkozó, annak neve, székhelye, cégjegyzékszama, tevékenységi köre.

(5)<sup>19</sup> Az OGYÉI a Gytv. 15. § (12) bekezdése szerinti nyilvántartás alapján a nyilvántartásba vett adatokról tizenöt napon belül – visszavonásig hatályos – hatósági bizonyítványt ad ki. Az OGYÉI a nyilvántartásba vételről a rendőrséget és a földművelésügyi miniszter által vezetett minisztériumot tájékoztatja. A nyilvántartásba vett gazdálkodó szervezet a (4) bekezdés szerinti bejelentés során közölt adatai megváltozásáról vagy a tevékenység megszüntetéséről a nyilvántartást vezető szervet nyolc napon belül írásban tájékoztatja. A tisztítás utáni mákszalma-maradványok kizárólag opioid alkaloidok elválasztására tevékenységi engedéllyel rendelkező engedélyesnek adhatók át a 6. melléklet szerinti megrendelőlap kíséretében, vagy megsemmisítendő. A kannabisz kizárólag más tevékenységi engedéllyel vagy hatósági bizonyítvánnyal rendelkező gazdálkodó szervezetnek adható át a 6. melléklet szerinti megrendelőlap kíséretében, vagy megsemmisítendő.

(6)<sup>20</sup> Az 1. melléklet és az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületcsoportokról szóló miniszteri rendelet szerinti anyagok szállítmányozását végző gazdálkodó szervezet a tevékenység megkezdése esetén köteles a tevékenységet – annak megkezdése előtt harminc nappal – a tevékenység jellegének pontos megjelölésével és a kábítószerért felelős személy megnevezésével az OGYÉI-nek bejelenteni. A bejelentésben a következőket kell megjelölni:

a) a tevékenység jellege: belföldi vagy külföldi szállítmányozás; közúti, vasúti, légi vagy vízi szállítás;

b) a kábítószerért felelős személy neve, személyi igazolvány vagy egyéb, a személyazonosság igazolására alkalmas más igazolvány száma;

c) a gazdálkodó szervezet cégjegyzékszama és a bírósági nyilvántartásba történő bejegyzés, az egyéni vállalkozókról vezetett hatósági nyilvántartásba vétel vagy a költségvetési szervek törzskönyvi száma;

d) a működésre jogosító engedélyek adatai (az engedély száma, a kiadó hatóság megnevezése, az engedély kelte és időbeli hatálya);

e) a tevékenységgel érintett anyagok megjelölése és kiserelési formája;

f) biztonsági berendezések, intézkedések leírása;

g) ha van, a megbízó, megbízók neve, székhelye, cégjegyzékszama;

h) ha van, az alvállalkozók neve, székhelye, cégjegyzékszama, tevékenységi köre.

(7)<sup>21</sup> Az OGYÉI a Gytv. 15. § (15) bekezdése szerinti nyilvántartás alapján a nyilvántartásba vett adatokról tizenöt napon belül – visszavonásig hatályos – hatósági bizonyítványt ad ki. A nyilvántartásba vételről a rendőrséget tájékoztatja. A nyilvántartásba vett gazdálkodó szervezet a (6) bekezdés szerinti bejelentés során közölt adatai megváltozásáról, vagy a tevékenység megszüntetéséről a nyilvántartást vezető szervet nyolc napon belül írásban tájékoztatja.

(8) A nyilvántartásba vett szervezetet a nyilvántartást vezető szerv nyilvántartásából törli és a hatósági bizonyítvány visszavonásáról intézkedik, amennyiben:

a) a jogosult azt kéri;

b) a nyilvántartásba vételhez szükséges feltételek már nem állnak fenn;

c) a jogosult a nyilvántartásba vett tevékenységére vonatkozó kötelezettségeket ismételten vagy súlyosan megszegi;

d) a jogosult a nyilvántartásba vett tevékenységét bizonyíthatóan nem kezdte meg, azt megszüntette, vagy egy évnél tovább szünetelteti;

e) a felfüggesztésre okot adó körülményt a felfüggesztés időtartama alatt nem szünteti meg.

(9) A nyilvántartásba vett szervezet tevékenységének folytatását a nyilvántartást vezető szerv döntése alapján köteles felfüggeszteni, ha

- a) a nyilvántartásba vett tevékenységére vonatkozó feltételeket megszegte;
- b) az előírt adatszolgáltatást nem teljesítette.

(10) A felfüggesztés időtartamát a felfüggesztésre okot adó magatartás súlyára, a jogsértés időtartamára vagy az eset más, a kötelezettségszegés súlyát érintő lényeges körülményeire tekintettel kell meghatározni, azzal, hogy a felfüggesztés időtartama legfeljebb egy év lehet.

(11) Amennyiben a jogosult a felfüggesztésre okot adó körülményt a felfüggesztés időtartama alatt megszünteti, és ezt bejelenti, a nyilvántartást vezető szerv dönt a felfüggesztés megszüntetéséről.

(12) A nyilvántartást vezető szerv a nyilvántartásba vett szervezet tevékenységének felfüggesztéséről vagy visszavonásáról szóló döntését közli a felfüggesztést vagy visszavonást kezdeményező hatósággal is.

**4. § (1)<sup>22</sup>** A kábítószeres és pszichotróp anyagok, továbbá az ipari és étkezési mák szalmája, kifejtetlen tokja, valamint az ipari mák vetőmagja és – a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésének, forgalmazásának és felhasználásának rendjéről szóló kormányrendeletben ekként meghatározott – magas THC tartalmú kender bármely részének exportja, importja, transzfere esetén eseti exportengedélyt, illetve eseti importengedélyt is be kell szerezni a tevékenységi engedélyen vagy az eseti kutatási engedélyen túl.

(2)<sup>23</sup> A díszítő mák és a kannabisz, valamint az új pszichoaktív anyagok és a D) jegyzéken szereplő anyagok vonatkozásában eseti exportengedély és eseti importengedély a 3. § (5) bekezdése szerinti nyilvántartásba vételt követően kérelmezhető az OGYÉI-től.

(3)<sup>24</sup> A kábítószeres, pszichotróp anyagok, új pszichoaktív anyagok, a mákszalma, a kifejtetlen máktok és az ipari mák vetőmagja, valamint a kannabisz tranzitszállításához az exportáló és az importáló ország arra hatáskörrel és illetékességgel rendelkező hatóságának érvényes engedélye, vagy a hatósági ellenőrzés alóli mentességre vonatkozó nyilatkozata vagy igazolása, valamint a szállítmány azonosítására alkalmas bizonylat szükséges, amelyet a szállító köteles a rendőrség vagy a Nemzeti Adó- és Vámhivatal vámszerveinek (a továbbiakban: vámszerv) ellenőrzése során bemutatni.

(4)<sup>25</sup> A kábítószer tartalmú kivételek gyártása, exportja, importja tevékenységi engedélyhez kötött, valamint ezen anyagok eseti exportját, importját és transzferét a negyedévet követő hónap 10. napjáig be kell jelenteni az OGYÉI-nek.

(5)<sup>26</sup> Az ipari mák termesztője a tevékenységi engedély mellett a 10. § szerinti eseti termesztési engedélyt is köteles beszerezni.

(6)<sup>27</sup> Kábítószeresekkel, pszichotróp anyagokkal és új pszichoaktív anyagokkal, valamint a D) jegyzéken szereplő anyagokkal kutatást csak e tevékenység folytatására jogosító tevékenységi engedéllyel vagy eseti kutatási engedéllyel rendelkező gazdálkodó szervezet folytathat.

(7)<sup>28</sup> A P1 jegyzékbe foglalt pszichotróp anyagok, valamint az új pszichoaktív anyagok és a D) jegyzéken szereplő anyagok felhasználása csak kutatási vagy ipari célra engedélyezhető, ide nem értve a Gytv. 25. § (2) bekezdése szerinti eseteket.

(8)<sup>29</sup> Amennyiben az e rendelet szerint kiadott engedéllyel rendelkező gazdálkodó szervezet olyan tevékenységet is folytat, amelyhez kizárólag nyilvántartásba vétele szükséges, nyilvántartásba vett adatait az e rendelet szerint kiadott engedélyében kell feltüntetni.

## 5. §<sup>30</sup>

### 4. A gyógyászati célú tevékenységi engedély kiadásával kapcsolatos szabályok

**6. § (1)** A tevékenységi engedély iránti kérelemnek tartalmaznia kell:

a) gazdálkodó szervezet esetén cégjegyzékszámát, nem gazdasági társaságként működő gazdálkodó szervezet esetén a bírósági nyilvántartásba vételi számát, költségvetési szerv esetén törzskönyvi számát,

b)<sup>31</sup> a folytatni kívánt tevékenységgel érintett kábítószeres vagy pszichotróp anyagok 1. melléklet és az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületsoportokról szóló miniszteri rendelet szerinti megnevezését,

c) a kérelmezett tevékenység megnevezését, folytatásának helyét,

d) feldolgozás esetén a kiinduló anyag, az előállított termék megnevezését és tervezett mennyiségét az ellenőrzött hatóanyagra számítva,

e) a kijelölni kívánt kábítószer-felelős és helyettese nevét.

(2) A tevékenységi engedély iránti kérelemhez mellékelni kell:

a)<sup>32</sup> a (2a) bekezdés kivételével a gazdálkodó szervezet képviselőjére jogosult személy közjegyzői aláírás-hitelesítéssel ellátott címpéldányát, és a kábítószer-felelősnek, valamint helyettesének a gazdálkodó szervezet képviselőjére jogosult személy által igazolt aláírás-mintáját,

b)<sup>33</sup> a kijelölni kívánt kábítószer-felelős és helyettese végzettségét igazoló oklevél másolatát,

c)<sup>34</sup> a gyógyszer gyártására, kereskedelmére vonatkozó engedély másolatát, és a tevékenység körébe tartozó, jogszabályban meghatározott más hatósági engedély vagy igazolás másolatát,

d) a gazdálkodó szervezet üzemének, érintett üzemrészének és raktárának, illetve kutatási tevékenységet végző szervezet, intézmény laboratóriumának, raktárhelyiségének tervrajzát, amelyen fel kell tüntetni az alkalmazott (telepített) mechanikai vagy elektronikus, illetve mechanikai és elektronikus biztonságtechnikai berendezéseket és eszközöket, valamint azok helyét, továbbá mellékelni kell az őrzési, nyilvántartási és a telephelyen belüli mozgatási rend leírását, valamint biztonsági rendszer esetén a működőképességet igazoló szakvéleményt,

e) a d) pontban megjelölt tervrajzokhoz mellékletként annak leírását, hogy a tevékenységgel érintett helyiségben milyen ellenőrzött anyaggal milyen jellegű tevékenység folyik, valamint a tevékenység felelőseit,

f)<sup>35</sup> az 1. melléklet és az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületsoportokról szóló miniszteri rendelet szerinti anyag- és a személyforgalom útjának leírását az érintett helyiségek, raktárak között.

(2a)<sup>36</sup> Ha a gazdálkodó szervezet cégjegyzékben nyilvántartott cég és a képviselőjének a közjegyzői aláírás-hitelesítéssel ellátott címpéldányát vagy az ügyvéd vagy kamarai jogtanácsos által ellenjegyzett aláírás-mintáját a cégbírósághoz benyújtotta és ezt a tényt a cégjegyzék tartalmazza, az OGYÉI az iratot, valamint a cég cégkivonatát a cégnyilvántartásból elektronikus úton, közvetlen lekérdezéssel szerzi meg.

(3) Kábítószer-felelősnek és helyettesének csak orvosi, állatorvosi, gyógyszerészi, vegyész- vagy biológus-mérnöki, vegyész, biológus, vagy kémia, biológia szakos tanári, valamint a kábítószeres és pszichotróp anyagok előállítására alkalmas növények termesztése, és a velük kapcsolatos kutatási és oktatási tevékenység esetén agrármérnöki vagy kertészmérnöki szakképzettséggel rendelkező személy jelölhető ki.

(4) Kábítószer-felelősnek és kábítószer-felelős helyettesének gyártással foglalkozó gazdálkodó szervezetnél főállásban alkalmazott, egyéb esetekben a gazdálkodó szervezetnél főállásban vagy szerződéssel alkalmazott személyt lehet kijelölni.

(5)<sup>37</sup> Az engedély megadására kijelölt kábítószer-felelős és helyettese felel a kábítószeres és pszichotróp anyagokkal folytatott tevékenység e rendeletnek való megfeleléséért, az anyagok eltérítésének megakadályozása érdekében megteendő intézkedésekért, a 18. § (1) bekezdésében meghatározott nyilvántartások naprakész és pontos vezetéséért, valamint az adatszolgáltatásért és a kezelési szabályok betartásáért, továbbá, ha az 1. melléklet és az új pszichoaktív anyaggá minősített

anyagokról vagy vegyületcsoportokról szóló miniszteri rendelet szerinti anyaggal kapcsolatban bármilyen rendellenességet tapasztal, a hatáskörrel és illetékességgel rendelkező hatóságok haladéktalan (távközlési eszközön történő) értesítéséért.

(6) A kábítószer-felelős és helyettese köteles évente legalább egy alkalommal az engedélyező és ellenőrző hatóságok által rendezett, a kábítószerekre és pszichotróp anyagokra vonatkozó továbbképzésen részt venni.

7. § (1)<sup>38</sup> A tevékenységi engedély tartalmazza a 6. § (1) bekezdésében foglalt adatokat, valamint a kijelölt kábítószer-felelős és helyettese nevét, a végzettségét igazoló oklevél számát és keltét. Az engedéllyel rendelkezők folyamatosan aktualizált listáját az OGYÉI a honlapján közzéteszi.

(2)<sup>39</sup> A tevékenységi engedély három évig hatályos. Az engedélyes az engedély hatályának lejárta előtt legalább két hónappal az engedély megújítását kérelmezi az OGYÉI-nél az aktualizált dokumentáció benyújtásával.

8. § (1)<sup>40</sup> Az engedélyesnek

- a) az engedélyben foglalt adatokban tervezett változás,
- b) a gazdálkodó szervezet üzemének, érintett üzembrészének és raktárának, illetve kutatási tevékenységet végző szervezet, intézmény laboratóriumának, raktárhelyiségének tervrajzában tervezett változás,
- c) a rendészeti szempontból előírt biztonsági, biztonságtechnikai berendezések bármelyikének megváltozása,
- d) új telephely, üzembrész tevékenységi körbe vonása, valamint
- e)<sup>41</sup> a tevékenységi engedélyben nem szereplő, újabb, az 1. melléklet és az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületcsoportokról szóló miniszteri rendelet szerinti anyag, vagy új gyógyszerforma tevékenységi körbe vonása

előtt az engedély módosítását kell kérnie a tervezett változások indokolásával és annak dokumentálásával, illetve feldolgozás esetén a kiinduló anyag és az előállított terméknek az 1. melléklet és az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületcsoportokról szóló miniszteri rendelet szerinti hatóanyagra számított tervezett mennyiségének a megadásával.

(2)<sup>42</sup>

9. § (1)<sup>43</sup> A tevékenységi engedélyt az OGYÉI visszavonja amennyiben:

- a) az engedélyes azt kéri,
- b) az engedély megadásához szükséges feltételek már nem állnak fenn,
- c) az engedélyes az e rendeletben foglalt előírásokat, vagy az engedélyben előírt kötelezettségeket ismételten vagy súlyosan megszegi,
- d) az arra hatáskörrel és illetékességgel rendelkező hatóság a gyógyszer gyártására, illetve kereskedelmére vonatkozó engedélyt visszavonta,
- e) az engedélyes az engedélyezett tevékenységet bizonyíthatóan nem kezdi meg, azt megszünteti, vagy egy évnél tovább szünetelteti,
- f) a felfüggesztésre okot adó körülményt a felfüggesztés időtartama alatt nem szünteti meg.

(2)<sup>44</sup> A tevékenységi engedély alapján folytatott tevékenység folytatását az OGYÉI felfüggeszti, ha

- a) az engedélyes az e rendeletben foglalt előírásokat, vagy az engedélyben meghatározott feltételeket megszegi,
- b) az arra hatáskörrel és illetékességgel rendelkező hatóság a gyógyszer gyártására, illetve kereskedelmére vonatkozó engedélyt felfüggesztette,
- c) az engedélyes a 18. § (2)–(4) bekezdése szerinti adatszolgáltatást nem teljesíti.



(3) A felfüggesztés időtartamát a felfüggesztésre okot adó magatartás súlyára, a jogsértés időtartamára vagy az eset más, a kötelezettségszegés súlyát érintő lényeges körülményeire tekintettel kell meghatározni, azzal, hogy a felfüggesztés időtartama legfeljebb egy év lehet.

(4)<sup>45</sup> Amennyiben az engedélyes a felfüggesztésre okot adó körülményt a felfüggesztés időtartama alatt megszünteti, és ezt bejelenti, az OGYÉI dönt a felfüggesztés megszüntetéséről.

(5)<sup>46</sup> Az OGYÉI a tevékenységi engedély felfüggesztéséről és visszavonásáról szóló határozatát közli a rendőrséggel, és a felfüggesztést vagy visszavonást kezdeményező hatósággal.

(6)<sup>47</sup> Az engedély felfüggesztésének vagy visszavonásának tényét az OGYÉI a honlapján közzéteszi.

**10. §<sup>48</sup>** Az ipari mák termesztésére irányuló eseti termesztési engedély iránti kérelmet évente az ipari mák feldolgozásával foglalkozó, a 3. § (1) bekezdése szerinti hatályos tevékenységi engedéllyel rendelkező gazdálkodó szervezet évente, legkésőbb a tárgyév január 15-éig nyújtja be az OGYÉI-nek, megjelölve a kérelem által érintett évre vonatkozó, az ipari mák termesztésére szánt terület nagyságát, a termeszteni kívánt mákfajtát és a maximálisan kinyerni tervezett alkaloid mennyiséget.

## **5. A nem gyógyászati célú tevékenységi engedélyek kiadásával kapcsolatos szabályok**

**11. § (1)<sup>49</sup>** Nem gyógyászati célú tevékenységi engedély kábítószer, pszichotróp anyag, valamint új pszichoaktív anyag gyártására, beszerzésére, raktározására, tartására, átadására, használatára és a velük kapcsolatos oktatásra, kutatásra, elemzésre bűnüldöző, rendvédelmi szervek, a Magyar Honvédség, ipari mák termesztéstechnológiai kutatásával, nemesítésével, fajtakísérleteinek beállításával, kísérleti termesztésével, tudományos célú termesztésével és termeltetésével, vetőmagja előállításával, genetikai alapanyagainak tárolásával, továbbá kender genetikai alapanyagainak tárolásával foglalkozó szervezetek, valamint a kábítószer-vizsgáló laboratóriumok részére adható.

(1a)<sup>50</sup> Az OGYÉI kábítószer, pszichotróp anyag, valamint új pszichoaktív anyag vonatkozásában – további intézkedés nélkül – jogosult a hatósági feladatai ellátását szolgáló, az (1) bekezdés szerinti engedélyköteles tevékenységet végezni.

(2)<sup>51</sup> Nem gyógyászati célú tevékenységi engedély új pszichoaktív anyagot vagy a P1 jegyzéken szereplő pszichotróp anyagot ipari célra használó, exportáló, importáló, annak transzferét és forgalmazását végző gazdálkodó szervezet számára adható.

(3)<sup>52</sup> A tevékenységgel kapcsolatos feladatok ellátására az OGYÉI az engedély megadásával az (1) bekezdés vonatkozásában kábítószerért felelős személyt, valamint kábítószerért felelős személy helyettesét, a (2) bekezdés vonatkozásában kábítószer-felelőst és kábítószerfelelős-helyettesét jelöl ki.

(4) A nem gyógyászati célú tevékenységi engedély kiadására a 6–9. § rendelkezéseit kell alkalmazni.

## **6. Az eseti kutatási engedély**

**12. § (1)<sup>53</sup>** Az eseti kutatási engedély iránti kérelmet a kutatásra tevékenységi engedéllyel nem rendelkező kérelmezőnek vizsgálatonként kell benyújtania az OGYÉI-hez. Az eseti kutatási engedély az engedélyben megjelölt időpontig vagy visszavonásáig hatályos.

(2)<sup>54</sup> Az OGYÉI a kérelem beérkezését követő tizenöt napon belül, klinikai vizsgálat esetén e rendeletben meghatározottak mellett az emberen végzett orvostudományi kutatások, az emberi felhasználásra kerülő vizsgálati készítmények klinikai vizsgálata, valamint az emberen történő alkalmazásra szolgáló, klinikai vizsgálatra szánt orvostechnikai eszközök klinikai vizsgálata engedélyezési eljárásának szabályairól szóló jogszabályban meghatározottak alapján és határidőben dönt az engedély kiadásáról és határozatát közli a rendőrséggel.

(3) Az engedély iránti kérelemben meg kell jelölni:

a) a kutatás célját,

b)<sup>55</sup> a kutatáshoz szükséges vagy a kutatás során gyártásra kerülő kábítószer vagy pszichotróp anyag hatóanyagának, valamint új pszichoaktív anyagnak a megnevezését,

c)<sup>56</sup> a kutatáshoz szükséges vagy a kutatás során gyártásra kerülő kábítószer, pszichotróp anyag, valamint új pszichoaktív anyag mennyiségét, gyógyszerformáját és kiszerelését,

d) a kutatáshoz szükséges kábítószer vagy pszichotróp anyag, illetve készítmény, valamint új pszichoaktív anyag beszállítójának nevét, címét,

e) a kábítószerért felelős személy nevét, elérhetőségét,

f) a kábítószer, pszichotróp anyag vagy új pszichoaktív anyag tárolásának pontos címét és feltételeit.

(4)<sup>57</sup> Ha a vizsgálat nem klinikai vizsgálat keretében történik, az engedély iránti kérelemhez mellékelni kell a vizsgálat, a kísérlet rövid leírását, helyét és tervezett időtartamát, a (3) bekezdés b) pontja szerinti anyag egyszerre felhasználni kívánt mennyiségét, és a kísérletek számát.

(5) Az engedélyes az engedélyben megnevezett anyaggal az alábbi tevékenységek közül az engedélyben meghatározott tevékenység folytatására jogosult:

a) szükséges mennyiség

aa) beszerzése,

ab) tartása és felhasználása,

b) a kutatáshoz szükséges mennyiség

ba)<sup>58</sup> gyártása,

bb)<sup>59</sup> más engedéllyessel történő gyártása, valamint

c) az anyagot tartalmazó biológiai minták exportja, importja.

(6)<sup>60</sup> Az eseti kutatási engedély alapján beszerzett vagy gyártott anyagokról és felhasználásukról az engedélyes tételes nyilvántartást vezet.

(7) Az eseti kutatási engedélyt vissza kell vonni, ha

a) azt az engedélyes kéri, vagy

b) az engedélyes az e rendeletben foglalt előírásokat, vagy az engedélyben meghatározott kötelezettségeket ismételten vagy súlyosan megszegi.

## 7. Az export-, import- és transzfer-tevékenység folytatásának szabályai

13. § (1)<sup>61</sup> Kábítószer vagy pszichotróp anyag, valamint új pszichoaktív anyag szállítmányt, küldeményt az ország területére behozni, kivinni, beléptetni, kiléptetni, vám eljárás alá vonni kizárólag hatályos eseti export, vagy eseti import engedély alapján lehet a 14. §-ban foglaltak kivételével. Transzfer esetén az OGYÉI kivitelkor eseti export, behozatalakor eseti import engedélyt ad ki. Az engedély csak egy szállításra és legfeljebb az abban feltüntetett mennyiségre vonatkozik. Az eseti export vagy eseti import engedély kizárólag egyféle hatóanyagra vonatkozhat, kivéve az analitikai célú, kis mennyiségű standardok és minták engedélyezését. A standardok és minták hatóanyagaira vonatkozó adatokat a kérelemhez külön jegyzéken kell mellékelni. Az állatgyógyászati készítmények behozatalakor az OGYÉI engedélye nem mentesít az állatgyógyászati termékekről szóló rendeletben előírt behozatali engedély megszerzése alól.

(2)<sup>62</sup> Eseti export vagy import engedély kizárólag az export vagy import tevékenységre feljogosító tevékenységi engedéllyel vagy nem klinikai vizsgálat végzésére jogosító eseti kutatási engedéllyel rendelkező szervezetnek, valamint a 3. § (4) bekezdése szerinti, a díszítő mák, kannabisz és új pszichoaktív anyag exportját, importját, transzferét végző gazdálkodó szervezetnek adható ki.

(3)<sup>63</sup> Ha az import tárgya kábítószer vagy pszichotróp anyagot tartalmazó olyan gyógyszer, amely nem rendelkezik Magyarországon forgalomba hozatali engedéllyel, az eseti import engedély

kiadásának feltétele az OGYÉI által kiadott nyilatkozat vagy engedély, illetve állatgyógyászati készítmények esetén a Nemzeti Élelmiszerlánc-biztonsági Hivatal (a továbbiakban: NEBiH) által kiadott engedély beszerzése.

(4)<sup>64</sup> Az eseti engedély iránti kérelem tartalmazza a 7. és 8. melléklet szerinti adatokat, valamint a szállító és szállítmányozó adatait. Az import kérelemhez mellékelni kell a külföldi partnertől származó címigazolást, továbbá export, illetve kiviteli irányú transzfer esetén a külföldi hatóság import engedélyének vagy az ellenőrzés alóli mentességet igazoló nyilatkozatának eredeti példányát.

(5) A kiadott eseti export, importengedélyt a hatályvesztést követő tizenöt napon belül vissza kell juttatni a kiadó hatóságnak.

(6) Az eseti export, import engedély – tengerentúli vagy a gyártás ütemezésétől függő szállítás kivételével – legfeljebb három hónapig hatályos.

(7) Tengerentúli vagy a gyártás ütemezésétől függő szállítás esetén az eseti engedély legfeljebb hat hónapig hatályos.

(8) Ha az eseti export, import engedély hatálya a szállítás időtartama alatt jár le, azt az engedélyező hatóság a szállítás befejezéséig meghosszabbítja.

(9)<sup>65</sup> A pszichotróp anyagokról szóló, Bécsben 1971. február 21. napján aláírt egyezmény (a továbbiakban: Pszichotróp Egyezmény) 13. cikke értelmében előzetes hivatalos bejelentést követően bármelyik aláíró ország megtilthatja a Pszichotróp Egyezmény II., III. vagy IV. jegyzékében (a P2, P3 és P4 jegyzéken) szereplő egy vagy több anyag behozatalát országába, vagy annak valamely területére. Az OGYÉI a korlátozó intézkedésekről honlapján nyilvántartást vezet. A korlátozó intézkedések ellenére a tiltást elrendelő ország esetenként engedélyezheti rendkívüli engedéllyel a szóban forgó anyagok vagy az azokat tartalmazó készítmények meghatározott mennyiségének behozatalát.

(10) Az eseti export, import engedély kiadását meg kell tagadni, ha

- a) a kérelmezett anyag importját a rendeltetési ország hatósága nem engedélyezte,
- b) a kérelmezett anyag szállítása a kérelemben foglaltaktól eltérően olyan országba irányul, ahova az érintett anyag szállítása a (9) bekezdés szerinti nyilvántartás szerint beviteli korlátozás alá esik.

(11) Az eseti export, import engedélyt vissza kell vonni, ha

- a) a tevékenység folytatása során az e rendeletben foglaltakat, vagy a tevékenységi engedélyben meghatározott feltételeket megsértik,
- b) a tevékenységi engedélyt a hatóság visszavonta vagy felfüggesztette.

(12)<sup>66</sup> Import vagy behozatali irányú transzfer esetén az importőr kérelmére az OGYÉI a hatósági ellenőrzés alóli mentességre vonatkozó nyilatkozatot ad ki, ha a hatóanyag vagy az azt tartalmazó készítmény a kiindulási országban ellenőrzés alatt áll, hazánkban azonban nem ellenőrzött anyag. Ha kétség merül fel az anyag ellenőrzött státuszára vonatkozóan, az OGYÉI kikéri a Nemzeti Szakértői és Kutató Központ véleményét.

**14. § (1)** Nem minősül exportnak, importnak, transzfernek, ha a határ átlépésekor a gyógykezelés alatt álló személy a K1 vagy K2 jegyzéken, illetve P2 jegyzéken található hatóanyagot tartalmazó gyógyszerből a határ átlépésekor a gyógykezeléshez szükséges mennyiséget a fokozottan ellenőrzött szernek minősülő gyógyszerek orvosi rendelésének, gyógyszerértári forgalmazásának, egészségügyi szolgáltatóknál történő felhasználásának, nyilvántartásának és tárolásának rendjéről szóló miniszteri rendelet szerinti hatósági igazolással tart birtokában.

(2)<sup>67</sup> Nem minősül engedélyköteles exportnak, ha a tevékenységi engedély jogosultja vagy a katasztrófa-egészségügyi ellátáshoz szükséges gyógyszerek kezelője az OGYÉI-től beszerzett, 11. melléklet szerinti igazolással a határ átlépésével katasztrófa, így különösen természeti csapás, polgárháború sújtotta területre rendkívüli, gyógyászati célú felhasználás céljából a K1 vagy K2 jegyzéken, illetve P2 jegyzéken található hatóanyagot tartalmazó kábítószernek, vagy pszichotróp

anyagának minősülő gyógyszer szállít. Ebben az esetben – a célország importengedélyének hiányában – a kiküldött kábítószer vagy pszichotróp anyag 11. melléklet szerinti igazolásba foglalt mennyiségét statisztikai szempontból Magyarországon belül felhasznált mennyiségnek kell tekinteni.

(3) Nem minősül engedélyköteles exportnak, importnak vagy transzfernek a K1, K2, illetve a P2, a P3 vagy a P4 jegyzéken szereplő anyag olyan korlátozott mennyiségű – nemzetközi vonalakon közlekedő hajón, repülőgépen, vonaton, vagy nemzetközi autóbuszjáraton történő – szállítása, amelyre útközben elsősegélynyújtás miatt vagy egyéb sürgős esetben szükség lehet. E kábítószer és pszichotróp anyag megrendelése, tárolásának, felhasználásának ellenőrzése és nyilvántartása a személyszállítást végző gazdálkodó szervezet üzemorvosának, vagy más, a gazdálkodó szervezettel szerződésben álló orvosnak, mint egészségügyi szolgáltatónak a felelőssége.

**15. § (1)**<sup>68</sup> Az OGYÉI a kérelemnek helyt adó határozatát eseti export engedély és eseti import engedély esetén öt példányban állítja ki, amelyből egy példányt irattároz. Az OGYÉI mélynyomású bélyegzőlenyomattal ellátott, magyar és angol nyelvű engedélyt ad ki.

(2)<sup>69</sup> Az engedély kiadásáról az OGYÉI a vámszervet értesíti.

(3) A küldeményt kizárólag az exportengedélyen szereplő szervhez lehet irányítani.

(4) Azokat a kábítószer, pszichotróp anyag, valamint új pszichoaktív anyag küldeményeket, amelyek behozatali engedély nélkül lépnek az ország területére, az eljáró hatóságnak vissza kell tartania.

(5)<sup>70</sup> Az e rendelet alapján kiadott engedéllyel szállított anyagok vámáru-nyilatkozatain és fuvarokmányain szembeutó módon az OGYÉI engedélyszámát, vagy kábítószer esetén K betűjelzést, pszichotróp anyag esetén P, új pszichoaktív anyag esetén ÚP betűjelzést fel kell tüntetni.

**16. § (1)**<sup>71</sup> Az eseti exportengedély egy példányát az OGYÉI az érintett külföldi társhatóság részére postai úton megküldi, a külföldi társhatóság által záradékolat és visszaküldött példányt megőrzi. Az eseti exportengedély három példányát az exportőr kapja meg. A példányokat a szállítmány indításakor a kiviteli irányú vámeljárást végző vámszerv bélyegzőjével látja el, és feltünteti rajta az eljárás elvégzésének időpontját, valamint az eljárás alá vont kábítószer, pszichotróp anyag vagy új pszichoaktív anyag mennyiségét, majd azokat a szállítmánnyal együtt továbbküldi a kiléptető vámszervnek. A kiléptető vámszerv a szállítmány országból való kiléptetése során az engedélyeket lebélyegzi, és feltünteti rajtuk az eljárás elvégzésének időpontját. Az eljáró vámszerv az engedély két példányát visszaküldi az OGYÉI részére. Az OGYÉI az engedély egy példányát megküldi az exportőr részére. Az eseti exportengedély egy példányát a szállítmányt az indulástól a célállomásig kíséri.

(2)<sup>72</sup> Az Európai Unió valamely tagállamába irányuló kiszállítás esetén a vámeljárással vonatkozó rendelkezéseket nem kell alkalmazni. Az OGYÉI az eseti exportengedély három példányát az exportőr részére megküldi. A kiszállítás során az engedélyen feltüntetett vámszerv az engedélyeket lebélyegzi, és feltünteti rajtuk az eljárás időpontját és a szállított kábítószer, pszichotróp anyag vagy új pszichoaktív anyag mennyiségét, majd az engedély egyik példányát az OGYÉI, másik példányát az exportőr részére visszaküldi. Az eseti exportengedély egy példányát a szállítmányt az indulástól a célállomásig végigkíséri.

(3)<sup>73</sup> Az eseti importengedély egy példányát az OGYÉI az érintett külföldi társhatóság részére postai úton megküldi. Az eseti importengedély három példányát az importőr kapja meg, amelyből egy példányt megküld a külföldi félnek, amely ennek alapján a külföldi hatóságtól beszerzi a Magyarországra irányuló exportra szóló engedélyt. Az importőr két példányt bemutat az engedélyen feltüntetett vámszervnek.

(4)<sup>74</sup> Az engedélyen feltüntetett vámszerv a külföldi exportengedéllyel érkező szállítmány belépésekor az importőr által bemutatott két példányt lebélyegzi és feltünteti rajtuk a beléptetés elvégzésének időpontját, és amennyiben nem végzi el a behozatali irányú vámeljárást, a szállítmányt

és az engedélypéldányokat árutovábbítás vámeljárási keretében továbbküldi a további vámeljárási elvégzésére kijelölt vámszervnek. Az eljárást lefolytató vámszerv a példányokat hitelesíti, feltünteti rajtuk a kábítószer, pszichotróp anyag vagy új pszichoaktív anyag mennyiségét, ezt követően az egyik példányt az OGYÉI részére visszaküldi. A másik példányt az importőr megőrzi.

(5)<sup>75</sup> Az Európai Unió valamely tagállamából Magyarországra irányuló beérkezés esetén a vámeljárási vonatkozó rendelkezéseket nem kell alkalmazni. Az eseti importengedély három példányát az importőr kapja meg, amelyből egy példányt megküld a külföldi félnek, amely ennek alapján a külföldi hatóságtól beszerzi a Magyarországra irányuló exportra szóló engedélyt. Az importőr két példányt a szállítmány beérkezésekor bemutat az engedélyen feltüntetett vámszervnek. Az engedélyen feltüntetett vámszerv a külföldi exportengedéllyel érkező szállítmány ellenőrzésekor az importőr által bemutatott két példányt hitelesíti, feltünteti a kábítószer, pszichotróp anyag vagy az új pszichoaktív anyag mennyiségét, ezt követően az egyik példányt az OGYÉI részére visszaküldi. A másik példányt az importőr megőrzi.

(6)<sup>76</sup> Az OGYÉI által kiállított eseti export és import engedélyeken a Nemzeti Adó- és Vámhivatal be- és kiléptetést, behozatali és kiviteli irányú vámeljárást, valamint engedélyigazolást végző területi szervét kell feltüntetni.

17. § (1)<sup>77</sup> A kábítószer-vizsgáló laboratóriumok nemzetközi körkísérleteihez és analitikai célú tevékenységéhez szükséges, az 1. melléklet és az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületcsoportokról szóló miniszteri rendelet szerinti anyagot tartalmazó minták, standardok szállításához az OGYÉI által kiadott eseti export vagy import engedély szükséges.

(2)<sup>78</sup> Az 1. melléklet és az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületcsoportokról szóló miniszteri rendelet szerinti anyagot tartalmazó egyedi mintáknak a (3) bekezdés szerinti személy által történő szállítása kémiai profil meghatározás vagy rendvédelmi szerv feladatvégzése céljából a rendőrség által kiadott kiviteli vagy behozatali, illetve kiszállítási vagy beérkezési engedély birtokában történhet. A rendőrség által kiadott engedély tartalmazza az anyag vagy készítmény hatóanyagának azonosításra alkalmas nevét, nettó és bruttó (lezárt, azonosítóval ellátott csomagolás) tömegét, az országhatár átlépésének időpontját és a szállításra felhatalmazott személy(ek) nevét.

(3) Az (2) bekezdésben meghatározott egyedi minták szállítását

a) a bűnüldöző szervek nemzetközi együttműködéséről szóló törvény szerinti összekötő tisztek végezhetik, vagy

b)<sup>79</sup> a rendőrség, illetve a vámszerv olyan hivatásos állományú tagjai végezhetik, akiknek az országos rendőrfőkapitány, illetve az állami adó- és vámhatóság vezetője erre engedélyt adott.

## **8. A kábítószer, pszichotróp anyag, az új pszichoaktív anyag nyilvántartásával, tárolásával, megrendelésével, átadásával, belföldi szállításával, átvételével kapcsolatos szabályok**

18. § (1)<sup>80</sup> Az engedélyes és a nyilvántartásba vett gazdálkodó szervezet a kábítószerekről, a pszichotróp anyagokról és az új pszichoaktív anyagokról olyan naprakész nyilvántartást vezet, amelyből a beszerzés, gyártás, feldolgozás, csomagolás, forgalmazás, készletezés, veszteségek, selejtezés, megsemmisítés teljes anyagmozgása pontosan követhető mind a nyersanyagra, mind a félkész- és késztermékekre vonatkozóan. Az engedélyes és a nyilvántartásba vett gazdálkodó szervezet valamennyi 1. melléklet és az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületcsoportokról szóló miniszteri rendelet szerinti anyagról év végi zárókészletet vesz fel. Az engedélyes a K1, K2 és P2 jegyzék anyagaira vonatkozó összesített adatokat a tárgyévet követő év január 31. napjáig az OGYÉI-nek megküldi.

(2)<sup>81</sup> Az engedélyes az OGYÉI részére

a) a 2. és 3. melléklet szerinti adatokat a tárgyévet követő év február 28. napjáig,

b) a 4. és 5. melléklet szerinti adatokat az adott negyedévet követő hónap 10. napjáig, illetve a tárgyévet követő év február 28. napjáig,

c) a speciális raktárkészletek (katasztrófa-egészségügyi és honvédségi tartalékok) esetén az éves készlet változásait a tárgyévet követő év február 28. napjáig,

d)<sup>82</sup> a 12. melléklet szerinti adatokat évente két alkalommal, február 20. napjáig, valamint július 20. napjáig

küldi meg.

(3)<sup>83</sup> Az átadó a 6. melléklet szerinti megrendelőlapok ötödik példányait az adott negyedévet követő hónap 10. napjáig a hatóanyag szerinti összesítő kíséretében – elektronikusan is – megküldi az OGYÉI-nek, amely 2 évig megőrzi azokat.

(4)<sup>84</sup> Az engedélyes a 3. és 9. melléklet szerinti, a kábítószeres és pszichotróp anyagok gyártására, forgalmazására, és a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésére vonatkozó becslési adatokat a tárgyévet megelőző év február 28. napjáig megküldi az OGYÉI részére.

(5)<sup>85</sup> Az OGYÉI a (2) bekezdés alapján nyert adatokból készített jelentést, valamint a (4) bekezdés alapján megállapított összesített becslést megküldi a New Yorkban, 1961. március 30-án kelt Egységes Kábítószer Egyezmény (a továbbiakban: Kábítószer Egyezmény), és a Pszichotróp Egyezmény alapján a Nemzetközi Kábítószer Ellenőrző Szerv (a továbbiakban: INCB) részére.

(6)<sup>86</sup> Ha az engedélyes a kábítószeres és pszichotróp anyagok gyártására, forgalmazására és a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésére vonatkozó becslési adatok tekintetében a tárgyévben el kíván térni a (4) bekezdés szerint általa megbecsült adatoktól, becslés módosítási kérelmet kell benyújtania az OGYÉI-nek. Az OGYÉI az INCB-vel történő egyeztetés után 15 napon belül határozatban értesíti az engedélyest a becslés módosítás elfogadásáról.

**19. § (1)<sup>87</sup>** Az 1. melléklet szerinti kábítószeres és pszichotróp anyagokat, valamint az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületsorozatokról szóló miniszteri rendelet szerinti új pszichoaktív anyagokat – a (2) bekezdésben meghatározott gyógyszerek kivételével – minden más anyagtól térben elkülönítve kell elhelyezni

a) minden oldalról erős fallal körülzárt, megfelelő megvilágítású, biztonsági zárral és vasráccsal vagy ezzel azonos védelmi szintet biztosító biztonsági redőnnyel, valamint elektronikus védelmi berendezéssel ellátott raktárhelyiségben, vagy

b) biztonsági zárral ellátott, rögzített lemez- vagy páncélszekrényben, melyet K1, K2 és P2 jegyzéken szereplő kábítószer, illetve pszichotróp anyag 500 g-ot meghaladó összesített mennyisége esetén elektronikus védelmi berendezéssel ellátott helyiségben kell tárolni.

(2)<sup>88</sup> A P4 jegyzék 14. sorában szereplő hatóanyagot tartalmazó gyógyszerek kivételével a P3 és P4 jegyzéken szereplő pszichotróp hatóanyagokat tartalmazó gyógyszerek, valamint a kábítószer-tartalmú kivételek megrendelésére, tárolására, kezelésére, átadására, átvételére és belföldi szállítására a gyógyszerekre vonatkozó általános rendelkezéseket kell alkalmazni.

**20. § (1)<sup>89</sup>** Az engedélyes vagy e rendelet szerint nyilvántartásba vett gazdálkodó szervezet kábítószeres, pszichotróp anyagot, valamint új pszichoaktív anyagot – a (2) bekezdésben foglaltak és az egészségügyi szolgáltatóknak történő értékesítés és átadás, továbbá a szállítás céljára történő átadás kivételével – kizárólag más engedélyesnek vagy e rendelet szerint nyilvántartásba vett gazdálkodó szervezetnek értékesíthet vagy adhat át.

(2) Az engedélyes a K1, K2, illetve P2 jegyzéken szereplő hatóanyagot tartalmazó állatgyógyászati készítményt csak olyan állatgyógyászati készítmények kiskereskedelmi forgalmazójának értékesíthet vagy adhat át, amely szerepel a 3. § (3) bekezdése szerinti nyilvántartásban.

(3) Az állatgyógyászati készítmények kiskereskedelmi forgalmazója a K1, K2, illetve P2 jegyzéken szereplő hatóanyagot tartalmazó állatgyógyászati készítményt csak olyan állatgyógyászati intézménynek, állatorvost alkalmazó telepnek, állatkertnek és vadsparknak, illetve magán-

állatorvosnak értékesíthet vagy adhat át, amely szerepel a 3. § (3) bekezdése szerinti nyilvántartásban.

(4)<sup>90</sup> A K1 és K2 jegyzéken szereplő kábítószeres, valamint a P1 és P2 jegyzéken szereplő pszichotróp anyagok, a P3 és P4 jegyzéken szereplő pszichotróp alapanyagok, a P4 jegyzék 14. sorában szereplő hatóanyagot tartalmazó gyógyszerek, valamint az új pszichoaktív anyagok megrendelése, átadása, átvétele és belföldi szállítása csak a 6. melléklet szerinti, szigorú elszámolási kötelezettség alá vont nyomtatvány felhasználásával történhet. A nyomtatvány előállítását az OGYÉI által előzetesen meghatározott mennyiségben és sorszámtartománnyal történhet.

(5) A szállítás biztonságosságáért, a megfelelő technikai feltételek meglétéért belföldi szállításkor az átvétel, külföldre vagy külföldről történő szállítás esetén az eseti engedély jogosultja felel. Az átvétel és az eseti export vagy eseti import engedély jogosultja köteles gondoskodni arról, hogy a szállítómányozót és a szállítót részletesen tájékoztassa az engedélyben rögzített feltételekről, az országba való belépéskor vagy az országból való kilépéskor fennálló kötelezettségről, valamint a 15. § (5) bekezdése szerinti megfelelő jelölés feltüntetéséről.

(6) A K1 és K2 jegyzéken szereplő kábítószereseket, és a P1 és P2 jegyzéken szereplő pszichotróp anyagokat és azok készítményeit, valamint a P3 és P4 jegyzéken szereplő alapanyagokat gyógyszerekkel együtt, de azoktól elkülönítve lehet szállítani, és biztosítani kell a szállítómány folyamatos nyomonkövethetőségét.

(7) A K1, K2 és a P2 jegyzéken szereplő kábítószeres vagy pszichotróp anyagnak minősülő hatóanyagot tartalmazó gyógyszert állatorvosi intézmény, állatorvost alkalmazó telep, állatkert és vadspark, illetve magán-állatorvos az állatorvosi intézmény termékeiről szóló rendeletben meghatározott minta szerinti vény felhasználásával rendelhet.

**21. §** Magán-állatorvos orvosi táskájában kábítószeres vagy pszichotróp anyagnak minősülő hatóanyagot tartalmazó gyógyszerből hatóanyagoként maximálisan egy-egy forgalomba hozatalra engedélyezett csomagolási egységet külön feltételek nélkül tárolhat. A mennyiségi korlát a kábítószeres tartalmú kivételekre nem vonatkozik.

**21/A. §**<sup>91</sup> A bentlakásos szociális intézményeknél nyilvántartási napló formájában a 18. § (1) bekezdése szerinti nyilvántartást kell vezetni a K1, K2 és a P2 jegyzéken szereplő anyagokat tartalmazó készítmények tárolásáról, a gondozottak által történő felhasználásról és a selejtezésről.

## 9. Selejtezés és megsemmisítés

**22. §** (1)<sup>92</sup> Az engedélyes, illetve a nyilvántartásba vett állatorvosi intézmény készítmények kiskereskedelmi forgalmazója és az állatorvosi intézmény, állatorvost alkalmazó telep, állatkert és vadspark, valamint a magán-állatorvos a tevékenysége során használt, a K1, K2, illetve a P1, P2 jegyzéken szereplő kábítószeres és pszichotróp anyagok és készítmények, a P3, P4 jegyzéken szereplő gyógyszeranyagok, illetve a P4 jegyzék 14. sorában szereplő hatóanyagot tartalmazó gyógyszerek, valamint az új pszichoaktív anyagok selejtezését folyamatosan végzi.

(2) A selejtezett anyagokról az anyag e rendelet mellékletei szerinti megnevezésének, mennyiségének és a selejtté válás okának feltüntetésével tételes jegyzőkönyvet kell készíteni. A jegyzőkönyvet az engedélyes képviselőjére jogosult személynek és a kijelölt kábítószer-felelősnek vagy helyettesének, vagy a kábítószerért felelős személynek is alá kell írnia. A selejtezett anyagokat megsemmisítésig elkülönítetten, a kábítószeres tárolására vonatkozó előírások szerint kell tárolni.

(3)<sup>93</sup> Az (1) bekezdés szerinti anyagokat és készítményeket égetéssel kell megsemmisíteni. Az átadásra fel nem kínált, és az át nem vett mákszalma-maradványt égetéssel vagy talajba forgatással kell megsemmisíteni. A megsemmisítést – a nyomozó hatóság birtokába került, vagy a tárgyi eljárás során lefoglalt, de elkobzásra nem került anyagok vagy készítmények kivételével – az OGYÉI engedélyezi.

(4) A megsemmisítést veszélyes hulladék égetésére környezetvédelmi hatósági engedéllyel rendelkező égetőműben kell végezni.

(5)<sup>94</sup> A P4 jegyzék 14. sorában szereplő hatóanyagot tartalmazó gyógyszerek kivételével a P3 és P4 jegyzéken szereplő pszichotróp hatóanyagokat tartalmazó gyógyszerek, valamint a kábítószer-tartalmú kivételek selejtezése és ártalmatlanítása esetén a gyógyszerekre vonatkozó általános rendelkezéseket kell alkalmazni.

(6)<sup>95</sup> Amennyiben a gyógyászati célú tevékenységi engedély kábítószeres vagy pszichotróp anyagok forgalmazására jogosítja fel az engedélyest, az köteles a megrendelőktől éves rendszerességgel tételesen átvenni a tőle korábban beszerzett (1) bekezdés szerinti készleteket és gondoskodni azok megsemmisítéséről.

(7)<sup>96</sup> Az állatgyógyászati termék kiskereskedelmi forgalmazója köteles tételesen átvenni a megrendelőktől a tőle korábban beszerzett (1) bekezdés szerinti készleteket és gondoskodni azok megsemmisítéséről.

**23. § (1)** A 22. § (3) bekezdésében meghatározott engedély iránti kérelemhez a selejtezési jegyzőkönyvek alapján összeállított tételes összesítő jegyzéket kell csatolni. A kérelemben meg kell jelölni a megsemmisítés helyét és időpontját. A megsemmisítés helyéről és időpontjáról – azt legalább tizenöt nappal megelőzően – a rendőrséget értesíteni kell.

(2) A selejtezett kábítószeres és pszichotróp anyagok, valamint új pszichoaktív anyag megsemmisítésénél jelen kell lennie a kábítószer-felelősnek vagy helyettesének, a kábítószerért felelős személynek, valamint a rendőrség képviselőjének. Vám- vagy vámigazgatási eljárás alá vont anyag megsemmisítése esetén a területileg illetékes vámszerv képviselője is jelen lehet. A megsemmisítésre kerülő anyagból a rendőrség mintát vehet.

(3)<sup>97</sup> A kábítószeres és pszichotróp anyagok, valamint az új pszichoaktív anyagok megsemmisítésének tényét tételes jegyzőkönyvben kell rögzíteni. A jegyzőkönyv egy példányát a helyszínen a rendőrség átveszi, egy példányát az OGYÉI-nek kell megküldeni, egy példányát pedig a selejtezési jegyzőkönyvekkel és az összesítő jegyzék egy példányával együtt a gazdálkodó szervezet köteles megőrizni.

**24. §<sup>98</sup> (1)** A hatóság vagy hivatalos személy birtokába került, talált és a rendőrségnek beszolgáltatott, valamint a büntetőeljárás során lefoglalt kábítószerekről, pszichotróp anyagokról, valamint új pszichoaktív anyagokról a rendőrség nyilvántartást vezet. Ezen anyagokat a megsemmisítésig a rendőrség által engedélyezett helyen kell őrizni. A tároló szerv köteles a tárolásért és nyilvántartásért felelős személyt kijelölni. A lefoglalt anyagok kezelését a rendőrség ellenőrzi.

(2) A beszolgáltatott, valamint a nyomozó hatóság birtokába került és a tárgyi eljárás során lefoglalt, de elkobzásra nem került anyagok megsemmisítéséről a rendőrség rendelkezik.

## **10. A visszairányítási eljárás**

**25. § (1)<sup>99</sup>** A rendőrség az elkobzott, a beszolgáltatott, valamint a büntetőeljárásról szóló 1998. évi XIX. törvény 569. §-a szerinti eljárás alá vont kábítószernek vagy pszichotróp anyagnak minősülő gyógyszeranyagok és gyógyszerek belföldi kereskedelmi forgalomba, valamint gyógyszergyártási célra történő visszairányítását az OGYÉI, állatgyógyászati készítmény esetén a NÉBIH véleményének kikérését követően engedélyezheti.

(2)<sup>100</sup> Az elkobzott, valamint a büntetőeljárásról szóló 1998. évi XIX. törvény 569. §-a szerinti eljárás alá vont, 1. melléklet és az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületcsoportokról szóló miniszteri rendelet szerinti anyagok bűnüldözési, tesztelési, oktatási és kutatási célra, továbbá nemzetközi kötelezettségvállalásból fakadó feladat teljesítéséhez történő igénybevételét a rendőrség engedélyezi.



(3) A határozatban rendelkezni kell a felhasználás módjáról, és térítésmentes átadás esetén meg kell jelölni a felhasználó intézményt, visszterhes átadás esetén az értékesítésre kijelölt gazdálkodó szervezetet.

## 11. Ellenőrzés és felügyelet

26. § (1)<sup>101</sup> Az 1. mellékletben és az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületsoportokról szóló miniszteri rendeletben szereplő anyagokkal végzett tevékenység ellenőrzését – a tevékenységre vonatkozó nyilvántartási dokumentáció megőrzési idején belül –

a)<sup>102</sup> valamennyi engedélyes, illetve nyilvántartásba vett személy vagy gazdálkodó szervezet vonatkozásában az OGYÉI, valamint a rendőrség,

b) az export, import, transzfer és tranzitszállítások folyamatos és utólagos ellenőrzését a vámszerv,

c)<sup>103</sup> az egészségügyi szolgáltatóknál a 2. § d) pontja tekintetében a szakmai felügyelet keretében az OGYÉI, f) pontja tekintetében a népegészségügyi feladatkörében eljáró fővárosi és megyei kormányhivatal

végzi.

(2)<sup>104</sup> Az egészségügyi szolgáltatóknál és a bentlakásos szociális intézményeknél a K1, K2 és a P2 jegyzéken szereplő gyógyszeranyagok és gyógyszerek, valamint a P3, P4 jegyzéken szereplő gyógyszeranyagok biztonságos tárolását, és a nyilvántartásokat az egészségügyi adatok kivételével rendészeti szempontok alapján a rendőrség ellenőrzi.

## 12. A kábítószer, a pszichotróp anyagok és az új pszichoaktív anyagok jegyzékre vételére irányuló eljárás, valamint a jegyzékek módosítása

27. § (1) Ha az ENSZ Kábítószer Bizottsága határozatával valamely szernek a Kábítószer Egyezmény vagy a Pszichotróp Egyezmény valamely jegyzékére vételéről dönt, a kábítószer-megelőzésért és kábítószerügyi koordinációs feladatokért felelős miniszter (a továbbiakban: miniszter) e szernek a Kábítószer Egyezményt, illetve a Pszichotróp Egyezményt kihirdető jogszabály megfelelő jegyzékére, és egyidejűleg az 1. melléklet megfelelő jegyzékére történő felvétele érdekében megteszi a szükséges intézkedéseket.

(2)<sup>105</sup> Ha az Európai Unió Tanácsa valamely szer jegyzékre vételét az Európai Unió Hivatalos Lapjában közzétett határozatával elrendeli, a miniszter e szernek a Gytv. 2. számú mellékletére, és egyidejűleg az 1. melléklet megfelelő jegyzékére történő felvétele érdekében megteszi a szükséges intézkedéseket.

(3)<sup>106</sup> Ha ismert gyógyszeranyag vagy gyógyszer jegyzékre vétele vagy új besorolása válik szükségessé, az OGYÉI állásfoglalása alapján a miniszter e szernek a Gytv. 2. számú mellékletére, és egyidejűleg az 1. melléklet megfelelő jegyzékére történő felvétele érdekében megteszi a szükséges intézkedéseket.

(4)<sup>107</sup> Ha információcsere keretében a belföldi vagy külföldi forgalomban feltételezett új pszichoaktív anyag jelenik meg, az Emberi Erőforrások Minisztériuma a szakmai értékelés érdekében, a rendőrség, az OGYÉI és a Kábítószerügyi Koordinációs Bizottság (a továbbiakban: KKB) előzetes megkeresését követően megvizsgálja a Gytv. 15/B. § (3) bekezdésében foglaltakat.

(5)<sup>108</sup> Ha az egészségügyért felelős miniszter megállapítja, hogy a Gytv. 15/B. § (3) bekezdésében foglaltak együttesen fennállnak, a feltételezett új pszichoaktív anyagot listára veszi az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületsoportokról szóló miniszteri rendeletbe.

(6)<sup>109</sup> Új pszichoaktív anyagnak az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületsoportokról szóló miniszteri rendeletben történő kihirdetését követő kockázatértékelését az egészségügyért felelős miniszter végzi. A kockázatértékelés során az egészségügyért felelős miniszter vizsgálja, hogy

a) a kérdéses anyag kiválthat-e függőségi állapotot és a központi idegrendszer izgalmát vagy depresszióját, melyek hallucinációkat vagy motoros vagy ítélőképességi vagy magatartásbeli vagy felfogóképességi vagy kedélyállapot zavarokat hoznak létre, vagy a P1, P2, P3 vagy P4 jegyzéken szereplő valamely anyaghoz hasonló visszaélést és káros hatást, és

b) <sup>110</sup> okkal feltételezhető-e, hogy az anyag közegészségügyi és szociális problémát jelentő olyan visszaélésre ad vagy adhat lehetőséget, amely indokolja annak a Gytv. 2. számú mellékletére történő felvételét.

(7) <sup>111</sup> Az egészségügyért felelős miniszter a kockázatértékelés eredményére figyelemmel

a) a kockázatértékelés idejét egy évvel meghosszabbítja, vagy

b) <sup>112</sup> az anyagot a Gytv. 2. számú mellékletére felveszi, vagy

c) az anyagot az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületcsoportokról szóló miniszteri rendeletből törli és az 1. melléklet D) jegyzékére áthelyezi.

(8) <sup>113</sup>

(9) <sup>114</sup> Az egészségügyért felelős miniszter az értékeléshez bekéri az OGYÉI és az egészségügyi szakmai kollégium véleményét, továbbá a szakterületek ágazati követelményeiért felelős szervek kijelöléséről, valamint a meghatározott szakkérdésekben kizárólagosan eljáró és egyes szakterületeken szakvéleményt adó szervekről szóló kormányrendelet szerint szakvélemény adására kizárólagosan kijelölt szervek és a rendőrség birtokában lévő, az adott szer kóros élvezetére utaló információkat és a KKB állásfoglalását.

(10) <sup>115</sup> Nem alkalmazható a Gytv. 15/C. § (2) bekezdése szerinti kockázatértékelési kötelezettség az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületcsoportokról szóló miniszteri rendeletben szereplő vegyületcsoportok vonatkozásában. A vegyületcsoport mindaddig az új pszichoaktív anyaggá minősített anyagokról vagy vegyületcsoportokról szóló miniszteri rendeletben marad, amíg van olyan, a vegyületcsoportoz tartozó anyag, amely esetében fennállnak a (4) bekezdésben foglalt feltételek, vagy nem szerepel valamennyi anyag valamely más jegyzéken.

### 13. Tájékoztatási és adatszolgáltatási kötelezettség

28. § (1) <sup>116</sup> Amennyiben hatóság, hivatalos személy, kábítószer-vizsgáló laboratórium, toxikológiai laboratórium, egészségügyi szolgáltató, kutatást végző intézmény, valamint büntetés-végrehajtási intézet feltételezett új pszichoaktív anyag, illetve ismert szer új visszaélési módjának, formájának – ideértve azok előállítását, kereskedelmét, illetve fogyasztását – megjelenését észleli, köteles arról az egészségügyért felelős minisztert és az Europol Nemzeti Irodát a 10. melléklet szerinti adattartalmú nyilatkozattal haladéktalanul értesíteni. Az egészségügyért felelős miniszter a hazai bejelentést 30 napon belül továbbítja a Kábítószer és Kábítószerfüggőség Európai Megfigyelőközpont (EMCDDA) Korai Jelzőrendszerének.

(2) <sup>117</sup> Amennyiben az ENSZ kábítószerügyi szervei kábítószerekre vagy pszichotróp anyagokra vonatkozó adatokat vagy tájékoztatást kérnek Magyarországtól, annak beszerzése érdekében az OGYÉI a KKB útján megkeresi az érintett hatóságokat és szerveket. E megkeresést az abban feltüntetett időpontig, de legkésőbb 30 napon belül kell teljesíteni.

### 14. Vegyes rendelkezések

29. § (1) <sup>118</sup> E rendeletben előírt nyilvántartásnak alkalmasnak kell lennie arra, hogy abból a kábítószerekkel, pszichotróp anyagokkal és új pszichoaktív anyagokkal kapcsolatos tevékenységek ellenőrizhetőek legyenek.

(2) E rendelet hatálya alá tartozó szerekkel folytatott minden tevékenységre vonatkozó iratokat (iratmásolatokat) – ideértve a selejtezést is – az irat kiállítás időpontjától számított legalább öt évig

kell megőrizni, kivéve a 6. melléklet szerinti nyomtatvány ötödik példányait, amelyek 2 év elteltével megsemmisíthetők.

(3)<sup>119</sup>

## 15. Átmeneti és záró rendelkezések

**30. §** Ez a rendelet a kihirdetését követő napon lép hatályba.

**31. §** (1) E rendelet hatálybalépésekor ipari mákszalma tárolását végző gazdálkodó szervezeteknek és az 1. melléklet szerinti anyagok szállítmányozását végző gazdálkodó szervezeteknek a 3. § (4) és (6) bekezdésében foglalt bejelentési kötelezettségnek 2012. május 1-jéig kell eleget tenniük.

(2)<sup>120</sup> Az a gazdálkodó szervezet, amely az e rendelet hatálybalépését követő 10. napig a 11. § (2) bekezdése szerinti nem gyógyászati célú tevékenységi engedély iránti kérelmét benyújtja az OGYÉI-nek, a kérelem jogerős elbírálásáig nem gyógyászati célú tevékenységet folytathat.

**32. §**<sup>121</sup> Az a gazdálkodó szervezet, amely 2014. december 31-én a GBL vegyületre vonatkozóan érvényes nem gyógyászati célú tevékenységi engedéllyel, eseti kutatási engedéllyel rendelkezik vagy az OGYÉI nyilvántartásában szerepel, a GBL vegyülettel végzett, az engedély vagy a nyilvántartás szerinti tevékenységét továbbra is folytathatja.

**33. §**<sup>122</sup>

**34. §** Ez a rendelet a következő uniós jogi aktusoknak való megfelelést szolgálja:

a) a Tanács 2005. május 10-i 2005/387/IB határozata (2005. május 10.) az új pszichoaktív anyagokra vonatkozó információcseréről, kockázatértékelésről és ellenőrzésről,

b) a Tanács 2008. március 3-i 2008/206/IB határozata (2008. március 3.) az 1-benzilpiperazin (BZP) ellenőrzési intézkedéseknek és büntetőjogi rendelkezéseknek alávetni kívánt, új pszichoaktív anyagként való meghatározásáról,

c) a Tanács 2010. december 2-i 2010/759/IB határozata (2010. december 2.) a 4-metilmekatinon (mefedron) ellenőrzési intézkedések alá vonásáról,

d) az Európai Parlament és a Tanács 2006/123/EK irányelve (2006. december 12.) a belső piaci szolgáltatásokról.

**35. §** A rendelet tervezetének a műszaki szabványok és szabályok terén történő információszolgáltatási eljárás megállapításáról és az információs társadalom szolgáltatásaira vonatkozó szabályok megállapításáról szóló 1998. június 22-i 98/34/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv 8–10. cikke szerinti előzetes bejelentése megtörtént.

**36. §**<sup>123</sup> Ez a rendelet a 4-metilamfetamin ellenőrzési intézkedéseknek történő alávetéséről szóló 2013. március 7-i 2013/129/EU tanácsi határozat végrehajtásához szükséges rendelkezéseket állapít meg.

**37. §**<sup>124</sup> Ez a rendelet az 5-(2-amino-propil)indol ellenőrzési intézkedések alá vonásáról szóló 2013. október 7-i 2013/496/EU tanácsi határozat végrehajtásához szükséges rendelkezéseket állapít meg.

### 1. melléklet a 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelethez<sup>125</sup>

Az ellenőrzött anyagok alábbi jegyzékeiben hivatalos elnevezésként a vegyület, anyag nemzetközi neve (International Non-Proprietary Name, röviden INN) szerepel: az angol változat vastagon szedve, a magyar változat zárójelben; ennek hiányában a K1 és K2, valamint a K3 jegyzéken a Kábítószer Egyezményvel összhangban, illetve a P1, P2, P3, P4 jegyzéken az 1971-es Pszichotróp Egyezményvel összhangban az International Narcotics Control Board honlapján közzétett aktuális listákban megadott név szerepel. A K1 és K2 jegyzék, valamint a P jegyzékek második oszlopában a kémiai név és/vagy dőlt betűvel a leírás szerepel. A P jegyzékek első oszlopában dőlt betűvel van feltüntetve az esetleges más név vagy rövidítés, illetve a külföldön gyakran használt más írásmód.

### **A) KÁBÍTÓSZEREK JEGYZÉKE**

## Kábítószer 1. jegyzéke (K1)

	A	B
1	<b>Hivatalos elnevezés</b>	Kémiai név vagy leírás
2	<b>Acetorphine*</b> (acetorfin)	3- <i>O</i> -acetyl-tetrahydro-7- <i>alpha</i> -(1-hydroxy-1-methylbutyl)-6,14- <i>endo</i> etheno-orphavine
3	Acetyl- <i>alpha</i> -methylfentanyl* (acetil- <i>alfa</i> -metilfentanil)	<i>N</i> -[1-( <i>alpha</i> -methylphenethyl)-4-piperidyl]acetanilide
4	<b>Acetylmethadol</b> (acetilmetadol)	3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane
5	<b>Alfentanil</b> (alfentanil)	<i>N</i> -[1-[2-(4-ethyl-4,5-dihydro-5-oxo-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxy-methyl)-4-piperidinyl]- <i>N</i> -phenylpropanamide
6	<b>Allyprodine</b> (allilprodin)	3-allyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
7	<b>Alphacetylmethadol</b> (alfacetilmetadol)	<i>alpha</i> -3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane
8	<b>Alphameprodine</b> (alfameprodin)	<i>alpha</i> -3-ethyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
9	<b>Alphamethadol</b> (alfametadol)	<i>alpha</i> -6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
10	<i>Alpha</i> -methylfentanyl* ( <i>alfa</i> -metilfentanil)	<i>N</i> -[1( <i>alpha</i> -methylphenethyl)-4-piperidyl]propionanilide
11	<i>Alpha</i> -methylthiofentanyl* ( <i>alfa</i> -metiltiofentanil)	<i>N</i> -[1-[1-methyl-2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
12	<b>Alphaprodine</b> (alfaprodin)	<i>alpha</i> -1,3-dimethyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
13	<b>Anileridine</b> (anileridin)	1- <i>para</i> -aminophenethyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
14	<b>Benzethidine</b> (benzetidin)	1-(2-benzyloxyethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
15	Benzylmorphine (benzilmorfin)	3-benzylmorphine
16	<b>Betacetylmethadol</b> (betacetilmetadol)	<i>beta</i> -3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane
17	Beta-hydroxyfentanyl* (béta-hidroxifentanil)	<i>N</i> -[1-( <i>beta</i> -hydroxyphenethyl)-4-piperidyl]propionanilide
18	Beta-hydroxy-3-methylfentanyl* (béta-hidrox-3-metilfentanil)	<i>N</i> -[1-( <i>beta</i> -hydroxyphenethyl)-3-methyl-4-piperidyl]propionanilide
19	<b>Betameprodine</b> (betameprodin)	<i>beta</i> -3-ethyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
20	<b>Betamethadol</b> (betametadol)	<i>beta</i> -6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
21	<b>Betaprodine</b> (betaprodin)	<i>beta</i> -1,3-dimethyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
22	<b>Bezitramide</b> (bezitramid)	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-(2-oxo-3-propionyl-1-benzimidazolyl)-piperidine
23	Cannabis*, cannabis resin* and extracts and tinctures of cannabis (Kannabisz*, kannabisz-gyanta*, -extraktum és -tinktúra)	
24	<b>Clonitazene</b> (klonitazén)	2- <i>para</i> -chlorbenzyl-1-diethylaminoethyl-5-nitrobenzimidazole
25	Coca leaf (Koka levél)	
26	Cocaine (kokain)	methyl ester of benzoylcegonine
27	<b>Codoxime</b> (kodoxim)	dihydrocodeinone-6-carboxymethylxime

28	Concentrate of poppy straw (CPS) (mákszalma koncentrátum)	<i>A mákszalma alkaloid tartalmának dúsítására irányuló feldolgozás során nyert, kereskedelmi forgalmazásra szánt anyag.</i>
29	<b>Desomorphine*</b> (dezomorfin)	Dihydrodeoxymorphine
30	<b>Dextromoramide</b> (dextromoramid)	(+)-4-[2-methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidinyl) butyl]-morpholine
31	<b>Diampromide</b> (diampromid)	<i>N</i> -[2-(methylphenethylamino)-propyl]propionanilide
32	<b>Diethylthiambutene</b> (diethyltiambutén)	3-diethylamino-1,1-di-(2'-thienyl)-1-butene
33	<b>Difenoxin</b> (difenoxin)	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylisonipecotic acid
34	Dihydroetorphine (dihidroetorfin)	7,8-dihydro-7- <i>alpha</i> -[1-( <i>R</i> )-hydroxy-1-methylbutyl]-6,14- <i>endo</i> -ethanotetrahydro-oripavine
35	Dihydromorphine (dihidromorfin)	
36	<b>Dimenoxadol</b> (dimenoxadol)	2-dimethylaminoethyl-1-ethoxy-1,1-diphenylacetate
37	<b>Dimepheptanol</b> (dimepheptanol)	6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
38	<b>Dimethylthiambutene</b> (dimethyltiambutén)	3-dimethylamino-1,1-di-(2'-thienyl)-1-butene
39	<b>Dioxaphetyl butyrate</b> (dioxafetil-butirát)	ethyl-4-morpholino-2,2-diphenylbutyrate
40	<b>Diphenoxylate</b> (difenoxilát)	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
41	<b>Dipipanone</b> (dipipanon)	4,4-diphenyl-6-piperidine-3-heptanone
42	<b>Drotebanol</b> (drotebanol)	3,4-dimethoxy-17-methylmorphinan-6- <i>beta</i> , 14-diol
43	Ecgonine (ekgonin)	észterei és derivátumai, amelyek ekgoninná és kokainná alakíthatóak
44	<b>Ethylmethylthiambutene</b> (ethylmethyltiambutén)	3-ethylmethylamino-1,1-di-(2'-thienyl)-1-butene
45	<b>Etonitazene</b> (etonitazén)	1-diethylaminoethyl-2- <i>para</i> -ethoxybenzyl-5-nitrobenzimidazole
46	<b>Etorphine*</b> (etorfin)	tetrahydro-7- <i>alpha</i> -(1-hydroxy-1-methylbutyl)-6,14- <i>endo</i> etheno-oripavine
47	<b>Etoxidine</b> (etoxidin)	1-[2-(2-hydroxyethoxy)-ethyl]-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
48	<b>Fentanyl</b> (fentanil)	1-phenethyl-4- <i>N</i> -propionylanilinopiperidine
49	<b>Furethidine</b> (furetidin)	1-(2-tetrahydrofurfuryloxyethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
50	Heroin* (heroin)	Diacetylmorphine
51	<b>Hydrocodone</b> (hidrokodon)	Dihydrocodeinone
52	<b>Hydromorfinol</b> (hidromorfinol)	14-hydroxydihydromorphine
53	<b>Hydromorphone</b> (hidromorfon)	Dihydromorphinone
54	<b>Hydroxypethidine</b> (hidroxipetidín)	4- <i>meta</i> -hydroxyphenyl-1-methylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
55	<b>Isomethadone</b> (izometadon)	6-dimethylamino-5-methyl-4,4-diphenyl-3-hexanone
56	<b>Ketobemidone*</b> (ketobemidon)	4- <i>meta</i> -hydroxyphenyl-1-methyl-4-propionylpiperidine
57	<b>Levomethorphan<sup>1</sup></b> (levometorfin)	(-)-3-methoxy- <i>N</i> -methylmorphinan

58	<b>Levomoramide</b> (levomoramid)	(-)-4-[2-methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidiny)-butyl]morpholine
59	<b>Levophenacilmorphan</b> (levofenacilmorfán)	(1)-3-hydroxy- <i>N</i> -phenacilmorphinan
60	<b>Levorphanol<sup>1</sup></b> (levorfanol)	(-)-3-hydroxy- <i>N</i> -methilmorphinan
61	<b>Metazocine</b> (metazocin)	2'-hydroxy-2,5,9-trimethyl-6,7-benzomorphan
62	<b>Methadone</b> (metadon)	6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanone
63	Methadone intermediate (metadon intermediér)	4-cyano-2-dimethylamino-4,4-diphenylbutane
64	<b>Methyldesorphine</b> (metildezorfin)	6-methyl- <i>delta</i> -6-deoxymorphine
65	<b>Methyldihydromorphine</b> (metildihidromorfin)	6-methyldihydromorphine
66	3-methylfentanyl* (3-metilfentanil)	<i>N</i> -(3-methyl-1-phenethyl-4-piperidyl)propionanilide
67	3-methylthiofentanyl* (3-metiltiofentanil)	<i>N</i> -[3-methyl-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
68	<b>Metopon</b> (metopon)	5-methyldihydromorphinone
69	Moramide intermediate (moramid intermediér)	2-methyl-3-morpholino-1,1-diphenylpropane carboxylic acid
70	<b>Morpheridine</b> (morferidin)	1-(2-morpholinoethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
71	Morphine (morfin)	
72	Morphine methbromide and other pentavalent nitrogen morphine derivatives including in particular the morphine- <i>N</i> -oxide derivatives, one of which is codeine- <i>N</i> -oxide Morphine- <i>N</i> -oxide	(morfin-metilbromid és egyéb öt vegyértékű nitrogén tartalmazó morfinszármazékok, beleértve a morfin- <i>N</i> -oxid származékokat, amelyek közé tartozik a kodein- <i>N</i> -oxid is)
73	Morphine- <i>N</i> -oxide (morfin- <i>N</i> -oxid)	
74	MPPP*	1-methyl-4-phenyl-4-piperidinol propionate (ester)
75	<b>Myrophine</b> (mirofin)	Myristylbenzylmorphine
76	<b>Nicomorphine</b> (nikomorfin)	3,6-dinicotinylmorphine
77	<b>Noracymethadol</b> (noracimetadol)	(±)- <i>alpha</i> -3-acetoxy-6-methylamino-4,4-diphenylheptane
78	<b>Norlevorphanol</b> (norlevorfanol)	(-)-3-hydroxymorphinan
79	<b>Normethadone</b> (normetadon)	6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-hexanone
80	<b>Normorphine</b> (normorfin)	demethylmorphine or <i>N</i> -demethylated morphine
81	<b>Norpipanone</b> (norpipanon)	4,4-diphenyl-6-piperidino-3-hexanone
82	Opium (ópium)	
83	Oripavine (oripavin)	
84	<b>Oxycodone</b> (oxikodon)	14-hydroxydihydrocodeinone
85	<b>Oxymorphone</b> (oximorfon)	14-hydroxydihydromorphinone
86	Para-fluorofentanyl* (para-fluorofentanil)	4'-fluoro- <i>N</i> -(1-phenethyl-4-piperidyl)propionanilide

87	PEPAP*	1-phenethyl-4-phenyl-4-piperidinol acetate (ester)
88	<b>Pethidine</b> (petidin)	1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
89	Pethidine intermediate A (petidin A intermediér)	4-cyano-1-methyl-4-phenylpiperidine
90	Pethidine intermediate B (petidin B intermediér)	4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
91	Pethidine intermediate C (petidin C intermediér)	1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid
92	<b>Phenadoxone</b> (fenadoxon)	6-morpholino-4,4-diphenyl-3-heptanone
93	<b>Phenampromide</b> (fenampromid)	<i>N</i> -(1-methyl-2-piperidinoethyl)-propionanilide
94	<b>Phenazocine</b> (fenazocin)	2'-hydroxy-5,9-dimethyl-2-phenethyl-6,7-benzomorphan
95	<b>Phenomorphane</b> (fenomorfan)	3-hydroxy- <i>N</i> -phenethylmorphinan
96	<b>Phenoperidine</b> (fenoperidin)	1-(3-hydroxy-3-phenylpropyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
97	<b>Piminodine</b> (piminodin)	4-phenyl-1-(3-phenylaminopropyl)-piperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
98	<b>Piritramide</b> (piritramid)	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-(1-piperidino)-piperidine-4-carboxylic acid amide
99	<b>Proheptazine</b> (proheptazin)	1,3-dimethyl-4-phenyl-4-propionoxyazacycloheptane
100	<b>Properidine</b> (properidin)	1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid isopropyl ester
101	<b>Racemethorphan</b> (racemetorfan)	(±)-3-methoxy- <i>N</i> -methylmorphinan
102	<b>Racemoramide</b> (racemoramid)	(±)-4-[2-methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidinyl)-butyl]-morpholine
103	<b>Racemorphan</b> (racemorfan)	(±)-3-hydroxy- <i>N</i> -methylmorphinan
104	<b>Remifentanil</b> (remifentanil)	1-(2-methoxy carbonyl-ethyl)-4-(phenylpropionylamino)-piperidine-4-carboxylic acid methyl ester
105	<b>Sufentanil</b> (szufentanil)	<i>N</i> -[4-(methoxymethyl)-1-[2-(2-thienyl)-ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
106	<b>Thebacon</b> (tebakon)	Acetyldihydrocodeinone
107	Thebaine (tebain)	
108	Thiofentanyl* (tiofentanil)	<i>N</i> -[1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
109	<b>Tilidine</b> (tilidin)	(±)-ethyl- <i>trans</i> -2-(dimethylamino)-1-phenyl-3-cyclohexene-1-carboxylate
110	<b>Trimeperidine</b> (trimeperidin)	1,2,5-trimethyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine

– és az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószer izomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek, és nem esnek kifejezetten kivételes rendelkezés alá;

– valamint az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószer észterei és éterei, amennyiben ilyen észterek és éterek előfordulnak, kivéve, ha azok egy másik jegyzékben szerepelnek;

– és az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószer sói, beleértve a fent említett észterek, éterek és izomerek sóit, amennyiben ilyen sók léteznek.

### **Megjegyzés:**

A K1 jegyzék tartalmilag azonos a Kábítószer Egyezmény szerinti aktualizált I. listával.

Az <sup>1</sup>-gyel jelölt anyagok esetében a dextromethorphan (dextrometorfán) [(+)-3-methoxy-N-methylmorphinan] és a dextrorphan (dextrorfán) [(+)-3-hydroxy-N-methylmorphinan] izomerek nem tartoznak nemzetközi ellenőrzés alá.

A \*-gal jelzett anyagok fokozott nemzetközi ellenőrzés alá esnek, és a Kábítószer Egyezmény IV. listáján is szerepelnek.

### Kábítószeres 2. jegyzéke (K2)

	A	B
1	<b>Hivatalos elnevezés</b>	Kémiai név vagy leírás
2	Acetyldihydrocodeine (acetildihidrokodein)	
3	Codeine (kodein)	3-methylmorphine
4	<b>Dextropropoxyphene</b> (dextropropoxifén)	<i>alpha</i> -(+)-4-dimethylamino-1,2-diphenyl-3-methyl-2-butanol propionate
5	<b>Dihydrocodeine</b> (dihidrokodein)	
6	Ethylmorphine (etilmorfin)	3-ethylmorphine
7	<b>Nicocodine</b> (nikokodin)	6-nicotinylcodeine
8	<b>Nicodicodine</b> (nikodikodin)	6-nicotinyldihydrocodeine
9	<b>Norcodeine</b> (norkodein)	<i>N</i> -demethylcodeine
10	<b>Pholcodine</b> (folkodin)	Morpholinylethylmorphine
11	<b>Propiram</b> (propiram)	<i>N</i> -(1-methyl-2-piperidinoethyl)- <i>N</i> -2-pyridylpropionamide

– és az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószeres izomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek, és nem esnek kifejezett kivételes rendelkezés alá;

– az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószeres sói, beleértve a fent említett izomerek sóit, amennyiben ilyen sók létezhetnek.

#### **Megjegyzés:**

A K2 jegyzék tartalmilag azonos a Kábítószer Egyezmény aktualizált II. listájával. Az itt felsorolt hatóanyagok készítményei szerepelhetnek a K3 jegyzéken.

#### Kábítószeres tartalmú kivételek 3. jegyzéke (K3)

1. Az alábbi hatóanyagokat tartalmazó egy vagy több komponensű gyógyszerek:

- acetyldihydrocodeine (acetildihidrokodein)
- codeine (kodein)
- **dihydrocodeine** (dihidrokodein)
- ethylmorphine (etilmorfin)
- **nicocodine** (nikokodin)
- **nicodicodine** (nikodikodin)
- **norcodeine** (norkodein)
- **pholcodine** (folkodin),

amennyiben ezen készítmények egy vagy több komponenst tartalmaznak és a kábítószer mennyisége adagegységként nem haladja meg a 100 mg-ot, és az osztatlan készítményekben (pl. oldat) a kábítószer koncentrációja nem magasabb 2,5 százaléknál, kivéve az injekciós készítményeket.

2. Az adagolási egységként legfeljebb 100 mg **propiram** (propiram)-ot tartalmazó és legalább a propirammal azonos mennyiségű metilcellulózt tartalmazó összetett gyógyszerkészítmények.



3. Azok az orálisan alkalmazott **dextropropoxyphene** (dextropropoxifén) tartalmú gyógyszerkészítmények, amelyek dextropropoxifén bázisra számítva adagolási egységenként nem tartalmaznak többet 135 mg-nál, illetve azok az osztatlan gyógyszerkészítmények (pl. oldat), amelyekben a dextropropoxifén bázisra számított koncentrációja nem haladja meg a 2,5%-ot, amennyiben ezen készítmények nem tartalmaznak a Pszichotróp Egyezmény hatálya alá tartozó egyéb hatóanyagot.

4. Azok az összetett **cocaine** (kokain) gyógyszerkészítmények, amelyek legfeljebb 0,1% kokaint tartalmaznak kokain bázisra számítva és azok az összetett **opium** (ópium) vagy **morphine** (morfin) készítmények, amelyek legfeljebb 0,2% morfin tartalmazznak vízmentes morfin bázisra számítva, és amelyek egy vagy több más komponenst oly módon tartalmaznak, hogy a kábítószer ne lehessen könnyen kivitelezhető módszerekkel, vagy olyan mennyiségben visszanyerni, ami közegészségügyi szempontból veszélyt jelentene.

5. Azok a **difenoxin** (difenoxin) tartalmú készítmények, amelyek adagolási egységében a difenoxin mennyisége nem haladja meg a 0,5 mg-ot és legalább a difenoxin 5%-ával egyenlő mennyiségű atropin-szulfátot tartalmaznak.

6. Azok a **diphenoxylate** (difenoxilát) tartalmú gyógyszerkészítmények, amelyek adagolási egységében a bázisra számított difenoxilát mennyisége nem haladja meg a 2,5 mg-ot, és legalább a difenoxilát 1%-ával egyenlő mennyiségű atropin-szulfátot tartalmaznak.

7. Az alábbiakkal megegyező összetételű gyógyszerek:

10 g Pulvis opii

10 g Ipecacuanhae radix et rhizoma

80 g Saccharosum (illetve egyéb hatóanyagmentes por vivőanyag).

8. A jelen jegyzékben szereplő bármelyik előirattal megegyező gyógyszerek és ezek keverékei bármely olyan anyaggal, amely nem tartalmaz kábítószer.

## B) PSZICHOTRÓP ANYAGOK JEGYZÉKE

### Pszichotróp anyagok 1. jegyzéke (P1)

	A	B
1	<b>Hivatalos elnevezés</b> <i>/illetve más név vagy rövidítés, illetve külföldön gyakran használt más írásmód/</i>	Kémiai név
2	AL ***	4-allil-oxi-3,5-dimetoxi-fenetil-amin °
3	BDB***	1-(1,3-benzo-dioxol-5-il)-2-bután-amin° 1-(1,3-benzodioxol-5-yl)butan-2-ylazan°°
4	<b>Brolamfetamine</b> (brolamfetamin) / DOB /	(±)-4-bromo-2,5-dimethoxy-α-methylphenethylamine
5	BZP <sup>EU3</sup>	1-benzilpiperazin <sup>EU3</sup> 1-benzil-1,4-diaza-ciklohexán N-benzilpiperazin
6	<b>Cathinone</b> (katinon)	(-)-(S)-2-amino-propiofenone
7	2C-I <sup>EU2</sup>	2,5-dimethoxy-4-iodophenethylamine <sup>EU2</sup> 4-Iod-2,5-dimethoxyphenethylazan°°
8	2C-T-2 <sup>EU2</sup>	2,5-dimethoxy-4-ethylthiophenethylamine <sup>EU2</sup> 4-Ethylsulfanyl-2,5-dimethoxy-phenethylazan°°
9	2C-T-7 <sup>EU2</sup>	2,5-dimetoxi-4(n)-propil-tio-fenetil-amin <sup>EU2</sup> 2,5-Dimethoxy-4-(propylsulfanyl)-phenethylazan°°
10	DET	3-[2-(diethyl-amino)ethyl]indole
11	DMA	(±)-2,5-dimethoxy-α-methylphenethylamine
12	DMHP	3-(1,2-dimethylheptyl)-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
13	DMT	3-[2-(dimethylamino)ethyl]indole

14	DOC***	2,5-dimetoxi-4-klór-amfetamin° 1-(4-Chlor-2,5-dimethoxyphenyl)propan-2-ylazan°
15	DOET	(±)-4-ethyl-2,5-dimethoxy- $\alpha$ -methylphenethylamine
16	<b>Eticyclidine</b> (eticiklidin) / PCE /	N-ethyl-1-phenylcyclohexylamine
17	<b>Etryptamine</b> (etriptamin)	3-(2-aminobutyl)indole
18	FLEA***	N-hidroxi-N-metil-3,4 metilén-dioxi-amfetamin vagy N-hidroxi-3,4-metilén-dioxi-metamfetamin° N-[1-(1,3-benzodioxol-5-yl)propan-2-yl]-N-methylhydroxylamin°
19	4-fluoroamfetamine** (4-fluoramfetamin) / 4-FA, 4-FMP	1-(4-fluorophenyl)propan-2-amine
20	N-hydroxy MDA (N-hidroxi-MDA)	(±)-N[ $\alpha$ -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethyl] hydroxylamine
21	JWH-018**	naphthalen-1-yl(1-pentyl-1H-indol-3-yl)methanone
22	JWH-081**	(4-methoxynaphthalen-1-yl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)methanone
23	JWH-073**	(1-butyl-1H-indol-3-yl)(naphthalen-1-yl)methanone
24	JWH-122**	(4-methylnaphthalen-1-yl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)methanone
25	JWH-210**	(4-ethylnaphthalen-1-yl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)methanone
26	<b>(+)-Lysergide</b> (+)-lizergid / LSD, LSD-25 /	9,10-didehydro-N,N-diethyl-6-methylergoline-8 $\beta$ -carboxamide
27	MAL***	3,5-dimetoxi-4-metallil-oxi-fenetil-amin° 3,5-dimethoxy-4-(2-methylallyloxy)-phenethylazan°
28	MBDB***	2-(metil-amino)-1-(3,4-metilén-dioxi-fenil)-bután vagy N-metil-1-(1,3-benzo-dioxol-5-il)-2-bután-amin° [1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)butan-2-yl](methyl)azan°
29	mCPP*** (meta-klorofenilpiperazin)	meta-chlorophenylpiperazine° vagy [1-(3-chlorophenyl)piperazine]°
30	MDE, N-ethyl MDA (N-etil-MDA)	(±)N-ethyl- $\alpha$ -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
31	MDMA	(±)N, $\alpha$ -dimethyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
32	3,4-methylendioxi-pirovaleron (3,4- metiléndioxi-pirovaleron) / MDPV **	1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one
33	4-methylethcathinone** (4-metiletkatinon) /4-MEC	2-(ethylamino)-1-(4-methylphenyl)propan-1-one
34	Methylone** (Metilon)	1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)propan-1-one
35	Mephedrone <sup>EU4</sup> (mefedron)	(RS)-1-(4-methylphenyl)-2-methylaminopropan-1-one, 4-methylmethcathinone, 4-methylephedrone, 4-MMC
36	Mescaline (meszkalin)	3,4,5-trimethoxyphenethylamine
37	Methcathinone (metkatinon)	2-(methylamino)-1-phenylpropan-1-one
38	4-methylaminorex (4-metilaminorex)	(±)-cis-2-amino-4-methyl-5-phenyl-2-oxazoline
39	MMDA	5-methoxy- $\alpha$ -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
40	4-MTA	$\alpha$ -methyl-4-methylthiophenethylamine
41	N-Me-1-PEA***	1-(N-metil-amino)-1-fenil-etán vagy N-metil-1-fenetil-amin
42	Parahexyl (parahexil)	3-hexyl-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
43	1-PEA***	1-amino-1-fenil-etán vagy 1-fenetil-amin°
44	PMA	p-methoxy- $\alpha$ -methylphenethylamine
45	PMMA <sup>EU1</sup>	paramethoxymethylamphetamine <sup>EU1</sup> vagy N-methyl- 1-(4-methoxyphenyl)-2-aminopropane vagy p-methoxy-N, $\alpha$ -dimethylphenethylamine

46	Psilocine (pszilocin) / <i>Psilocin</i> /	3-[2-(dimethylamino)ethyl]indol-4-ol
47	<b>Psilocybine</b> (pszilocibin)	3-[2-(dimethylamino)ethyl]indol-4-yl dihydrogen phosphate
48	<b>Rolicyclidine</b> (rolieklidin) / <i>PHP, PCPY</i> /	1-(1-phenylcyclohexyl)pyrrolidine
49	STP / <i>DOM</i> /	2,5-dimethoxy- $\alpha$ ,4-dimethylphenethylamine
50	<b>Tenamfetamine</b> (tenamfetamin) / <i>MDA</i> /	$\alpha$ -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
51	<b>Tenocyclidine</b> (tenociklidin) / <i>TCP</i> /	1-[1-(2-thienyl)cyclohexyl]piperidine
52	Tetrahydrocannabinol, the following isomers and their stereochemical variants (a következő tetrahidro-kannabinol izomerek és szterokémiai variánsaik) / <i>THC</i> /	7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (9R, 10aR)-8,9,10, 10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (6aR,9R,10aR)-6a,9,10, 10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol 6aR, 10aR)-6a,7,10, 10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol 6a,7,8,9-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (6aR, 10aR)-6a,7,8,9,10, 10a-hexahydro-6,6-dimethyl-9-methylene-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
53	TMA (trimetoxiamfetamin)	( $\pm$ )-3,4,5-trimethoxy- $\alpha$ -methylphenethylamine
54	TMA-2 <sup>EU2</sup> (2,4,5-trimetoxiamfetamin)	2,4,5-trimethoxyamphetamine <sup>EU2</sup> 1-(2,4,5-Trimethoxyphenyl)propan-2-ylazan <sup>o</sup>
55	4-MA, 4-methylamphetamine (4-metilamfetamin)	1-(4-methylphenyl)propan-2-amine
56	<b>5-IT</b>	5-(2-aminopropyl)indole
57.	<b>1-naphyrone (1-nafiron)</b>	1-(naphthalen-1-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one
58.	2-aminoindane (2-aminoindán)	2,3-dihydro-1H-inden-2-amine
59.	2-DPMP, Desoxy pipradrol (dezo xipipradrol)	2-(diphenylmethyl)piperidine
60.	2-naphyrone (2-nafiron)	1-(naphthalen-2-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one
61.	3-MeO-PCE	N-ethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexanamine
62.	4-MeO-PCP	1-[1-(4-methoxyphenyl)cyclohexyl]piperidine
63.	5-IAI	5-iodo-2,3-dihydro-1H-inden-2-amine
64.	5-MeO-AMT	1-(5-methoxy-1H-indol-3-yl)propan-2-amine
65.	á- Pyrrolidinovalerophenone, á-PVP	1-phenyl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-pentanone
66.	AM-2201	1-[(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-(naphthalen-1-yl)methanone
67.	AMT (alfa-metiltriptamin)	1-(1H-indol-3-yl)propan-2-amine
68.	Camfetamine (kamfetamin)	N-methyl-3-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amine
69.	CP 47,497 C8-homológ	2-(3-hydroxycyclohexyl)-5-(2-methylnonan-2-yl)phenol
70.	CRA 13	naphthalen-1-yl [4-(pentyloxy)naphthalen-1-yl]methanone
71.	D2PM, Diphenylprolinol (difenilprolinol)	diphenyl(pyrrolidin-2-yl)methanol
72.	DBZP	1,4-dibenzylpiperazine
73.	Desoxy-D2PM (dezo xi-D2PM)	2-(diphenylmethyl)pyrrolidine
74.	Dimethocaine (dimetokain)	3-(diethylamino)-2,2-dimethylpropyl-4-aminobenzoate
75.	DMAA	4-methylhexan-2-amine

76.	Etaqualone (etakvalon)	3-(2-ethylphenyl)-2-methylquinazolin-4(3H)-one
77.	Ethylphenidate (etilfenidát)	ethyl phenyl(piperidin-2-yl)acetate
78.	GBL, gamma- butyrolactone (gamma-butirolakton)	dihydrofuran-2(3H)-one
79.	HU-210	9-(hydroxymethyl)-6,6-dimethyl-3-(2-methyloctan-2-yl)-6a,7,10,10a-tetrahydrobenzo [c]chromen-1-ol
80.	Ibogain	(6R,6aS,7S,9R)-7-ethyl-2-methoxy-6,6a,7,8,9,10,12,13-octahydro-5H-6,9-methanopyrido[10,20:1,2]azepino[4,5-b]indole
81.	MDAI	6,7-dihydro-5H-indeno[5,6-d][1,3]dioxol-6-amine
82.	Methoxetamine (metoxetamin)	2-(ethylamino)-2-(3-methoxyphenyl)cyclohexanone
83.	MPA, Methylthienylpropamine (metiltienil-propamin)	N-methyl-1-(thiophen-2-yl)propan-2-amine
84.	ODT, O-desmethyltramadol (O-dezmetiltramadol)	3-{2-[(dimethylamino)methyl]-1-hydroxycyclohexyl} phenol
85.	para-methyl-4-methylaminorex (para-metil-4-metilaminorex) / 4,4'-DMAR	4-methyl-5-(4-methylphenyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amine, illetve 4-methyl-5-(4-methylphenyl)-1,3-oxazolidin-2-imine tautomerek
86.	Pentedron, $\alpha$ -ethyl-methcathinone ( $\alpha$ -etil-metkatinon)	2-methylamino-1-phenyl-1-pentanone
87.	MBZP	1-benzyl-4-methylpiperazine
88.	pFBT, 4-fluorotropacocaine (fluortropakokain)	8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl 4-fluorobenzoate
89.	pFPP	1-(4-fluorophenyl)piperazine
90.	Phenazepam (fenazepam)	7-bromo-5-(2-chlorophenyl)-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-one
91.	Salvinorin A (Szalvinorin A)	(2S,4aR,6aR,7R,9S,10aS,10bR)-9-(acetyloxy)-2-(3-furanyl)dodecahydro-6a,10b-dimethyl-4,10-dioxo-2H-naphtho[2,1-c]pyran-7-carboxylic acid methyl ester
92.	TFMPP	1-[3-(trifluoromethyl)phenyl]piperazine
93.	$\alpha$ - Me-PEA	2-phenylpropan-1-amine
94.	3-MeO-PCP	1-[1-(3-methoxyphenyl)cyclohexyl]-piperidine
95.	Homoamphetamine	3-amino-1-phenyl-butane
96.	AH-7921	3,4-diklór-N-[[1-(dimetil-amino)ciklohexil]metil]benzamid
97.	25I-NBOMe	4-jód-2,5-dimetoxi-N-(2-metoxi-benzil)fenetilamin
98.	AB-CHMINACA	N-(1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1H-indazole-3-carboxamide
99.	AB-FUBINACA	N-(1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(4- fluorobenzil)-1H-indazole-3-carboxamide
100.	5F-AB-PINACA	N-(1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(5- fluoropentil)-1H-indazole-3-carboxamide
101.	AB-PINACA	N-(1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-pentil-1H-indazole-3-carboxamide
102.	$\alpha$ -PVT, alpha-PVT, alpha-pyrrolidinopentiothiophenone	2-(pyrrolidin-1-yl)-1-(thiophen-2-yl)pentan-1-one
103.	MDMB-CHMICA	N-[[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indol-3-yl]carbonyl]-3- methyl- valine, methyl ester
104.	MTP, methcathinone thiophen analog	2-(methylamino)-1-(thiophen-2-yl)propan-1-one
105.	N-ethylnorketamine	2-(2-chlorophenyl)-2-(ethylamino)cyclohexanone

106.	AM-1248 azepane isomer	adamant-1-yl[1-(1-methylazepan-3-yl)-1H-indol-3-yl] methanone
107.	ADB-FUBINACA	N-[1-(aminocarbonyl)-2,2-dimethylpropyl]-1-[(4-fluorophenyl)methyl]-1H-indazole-3-carboxamide
108.	MT-45	1-ciklohexil-4-(1,2-difenil-etil)piperazin
109	4-benzylpiperidine	4-(phenylmethyl)piperidine
110	3,4-dichloromethylphenidate/ 3,4-CTMP	methyl-2-(3,4-dichlorophenyl)-2-[piperidin-2-yl]acetate
111	A-836,339	N-[3-(2-methoxyethyl)-4,5-dimethyl-1,3-thiazol-2-ylidene]- 2,2,3,3-tetramethylcyclopropane- carboxamide
112	MXP, methoxyphenidine, 2-MeO-diphenidine	1-[1-(2-methoxyphenyl)-2-phenylethyl]piperidine
113	3F-phenmetrazine, meta-fluoro-phenmetrazine, meta-F-phenmetrazine	2-(3-fluorophenyl)-3-methylmorpholine
114	N-(2-methoxyethyl)-N-(1-methylethyl)-2-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)-4-thiazol-methanamine	N-(2-methoxyethyl)-N-(1-methylethyl)-2-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)-4-thiazol-methanamine
115	N,N-diethyl-2-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)-4-thiazol- methanamine	N,N-diethyl-2-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)-4-thiazol-methanamine
116	alpha-PBT; alfa-PBT; a-PBT; á-Pyrrolidinobutiotiophenone	2-(Pyrrolidin-1-yl)-1-(thiophen-2-yl)butan-1-one
117	Diclazepam, 2-Chlorodiazepam, Ro5-3448	7-chloro-5-(2-chlorophenyl)-1-methyl-1,3-dihydro-2H- 1,4-benzodiazepin-2-one
118	Diphenidine, 1,2-diphenylethylpiperidine; DPD; 1,2-DEP; DIPH	1-(1,2-Diphenylethyl)piperidine
119	MTTA; MTA; Mephtetramine	2-[(Methylamino)methyl]-3,4-dihydronaphthalen-1(2H)-one
120	Nitracaine	3-(Diethylamino)-2,2-dimethylpropyl 4-nitrobenzoate
121	EG-018	(naphthalen-1-yl)(9-pentyl-9H-carbazol-3-yl)-methanone

– és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sztereoizomerjei, ha azok a feltüntetett kémiai névnek megfelelnek, kémiai szerkezetük alapján léteznek, és nem esnek kifejezetten kivételes rendelkezés alá;

– és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sói, beleértve a fent említett sztereoizomerek sóit, amennyiben ilyen sók léteznek.

### Megjegyzés:

A P1 jegyzék a Pszichotróp Egyezmény szerinti aktualizált I. lista alapján készült, kiegészítve az EU-val jelölt, az EU által a tagállamok számára előírt ellenőrzött hatóanyagokkal (EU<sup>1</sup> – Council Decision 2002/188/JHA of 28 February 2002; EU<sup>2</sup> – Council Decision 2003/847/JHA of 27 November 2003; EU<sup>3</sup> – Council Decision 2008/206/JHA of 3 March 2008; EU<sup>4</sup> – Council Decision 2010/759/JHA of 2 December 2010), valamint a \*\*-gal jelzett anyagokkal, amelyek nemzeti ellenőrzése szigorúbb (hazai és nemzetközi rendészeti hatósági tapasztalatok alapján), mint az Egyezmény előírása,

A \*\*\*-gal jelzett anyagokkal, amelyek nemzeti ellenőrzése szigorúbb (hazai és nemzetközi rendészeti hatósági tapasztalatok alapján): nem szerepelnek az Egyezmények jegyzékeiben.

A °-gal jelölt, dőlt betűvel szedett kémiai név vagy nevek a korábbi magyar hivatalos név vagy nevek, alatta, (ha van), a °°-gal jelölt kémiai név a német BtMG (Betäubungsmittelgesetz 22. Dezember 2003) által alkalmazott IUPAC megnevezés.

### Pszichotróp anyagok 2. jegyzéke (P2)

	A	B
1	<b>Hivatalos elnevezés</b> <i>/illetve más név vagy rövidítés, vagy külföldön gyakran használt más írásmód/</i>	Kémiai név

2	<b>Amfetamine</b> (amfetamin) / <i>amphetamine</i> /	(±)- <i>α</i> -methylphenethylamine
3	<b>Amineptine</b> (amineptin)	7-[(10,11-dihydro-5H-dibenzo[ <i>a,d</i> ]cyclohepten-5-yl)amino]heptanoic acid
4	<b>Buprenorphine**</b> (buprenorfin)	21-cyclopropyl-7- <i>α</i> -[( <i>S</i> )-1-hydroxy-1,2,2-trimethylpropyl]-6,14-endo-ethano-6,7,8,14-tetrahydrooripavine
5	2C-B	4-bromo-2,5-dimethoxyphenethylamine
6	<b>Dexamfetamine</b> (dexamfetamin) / <i>dexamphetamine</i> /	(+)- <i>α</i> -methylphenethylamine
7	<b>Dronabinol<sup>2</sup></b> (dronabinol) /delta-9-tetrahydrocannabinol and its stereochemical variants /delta-9-tetrahidrokannabinol (delta-9-THC) és sztereokémiai várásai/	(6 <i>aR</i> , 10 <i>aR</i> )-6 <i>a</i> ,7,8, 10 <i>a</i> -tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[ <i>b,d</i> ]pyran-1-ol
8	<b>Fenetylline</b> (fenetillin)	7-[2-[( <i>α</i> -methylphenethyl)amino]ethyl]theophylline
9	GHB (gamma-hidroxi-vajsav)	<i>α</i> -hydroxybutyric acid
10	<b>Ketamine***</b> (ketamin)	2-(2-chlorophenyl)-2-(methylamino)-cyclohexanone
11	<b>Levamfetamine</b> (levamfetamin) / <i>Levamphetamine</i> /	(-)-( <i>R</i> )- <i>α</i> -methylphenethylamine
12	<b>Levomethamphetamine</b> (levometamfetamin)	(-)- <i>N</i> , <i>α</i> -dimethylphenethylamine
13	<b>Mecloqualone</b> (meklokvalon)	3-( <i>o</i> -chlorophenyl)-2-methyl-4(3 <i>H</i> )-quinazolinone
14	<b>Metamfetamine</b> (metamfetamin) / <i>Metamphetamine</i> /	(+)-( <i>S</i> )- <i>N</i> , <i>α</i> -dimethylphenethylamine
15	<b>Metamfetamine racemate</b> (metamfetamin racemát) / <i>Metamphetamine racemate</i> /	(±)- <i>N</i> , <i>α</i> -dimethylphenethylamine
16	<b>Methaqualone</b> (metakvalon)	2-methyl-3- <i>o</i> -tolyl-4(3 <i>H</i> )-quinazolinone
17	<b>Methylphenidate</b> (metilfenidát)	methyl <i>α</i> -phenyl-2-piperidine acetate
18	<b>Pentazocine**</b> (pentazocin)	(2 <i>R</i> , *6 <i>R</i> , *11 <i>R</i> *)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-6,11-dimethyl-3-(3-methyl-2-butenyl)-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol
19	<b>Phencyclidine</b> (fenciklidin) / <i>PCP</i> /	1-(1-phenylcyclohexyl)piperidine
20	<b>Phenmetrazine</b> (fénmetrazin)	3-methyl-2-phenylmorpholine
21	<b>Poppy straw**</b> (mákszalma)	
22	<b>Secobarbital</b> (szekobarbitál)	5-allyl-5-(1-methylbutyl)barbituric acid
23	<b>Tapentadol</b> (tapentadol)	3-[(2 <i>R</i> ,3 <i>R</i> )-1-(dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]-phenol
24	<b>Zipeprol</b> (zipeprol)	<i>α</i> -( <i>α</i> -methoxybenzyl)-4-( <i>α</i> -methoxyphenetyl)-1-piperazineethanol

– és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sztereoizomerjei, ha azok a feltüntetett kémiai névnek megfelelnek, kémiai szerkezetük alapján léteznek, és nem esnek kifejezetten kivételes rendelkezés alá;

– és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sói, amennyiben ilyen sók léteznek.

### Megjegyzés:

A P2 jegyzék a Pszichotróp Egyezmény szerinti aktualizált II. lista alapján készült, kiegészítve a \*-gal jelzett anyagokkal, amelyek nemzeti ellenőrzése szigorúbb (hazai és nemzetközi rendészeti hatósági tapasztalatok alapján), mint az Egyezmény előírása,

\*\*\*-gal jelzett anyagokkal, amelyek nemzeti ellenőrzése szigorúbb (hazai és nemzetközi rendészeti hatósági tapasztalatok alapján): nem szerepelnek az Egyezmények jegyzékeiben.

A <sup>2</sup>-sel jelölt anyag esetében a dronabinol megjelölés csak a (-)-trans-delta-9-tetrahydrocannabinol sztereoizomerre vonatkozik.

### Pszichotróp anyagok 3. jegyzéke (P3)

	A	B
1	<b>Hivatalos elnevezés</b> <i>illetve más név vagy külföldön gyakran használt más írásmód/</i>	Kémiai név
2	<b>Amobarbital</b> (amobarbitál)	5-ethyl-5-isopentylbarbituric acid
3	<b>Butalbital</b> (butalbitál)	5-allyl-5-isobutylbarbituric acid
4	<b>Cathine</b> (katin) / (+)- <i>norpseudo-ephedrine</i> /	(+)-(S)-á-[(S)-1-aminoethyl]benzyl alcohol
5	<b>Cyclobarbital</b> (ciklobarbitál)	5-(1-cyclohexen-1-yl)-5-ethylbarbituric acid
6	<b>Flunitrazepam</b> (flunitrazepám)	5-(o-fluorphenyl)-1,3-dihydro-1-methyl-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
7	<b>Glutethimide</b> (glutetimid)	2-ethyl-2-phenylglutarimide
8	<b>Pentobarbital</b> (pentobarbitál)	5-ethyl-5-(1-methylbutyl)barbituric acid

– és az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószer sztereoizomerjei, ha azok a feltüntetett kémiai névnek megfelelnek, kémiai szerkezetük alapján léteznek, és nem esnek kifejezetten kivételes rendelkezés alá;

– és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sói, amennyiben ilyen sók léteznek.

#### Megjegyzés:

A P3 jegyzék a Pszichotróp Egyezmény szerinti aktualizált III. lista alapján készült.

### Pszichotróp anyagok 4. jegyzéke (P4)

	A	B
1	<b>Hivatalos elnevezés</b> <i>illetve más név vagy külföldön gyakran használt más írásmód/</i>	Kémiai név
2	<b>Allobarbital</b> (allobarbitál)	5,5-diallylbarbituric acid
3	<b>Alprazolam</b> (alprazolám)	8-chloro-1-methyl-6-phenyl-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3-á][1,4]benzodiazepine
4	<b>Amfepramone</b> (amfepramon) / <i>Diethylpropion</i> /	2-(diethylamino)propiofenone
5	<b>Aminorex</b> (aminorex)	2-amino-5-phenyl-2-oxazoline
6	<b>Barbital</b> (barbital)	5,5-diethylbarbituric acid
7	<b>Benzfetamine</b> (benzfetamin) / <i>Benzphetamine</i> /	N-benzyl- <i>N</i> , á-dimethylphenethylamine
8	<b>Bromazepam</b> (Bromazepám)	7-bromo-1,3-dihydro-5-(2-pyridyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
9	<b>Brotizolam</b> (brotizolám)	2-bromo-4-(o-chlorophenyl)-9-methyl-6 <i>H</i> -thieno [3,2 <i>f</i> ]-s-triazolo[4,3-á][1,4]diazepine
10	<b>Butobarbital</b> (butobarbitál) /5-butyl-5-ethylbarbituric acid/	5-butyl-5-ethylbarbituric acid
11	<b>Camazepam</b> (kamazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one dimethylcarbamate (ester)
12	<b>Chlordiazepoxide</b> (klórdiazepoxid)	7-chloro-2-(methylamino)- 5-phenyl-3 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine-4-oxide
13	<b>Clobazam</b> (klobazám)	7-chloro-1-methyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,5-benzodiazepine-2,4(3 <i>H</i> ,5 <i>H</i> )-dione
14	<b>Clonazepam</b> (klonazepám)	5-(o-chlorophenyl)-1,3-dihydro-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one

15	<b>Clorazepate</b> (klórazepát)	7-chloro-2,3-dihydro-2-oxo-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine-3-carboxylic acid
16	<b>Clotiazepam</b> (klotiazepám)	5-( <i>o</i> -chlorophenyl)-7-ethyl-1,3-dihydro-1-methyl-2 <i>H</i> -thieno[2,3- <i>e</i> ]-1,4-diazepin-2-one
17	<b>Cloxazolam</b> (kloxazolám)	10-chloro-11 <i>b</i> -( <i>o</i> -chlorophenyl)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydro-oxazolo-[3,2- <i>d</i> ][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i> )-one
18	<b>Delorazepam</b> (delorazepám)	7-chloro-5-( <i>o</i> -chloro-phenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
19	<b>Diazepam</b> (diazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-1-methyl-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
20	<b>Estazolam</b> (esztazolám)	8-chloro-6-phenyl-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>á</i> ][1,4] benzodiazepine
21	<b>Ethchlorvynol</b> (etklórvinol)	1-chloro-3-ethyl-1-penten-4-yn-3-ol
22	<b>Ethinamate</b> (etinamát)	1-ethynylcyclohexanolcarbamate
23	<b>Ethyl loflazepate</b> (etil-loflazepát)	ethyl 7-chloro-5-( <i>o</i> -fluorophenyl)-2,3-dihydro-2-oxo-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine-3-carboxylate
24	<b>Etilamfetamine</b> (etilamfetamin) <i>/N-ethylamphetamine/</i>	N-ethyl- <i>á</i> -methylphenethylamine
25	<b>Fencamfamin</b> (fenkamfamin)	N-ethyl-3-phenyl-2-norbornanamine
26	<b>Fenproporex</b> (fenproporex)	(±)-3-[( <i>a</i> -methylphenylethyl)amino]propionitrile
27	<b>Fludiazepam</b> (fludiazepám)	7-chloro-5-( <i>o</i> -fluorophenyl)-1,3-dihydro-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
28	<b>Flurazepam</b> (flurazepám)	7-chloro-1-[2-(diethylamino)ethyl]-5-( <i>o</i> -fluorophenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
29	<b>Halazepam</b> (halazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-1-(2,2,2-trifluoroethyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
30	<b>Haloxazolam</b> (haloxazolám)	10-bromo-11 <i>b</i> -( <i>o</i> -fluorophenyl)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydrooxazolo[3,2- <i>d</i> ][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i> )-one
31	<b>Ketazolam</b> (ketazolám)	11-chloro-8,12 <i>b</i> -dihydro-2,8-dimethyl-12 <i>b</i> -phenyl-4 <i>H</i> -[1,3]oxazino[3,2- <i>d</i> ][1,4]benzodiazepin-4,7(6 <i>H</i> )-dione
32	<b>Lefetamine</b> (lefetamin) /SPA/	(-)- <i>N,N</i> -dimethyl-1,2-diphenylethylamine
33	<b>Loprazolam</b> (loprazolám)	6-( <i>o</i> -chlorophenyl)-2,4-dihydro-2-[(4-methyl-1-piperazinyl)methylene]-8-nitro-1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>á</i> ][1,4]benzodiazepin-1-one
34	<b>Lorazepam</b> (lorazepám)	7-chloro-5-( <i>o</i> -chlorophenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
35	<b>Lormetazepam</b> (lormetazepám)	7-chloro-5-( <i>o</i> -chlorophenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
36	<b>Mazindol</b> (mazindol)	5-( <i>p</i> -chlorophenyl)-2,5-dihydro-3 <i>H</i> -imidazo[2,1- <i>á</i> ]isoindol-5-ol
37	<b>Medazepam</b> (medazepám)	7-chloro-2,3-dihydro-1-methyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine
38	<b>Mefenorex</b> (mefenorex)	<i>N</i> -(3-chloropropyl)- <i>á</i> -methylphenethylamine
39	<b>Meprobamate</b> (meprobamát)	2-methyl-2-propyl-1,3-propanedioldicarbamate
40	<b>Mesocarb</b> (mezokarb)	3-( <i>á</i> -methylphenetyl)- <i>N</i> -(phenylcarbonyl) sydnone imine
41	<b>Methylphenobarbital</b> (metilfenobarbitál)	5-ethyl-1-methyl-5-phenylbarbituric acid
42	<b>Methyprylon</b> (metiprilon)	3,3-diethyl-5-methyl-2,4-piperidene-dione
43	<b>Midazolam</b> (midazolám)	8-chloro-6-( <i>o</i> -fluorophenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -imidazol [1,5- <i>á</i> ][1,4]benzodiazepine
44	<b>Nimetazepam</b> (nimetazepám)	1,3-dihydro-1-methyl-7-nitro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one



45	<b>Nitrazepam</b> (nitrazepám)	1,3-dihydro-7-nitro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
46	<b>Nordazepam</b> (nordazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
47	<b>Oxazepam</b> (oxazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
48	<b>Oxazolam</b> (oxazolám)	10-chloro-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydro-2-methyl-11 <i>b</i> -phenyloxazolo [3,2- <i>d</i> ][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i> )-one
49	<b>Pemoline</b> (pemolin)	2-amino-5-phenyl-2-oxazolin-4-one
50	<b>Phendimetrazine</b> (fendimetrazin)	(+)-(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i> )-3,4-dimethyl-2-phenylmorpholine
51	<b>Phenobarbital</b> (fenobarbitál)	5-ethyl-5-phenylbarbituric acid
52	<b>Phentermine</b> (fentermin)	á,á-dimethylphenethylamine
53	<b>Pinazepam</b> (pinazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-1-(2-propynyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
54	<b>Pipradrol</b> (pipradrol)	1,1-diphenyl-1-(2-piperidyl)methanol
55	<b>Prazepam</b> (prazepám)	7-chloro-1-(cyclopropylmethyl)-1,3-dihydro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
56	<b>Pyrovalerone</b> (pirovaleron)	4'-methyl-2-(1-pirrolidinyl)valerophenone
57	<b>Secbutabarbital</b> (szekbutabarbitál)	5- <i>sec</i> -butyl-5-ethylbarbituric acid
58	<b>Temazepam</b> (temazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
59	<b>Tetrazepam</b> (tetrazepám)	7-chloro-5-(1-cyclohexen-1-yl)-1,3-dihydro-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
60	<b>Triazolam</b> (triazolám)	8-chloro-6-( <i>o</i> -chlorophenyl)-1-methyl-4 <i>Hs</i> -triazolo[4,3- <i>]</i> [1,4]benzodiazepine
61	<b>Vinylbital</b> (vinilbitál)	5-(1-methylbutyl)-5-vinylbarbituric acid
62	<b>Zolpidem</b> (zolpidem)	N,N,6-trimethyl-2- <i>p</i> -tolylimidazo[1,2- <i>á</i> ]pyridine-3-acetamide

– és az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószereszterek sztereoizomerjei, ha azok a feltüntetett kémiai névnek megfelelnek, kémiai szerkezetük alapján léteznek, és nem esnek kifejezetten kivételes rendelkezés alá;

– és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sói, amennyiben ilyen sók léteznek.

### **Megjegyzés:**

A P4 jegyzék a Pszichotróp Egyezmény aktualizált IV. listája alapján készült.

**C)**

## **D) AZ ÚJ PSZICHOAKTÍV ANYAGGÁ MINŐSÍTETT ANYAGOKRÓL VAGY VEGYÜLETCSOPORTOKRÓL SZÓLÓ MINISZTERI RENDELETBŐL ÁTHELYEZETT ANYAGOK JEGYZÉKE**

2. melléklet a 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelethez<sup>126</sup>

### **Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet Éves jelentés a kábítószereszterek gyártásáról, készletéről, forgalmazásáról 20..... év**

Adatszolgáltató neve:

Kitöltés dátuma:

címe:

Kábítószer felelős neve:

*Kitöltési útmutató*

1. A hatóanyag mennyiségeket vízmentes bázisra számítva kell megadni.
2. A 2/a táblázatban a K3 jegyzék szerinti készítmények hatóanyagtartalmát kizárólag a 11. oszlopban kell szerepeltetni.
3. Statisztikai szempontból nem minősül gyártásnak a csomagolás, átcsomagolás.

*Megjegyzések (leíró rész):*

Cégszerű aláírás, cégbélyegző, dátum, a kábítószer felelős ellenjegyzése:

**2/a táblázat**

**Éves kábítószer anyagmérleg**

Felhasználható mennyiség (g)					Felhasznált mennyiség (g)							
2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	
Gyártás	Import	Belföldi beszerzés	Egyéb	Összesen (1-5)	Értékesítés			Gyártáshoz felhasznált mennyiség				Export
					Fogyasztás		Nagykereskedelem	Más kábítószer gyártásához	K3 jegyzék szerinti készítményhez	Nem ellenőrzött készítményhez		
					Kiskereskedelem	Tudományos kutatás						

**A 2/a táblázat 5., 14. és 15. számú oszlopának részletezése**

5				
Egyéb				
Visszáru (VA)			Termelési többlet	Mások
Nagykereskedőtől - Gyártótól	Patikai visszáru adott évi kiszállításból	Patikai visszáru előző évek kiszállításából		

14					
Egyéb (kádba veszett és/vagy megsemmisített mennyiségek grammban)					
Hatóanyag neve	Technológiai veszteségek / folyamatfüggő veszteségek	Minőség-ellenőrzéssel / minőségbiztosítással összefüggő veszteségek	Lopások	Egyéb veszteségek	Ipari kutatás és fejlesztés

*Magyarázat a 14. oszlop részletezéséhez:*

<i>Technológiai veszteségek / folyamatfüggő veszteségek</i>	<i>Minőségellenőrzéssel / minőségbiztosítással összefüggő veszteségek</i>	<i>Lopások</i>	<i>Egyéb veszteségek</i>	<i>Ipari kutatás és fejlesztés</i>
<b>Alapanyagoknál</b>				

tisztítás (purifikálás), finomítás	mintavétel		kémiai bomlás	
átalakítás bázis, sav stb. formába	minőségi hibák		tárolás alatti kiömlés	
izomer szeparálás			tárolás alatti párolgás	
aprítás (mikronizálás)			káresetek	
szárítás			lejárt szavatosság	
őrlés, darálás			berendezés meghibásodása	
szitalás				
súlymérés				
<b>Készítményeknél</b>				
gyógyszerforma készítés	mintavétel		kémiai bomlás	pilot gyártási tételek
mérés	minőségi hibák		káreset	kísérleti gyártási tételek
csomagolás			lejárt szavatosság	fejlesztési gyártási tételek
osztályozás (minősítés)			berendezés meghibásodása	kiterjesztési gyártási tételek
				validációs tételek
				egyéb tudományos célok

15

**Zárókészlet**

**Készlet (selejt nélkül)**

**Selejt**

**2/b táblázat**

**Belföldi kábítószer forgalom részletezése**

Megnevezés		Belföldi beszerzés			Belföldi nagykereskedelmi értékesítés		
Hatóanyag	Készítmény	Eladó	Mennyiség		Vevő	Mennyiség	
			Kiszerezési egység (doboz)	Hatóanyag		Kiszerezés(doboz)	Hatóanyag

**2/c táblázat**

### Mákszalma koncentrátum (CPS)

1	2	3		4	
Gyártott mennyiség	Kábítószer	Fogyasztás		Záró készlet (..... XII. 31-én)	
kg		kg	g	kg	g
b	CPS (M)	b		b	
	AMA	c		c	
	ACA	c		c	
	ATA	c		c	
	AOA	c		c	
b	CPS(O)	b		b	
	AOA	c		c	
	AMA	c		c	
	ACA	c		c	
	ATA	c		c	
b	CPS(T)	b		b	
	ATA	c		c	
	AMA	c		c	
	ACA	c		c	
	AOA	c		c	

#### Megjegyzések

- a kárba veszett és/vagy megsemmisített mennyiségek
- b bruttó súlyban kifejezett mennyiség
- c vízmentes alkaloid tartalom megközelített mennyisége

#### 2/d/1. táblázat

#### Opiát hatóanyagok előállítása mákszalmából és CPS-ből

1	2		3
Felhasznált anyag	Felhasznált mennyiség		Kinyert anyag
	kg	g	
Ópium			Morphin
			Codein
			Thebain
Mákszalma (M)			<i>CPS (M)</i>
			AM
			AC
			AT
			AC
			Morphin

			Codein
			Thebain
			Oripavin
Mákszalma (T)			<i>CPS (T)</i>
			AM
			AC
			AT
			AC
			<i>CPS (O)</i>
			AM
			AC
			AT
			AC
			Thebain
<i>Papaver bracteatum</i>			Thebain
<i>CPS (M)</i>		a	
	AMA	b	Morphin
	ACA	b	Codein
	ATA	b	Thebain
	AOA	b	Oripavin
<i>CPS (T)</i>		a	
	ATA	b	Thebain
	AMA	b	Morphin
	ACA	b	Codein
	AOA	b	Oripavin
<i>CPS (O)</i>		a	
	AOA	b	Oripavin
	AMA	b	Morphin
	ACA	b	Codein
	ATA	b	Thebain
<i>Alkaloid tartalmú technológiai víz (eredet részletezésével)</i>			Morphin
			Codein
			Oripavin/Thebain

a bruttó súlyban kifejezett mennyiség

b vízmentes alkaloid tartalom megközelített mennyisége

### 2/d/2. táblázat

### Ópiát hatóanyagok átalakítása más kábítószerre

1	2	3	
---	---	---	--

Felhasznált anyag	Felhasznált mennyiség		Kinyert anyag
	kg	g	
Morphine			Codeine
			Ethylmorphine
			Heroin
			Hydromorphone
			Pholcodine
			Apomorphine
			Nalorphine
Oripavine			Hydromorphone
			Oxymorphone
			Thebaine
Thebaine			Codeine
			Dihydrocodeine
			Hydrocodone
			Oxycodone
			Thebacon
			Buprenorphine
			Nalbuphine
			Naloxone
			Naltrexone
Codeine			Dihydrocodeine
			Hydrocodone
Oxycodone			Oxymorphone
			Naloxone
			Naltrexone
Coca leaf			Cocaine
			Coca paste

			Ecgonine
Coca paste			Cocaine
Ecgonine			Cocaine
Hydrocodone			Dihydrocodeine
			Thebaine
Methadone intermediate			Methadone
Pethidine intermediate A			Pethidine intermediate B
Pethidine intermediate B			Pethidine intermediate C
Pethidine intermediate C			Pethidine
Racemoramide			Dextromoramide
			Levomoramide

**2/e táblázat**  
**Ipari máktermesztés**

Ipari mák termesztés	1		2	
	Vetésterület (ha)		Gyártott mennyiség (kg)	
	Vetett	Betakarított	Ópium	Mákszalma
1. Ópium termelés céljából				
2. (a) Mákszalma (M) termelése kábitószer gyártáshoz				
2. (b) Mákszalma (T) termelése kábitószer gyártáshoz				
2. (c) Mákszalma (C) termelése kábitószer gyártáshoz				

3. Nem kábítószer gyártására				
------------------------------	--	--	--	--

2/f táblázat

Lefoglalt kábítószer  
Lefoglalt kábítószer, a gyógyszerek kivételével (1)

Anyag	1		2		3		4		5	
	Lefoglalt mennyiség a tárgyévben		Lefoglalt tárolt kábítószer (az előző évek elkobzott mennyiségével együtt)							
			Megsemmisített mennyiség		Legális célra felhasznált mennyiség		Különleges célokra átadott mennyiség		Döntésre váró mennyiség	
kg	g	kg	g	kg	g	kg	g	kg	G	
Cannabis										
Cannabis resin										
Coca leaf										
Coca paste										
Cocaine										
Heroin										
Morphine										
Opium										
Egyéb										

Lefoglalt kábítószer tartalmú gyógyszerek (2)

Anyag	Gyógyszerforma és hatóanyag tartalom kiszérési egységre vonatkoztatva										
	1 Ampulla		2 Kapszula		3 Tapasz		4 Tabletta		5 Egyéb gyógyszerforma		
	Kiszérési egységek száma	Hatóanyag-tartalom (mg)	Kiszérési egységek száma	Hatóanyag-tartalom (mg)	Kiszérési egységek száma	Hatóanyag-tartalom (mg)	Kiszérési egységek száma	Hatóanyag-tartalom (mg)	Forma	Kiszérési egységek száma	Hatóanyag-tartalom (mg)
Codeine											
Fentanyl											
Methadone											
Morphine											
Oxycodone											
Pethidine											
Egyéb*											

\* Bármely más gyógyszer, amely kábítószer (pl. dihydrocodeine, dextropropoxyphene, hydrocodone, hydromorphone, trimeperidine, stb.) tartalmaz.

3. melléklet a 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelethez<sup>127</sup>

**Éves jelentés/beclés a pszichotróp anyagok gyártásáról, készletéről, forgalmazásáról  
20..... év**

**Kitöltési útmutató**

1. A hatóanyag mennyiségeket vízmentes bázisra számítva kell megadni.
2. Egy vagy több pszichotróp anyagot tartalmazó, összetett készítmények esetében mindegyik pszichotróp komponenst külön kell feltüntetni a megfelelő sorban.

**3/a táblázat**



**Éves pszichotróp anyagmérleg (g)**

Gyártott hatóanyag mennyisége	Import	Belföldi beszerzés	Összesen	Fogyasztás: kiskereskedelmi értékesítés vagy kutatás	Nagykereskedelmi értékesítés	Nem pszichotróp anyag gyártására felhasznált mennyiség	Export	Veszteség

**3/b táblázat**

**Belföldi pszichotróp anyag forgalom részletezése**

Megnevezés		Belföldi beszerzés			Belföldi nagykereskedelmi értékesítés		
		Átadó	Mennyiség (g)		Átvevő	Mennyiség (g)	
			Kiszerezés	Hatóanyag		Kiszerezés	Hatóanyag
Hatóanyag	Készítmény						

**3/c táblázat**

**Pszichotróp anyag átalakítása más pszichotróp anyaggá (P1-P4)**

Más pszichotróp anyag átalakításához felhasznált pszichotróp anyag		A gyártás során nyert más pszichotróp anyag	
az anyag neve	mennyisége	az anyag neve	mennyisége

**3/d táblázat**

**Pszichotróp anyag becslés (P1-P4)**

Pszichotróp anyag neve	Gyártandó hatóanyag mennyisége	Import	Fogyasztás: kiskereskedelmi értékesítés vagy kutatás	Nagykereskedelmi értékesítés	Nem pszichotróp anyag gyártására felhasználandó mennyiség

4. melléklet a 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelethez<sup>128</sup>

**Jelentés a K1, K2 és a P1, P2 jegyzéken szereplő anyagok, valamint a kábítószer tartalmú kivételek és az új pszichoaktív anyagok negyedéves exportjáról, illetve a P3, P4 jegyzéken szereplő anyagok éves exportjáról**

Hatóanyag neve:	20..... év
Negyedéves jelentés	
Éves jelentés	
	Vámeljárással alá vont, illetve az országból kilépő mennyiség

Engedély-szám	Készítmény neve	Készítmény (doboz, db)	Hatóanyag (gramm vízmentes bázis)	Vámeljárási, illetve (hónap)

5. melléklet a 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelethez<sup>129</sup>

**Jelentés a K1, K2 és a P1, P2 jegyzéken szereplő anyagok, valamint a kábítószer tartalmú kivételek és az új pszichoaktív anyagok negyedéves importjáról, illetve a P3, P4 jegyzéken szereplő anyagok éves importjáról**

Hatóanyag neve:		20..... év		
Negyedéves jelentés				
Éves jelentés				
<b>Vámeljárási alá vont, illetve az országból belépő mennyiség</b>				
Engedély-szám	Készítmény neve	Készítmény (doboz, db)	Hatóanyag (gramm vízmentes bázis)	Vámeljárási, illetve (hónap)

6. melléklet a 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelethez<sup>130</sup>

Sorszám: 000000

**KÁBÍTÓSZER, PSZICHOTRÓP ANYAG ÉS ÚJ PSZICHOAKTÍV ANYAG  
MEGRENDELÉS**

Tétel-szám	Megnevezés	Kiszerezési egység	Megrendelt mennyiség		Kiadott mennyiség	
			Számmal	Betűvel	Számmal	Betűvel

**Megrendelő** – pl. gyógyszer-tár, gyógyszer-nagykereskedő, gyógyszer-gyár, intézet, humán vagy állatgyógyászati intézmény stb. (név, cím)

a) megrendelések

or: .....

b) átvételkor:

.....

...  
(bélyegző, dátum,  
aláírás):

...  
(bélyegző, dátum,  
aláírás):

**Átadó** – pl. gyógyszer-nagykereskedő, gyógyszer-gyár, gyógyszer-tár, intézet, állatgyógyászati intézmény stb.  
(név, cím, bélyegző, dátum, aláírás)

**Szállító/Szállítványozó**  
– belföldi szállításra (név, cím, bélyegző, dátum, aláírás)

Ez a dokumentum 5 példányban készül, minden példányát eredeti bélyegzővel és eredeti aláírással kell ellátni. Az 1. példány a megrendelőnél marad. A 2. példány az átadónál marad. A 3., 4., 5. példány a szállítómánnyal visszakerül a megrendelőhöz. A megrendelő a 4., 5. példányt az átadónak 48 órán belül visszaküldi, aki az 5. példányt az OGYÉI-nek küldi tovább.

7. melléklet a 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelethez<sup>131</sup>

**Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet**

**KÁBÍTÓSZER (K1, K2) / PSZICHOTRÓP ANYAG (P1, P2, P3, P4) EXPORT adatlap**

Külforgalmi engedély kiadását kérem az OGYÉI-től a mellékelt adatlapon felsorolt, nemzetközi egyezmények és hatályos jogszabályok szerint ellenőrzött anyagokra, illetve készítményekre.

Nyilatkozom, hogy a következő adatok nyilvántartásunkkal és a valósággal megegyeznek.

1.	<i>A hatályosság kért ideje</i>
<b>ANYAG</b> (készítmény esetén nem kell kitölteni)	
2.	<i>Nemzetközi megnevezés</i>
3.	<i>Engedélyezni kért mennyiség (gramm)</i>
4.	<i>Vízmentes bázis-, illetve savtartalom (gramm)</i>
<b>KÉSZÍTMÉNY</b> (anyag esetén nem kell kitölteni)	
5.	<i>Készítmény teljes neve</i>
6.	<i>Ellenőrzött hatóanyag</i>
7.	<i>Hatóanyag tartalom</i>
8.	<i>Kiszereles</i>
9.	<i>Rátöltés% (injekciónál)</i>
10.	<i>Engedélyezni kért mennyiség</i>
11.	<i>Vízmentes bázis-, illetve savtartalom összesen (gramm)</i>
12.	<i>Felhasználás (gyógyászati vagy tudományos)</i>
13.	<i>A szállítmány reexport célú (igen/nem)</i>
14.	<i>Az importáló ország aktuális INCB becslése (gramm)</i>
15.	<i>Az importáló országba kivitt mennyiség összesen (gramm)</i>
16.	<i>Exportőr (pontos cím)</i>
17.	<i>Importőr (pontos cím)</i>
18.	<i>Szállítási cím</i>
19.	<i>Szállítás módja (közút, légi stb.)</i>
20.	<i>A szállítmányozó és a szállító neve, címe</i>
21.	<i>Határátkelőhely</i>
22.	<i>Vámeljárást végző vámszerv, illetve transzfernél a kijelölt vámszerv</i>
23.	<i>Útvonal és tranzitországok (közúti szállításnál)</i>

8. melléklet a 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelethez<sup>132</sup>

**Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet**

**KÁBÍTÓSZER (K1, K2) / PSZICHOTRÓP ANYAG (P1, P2, P3, P4) IMPORT adatlap**

Külforgalmi engedély kiadását kérem az OGYÉI-től a mellékelt adatlapon felsorolt, nemzetközi egyezmények és hatályos jogszabályok szerint ellenőrzött anyagokra, illetve készítményekre.

Nyilatkozom, hogy a következő adatok nyilvántartásunkkal és a valósággal megegyeznek.

1.	<i>A hatályosság kért ideje</i>
<b>ANYAG</b> (készítmény esetén nem kell kitölteni)	

2.	Nemzetközi megnevezés
3.	Engedélyezni kért mennyiség (gramm)
4.	Vízmentes bázis-, illetve savtartalom (gramm)
<b>KÉSZÍTMÉNY</b> (anyag esetén nem kell kitölteni)	
5.	Készítmény teljes neve
6.	Törzskönyvi, forgalomba hozatali, illetve egyedi import engedély szám
7.	Ellenőrzött hatóanyag
8.	Hatóanyag tartalom
9.	Kiszereles
10.	Rátöltés% (injekcióknál)
11.	Engedélyezni kért mennyiség
12.	Vízmentes bázis-, illetve savtartalom összesen (gramm)
13.	Felhasználás (gyógyászati vagy tudományos)
14.	A kérelmező aktuális évi becslése (gramm)
15.	A kérelmező által Magyarországra behozott mennyiség összesen (gramm)
16.	Raktárkészlet a mai napon
17.	Magán- vagy közvámraktárra szállítás
18.	A szállítmány reexport célú (igen/nem)
19.	A reexport folyó év december 31-ig megtörténik (nyilatkozat)
20.	Importőr (pontos cím)
21.	Exportőr (pontos cím)
22.	Hazai megrendelő
23.	Szállítási cím
24.	Szállítás módja (közút, légi stb.)
25.	A szállítmányozó és a szállító neve, címe
26.	Határátkelőhely
27.	Vámeljárást végző vámszerv, illetve transzfernél a kijelölt vámszerv
28.	Útvonal és tranzitországok (közúti szállításnál)

9. melléklet a 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelethez<sup>133</sup>

**Országos Gyógyszerészeti és Élelmezés-egészségügyi Intézet**

**9/a táblázat**

**Kábítószer becslés a 20... évre**

**Becsült felhasználás (1)**

	1		2		3		4		5					
	Import		Export		Nagykereskedelmi értékesítés		Kiskereskedelmi értékesítés és tudományos felhasználás		Gyártáshoz felhasználni kívánt mennyiség					
									Más kábítószer előállítására		K3 jegyzék szerinti készítményhez		Nem ellenőrzött készítményhez	
	kg	g	kg	g	kg	g	kg	g	függetlenül attól, hogy a gyártás célja hazai felhasználás vagy export					
									kg	g	kg	g	kg	g

**Becsült felhasználás (2)**

Ószer megnevezése	1		2						.... tervezés	
	Gyógyászati és tudományos felhasználásra szánt mennyiség		Gyártáshoz felhasználni kívánt mennyiség							
			Más kábítószer előállítására		K3 jegyzék szerinti készítményhez		Nem ellenőrzött készítményhez			
		függetlenül attól, hogy a gyártás célja hazai felhasználás vagy export								
		kg	g	kg	g	kg	g	kg	g	kg
a)										
b)										
c)										
d)										
e)										
f)										
g)										
h)										
i)										
j)										
k)										
l)										
m)										
n)										
o)										
p)										
q)										
r)										
s)										
t)										
u)										
v)										
w)										
x)										
y)										
z)										

**9/b táblázat**

**Kábítószer becslés szintetikus kábítószer 20... évi gyártására**

Gyártani kívánt szintetikus kábítószer megnevezése	Mennyisége (kg)

*Szintetikus kábítószer listája:*

**K1 jegyzék**

Acetylmethadol	Diethylthiambutene	Ketobemidone	Pethidine	-
			Intermediate-C	
Alfentanil	Difenoxin	Levomethorphan	Phenadoxone	
Allylprodine	Dihydroetorphine	Levomoramide	Phenampramide	
Alphacetylmethadol	Dimenoxadol	Levophenacymorphan	Phenazocine	
Alphameprodine	Dimepheptanol	Levorphanol	Phenomorphin	
Alphamethadol	Dimethylthiambutene	Metazocine	Phenoperidine	
Alphaprodine	Dioxaphetyl butyrate	Methadone	Piminodine	
Anileridine	Diphenoxylate	Methadone	-	Piritramide
		Intermediate		
Benzethidine	Dipipanone	Moramide	-	Proheptazine
		Intermediate		
Betacetylmethadol	Drotebanol	Morpheridine		Properidine
Betameprodine	thylmethylthiambutene	Noracymethadol		Racemethorphan

Betamethadol	Etonitazene	Norlevorphanol	Racemoramide
Betaprodine	Etoxidine	Normethadone	Racemorphan
Bezitramidé	Fentanyl	Norpipanone	Remifentanil
Clonitazene	Furetidine	Pethidine	Sufentanil
Dextromoramide	Hydroxypetidine	Pethidine	- Tilidine
		Intermediate-A	
Diampromide	Isomethadone	Pethidine	- Trimeperidine
		Intermediate-B	

## K2 jegyzék

Dextropropoxyphene

Propiram

## 9/c táblázat

### Ipari máktermesztetés becslése a 20... évben

#### Javaslat ipari mák termesztésére

I.	II.
Közigazgatási terület (megye)	Vetésterület nagysága (ha)
<b>Árnyékszalma (M) gyártásához</b>	
... megye	
... megye	
:	
<b>Árnyékszalma (T) gyártásához</b>	
... megye	
... megye	
:	
<b>Árnyékszalma (C) gyártásához</b>	
... megye	
... megye	
:	
III.	
A kinyerni tervezett összes alkaloid mennyiség a fenti vetésterületről (vízmentes bázisban)	
<b>Árnyékszalma (M)</b>	
Árnyékszalma (M) AMA (kg)	
Árnyékszalma (M) ACA (kg)	
Árnyékszalma (M) ATA (kg)	
Árnyékszalma (M) AOA (kg)	
<b>Árnyékszalma (T)</b>	
Árnyékszalma (T) ATA (kg)	
Árnyékszalma (T) AMA (kg)	
Árnyékszalma (T) ACA (kg)	
Árnyékszalma (T) AOA (kg)	
<b>Árnyékszalma (C)</b>	
Árnyékszalma (C) ACA (kg)	
Árnyékszalma (C) AMA (kg)	
Árnyékszalma (C) ATA (kg)	
Árnyékszalma (C) AOA (kg)	

**Bejelentőlap**

**új pszichoaktív anyag, illetve ismert kábítószer, pszichotróp anyag vagy új pszichoaktív anyag új visszaélési formájának megjelenéséről**

**BEJELENTŐLAP**

**új pszichoaktív anyag/ismert kábítószer, pszichotróp anyag vagy új pszichoaktív anyag új visszaélési formájának megjelenéséről**

1. Bejelentő szerv/intézmény: Hivatkozási szám: Bejelentés dátuma:
2. Kémiai elnevezés: Egyéb elnevezés(ek): Utcai elnevezés(ek):
3. Információforrásra vonatkozó adatok (egyszerre több pont is kitölthető) <u>Lefoglalás(ok)</u> <input type="checkbox"/> Mennyiség (súly, tabletták száma, stb.): Lefoglalást végző hatóság: Dátum: Hely (város): <u>Biológiai minta (/minták)</u> <sup>135</sup> <input type="checkbox"/> Minta típusa: Azonosítást végző hatóság: Dátum: Hely (város): <u>Gyűjtött minta (/minták)</u> <sup>136</sup> <input type="checkbox"/> Mennyiség (súly, tabletták száma, stb.): Gyűjtést végző hatóság: Dátum: Hely (város): <u>Egyéb anyagok jelenléte</u> (amennyiben több esetet jelent be egyszerre, határozza meg esetenként): Pszichoaktív összetevők: Egyéb összetevők:
4. Fizikai leírás (szubsztancia vizsgálat esetén) Megjelenési forma: por <input type="checkbox"/> tablettá <input type="checkbox"/> kapszula <input type="checkbox"/> folyadék <input type="checkbox"/> egyéb, éspedig: Szín: Egy adag/egység: súlya: átmérője: alakja: logó/megjelölés: (Amennyiben hozzáférhető, fotó beszurása ide.)
5. Körülmények: előállítás <input type="checkbox"/> szállítás <input type="checkbox"/> terjesztés <input type="checkbox"/> használat <input type="checkbox"/>
6. Ár: utcai ár: nagykereskedelmi ár:
7. Kémiai előanyagok:
8. Szerhasználati mintázat:
9. Egyéb ismert felhasználási módok <sup>137</sup> :
10. Emberre gyakorolt hatása: Megfigyelt: Fogyasztó beszámolója alapján:
11. Használat körülményei, kontextusa: Használói csoport(ok) leírása: Szintér (szinterek):

Hozzáférhetőség fogyasztói szinten:
12. Lehetséges kockázatok: Egészségügyi (egyéni szinten): Közegészségügyi: Szociális:
13. Előállítás esetén: nagy mennyiség <input type="checkbox"/> kis mennyiség <input type="checkbox"/> nem ismert <input type="checkbox"/> Szervezett bűnözéssel való kapcsolat bármilyen formában detektálható volt az eset kapcsán? igen <input type="checkbox"/> nem <input type="checkbox"/>
14. Szállítás esetében: nagy mennyiség <input type="checkbox"/> kis mennyiség <input type="checkbox"/> nem ismert <input type="checkbox"/> országokon belül <input type="checkbox"/> nemzetközi <input type="checkbox"/> Szervezett bűnözéssel való kapcsolat bármilyen formában detektálható volt az eset kapcsán? igen <input type="checkbox"/> nem <input type="checkbox"/>
15. Terjesztés esetén: nagy mennyiség <input type="checkbox"/> kis mennyiség <input type="checkbox"/> nem ismert <input type="checkbox"/> Szervezett bűnözéssel való kapcsolat bármilyen formában detektálható volt az eset kapcsán? igen <input type="checkbox"/> nem <input type="checkbox"/>
16. Jogi státusza: kábitószer <sup>138</sup> <input type="checkbox"/> új pszichoaktív anyag <sup>139</sup> <input type="checkbox"/> nem kábitószer és nem új pszichoaktív anyag <input type="checkbox"/>
17. Azonosítás módszere (vizsgálati módszerek, referenciaanyag és hivatkozások):
Dátum    Aláírás

### Kitöltési útmutató

A bejelentés a kábitószerekkel és pszichotróp anyagokkal, valamint az új pszichoaktív anyagokkal végezhető tevékenységekről, valamint ezen anyagok jegyzékre vételéről és jegyzékeinek módosításáról szóló 66/2012.

(IV. 2.) Korm. rendelet 28. § (1) bekezdése alapján kötelező.

A nyomtatvány 1. példányát az Europol Nemzeti Irodának<sup>140</sup>, 2. példányát az egészségügyért felelős miniszternek kell megküldeni. A 3. példányt a beküldő szerv/intézmény megtartja saját dokumentációjában.

Mindazon kérdésekre, melyekre vonatkozóan tényszerű információk, illetve adatok, vizsgálati eredmények állnak rendelkezésre, a válaszokat értelemszerűen: szövegesen, vagy számszerűen, illetve a megfelelő négyzet megjelölésével kell megadni! A kitöltéssel kapcsolatban a Tanács 2005/387/IB Határozatának EMCDDA-Europol jelentési ívet és annak kitöltési útmutatóját tartalmazó melléklete az irányadó.

[11. melléklet a 66/2012. \(IV. 2.\) Korm. rendelethez<sup>141</sup>](#)

**Kérelem, illetve igazolás ellenőrzött anyagok szállítására rendkívüli, gyógyászati célú felhasználáshoz**

***Shipment Request and Notification Form for Emergency Supplies of Controlled Substances***  
**Engedélyes/Operator:**

Név/Name:

Cím/Address:

Kábitószer-felelős neve/Name of the responsible medical director/pharmacist:



Beosztása/*Title*:

Telefonszáma/*Phone No*: ..... Fax/*Fax No*:

**A küldemény felajánlója/*Requests the supplier* (1):**

Név/*Name*:

Cím/*Address*:

Kábítószer-felelős neve/*Name of the responsible pharmacist*:

Telefonszáma/*Phone No*: ..... Fax/*Fax No*:

**A rendkívüli, gyógyászati célú szállítmány (2) az alábbi, ellenőrzött anyagokat tartalmazó gyógyszerekből áll:**

***For an emergency shipment (2) of the following medicine(s) containing controlled substances:***

A gyógyszerkészítmény neve (a hatóanyag nemzetközi vagy közönséges nevének megjelölésével), gyógyszerformája, a hatóanyagtartalom adagolási egységenként, az adagolási egységek száma betűvel és számjegyekkel megadva:

*Name of product (in INN/generic name) and dosage form, amount of active ingredient per unit dose, number of dosage units in words and figures:*

Az 1961-es Egyezmény hatálya alá tartozó kábítószer (pl. morfin, petidin, fentanil):

*Narcotic drugs as defined in the 1961 Convention (e.g. morphine, pethidine, fentanyl):*

[pl. Morphine injekció 1 ml/amp.; ml-enként 10 mg morfin bázisnak megfelelő morfin szulfátot tartalmaz; kettőszáz (200) ampulla] [*e.g. Morphine injection 1 ml ampoule; morphine sulfate corresponding to 10 mg of morphine base per ml; two hundred (200) ampoules*]

Az 1971-es Egyezmény hatálya alá tartozó pszichotróp anyagok (pl. buprenorfin, pentazocin, diazepam, fenobarbital):

*Psychotropic substances as defined in the 1971 Convention (e.g. buprenorphine, pentazocine, diazepam, phenobarbital):*

Egyéb (az exportáló országban ellenőrzött anyagnak minősülő anyagok, ha van ilyen):

*Others (nationally controlled in the exporting country, if applicable):*

**A küldemény címzettje (ha megnevezhető az adott körülmények között):**

***To the following recipient (whichever applicable):***

A célszám megnevezése/*Country of Final recipient*:

A küldeményt átvevő felelős személy/*Responsible person for receipt*:

Név/*Name*:

Szervezet/Hatóság/*Organization/Agency*:

Cím/*Address*:

Telefonszáma/*Phone No*: ..... Fax/*Fax No*:

**A küldemény felhasználója/a szállítás végcélja / *For use by/delivery to*:**

A hely megjelölése/*Location*:

Szervezet/Hatóság / *Organization/Agency*:

**Bizományos (ha eltér a fentiekől pl. harmadik országba irányuló tranzitszállítás esetén):**

***Consignee (If different from above e.g. transit in a third country):***

Név/*Name*:

Szervezet/Hatóság/*Organization/Agency*:

Cím/*Address*:

Telefonszáma/Phone No: ..... Fax/Fax No:

**A rendkívüli felhasználás oka (A kérelem alapjául szolgáló rendkívüli esemény rövid leírása):**  
*Nature of the emergency (Brief description of the emergency motivating the request):*

**Kapcsolatteremtési lehetőség vagy próbálkozás a célország kábítószer hatóságával:**  
*Availability of, and action taken to contact with the competent authority of the receiving country:*

**A szállítás várható időpontja/Expected date of delivery:**

Igazolom, hogy a fenti adatok pontosak és megfelelnek a valóságnak. Az általam képviselt szerv vállalja az alábbiak betartását:

*I certify that the above information is correct and true. My Organization will:*

– Felelősséget vállal a fenti, ellenőrzött anyagokat tartalmazó gyógyszer küldeményért, annak tárolásáért és a címzetthez/végfelhasználóhoz való eljuttatásáért vagy rendkívüli, gyógyászati célú felhasználásáért (a nem kívánt szöveg törlendő).

– *Take responsibility for receipt, storage, delivery to the recipient/end-user, or use for emergency care (strike out what is not applicable) of the above controlled medicines.*

– A lehető legkorábban jelenti a fenti, ellenőrzött anyag tartalmú gyógyszerek importját a célország kábítószer hatóságának (amennyiben az elérhető).

– *Report the importation of the above controlled medicines as soon as possible to the competent authorities (if available) of the receiving country.*

– Jelenti a fenti, ellenőrzött anyag tartalmú gyógyszerek esetlegesen fel nem használt mennyiségét a célország kábítószer-hatóságának (amennyiben az elérhető), vagy a felhasználót kötelezi erre (a nem kívánt szöveg törlendő).

– *Report the quantities of unused controlled medicines, if any, to the control authorities of the receiving country (if available), or arrange for the end-user to do so (strike out what is not applicable).*

Név/Name:

Beosztása/Title:

Dátum/Date

Székhely/Location:

.....

aláírás (signature)

IGAZOLÁST KIÁLLÍTÓ HATÓSÁG (ISSUING AUTHORITY)

Név/Name:

Cím/Address:

Telefonszáma/Phone No: ..... Fax/Fax No:

Dátum/Date:

Hatósági bélyegző (Authority stamp)

.....

aláírás (Authority's signature)

12. melléklet a 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelethez<sup>142</sup>

**Jelentés a kábítószer előállítására alkalmas növények termesztésére és a kinyerhető alapanyagokra vonatkozó statisztikai adatokról**

**(Kérjük, szíveskedjenek a megfelelő naptári évet számszerűen feltüntetni, valamint a táblázat sorait értelemszerűen – az adatszolgáltatás időpontjától függően – kitölteni)**

1.			Mákszalma (M) morfinban gazdag	Mákszalma (T) tebainban gazdag	Mákszalma (C) kodeinben gazdag	Mákszalma narkotinban gazdag
	A tárgyévben betakarítandó terület becsült nagysága	hektár (ha)				
2.	A tárgyévben learatni tervezett mákszalma becsült mennyisége	Bruttó súly (kg)				
		AMA (kg)				
		ATA (kg)				
		AOA (kg)				
		ACA (kg)				
		ANA (kg)				
3.	Mákszalma zárókészlete (tárgyév megelőző év december 31.)		Mákszalma (M) morfinban gazdag	Mákszalma (T) tebainban gazdag	Mákszalma (C) kodeinben gazdag	Mákszalma narkotinban gazdag
		Bruttó súly (kg)				
		AMA (kg)				
		ATA (kg)				
		AOA (kg)				
		ACA (kg)				
		ANA (kg)				
	CPS zárókészlete (tárgyév megelőző év december 31.)		Mákszalma koncentrátum (M) morfinban gazdag	Mákszalma koncentrátum (T) tebainban gazdag	Mákszalma koncentrátum (C) kodeinben gazdag	Mákszalma koncentrátum (O) oripavinban gazdag
		Bruttó súly (kg)				
		AMA (kg)				
		ATA (kg)				
		AOA (kg)				
		ACA (kg)				
4.	Ópiátok zárókészlete (tárgyév megelőző év)		Mennyiség (kg)	Megjegyzések		

	december 31.) Kérjük, tüntesse fel az egyéb, a táblázatban nem szereplő ópiátokat is!				
	Morfin		(kg)		
	Tebain		(kg)		
	Kodein		(kg)		
	Dihidrokodein		(kg)		
	Etilmorfin		(kg)		
	Metadon		(kg)		
	Oripavin		(kg)		
	Oxikodon		(kg)		
	Oximorfon		(kg)		
	Folkodin		(kg)		
	Buprenorfin		(kg)		
	Hidromorfon		(kg)		
5.	Behozatali szükségletek		Mennyiség (kg)	Tárgyévben	Tárgyévet követő év
	Ópium		(kg)		
	Mákszalma (M) morfinban gazdag		(kg)		
	Mákszalma (T) tebainban gazdag		(kg)		
	Mákszalma (C) kodeinben gazdag		(kg)		
	Mákszalma (N) narkotinban gazdag		(kg)		
	Mákszalma koncentrátum (M) morfinban gazdag		(kg)		
	Mákszalma koncentrátum (T) tebainban gazdag		(kg)		
	Mákszalma koncentrátum (O) oripavinban gazdag		(kg)		
	Mákszalma koncentrátum (C) kodeinben gazdag		(kg)		
	Morfin		(kg)		
	Tebain		(kg)		
	Kodein		(kg)		
	Oripavin		(kg)		
	Oximorfon		(kg)		
	Buprenorfin		(kg)		
6.			Mákszalma (M) morfinban gazdag	Mákszalma (T) tebainban gazdag	Mákszalma kodeinben g
	Annak a területnek a becsült nagysága, amelyről a tárgyévet követő évben mákszalmát terveznek betakarítani	hektár (ha)			
7.	A tárgyévet követő évben learatni tervezett mákszalma becsült mennyisége	Bruttó súly (kg)			
		AMA (kg)			
		ATA (kg)			

		AOA (kg)					
		ACA (kg)					
		ANA (kg)					
8.	Az alkaloid tartalom kinyerése céljából termesztett vagy felhasznált <i>Papaver bracteatum</i> termesztésére vonatkozó adatok a tárgyévben és a tárgyévet követő évben						
9.	A tárgyévben mákszalma betakarítás céljából learatott / learatandó terület nagysága		Mákszalma (M) morfinban gazdag	Mákszalma (T) tebainban gazdag	Mákszalma (C) kodeinben gazdag	Mákszalma (N) narkotinban gazdag	
			hazai feldolgozásra	export céljára	hazai feldolgozásra	export céljára	hazai feldolgozásra
		becsült (ha)					
		engedélyezett (ha)					
		vetett (ha)					
		learatott / learatandó (ha)					
10.	A tárgyévben learatott / learatni tervezett mákszalma mennyisége	Bruttó súly (kg)					
		AMA (kg)					
		ATA (kg)					
		AOA (kg)					
		ACA (kg)					
		ANA (kg)					
11.	Mákszalma zárókészlete (tárgyév június 30.)		Mákszalma (M) morfinban gazdag	Mákszalma (T) tebainban gazdag	Mákszalma (C) kodeinben gazdag	Mákszalma (N) narkotinban gazdag	
		Bruttó súly (kg)					
		AMA (kg)					
		ATA (kg)					
		AOA (kg)					
		ACA (kg)					
		ANA (kg)					

<sup>1</sup> Az 1. § 3. pontja a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 56. § a) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>2</sup> Az 1. § 7. pontja a 13/2014. (I. 29.) Korm. rendelet 9. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.

- <sup>3</sup> Az 1. § 9. pontja a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 56. § a) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>4</sup> Az 1. § 11. pontja a 137/2012. (VI. 29.) Korm. rendelet 81. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.
- <sup>5</sup> Az 1. § 16. pontja a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 56. § a) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>6</sup> Az 1. § 27. pontja a 19/2015. (II. 16.) Korm. rendelet 11. §-ával megállapított, a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 56. § a) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>7</sup> Az 1. § 34. pontja a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 1. §-ával megállapított szöveg.
- <sup>8</sup> Az 1. § 35. pontját a 137/2012. (VI. 29.) Korm. rendelet 81. § (2) bekezdése iktatta be.
- <sup>9</sup> Az 1. § 36. pontját a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 48. §-a iktatta be.
- <sup>10</sup> Az 1. § 37. pontját a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 37. §-a iktatta be.
- <sup>11</sup> A 2. § a 254/2013. (VII. 5.) Korm. rendelet 47. §-ával megállapított szöveg.
- <sup>12</sup> A 2. § (1) bekezdés e) pontja a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 35. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.
- <sup>13</sup> A 2. § (1) bekezdés g) pontját az 520/2013. (XII. 30.) Korm. rendelet 87. §-a iktatta be, szövege a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 5. § a) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>14</sup> A 2. § (1) bekezdés h) pontját a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 35. § (2) bekezdése iktatta be, szövege a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 38. §-ával megállapított szöveg.
- <sup>15</sup> A 3. § (1) bekezdése a 137/2012. (VI. 29.) Korm. rendelet 91. § a) pontja, az 52/2014. (III. 3.) Korm. rendelet 2. §-a szerint módosított szöveg.
- <sup>16</sup> A 3. § (2) bekezdés e) pontja a 137/2012. (VI. 29.) Korm. rendelet 82. §-ával megállapított szöveg.
- <sup>17</sup> A 3. § (3) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.
- <sup>18</sup> A 3. § (4) bekezdése a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 36. §-ával megállapított, nyitó szövegrésze a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 56. § b) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés a) pontja, a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 45. § a) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>19</sup> A 3. § (5) bekezdése a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 49. §-ával megállapított, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés f) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>20</sup> A 3. § (6) bekezdése a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 36. §-ával megállapított, nyitó szövegrésze a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés a) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>21</sup> A 3. § (7) bekezdése a 254/2013. (VII. 5.) Korm. rendelet 54. § c) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>22</sup> A 4. § (1) bekezdése a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 37. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.
- <sup>23</sup> A 4. § (2) bekezdése az 520/2013. (XII. 30.) Korm. rendelet 89. § (1) bekezdésével megállapított, a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 44. § a) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés c) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>24</sup> A 4. § (3) bekezdése a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 37. § (2) bekezdésével megállapított szöveg.
- <sup>25</sup> A 4. § (4) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés a) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>26</sup> A 4. § (5) bekezdése a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 37. § (3) bekezdésével megállapított szöveg.
- <sup>27</sup> A 4. § (6) bekezdése a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 50. §-ával megállapított szöveg.

<sup>28</sup> A 4. § (7) bekezdése az 520/2013. (XII. 30.) Korm. rendelet 89. § (2) bekezdésével megállapított szöveg.

<sup>29</sup> A 4. § (8) bekezdését a 254/2013. (VII. 5.) Korm. rendelet 48. §-a iktatta be.

<sup>30</sup> Az 5. §-t a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 44. § b) pontja hatályon kívül helyezte.

<sup>31</sup> A 6. § (1) bekezdés b) pontja a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 4. § a) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>32</sup> A 6. § (2) bekezdés a) pontja a 355/2012. (XII. 13.) Korm. rendelet 48. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.

<sup>33</sup> A 6. § (2) bekezdés b) pontja a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 44. c) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>34</sup> A 6. § (2) bekezdés c) pontja a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 44. d) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>35</sup> A 6. § (2) bekezdés f) pontja a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 4. § a) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>36</sup> A 6. § (2a) bekezdését a 355/2012. (XII. 13.) Korm. rendelet 48. § (2) bekezdése iktatta be, szövege a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja, a 393/2017. (XII. 13.) Korm. rendelet 46. §-a szerint módosított szöveg.

<sup>37</sup> A 6. § (5) bekezdése a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 4. § a) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>38</sup> A 7. § (1) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>39</sup> A 7. § (2) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés d) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>40</sup> A 8. § (1) bekezdés záró szövegrésze a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 4. § a) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>41</sup> A 8. § (1) bekezdés e) pontja a 137/2012. (VI. 29.) Korm. rendelet 83. §-ával megállapított, a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 4. § a) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>42</sup> A 8. § (2) bekezdését a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 57. §-a hatályon kívül helyezte.

<sup>43</sup> A 9. § (1) bekezdés nyitó szövegrésze a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>44</sup> A 9. § (2) bekezdés nyitó szövegrésze a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>45</sup> A 9. § (4) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>46</sup> A 9. § (5) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>47</sup> A 9. § (6) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>48</sup> A 10. § a) 364/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 97. §-ával megállapított, a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 56. § c) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés a) pontja szerint módosított szöveg.

<sup>49</sup> A 11. § (1) bekezdése a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 51. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.

<sup>50</sup> A 11. § (1a) bekezdését a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (2) bekezdése iktatta be.

<sup>51</sup> A 11. § (2) bekezdését a 447/2012. (XII. 29.) Korm. rendelet 78. § (4) bekezdése hatályon kívül helyezte, újonnan a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 38. §-a iktatta be.

<sup>52</sup> A 11. § (3) bekezdése a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 39. §-ával megállapított szöveg.

[53](#) A 12. § (1) bekezdése a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 43. § a) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés e) pontja szerint módosított szöveg.

[54](#) A 12. § (2) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (3) bekezdésével megállapított szöveg.

[55](#) A 12. § (3) bekezdés b) pontja a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 43. § c) pontja szerint módosított szöveg.

[56](#) A 12. § (3) bekezdés c) pontja a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 43. § c) pontja szerint módosított szöveg.

[57](#) A 12. § (4) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (4) bekezdésével megállapított szöveg.

[58](#) A 12. § (5) bekezdés b) pont ba) alpontja a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 43. § e) pontja szerint módosított szöveg.

[59](#) A 12. § (5) bekezdés b) pont bb) alpontja a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 43. § f) pontja szerint módosított szöveg.

[60](#) A 12. § (6) bekezdése a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 43. § g) pontja szerint módosított szöveg.

[61](#) A 13. § (1) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés f) pontja szerint módosított szöveg.

[62](#) A 13. § (2) bekezdése a 447/2012. (XII. 29.) Korm. rendelet 78. § (2) bekezdésével megállapított, a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 44. § e) pontja szerint módosított szöveg.

[63](#) A 13. § (3) bekezdése a 137/2012. (VI. 29.) Korm. rendelet 91. § b) pontja, a 30/2015. (II. 25.) Korm. rendelet 65. § h) pontja szerint módosított szöveg.

[64](#) A 13. § (4) bekezdése a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 39. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.

[65](#) A 13. § (9) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

[66](#) A 13. § (12) bekezdését a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 39. § (2) bekezdése iktatta be, szövege a 350/2016. (XI. 18.) Korm. rendelet 16. §-a, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés f) pontja szerint módosított szöveg.

[67](#) A 14. § (2) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés c) pontja szerint módosított szöveg.

[68](#) A 15. § (1) bekezdése a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 40. §-ával megállapított, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés f) pontja szerint módosított szöveg.

[69](#) A 15. § (2) bekezdése a 137/2012. (VI. 29.) Korm. rendelet 85. §-ával megállapított, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

[70](#) A 15. § (5) bekezdése a 254/2013. (VII. 5.) Korm. rendelet 54. § e) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

[71](#) A 16. § (1) bekezdése a 254/2013. (VII. 5.) Korm. rendelet 49. § (1) bekezdésével megállapított, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés f) pontja szerint módosított szöveg.

[72](#) A 16. § (2) bekezdése a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 40. §-ával megállapított szöveg.

[73](#) A 16. § (3) bekezdése a 254/2013. (VII. 5.) Korm. rendelet 49. § (1) bekezdésével megállapított, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

[74](#) A 16. § (4) bekezdése a 254/2013. (VII. 5.) Korm. rendelet 49. § (1) bekezdésével megállapított, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

[75](#) A 16. § (5) bekezdése a 254/2013. (VII. 5.) Korm. rendelet 54. § f) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.



- <sup>76</sup> A 16. § (6) bekezdése a 254/2013. (VII. 5.) Korm. rendelet 49. § (2) bekezdésével megállapított, a 486/2015. (XII. 29.) Korm. rendelet 38. § a) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>77</sup> A 17. § (1) bekezdése a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 4. § a) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>78</sup> A 17. § (2) bekezdése a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 4. § a) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>79</sup> A 17. § (3) bekezdés b) pontja a 486/2015. (XII. 29.) Korm. rendelet 38. § b) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>80</sup> A 18. § (1) bekezdése a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 4. § a) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés a) pontja, a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 45. § b) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>81</sup> A 18. § (2) bekezdés nyitó szövegrésze a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>82</sup> A 18. § (2) bekezdés d) pontját a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 41. §-a iktatta be.
- <sup>83</sup> A 18. § (3) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés a) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>84</sup> A 18. § (4) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>85</sup> A 18. § (5) bekezdése a 413/2015. (XII. 23. ) Korm. rendelet 43. § h) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>86</sup> A 18. § (6) bekezdését a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 41. §-a iktatta be, szövege a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés a)–b) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>87</sup> A 19. § (1) bekezdése a 30/2015. (II. 25.) Korm. rendelet 64. §-ával megállapított szöveg.
- <sup>88</sup> A 19. § (2) bekezdése a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 52. §-ával megállapított szöveg.
- <sup>89</sup> A 20. § (1) bekezdése a 254/2013. (VII. 5.) Korm. rendelet 51. §-ával megállapított szöveg.
- <sup>90</sup> A 20. § (4) bekezdése a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 42. §-ával megállapított szöveg.
- <sup>91</sup> A 21/A. §-t a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 42. §-a iktatta be, szövege a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 43. §-ával megállapított szöveg.
- <sup>92</sup> A 22. § (1) bekezdése a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 54. § (1) bekezdésével megállapított szöveg.
- <sup>93</sup> A 22. § (3) bekezdése a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 54. § (2) bekezdésével megállapított, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>94</sup> A 22. § (5) bekezdése a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 54. § (3) bekezdésével megállapított szöveg.
- <sup>95</sup> A 22. § (6) bekezdése a 464/2016. (XII. 23.) Korm. rendelet 26. § a) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>96</sup> A 22. § (7) bekezdése a 464/2016. (XII. 23.) Korm. rendelet 26. § a) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>97</sup> A 23. § (3) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés a) pontja szerint módosított szöveg.
- <sup>98</sup> A 24. § a 137/2012. (VI. 29.) Korm. rendelet 87. §-ával megállapított szöveg.
- <sup>99</sup> A 25. § (1) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (5) bekezdésével megállapított szöveg.
- <sup>100</sup> A 25. § (2) bekezdése a 137/2012. (VI. 29.) Korm. rendelet 88. §-ával megállapított, az 520/2013. (XII. 30.) Korm. rendelet 93. §-a, a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 4. § a) pontja szerint módosított szöveg.

[101](#) A 26. § (1) bekezdés nyitó szövegrésze a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 4. § b) pontja szerint módosított szöveg.

[102](#) A 26. § (1) bekezdés a) pontja a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

[103](#) A 26. § (1) bekezdés c) pontja a 30/2015. (II. 25.) Korm. rendelet 65. § i) pontja, a 70/2015. (III. 30.) Korm. rendelet 196. § a) pontja szerint módosított szöveg.

[104](#) A 26. § (2) bekezdése a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 43. § i) pontja szerint módosított szöveg.

[105](#) A 27. § (2) bekezdése a 464/2016. (XII. 23.) Korm. rendelet 26. § b) pontja szerint módosított szöveg.

[106](#) A 27. § (3) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés g) pontja, a 464/2016. (XII. 23.) Korm. rendelet 26. § c) pontja szerint módosított szöveg.

[107](#) A 27. § (4) bekezdése a 30/2015. (II. 25.) Korm. rendelet 65. § h) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés h) pontja szerint módosított szöveg.

[108](#) A 27. § (5) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (6) bekezdésével megállapított szöveg.

[109](#) A 27. § (6) bekezdés nyitó szövegrésze a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 4. § c) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés i) pontja szerint módosított szöveg.

[110](#) A 27. § (6) bekezdés b) pontja a 464/2016. (XII. 23.) Korm. rendelet 26. § d) pontja szerint módosított szöveg.

[111](#) A 27. § (7) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (7) bekezdésével megállapított szöveg.

[112](#) A 27. § (7) bekezdés b) pontja a 464/2016. (XII. 23.) Korm. rendelet 26. § d) pontja szerint módosított szöveg.

[113](#) A 27. § (8) bekezdését a 192/2015. (VII. 21.) Korm. rendelet 53. § b) pontja hatályon kívül helyezte.

[114](#) A 27. § (9) bekezdése a 30/2015. (II. 25.) Korm. rendelet 65. § h) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés j) pontja és (9) bekezdése szerint módosított szöveg.

[115](#) A 27. § (10) bekezdése a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 3. § (3) bekezdésével megállapított szöveg.

[116](#) A 28. § (1) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés k)–l) pontja szerint módosított szöveg.

[117](#) A 28. § (2) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

[118](#) A 29. § (1) bekezdése a 355/2012. (XII. 13.) Korm. rendelet 48. § (3) bekezdésével megállapított szöveg.

[119](#) A 29. § (3) bekezdését az 520/2013. (XII. 30.) Korm. rendelet 91. §-a iktatta be, hatályon kívül helyezte a 441/2015. (XII. 28.) Korm. rendelet 173. §-a.

[120](#) A 31. § (2) bekezdése a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés a) pontja szerint módosított szöveg.

[121](#) A 32. § a 2010: CXXX. törvény 12. § (2) bekezdése alapján hatályát veszítette, újonnan a 364/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 98. §-a iktatta be, szövege a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés b) pontja szerint módosított szöveg.

[122](#) A 33. § a 2010: CXXX. törvény 12. § (2) bekezdése alapján hatályát veszítette.

[123](#) A 36. §-t a 254/2013. (VII. 5.) Korm. rendelet 52. §-a iktatta be.

[124](#) A 37. §-t az 520/2013. (XII. 30.) Korm. rendelet 92. §-a iktatta be.

[125](#) Az 1. melléklet a 308/2012. (XI. 6.) Korm. rendelet 17. §-a, a 254/2013. (VII. 5.) Korm. rendelet 53. § (1) bekezdése, a 256/2013. (VII. 5.) Korm. rendelet 17. §-a, az 520/2013. (XII. 30.) Korm. rendelet 94. §-a, az 52/2014. (III. 3.) Korm. rendelet 1. §-a, a 169/2014. (VII. 18.) Korm. rendelet 9. §-a, a 257/2014. (X. 10.) Korm. rendelet 1. §-a, a 367/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 4. § e) pontja, 5. § b) pontja, a 364/2014. (XII. 30.) Korm. rendelet 99. §-a, a 192/2015. (VII. 21.) Korm. rendelet 52. §-a, a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 43. § j) pontja, a 172/2016. (VII. 1.) Korm. rendelet 55. §-a, a 464/2016. (XII. 23.) Korm. rendelet 27. §-a, a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 45. § c) pontja szerint módosított szöveg.

[126](#) A 2. melléklet a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 43. § k) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés m) pontja, a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 44. § (1) bekezdése szerint módosított szöveg.

[127](#) A 3. melléklet a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 44. § (2) bekezdésével megállapított szöveg.

[128](#) A 4. melléklet a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 44. § (3) bekezdésével megállapított szöveg.

[129](#) Az 5. melléklet a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 44. § (4) bekezdésével megállapított szöveg.

[130](#) A 6. melléklet a 137/2012. (VI. 29.) Korm. rendelet 90. §-a, a 30/2015. (II. 25.) Korm. rendelet 65. § b) pontja, a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés n) pontja szerint módosított szöveg.

[131](#) A 7. melléklet a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 44. § (5) bekezdésével megállapított szöveg.

[132](#) A 8. melléklet a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 44. § (6) bekezdésével megállapított szöveg.

[133](#) A 9. melléklet a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 44. § (7) bekezdésével megállapított szöveg.

[134](#) A 10. melléklet a 379/2016. (XII. 2.) Korm. rendelet 199. § (8) bekezdés o) pontja szerint módosított szöveg.

[135](#) Biológiai (emberi) minták pl. testnedvek (vizelet, vér), szövetek, haj, stb.

[136](#) Valamely monitorozó rendszer által monitorozási vagy kutatási céllal begyűjtött minták

[137](#) Például gyógyászati, ipari, rituális, kozmetikai célokra, étrend-kiegészítőként, stb.

[138](#) Szerepel az 1965. évi 4. törvényerejű rendelet, az 1979. évi 25. törvényerejű rendelet vagy az emberi felhasználásra kerülő gyógyszerekről szóló 1998. évi XXV. törvény valamelyik jegyzékén.

[139](#) Szerepel egyedi megnevezéssel a kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal, valamint az új pszichoaktív anyagokkal végezhető tevékenységekről, valamint ezen anyagok jegyzékre vételéről és jegyzékeinek módosításáról szóló 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelet 1. melléklet C) jegyzékén vagy beletartozik a jegyzékre vett vegyületcsoportok valamelyikébe.

[140](#) Europol Nemzeti Iroda címe: 1139 Budapest, Teve u. 4-6.

[141](#) A 11. melléklet a 413/2015. (XII. 23.) Korm. rendelet 43. § l) pontja szerint módosított szöveg.

[142](#) A 12. mellékletet a 250/2017. (IX. 5.) Korm. rendelet 44. § (8) bekezdése iktatta be.