

## Narkotika

### Lag (1992:860) om kontroll av narkotika

#### Inledande bestämmelser

##### 1 §

[4951] Med narkotika avses i denna lag detsamma som i 8 § narkotikastrafflagen (1968:64) (TFH IV [1710]).

Regeringen eller, efter regeringens bemyndigande, Läkemedelsverket skall upprätta och kungöra förteckningar över narkotika.

*Till 1 st*

*Anm.* Se [4994].

*Till 2 st*

*Anm. 1.* Om bemyndigande, se [4983].

*Anm. 2.* Om förteckningar, se [5015] o.f.

##### 2 §

[4952] Narkotika får föras in till eller ut från landet, tillverkas, bjudas ut till försäljning, överlåtas eller innehas endast för

1. medicinskt ändamål
2. vetenskapligt ändamål
3. annat samhällsnyttigt ändamål som är särskilt angeläget, eller
4. industriellt ändamål

a) i de fall regeringen särskilt föreskriver det, eller

b) om undantag från kravet på tillstånd har meddelats enligt 12 § fjärde stycket.

Vid tillämpning av denna lag ska en vara anses ha förts in till eller ut från landet när den har förts över gränsen för svenskt territorium. *Lag (2011:114)*.

#### Införsel och utförsel

*Anm.* Rubriken har fått sin nuvarande lydelse enligt lag (2011:114).

##### 3 §

[4953] Narkotika får föras in till eller ut ur landet endast av den som har tillstånd till det.

Om inte regeringen eller den myndighet som regeringen bestämmer föreskriver något annat, får dock resande utan tillstånd föra in narkotiska läkemedel i Sverige och föra ut sådana läkemedel från landet, om de är avsedda för medicinskt ändamål och den resandes personliga bruk.

Narkotika får inte utan tillstånd sändas genom landet eller, i annat fall än som avses i andra stycket, föras ut ur landet. I övrigt gäller lagen (1973:980) om transport, förvaring och förstöring av införselreglerade varor, m.m [41]. *Lag (2011:114)*.

*Till 1 st*

*Anm. 1.* Om tillståndsmyndighet, se [4961].

*Anm. 2.* Tillstånd meddelas ej för vissa varor, se [5001 A].

*Till 2 st*

*Anm.* Om styrkande av behovet av narkotiskt läkemedel samt om största tillåtna mängd vid införsel, se [5005 A].

### 3 a §

[4953 A] Den som har tillstånd att bedriva detaljhandel med läkemedel enligt 2 kap. 1 § lagen (2009:366) om handel med läkemedel får utfärda sådana intyg som avses i artikel 75 i konventionen om tillämpning av Schengenavtalet av den 14 juni 1985. Ett intyg får utfärdas att gälla för en period om högst 30 dagar. *Lag (2009:369)*.

### Tillverkning

#### 4 §

[4954] Med tillverkning avses i denna lag framställning, omvandling, bearbetning, avvägning, uppräkning, förpackning eller ompackning av narkotika.

Tillverkning av narkotika får bedrivas endast av den som har tillstånd till det. Tillstånd behövs dock inte för att på apotek göra en beredning med narkotiskt ämne som verksam beståndsdel eller för att i vetenskapligt syfte framställa narkotika vid en vetenskaplig institution, som ägs eller stöds av staten. *Lag (2011:114)*.

### Handel

#### 5 §

[4955] Handel med narkotika får bedrivas endast av

1. den som med tillstånd antingen har infört varan till riket eller har vidtagit sådan åtgärd med varan som innebär tillverkning,
2. den som enligt 2 kap. 1 § eller 4 kap. 1 § andra stycket lagen (2009:366) om handel med läkemedel får bedriva detaljhandel med läkemedel, eller
3. någon annan som har tillstånd att handla med varan. *Lag (2009:369)*.

*Till 1 st p. 3*

*Anm.* Ansökan, se [5006].

### Förordnande och utlämnande

#### 6 §

[4956] Narkotiska läkemedel får lämnas ut endast efter förordnande av läkare, tandläkare eller veterinär. Sådant förordnande ska ske med största försiktighet.

Om Hälso- och sjukvårdens ansvarsnämnd har dragit in eller begränsat en läkares eller en tandläkares behörighet att förskriva narkotiska läkemedel enligt 8 kap. 10 eller 11 § patientsäkerhetslagen (2010:659) får sådant läkemedel inte lämnas ut på ordination av läkaren eller tandläkaren. Detsamma gäller om Ansvarsnämnden för djurens hälso- och sjukvård har dragit in eller begränsat en veterinärs behörighet att förskriva narkotiska läkemedel. *Lag (2010:666)*.

### Innehav

#### 7 §

[4957] Narkotika får innehas endast av

1. den som har rätt att handla med varan,
2. en föreståndare för en vetenskaplig institution som ägs eller stöds av staten eller en kommun, i den mån varan behövs för vetenskaplig forskning, undersökning eller undervisning,
3. en befattningshavare vid försvarsmakten enligt särskilda bestämmelser,
4. den som fått varan utlämnad till sig enligt 6 § första stycket eller medgetts införsel enligt 3 § första stycket,
5. den som fått tillstånd till det för utbildningsändamål eller något annat samhällsnyttigt ändamål, eller
6. den som fått tillstånd till det för industriellt ändamål. *Lag (2011:114)*.

## Narkotikaprekursorer

*Anm.* Rubriken är här fått sin nuvarande lydelse enligt lag (2005:471).

### 7 a §

[4958] Med narkotikaprekursorer avses i denna lag detsamma som i 9 § narkotikastrafflagen (1968:64). *Lag (2011:114)*.

### 7 b §

Paragrafen har upphört att gälla enligt lag (2005:471).

### 7 c §

[4960] Regeringen, eller efter regeringens bemyndigande, Läkemedelsverket får meddela föreskrifter om

1. särskilda tillstånd för apotek eller myndigheter att inneha eller släppa ut narkotikaprekursorer på marknaden, och
2. särskild registrering av apotek eller myndigheter för utsläppande av narkotikaprekursorer på marknaden. *Lag (2005:471)*.

## Tillstånd och tillsyn m.m.

*Anm.* Rubriken har fått sin nuvarande lydelse enligt lag (1993:361).

### 8 §

[4961] Läkemedelsverket prövar frågor om tillstånd enligt denna lag.

Tillstånd skall förenas med de villkor som behövs. Vid prövningen skall verket särskilt ta hänsyn till innehållet i de överenskommelser om narkotika som Sverige har biträtt. Ett tillstånd får återkallas av verket, om det behövs för att förebygga missbruk av narkotika. Ett tillstånd får också återkallas om tillståndshavaren har åsidosatt föreskrifter eller villkor som har meddelats med stöd av lagen eller om det finns andra särskilda skäl till återkallelse.

Läkemedelsverket är behörig myndighet enligt förordning (EG) nr 273/2004 ([5021] o.f.) och förordning (EG) nr 111/2005 ([5041] o.f.). *Lag (2005:471)*.

### 9 §

[4962] Den som för in, för ut, transiterar, tillverkar eller handlar med narkotika ska föra de anteckningar som behövs för att Läkemedelsverket ska kunna kontrollera att denna lag och föreskrifter som har meddelats i anslutning till lagen efterlevs. Sådana anteckningar ska föras också av den som fått tillstånd enligt 7 § 5 eller 6 att inneha narkotika. Föreståndare för en vetenskaplig institution där narkotika används i vetenskapligt syfte ska föra sådana anteckningar som behövs för att Läkemedelsverket ska kunna kontrollera användningen av narkotikan. *Lag (2011:114)*.

### 9 a §

[4963] Den som yrkesmässigt, för in, för ut, transiterar, tillverkar eller handlar med narkotika ska på varans förpackning genom märkning eller på annat sätt ange narkotikans namn. *Lag (2011:114)*.

### 10 §

[4964] Läkemedelsverket har tillsynen över efterlevnaden av förordning (EG) nr 273/2004 ([5021] o.f.) och förordning (EG) nr 111/2005 ([5041] o.f.), av denna lag samt av de föreskrifter och villkor som har meddelats med stöd av lagen. *Lag (2005:471)*.

### 11 §

[4965] Läkemedelsverket har rätt att få de upplysningar och handlingar som behövs för tillsynen och får meddela de förelägganden och förbud som behövs för att förordning (EG) nr 273/2004 ([5021] o.f.), förordning (EG) nr 111/2005 ([5041] o.f.), denna lag eller föreskrifter som har meddelats i anslutning till lagen ska efterlevas.

För tillsyn har Läkemedelsverket rätt till tillträde dels till områden, lokaler och andra utrymmen som används i samband med införsel, utförsel, transit, agerande som mellanhand, tillverkning, handel, transport, förvaring eller annan hantering av narkotika eller förpackningsmaterial till narkotika, dels till utrymmen där prövning av narkotikans egenskaper utförs. Detsamma gäller sådana utrymmen som används i samband med införsel, utförsel, transit, agerande som mellanhand, tillverkning, handel, transport och förvaring av narkotikaprekursorer eller andra utgångsämnen till narkotika. Verket får i sådana utrymmen göra undersökningar och ta prover. Läkemedelsverket har dock inte med stöd av denna lag rätt till tillträde till bostäder.

Polismyndigheten ska lämna det biträde som behövs för tillsyn enligt denna paragraf.

Den som förfogar över sådana varor som avses i andra stycket ska lämna det biträde vid undersökningen som Läkemedelsverket begär.

För prov som Läkemedelsverket har tagit betalas inte ersättning.

Ett beslut om föreläggande eller förbud får förenas med vite. Om tillträde eller biträde vägras får Läkemedelsverket också förelägga vite. *Lag (2011:114)*.

### Avgifter

*Anm.* Rubriken är införd enligt lag (1992:1276).

### 11 a §

[4966] För att täcka statens kostnader för kontrollen av narkotika skall den som söker eller har erhållit tillstånd enligt 3–5 §§ betala särskilda avgifter som bestäms av regeringen. Även den som söker tillstånd eller registrering enligt förordning (EG) nr 273/2004 ([5021] o.f.) eller förordning (EG) nr 111/2005 ([5041] o.f.) skall betala särskilda avgifter som bestäms av regeringen. *Lag (2005:471)*.

### Bemyndiganden

*Anm.* Rubriken har fått sin nuvarande lydelse enligt lag (2011:114).

### 12 §

[4967] Regeringen får meddela föreskrifter om vilken narkotika som får användas för industriellt ändamål.

Regeringen eller den myndighet som regeringen bestämmer får meddela föreskrifter om införsel, utförsel, transit, tillverkning, handel, innehav, transport, förvaring, förordnande, utlämnande, anteckningar och märkning av narkotika.

Regeringen eller den myndighet som regeringen bestämmer får meddela föreskrifter om undantag från kraven i fråga om införsel, utförsel, transit,

tillverkning handel, innehav, transport, förvaring, förordnande, utlämnande, anteckningar och märkning när det gäller

1. beredningar som uteslutande är avsedda att användas för medicinskt eller vetenskapligt ändamål, och

2. narkotika som används för industriellt ändamål.

Regeringen eller den myndighet som regeringen bestämmer får även meddela föreskrifter om undantag från kravet på tillstånd. *Lag (2011:114)*.

*Anm.* Se [5001] o.f..

### **Ansvar m.m.**

*Anm.* Rubriken har fått sin nuvarande lydelse enligt lag (1993:361).

### **13 §**

[4968] Till böter eller fängelse i högst ett år döms, om gärningen inte är belagd med straff enligt narkotikastrafflagen (1968:64) (TFH IV[1701] o.f.) eller enligt lagen (2000:1225) om straff för smuggling (TFH IV [101] o.f.), den som uppsåtligen eller av oaktsamhet

1. bedriver sådan verksamhet som avses i förordning (EG) nr 273/2004 ([5021] o.f.) eller förordning (EG) nr 111/2005 ([5041] o.f.) utan erforderligt tillstånd eller utan att föreskriven registrering av verksamheten gjorts,

2. bryter mot 6 § andra stycket, 9 § eller 9 a §, eller mot bestämmelserna i förordning (EG) nr 273/2004 eller förordning (EG) nr 111/2005 om

- a) att utse, anmäla och uppdatera uppgifter om ansvarig person,
- b) att uppdatera adressuppgifter,
- c) kundförsäkringar,
- d) dokumentation,
- e) märkning, eller
- f) att underrätta om sina transaktioner, eller

3. lämnar oriktig uppgift i ärende om tillstånd eller registrering av verksamhet enligt denna lag eller enligt förordning (EG) nr 273/2004 eller förordning (EG) nr 111/2005.

Till böter döms den som uppsåtligen eller av oaktsamhet åsidosätter föreskrift som meddelats med stöd av denna lag.

I ringa fall ska inte dömas till ansvar. *Lag (2011:114)*.

### **13 a §**

[4969] Narkotikaprekursor som har varit föremål för brott enligt 13 § eller värdet därav samt utbyte av sådant brott skall förklaras förverkat, om det inte är uppenbart oskäligt. *Lag (2005:471)*.

### **Överklagande**

#### **14 §**

[4970] Beslut i fråga om intyg enligt 3 a § får överklagas till Läkemedelsverket. Beslut som Läkemedelsverket eller Tullverket i ett enskilt fall meddelat enligt denna lag, enligt förordning (EG) nr 273/2004 ([5021] o.f.) eller förordning (EG) nr 111/2005 ([5041] o.f.) eller enligt en föreskrift som meddelats med stöd av lagen får överklagas hos allmän förvaltningsdomstol.

Prövningstillstånd krävs vid överklagande till kammarrätten.

Beslut som Läkemedelsverket, Tullverket, förvaltningsrätten eller kammarrätten i ett enskilt fall meddelar ska gälla omedelbart, om inte annat anges i beslutet. *Lag (2009:812)*.

## Övrigt

### 15 §

[4970 A] Den som har tillstånd att hantera en vara för industriellt ändamål enligt 3 § lagen (1999:42) om förbud mot vissa hälsofarliga varor har, om varan förklaras som narkotika, rätt att fortsätta hantera varan under ytterligare två månader eller om tillståndshavaren inom denna tidsfrist ansöker om tillstånd enligt 8 § denna lag, fram till dess att Läkemedelsverket slutligt har avgjort ärendet om tillstånd. Läkemedelsverket får besluta om villkor för hanteringen som ska gälla under tiden fram till dess att ärendet har avgjorts.

Läkemedelsverkets beslut gäller omedelbart. För det fall en ansökan enligt första stycket avslås ska i beslutet anges den dag då sökanden senast ska ha avhänt sig varan och de villkor som ska gälla under tiden.

Fram till dess att Läkemedelsverket slutligt avgjort ärendet gäller bestämmelserna om tillsyn i lagen om förbud mot vissa hälsofarliga varor i stället för bestämmelserna om tillsyn i denna lag. *Lag (2011:114)*.

---

[4971] 1. Denna lag träder i kraft den 1 juli 1993.

2. Narkotikaförordningen (1962:704) skall upphöra att gälla vid ikraftträdandet.

3. Beslut och tillstånd som har meddelats enligt den upphävda förordningen gäller fortfarande. *Lag (1993:361)*.

## Förordning (1992:1554) om kontroll av narkotika

### Inledande bestämmelse

*Anm.* Rubriken är införd enligt förordning (1993:784).

#### 1 §

[4981] I denna förordning finns föreskrifter som ansluter till narkotikastrafflagen (1968:64) och lagen (1992:860) om kontroll av narkotika ([4951] o.f.). De uttryck och benämningar som används i lagarna har samma betydelse i denna förordning.

### Narkotika

*Anm.* Rubriken är införd enligt förordning (1993:784).

#### 2 §

[4982] De substanser som anges i bilaga 1 [4994] till denna förordning skall anses som narkotika enligt narkotikastrafflagen (1968:64). *Förordning (2006:273)*.

#### 3 §

[4983] Läkemedelsverket ska upprätta och kungöra förteckningar över narkotika.

Läkemedelsverkets förteckningar ska avse både sådana substanser som anges i 2 § och sådana substanser som är föremål för kontroll enligt en internationell överenskommelse som Sverige har biträtt. *Förordning (2011:134)*.

#### 4 §

[4984] För införsel och utförsel av narkotika krävs tillstånd i varje särskilt fall. Läkemedelsverket får meddela föreskrifter om undantag från detta krav för narkotika som inte är föremål för kontroll enligt en internationell överenskommelse som Sverige har biträtt. *Förordning (2011:134)*.

#### 5 §

[4985] Läkemedelsverket får, i andra avseenden än som anges i 5 a §, meddela föreskrifter om begränsningar i resandes rätt enligt 3 § [4953] andra stycket lagen (1992:860) om kontroll av narkotika att utan tillstånd föra in narkotiska läkemedel i Sverige.

Läkemedelsverket får medge undantag i särskilt fall från föreskrifter som meddelats med stöd av första stycket. *Förordning (2001:48)*.

#### 5 a §

[4985 A] En resande från en av de stater som har tillträtt eller anslutit sig till konventionen om tillämpning av Schengenavtalet av den 14 juni 1985 (Schengenkonventionen), eller från en stat som antingen slutit avtal om samarbete enligt konventionen med dessa stater eller som efter beslut av Europeiska unionens råd skall tillämpa konventionen, får utan tillstånd föra in narkotiska läkemedel i Sverige, om

1. läkemedlen är avsedda för medicinskt ändamål och den resandes personliga bruk, och

2. läkemedlen vid varje enskild inresa medförs i en mängd som står i relation till resans längd och inte i något fall överskrider vad som motsvarar 30 dagars förbrukning.

I de fall läkemedlet innehåller en substans som anges i bilaga 2 [4995] krävs för införsel som avses i första stycket att en behörig myndighet i den resandes hemland har utfärdat ett sådant intyg som avses i artikel 75 i konventionen. *Förordning (2006:273)*.

#### **5 b §**

[4985 B] Vid öppenvårdsapotek anställd apotekare eller receptarie eller annan som Läkemedelsverket har förklarat vara behörig, får på uppdrag av den som har tillstånd att bedriva öppenvårdsapoteket utfärda sådana intyg som avses i artikel 75 i Schengenkonventionen.

Tillståndshavaren ska se till att kopior av utfärdade intyg sänds till Läkemedelsverket. *Förordning (2009:629)*.

#### **5 c §**

[4985 C] Läkemedelsverket skall sprida information om införselregler som gäller narkotiska läkemedel inom Schengenområdet till allmänheten och andra berörda samt utan avgift tillhandahålla formulär för utfärdande av intyg som avses i artikel 75 i Schengenkonventionen. *Förordning (2001:1284)*.

#### **6 §**

[4986] Tullverket får meddela föreskrifter om att narkotika i vissa fall får föras in eller föras ut endast över de orter som anges av myndigheten. Tullverket får efter samråd med Läkemedelsverket meddela föreskrifter om förvaring av narkotika på tullupplag och tullager samt i frihamn. *Förordning (2011:134)*.

#### **7 §**

[4987] Läkemedelsverket ska fatta beslut i ett ärende om tillstånd enligt 3, 5 eller 7 § lagen (1992:860) om kontroll av narkotika inom fyra månader från det att en fullständig ansökan har kommit in till verket. Om det är nödvändigt på grund av utredningen av ärendet får handläggningstiden vid högst ett tillfälle förlängas med högst fyra månader. Sökanden ska informeras om skälen för att handläggningstiden förlängs innan den ursprungliga tidsfristen har gått ut.

Ett beslut att förlänga handläggningstiden får inte överklagas.

I 8 § lagen (2009:1079) om tjänster på den inre marknaden finns bestämmelser om att mottagningsbevis ska skickas till sökanden när en fullständig ansökan har kommit in och om innehållet i ett sådant bevis. *Förordning (2009:1093)*.

#### **8 §**

[4988] Om Läkemedelsverket i ett ärende om tillstånd enligt 3, 5 eller 7 § lagen (1992:860) om kontroll av narkotika begär att sökanden ska ge in certifikat, intyg eller andra liknande dokument som visar att ett visst tillståndskrav är uppfyllt, ska verket godta motsvarande dokument från en annan stat inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet. Verket får dock begära att dokumentet ges in i original eller i en bestyrkt kopia eller i form av en auktoriserad översättning till svenska. *Förordning (2009:1093)*.

**9–10 §§**

Paragraferna med tillhörande rubrik har upphört att gälla, 9 § enligt förordning (2005:642) och 10 § enligt förordning (1995:478).

**Bestämmelser om narkotika och narkotikapreksorer**

*Anm.* Rubriken har fått sin nuvarande lydelse enligt förordning (2005:642).

**11 §**

[4990] Läkemedelsverket får meddela föreskrifter om narkotika när det gäller tillverkning, handel, innehav, transport, förvaring, förordnande, utlämnande, förande av anteckningar och, efter samråd med Tullverket, om införsel, utförsel och transit.

Läkemedelsverket får också föreskriva om undantag från krav avseende tillverkning, handel, innehav, transport, förvaring, förordnande, utlämnande, förande av anteckningar, märkning och, efter samråd med Tullverket, om införsel, utförsel och transit när det gäller

1. beredningar som uteslutande är avsedda att användas för medicinskt eller vetenskapligt ändamål, och
2. narkotika som används för industriellt ändamål.

Läkemedelsverket får även meddela föreskrifter om undantag från kravet på tillstånd.

Läkemedelsverket får meddela ytterligare föreskrifter om narkotikapreksorer när det gäller

1. särskilda tillstånd för apotek eller myndigheter att inneha eller släppa ut narkotikapreksorer på marknaden, och
2. särskild registrering för apotek eller myndigheter att släppa ut narkotikapreksorer på marknaden. *Förordning (2011:134).*

**12 §**

[4991] Avgift ska betalas

- för narkotika av den som ansöker om tillstånd eller har fått tillstånd
- för narkotikapreksorer av den som ansöker om tillstånd eller registrerar sig enligt förordning (EG) nr 273/2004 av den 11 februari 2004 om narkotikapreksorer ([5021] o.f.) eller rådets förordning (EG) nr 111/2005 av den 22 december 2004 om regler för övervakning av handeln med narkotikapreksorer mellan gemenskapen och tredjeländer ([5041] o.f.).

Årsavgift för narkotika ska betalas från och med månaden efter den då Läkemedelsverket meddelat tillstånd att föra in, föra ut, tillverka eller driva handel till och med den månad då tillståndet upphör att gälla. *Förordning (2011:134).*

**13 §**

[4992] Läkemedelsverket bestämmer inom vilken tid och på vilket sätt avgifterna skall betalas.

Om det finns särskilda skäl, får Läkemedelsverket nedsätta eller betala tillbaka hela eller en del av avgiften. *Förordning (1997:103).*

**14 §**

[4993] Avgifter betalas med följande belopp.

---

Avgiften avser	Avgift i kronor
Narkotika	
– tillstånd att föra in	20 000
– tillstånd att föra ut	20 000
årsavgift	20 000
avgift införsel-/utförseltillfälle	800
– tillstånd att tillverka	20 000
– tillstånd att driva handel	20 000
årsavgift	20 000
Narkotikaprekursorer	
– tillstånd för:	
införsel	15 000
utförsel	15 000
handel	15 000
tillverkning	15 000
förvaring	2 000
transport	2 000
– registrering av:	
införsel	15 000
utförsel	15 000
handel	15 000
tillverkning	15 000
förvaring	2 000
transport	2 000
avgift per införsel-/utförseltillfälle	1 000

*Förordning (2011:134).*

*Bilaga 1*

Anm. Ny beteckning på bilagan enligt förordning (2006:273).

**[4994] Förteckning över substanser som ska anses som narkotika enligt narkotikastrafflagen**

*Centralstimulerande medel*

etylamfetamin (2-etylamino-1-fenylpropan)  
 fenetyllin  
 [1-fenyl-1-piperidyl-(2)-metyl]acetat  
 1-fenyl-2-butylamin  
 N-hydroxiamfetamin  
 propylhexedrin  
 4-metyltioamfetamin (4-MTA)  
 modafinil  
 4-metoxi-N-metylamfetamin (PMMA, 4-MMA)  
 2,5-dimetoxi-4-etyltiofenetylamin (2C-T-2)  
 2,5-dimetoxi-4-(n)-propyltiofenetylamin (2C-T-7)  
 4-jodo-2,5-dimetoxifenetylamin (2C-I)  
 2,4,5-trimetoxiamfetamin (TMA-2)  
 4-metylmekatinon (mefedron)  
 4-fluoramfetamin  
 1-(4-metoxifenyl)-2-(metylamino)propan-1-on (metedron)  
 1-(1,3-bensodioxol-5-yl)-2-pyrrolidin-1-yl-pentan-1-on (MDPV)  
 1-(1,3-bensodioxol-5-yl)-2-(metylamino)butan-1-on (butylon)  
 1-bensylpiperazin (N-bensylpiperazin)  
 2-metylamino-1-(3,4-metylendioxifenyl)propan-1-on (metylon)  
 1-(naftalen-2-yl)-2-pyrrolidin-1-yl-pentan-1-on (nafyron)  
 2-etylamino-1-fenylpropan-1-on (N-etylkatonin)  
 1-(2-fluorfenyl)-2-(metylamino)propan-1-on  
 1-(3-fluorfenyl)-2-(metylamino)propan-1-on  
 1-(4-fluorfenyl)-2-(metylamino)propan-1-on (flefedron)  
 2-bensylpiperidin (desoxipipradol)  
 metyl(E)-2-[(2S,3S,12bS)-3-etyl-8-metoxi-1,2,3,4,6,7,12,12b-oktahydroindol[2,3-a]quinolizin-2-yl]-3-metoxiprop-2-enoat (mitragynin)  
 (8-metyl-8-azabicyklo[3.2.1]oktan-3-yl)-4-fluorbensoat (pFBT)  
 2-etylamino-1-(4-metylfenyl)-1-propanon (4-MEC)  
 2-metylamino-1-fenylbutan-1-on (bufedron)  
 etyl-2-fenyl-2-(piperidin-2-yl)acetat (etylfenidat)  
 1-(4-metylfenyl)propan-2-amin (4-MA)  
 1-fenyl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-propanon (a-PPP)  
 1-fenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)-pentan-1-on (a-PVP)  
 1-fenyl-2-(metylamino)-pentan-1-on (pentedron)  
 (2S)-2,6-diamino-N-[(2S)-1-fenylpropan-2-yl]hexanamid (lisdexamfetamin)  
 1-(2-fluorofenyl)-N-metylpropan-2-amin (2-fluorometamfetamin, 2-FMA)  
 1-(3-fluorofenyl)-N-metylpropan-2-amin (3-fluorometamfetamin, 3-FMA)  
 1-(4-fluorofenyl)-N-metylpropan-2-amin (4-fluorometamfetamin, 4-FMA)  
 1-(2-fluorofenyl)propan-2-amin (2-fluoroamfetamin)  
 1-(3-fluorofenyl)propan-2-amin (3-fluoroamfetamin)  
 1-(3-metylfenyl)-2-(metylamino)propan-1-on (3-MMC)

1-(4-etylfenyl)-2-(metylamino)propan-1-on (4-EMC)  
6,7-dihydro-5H-cyklopenta[f][1,3]bensodioxol-6-amin (MDAI)  
1-(3,4-dimetylfenyl)-2-(metylamino)-propan-1-on (3,4-DMMC)

*Hallucinogener*

2-amino-1-(4-brom-2,5-dimetoxifenyl)propan (brom-STP)  
hydroxi-3-pentyl-6,6,9-trimetyl-6a,7,10,10a-tetrahydro-6H-diben  
so[b,d] pyranol-(1) (hydroxitetrahydrocannabinoler)  
ibogain  
levonantradol  
nabilon  
4-jod-2,5-dimetoxiamfetamin (DOI)  
4-klor-2,5-dimetoxiamfetamin (DOC)  
brombensodifuranylisopropylamin (Bromo-Dragonfly)  
dextrometorfan med undantag för beredningar för medicinskt eller vetenskapligt  
bruk i form av lösningar som inte innehåller mer än 3 mg/ml  
5-(1,1-Dimethylhexyl)-2-((1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl)-phenol (CP47,497-C6)  
5-(1,1-Dimethylheptyl)-2-((1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl)-phenol (CP47,497-C7)  
5-(1,1-Dimethyloctyl)-2-((1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl)-phenol (CP47,497-C8)  
5-(1,1-Dimethylnonyl)-2-((1R,3S)-3-hydroxycyclohexyl)-phenol (CP47,497-C9)  
Naphthalene-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)methanon (JWH-018)  
Naphthalene-1-yl-(1-butylyndol-3-yl)methanon (JWH-073)  
4-metoxinaftalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)metanon (JWH-081)  
4-metylnaftalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)metanon (JWH-122)  
[1-[2-(4-morfolinyl)etyl]-1H-indol-3-yl]-1-naftalenylmetanon (JWH-200)  
2-(2-klorofenyl)-1-(1-pentylindol-3-yl)etanon (JWH-203)  
4-etylnaftalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl)metanon (JWH-210)  
2-(2-metoxifenyl)-1-(1-pentyl-1H-indol-3-yl)etanon (JWH-250)  
(4-klornaftalen-1-yl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)metanon (JWH-398)  
(6aR,10aR)-9-(Hydroxymethyl)-6,6-dimethyl-3-(2-methyloctan-  
2-yl) 6a,7,10,10a,tetrahydrobenzo[c]chromen-1-ol (HU-210)  
(2-metoxifenyl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)metanon (RCS-4 orto isomer)  
2-(etylamino)-2-(3-metoxifenyl)cyklohexanon (metoxetamin)  
1-[(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-(naftalen-1-yl)metanon (AM-2201)  
1-[(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-(2-jodofenyl)metanon (AM-694)  
N-allyl-N-[2-(5-metoxi-1H-indol-3-yl)etyl]-prop-2-en-1-amin (5-MeO-DALT)  
3-[2-[etyl(metyl)amino]etyl]-1H-indol-4-ol (4-HO-MET)  
(1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)(4-metyl-1-naftalen-1-yl)meta non (MAM-  
2201)  
(1-((1-metylpiperidin-2-yl)metyl)-1H-indol-3-yl)(naftalen-1-yl) -metanon (AM-  
1220)  
(2-jodofenyl)(1-((1-metylpiperidin-2-yl)metyl)-1H-indol-3-yl) metanon (AM-  
2233)  
2-(4-jodo-2,5-dimetoxifenyl)-N-(2-metoxibensyl)etanamin (25I-NBOMe)  
2-(4-kloro-2,5-dimetoxifenyl)-N-(2-metoxibensyl)etanamin (25C-NBOMe)  
2-(4-bromo-2,5-dimetoxifenyl)-N-(2-metoxibensyl)etanamin (25B-NBOMe)  
2-(2,5-dimetoxi-4-metylfenyl)-N-(2-metoxibensyl)etanamin (25D-NBOMe)  
2-(2,5-dimetoxifenyl)-N-(2-metoxibensyl)etanamin (25H-NBOMe)  
(1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)(4-etyl-naftalen -1-yl)metanon (EAM-2201)

*Smärtstillande medel*

karfentanil  
 karisoprodol remifentanil  
 gamma-hydroxi-butytrat (GHB)  
 ketamin  
 tapentadol  
 tramadol  
 O-desmetyltramadol (ODT)  
 3,4-dikloro-N-[[1-(dimetylamino)cyclohexyl]metyl]bensamid (AH-7921)

*Sömnmedel och lugnande medel*

allobarbital  
 aprobarbital  
 brallobarbital  
 brotizolam  
 butalbarbital  
 pyrytyldion (3,3-dietyl-2,4-dioxotetrahydropyridin)  
 heptabarbital  
 hexapropymat  
 hexobarbital  
 klometiazol  
 kloralhydrat  
 kloralodol  
 metohexital  
 metylpentynol  
 midazolam  
 tybamat  
 vinbarbital  
 zolpidem  
 zopiclone  
 fenazepam  
 etizolam (4-(o-klorofenyl)-2-etyl-9-metyl-6H-tieno[3,2-f]-s -triazolo[4,3-a][1,4]diazepin)  
 8-bromo-1-metyl-6-(pyridin-2-yl)-4H-[1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]bensodiazepin (pyrazolam)  
 7-bromo-5-(2-fluorofenyl)-1,3-dihydro-2H-1,4-bensodiazepin-2-on (flubromazepam)  
 7-kloro-5-(2-klorofenyl)-1,3-dihydro-1-metyl-2H-1,4-bensodiazepin-2-on (diklazepam)

Som narkotika enligt narkotikastrafflagen ska även anses de ovanjordiska delarna av växten kat (*Catha edulis*) samt svamparna *Psilocybe semilanceata* (toppslätskivling) och *Psilocybe cubensis*. Detsamma ska gälla andra svampar som innehåller ämnena psilocybin eller psilocin, om svamparna är framodlade eller om de har torkats eller på annat sätt beretts.

Vidare ska vid tillämpning av lagen med cannabis förstås de ovanjordiska delarna av varje växt av släktet *Cannabis* (med undantag av frön), från vilka hartset icke blivit extraherat och oavsett under vilka benämningar de förekommer. Med cannabis ska dock inte förstås hampa som

1. är av sort som kan berättiga till stöd enligt rådets förordning (EG) nr 1782/2003 av den 29 september 2003 om upprättande av gemensamma

bestämmelser för system för direktstöd inom den gemensamma jordbrukspolitiken och om upprättande av vissa stödsystem för jordbrukare och om ändring av förordningarna (EEG) nr 2019/93, (EG) nr 1452/2001, (EG) nr 1453/2001, (EG) nr 1454/2001, (EG) nr 1868/94, (EG) nr 1251/1999, (EG) nr 1254/1999, (EG) nr 1673/2000, (EEG) nr 2358/71 och (EG) nr 2529/2001, rådets förordning (EG) nr 73/2009 av den 19 januari 2009 om upprättande av gemensamma bestämmelser för system för direktstöd för jordbrukare inom den gemensamma jordbrukspolitiken och om upprättande av vissa stödsystem för jordbrukare, om ändring av förordningarna (EG) nr 1290/2005, (EG) nr 247/2006 och (EG) nr 378/2007 samt om upphävande av förordning (EG) nr 1782/2003 och rådets förordning (EG) nr 1673/2000 av den 27 juli 2000 om den gemensamma organisationen av marknaderna för lin och hampa som odlas för fiberproduktion och

2. odlas efter det att ansökan om direktstöd för sådan odling enligt rådets förordning (EG) nr 1782/2003 eller rådets förordning (EG) nr 73/2009 givits in till behörig myndighet. *Förordning (2014:103)*.

*Bilaga 2*

**[4995] Förteckning över substanser vilka kräver intyg enligt 5 a § [4985 A]**

alfaacetylmotadol

alfentanil

amfetamin

buprenorfin

dextropropoxifen, i fråga om doserade läkemedel då dessa innehåller mer än 135 mg dextropropoxifen per tablett, kapsel, ampull eller liknande och i fråga om icke doserade läkemedel då dessa innehåller mer än 2,5 procent dextropropoxifen

diazepam

fentanyl

flunitrazepam

hydromorfon

ketobemidon

kodein, i fråga om doserade läkemedel då dessa innehåller mer än 100 mg kodein per tablett, kapsel, ampull eller liknande och i fråga om icke doserade läkemedel då dessa innehåller mer än 2,5 procent kodein

kokain

metadon

metylfenidat

morfin

nikomorfin

opium

oxykodon

pentazocin

pentobarbital

petidin

sufentanil

*Förordning (2006:273)*.