



## LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

### ĮSAKYMAS

#### DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2000 M. SAUSIO 6 D. ĮSAKYMO NR. 5 „DĖL NARKOTINIŲ IR PSICHTROPINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠŲ PATVIRTINIMO“ PAKEITIMO

2017 m. liepos 7 d. Nr. V-853  
Vilnius

P a k e i ė i u Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašus, patvirtintus Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2000 m. sausio 6 d. įsakymu Nr. 5 „Dėl Narkotinių ir psichotropinių medžiagų sąrašų patvirtinimo“:

1. Pakeičiu I sąrašo „Narkotinės ir psichotropinės medžiagos, draudžiamos vartoti medicinos tikslams“ 1961 m. Bendrosios narkotinių medžiagų konvencijos IV sąrašą:

1.1. Papildau 3<sup>1</sup> punktu:

„3<sup>1</sup>. Alfa-metilfentanil butanamido analogas (Alpha-methylfentanyl butanamide analogue, 2-methyl-*N*-phenyl-*N*-[1-(1-phenylpropan-2-yl)piperidin-4-yl]propanamide)\*.“

1.2. Papildau 4<sup>1</sup> punktu:

„4<sup>1</sup>. Benzodioxole-fentanilis (Benzodioxole-fentanyl, BZD-F, benzodioxole-F, benzodioxolefentanyl, *N*-phenyl-*N*-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]-2*H*-1,3-benzodioxole-5-carboxamide)\*.“

1.3. Papildau nauju 6<sup>2</sup> punktu:

„6<sup>2</sup>. Ciklopentilfentanilis (Cyclopentylfentanyl, Cyclopentyl-F, cyclopentyl-fentanyl, CP-F, *N*-phenyl-*N*-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]cyclopentanecarboxamide, *N*-(1-phenethylpiperidin-4-yl)-*N*-phenylcyclopentanecarboxamide)\*.“

1.4. Buvusį 6<sup>2</sup> punktą laikau 6<sup>3</sup> punktu.

1.5. Papildau nauju 8<sup>1</sup> punktu:

„8<sup>1</sup>. 4F-BF (4-fluoro-butyrfentanyl, *N*-(4-fluorophenyl)-*N*-[(1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]butanamide)\*.“

1.6. Buvusius 8<sup>1</sup>–8<sup>3</sup> punktus laikau atitinkamai 8<sup>2</sup>–8<sup>4</sup> punktais.

1.7. Papildau 9<sup>1</sup> punktu:

„9<sup>1</sup>. (Izo)butiril-F-fentanil *N*-benzil analogas ((Iso)butyryl-F-fentanyl *N*-benzyl analogue, *N*-(4-fluorophenyl)-*N*-[(1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]butanamide)\*.“

1.8. Papildau 14<sup>1</sup> punktu:

„14<sup>1</sup>. Metoksiacetyl-fentanilis (Methoxyacetyl-fentanyl, Methoxy-AF, Methoxyacetyl-F, 2-methoxy-*N*-phenyl-*N*-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]acetamide)\*.“

1.9. Papildau 17<sup>1</sup> punktu:

„17<sup>1</sup>. Tetrahidrofuranilfentanilis (Tetrahydrofuranilfentanyl, THF-F, *N*-phenyl-*N*-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]tetrahydrofuran-2-carboxamide)\*.“

1.10. Papildau 20 punktu:

„20. U-49900 (3,4-dichloro-*N*-[2-(diethylamino)cyclohexyl]-*N*-methylbenzamide)\*.“

1.11. Papildau 21 punktu:

„21. U-51,754 (U-51754, METHENE-U-47700, 2-(3,4-dichlorophenyl)-*N*-[2-(dimethylamino)cyclohexyl]-*N*-methyl-acetamide)\*.“

2. Pakeičiu I sąrašo „Narkotinės ir psichotropinės medžiagos, draudžiamos vartoti medicinos tikslams“ 1971 m. Psichotropinių medžiagų konvencijos I sąrašą:

2.1. Papildau nauju 5<sup>2</sup> punktu:

„5<sup>2</sup>. A-836,339 (*N*-[3-(2-methoxyethyl)-4,5-dimethyl-1,3-thiazol-2-ylidene]-2,2,3,3-tetramethylcyclopropane-carboxamide)\*.“

2.2. Buvusį 5<sup>2</sup> punktą laikau 5<sup>3</sup> punktu.

2.3. Papildau 8<sup>1</sup> punktu:

„8<sup>1</sup>. bk-2C-B (2-amino-1-(4-bromo-2,5-dimethoxyphenyl)ethan-1-one)\*.“

2.4. Papildau 12<sup>1</sup> punktu:

„12<sup>1</sup>. 1-(Cikloheksilmetil)-2-[(4-etoksifenil)metil]-*N,N*-dietil-1*H*-benzimidazol-5-karboksamid (1-(Cyclohexylmethyl)-2-[(4-ethoxyphenyl)methyl]-*N,N*-diethyl-1*H*-benzimidazol-5-carboxamide)\*.“

2.5. Papildau nauju 16<sup>1</sup> punktu:

„16<sup>1</sup>. CUMYL-PeGACLONE (2-(1-methyl-1-phenyl-ethyl)-5-pentyl-pyrido[4,3-*b*]indol-1-one)\*.“

2.6. Buvusius 16<sup>1</sup> ir 16<sup>2</sup> punktus laikau atitinkamai 16<sup>2</sup> ir 16<sup>3</sup> punktais.

2.7. Papildau 17<sup>1</sup> punktu:

„17<sup>1</sup>. Dichloropanas (Dichloropane, RTI-111, methyl 3-(3,4-dichlorophenyl)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-2-carboxylate)\*.“

2.8. Pakeičiu 27 punktą ir jį išdėstau taip:

„27. Fenciklidino darinių ir fenciklidino bioizosterinių darinių grupė\* – bet kokie 1-fenil- arba 1-(tien-2-il)-cikloheksan-1-amino dariniai (išskyrus Tiletaminą), turintys (arba neturintys) alkil-, amino-, halogen-, hidroksi- arba metoksi- radikalų fenilo žiede; kondensuotą benzo žiedą 4,5-tienilo žiedo padėtyse; 2- arba 4-metil- arba 2- arba 4-okso- radikalų cikloheksano žiede; alkil-, dialkil-, hidroksietil-, ω-metoksialkil- radikalų amino grupėje arba amino grupė gali būti piperidino, piperidino, morfolino arba azepano žiedų, turinčių (arba neturinčių) metil- radikalų, dalis. Taip pat šių darinių druskos, eteriai arba esteriai, jei tokie galimi.“

2.9. Pakeičiu 29 punktą ir jį išdėstau taip:

„29. Fenetilamino darinių ir fenetilamino bioizosterinių darinių grupė\* – bet kokie 2-feniletanamino arba 2-(tiofen-2-il) etanamino dariniai, turintys arba neturintys metilendioksi-, etilendioksi-, propan-1,3-diil-, butan-1,4-diil- arba ciklopentan-1,3-diil- radikalų 3,4-fenilo žiedo padėtyse; turintys (arba neturintys) kondensuotus benzo-, 2-metil- arba 2,2-dimetil-2,3-dihydrofurano, 2,3-dihydrofurano, furano, pirolo žiedus 3,4-fenilo žiedo padėtyse; du furano arba du 2,3-dihydrofurano žiedus 2,3- ir 5,6- fenilo žiedo padėtyse; 4-alkiltio-, halogen-, alkil-, 3,4-dimetil-, 4-haloalkil-, 4-nitro-, mono-, di- arba trialkoksi-, aliloksi-, 2-metilaliloksi- radikalų fenilo žiede; turintys (arba neturintys) alkoksikarbonil-, fenil-, hidroksi-, metil- arba metoksi- radikalų 2-oje etanamino fragmento padėtyje; anglies atomai iš etanamino fragmento gali būti ciklopropano, biciklo[2.2.1]heptano arba kondensuota prie fenilo žiedo ciklopentano žiedo dalis; 2-asis anglies atomas iš etanamino fragmento gali būti cikloalkano žiedo dalis; etanamino fragmentas gali būti sudėtinė alkil- arba dialkilmorfolino arba oksazolidin-2-imino žiedo dalis; amino grupė gali turėti arba neturėti alkil-, alil-, benzil-, cikloalkil-, dimetil-, 2-halogenbenzil-, hidroksi-, hidroksibenzil-, 2-hidroksietil-, metoksi-, mono-, di-, arba trialkoksibenzil-, alkilidendioksibenzil-, 2-metoksietil-, 2-propinil- radikalų. Amino grupė bei amino grupė ir pirmasis etanamino fragmento anglies atomas gali būti piperidino, piperidino, morfolino arba 4-hidroksipiperidino žiedo dalis. Taip pat šių darinių druskos, eteriai, esteriai arba amidai, jei tokie galimi.“

2.10. Papildau 47<sup>1</sup> punktu:

„47<sup>1</sup>. Lizergo rūgšties 2,4-dimetilazetididas (Lysergic acid 2,4-dimethylazetidine, LSZ, (8*B*)-8-[[[(2*S*,4*S*)-2,4-Dimethylazetid-1-yl]carbonyl]-6-methyl-9,10-didehydroergoline)\*.“

2.11. Papildau 47<sup>2</sup> punktu:

„47<sup>2</sup>. LSA ((8B)-9,10-didehydro-6-methyl-ergoline-8-carboxamide)\*.“

2.12. Pakeičiu 61 punktą ir jį išdėstau taip:

„61. Piperazino darinių grupė\* – bet kokie 1-fenilpiperazino dariniai, turintys (arba neturintys) halogenų, mono-, di- arba trihalogenmetil- radikalų 3-ioje arba 4-oje fenilo žiedo padėtyje, 2,3-dichlor-, 4-metoksi-, 2,5-dimetoksi-, 3,4-metilendioksi- radikalų fenilo žiede; halogenalkil- radikalą 4-oje piperazino žiedo padėtyje. Taip pat tai 1-benzilpiperazinas ir jo dariniai, turintys (arba neturintys) 4-metil-, 4-benzil-, 4-cikloheksil- radikalų piperazino žiede, benzil- radikalą metilen- grupėje, halogen-, metil-, 2,5-dimetoksi-, 3,4-metilendioksi- arba 3,4-difluormetilendioksi- radikalų fenilo žiede. Taip pat tai 1-benzoilpiperazino dariniai, turintys (arba neturintys) 4-alkil-, 4-benzil- radikalų piperazino žiede ir 4-alkoksi-, alkilamino- radikalų fenilo žiede; benzoilas gali būti pakeistas piridoilu. Taip pat šių darinių druskos, eteriai, esteriai, jei tokie galimi.“

2.13. Pakeičiu 62 punktą ir jį išdėstau taip:

„62. Pirovalerono darinių ir pirovalerono bioizosterinių darinių grupė\* – bet kokie 1-fenil-, 1-(tiofen-2-il)- arba 1-naftil-2-(pirolidin-1-il)propan-1-ono dariniai, turintys arba neturintys alkil-, 4-halogen-, 4-metoksi-, 3,4-dimetoksi-, 3,4-metilendioksi-, 3,4-alkiliden- radikalų fenilo žiede; 2,3-dihydrofurano žiedą kondensuotą 3,4-fenilžiedo padėtyje; metil- radikalą 2-oje propan-1-ono fragmento padėtyje; alkil-, alkoksi- radikalų 3-ioje 1-propanono fragmento padėtyje. Taip pat šių darinių druskos, jei tokios galimos.“

2.14. Papildau 68<sup>1</sup> punktu:

„68<sup>1</sup>. Sibutraminas ((±)-dimethyl-1-[1-(4-chlorophenyl) cyclobutyl]-N,N,3-trimethylbutan-1-amine)\*.

2.15. Pakeičiu 69.1 papunktį ir jį išdėstau taip:

„69.1. 1 pogrupis. Indol-, indazol- arba karbazol-3-ilmetanonai ir indol-, indazol-, karbazol- arba 5-halogenfenilpirazol-3-karboksamidai bei 3-karboksilatai – bet kokie indol-, indazol- arba karbazol-3-ilmetanono, indol-, indazol-, karbazol- arba 5-halogenfenilpirazol-3-karboksamido arba 3-karboksilato dariniai, taip pat 3-(4-halogenfenil)-1H-pirazol-5-karboksamidai, turintys (arba neturintys) alkil-, halogenalkil-, alkenil-, halogenbenzil-, cikloalkilmetil-, cikloalkiletil-, 4-cianobutil-, (1-metilmorfolin-2-il)metil-, (1-alkilpiperidin-2-il)metil-, 2-(morfolin-4-il)etil-, 1-metilazepan-3-il-, piridil-, (tetrahydro[2H]piran-4-il)metil- radikalų, prijungtų prie indolo, indazolo, karbazolo arba pirazolo žiedo azoto atomo; turintys (arba neturintys) adamant-1-il-, benzil-, alfa, alfa-dimetilbenzil-, fenil-, metoksibenzil-, 2-metoksifenil-, naftil-, alkilfenil-, alkilnaft-1-il-, 1-pirolidinil-, 2,2,3,3-tetrametilciklopropil-, 2,3,3-trimetilbut-1-en-1-il-, 2-pakeisto 2-acetamido arba 2-pakeisto 2-acetato radikalų keto grupėje arba prijungtų prie amidinio azoto arba esterinio deguonies atomų; amidinis azoto atomas gali būti 4-alkilpiperizino žiedo dalimi; 5-tas arba 7-tas atomas indolo žiede gali būti pakeistas azotu; turintys alkil- arba chinolin-8-il- radikalų karboksilato grupėje ir turintys arba neturintys daugiau radikalų indolo, indazolo, pirazolo, karbazolo, fenilo arba naftilo žieduose. Indolo azoto atomas gali būti prie *h,i*-briaunų kondensuoto morfolino žiedo dalis. Taip pat šių darinių druskos, eteriai, esteriai arba amidai, jei tokie galimi.“

2.16. Pakeičiu 79 punktą ir jį išdėstau taip:

„79. Triptamino ir triptamino bioizosterinių darinių grupė\* – bet kokie 2-(1H-indol-3-il)etanamino arba 2-(benzo[*b*]furan-3-il)etanamino dariniai, turintys (arba neturintys) acetoksi-, halogen-, hidroksi-, metilendioksi- arba metoksi- radikalų 4-oje arba (ir) 5-oje indolo arba benzo[*b*]furano žiedo padėtyje; metil- radikalą 2-oje indolo žiedo padėtyje; metilen- radikalą jungiantį 1-ąjį etanamino anglies atomą su 4-uuju indolo žiedo anglies atomu; alil-, alkil-, dialkilaminokarbonilalkil-, butan-1,4-diil-, ciklopropil-, metil- radikalų amino grupėje; 1-etil-,

1-metil- radikalų etanamino fragmente. Taip pat šių darinių druskos, eteriai arba esteriai, jei tokie galimi.“

3. Pakeičiu III sąrašo „Psichotropinės medžiagos, leidžiamos vartoti medicinos tikslams“ 1971 m. Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą:

3.1. Papildau 23<sup>1</sup> punktu:

„23<sup>1</sup>. Gama-hidroksibutiratas (GHB, Gamma-hydroxybutyrate).“

3.2. Pakeičiu 46 punktą ir jį išdėstau taip:

„46. Natrio oksibutiratas (Natrii oxybutyras, Sodium oxybutyrate).“

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga