

**LEGE nr. 339 din 29 noiembrie 2005
privind regimul juridic al plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiantă și psihotrope**

EMITENT: Parlamentul

PUBLICAT ÎN: Monitorul Oficial nr. 1095 din 5 decembrie 2005

**Data intrării în vigoare:
08 Decembrie 2005**

**Forma consolidată valabilă la data de
26 Septembrie 2024**

**Prezenta formă consolidată este valabilă începând cu data de
02 Septembrie 2024
, până la data de
28 Septembrie 2024**

Istoric consolidări

***) Notă CTCE:**

Forma consolidată a LEGII nr. 339 din 29 noiembrie 2005, publicate în Monitorul Oficial nr. 1095 din 5 decembrie 2005, la data de 26 Septembrie 2024 este realizată prin includerea modificărilor și completărilor aduse de către: HOTĂRÂREA nr. 282 din 12 martie 2008; ORDONANȚA DE URGENȚĂ nr. 6 din 10 februarie 2010; HOTĂRÂREA nr. 575 din 16 iunie 2010; ORDONANȚA DE URGENȚĂ nr. 105 din 30 noiembrie 2011; LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012; LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014; LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018; LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022; ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024.

Conținutul acestui act aparține exclusiv S.C. Centrul Teritorial de Calcul Electronic S.A. Piatra-Neamț și nu este un document cu caracter oficial, fiind destinat informării utilizatorilor.

Parlamentul României adoptă prezenta lege.

CAP. I

Dispoziții generale

ART. 1

(1) Prezenta lege stabilește regimul juridic privind cultivarea, producerea, fabricarea, depozitarea, comerțul, distribuția, transportul, detinerea, oferirea, transmiterea, intermedierea, achiziționarea, utilizarea și tranzitul pe teritoriul național ale plantelor spontane sau cultivate, substanțelor și preparatelor prevăzute în tabelele I, II și III din anexa care face parte integrantă din prezenta lege.

(2) Substanțele prevăzute în tabelele II și III din anexă și preparatele lor sunt supuse, atunci când sunt utilizate în scop medical, și altor dispoziții aplicabile substanțelor și preparatelor de uz uman sau veterinar, în măsura în care acestea nu contravin prezentei legi.

Norma de aplicare

ART. 2 Jurisprudență

Pentru aplicarea prezentei legi, termenii și expresiile de mai jos semnifică după cum urmează:

a) convenții internaționale încheiate cu privire la substanțele stupefante și psihotrope - **Convenția unică asupra substanțelor stupefante din 1961**, la care România a aderat prin **Decretul nr. 626/1973**, și **Convenția asupra substanțelor psihotrope din 1971**, la care România a aderat prin **Legea nr. 118/1992** pentru aderarea României la **Convenția asupra substanțelor psihotrope din 1971** și la **Convenția contra traficului ilicit de stupefante și substanțe psihotrope din 1988**;

b) prescripție medicală - document scris, semnat și parafat de un medic care recomandă un tratament medical unui pacient clar identificat și care autorizează eliberarea de către farmacist a unei cantități determinate de medicamente aflate sub controlul legislației naționale în domeniu;

c) substanță psihotropă - termen desemnând substanțele înscrise în anexele la **Convenția asupra substanțelor psihotrope din 1971**;

d) substanță stupefiantă - termen desemnând substanțele înscrise în anexele la **Convenția unică din 1961** a Națiunilor Unite asupra substanțelor stupefante, modificată prin **Protocolul din 1972**;

d¹) plante și substanțe aflate sub control național - termen desemnând plantele și substanțele cu proprietăți psichoactive, introduse în anexele la prezenta lege prin procedura națională prevăzută la art. 8 alin. (3);

(la 15-02-2010 Lit. d¹) a art. 2 a fost introdusă de pct. 1 al art. II din **ORDONANȚA DE URGENȚĂ nr. 6 din 10 februarie 2010**, publicată în **MONITORUL OFICIAL nr. 100 din 15 februarie 2010**.)

e) transport - operațiune de deplasare a unor bunuri dintr-un loc în altul sau, după caz, cantitatea de plante, substanțe și preparate ce conțin substanțe stupefante și psihotrope prevăzute în tabelele I, II și III din anexă, autorizată pentru o singură operațiune de transport;

f) transportator - persoana fizică sau juridică autorizată în scopul efectuării transportului;

g) uz medical - utilizarea pe bază de prescripție medicală licită a medicamentelor aflate sub controlul legislației naționale;

h) plante - plantele care conțin substanțe stupefante sau psihotrope, originare din România ori procurate din import;

i) ~~preparat - o soluție sau un amestec, oricare ar fi starea sa fizică, conținând una ori mai multe substanțe stupefante sau psihotrope; acest termen desemnează, de asemenea, una sau mai multe substanțe stupefante sau psihotrope divizate în unități de administrare;~~

i) preparat - o soluție sau un amestec, oricare ar fi starea lui fizică, conținând una ori mai multe substanțe stupefante sau psihotrope; acest termen desemnează, de asemenea, una ori mai multe

substanțe stupefante sau psihotrope divizate în unități de administrare ori utilizate în analizele de laborator;
(la 22-10-2012 Lit. i) a art. 2 a fost modificată de pct. 1 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

j) abuz - consumul plantelor, substanțelor și preparatelor ce conțin substanțe stupefante și psihotrope în afara unei prescripții medicale;

~~k) fabricare - toate operațiile, altele decât producția, care permit obținerea de substanțe stupefante sau psihotrope, inclusiv purificarea și transformarea substanțelor stupefante ori psihotrope în alte substanțe stupefante sau psihotrope; acest termen cuprinde, de asemenea, fabricarea preparatelor, altele decât cele care sunt efectuate pe bază de prescripție medicală într-o farmacie;~~

k) fabricare - toate operațiile, altele decât producerea, care permit obținerea de substanțe stupefante sau psihotrope, inclusiv purificarea și transformarea substanțelor stupefante ori psihotrope în alte substanțe stupefante sau psihotrope; acest termen cuprinde, de asemenea, fabricarea preparatelor, altele decât cele care sunt efectuate pe bază de prescripție medicală într-o farmacie;

(la 22-10-2012 Lit. k) a art. 2 a fost modificată de pct. 1 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

l) producere - operația care constă din culegerea opiuului, a frunzei de coca, a canabisului și a rășinii de canabis din plantele care le produc;

~~m) producător - persoana fizică sau juridică ce realizează operații de producție ori fabricație;~~

m) producător - persoana fizică sau juridică ce realizează operații de producere;

(la 22-10-2012 Lit. m) a art. 2 a fost modificată de pct. 1 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

m¹) fabricant - persoana fizică sau juridică ce realizează operații de fabricare;

(la 22-10-2012 Lit. m¹) a art. 2 a fost introdusă de pct. 2 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

n) canabis - vârful florifer sau fructifer al speciei *Canabis indica*, exceptând semințele sau frunzele care nu sunt însotite de vârfurile ramurilor, a cărui rășină nu a fost extrasă, oricare ar fi întrebuiuțarea acestuia;

o) planta canabis - toate speciile din genul *Canabis*;

p) opiu brut - latexul îngroșat prin deshidratare parțială recoltat în urma incizării capsulelor verzi;

q) mac opiaceu - specia *Papaver somniferum L.*

~~r) pai sau tulpină de mac - toate părțile aeriene ale plantei, cu excepția semințelor macului opiaceu, după eosire;~~

r) pai sau tulpină de mac - toate părțile aeriene ale plantei, inclusiv capsula, cu excepția semințelor macului opiaceu, după recoltare;

(la 22-10-2012 Lit. r) a art. 2 a fost modificată de pct. 3 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

s) concentrat de pai sau tulpină de mac - materie obținută când

tulpina de mac a suferit un tratament în vederea concentrării alcaloizilor care intră în compoziția acesteia.

Norma de aplicare

ART. 3

Toate plantele și substanțele ce sunt prevăzute în convențiile internaționale, la care România este parte, ca stupefiante sau psihotrope, precum și preparatele lor, ce pot fi periculoase pentru sănătatea populației, din cauza efectelor pe care abuzul acestora le poate produce, sunt prevăzute în tabelele I, II și III din anexă.

ART. 4

Cultivarea, producerea, fabricarea, depozitarea, comerțul, distribuția, transportul, deținerea, oferirea, transmiterea, intermedierea, achiziționarea, utilizarea, importul, exportul și tranzitul pe teritoriul național ale plantelor, substanțelor și preparatelor prevăzute în tabelul I din anexă sunt interzise, cu excepția situațiilor prevăzute de prezenta lege.

ART. 5

Cultivarea, producerea, fabricarea, depozitarea, comerțul și distribuția, transportul, deținerea, oferirea, transmiterea, intermedierea, achiziționarea, utilizarea, importul, exportul și tranzitul pe teritoriul național ale plantelor, substanțelor și preparatelor prevăzute în tabelele II și III din anexă sunt permise numai în condițiile prevăzute de prezenta lege.

ART. 6

(1) Preparatele ce conțin o substanță prevăzută în tabelele II și III din anexă, care nu prezintă un risc de abuz și a căror substanță nu poate fi recuperată într-o cantitate care să permită o utilizare ilegală, pot fi scutite de anumite măsuri de control, conform legislației naționale.

(2) Lista preparatelor prevăzute la alin. (1) și măsurile de control de care sunt scutite sunt prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

ART. 7

~~(1) Orice persoană fizică sau juridică ce desfășoară o operațiune cu plante, substanțe și preparate prevăzute în tabelele I, II și III din anexă se află sub controlul și supravegherea Ministerului Sănătății, prin inspecții efectuate de inspectorii farmaciști.~~

(1) Orice persoană fizică sau juridică ce desfășoară o operațiune cu plante, substanțe și preparate prevăzute în tabelele I, II și III din anexă se află sub controlul și supravegherea Ministerului Sănătății și al unităților aflate în coordonarea sau în subordinea acestuia, în condițiile stabilite prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(la 22-10-2012 Alin. (1) al art. 7 a fost modificat de pct. 4 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

(1^1) Inspecțiile de control și supraveghere pot fi efectuate atât de personalul de specialitate din cadrul Ministerului Sănătății, cât și de reprezentanții unităților aflate în coordonarea sau în subordinea Ministerului Sănătății, conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

(la 22-10-2012 Alin. (1^1) al art. 7 a fost introdus de pct. 5 al

art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

(1^2) Prin excepție de la prevederile alin. (1) și (1^1), cultivarea plantelor care conțin substanțe stupefiantă sau psihotrope se află sub controlul și supravegherea Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale, prin direcțiile pentru agricultură județene, respectiv a municipiului București.

(la 22-10-2012 Alin. (1^2) al art. 7 a fost introdus de pct. 5 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

(1^3) Prin excepție de la prevederile alin. (1) și (1^1), plantele, substanțele și preparatele stupefiantă și psihotrope utilizate în medicina veterinară se află sub controlul și supravegherea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor.

(la 22-10-2012 Alin. (1^3) al art. 7 a fost introdus de pct. 5 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

(2) Sunt supuse controlului și supravegherii prevăzute la alin.

(1) și trusele de prim ajutor care conțin substanțe stupefiantă și psihotrope aflate în mijloacele de transport aerian, naval și în ambulanțe.

(3) În unitățile medico-farmaceutice de producție ori în alte locuri autorizate unde se desfășoară operațiuni cu substanțe stupefiantă sau psihotrope, atunci când există indicii de încălcare a activității legale cu acestea, specialiști din cadrul formațiunii specializate în prevenirea și combaterea traficului și consumului ilicit de droguri din cadrul Inspectoratului General al Poliției Române se adresează specialiștilor din cadrul Ministerului Sănătății care exercită astfel de atribuții, potrivit legii, în vederea verificării situațiilor sesizate.

(4) Verificările se fac în comun de către reprezentanții celor două instituții.

CAP. II

Clasificarea plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiantă și psihotrope

ART. 8 Jurisprudență

~~(1) Prin hotărâre a Guvernului, tabelele din anexa la prezenta lege pot fi modificate printr-o nouă înscriere, radiere sau transfer dintr-un tabel în altul, în baza modificărilor transmise de Comisia pentru Stupefiate a Organizației Națiunilor Unite, a organismelor europene competente, conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.~~

(1) Tabelele prevăzute în anexa care face parte integrantă din prezenta lege pot fi modificate printr-o nouă înscriere, radiere sau transfer dintr-un tabel în altul, în baza modificărilor transmise de Comisia pentru Stupefiate a Organizației Națiunilor Unite sau de organismele europene competente, conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

(la 05-12-2011 Alin. (1) al art. 8 a fost modificat de art. II din ORDONANȚA DE URGENȚĂ nr. 105 din 30 noiembrie 2011 publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 855 din 5 decembrie 2011.)

~~(2) În hotărârea Guvernului prevăzută la alin. (1) nu se poate înscrie o substanță aflată sub control național și internațional sub~~

~~un regim mai puțin strict decât în condițiile prezentei legi și ale convențiilor internaționale.~~

(2) Prin modificările prevăzute la alin. (1) nu se poate înscrie o substanță aflată sub control național și internațional sub un regim mai puțin strict decât în condițiile prezentei legi și ale convențiilor internaționale.

(la 05-12-2011 Alin. (2) al art. 8 a fost modificat de art. II din ORDONANȚA DE URGENȚĂ nr. 105 din 30 noiembrie 2011 publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 855 din 5 decembrie 2011.)

(3) Plantele și substanțele nesupuse controlului internațional care, datorită proprietăților psihooactive, prezintă un risc pentru sănătatea publică se înscriu în secțiunea «Plante și substanțe aflate sub control național» din tabelele din anexa la prezența lege, la propunerea Ministerului Sănătății.

(la 15-02-2010 Alin. (3) al art. 8 a fost introdus de pct. 2 al art. II din ORDONANȚA DE URGENȚĂ nr. 6 din 10 februarie 2010, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 100 din 15 februarie 2010.)

~~(4) Secțiunea «Plante și substanțe aflate sub control național» se actualizează ori de câte ori este necesar, prin hotărâre a Guvernului.~~

~~Alin. (4) al art. 8 a fost introdus de pct. 2 al art. II din ORDONANȚA DE URGENȚĂ nr. 6 din 10 februarie 2010, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 100 din 15 februarie 2010.~~

(4) Secțiunea «Plante și substanțe aflate sub control național» se actualizează ori de câte ori este necesar.

(la 05-12-2011 Alin. (4) al art. 8 a fost modificat de art. II din ORDONANȚA DE URGENȚĂ nr. 105 din 30 noiembrie 2011 publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 855 din 5 decembrie 2011.)

ART. 9

Plantele și substanțele sunt prevăzute în tabelele I, II sau III din anexă sub denumirea lor comună internațională, iar în lipsa acesteia, sub denumirea științifică ori sub numele lor comun.

ART. 10

(1) Preparatele sunt supuse aceluiași regim ca și substanțele pe care le conțin și, dacă ele conțin două sau mai multe substanțe, sunt supuse regimului substanței celei mai strict controlate.

~~(2) Lista preparatelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope se aprobă prin ordin al ministrului sănătății și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, odată cu publicarea normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.~~

(2) Lista preparatelor care conțin substanțe stupefiante și psihotrope se aprobă prin ordin al ministrului sănătății, la propunerea Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România și a celorlalte instituții competente și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

(la 22-10-2012 Alin. (2) al art. 10 a fost modificat de pct. 6 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

Dispozitivelor Medicale a fost înlocuită de Punctul 13. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

CAP. III

Cultivarea plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope

ART. 11

Cultivarea fără drept a plantelor ce conțin substanțe aflate sub control național, prevăzute în tabelele I, II și III din anexă, este interzisă.

Norma de aplicare

ART. 12

(1) Este permisă cultivarea plantelor ce conțin substanțe aflate sub controlul legislației naționale numai dacă sunt prelucrate în scop tehnic, în vederea producerii de tulpini, fibre, sămânță și ulei, în scop medical și științific și numai cu autorizarea Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale, prin direcțiile pentru agricultură și dezvoltare rurală județene sau a municipiului București, pe baza estimărilor anuale stabilite potrivit dispozițiilor art. 42 alin. (1) lit. e) din prezenta lege și a normelor metodologice de aplicare a acesteia.

(la 02-09-2024 sintagma: Ministerul Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale a fost înlocuită de Punctul 13. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

~~(2) Cultivarea în scop industrial și/sau alimentar sau pentru producerea de sămânță a plantelor ce conțin substanțe aflate sub control național sub limitele stabilite prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi se autorizează de către Ministerul Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale, prin direcțiile pentru agricultură și dezvoltare rurală județene sau a municipiului București.~~

(2) Cultivarea în scop industrial și/sau alimentar ori pentru producerea de sămânță a plantelor ce conțin substanțe aflate sub control național se autorizează de către Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale, prin direcțiile pentru agricultură județene, respectiv a municipiului București.

(la 22-10-2012 Alin. (2) al art. 12 a fost modificat de pct. 7 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

(3) Furnizorii de semințe de canabis și mac opiate au obligația de a livra asemenea semințe numai către deținătorii autorizației de cultivare.

(4) Cultivatorii de canabis și mac opiate autorizați au obligația de a însământa terenurile deținute numai cu semințe din soiurile înregistrate în Catalogul oficial al soiurilor și hibrizilor de plante de cultură din România sau în Catalogele Comunităților Europene, produse de unitățile autorizate de Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale, prin autoritatele teritoriale de control și certificare a semințelor.

(la 02-09-2024 sintagma: Ministerul Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale a fost înlocuită de Punctul 13. , Articolul I din

ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

ART. 13

(1) Proprietarul, posesorul ori deținătorul cu orice titlu al unui teren cu destinație agricolă sau cu orice altă destinație are obligația să distrugă plantele prevăzute la art. 11 care ar putea crește spontan pe terenul respectiv.

(2) Costurile distrugerii plantelor spontane și a culturilor neautorizate se suportă de către proprietarul, utilizatorul sau deținătorul terenului, după caz.

ART. 14

Modalitățile de aplicare a prevederilor prezentului capitol, modelul și cererea de autorizație pentru cultivarea în scop licit a plantelor ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope se stabilesc prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi și conform prevederilor legale în vigoare.

Norma de aplicare

CAP. IV

Producerea, fabricarea și distribuția plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope

ART. 15

~~(1) Desfășurarea activităților de producere, fabricare, depozitare, comerț, deținere și distribuire a plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope este interzisă fără autorizația eliberată de Ministerul Sănătății.~~

(1) Desfășurarea activităților de producere, fabricare, depozitare, comerț, intermediere, deținere și distribuire a plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope este interzisă fără autorizația eliberată de Ministerul Sănătății, conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

(la 22-10-2012 Alin. (1) al art. 15 a fost modificat de pct. 8 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

(2) Eliberarea autorizației pentru desfășurarea activităților prevăzute la alin. (1) se face după verificarea spațiului, personalului și mijloacelor tehnice destinate desfășurării operațiunilor solicitate, în condițiile stabilite prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

~~(3) Autorizațiile pentru operațiunile prevăzute la alin. (1) sunt eliberate dacă utilizarea plantelor, a substanțelor și a preparatelor prevăzute în tabelele II și III din anexă este limitată în scopul utilizării în industrie sau pentru producerea de sămânță, precum și pentru uz medical, științific sau tehnic.~~

(3) Autorizațiile pentru operațiunile prevăzute la alin. (1) sunt eliberate dacă utilizarea plantelor, a substanțelor și a preparatelor prevăzute în tabelele II și III din anexă este limitată în scopul utilizării în industrie sau pentru producerea de sămânță, precum și pentru uz medical, științific sau tehnic. Modelele autorizațiilor sunt prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(la 22-10-2012 Alin. (3) al art. 15 a fost modificat de pct. 8 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în

MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

(4) Încetarea activității, precum și orice modificare a situației care a justificat eliberarea autorizației se notifică autorității emitente, înainte de a fi efectuată, în termenul și în condițiile stabilite prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(5) Valabilitatea autorizației pentru desfășurarea activităților prevăzute la alin. (1) nu poate depăși termenul autorizației de funcționare.

Norma de aplicare

ART. 16

~~(1) Ministerul Sănătății aprobă pentru fiecare an cantitățile estimate din diferite substanțe și preparate pe care orice cultivator, producător, distribuitor, importator sau exportator autorizat are dreptul să le cultive, să le producă, să le fabrice, să le importe ori să le exporte. Aceste limite pot fi modificate, dacă este necesar, în cursul anului.~~

~~(2) Orice producător sau importator autorizat are dreptul să producă, să fabrice sau să importe numai cantitățile de substanțe și preparate necesare operațiunii aprobate.~~

ART. 16

(1) Ministerul Sănătății aprobă pentru fiecare an cantitățile estimate din diferite substanțe și preparate pe care orice cultivator, producător, fabricant, distribuitor, importator sau exportator autorizat are dreptul să le cultive, să le producă, să le fabrice, să le importe ori să le exporte. Aceste limite pot fi modificate, dacă este necesar, în cursul anului.

(2) Orice producător, fabricant sau importator autorizat are dreptul să producă, să fabrice sau să importe numai cantitățile de substanțe și preparate necesare operațiunii aprobate.

(la 22-10-2012 Art. 16 a fost modificat de pct. 9 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

ART. 17

~~În vederea aprobării prevăzute la art. 16, producătorii și importatorii transmit anual Ministerului Sănătății estimările cantităților diferitelor substanțe și preparate pe care le produc, le fabrică sau le importă.~~

ART. 17

În vederea aprobării prevăzute la art. 16, producătorii, fabricanții și importatorii transmit anual Ministerului Sănătății estimările cantităților diferitelor substanțe și preparate pe care le produc, le fabrică sau le importă.

(la 22-10-2012 Art. 17 a fost modificat de pct. 10 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

ART. 18

Modalitățile de aplicare a prezentului capitol, întocmirea dosarului ce însoțește cererea și modelul de autorizație sunt

stabilite prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

CAP. V

Import/export și tranzit cu plante, substanțe și preparate stupefiante și psihotrope

ART. 19

Sunt interzise importurile și exporturile în și din România cu încălcarea prevederilor prezentei legi.

ART. 20

~~Operațiunile de export sau de import cu plantele, substanțele și preparatele prevăzute în tabelele I, II și III din anexă se desfășoară în baza unei autorizații de export sau import, eliberată pentru fiecare operațiune de către Ministerul Sănătății prin serviciul specializat, conform modelului prevăzut în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.~~

ART. 20

Operațiunile de export sau de import cu plantele, substanțele și preparatele prevăzute în tabelele I, II și III din anexă se desfășoară în baza unei autorizații de export sau import, eliberată pentru fiecare operațiune de către Ministerul Sănătății prin departamentul de specialitate, conform modelului prevăzut în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(la 22-10-2012 Art. 20 a fost modificat de pct. 11 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

Norma de aplicare

ART. 21

Operațiunile de import/export cu plante, substanțe și preparate prevăzute în tabelele I, II și III din anexă pot fi efectuate numai de persoanele titulare ale autorizației prevăzute la art. 12, 15 și 49, în limitele estimărilor anuale.

ART. 22

(1) Modelul cererii pentru obținerea autorizației de import sau export este prevăzut în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Pentru obținerea autorizației de export este necesar și un exemplar original al autorizației de import, emisă de autoritatea competență din țara importatorului.

ART. 23

(1) Autorizația de import sau de export indică autoritatea care a emis-o și conține aceleași informații ca și cererea privind operațiunea prevăzută la art. 22 alin. (1).

(2) Autorizația de export cuprinde în mod obligatoriu numărul și data autorizației de import care atestă că importul substanței sau al preparatului este autorizat.

ART. 24

(1) Ministerul Sănătății eliberează importatorului două exemplare originale ale autorizației de import, dintre care un exemplar se anexează documentelor de transport.

(2) Ministerul Sănătății eliberează exportatorului două exemplare originale ale autorizației de export, dintre care un exemplar se

anexează documentelor de transport.

ART. 25

În cazul în care cantitatea de plante, substanțe sau preparate efectiv exportată este mai mică decât cea indicată pe autorizația de export, Ministerul Sănătății precizează acest lucru pe autorizație și pe toate copiile sale oficiale.

ART. 26

Atunci când transportul a ajuns pe teritoriul României, Ministerul Sănătății restituie autorității competente din țara exportatoare autorizația de export emisă de aceasta, cu specificarea cantității efectiv importate din fiecare plantă, substanță și preparat.

ART. 27

Documentele comerciale, documentele de vamă sau de transport, precum și alte documente de expediere trebuie să indice numele plantelor și ale substanțelor aşa cum acestea figurează în tabelele convențiilor internaționale și, după caz, denumirea comercială a preparatelor, cantităților exportate de pe teritoriul național sau care urmează a fi importate, numele și adresele exportatorului, ale importatorului și cele ale destinatarului.

ART. 28

(1) Este interzisă depozitarea în regim de antrepozitare și în zonele libere a plantelor, substanțelor sau preparatelor ce conțin substanțe stupefiante ori psihotrope indigene sau de import.

(2) Sunt interzise importurile pe teritoriul României sub formă de transporturi adresate unui depozit de vamă.

(3) Sunt interzise exporturile de pe teritoriul României sub formă de transporturi adresate unui depozit de vamă, cu excepția cazului în care autoritatea competentă a țării importatoare a precizat pe autorizația de import că aprobă o astfel de operațiune.

ART. 29

Transporturile ce intră sau ies de pe teritoriul României fără a fi însotite de o autorizație de import sau de export, precum și cele care nu sunt conforme autorizației sunt reținute de autoritățile competente, până la justificarea legitimității transportului sau până la rămânerea definitivă și irevocabilă a hotărârii judecătoarești prin care se dispune confiscarea transportului respectiv.

ART. 30

(1) Birourile vamale de frontieră și birourile vamale de interior pentru importul sau exportul de plante, substanțe ori preparate prevăzute în tabelele I, II și III din anexă sunt stabilite de autoritatea vamală competentă și se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, în termen de 30 de zile de la publicarea normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Modalitatea de transmitere a informației de la punctele vamale către Ministerul Sănătății se va preciza în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

ART. 31

(1) Tranzitarea pe teritoriul României a unui transport de plante, substanțe sau preparate conținând substanțe prevăzute în tabelele I, II și III din anexă este permisă numai dacă la punctele de control pentru trecerea frontierei se prezintă autorizația de import-export pentru acel transport.

(2) Destinația unui transport aflat în tranzit pe teritoriul României poate fi schimbată numai după eliberarea unei noi

autorizații de export de către autoritatea competentă din țara exportatoare.

(3) Nici un transport de plante, substanțe și de preparate prevăzute la alin. (1), aflat în tranzit pe teritoriul României, nu poate fi supus vreunui tratament care să-i modifice natura sau ambalajul.

ART. 32

Dispozițiile art. 31 nu sunt aplicabile dacă transportul este efectuat pe cale aeriană. În situația în care aeronava face escală sau aterizează forțat pe teritoriul României, transportul va fi tratat ca un export de pe teritoriul României către țara destinatară numai în condițiile descărcării sau dacă circumstanțele impun acest lucru.

CAP. VI

Transportul plantelor, substanțelor și preparatelor stupefiantă și psihotrope

ART. 33

(1) Unitățile autorizate și transportatorii autorizați de către Ministerul Transporturilor, Construcțiilor și Turismului sunt obligați să ia măsuri corespunzătoare pentru a preveni deturnarea din circuitul legal a plantelor, substanțelor și preparatelor prevăzute în tabelele din anexă.

(2) Transportul se efectuează cu îndeplinirea următoarelor obligații:

- a) este însoțit de documentele prevăzute de lege;
- b) preparatele sunt transportate în containere cu sigiliu nefalsificabile și care să permită controlul;
- c) orice circumstanțe care ar permite traficul ilegal trebuie comunicate autorităților competente în cel mai scurt timp.

CAP. VII

Utilizarea medicală și distribuția substanțelor și preparatelor stupefiantă și psihotrope

ART. 34

~~Farmaciile cu circuit deschis, farmaciile cu circuit închis, eabinetele medicale în specialitatea medicina de familie, precum și centrele de tratament pentru toxicomani își desfășoară activitatea cu plante, substanțe și preparate stupefiantă și psihotrope, în baza autorizației de funcționare, conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.~~

ART. 34

(1) Farmaciile cu circuit deschis și farmaciile cu circuit închis își desfășoară activitatea cu plante, substanțe și preparate stupefiantă și psihotrope, în baza autorizației de funcționare, conform legislației în vigoare.

(2) Unitățile sanitare și centrele de tratament pentru toxicomani își desfășoară activitatea cu plante, substanțe și preparate stupefiantă și psihotrope, în condițiile stabilite prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(la 22-10-2012 Art. 34 a fost modificat de pct. 12 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

ART. 35

Achiziționarea de plante, substanțe și preparate prevăzute în tabelele II și III din anexă poate fi efectuată numai de la o

persoană juridică autorizată, potrivit dispozițiilor art. 15.

ART. 36

(1) Persoanele juridice pot să achiziționeze, să distribuie și să utilizeze în limita nevoilor lor plante, substanțe și preparate prevăzute în tabelele II și III din anexă numai dacă dețin autorizație emisă de Ministerul Sănătății.

(2) Conținutul și modalitatea de control al truselor de prim ajutor vor fi precizate prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

ART. 37

~~(1) Preparatele și substanțele stupefiante și psihotrope pot fi utilizate în scop medical numai pe baza prescripțiilor medicale, în conformitate cu normele metodologice de aplicare a prezentei legi.~~

~~(2) Prescrierea substanțelor și preparatelor prevăzute în tabelul II din anexă se face pe formulare speciale, securizate, sau în condiții de prescripții medicale ori condiții de aparat, destinate exclusiv prescrierii acestora, în cadrul unităților sanitare umane sau veterinară, în condițiile prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.~~

~~(3) Prescrierea substanțelor și preparatelor prevăzute în tabelul III din anexă se face pe formulare care se rețin la eliberare, în condițiile prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.~~

~~(4) Eliberarea substanțelor și preparatelor prevăzute în tabelele II și III din anexă, fără prescripție medicală, este interzisă, cu excepția preparatelor prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi, în baza art. 6 alin. (2).~~

ART. 37

(1) Preparatele și substanțele stupefiante și psihotrope pot fi utilizate în scop medical numai pe baza prescripțiilor medicale, în conformitate cu normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Prescrierea substanțelor și preparatelor prevăzute în tabelul II din anexă se face pe formulare speciale, securizate, care se rețin la eliberare, sau în condiții de prescripții medicale ori condiții de aparat destinate exclusiv prescrierii acestora, în cadrul unităților sanitare sau veterinară, în condițiile prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(3) Prescrierea substanțelor și preparatelor prevăzute în tabelul III din anexă se face pe formulare speciale, securizate, care se rețin la eliberare, sau în condiții de prescripții medicale ori condiții de aparat destinate exclusiv prescrierii acestora, în cadrul unităților sanitare sau veterinară, în condițiile prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(4) Formularele de prescripție, condicile de prescripții și condicile de aparat prevăzute la alin. (2) și (3) se pot completa și păstra pe suport hârtie sau electronic, securizat, conform modelelor și în condițiile prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(5) Eliberarea substanțelor și preparatelor prevăzute în tabelele II și III din anexă, fără prescripție medicală, este interzisă, cu excepția preparatelor prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi, în baza art. 6 alin. (2).

(la 02-09-2024 Articolul 37 , Capitolul VII a fost modificat de Punctul 1. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

ART. 38

(1) Plantele și substanțele prevăzute în tabelele II și III din anexă pot fi prescrise pacienților în conformitate cu prevederile art. 37, numai sub formă de preparate farmaceutice, realizate industrial sau în farmacie, de către:

- a) medicii titulari ai autorizației de liberă practică, în conformitate cu normele metodologice de aplicare a prezentei legi;
- b) medicii veterinari titulari ai autorizației de liberă practică, în conformitate cu normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Pacienții aflați în tratament cu medicamente care conțin substanțe stupefiante sau psihotrope prevăzute în tabelul II din anexă pot deține cantitatea prescrisă numai în baza prescriptiei medicale.

(3) Medicamentele care conțin substanțe stupefiante sau psihotrope, obținute pe bază de prescriptie medicală, rămase neutilizate, vor fi distruse conform procedurilor stabilite prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

ART. 39

Modalitatea privind prescrierea și eliberarea preparatelor farmaceutice prevăzute în tabelele II și III din anexă, precum și modelul formularelor sunt prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

Norma de aplicare

ART. 40

Este interzisă detinerea, în orice scop, a plantelor, substanțelor și preparatelor prevăzute în tabelele I, II și III din anexă, în afară de cazul în care este autorizată, potrivit prevederilor prezentei legi și ale normelor metodologice de aplicare a acesteia.

ART. 41

Condițiile în care călătorii pot deține medicamente ce conțin substanțe stupefiante și psihotrope vor fi stabilite în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

CAP. VIII

Obligații ale persoanelor autorizate să efectueze operațiuni cu plante, substanțe și preparate care conțin substanțe stupefiante și psihotrope

ART. 42

~~(1) Persoanele juridice autorizate să desfășoare activități de cultivare, producere, fabricare, depozitare, de import și export cu plante, substanțe și preparate care conțin substanțe stupefiante și psihotrope sunt obligate să transmită Ministerului Sănătății următoarele documente:~~

~~a) o situație lunară a cantităților din fiecare plantă, substanță și din fiecare preparat, importate sau exportate, cu indicarea țării expeditoare și a țării destinatare, în termen de cel mult 5 zile~~

~~lucrătoare de la sfârșitul fiecărei luni;~~

~~b) o situație recapitulativă a datelor transmise conform lit. a)~~
~~privind anul calendaristic trecut, inclusiv situația stocului la~~
~~data de 31 decembrie a aceluia an, cel mai târziu până la data de 15~~
~~februarie a fiecărui an;~~

~~c) situația privind cantitățile din fiecare substanță și din~~
~~fiecare preparat, produse sau fabricate, în termenele prevăzute la~~
~~lit. a) și b);~~

~~d) situația privind cantitatea din fiecare substanță utilizată~~
~~pentru fabricare, în termenele prevăzute la lit. a) și b);~~

~~e) o situație privind estimarea necesarului de plante, substanțe~~
~~și preparate pentru anul calendaristic următor, conform formularelor~~
~~prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi, cel~~
~~mai târziu la data de 31 mai a fiecărui an;~~

~~f) o situație trimestrială din partea producătorilor și~~
~~distribuitorilor, care să specifice mișcările cantităților de~~
~~plante, substanțe și preparate care conțin substanțe stupefiantă și~~
~~psihotrope, la nivel național, efectuate în această perioadă.~~

~~g) o situație trimestrială din partea producătorilor, a~~
~~fabricanților și a distribuitorilor, care să specifice mișcările~~
~~cantităților de plante, substanțe și preparate ce conțin substanțe~~
~~stupefiantă și psihotrope, la nivel național, efectuate în această~~
~~perioadă.~~

(la 22-10-2012 Lit. f) a alin. (1) al art. 42 a fost modificat
de pet. 13 al art. I din LEGEA nr. 179 din 18 octombrie 2012,
publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 713 din 19 octombrie 2012.)

~~(2) Datele prevăzute la lit. a)-c) se transmit pentru fiecare~~
~~plantă cultivată, importată, exportată, în același termen.~~

~~(3) La cererea Ministerului Sănătății, persoanele juridice~~
~~autorizate sunt obligate să transmită în cursul anului situații~~
~~recapitulative după modelul formularelor prezentate în normele~~
~~metodologice de aplicare a prezentei legi.~~

~~(4) Ministerul Sănătății și Ministerul Agriculturii, Pădurilor și~~
~~Dezvoltării Rurale colectează, analizează și comunică Agenției~~
~~Naționale Antidrog, în vederea centralizării și transmiterii către~~
~~organismele internaționale, toate datele statistice pe care le dețin~~
~~în legătură cu activitățile prevăzute la art. 1, solicitate prin~~
~~convențiile internaționale la care România este parte.~~

ART. 42

(1) Persoanele juridice autorizate să desfășoare activități de cultivare, producere, fabricare, depozitare, comerț, import și export cu plante, substanțe și preparate stupefiantă și psihotrope au obligația de a transmite Ministerului Sănătății, în condițiile prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi, următoarele situații și raportări, pe suport hârtie sau electronic cu semnătura electronică avansată a reprezentantului legal:

a) o raportare lunară din partea importatorilor și exportatorilor autorizați privind cantitățile din fiecare plantă, substanță și din fiecare preparat, importate sau exportate, cu indicarea țării expeditoare și a țării destinatare, în termen de 5 zile lucrătoare de la sfârșitul fiecărei luni;

b) o raportare recapitulativă a datelor transmise conform lit. a) privind anul calendaristic trecut, inclusiv situația stocului la data de 31 decembrie a aceluia an, cel mai târziu până la data de 15 februarie a fiecărui an;

c) raportarea privind cantitățile din fiecare substanță și din fiecare preparat, produse sau fabricate, în termenele prevăzute la lit. a) și b);

d) raportarea privind cantitatea din fiecare substanță utilizată pentru fabricare, în termenele prevăzute la lit. a) și b);

e) o situație din partea cultivatorilor, producătorilor, fabricanților, distribuitorilor angro, importatorilor și exportatorilor autorizați privind estimarea necesarului de plante, substanțe și preparate stupefiante și psihotrope pentru anul calendaristic următor, cel mai târziu la data de 31 mai a fiecărui an, cu excepția cultivatorilor de cânepă industrială din soiurile înregistrate în Catalogul oficial al soiurilor de plante de cultură din România, din care se obțin fibre textile și semințe;

f) o raportare trimestrială din partea producătorilor, a fabricanților și a distribuitorilor angro autorizați, care să cuprindă mișcările cantităților de plante și substanțe stupefiante și psihotrope, la nivel național, efectuate în această perioadă, în termen de 10 zile lucrătoare de la sfârșitul fiecărui trimestru;

g) o raportare a stocurilor și a operațiunilor comerciale cu medicamente care conțin substanțe stupefiante și psihotrope, inclusiv distribuția în afara teritoriului României, ce se efectuează de către fabricanții, distribuitorii angro și importatorii autorizați, precum și de farmaciile cu circuit închis și deschis.

(2) Situațiile și raportările prevăzute la alin. (1) se transmit conform formularelor și în condițiile prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(3) La cererea Ministerului Sănătății, persoanele juridice prevăzute la alin. (1) au obligația de a transmite pe parcursul anului raportări recapitulative ale datelor transmise conform alin. (1) lit. a), c), d), f) și g).

(4) În vederea centralizării și transmiterii către organismele internaționale, Ministerul Sănătății și Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale colectează, analizează și comunică Agenției Naționale Antidrog toate datele statistice pe care le dețin în legătură cu activitățile prevăzute la art. 1, solicitate prin convențiile internaționale la care România este parte.

(la 02-09-2024 Articolul 42 , Capitolul VIII a fost modificat de Punctul 2. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

ART. 43

(1) Orice achiziție, transmitere, operațiune de comerț, export sau import de plante, substanțe și preparate prevăzute în tabelele I și II din anexă trebuie, în momentul efectuării operațiunii, să fie înregistrată conform condițiilor stabilite în normele metodologice de aplicare a prezentei legi. Aceste documente se păstrează timp de 5 ani.

(2) Comenzile și facturile pentru plantele, substanțele și preparatele prevăzute în tabelul II din anexă se efectuează pe formulare separate.

ART. 44

(1) Orice persoană juridică autorizată, care deține plante, substanțe și preparate prevăzute în tabelele I, II și III din anexă, este obligată să asigure condiții de păstrare și depozitare conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Orice persoană autorizată care deține plante, substanțe și preparate prevăzute în tabelele I, II și III din anexă este obligată să ia măsuri de pază pentru prevenirea sustragerii acestora.

ART. 45

(1) Substanțele și preparatele prevăzute în tabelele II și III din anexă se pun în circulație numai în ambalaje adecvate, închise și etichetate conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Ambalajele exterioare ale coletelor de expediție nu trebuie să conțină nici o altă indicație în afara numelui și adreselor expeditorului și destinatarului, precum și marca expeditorului.

ART. 46

(1) Eticheta sub care un preparat este pus în vânzare trebuie să conțină în mod obligatoriu denumirea, cantitatea și concentrația de substanță activă, numărul seriei de fabricație, numele unității producătoare și termenul de valabilitate.

(2) Etichetele și alte suporturi informaționale, cum sunt prospectele ce însotesc condițiile pentru distribuția en-dătail, indică modul de utilizare, precum și precauțiile ce trebuie luate și atenționările ce sunt necesare pentru siguranța utilizatorului, în condițiile prevăzute de normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

ART. 47

(1) Orice publicitate cu privire la substanțele și preparatele prevăzute în tabelele I, II și III din anexă este interzisă, în afară de publicațiile științifice sau profesionale, recunoscute pe plan național, destinate cercetătorilor sau profesioniștilor.

(2) Este interzisă distribuirea de eșantioane ale substanțelor și preparatelor prevăzute în tabelele I, II și III din anexă.

ART. 48

~~Distrugerea substanțelor și preparatelor identificate ca necorespunzătoare calitativ de către persoana juridică autorizată sau de Agenția Națională a Medicamentului, după caz, cu termen de valabilitate expirat ori care au fost returnate, se efectuează de către o societate autorizată, în baza aprobării de distrugere emise de Ministerul Sănătății și în prezența unei comisii constituite în condițiile prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.~~

ART. 48

(1) Distrugerea substanțelor și preparatelor stupefiante și psihotrope cu termen de valabilitate expirat, returnate de pacienți sau identificate ca neconforme calitativ de către persoana fizică sau juridică autorizată în condițiile art. 15, 34 sau 49 sau de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, după caz, este interzisă fără aprobarea de distrugere eliberată de Ministerul Sănătății.

(2) Aprobarea de distrugere prevăzută la alin. (1) se eliberează în condițiile și conform modelului prevăzut în normele metodologice de aplicare a prezentei legi, în termen de 60 de zile de la primirea

solicitării.

(3) Distrugerea substanțelor și preparatelor prevăzute la alin. (1) se efectuează de către persoana juridică ce deține autorizația integrată de mediu/autorizația de mediu emisă de Agentia Națională pentru Protecția Mediului, prin structurile teritoriale de mediu subordonate. Distrugerea are loc în prezența unei comisii constituite în condițiile prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(4) Unitățile farmaceutice sau, după caz, cele prevăzute la art. 34 alin. (2) țin evidență distinctă a substanțelor și preparatelor stupefiantă și psihotrope prevăzute la alin. (1), prin înscrierea într-un registru special de evidență ținut la nivelul unității, pe bază de proces-verbal întocmit de persoana responsabilă cu activitatea cu substanțe și preparate stupefiantă și psihotrope, în condițiile prevăzute în normele metodologice de aplicare a prezentei legi. Radierea din registrul special de evidență se face la predarea acestora în vederea distrugerii, pe baza procesului-verbal de predare-preluare încheiat cu persoana juridică autorizată conform alin. (3) sau, după caz, cu transportatorii autorizați conform art. 33, care asigură preluarea.

(5) Preluarea substanțelor și preparatelor stupefiantă și psihotrope în vederea distrugerii, precum și distrugerea acestora vor fi efectuate în termenul de valabilitate al aprobării prevăzute la alin. (1).

(la 02-09-2024 Articolul 48 , Capitolul VIII a fost modificat de Punctul 3. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

Norma de aplicare

CAP. IX

Cercetări medicale și științifice, învățământ

ART. 49

(1) Ministerul Sănătății autorizează, în scopul cercetării medicale ori științifice, pentru învățământ sau pentru efectuarea de constatări ori expertize tehnico-științifice, fizico-chimice, dispuse de autoritățile judiciare, potrivit legii, o persoană fizică sau juridică, după caz, să cultive, să producă, să fabrice, să achiziționeze, să transporte, să importe, să exporte, să utilizeze, să dețină plante, substanțe și preparate prevăzute în tabelele I, II și III din anexă în cantități care să nu le depășească pe cele strict necesare scopului urmărit, în condițiile prezentate în normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Autorizația prevăzută la alin. (1) poate fi acordată și pentru alte operațiuni dintre cele enumerate la art. 4, în măsura în care asemenea operațiuni sunt necesare scopului urmărit.

(3) Beneficiarul autorizației prevăzute la alin. (1) consemnează într-un registru, pe care îl păstrează timp de 5 ani, cantitățile de plante, substanțe și preparate pe care le importă, le achiziționează, le fabrică, le utilizează și le distrugă, precum și data operațiunilor și numele furnizorilor. El are obligația de a comunica trimestrial și anual Ministerului Sănătății cantitățile

importate, utilizate sau deținute în stoc până la epuizarea acestuia, în condițiile prevăzute la art. 42.

(4) Organele de poliție și vamale pot trimite pentru analize de laborator Organului Internațional de Control al Stupefiantelor din cadrul Organizației Națiunilor Unite sau autorităților competente ale altor state eșantioane ale substanțelor, plantelor ori preparatelor prevăzute în tabelele I, II și III din anexă.

Norma de aplicare

CAP. X

Sanctiuni

ART. 50

În cazul în care există sau se presupune în mod justificat că există un risc iminent și grav pentru sănătate, autoritățile sanitare vor adopta măsurile de precauție, care vor consta în:

a) blocarea mărfuii, retragerea de pe piață și interzicerea utilizării specialităților farmaceutice, formulelor magistrale și preparatelor oficinale, precum și suspendarea activităților, publicității și închiderea provizorie a localurilor, centrelor sau serviciilor;

b) suspendarea elaborării, prescrierii, eliberării și furnizării de preparate în faza de cercetare clinică sau pentru cercetare pe animale.

ART. 51

~~În cazul încalcării repetitive a prevederilor art. 42 alin. (1)-(3), Ministerul Sănătății poate suspenda autorizația pentru desfășurarea activităților prevăzute la art. 15 alin. (1), pentru o perioadă de 1-3 luni.~~

ART. 51

Abrogat.

(la 02-09-2024 Articolul 51 , Capitolul X a fost abrogat de Punctul 4. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

ART. 52

(1) Constituie contravenții și se sanctionează, după cum urmează:
a) nerespectarea prevederilor art. 13 alin. (1), art. 37 alin.

(2)-(4) și ale art. 44-46, cu amendă de la 200 lei (RON) la 1.000 lei (RON);

b) nerespectarea prevederilor art. 43, cu amendă de la 500 lei (RON) la 2.000 lei (RON);

c) nerespectarea prevederilor art. 15 alin. (4), ale art. 47 și 48, cu amendă de la 1.000 lei (RON) la 5.000 lei (RON);

d) nerespectarea prevederilor art. 42 alin. (1)-(3) și ale art. 43, cu amendă de la 5.000 lei (RON) la 20.000 lei (RON).

(2) Constatarea contravențiilor și aplicarea sanctiunilor se fac de către personalul anume împuñat din cadrul Ministerului Sănătății și al Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale, Direcției Generale de Combatere a Criminalității Organizate și Antidrog și Agenției Naționale Antidrog.

(la 02-09-2024 sintagma: Ministerului Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale a fost înlocuită de Punctul 13. , Articolul I din

ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

(3) Dispozițiile referitoare la contravențiile prevăzute la alin. (1) și (2) se completează cu prevederile Ordonanței Guvernului nr. 2/2001 privind regimul juridic al contravențiilor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 180/2002, cu modificările și completările ulterioare.

CAP. XI

Dispoziții tranzitorii și finale

ART. 53

La data intrării în vigoare a prezentei legi Legea nr. 73/1969 privind regimul produselor și al substanțelor stupefante, publicată în Buletinul Oficial al Republicii Socialiste România, Partea I, nr. 154 din 29 decembrie 1969, cu modificările ulterioare, și Hotărârea Guvernului nr. 75/1991 pentru stabilirea și sanctionarea contravențiilor la normele privind regimul produselor și substanțelor stupefante, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 20 din 28 ianuarie 1991, cu modificările ulterioare, se abrogă.

ART. 54

Autorizațiile eliberate în baza Legii nr. 73/1969 își mențin valabilitatea pentru o perioadă de cel mult 3 ani de la data intrării în vigoare a prezentei legi, urmând ca în acest interval să fie preschimbate conform prevederilor prezentei legi.

ART. 54¹

(1) Taxa pentru eliberarea autorizațiilor prevăzute la art. 15 alin. (1) este de 1.000 de lei.

(2) Taxa pentru eliberarea autorizațiilor prevăzute la art. 20 este de 100 de lei.

(3) Taxa pentruprobarea prevăzută la art. 48 alin. (1) este de 100 de lei.

(4) Taxa pentru eliberarea autorizațiilor prevăzute la art. 49 alin. (1) este de 500 de lei.

(5) În cazul persoanelor juridice ce dețin mai multe puncte de lucru, taxele prevăzute la alin. (1), (3) și (4) se percep pentru fiecare punct de lucru pentru care se solicită autorizarea.

(6) Taxa pentru modificările aduse autorizațiilor prevăzute la art. 15 alin. (1) și art. 48 alin. (1), indiferent de natura acestora, este de 100 de lei, cu respectarea prevederilor alin. (5).

(7) Taxele prevăzute la alin. (1) și (4) se percep și la reînnoirea autorizațiilor prevăzute cu termen de valabilitate, în conformitate cu prevederile normelor metodologice de aplicare a prezentei legi, în condițiile alin. (5). Taxa prevăzută la alin. (3) se percep și la modificareaprobării survenită din motive imputabile solicitantului.

(8) Taxele prevăzute de prezenta lege se fac venit la bugetul de stat.

(la 02-09-2024 Capitolul XI a fost completat de Punctul 6. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

ART. 55

În scopul îndeplinirii obligațiilor asumate de România prin convențiile internaționale și pentru raportarea datelor solicitate de organele și organismele competente, termenele de raportare

prevăzute la art. 42 pot fi modificate prin ordin al ministrului sănătății.

ART. 56

Prezenta lege intră în vigoare la 7 luni de la data publicării în Monitorul Oficial al României, Partea I, cu excepția art. 57 care intră în vigoare la data publicării.

ART. 57

În termen de 6 luni de la data publicării prezentei legi în Monitorul Oficial al României, Partea I, Ministerul Sănătății va elabora normele metodologice de aplicare a acesteia, care vor fi aprobată prin hotărâre a Guvernului.

Această lege a fost adoptată de Parlamentul României, cu respectarea prevederilor art. 75 și ale art. 76 alin. (2) din Constituția României, republicată.

PREȘEDINTELE CAMEREI DEPUTAȚILOR
ADRIAN NĂSTASE
PREȘEDINTELE SENATULUI
NICOLAE VĂCĂROIU

București, 29 noiembrie 2005.

Nr. 339.

ANEXA 1

TABELUL I

PLANTE, SUBSTANȚE ȘI PREPARATE CU SUBSTANȚE PSIHOTROPE ȘI STUPEFIANTE INTERZISE, LIPSITE DE INTERES RECUNOSCUT ÎN MEDICINĂ*)

STUPEFIANTE

1. Acetorfină
2. Acetil-alfa-metilfentanil
3. Alfa-metilfentanil
4. Alfa-metiltiofentanil
5. Beta-hidroxifentanil
6. Beta-hidroxi-metil-3-fentanil
7. Cetobemidonă
8. Dezomorfină
9. Etorfină
10. Heroină
11. 3-metilfentanil
12. 3-metiltiofentanil
13. MPPP
14. Para-fluorofentanil
15. PEPAP
16. Tiofentanil
17. Oripavina

(la 18-03-2008 Tabelul I, subtitlul "Stupefante" din anexă a fost completat de art. unic din HOTĂRÂREA nr. 282 din 12 martie 2008, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 206 din 18 martie 2008.)

18. AH-7921

(la 30-12-2018 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 1104 din 27 decembrie 2018)

19. U-47700 (3,4-dichloroN-(2-dimethylamino-cyclohexyl)-N methyl-benzamide)

(la 30-12-2018 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 1104 din 27 decembrie 2018)

20. butyrfentanyl (N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]butanamide)

(la 30-12-2018 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 1104 din 27 decembrie 2018)

21. 4-Fluoroisobutirfentanil (4-FIBF) = N-(4-fluorofenil)-N-(1-fenetilpiperidin-4-il)isobutiramidă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

22. Acetilfentanil = N-fenil-N-[1-(2-feniletil)-4-piperidinil]acetamidă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

23. Acriloilfentanil = N-fenil-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]prop-2-enamidă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

24. Carfentanil = metil 1-(2-feniletil)-4-[fenil(propanoil)amino]piperidin-4-carboxilat

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

25. Crotonilfentanil = (E)-N-(1-fenetilpiperidin-4-il)-N-fenilbut-2-enamidă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

26. Ciclopropilfentanil=N-fenil-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]cyclopropancarboxamidă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

27. Furanilfentanil = N-fenil-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]furan-2-carboxamidă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

28. Isotonitazen = N, N-dietil-2-[[4-(1-metiletoxi)fenil]metil]-5-nitro-1H-benzimidazol-1-etanamină

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

29. Metoxiacetilfentanil = 2-Metoxi-N-fenil-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]acetamidă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

30. MT-45 = 1-ciclohexil-4-(1,2-difeniletil)piperazină

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

31. Ocfentanil = N-(2-fluorofenil)-2-metoxi-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]acetamidă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

32. Ortofluorofentanil = N-(2-Fluorofenil)-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]propanamidă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

33. Parafluorobutirfentanil = N-(4-Fluorofenil)-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]butanamidă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

34. Tetrahidrofuranilfentanil (THF-F) = N-fenil-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]tetrahidrofuran-2-carboxamidă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

35. Valerilfentanil = N-(1-fenetilpiperidin-4-il)-N-fenilpentanamidă.

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 1, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

36. 2-methyl-AP-237 = 1-[2-methyl-4-(3-phenylprop-2-en-1-yl)piperazin-1-yl]butan-1-one

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 7. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

37. Etazene = 2-[(4-ethoxyphenyl)methyl]-N,N-diethyl-1H-benzimidazole-1-ethanamine

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 7. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

38. Etonitazepyne = 2-(4-ethoxybenzyl)-5-nitro-1-(2-(pyrrolidin-1-yl)ethyl)-1H-benzo[d]imidazole

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 7. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

39. Protonitazene = N,N-diethyl-5-nitro-2-[(4-propoxypyhenyl)methyl]-1H-benzimidazole-1-ethanamine

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 7. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

40. Brorphine = 1-{1-[1-(4-bromophenyl)ethyl]-piperidin-4-yl}-1,3-dihydro-2H-benzimidazol-2-one

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 7. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

41. Metonitazene = N, N-diethyl-2-(2-(4-methoxybenzyl)-5-nitro-1H-benzo [d]imidazol-1-yl)ethan-1-amine

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 7. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

PSIHOTROPE

1. Brolamfetamină
2. Catinonă

3. 2C-B
4. 2C-I
5. 2C-T-7
6. DET
7. DMA
8. DMHP
9. DMT
10. DOET
11. Eticiclidină
12. Etriptamină
13. N-hidroxi MDA
14. (+)-LYSERGIDE
15. N-etil MDA, MDE
16. MDMA
17. Mescalina
18. Metcatinonă
19. Metil-4aminorex
20. MMDA
21. 4-MTA
22. Parahexil
23. PMA
24. PMMA
25. Psilocină, psilotsin
26. Psilocibină
27. Roliciclidină
28. STP, DOM
29. Tenamfetamină
30. Tenociclidină

31. Tetrahidrocannabinol, izomerii următori și variantele lor stereochimice:

- tetrahidro-7,8,9,10 trimetil-6,6,9 pentil-3 6H-dibenzo[b,d]piran ol-1
 - (9R, 10aR)-tetrahidro-8,9, 10, 10a trimetil-6,6,9 pentil-3 6H-dibenzo[b,d] piran ol-1
 - (6aR, 9R, 10aR)-tetrahidro-6a,9,10,10a trimetil-6,6,9 pentil-3 6H-dibenzo[b,d] piran ol-1
 - (6aR, 10aR)-tetrahidro-6a,7,10,10a trimetil-6,6,9 pentil-3 dH-dibenzo[b,d] piran ol-1
 - tetrahidro-6a,7,8,9-trimetil-6,6,9 pentil-3 6H-dibenzo[6,d]piran ol-1(6aR, 10aR)-hexahidro-6a,7,8,9,10,10a dimetil-6,6 metilenă-9 pentil-3 6H-dibenzo[b,d] piran ol

32. TMA

32^1. 25B-NBOMe

(la 30-12-2018 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 1104 din 27 decembrie 2018)

32^2. 25C- NBOMe

(la 30-12-2018 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 1104 din 27 decembrie 2018)

32^3. 25I- NBOMe

(la 30-12-2018 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 1104 din 27 decembrie 2018)

33. 4-MEC (4-methylmethcatinone) = 2-etilamino-1-(4-metilfenil)-1-propanonă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

34. AM-2201 = 1-[(5-fluoropentil)-1H-indol-3-il]-(naftalen-1-il) metanonă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

35. JWH-018 = Naftalen-1-il-(1-pentilindol-3-il) metanonă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

36. Metilendioxipirovaleronă (MDPV)

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

37. 4-metilmecatidonă (mefedronă) = 1-(4-metilfenil)-2-metilaminopropan-1-onă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

38. β-ceto-MDMA (metilonă) = 2-metilamino-1-(3,4-metilendioxifenil) propan-1-onă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

39. BZP (benzilpiperazină)

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

40. Pentedronă = 2-(metilamino)-1-fenil-1-pantanona

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

41. UR-144 = (1-pentilindol-3-il)-(2,2,3,3-tetrametilciclopropil) metanonă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

42. XLR-11 = 1-(5-fluoropentil)-1H-indol-3-il)-(2,2,3,3-tetrametilciclopropil) metanonă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

43. Alfa-PVP = 1-fenil-2-(1-pirolidinil)-1-pantanona

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

44. DOC (2,5-dimetoxi-4-cloroamfetamină) = 1-(4-clor-2,5-dimetoxi-fenil)propan-2-amină

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

45. 2C-T-2 = 2,5-dimetoxi-4-etiltiofenetilamină

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL

nr. 372 din 14 aprilie 2022)

46. 4-Fluoroamfetamină (4-FA) = 1-(4-Fluorofenil)propan-2-amină
(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC
din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL
nr. 372 din 14 aprilie 2022)

47. 4F-MDMB-BINACA = metil(S)-2-(1-(4-fluorobutil)-1H-indazol-3-
carboxamido)-3,3-dimetilbutanoat
(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC
din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL
nr. 372 din 14 aprilie 2022)

48. 5F-ADB/5F-MDMB-PINACA = metil(2S)-2-{[1-(fluoropentil)-1H-
indazol-3-carbonil]amino}-3,3-dimetilbutanoat
(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC
din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL
nr. 372 din 14 aprilie 2022)

49. 5F-AMB-PINACA (5F-AMB) = metil 2-({[1-(5-fluoropentil)-1H-
indazol-3-il]carbonil}amino)-3-metilbutanoat
(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC
din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL
nr. 372 din 14 aprilie 2022)

50. 5F-MDMB-PICA(5F-MDMB-2201) = metil(S)-2-(1-(5-fluoropentil)-
1H-indol-3-carboxamido)-3,3-dimetilbutanoat
(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC
din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL
nr. 372 din 14 aprilie 2022)

51. 5F-PB-22 = quinolin-8-il 1-(5-fluoropentil)-1H-indol-3-
carboxilat
(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC
din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL
nr. 372 din 14 aprilie 2022)

52. AB-CHMINACA = N-[(2S)-1-amino-3-metil-oxobutan-2-il]-1-
(ciclohexilmetil)-1H-indazol-3-carboxamidă
(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC
din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL
nr. 372 din 14 aprilie 2022)

53. AB-FUBINACA = N-[(2S)-1-amino-3-metil-1-oxobutan-2-il]-1-[(4-
fluorofenil)metil]indazol-3-carboxamidă
(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC
din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL
nr. 372 din 14 aprilie 2022)

54. AB-PINACA = N-[(2S)-1-amino-3-metil-1-oxobutan-2-il]-1-
pentil-1H-indazol-3-carboxamidă
(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC
din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL
nr. 372 din 14 aprilie 2022)

55. ADB-CHMINACA (MAB-CHMINACA) = N-[(2S)-1-amino-3,3-dimetil-1-
oxobutan-2-il]-1-(ciclohexilmetil)-1H-indazol-3-carboxamidă
(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC
din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL
nr. 372 din 14 aprilie 2022)

56. ADB-FUBINACA = N-[(2S)-1-amino-3,3-dimetil-1-oxobutan-2-il]-
1-[(4-fluorofenil)metil]-1H-indazol-3-carboxamidă
(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC
din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL
nr. 372 din 14 aprilie 2022)

57. ALPHA-PHP = (RS)-1-fenil-2-(pirolidin-1-il)hexan-1-onă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

58. Clefedronă (4-CMC) = 1-(4-clorofenil)-2-(metilamino)-1-propanonă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

59. CUMYL-4CN-BINACA = 1-(4-cianobutil)-N-(2-fenilpropan-2-il)-1H-indazol-3-carboxamidă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

60. Flualprazolam = 8-Cloro-6-(2-fluoro-fenil)-1-metil-4h-benzo[f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepină

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

61. FUB-AMB (MMB-FUBINACA) = metil(2S)-2-(1-[4-fluorofenil]metil-1H-indazol-3-carbonil)amino)-3-metilbutanoat

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

62. N-Etilhexedronă = 2-(etilamino)-1-fenil-1-hexanonă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

63. Efilonă (N-Etilnorpentilonă) = 1-(2H-1,3-benzodioxol-5-il)-2-(etilamino)pentan-1-onă

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

64. TMA-2 = 2,4,5-trimetoxiamfetamină

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 2, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

65. ADB-BUTINACA = N-(1-amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-butyl-1H-indazole-3-carboxamide

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 8., Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

66. alpha-PiHP = 4-methyl-1-phenyl-2-pyrrolidin-1-yl-pentan-1-one

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 8., Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

67. 3-metilmecatinonă (3-MMC) = 2-(metilamino)-1-(3-metilfenil)propan-1-onă

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 8., Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

68. Ethylone = 1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(ethylamino) propan-1-one

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 8., Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

69. CUMYL-PeGACLONE = (2-(1-methyl-1-phenylethyl)-5-pentyl-

pyrido[4,3- b]indol-1-one)

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 8. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

70. MDMB-4en-PINACA = metil 3,3-dimetil-2-{[1-(pent-4-en-1-il)-1H-indazol-3-carbonil] amino}butanoat

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 8. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

71. 3-metoxifenciclidină (3-MeO-PCP) = 1-[1-(3-methoxyphenyl)cyclohexyl]piperidine

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 8. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

72. Diphenidine = 1-(1,2-diphenylethyl)piperidine

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 8. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

73. Clonazolam = 6-(2-chlorophenyl)-1-methyl-8-nitro-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepine

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 8. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

74. Diclazepam = 7-chloro-5-(2-chlorophenyl)-1-methyl-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepin-2-one

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 8. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

75. Flubromazolam = 8-bromo-6-(2-fluorophenyl)-1-methyl- 4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepine

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 8. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

PLANTE ȘI SUBSTANȚE AFLATE SUB CONTROL NAȚIONAL

1. Acid ibotenic

2. Amanita muscaria (L: Fr.) Lam

3. Amanita pantherina

4. Amida acidului lisergic

5. Toate speciile din genul Argyreia

6. BZP (benzilpiperazina)

6. Abrogat.

(la 17-04-2022 Punctul 6. din Anexă a fost abrogat de Punctul 3, ARTICOL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

7. DOC (2,5-dimetoxi-4-cloroamfetamina) = 1-(4-clor-2,5-dimetoxifenil) propan-2-amina

7. Abrogat.

(la 17-04-2022 Punctul 7. din Anexă a fost abrogat de Punctul 3, ARTICOL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

8. DOI (2,5-dimetoxi-4-iodoamfetamina) = 1-(2,5-dimetoxi-4-

iodofenil)-propan-2-amina
9. CPP (clorofenilpiperazina)
10. CP 47,497 = 2-(3-hidroxiciclohexil)-5-(2-metiloctan-2-il)fenol
11. CP 47,497-C6 = 2-(3-hidroxiciclohexil)-5-(2-metilheptan-2-il)fenol
12. CP 47,497-C8= 2-(3-hidroxiciclohexil)-5-(2-metilnonan-2-il)fenol
13. CP 47,497-C9= 2-(3-hidroxiciclohexil)-5-(2-metildecan-2-il)fenol
14. Fluorometcatinona (flefedrona) = 1-(fluorofenil)-2-(metilamino) propan-1-ona
15. Indanilamfetamina
~~16. JWH-018 = Naftalen-1-il-(1-pentilindol-3-il) metanona~~

16. Abrogat.

(la 17-04-2022 Punctul 16. din Anexă a fost abrogat de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

~~17. 4-metilmecatinona (mefedrona) = 1-(4-metilfenil)-2-metilaminopropan-1-ona~~

17. Abrogat.

(la 17-04-2022 Punctul 17. din Anexă a fost abrogat de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

18. 4-metoximetcatinona (metedrona) = 1-(4-metoxifenil)-2-(metilamino) propan-1-ona
19. Muscimol
20. Nymphaea caerulea Sav.
21. Turbina corymbosa (L.) Raf., Sin. Rivea corymbosa (L.) Hallier f.
22. Toate speciile din genul Psilocybe
23. TFMPP (trifluorometilfenilpiperazina)
~~24. â-ceto-MDMA (metilona) = 2-metilamino-1-(3,4-metilendioxifenil) propan-1-ona~~

24. Abrogat.

(la 17-04-2022 Punctul 24. din Anexă a fost abrogat de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

25. â-ceto-MBDB (butilonă) = 1-(1,3-benzodioxol-5-il)-2-(metilamino) butan-1-ona.

26. 2C-C=4-cloro-2,5-dimetoxi-fenetilamină
(la 22-07-2010 Poziția 26 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. I din HOTĂRÂREA nr. 575 din 16 iunie 2010, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 509 din 22 iulie 2010.)

27. Etcatinonă=(RS)-2-etilamino-1-fenil-propan-1-onă
(la 22-07-2010 Poziția 27 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă

de pct. 1 al art. I din HOTĂRÂREA nr. 575 din 16 iunie 2010, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 509 din 22 iulie 2010.)

28. JWH 250=2-(2-metoxifenil)-1-(1-pentilindol-3-il) etanonă (la 22-07-2010 Poziția 28 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. I din HOTĂRÂREA nr. 575 din 16 iunie 2010, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 509 din 22 iulie 2010.)

29. JWH-073=naftalen-1-il-(1-butilindol-3-il) metanonă (la 22-07-2010 Poziția 29 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. I din HOTĂRÂREA nr. 575 din 16 iunie 2010, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 509 din 22 iulie 2010.)

30. Metilendioxipirovaleronă (MDPV)

(~~la 22-07-2010 Poziția 30 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. I din HOTĂRÂREA nr. 575 din 16 iunie 2010, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 509 din 22 iulie 2010.~~)

30. Abrogat.

(la 17-04-2022 Punctul 30. din Anexă a fost abrogat de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

31. Metilbenzilpiperazină (MBZP)

(la 22-07-2010 Poziția 31 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. I din HOTĂRÂREA nr. 575 din 16 iunie 2010, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 509 din 22 iulie 2010.)

32. N,N-dialil-5-metoxitriptamină (5-MEO-DALT)

(la 22-07-2010 Poziția 32 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. I din HOTĂRÂREA nr. 575 din 16 iunie 2010, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 509 din 22 iulie 2010.)

33. JWH-019 = 1-hexyl-3-(naphthalen-1-oyl) indole

(la 08-05-2014 Poziția 33 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

34. JWH-081 = 4-methoxynaphlen-1-yl-(1-pentylidol-3-yl)

methanone

(la 08-05-2014 Poziția 34 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

35. JWH-203 = 2-(2-chlorophenyl)-1-(1-pentylindol-3-yl) ethanone

(la 08-05-2014 Poziția 35 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

36. JWH-210 = 4-ethylnaphthalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)

methanone

(la 08-05-2014 Poziția 36 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

37. JWH-122 = (4-methyl-1-naphthyl)-(1-pentylindol-3-yl) methanone

(la 08-05-2014 Poziția 37 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

38. JWH-022 = naphtalen-1-yl[1-(pent-4-en-1-yl)-1H-indol-3-yl] methanone

(la 08-05-2014 Poziția 38 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

39. JWH-200 = (1-(2-morpholin-4-ylethyl)indol-3-yl)-(naphtalen-1-yl) methanone

(la 08-05-2014 Poziția 39 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

40. JWH-251 = 2-(2-methylphenyl)-1-(1-pentyl-1H-indol-3-yl) ethanone

(la 08-05-2014 Poziția 40 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

~~41. AM-2201 = 1-[(5-fluoropentyl) -1H-indol-3-yl] -(naphtalen-1-yl) methanone~~

~~(la 08-05-2014 Poziția 41 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)~~

41. Abrogat.

(la 17-04-2022 Punctul 41. din Anexă a fost abrogat de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

42. MAM-2201 = 1-[(5-fluoropentyl) -1H-indol-3-yl] -(4-methyl-naphtalenyl) methanone

(la 08-05-2014 Poziția 42 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

~~43. UR-144 = (1-pentylindol-3-yl)-(2,2,3,3-tetremethylecyclopropyl) methanone~~

~~(la 08-05-2014 Poziția 43 din tabelul I, secțiunea "Plante și~~

~~substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)~~

43. Abrogat.

(la 17-04-2022 Punctul 43. din Anexă a fost abrogat de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

~~44. XLR-11 = 1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)-(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl) methanone~~

~~(la 08-05-2014 Poziția 44 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)~~

44. Abrogat.

(la 17-04-2022 Punctul 44. din Anexă a fost abrogat de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

45. CB-13 = naphthalen-1-yl-(4-pentyloxynaphthalen-1-yl) methanone

(la 08-05-2014 Poziția 45 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

46. RCS-4 = (4-methoxyphenyl)-(1-pentyl-1H-indol-3-yl) methanone

(la 08-05-2014 Poziția 46 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

47. RCS-4 ortho isomer = (2-(4-methoxyphenyl)-(1-pentyl-1H-indol-3-yl) methanone

(la 08-05-2014 Poziția 47 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

48. RCS-4-C4 = (4-methoxyphenyl)-(1-butyl-1H-indol-3-yl) methanone

(la 08-05-2014 Poziția 48 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

49. RCS-4-C4-ortho isomer = (2-(4-methoxyphenyl)-(1-butyl-1H-indol-3-yl) methanone

(la 08-05-2014 Poziția 49 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

50. STS-135 = 1-(5-fluoropentyl)-N-tricyclo[3.3.1.13,7]dec-1-yl-

1H-indole-3-carboxiamide

(la 08-05-2014 Poziția 50 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

51. AKB48 = 1-pentyl-N-tricyclo[3.3.1.13,7]dec-1-yl-1H-indazole-3-carboxiamide

(la 08-05-2014 Poziția 51 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

52. NEB = 2-(ethylamino)-1-phenyl-1-butanone

(la 08-05-2014 Poziția 52 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

53. 4-MEC (4-methylethecatinone) = 2-ethylamino-1-(4-methylphenyl)-1-propanone

~~(la 08-05-2014 Poziția 53 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)~~

53. Abrogat.

(la 17-04-2022 Punctul 53. din Anexă a fost abrogat de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

54. 4-EMC-(4-ethylmethcathinone) = 1-(4-ethylphenyl)-2-(methylamino)-1-propanone

(la 08-05-2014 Poziția 54 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

55. MABP (Buphedrone) = 2-(methylamino)-1-phenyl-1-butanone

(la 08-05-2014 Poziția 55 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

56. Pentedrone = 2-(methylamino)-1-phenyl-1-pantanone

~~(la 08-05-2014 Poziția 56 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)~~

56. Abrogat.

(la 17-04-2022 Punctul 56. din Anexă a fost abrogat de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

57. 5-IT (5-2-Aminopropyl)indole) = 2-(1H-indol-5-yl)-1-methyl-ethylamine

(la 08-05-2014 Poziția 57 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

58. 4-MMA (4-methylmethamphetamine) = N-methyl-1-(4-methylphenyl)propan-2-amine

(la 08-05-2014 Poziția 58 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

59. 4-MA (4-methylamphetamine) = 1-(4-methylphenyl) propan-2-amine

(la 08-05-2014 Poziția 59 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

60. Alfa-PVP = 1-phenyl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-pentanone

(la 08-05-2014 Poziția 60 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

60. Abrogat.

(la 17-04-2022 Punctul 60. din Anexă a fost abrogat de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

61. Naphyrone = 1-naphthalen-2-yl-2-pyrrolidin-1-ylpentan-1-one

(la 08-05-2014 Poziția 61 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

62. MDPBP = 1-(3,4-methylendioxyphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone

Poziția 62 din tabelul I, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 1 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.

(la 15-02-2010 Secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din tabelul I al anexei a fost introdusă de pct. 3 al art. II din ORDONANȚA DE URGENȚĂ nr. 6 din 10 februarie 2010, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 100 din 15 februarie 2010.)

63. 3-CMC (clofedronă) = 1-(3-clorofenil)-2-(metilamino) propan-1-onă

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 9. , Articolul I

din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

64. 4F-MDMB-BICA = metil2-{[1-(4-fluorobutil)-1H-indol-3-carbonil]amino}-3,3-dimetilbutanoat

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 9., Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

65. Hexahydrocannabinol (HHC) = 6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 9., Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

Sunt supuse acelorași reguli și:

a) izomerii acestor substanțe, cu excepția cazului în care sunt menționati expres numai anumiți izomeri, în toate cazurile în care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzătoare a substanței în cauză;

b) eterii și esterii acestor substanțe, în cazurile în care pot exista;

c) sărurile acestor substanțe, inclusiv cele ale eterilor, esterilor și izomerilor, în toate cazurile în care pot exista.

TABELUL II

PLANTE, SUBSTANȚE ȘI PREPARATE CE CONȚIN SUBSTANȚE STUPEFIANTE ȘI PSIHOTROPE CARE PREZINTĂ INTERES ÎN MEDICINA, SUPUSE UNUI CONTROL STRICT

STUPEFIANTE

1. Acetildihidrocodeină*
2. Acetilmadol
3. Alfentanil
4. Allilprodină
5. Alfacetilmetadol
6. Alfameprodina
7. Alfametadol
8. Alfaprodină
9. Anileridină
10. Benzetidină
11. Benzilmorfina
12. Betacetilmadol
13. Betameprodină
14. Betametadol
15. Betaprodină
16. Bezipramidă
17. Butirat de dioxafetil
18. Cannabis, rezină de canabis, extracte și tincturi de cannabis
19. Clonitazenă
20. Coca, frunze de
21. Cocaină
22. Codeină*
23. Codoximă
24. Concentrat de pă de mac
25. Dextromorapidă
26. Dextropropoxifen*
27. Diampropidă
28. Dietiltiambutenă
29. Difenoxin
30. Dihidromorfină

31. Dimenoxadol
32. Dimepheptanol
33. Dimetiltiambutenă
34. Dioxfetilbutirat
35. Difenoxyacetat
36. Dihidracodeină*
37. Dipipanonă
38. Drotebanol
39. Ecgonină, esterii și derivații care se pot transforma în ecgonină și cocaine
40. Etilmetiltiambutenă
41. Etilmorphină*
42. Etonitazen
43. Etoxeridin
44. Fenadoxonă
45. Fenamprodină
46. Fenazocin
47. Fenomorfan
48. Fenoperidină
49. Fentanil
50. Folcodin*
51. Furetidină
52. Hidrocodon
53. Hidromorfinol
54. Hidromorfonă
55. Hidroxipetidină
56. Izometadon
57. Levometorfan
58. Levomoramide
59. Levofenacilmorfan
60. Levorfanol
61. Metazocin
62. Metadonă
63. Metadonă, intermediar ai
64. Metildihidromorfină
65. Metildihidromorfină
66. Metopon
67. Moramide, intermediar al
68. Morferidină
69. Morfină
70. Morfină metobromidă și alti derivați morfinici cu azot pentavalent
71. Morfină N-oxid
72. Myrofină
73. Nicocodină*
74. Nicodicodină*
75. Nicomorfină
76. Noracimetadol
77. Norcodeină*
78. Norlevorfanol
79. Normetadonă
80. Normorfină
81. Norpipanon
82. Opium
83. Oxicodon
84. N-oximorfină

85. Oximorfon
86. Petidină
87. Petidină, intermediar A al
88. Petidină, intermediar B al
89. Petidină, intermediar C al
90. Piminodină
91. Piritramidă
92. Praheptazină
93. Properidină
94. Propiram*
95. Racemetorfán
96. Racemoramidă
97. Racemorfán
98. Remifentanil
99. Sufentanil
100. Tebaconă
101. Tebaină
102. Tildină
103. Trimeperidina

104. Dihidroetorfină = 7,8-dihidro-7alfa-[1-(R)-hidroxi-1-metilbutil]-6,14-endo-etanotetrahidroorpavina
(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 4, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

* cu excepția preparatelor.

PSIHOTROPE

1. Amfetamina
2. Dexamfetamină
3. Dronabinol (Această DCI desemnează numai una din variantele stereochimice de delta-9-tetrahidrocanabinol, și anume (-)trans-delta-9-tetra-hidrocanabinol). Delta-9-tetrahidrocanabinol și variantele ei stereochimice

4. Fenetilină
5. Levamfetamină
6. Levometamfetamina
7. Meclocvalon
8. Metamfetamină
9. Metacvalon
10. Metilfenidat
11. Fenciclidină
12. Fenmetrazină
13. Racemat de metamfetamină
14. Secobarbital
15. Zipeprol
16. Metoxetamină

(la 30-12-2018 Anexa a fost completată de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 1104 din 27 decembrie 2018)

17. 4, 4'-DMAR

(la 30-12-2018 Anexa a fost completată de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 1104 din 27 decembrie 2018)

18. ethylone (1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(ethylamino) propan-1-one)

(la 30-12-2018 Anexă a fost completată de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC

din LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 1104 din 27 decembrie 2018)

19. ethylphenidate (ethyl phenyl (piperidin-2-yl) acetate
(la 30-12-2018 Anexa a fost completată de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 1104 din 27 decembrie 2018)

20. MPA (methiopropamine) (N-methyl-1-(thiophen-2-yl) propan-2-amine)
(la 30-12-2018 Anexa a fost completată de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 1104 din 27 decembrie 2018)

21. MDMB-CHMICA (methyl N-{[1-(cyclohexylmethyl)-1H-indol-3-yl]carbonyl}-3-methyl-L-valinate)
(la 30-12-2018 Anexa a fost completată de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 1104 din 27 decembrie 2018)

22. 5F-APINACA (5F-AKB-48) N-(1-adamantyl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide
(la 30-12-2018 Anexa a fost completată de Punctul 3, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 1104 din 27 decembrie 2018)

23. Amineptină = acid 7-[(10,11-dihidro-5H-dibenzo[a,d]ciclohepten-5-il)amino]heptanoic
(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 5, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

PLANTE ȘI SUBSTANȚE AFLATE SUB CONTROL NAȚIONAL

1. Ibogaina

2. Ketamina

3. Mitragyna speciosa Korth (Kratom)

4. 7-hidroximitragynina

5. Mitraginina

6. Salvia divinorum Epling & Jativa

7. Salvinorin A-F

8. Tabernanthe iboga (L.) Nutt.

9. Dimetocaină (larocaină)=(3-dietilamino-2,2-dimetilpropil)-4-aminobenzoat

(la 22-07-2010 Poziția 9 din tabelul II, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 2 al art. I din HOTĂRÂREA nr. 575 din 16 iunie 2010, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 509 din 22 iulie 2010.)

10. Tapentadol

(la 08-05-2014 Poziția 10 din tabelul II, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost introdusă de pct. 2 al art. II din LEGEA nr. 51 din 17 aprilie 2014, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 322 din 5 mai 2014.)

11. Lisdexamfetamină

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 10. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

12. Tramadol *

* cu excepția preparatelor

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 10. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL

OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

(la 15-02-2010 Secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din tabelul II al anexei a fost introdusă de pct. 4 al art. II din ORDONANȚA DE URGENȚĂ nr. 6 din 10 februarie 2010, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 100 din 15 februarie 2010.)

Sunt supuse acelorași reguli și:

- a) izomerii acestor substanțe, cu excepția cazului în care sunt menționati expres numai anumiți izomeri, în toate cazurile în care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzătoare a substanței în cauză;
- b) eterii și esterii acestor substanțe, în cazurile în care pot exista;
- c) sărurile acestor substanțe, inclusiv cele ale eterilor, esterilor și izomerilor, în toate cazurile în care pot exista.

TABELUL III

PLANTE, SUBSTANȚE ȘI PREPARATE CE CONȚIN SUBSTANȚE STUPEFIANTE ȘI PSIHOTROPE CARE PREZINTĂ INTERES ÎN MEDICINĂ, SUPUSE CONTROLULUI*

PREPARATE CU SUBSTANȚE STUPEFIANTE

1. Acetildihidrocodeină

2. Codeină

3. Dihidrocodeină

4. Etilmorfina

5. Nicocodină

6. Nicodicodină

7. Norcodeină

8. Folcodin

PSIHOTROPE

1. Allobarbital

2. Alprazolam

3. Amfepramon

4. Aminorex

5. Amobarbital

6. Barbital

7. Benzfetanină

8. Bromazepam

9. Brotizolam

10. Buprenorfină

11. Butalbital

12. Butobarbital

13. Cătina*

14. Camazepam

15. Ciclobarbital

16. Clordiazepoxid

17. Clobazam

18. Clonazepam

19. Clorazepat

20. Clotiazepam

21. Cloxazolam

22. Delorazepam

23. Diazepam

24. Estazolam

25. Etclorvynol

26. Etinamat

27. Etilamfetamină

28. Fencamfamină
29. Fendimetrazin
30. Fenobarbital
31. Fenproporex
32. Fentermină
33. Fludiazepam
34. Flunitrazepam
35. Flurazepam
36. GHB
37. Glutetimidă
38. Halazepam
39. Haloxazolam
40. Ketazolam
41. Lefetamină
42. Loflazepat de etil
43. Loprazolam
44. Lorazepam
45. Lormetazepam
46. Mazindol
47. Medazepam
48. Mefenorex
49. Meprobamat
50. Mezocarb
51. Metilfeno-barbital
52. Metiprilon
53. Midazolam
54. Nimetazepam
55. Nitrazepam
56. Nordazepam
57. Oxazepam
58. Oxazolam
59. Pemolină
60. Pentazocin
61. Pentobarbital
62. Pinazepam
63. Pipradol
64. Prazepam
65. Pirovaleron
66. Secbutabarbital
67. Temazepam
68. Tetrazepam
69. Triazolam
70. Vinilbital
71. Zolpidem
72. Fenazepam

(la 30-12-2018 Anexa a fost completată de Punctul 4, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 324 din 21 decembrie 2018, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 1104 din 27 decembrie 2018)

73. Etizolam = 4-(2-Clorofenil)-2-etil-9-metil-6H-tieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3a][1,4]diazepină

(la 17-04-2022 Anexa a fost completată de Punctul 6, ARTICOLUL UNIC din LEGEA nr. 96 din 13 aprilie 2022, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 372 din 14 aprilie 2022)

* Substanța psihotropă din arbustul Catha edulis Forsk

(Celastraceae), popular khat, nu specia Hippophae rhamnoides L.

(Eleagnaceae), cunoscută popular drept cătina.

Preparate aflate sub control național

1. Tramadol

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 11. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

PLANTE ȘI SUBSTANȚE AFLATE SUB CONTROL NAȚIONAL

1. Bromo-dragonfly = 1-(8-Bromobenzodifuran-4-il)-2-aminopropan

~~2. Gama butirolactona (GBL) = Dihidrefuran-2(3H)-ona~~

~~(la 22-07-2010 Poziția 2 din tabelul III, secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din anexă a fost abrogată de pct. 3 al art. I din HOTĂRÂREA nr. 575 din 16 iunie 2010, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 509 din 22 iulie 2010.)~~

3. Nitrit de amil

(la 15-02-2010 Secțiunea "Plante și substanțe aflate sub control național" din tabelul III al anexei a fost introdusă de pct. 5 al art. II din ORDONANȚA DE URGENȚĂ nr. 6 din 10 februarie 2010, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 100 din 15 februarie 2010.)

4. Cinolazepam

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 12. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

5. Zopiclonă

(la 02-09-2024 Anexa a fost completată de Punctul 12. , Articolul I din ORDONANȚA nr. 42 din 28 august 2024, publicată în MONITORUL OFICIAL nr. 875 din 30 august 2024)

Sunt supuse acelorași reguli și:

- a) izomerii acestor substanțe, cu excepția cazului în care sunt menționati expres numai anumiți izomeri, în toate cazurile în care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzătoare a substanței în cauză;
- b) eterii și esterii acestor substanțe, în cazurile în care pot exista;
- c) sărurile acestor substanțe, inclusiv cele ale eterilor, esterilor și izomerilor, în toate cazurile în care pot exista.

X

MESAJ DE INFORMARE

Acest act a suferit modificări care vor fi aplicabile de la data !!

Consultați formele consolidate!