

Fokozottan ellenőrzött szerek rendelésével, kiadásával kapcsolatos főbb ismeretek

2013. október 3.

Jelen tájékoztató anyag a Semmelweis Egyetem gyógyító ellátásban résztvevők számára nyújt tájékoztatást a fokozottan ellenőrzött szerek rendelésével, kiadásával kapcsolatban.

A dokumentum a vonatkozó, aktuális jogszabályok, valamint a Semmelweis Egyetem 12/2010. (II. 25.) számú szenátusi határozatával elfogadott, a fekvőbeteg-ellátással kapcsolatos gyógyszerellátásról szóló szabályzatának figyelembe vételével készült.

I. Fogalmak

kábítószer és pszichotróp anyag: a kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal, valamint az új pszichoaktív anyagokkal végezhető tevékenységekről, valamint ezen anyagok jegyzékre vételéről és jegyzékeinek módosításáról szóló [66/2012. \(IV. 2.\) Korm. rendelet 1. melléklete](#) K1, K2, P2, P3 és P4 jegyzékében felsorolt anyagok gyógyszeralapanyagként, valamint az ezeket az anyagokat tartalmazó gyógyszerek, kivéve a K3 jegyzéken felsoroltakkal megegyező összetételű készítmények;

fokozottan ellenőrzött szer:

- az [66/2012. \(IV. 2.\) Korm. rendelet 1. melléklete](#) K1, K2 és P2 jegyzékében szereplő anyagok gyógyszeralapanyagként és az ezeket az anyagokat tartalmazó gyógyszerek,
- alapanyagként a [66/2012. \(IV. 2.\) Korm. rendelet 1. melléklete](#) P3, P4 jegyzékében szereplő pszichotróp anyagok és a kábítószer-prekurzorokról szóló [2004. február 11-i 273/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet I. melléklet](#) 1. és 2. kategóriájába tartozó anyagok, valamint
- [66/2012. \(IV. 2.\) Korm. rendelet 1. melléklete](#) B) Pszichotróp anyagok jegyzéke rész Pszichotróp anyagok 4. jegyzéke (P4) alcímében foglalt táblázat 14. pontja szerinti hatóanyag;

II. Fekvőbeteg ellátás

Általános szabályok

1. Az Egyetemi kábítószer felelős az EGYGYYSZI vezetője, illetve az a gyógyszerész, aki az intézmény vezetőjétől erre megbízást kap.
2. Az Egyetem klinikáin kábítószer felelős a klinika gyógyszerfelelős orvosa vagy gyógyszerésze. Klinika osztályain a kábítószer-felelős a gyógyszerfelelős orvos.
3. A klinika kábítószer felelősét, valamint az osztályos kábítószer-felelősöket a klinika igazgatója jelöli ki *írásbeli megbízással*.
A klinikákon az igazgató által felhatalmazott kábítószer felelős orvos adatait szabályos megbízási szerződésben kell rögzíteni. Aláírási címpéldányában szerepeljen a neve, születési ideje, születési helye, anyja neve, személyi igazolvány száma, lakcíme
4. Szabadságolás, illetve változás esetén történő kábítószer felelősi kinevezésnél is a fentiek szerint kell eljárni.
5. A kábítószer-felelős feladata különösen:
 - a. ellenőrzött szerek iránti igények összegyűjtése és azok beszerzése iránti intézkedés,
 - b. a beszerzett ellenőrzött szerek nyilvántartása, és
 - c. gondoskodás arról, hogy a fekvőbeteg-gyógyintézetben az ellenőrzött szerek kezelése, tárolása, betegnek történő beadása és elszámolása, az érvényben lévő rendelkezések, megtartásával történjen.
6. A kábítószer felelős orvos huzamos távolléte esetén a klinika igazgatója által megbízott helyettesnek jegyzőkönyvileg tételesen kell átadni a kábítószer készleteket.
7. Az osztályokon a kábítószerekért a kijelölt kábítószer felelős orvos tartozik felelősséggel.
8. Kábítószereket gyógyszerári asszisztens vagy szakápoló nem kezelhet, nem adhat ki.
9. Az egyetemi kábítószer-felelős évente legalább egyszer a klinikákon ellenőrzi az ellenőrzött szerek kezelését, tárolását, felhasználását és nyilvántartását. Erről jegyzőkönyvet készít.
10. A klinikai kábítószer-felelős évente legalább egyszer ellenőrzi a fekvőbeteg-gyógyintézet valamennyi fekvőbeteg osztályán az ellenőrzött szerek kezelését, tárolását, felhasználását és nyilvántartását.
11. Az ellenőrzés megtörténtét az ellenőrzött szer nyilvántartási lapokon az időpont feltüntetésével és a kábítószer felelős aláírásával igazolni kell.
12. A klinikák kábítószer ellenőrzési jegyzőkönyveit az EGYGYYSZI-nek megküldeni szükséges.
13. A kábítószer ellenőrzéseknél eltérés esetén annak tényét jelenteni kell az osztályvezető főorvosnak, aki tájékoztatja a klinika igazgatóját, aki erről az Egyetemi kábítószer felelőssel közösen kivizsgálást kezdeményez, szükség esetén tájékoztatja a megyei tisztifőgyógyszerészt, és az illetékes kábítószer rendészetet.

Ellenőrzött szer orvosi/klinikai rendelése

1. Kábítószer rendelésére a klinikai kábítószerfelelős orvos vagy gyógyszerész jogosult.
2. A kábítószerfelelős a kábítószert a klinikaigazgató aláírásával és pecsétjével hitelesített hárompéldányos megrendelőben rendeli.
3. Fokozottan ellenőrzött szerek rendelésénél a kábítószerfelelős
 - a. a készítmény hatáserősségét arab számmal és kézírással történő rendelés esetén betűvel,
 - b. a rendelt – adagolási egységben (például: tabletta, ampulla, tapasz) kifejezett – adagot római számmal és betűvel, latin nyelven tünteti fel.
4. A kábítószerfelelős magisztrálisan elkészítendő, fokozottan ellenőrzött szert tartalmazó gyógyszer rendelésénél a gyógyszerben foglalt fokozottan ellenőrzött szer mennyiségét arab számmal és latinul, az adagok számát római számmal és betűvel, latin nyelven tünteti fel.

5. A megrendelést a gyógyszerésznek vagy gyógyszerfelelős orvosnak, aki egyben a klinikai kábítószer felelős is teljes nevével kell aláírnia, valamint pecsétjével ellátnia minden példányon. A megrendelésen a klinika azonosító bélyegzőjének is szerepelnie kell.
6. Egy megrendelőlapra több ellenőrzött szer is rendelhető.
7. Fekvőbeteg-gyógyintézetből elbocsátott beteget az elbocsátás napjára a rendelt fokozottan ellenőrzött szerrel el kell látni. A fekvőbetegosztály készletéből történő kiadást a nyilvántartó kartonon dokumentálni kell
8. Ha az elbocsátott beteg kezeléséhez a fokozottan ellenőrzött szer folyamatosan szükséges, ez a rendelés első alkalomnak minősül, és a zárójelentésben a rendelés tényét fel kell tüntetni.

Ellenőrzött szerek kiadása

1. Kábítószer átvételére kábítószerfelelős vagy a kábítószerfelelős által megbízott személy jogosult.
2. Az ellenőrzött szert átvevő személy részére szabályos *megbízást* kell készíteni.
3. Ennek a szerződésnek az alábbi adatokat kell tartalmaznia: név, lakcím, munkahely, személyi igazolvány száma, 2 tanú aláírása.
4. Kábítószer csak érvényes átvételi megbízással rendelkező személynek adható ki.
5. Osztályok által rendelt ellenőrzött szert csak a klinika kábítószer felelős gyógyszerésze, orvosa adhat ki.
6. A kiadó először a megrendelést iktatja a továbbiakban ez lesz a megrendelés szám, majd a megrendelő lapra jól láthatóan feltünteti, hogy kábítószer.
7. A kiadó minden egyes rendelt tétel után feltünteti az expedált mennyiséget, ami nem haladhatja meg az igényeltet, majd a dátum feltüntetését után ezt minden példányon teljes eredeti aláírásával dokumentálja
8. A kiadott ellenőrzött szer átvételét a gyógyszer átvevője a megrendelő könyvben aláírásával és személyi igazolvány számának feltüntetésével igazolja
9. A kiadás után a kiadott mennyiséget a kábítószer kartonon értelemszerűen mihamarabb, de legkésőbb 24 órán belül fel kell tüntetni, és a MedSolution rendszerben az adminisztrációt elvégezni.

Visszárú

1. EGYGYYSZI-be történő visszárú esetén a 3 példányos kábítószer megrendelő lapot kell használni, melyre jól láthatóan fel kell vezetni, hogy visszárú.
2. A felírásnál ugyanazokat a szabályokat kell alkalmazni, mint az ellenőrzött szer megrendelésénél.
3. A visszárú bizonylatot egyben a kartonon kiadási bizonylatként kell feltüntetni.
4. 2 példány átadás után visszakerül a klinikának, 1 példány pedig az EGYGYYSZI-ben marad.

Selejtezés

1. Az ellenőrzött szerek selejtezését legalább félévente el kell végezni.
2. A selejtezésről *jegyzőkönyvet* kell felvenni.
3. A selejtezési jegyzőkönyvnek tartalmaznia kell
 - a. a selejtezendő ellenőrzött szer teljes nevét,
 - b. hatáserősségét arab számmal és betűvel kiírva,
 - c. mennyiségét (ampulla, szem számra) római számmal és betűvel kiírva,
 - d. a selejtezendő ellenőrzött szer gyártási számát, lejáratát idejét,
 - e. továbbá a kábítószer-felelős aláírását.
 - f. a selejtté válás okát

4. A klinikáktól, intézetektől beérkezett selejtezési jegyzőkönyv 2 példányban készül. Mindkét példányát átvétel után teljes névvel alá kell írni.
 - a. egy példány átvétel után a klinikához kerül, melyet le kell fűzni,
 - b. második példány az EGYGYSZI-ben marad,
5. Lejárt ellenőrzött szer esetében a selejtezési jegyzőkönyvet kiadási bizonylatként kell felhasználni.
6. A selejtezett készítményeket elkülönítetten kell tárolni
7. Ha az ellenőrzött anyag mennyiségében törés, kiszóródás, megsemmisülés káresemény következtében veszteség állott elő, erről az ezt észlelő személy *káreseti jegyzőkönyvet* készít 2 példányban.
8. A jegyzőkönyvet kiadási bizonylatként meg kell őrizni, majd ennek 1 példányát a selejtezési jegyzőkönyvhöz mellékelve, a selejtezés szabályainak megfelelően az EGYGYSZI-be juttatni.
9. A káreseti jegyzőkönyv felvétele 2 tanú aláírásával történik.
10. A törött, kiszóródott ellenőrzött anyagot össze kell gyűjteni és tárolását a tárolásra vonatkozó előírások szerint, elkülönítetten kell tárolni.

Ellenőrzött szerek nyilvántartása

1. Az ellenőrzött szerekről tételesen nyilvántartást kell vezetni
2. A ellenőrzött szerek nyilvántartása a klinika kábítószer-felelőse által hitelesített kartonon vezethető.
3. A bevételt és a kiadást folyamatosan, naprakészen kell követni a kartonon
4. A különféle hatáserősségben és kisserelési egységekben forgalomba hozatalra engedélyezett ugyanazon hatóanyagot tartalmazó, ellenőrzött szernek minősülő gyógyszerekről külön-külön nyilvántartási lapot kell kiállítani.
5. Ugyanígy külön nyilvántartási lapon kell kezelni az adomány ellenőrzött szereket.
6. A nyilvántartási lap bevételi oldalán a megrendelőlap és a számla sorszámát, a bevételezett mennyiséget (adagolási egységben) és a bevétel időpontját kell feltüntetni.
7. A nyilvántartási lap kiadás oldalán a kiadás dátumát, a kiadási bizonylat sorszámát és a kiadott mennyiséget (adagolási egységben) kell feltüntetni.
8. Kiadásnak minősül a megrendelőlapra történő kiadás, a magisztrális gyógyszerkészítés, valamint a visszáru, törés, selejtezés is.
9. A nyilvántartási lapokat minden leltár végén le kell zárni. A nyilvántartási lapon mutatózó zárókészletet a következő nyitási napon, mint nyitókészletet kell a nyilvántartási lap „bevétel” részében feltüntetni.
10. A kartonon valamennyi tablettát, kapszulát, ampullát darabszám szerint kell könyvelni.
11. A kartonok adatainak egyeznie kell a kórlap, vagy egyéb szakmai dokumentáció megfelelő részleteivel. A kórlapon, illetve egyéb szakmai dokumentációkon a kábítószer nevét, adagját, a beadás időpontját (óra, perc) az alkalmazó személy aláírásával jelölnie kell.

Egyéb

1. A klinikai gyógyszereszközben, illetve az osztályokon az ellenőrzött szereket erős falú, biztonsági zárral ellátott fém szekrényben, vagy elmozdításra alkalmatlan módon rögzített vaskazettában a többi gyógyszertől elkülönítve kell tartani.
2. A kábítószereszkészlet (kazetta) kulcsa a gyógyszerfelelős gyógyszerésznél/orvosnál, osztályvezető főorvosnál, vagy az általa kinevezett megbízottnál lehet.
3. A kábítószereszkészlet kezeléséről belső szabályzatot kell készíteni, melyet az EGYGYSZI-nek szükséges megküldeni.
4. A kábítószereszkészlet kezelésével kapcsolatos minden dokumentációt 5 évig meg kell őrizni.

III. Ellenőrzött szer rendelése tevékenységi engedéllyel nem rendelkező intézet számára

1. Az eseti kutatási engedély iránti kérelmet a kutatásra tevékenységi engedéllyel nem rendelkező kérelmezőnek vizsgálatonként kell benyújtania az EEKH-hoz. Az eseti kutatási engedély a kérelemben megjelölt időpontig vagy visszavonásáig hatályos.
2. A kérelmezőnek klinikai vizsgálat esetén a kérelemhez csatolnia kell a Gyógyszerészeti és Egészségügyi Minőség- és Szervezetfejlesztési Intézet (GYEMSZI) által kiadott klinikai vizsgálati engedélyt. Az EEKH a kérelem beérkezését követő tizenöt napon belül dönt az engedély kiadásáról és határozatát közli az GYEMSZI-vel, valamint az Országos Tisztifőorvosi Hivatallal.
3. Az engedély iránti kérelemben meg kell jelölni:
 - a. a kutatás célját,
 - b. a kutatáshoz szükséges vagy a kutatás során előállításra kerülő kábítószer vagy pszichotróp anyag hatóanyagának, valamint új pszichoaktív anyagnak a megnevezését,
 - c. a kutatáshoz szükséges vagy a kutatás során előállításra kerülő kábítószer, pszichotróp anyag, valamint új pszichoaktív anyag mennyiségét, gyógyszerformáját és kisserelését,
 - d. a kutatáshoz szükséges kábítószer vagy pszichotróp anyag, illetve készítmény, valamint új pszichoaktív anyag beszállítójának nevét, címét,
 - e. a kábítószerért felelős személy nevét, elérhetőségét,
 - f. a kábítószer, pszichotróp anyag vagy új pszichoaktív anyag tárolásának pontos címét és feltételeit.
4. Az engedély iránti kérelemhez mellékelni kell:
 - a. orvostudományi kutatás, klinikai vizsgálat esetén a jóváhagyott kutatási, vizsgálati tervet,
 - b. jóváhagyott kutatási, vizsgálati terv hiányában a kísérlet rövid leírását, a kísérlet helyét és tervezett időtartamát, a kutatáshoz szükséges vagy a kutatás során előállításra kerülő kábítószer vagy pszichotróp anyag hatóanyagának, valamint új pszichoaktív anyag egyszerre felhasználni kívánt mennyiségét, a kísérletek számát.
5. Az engedélyes az engedélyben megnevezett anyaggal az alábbi tevékenységek közül az engedélyben meghatározott tevékenység folytatására jogosult:
 - a. szükséges mennyiség
 - beszerzése,
 - tartása és felhasználása,
 - b. a kutatáshoz szükséges mennyiség
 - előállítása,
 - más engedéllyessel történő előállítása, valamint
 - c. az anyagot tartalmazó biológiai minták exportja, importja.
6. Az eseti kutatási engedély alapján beszerzett vagy előállított anyagokról és felhasználásukról az engedélyes tételes nyilvántartást vezet.
7. Az eseti kutatási engedélyt vissza kell vonni, ha
 - a. azt az engedélyes kéri, vagy
 - b. az engedélyes az e rendeletben foglalt előírásokat, vagy az engedélyben meghatározott kötelezettségeket ismételtelen vagy súlyosan megszegi.

IV. Járóbeteg ellátás

Fokozottan ellenőrzött szer rendelése orvosi vényen

1. Felírás

- a. Fokozottan ellenőrzött szerek rendelésénél az orvos a vényen
 - a készítmény hatáserősségét arab számmal és kézírással történő rendelés esetén betűvel is,
 - a rendelt adagot – adagolási egységben kifejezve (például: tableta, ampulla, tapasz) –római számmal és betűvel, latin nyelven tünteti fel.
- b. Az orvos magisztrálisan elkészítendő, fokozottan ellenőrzött szert tartalmazó gyógyszer rendelésénél a gyógyszerben foglalt fokozottan ellenőrzött szer mennyiségét arab számmal és latinul, az adagok számát római számmal és betűvel, latin nyelven tünteti fel.
- c. A vényen a fokozottan ellenőrzött szer adagolására vonatkozó utasítást egyértelműen kell megadni. A „szükség esetén” utasítás csak a napi maximális adag feltüntetésével alkalmazható.
- d. A fokozottan ellenőrzött szernek minősülő, forgalomba hozatalra engedélyezett gyógyszerek esetében az adagolás tekintetében a jóváhagyott alkalmazási előírás az irányadó. Az abban foglalt adagolási utasítástól eltérni – így különösen az adagolás gyakorisága, valamint az egyszeri bevitt adag mennyisége vonatkozásában – abban az esetben lehet, ha az orvos a vényen felkiáltójellel, aláírásával és bélyegzőjének olvasható lenyomatával külön megerősíti ezen szándékát.
- e. Ha az orvos magisztrális készítmény felírásakor a fokozottan ellenőrzött szert a - mindenkor hatályos Gyógyszerkönyvben, illetve a Gyógyszerészeti és Egészségügyi Minőség- és Szervezetfejlesztési Intézet (GYEMSZI) közleményében meghatározott, illetve forgalomba hozatalra engedélyezett gyógyszer felírásakor az alkalmazási előírásban megjelölt - legnagyobb egyszeri, illetőleg napi adagnál nagyobb mennyiségben rendeli, a fokozottan ellenőrzött szer adagolására vonatkozó adatokat a vényen felkiáltójellel megjelöli, aláírásával és bélyegzőjének jól olvasható lenyomatával külön megerősíti.
- f. A rendelt mennyiséget úgy kell meghatározni, hogy az adagolási egységre számítva megegyezzen valamelyik forgalomba hozatalra engedélyezett csomagolási egységben lévő adagok számával vagy a legkisebb csomagolási egységben lévő adagoknak egész számú többszöröse legyen.

2. Orvos kezéhez történő rendelés

Ha az orvos az orvosi táska részére rendel fokozottan ellenőrzött szert, a vényen a fokozottan ellenőrzött szer nevét, mennyiségét az „1a” pontban foglaltak szerint határozza meg és az „orvosi táska részére” vagy „az orvos kezéhez” szavakat feltünteti. Az orvosi táska részére rendelt fokozottan ellenőrzött szerek beszerzéséről és felhasználásáról az orvos a [43/2005. \(X. 15.\) EüM rendelet 5. számú melléklete](#) szerinti nyilvántartást vezet.

3. Felírható mennyiség és a felírásra jogosult orvosok köre

- a. Az orvos egy vényen egyszeri alkalommal maximálisan – az „1e-f” pontokban foglaltak kivételével – 15 napra elegendő mennyiségben írhat fel fokozottan ellenőrzött szert.
- b. Ha a betegnek előreláthatólag 30 napnál hosszabb időn át folyamatosan vagy ismétlődően fokozottan ellenőrzött szerre van szüksége, ennek rendelésére – a „1c” pontban foglalt kivétellel – kizárólag a háziorvos jogosult.
- c. A szakorvos jogosult rendelni azon fokozottan ellenőrzött szert, amelynek rendelésére kizárólag az alkalmazási előírás javallatának megfelelő szakterületre vonatkozó szakvizsgával rendelkezik. A felírásra jogosult szakorvos „3d-k” pontokban foglaltak szerint jár el.

- d. Az előbbi két bekezdésben meghatározott rendelés esetén az orvos a vény felírásával egyidejűleg kitölti az [43/2005. \(X. 15.\) EüM rendelet 1. számú melléklet](#) szerinti formanyomtatványt (a továbbiakban: Értesítő), amellyel a beteg által választott gyógyszerterát értesíti a fokozottan ellenőrzött szer folyamatos vagy ismétlődő rendeléséről.
- e. A fokozottan ellenőrzött szerrel történő kezelés alatt álló beteget a háziorvos felveszi a [43/2005. \(X. 15.\) EüM rendelet 2. számú melléklet](#) szerinti nyilvántartásba.
- f. A háziorvos a betegnek legfeljebb 30 napra, a 3 napot meghaladó, legfeljebb 90 napig terjedő utazási időtartamra beteg kezeléséhez elegendő mennyiségű ellenőrzött szert saját felhasználási céllal az országból kivinni szándékozó beteg számára az erre vonatkozó külön szabályoknak megfelelően legfeljebb 90 napra elegendő mennyiségben írhat fel.
- g. A fokozottan ellenőrzött szer ismétlődő rendelése esetében a háziorvos a rendelés gyakoriságát úgy választja meg, hogy a rendelt mennyiség a 30 napra elegendő adagot ne haladja meg, figyelembe véve, hogy a rendelt mennyiséget úgy kell meghatározni, hogy az adagolási egységre számítva megegyezzen valamelyik forgalomba hozatalra engedélyezett csomagolási egységben lévő adagok számával vagy a legkisebb csomagolási egységben lévő adagoknak egész számú többszöröse legyen.
- h. A beteg vagy hozzátartozója a vényeket és az Értesítőt az általa választott – [43/2005. \(X. 15.\) EüM rendelet 1. számú melléklet](#) 10. pontja szerinti – gyógyszerterátnak adja át.
- i. A háziorvos felhívja a beteg vagy hozzátartozója figyelmét arra, hogy folyamatos, fokozottan ellenőrzött szerrel történő kezelés alatt álló beteg részére fokozottan ellenőrzött szert rendszeresen az a közforgalmú gyógyszerterád adja ki, ahol az első vényt beváltották.
- j. Az orvos felhívja a beteg vagy hozzátartozója figyelmét arra, hogy a gyógyszerterában kiadott, fel nem használt fokozottan ellenőrzött szert közforgalmú gyógyszerterába vigye vissza.
- k. A háziorvos új Értesítőt állít ki, amennyiben
 - a betegnek három hónapot meghaladóan is szüksége van a fokozottan ellenőrzött szerre,
 - a beteg gyógykezeléséhez az első vagy előző alkalommal rendelt fokozottan ellenőrzött szer helyett vagy amellet más fokozottan ellenőrzött szerre van szüksége,
 - a betegnek az először rendelt adagnál nagyobb mennyiségű fokozottan ellenőrzött szerre van folyamatosan szüksége,
- l. A háziorvosnak a [43/2005. \(X. 15.\) EüM rendelet 2. számú melléklet](#) szerinti, lefűzött nyilvántartó lapokat vagy egy ezzel azonos adattartalmú fokozottan ellenőrzött szer nyilvántartó füzetet kell vezetnie a beteg dokumentációján alapuló adattartalommal. A háziorvos köteles a nyilvántartást az egészségügyi hatóságoknak helyszíni ellenőrzés alkalmával bemutatni.

Az a korábbi szabály, mely szerint orvosnak ellenőrzött szerek rendelésénél a vényt két, egyedi méltányosság igénylése esetén 3 példányban kell kiállítania 2013.01.31-i hatállyal megszűnt!

Az orvosi vényen rendelt fokozottan ellenőrzött szernek közforgalmú gyógyszerterából történő kiadása

1. A fokozottan ellenőrzött szert orvosi vényre a felírást követő 5. munkanapon túl nem lehet kiadni.

Ha a gyógyszerész az orvos által rendelt készítményt nem tudja kiadni, a gyógyszerész az erre vonatkozó általános helyettesítési szabályok szerint jár el. Azaz ha az orvos a gyógyszert vagylagosan („seu”), vagy nemzetközi szabadnéven rendelte – és a vényen a helyettesíthetőséget nem tiltotta meg- a gyógyszerész a gyógyszertár készletében lévő gyógyszerek közül a GYEMSZI által közétett, egyenértékűnek és a terápia során egymással helyettesíthetőnek minősített készítmények listáján is szereplő, azonos hatóanyagú, hatáserősségű és gyógyszerformájú készítményeket helyettesíti amellett, hogy a kiváltó személyt kötelező dokumentált módon tájékoztatja, hogy a gyógyszer más referencia vagy annál kedvezőbb árú, vagy preferált referencia ársávba tartozó gyógyszerrel helyettesíthető. A gyógyszerész a beteg egyetértése esetén köteles a rendelt gyógyszert – elsősorban a beteg számára legolcsóbb- referencia vagy annál kedvezőbb árú, vagy preferált referencia ársávba tartozó gyógyszerrel helyettesíteni. A gyógyszer helyettesítése során a gyógyszerésznek az eltérő kizserelésben forgalmazott gyógyszerek közül a vényen rendelt mennyiségtől legkevesbé eltérő kizserelésű gyógyszert kell kiszolgáltatnia oly módon, hogy a kiszolgáltatott gyógyszer biztosítsa a beteg gyógyszerükségletét arra a terápiás időszakra, melyre az orvos a gyógyszert rendelte. A kiadáskor a vényen fel kell tüntetni a kiszolgáltatott gyógyszer:

- a. nevét
 - b. hatáserősségét
 - c. kizserelését és
 - d. mennyiségét
 - e. esetlegesen megváltozott adagolását
- A helyettesítésről a gyógyszerész az Értesítő másolatának megküldésével tájékoztatja a házi orvost, és az Értesítőn feltünteti a kiadott gyógyszer nevét és kiadott mennyiségét.
2. A gyógyszerész a fokozottan ellenőrzött szert nem adhatja ki, ha az orvos a vényt nem az ellenőrzött szerekre vonatkozó különös szabályok szerint állította ki illetve, ha a szükséges esetben nem állította ki az új Értesítőt.
 3. A kiadott fokozottan ellenőrzött szer átvételét a gyógyszer átvevője a vényen aláírásával és a személyazonosság igazolására alkalmas hatósági igazolvány számának feltüntetésével igazolja.
 4. Folyamatos kezelés alatt álló beteg részére fokozottan ellenőrzött szert a szóban forgó gyógyszertár ideiglenes szünetelésének, illetve megszűnésének esetét kivéve kizárólag az Értesítő 10. pontjában megjelölt közforgalmú gyógyszertár adhat ki.
 5. A közforgalmú gyógyszertár működésének ideiglenes szünetelése, illetve megszűnése esetén a gyógyszertár vezetője:
 - a. a szünetelést, illetve megszűnést megelőző utolsó adag gyógyszer kiadásakor tájékoztatja a folyamatos fokozottan ellenőrzött szerrel való kezelés alatt álló beteget vagy hozzátartozóját
 - szünetelés esetén a szünetelés várható időtartamáról,
 - a beteg általi gyógyszertár-választás hiányában, a legközelebbi közforgalmú gyógyszertár helyéről és elérhetőségéről, ahol a kezelés alatt álló személy vagy hozzátartozója a kezeléshez szükséges fokozottan ellenőrzött szert kiválthatja
 - b. értesíti a beteg választása szerinti, ennek hiányában pedig a legközelebbi közforgalmú gyógyszertárat és ezzel egyidejűleg lebélyegezve és aláírva átküldi a házi orvos által kiállított értesítő másolati példányát;
 - c. a zárvatartás várható időtartamáról és a fokozottan ellenőrzött szer kiadási helyének átmeneti változásáról értesíti a tisztifőgyógyszerészt
 - d. A gyógyszertár köteles a visszaszolgáltatott fokozottan ellenőrzött szert az arra vonatkozó szabályok betartása mellett visszavenni.

6. A visszavételről a gyógyszerész az [66/2012. \(IV. 2.\) Korm. rendelet 6. mellékletének](#) megfelelő 5 példányos dokumentumot (a továbbiakban: EEKH megrendelő) használva jegyzőkönyvet készít

Külföldre távozó vagy külföldről érkező, fokozottan ellenőrzött szerrel történő kezelés alatt álló beteg ellátása

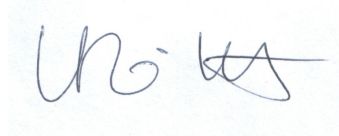
1. Ha a fokozottan ellenőrzött szerrel történő kezelés alatt álló személy elhagyja Magyarország területét és utazásának időtartama nem haladja meg a 3 napot, személyes poggyászában a kezeléséhez elegendő mennyiségű fokozottan ellenőrzött szert a háziorvosa által kitöltött [43/2005. \(X. 15.\) EüM rendelet 3/A. számú melléklet](#) szerinti igazolás birtokában vihet magával. Minden fokozottan ellenőrzött szerre külön igazolást kell kiállítani. Fokozottan ellenőrzött szer tartalmú injekciós vagy infúziós készítményt – a (2) bekezdésben foglalt kivétellel – a beteg nem vihet ki az országból.
2. Fokozottan ellenőrzött szer tartalmú injekciós vagy infúziós készítményt, illetve a 3 napot meghaladó, legfeljebb 90 napig terjedő utazási időtartamra a beteg kezeléséhez elegendő mennyiségű fokozottan ellenőrzött szert saját felhasználási céllal az országból kivinni csak az Egészségügyi Engedélyezési és Közigazgatási Hivatal (EEKH) nyilvántartásba vételét követően lehet. A nyilvántartásba vétellel egyidejűleg, annak igazolásul az EEKH a háziorvos által kiállított [43/2005. \(X. 15.\) EüM rendelet 3/B. számú melléklet](#) szerinti igazolás D) pontját tölti ki, és azt haladéktalanul, de legkésőbb a 3/B. számú melléklet szerinti igazolás EEKH-hoz való megérkezését követő 8 napon belül megküldi a kezelés alatt álló személynek. A háziorvos a fokozottan ellenőrzött szer rendelésekor a vényen feltünteti az EEKH nyilvántartásba vételi számát.
3. A háziorvos a (2) bekezdés szerinti eljárás esetén felhívja a beteg vagy hozzátartozója figyelmét arra, hogy a kitöltött 3/B. számú melléklet szerinti igazolást a legfeljebb 90 napra elegendő mennyiségű fokozottan ellenőrzött szer egy vényen történő felírása és a fokozottan ellenőrzött szer személyes poggyászában történő kivitelének jóváhagyása végett az EEKH-hoz juttassa el, majd a nyilvántartásba vételi számmal ellátott igazolást a vény kiállítása érdekében mutassa be.
4. Ha fokozottan ellenőrzött szerrel történő kezelés alatt álló személy lép be Magyarország területére, a személyes poggyászában behozható fokozottan ellenőrzött szer mennyisége nem haladhatja meg a 3 napos kezelésre elegendő mennyiséget a kezelőorvosa által kitöltött nemzetközi igazolás birtokában.
5. Fokozottan ellenőrzött szer tartalmú injekciós vagy infúziós készítményt és 3 naptól legfeljebb 90 napig terjedő időtartamra elegendő mennyiségű fokozottan ellenőrzött szert saját felhasználási céllal Magyarországra kizárólag a kiindulási országban illetékes hatóság igazolásával lehet behozni. Az igazolást az utazó köteles a rendőrség, illetve a vámhatóság ellenőrzése során bemutatni.
6. Külföldi személy az országban tartózkodás ideje alatti fokozottan ellenőrzött szerrel történő kezelésének biztosítása céljából a tartózkodási hely szerint területi ellátási kötelezettséggel rendelkező háziorvost keresi fel, aki őt szükség esetén szakorvoshoz irányítja
7. Az [66/2012. \(IV. 2.\) Korm. rendelet 1. melléklete](#) szerinti K3, P3, P4 besorolású gyógyszerek Magyarországról történő kiviteléhez vagy Magyarországra történő behozatalához csak abban az esetben szükséges igazolás, ha a kezelés alatt álló személy 30 napot meghaladó, de legfeljebb 90 napig terjedő időtartamra a kezeléséhez elegendő mennyiségű gyógyszert kíván kivinni vagy behozni. Az igazolás kiállítására a (2), illetve a (5) bekezdésben foglalt szabályokat kell alkalmazni.

8. Az [66/2012. \(IV. 2.\) Korm. rendelet 1. mellélete](#) K1 jegyzékén *-gal megjelölt hatóanyagokat a betegek nem vihetik magukkal külföldre, illetve nem hozhatják be az ország területére abban az esetben sem, ha azok használata a kiindulási országban megengedett.

V. Jogforrások

1. 43/2005. (X. 15.) EüM rendelet a fokozottan ellenőrzött szernek minősülő gyógyszerek orvosi rendelésének, gyógyszerári forgalmazásának, egészségügyi szolgáltatóknál történő felhasználásának, nyilvántartásának és tárolásának rendjéről.
2. 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelet a kábítószerekkel és pszichotróp anyagokkal, valamint az új pszichoaktív anyagokkal végezhető tevékenységekről, valamint ezen anyagok jegyzékre vételéről és jegyzékeinek módosításáról
3. 44/2004. (IV. 28.) ESZCSM rendelet az emberi felhasználásra kerülő gyógyszerek rendeléséről és kiadásáról

2013. október 3.



Dr. Hankó Balázs
Egyetemi docens, igazgatóhelyettes
Klinikai központ főgyógyszerésze

VI. Függelék

1. melléklet a 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelethez

Az ellenőrzött anyagok alábbi jegyzékeiben **hivatalos elnevezésként** a vegyület, anyag **nemzetközi neve** (International Non-Proprietary Name, röviden INN) szerepel: az angol változat vastagon szedve, a magyar változat zárójelben; ennek hiányában a **K1 és K2**, valamint a **K3 jegyzéken** a Kábítószer Egyezményvel összhangban az ún. Sárga listában (45. kiadás, 2003. dec.) megadott név, illetve a **P1, P2, P3, P4 jegyzéken** az 1971-es Pszichotróp Egyezményvel összhangban az ún. Zöld listában (23. kiadás, 2003. aug.) megadott név szerepel. A K1 és K2 jegyzék, valamint a P jegyzékek második oszlopában a kémiai név, és/vagy dőlt betűvel a leírás szerepel. A P jegyzékek első oszlopában dőlt betűvel van feltüntetve az esetleges más név vagy rövidítés, illetve a külföldön gyakran használt más írásmód.

A) KÁBÍTÓSZEREK JEGYZÉKE

Kábítószeres 1. jegyzéke (K1)

	A	B
1	Hivatalos elnevezés	Kémiai név vagy leírás
2	Acetorphine* (acetorfin)	3- <i>O</i> -acetyltetrahydro-7- <i>alpha</i> -(1-hydroxy-1-methylbutyl)-6,14- <i>endo</i> etheno-orphavine
3	Acetyl- <i>alpha</i> -methylfentanyl* (acetil- <i>alfa</i> -metilfentanil)	<i>N</i> -[1-(<i>alpha</i> -methylphenethyl)-4-piperidyl]acetanilide
4	Acetylmethadol (acetilmetadol)	3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane
5	Alfentanil (alfentanil)	<i>N</i> -[1-[2-(4-ethyl-4,5-dihydro-5-oxo-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxy-methyl)-4-piperidyl]- <i>N</i> -phenylpropanamide
6	Allylprodine (allilprodin)	3-allyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
7	Alphacetylmethadol (alfacetilmetadol)	<i>alpha</i> -3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane
8	Alphameprodine (alfameprodin)	<i>alpha</i> -3-ethyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
9	Alphamethadol (alfametadol)	<i>alpha</i> -6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
10	<i>Alpha</i> -methylfentanyl* (<i>alfa</i> -metilfentanil)	<i>N</i> -[1(<i>alpha</i> -methylphenethyl)-4-piperidyl]propionanilide
11	<i>Alpha</i> -methylthiofentanyl* (<i>alfa</i> -metiltiofentanil)	<i>N</i> -[1-[1-methyl-2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
12	Alphaprodine (alfaprodin)	<i>alpha</i> -1,3-dimethyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
13	Anileridine (anileridin)	1- <i>para</i> -aminophenethyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
14	Benzethidine (benzetidin)	1-(2-benzyloxyethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
15	Benzylmorphine (benzilmorfin)	3-benzylmorphine
16	Betacetylmethadol (betacetilmetadol)	<i>beta</i> -3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane
17	Beta-hydroxyfentanyl* (<i>bé</i> ta-hidroxifentanil)	<i>N</i> -[1-(<i>beta</i> -hydroxyphenethyl)-4-piperidyl]propionanilide

18	Beta-hydroxy-3-methylfentanyl* (béta-hidroxi-3-metilfentanil)	<i>N</i> -[1-(<i>beta</i> -hydroxyphenethyl)-3-methyl-4-piperidyl]propionanilide
19	Betameprodine (betameprodin)	<i>beta</i> -3-ethyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
20	Betamethadol (betametadol)	<i>beta</i> -6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
21	Betaprodine (betaprodin)	<i>beta</i> -1,3-dimethyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
22	Bezitramide (bezitramid)	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-(2-oxo-3-propionyl-1-benzimidazoliny)-piperidine
23	Cannabis*, cannabis resin* and extracts and tinctures of cannabis (Kannabisz*, kannabisz-gyanta*, -extraktum és -tinktúra)	
24	Clonitazene (klonitazén)	2- <i>para</i> -chlorbenzyl-1-diethylaminoethyl-5-nitrobenzimidazole
25	Coca leaf (Koka levél)	
26	Cocaine (kokain)	methyl ester of benzoylecgonine
27	Codoxime (kodoxim)	dihydrocodeinone-6-carboxymethyloxime
28	Concentrate of poppy straw (CPS) (mákszalma koncentrátum)	<i>A mákszalma alkaloid tartalmának dúsítására irányuló feldolgozás során nyert, kereskedelmi forgalmazásra szánt anyag.</i>
29	Desomorphine* (dezmorfin)	Dihydrodeoxymorphine
30	Dextromoramide (dextromoramid)	(+)-4-[2-methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidinyl)butyl]-morpholine
31	Diampromide (diampromid)	<i>N</i> -[2-(methylphenethylamino)-propyl]propionanilide
32	Diethylthiambutene (diethyltiambutén)	3-diethylamino-1,1-di-(2'-thienyl)-1-butene
33	Difenoxin (difenoxin)	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylisonipectic acid
34	Dihydroetorphine (dihidroetorfin)	7,8-dihydro-7- <i>alpha</i> -[1-(<i>R</i>)-hydroxy-1-methylbutyl]-6,14- <i>endo</i> -ethanotetrahydro-oripavine
35	Dihydromorphine (dihidromorfin)	
36	Dimenoxadol (dimenoxadol)	2-dimethylaminoethyl-1-ethoxy-1,1-diphenylacetate
37	Dimepheptanol (dimepheptanol)	6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
38	Dimethylthiambutene (dimethyltiambutén)	3-dimethylamino-1,1-di-(2'-thienyl)-1-butene
39	Dioxaphetyl butyrate (dioxafetil-butirát)	ethyl-4-morpholino-2,2-diphenylbutyrate
40	Diphenoxylate (difenoxilát)	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
41	Dipipanone (dipipanon)	4,4-diphenyl-6-piperidine-3-heptanone
42	Drotebanol (drotebanol)	3,4-dimethoxy-17-methylmorphinan-6- <i>beta</i> , 14-diol
43	Ecgonine (ekgonin)	észterei és derivátumai, amelyek ekgoninná és kokainná alakíthatóak
44	Ethylmethylthiambutene (ethylmetiltiambutén)	3-ethylmethylamino-1,1-di-(2'-thienyl)-1-butene

45	Etonitazene (etonitazén)	1-diethylaminoethyl-2- <i>para</i> -ethoxybenzyl-5-nitrobenzimidazole
46	Etorphine* (etorfin)	tetrahydro-7- <i>alpha</i> -(1-hydroxy-1-methylbutyl)-6,14- <i>endo</i> etheno-oripavine
47	Etoxidine (etoxidin)	1-[2-(2-hydroxyethoxy)-ethyl]-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
48	Fentanyl (fentanil)	1-phenethyl-4- <i>N</i> -propionylanilinopiperidine
49	Furethidine (furetidin)	1-(2-tetrahydrofurfuryloxyethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
50	Heroin* (heroin)	Diacetylmorphine
51	Hydrocodone (hidrokodon)	Dihydrocodeinone
52	Hydromorphinol (hidromorfinol)	14-hydroxydihydromorphine
53	Hydromorphone (hidromorfon)	Dihydromorphinone
54	Hydroxypethidine (hidroxipetidín)	4- <i>meta</i> -hydroxyphenyl-1-methylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
55	Isomethadone (izometadon)	6-dimethylamino-5-methyl-4,4-diphenyl-3-hexanone
56	Ketobemidone* (ketobemidon)	4- <i>meta</i> -hydroxyphenyl-1-methyl-4-propionylpiperidine
57	Levomethorphan¹ (levometorfan)	(-)-3-methoxy- <i>N</i> -methylmorphinan
58	Levomoramide (levomoramid)	(-)-4-[2-methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidinyl)-butyl]morpholine
59	Levophenacilmorphan (levofenacilmorfán)	(1)-3-hydroxy- <i>N</i> -phenacilmorphinan
60	Levorphanol¹ (levorfanol)	(-)-3-hydroxy- <i>N</i> -methylmorphinan
61	Metazocine (metazocin)	2'-hydroxy-2,5,9-trimethyl-6,7-benzomorphan
62	Methadone (metadon)	6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanone
63	Methadone intermediate (metadon intermediér)	4-cyano-2-dimethylamino-4,4-diphenylbutane
64	Methyldesorphine (metildezorfin)	6-methyl- <i>delta</i> -6-deoxymorphine
65	Methyldihydromorphine (metildihidromorfin)	6-methyldihydromorphine
66	3-methylfentanyl* (3-metilfentanil)	<i>N</i> -(3-methyl-1-phenethyl-4-piperidyl)propionanilide
67	3-methylthiofentanyl* (3-metiltiofentanil)	<i>N</i> -[3-methyl-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
68	Metopon (metopon)	5-methyldihydromorphinone
69	Moramide intermediate (moramid intermediér)	2-methyl-3-morpholino-1,1-diphenylpropane carboxylic acid
70	Morpheridine (morferidin)	1-(2-morpholinoethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
71	Morphine (morfin)	
72	Morphine methobromide and other pentavalent nitrogen morphine derivatives including in particular the morphine- <i>N</i> -oxide derivatives, one of which is codeine- <i>N</i> -oxide Morphine- <i>N</i> -oxide	(morfin-metilbromid és egyéb öt vegyértékű nitrogént tartalmazó morfinszármazékok, beleértve a morfin- <i>N</i> -oxid származékokat, amelyek közé tartozik a kodein- <i>N</i> -oxid is)

73	Morphine-N-oxide (morfin-N-oxid)	
74	MPPP*	1-methyl-4-phenyl-4-piperidinol propionate (ester)
75	Myrophine (mirofin)	Myristylbenzylmorphine
76	Nicomorphine (nikomorfin)	3,6-dinicotinylmorphine
77	Noracymethadol (noracimetadol)	(±)- <i>alpha</i> -3-acetoxy-6-methylamino-4,4-diphenylheptane
78	Norlevorphanol (norlevorfanol)	(-)-3-hydroxymorphinan
79	Normethadone (normetadon)	6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-hexanone
80	Normorphine (normorfin)	demethylmorphine or <i>N</i> -demethylated morphine
81	Norpipanone (norpipanon)	4,4-diphenyl-6-piperidino-3-hexanone
82	Opium (ópium)	
83	Oripavine (oripavin)	
84	Oxycodone (oxikodon)	14-hydroxydihydrocodeinone
85	Oxymorphone (oximorfon)	14-hydroxydihydromorphinone
86	Para-fluorofentanyl* (para-fluorofentanil)	4'-fluoro- <i>N</i> -(1-phenethyl-4-piperidyl)propionanilide
87	PEPAP*	1-phenethyl-4-phenyl-4-piperidinol acetate (ester)
88	Pethidine (petidin)	1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
89	Pethidine intermediate A (petidin A intermediér)	4-cyano-1-methyl-4-phenylpiperidine
90	Pethidine intermediate B (petidin B intermediér)	4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
91	Pethidine intermediate C (petidin C intermediér)	1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid
92	Phenadoxone (fenadoxon)	6-morpholino-4,4-diphenyl-3-heptanone
93	Phenampramide (fenampromid)	<i>N</i> -(1-methyl-2-piperidinoethyl)-propionanilide
94	Phenazocine (fenazocin)	2'-hydroxy-5,9-dimethyl-2-phenethyl-6,7-benzomorphan
95	Phenomorphane (fenomorfan)	3-hydroxy- <i>N</i> -phenethylmorphinan
96	Phenoperidine (fenoperidin)	1-(3-hydroxy-3-phenylpropyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
97	Piminodine (piminodin)	4-phenyl-1-(3-phenylaminopropyl)-piperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
98	Piritramide (piritramid)	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-(1-piperidino)-piperidine-4-carboxylic acid amide
99	Proheptazine (proheptazin)	1,3-dimethyl-4-phenyl-4-propionoxyazacycloheptane
100	Properidine (properidin)	1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid isopropyl ester
101	Racemethorphan (racemotorfan)	(±)-3-methoxy- <i>N</i> -methylmorphinan
102	Racemoramide	(±)-4-[2-methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-

	(racemoramid)	pyrrolidinyl-butyl]-morpholine
103	Racemorphan (racemorfán)	(±)-3-hydroxy-N-methylmorphinan
104	Remifentanil (remifentanil)	1-(2-methoxy carbonyl-ethyl)-4-(phenylpropionylamino)-piperidine-4-carboxylic acid methyl ester
105	Sufentanil (szufentanil)	N-[4-(methoxymethyl)-1-[2-(2-thienyl)-ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
106	Thebacon (tebakon)	Acetyldihydrocodeinone
107	Thebaine (tebain)	
108	Thiofentanyll* (tiofentanil)	N-[1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
109	Tilidine (tilidin)	(±)-ethyl-trans-2-(dimethylamino)-1-phenyl-3-cyclohexene-1-carboxylate
110	Trimeperidine (trimeperidin)	1,2,5-trimethyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine

- és az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószer izomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek, és nem esnek kifejezetten kivételes rendelkezés alá;
- valamint az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószer észterei és éterei, amennyiben ilyen észterek és éterek előfordulnak, kivéve, ha azok egy másik jegyzékben szerepelnek;
- és az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószer sói, beleértve a fent említett észterek, éterek és izomerek sóit, amennyiben ilyen sók léteznek.

Megjegyzés:

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

Az ¹-gyel jelölt anyagok esetében a dextromethorphan (dextrometorfán) [(+)-3-methoxy-N-methylmorphinan] és a dextrophan (dextrofan) [(+)-3-hydroxy-N-methylmorphinan] izomerek nem tartoznak nemzetközi ellenőrzés alá.

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

Kábítószer 2. jegyzéke (K2)

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

- és az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószer izomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek, és nem esnek kifejezett kivételes rendelkezés alá;
- az ebben a jegyzékben felsorolt kábítószer sói, beleértve a fent említett izomerek sóit, amennyiben ilyen sók létezhetnek.

Megjegyzés:

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

Kábítószer tartalmú kivételek 3. jegyzéke (K3)

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

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

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

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

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

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

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

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

7. Az alábbiakkal megegyező összetételű gyógyszerek:

10 g Pulvis opii

10 g Ipecacuanhae radix et rhizoma

80 g Saccharosum (illetve egyéb hatóanyagmentes por vivőanyag).

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

B) PSZICHOTRÓP ANYAGOK JEGYZÉKE

Pszichotróp anyagok 1. jegyzéke (P1)

	A	B
1	Hivatalos elnevezés <i>/illetve más név vagy rövidítés, illetve külföldön gyakran használt más írásmód/</i>	Kémiai név
2	AL ***	<i>4-allil-oxi-3,5-dimetoxi-fenetil-amin</i> °
3	BDB***	<i>1-(1,3-benzo-dioxol-5-il)-2-bután-amin</i> ° <i>1-(1,3-benzodioxol-5-yl)butan-2-ylazan</i> °°
4	Brolamfetamine (brolamfetamin) / <i>DOB</i> /	(±)-4-bromo-2,5-dimethoxy- α -methylphenethylamine
5	BZP ^{EU3}	1-benzilpiperazin ^{EU3} 1-benzil-1,4-diaza-ciklohexán N-benzilpiperazin
6	Cathinone (katinon)	(-)-(S)-2-amino-propiofenone
7	2C-1 ^{EU2}	2,5-dimethoxy-4-iodophenethylamine ^{EU2} 4-Iod-2,5-dimethoxyphenethylazan ^{°°}
8	2C-T-2 ^{EU2}	2,5-dimethoxy-4-ethylthiophenethylamine ^{EU2} 4-Ethylsulfanyl-2,5-dimethoxy-phenethylazan ^{°°}
9	2C-T-7 ^{EU2}	2,5-dimetoxi-4(n)-propil-tio-fenetil-amin ^{EU2} 2,5-Dimethoxy-4-(propylsulfanyl)-phenethylazan ^{°°}
10	DET	3-[2-(diethyl-amino)ethyl]indole
11	DMA	(±)-2,5-dimethoxy- α -methylphenethylamine
12	DMHP	3-(1,2-dimethylheptyl)-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
13	DMT	3-[2-(dimethylamino)ethyl]indole
14	DOC***	<i>2,5-dimetoxi-4-klór-amfetamin</i> ° <i>1-(4-Chlor-2,5-dimethoxyphenyl)propan-2-ylazan</i> °°
15	DOET	(±)-4-ethyl-2,5-dimethoxy- α -methylphenethylamine
16	Eticyclidine (eticiklidin) / <i>PCE</i> /	<i>N</i> -ethyl-1-phenylcyclohexylamine
17	Etryptamine (etriptamin)	3-(2-aminobutyl)indole
18	FLEA***	<i>N</i> -hidroxi- <i>N</i> -metil-3,4 metilén-dioxi-amfetamin vagy <i>N</i> -hidroxi-3,4-metilén-dioxi-metamfetamin ° <i>N</i> -[1-(1,3-benzodioxol-5-yl)propan-2-yl]- <i>N</i> -methylhydroxylamin °°
19	4-fluoroamphetamine** (4-fluoramfetamin) / 4-FA, 4-FMP	1-(4-fluorophenyl)propan-2-amine
20	<i>N</i> -hydroxy MDA (<i>N</i> -hidroxi-MDA)	(±)- <i>N</i> -[α -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethyl] hydroxylamine
21	JWH-018**	naphthalen-1-yl(1-pentyl-1H-indol-3-yl)methanone
22	JWH-081**	(4-methoxynaphthalen-1-yl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)methanone
23	JWH-073**	(1-butyl-1H-indol-3-yl)(naphthalen-1-yl)methanone
24	JWH-122**	(4-methylnaphthalen-1-yl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)methanone
25	JWH-210**	(4-ethylnaphthalen-1-yl)(1-pentyl-1H-indol-3-yl)methanone
26	(+)-Lysergide (+)-lizergid / <i>LSD</i> , <i>LSD-25</i> /	9,10-didehydro- <i>N,N</i> -diethyl-6-methylergoline-8 β -carboxamide
27	MAL***	<i>3,5-dimetoxi-4-metallil-oxi-fenetil-amin</i> ° <i>3,5-dimethoxy-4-(2-methylallyloxy)-phenethylazan</i> °°
28	MBDB***	<i>2-(metil-amino)-1-(3,4-metilén-dioxi-fenil)-bután</i> vagy <i>N</i> -metil-1-(1,3-benzo-dioxol-5-il)-2-bután-amin ° [1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)butan-2-yl](methyl)azan °°
29	mCPP*** (meta-klorofenilpiperazin)	meta-chlorophenylpiperazine ° vagy [1-(3-chlorophenyl)piperazine] °°

30	MDE, <i>N</i> -ethyl MDA (<i>N</i> -etil-MDA)	(±) <i>N</i> -ethyl- α -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
31	MDMA	(±) <i>N</i> , α -dimethyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
32	3,4-methylenedioxypropylone (3,4-metiléndioxipropylon) / MDPV **	1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)propan-1-one
33	4-methylcathinone** (4-metiletkatinon) /4-MEC	2-(ethylamino)-1-(4-methylphenyl)propan-1-one
34	Methylone** (Metilon)	1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(methylamino)propan-1-one
35	Mephedrone ^{EU4} (mefedron)	(<i>RS</i>)-1-(4-methylphenyl)-2-methylaminopropan-1-one, 4-methylmethcathinone, 4-methylephedrone, 4-MMC
36	Mescaline (meszkalin)	3,4,5-trimethoxyphenethylamine
37	Methcathinone (metkatinon)	2-(methylamino)-1-phenylpropan-1-one
38	4-methylaminorex (4-metilaminorex)	(±)- <i>cis</i> -2-amino-4-methyl-5-phenyl-2-oxazoline
39	MMDA	5-methoxy- α -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
40	4-MTA	α -methyl-4-methylthiophenethylamine
41	<i>N</i> -Me-1-PEA***	<i>1</i> -(<i>N</i> -metil-amino)- <i>1</i> -fenil-etán vagy <i>N</i> -metil- <i>1</i> -fenetil-amin
42	Parahexyl (parahexil)	3-hexyl-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
43	1-PEA***	<i>1</i> -amino- <i>1</i> -fenil-etán vagy <i>1</i> -fenetil-amin°
44	PMA	<i>p</i> -methoxy- α -methylphenethylamine
45	PMMA ^{EU1}	paramethoxymethylamphetamine ^{EU1} vagy N-methyl- 1-(4-methoxyphenyl)-2-aminopropane vagy <i>p</i> -methoxy- <i>N</i> , α -dimethylphenethylamine
46	Psilocine (pszilocin) / <i>Psilocin</i> /	3-[2-(dimethylamino)ethyl]indol-4-ol
47	Psilocybine (pszilocibin)	3-[2-(dimethylamino)ethyl]indol-4-yl dihydrogen phosphate
48	Rolicyclidine (rolciklidin) / <i>PHP</i> , <i>PCPY</i> /	1-(1-phenylcyclohexyl)pyrrolidine
49	STP / <i>DOM</i> /	2,5-dimethoxy- α ,4-dimethylphenethylamine
50	Tenamfetamine (tenamfetamin) / <i>MDA</i> /	α -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
51	Tenocyclidine (tenociklidin) / <i>TCP</i> /	1-[1-(2-thienyl)cyclohexyl]piperidine
52	Tetrahydrocannabinol, the following isomers and their stereochemical variants (a következő tetrahidro-kannabinol izomerek és szterokémiai variánsaik) / <i>THC</i> /	7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (9 <i>R</i> , 10 <i>aR</i>)-8,9,10, 10 <i>a</i> -tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,9,10, 10 <i>a</i> -tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol 6 <i>aR</i> , 10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,7,10, 10 <i>a</i> -tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol 6 <i>a</i> ,7,8,9-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol (6 <i>aR</i> , 10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,7,8,9,10, 10 <i>a</i> -hexahydro-6,6-dimethyl-9-methylene-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol
53	TMA (trimetoxiamfetamin)	(±)-3,4,5-trimethoxy- α -methylphenethylamine
54	TMA-2 ^{EU2} (2,4,5-trimetoxiamfetamin)	2,4,5-trimethoxyamphetamine ^{EU2} 1-(2,4,5-Trimethoxyphenyl)propan-2-ylazan°
55	4-MA, 4-methylamphetamine (4-metilamfetamin)	1-(4-methylphenyl)propan-2-amine

- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sztereoizomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek, és nem esnek kifejezett kivételes rendelkezés alá;
- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sói, beleértve a fent említett sztereoizomerek sóit, amennyiben ilyen sók léteznek.

Megjegyzés:

A P1 jegyzék a Pszichotróp Egyezmény szerinti aktualizált I. lista alapján készült, kiegészítve az

^{EU1}-val jelölt, az EU által a tagállamok számára előírt ellenőrzött hatóanyagokkal (^{EU1} – Council Decision 2002/188/JHA of 28 February 2002; ^{EU2} – Council Decision 2003/847/JHA of 27 November 2003; ^{EU3} – Council Decision 2008/206/JHA of 3 March 2008; ^{EU4} – Council Decision 2010/759/JHA of 2 December 2010), valamint a ** -gal jelzett anyagokkal, amelyek nemzeti ellenőrzése szigorúbb (hazai és nemzetközi rendészeti hatósági tapasztalatok alapján), mint az Egyezmény előírása,

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

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

Pszichotróp anyagok 2. jegyzéke (P2)

	A	B
1	Hivatalos elnevezés <i>/illette más név vagy rövidítés, vagy külföldön gyakran használt más írásmód/</i>	Kémiai név
2	Amfetamine (amfetamin) / <i>amphetamine/</i>	(±)-á-methylphenethylamine
3	Amineptine (amineptin)	7-[(10,11-dihydro-5H-dibenzo[<i>a,d</i>]cyclohepten-5-yl)amino]heptanoic acid
4	Buprenorphine** (buprenorfin)	21-cyclopropyl-7-á-[(<i>S</i>)-1-hydroxy-1,2,2-trimethylpropyl]-6,14-endo-ethano-6,7,8,14-tetrahydrooripavine
5	2C-B	4-bromo-2,5-dimethoxyphenethylamine
6	Dexamfetamine (dexamfetamin) / <i>dexamphetamine/</i>	(+)-á-methylphenethylamine
7	Dronabinol² (dronabinol) <i>/delta-9-tetrahydrocannabinol and its stereochemical variants /delta-9-tetrahidrokannabinol (delta-9-THC) és sztereokémiai varánsai/</i>	(6aR, 10aR)-6a,7,8, 10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]pyran-1-ol
8	Fenetylline (fenetillin)	7-[2-[(á-methylphenethyl)amino]ethyl]theophylline
9	GHB** (gamma-hidroxi-vajsav)	á-hydroxybutyric acid
10	Ketamine*** (ketamin)	2-(2-chlorophenyl)-2-(methylamino)-cyclohexanone
11	Levamphetamine (levamphetamine) / <i>Levamphetamine/</i>	(-)-(R)-á-methylphenethylamine
12	Levomethamphetamine (levometamphetamine)	(-)-N,á-dimethylphenethylamine
13	Mecloqualone (meklokvalon)	3-(o-chlorophenyl)-2-methyl-4(3 <i>H</i>)-quinazolinone
14	Metamphetamine (metamphetamine) / <i>Metamphetamine/</i>	(+)-(S)-N,á-dimethylphenethylamine
15	Metamphetamine racemate (metamphetamine racemát) / <i>Metamphetamine racemate/</i>	(±)-N,á-dimethylphenethylamine
16	Methaqualone	2-methyl-3-o-tolyl-4(3 <i>H</i>)-quinazolinone

	(metakvalon)	
17	Methylphenidate (metilfenidát)	methyl á-phenyl-2-piperidine acetate
18	Pentazocine** (pentazocin)	(2R,*6R,*11R*)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-6,11-dimethyl-3-(3-methyl-2-butenyl)-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol
19	Phencyclidine (fenciklidin) /PCP/	1-(1-phenylcyclohexyl)piperidine
20	Phenmetrazine (fenmetrazin)	3-methyl-2-phenylmorpholine
21	Poppy straw** (mákszalma)	
22	Secobarbital (szekobarbitál)	5-allyl-5-(1-methylbutyl)barbituric acid
23	Tapentadol (tapentadol)	3-[(2R,3R)-1-(dimethylamino)-2-methylpentan-3-yl]- phenol
24	Zipeprol (zipeprol)	á-(á-methoxybenzyl)-4-(â-methoxyphenetyl)-1-piperazineethanol

- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sztereoizomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek, és nem esnek kifejezett kivételes rendelkezés alá;
- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sói, amennyiben ilyen sók léteznek.

Megjegyzés:

A P2 jegyzék a Pszichotróp Egyezmény szerinti aktualizált II. lista alapján készült, kiegészítve a

** -gal jelzett anyagokkal, amelyek nemzeti ellenőrzése szigorúbb (hazai és nemzetközi rendészeti hatósági tapasztalatok alapján), mint az Egyezmény előírása,

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

A² -sel jelölt anyag esetében a dronabinol megjelölés csak a (-)-trans-delta-9-tetrahydrocannabinol sztereoizomerre vonatkozik.

Pszichotróp anyagok 3. jegyzéke (P3)

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

- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sztereoizomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek, és nem esnek kifejezett kivételes rendelkezés alá;
- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sói, amennyiben ilyen sók léteznek.

Megjegyzés:

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

Pszichotróp anyagok 4. jegyzéke (P4)

	A	B
--	---	---

1	Hivatalos elnevezés <i>/illetve más név vagy külföldön gyakran használt más írásmód/</i>	Kémiai név
2	Allobarbitál (allobarbitál)	5,5-diallylbarbituric acid
3	Alprazolám (alprazolám)	8-chloro-1-methyl-6-phenyl-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3-á] [1,4]benzodiazepine
4	Amfepramone (amfepramon) / <i>Diethylpropion/</i>	2-(diethylamino)propiofenone
5	Aminorex (aminorex)	2-amino-5-phenyl-2-oxazoline
6	Barbital (barbital)	5,5-diethylbarbituric acid
7	Benzfetamine (benzfetamin) / <i>Benzphetamine/</i>	N-benzyl- <i>N</i> , á-dimethylphenethylamine
8	Bromazepam (Bromazepám)	7-bromo-1,3-dihydro-5-(2-pyridyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
9	Brotizolám (brotizolám)	2-bromo-4-(<i>o</i> -chlorophenyl)-9-methyl-6 <i>H</i> -thieno [3,2 <i>f</i>]-s-triazolo[4,3-á][1,4]diazepine
10	Butobarbitál (butobarbitál) / <i>5-butyl-5-ethylbarbituric acid/</i>	5-butyl-5-ethylbarbituric acid
11	Camazepam (kamazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one dimethylcarbamate (ester)
12	Chlordiazepoxide (klórdiazepoxid)	7-chloro-2-(-methylamino)- 5-phenyl-3 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine-4-oxide
13	Clobazám (klobazám)	7-chloro-1-methyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,5-benzodiazepine-2,4(3 <i>H</i> ,5 <i>H</i>)-dione
14	Clonazepam (klonazepám)	5-(<i>o</i> -chlorophenyl)-1,3-dihydro-7-nitro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
15	Clorazepate (klórazepát)	7-chloro-2,3-dihydro-2-oxo-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine-3-carboxylic acid
16	Clotiazepam (klotiazepám)	5-(<i>o</i> -chlorophenyl)-7-ethyl-1,3-dihydro-1-methyl-2 <i>H</i> -thieno[2,3- <i>e</i>]-1,4-diazepin-2-one
17	Cloxazolám (kloxazolám)	10-chloro-11b-(<i>o</i> -chlorophenyl)-2,3,7,11b-tetrahydro-oxazolo-[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-one
18	Delorazepam (delorazepám)	7-chloro-5-(<i>o</i> -chloro-phenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
19	Diazepam (diazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-1-methyl-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
20	Estazolám (esztazolám)	8-chloro-6-phenyl-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3-á][1,4] benzodiazepine
21	Ethchlorvynol (etklórvinol)	1-chloro-3-ethyl-1-penten-4-yn-3-ol
22	Ethinamate (etinamát)	1-ethynylcyclohexanolcarbamate
23	Ethyl loflazepate (etil-loflazepát)	ethyl 7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorophenyl)-2,3-dihydro-2-oxo-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine-3-carboxylate
24	Etilamfetamine (etilamfetamin) <i>/N-ethylamphetamine/</i>	N-ethyl-á-methylphenethylamine
25	Fencamfamin (fenkamfamin)	N-ethyl-3-phenyl-2-norbomanamine
26	Fenproporex (fenproporex)	(±)-3-[(<i>a</i> -methylphenylethyl)amino]propionitrile
27	Fludiazepam (fludiazepám)	7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorophenyl)-1,3-dihydro-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
28	Flurazepam	7-chloro-1-[2-(diethylamino)ethyl]-5-(<i>o</i> -fluorophenyl)-1,3-

	(flurazepám)	dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
29	Halazepam (halazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-1-(2,2,2-trifluoroethyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
30	Haloxazolam (haloxazolám)	10-bromo-11 <i>b</i> -(<i>o</i> -fluorophenyl)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydrooxazolo[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-one
31	Ketazolam (ketazolám)	11-chloro-8,12 <i>b</i> -dihydro-2,8-dimethyl-12 <i>b</i> -phenyl-4 <i>H</i> -[1,3]oxazino[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-4,7(6 <i>H</i>)-dione
32	Lefetamine (lefetamin) /SPA/	(-)- <i>N,N</i> -dimethyl-1,2-diphenylethylamine
33	Loprazolam (loprazolám)	6-(<i>o</i> -chlorophenyl)-2,4-dihydro-2-[(4-methyl-1-piperazinyl)methylene]-8-nitro-1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-1-one
34	Lorazepam (lorazepám)	7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorophenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
35	Lormetazepam (lormetazepám)	7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorophenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
36	Mazindol (mazindol)	5-(<i>p</i> -chlorophenyl)-2,5-dihydro-3 <i>H</i> -imidazo[2,1- <i>a</i>]isoindol-5-ol
37	Medazepam (medazepám)	7-chloro-2,3-dihydro-1-methyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine
38	Mefenorex (mefenorex)	<i>N</i> -(3-chloropropyl)- <i>a</i> -methylphenethylamine
39	Meprobamate (meprobamát)	2-methyl-2-propyl-1,3-propanedioldicarbamate
40	Mesocarb (mezokarb)	3-(<i>a</i> -methylphenetyl)- <i>N</i> -(phenylcarbamoyl) sydnone imine
41	Methylphenobarbital (metilfenobarbitál)	5-ethyl-1-methyl-5-phenylbarbituric acid
42	Methyprylon (metiprilon)	3,3-diethyl-5-methyl-2,4-piperidene-dione
43	Midazolam (midazolám)	8-chloro-6-(<i>o</i> -fluorophenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -imidazol [1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepine
44	Nimetazepam (nimetazepám)	1,3-dihydro-1-methyl-7-nitro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
45	Nitrazepam (nitrazepám)	1,3-dihydro-7-nitro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
46	Nordazepam (nordazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
47	Oxazepam (oxazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
48	Oxazolam (oxazolám)	10-chloro-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydro-2-methyl-11 <i>b</i> -phenyloxazolo [3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-one
49	Pemoline (pemolin)	2-amino-5-phenyl-2-oxazolin-4-one
50	Phendimetrazine (fendimetrazin)	(+)-(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-3,4-dimethyl-2-phenylmorpholine
51	Phenobarbital (fenobarbitál)	5-ethyl-5-phenylbarbituric acid
52	Phentermine (fentermin)	<i>a,a</i> -dimethylphenethylamine
53	Pinazepam (pinazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-1-(2-propynyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
54	Pipradrol (pipradrol)	1,1-diphenyl-1-(2-piperidyl)methanol
55	Prazepam (prazepám)	7-chloro-1-(cyclopropylmethyl)-1,3-dihydro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
56	Pyrovalerone (pirovaleron)	4'-methyl-2-(1-pirrolidinyl)valerophenone

57	Secbutabarbitál (szekbutabarbitál)	5- <i>sec</i> -butyl-5-ethylbarbituric acid
58	Temazepam (temazepám)	7-chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
59	Tetrazepam (tetrazepám)	7-chloro-5-(1-cyclohexen-1-yl)-1,3-dihydro-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
60	Triazolám (triazolám)	8-chloro-6-(<i>o</i> -chlorophenyl)-1-methyl-4 <i>Hs</i> -triazolo[4,3-][1,4]benzodiazepine
61	Vinylbital (vinilbital)	5-(1-methylbutyl)-5-vinylbarbituric acid
62	Zolpidem (zolpidem)	N,N,6-trimethyl-2- <i>p</i> -tolylimidazo[1,2- <i>á</i>]pyridine-3-acetamide

- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sztereoizomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek, és nem esnek kifejezett kivételes rendelkezés alá;
- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sói, amennyiben ilyen sók léteznek.

Megjegyzés:

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

C) ÚJ PSZICHOAKTÍV ANYAGOK JEGYZÉKE

Az alábbi szerkezeti leírásoknak megfelelő vegyületek, amennyiben azok e melléklet A) és B) jegyzékén nem szerepelnek:

1. Azok

- 1.1. az indolil-naftil-ke-ton (1*H*-indol-3-il(naftalin-1-il)metanon, 1*H*-indol-3-il(naftalin-2-il)metanon) vagy
- 1.2. a fenil-indolil-ke-ton (fenil(1*H*-indol-3-il)metanon) vagy
- 1.3. a benzil-indolil-ke-ton (2-fenil-1-(1*H*-indol-3-il)etanon) vagy
- 1.4. az indazolil-naftil-ke-ton (1*H*-indazol-3-il(naftalin-1-il)metanon, 1*H*-indazol-3-il(naftalin-2-il)metanon) vagy
- 1.5. a fenil-indazolil-ke-ton (fenil(1*H*-indazol-3-il)metanon) vagy
- 1.6. a benzil-indazolil-ke-ton (2-fenil-1-(1*H*-indazol-3-il)etanon) vagy
- 1.7. a naftil-pirrolil-ke-ton (naftalin-1-il(1*H*-pirrol-3-il)metanon, naftalin-2-il(1*H*-pirrol-3-il)metanon) vagy
- 1.8. a (ciklusos alkil)-indolil-ke-ton (mono- vagy policikloalkil(1*H*-indol-3-il)metanon) vagy
- 1.9. a (ciklusos alkil)-indazolil-ke-ton (mono- vagy policikloalkil(1*H*-indazol-3-il)metanon) vagy
- 1.10. a (ciklusos alkil)-pirrolil-ke-ton (mono- vagy policikloalkil(1*H*-pirrol-3-il)metanon) vagy
- 1.11. az indol-3-karboxilát (1*H*-indol-3-karbonsav észterszármazék) vagy
- 1.12. az indol-3-karboxamid (1*H*-indol-3-karboxamid) vagy
- 1.13. az indazol-3-karboxilát(1*H*-indazol-3-karbonsav észterszármazék) vagy
- 1.14. az indazol-3-karboxamid (1*H*-indazol-3-karboxamid)

szerkezeti részt tartalmazó vegyületek, amelyekben

- 1.15. az indol-, indazol-, illetve pirrolváz 1-es helyzetű nitrogénatomjához
 - 1.15.1. legfeljebb 7 szénatomos alkil-, alkenil- vagy alkinilcsoport, illetve
 - 1.15.2. az 1.15.1 szerinti csoport ciano-, hidroxi-, alkoxi-, alkilszulfanil-, cikloalkil-, halogénezett cikloalkil-, cikloalkenil-, fenil-, (halogénfenil)-, tetrahydrofuranil-, tetrahidropirranil-, morfolinil-, N-metilpirrolidinil- vagy N-metilpiperidinilcsoportot, vagy egy, illetve több halogénatomot tartalmazó származéka kapcsolódik.

- 1.16. az indolváz
 - 1.16.1. 2-es helyzetben lévő szénatomja metil- vagy etilcsoportot tartalmazhat, illetve
 - 1.16.2. 4-es, 5-ös, 6-os, illetve 7-es helyzetben lévő szénatomjai – tetszőleges kombinációban – halogénatomot, metil-, metoxi- vagy nitrocsoportot tartalmazhatnak.
- 1.17. a pirrolváz a 2-es, 4-es, illetve 5-ös helyzetű szénatomjához kapcsolódóan, tetszőleges kombinációban egy vagy több
 - 1.17.1. halogénatomot vagy
 - 1.17.2. fenil-, (halogénfenil)-, naftil- vagy 1-2 szénatomos alkilcsoportot tartalmazhat.
- 1.18. az 1.11. és az 1.13. szerinti karboxilátok oxigénatomjához, illetve az 1.12. és az 1.14. szerinti karboxamidok nitrogénatomjához
 - 1.18.1. (ciklusos alkil)-, fenil-, benzil-, naftil- vagy kinolincsoport kapcsolódik.
- 1.19. az 1.1–1.7. szerinti fenil- és naftilcsoport, illetve az 1.18.1. szerinti fenil-, benzil-, naftil- és kinolincsoport
 - 1.19.1. 1-4 szénatomos alkilcsoportot vagy
 - 1.19.2. metoxi- vagy etoxicssoportot vagy
 - 1.19.3. azido-, dimetilamino-, fenil-, hidroxil-, hidroximetil-, nitro- vagy cianocsoportot, vagy egy, illetve több halogénatomot tartalmazhat.
- 1.20. az 1.12. és 1.14. szerinti karboxamidok nitrogénatomja tagja lehet
 - 1.20.1. egy olyan piperazingyűrűnek, amely egy vagy több metil-, illetve etilcsoportot tartalmaz, vagy
 - 1.20.2. egy olyan részlegesen vagy teljesen telített biciklusos gyűrűrendszernek, amely 7-10 szénatomból és egy vagy két nitrogénatomból áll.
- 1.21. az 1.8., 1.9., 1.10. és 1.18.1. szerinti (ciklusos alkil)-csoport egy vagy több 3-10 szénatomos gyűrűből áll és egy vagy több 1-3 szénatomos alkilcsoportot vagy halogénatomot tartalmazhat.
2. Azok a katinon (2-amino-1-fenilpropán-1-on) szerkezeti részt tartalmazó vegyületek, a bupropion kivételével, amelyekben
 - 2.1. a propán-1-on szerkezeti egység 3-as helyzetű szénatomja
 - 2.1.1. legfeljebb 3 szénatomos alkilcsoportot tartalmazhat
 - 2.2. a fenilcsoport egy vagy – tetszőleges kombinációban – több
 - 2.2.1. halogénatomot, metilcsoportot, etilcsoportot, metoxicssoportot, metiléndioxicssoportot tartalmazhat
 - 2.3. a nitrogénatom
 - 2.3.1. 1-4 szénatomos alkilcsoportot vagy alkilcsoportokat tartalmazhat vagy
 - 2.3.2. benzilcsoportot tartalmazhat vagy
 - 2.3.3. pirrolidin vagy piperidin gyűrű tagja.
3. Azok a triptamin (2-(1*H*-indol-3-il)etánamin) szerkezeti részt tartalmazó vegyületek, amelyekben
 - 3.1. az aminocsoport nitrogénje
 - 3.1.1. legfeljebb 4 szénatomos alkil-, vagy alkenilcsoportot, illetve csoportokat tartalmaz
 - 3.2. az indolil csoport 4-es vagy 5-ös helyzetben
 - 3.2.1. hidroxil-, metoxi- vagy acetoxicssoportot tartalmazhat.

4. Azok a fenetilamin (2-feniletánamin) szerkezeti részt tartalmazó vegyületek – ideértve a 2-feniletánamint is –, amelyekben

4.1. az aminocsoport egy vagy – tetszőleges kombinációban – több

4.1.1. legfeljebb 4 szénatomos alkil-, alkenil-, cikloalkil-, halogénalkil-, hidroxialkil-, cianoalkil- vagy metoxialkil-csoportot,

4.1.2. acetyl-, hidroxi-, metoxi-, ciklopropilmetil-, benzil-, metoxibenzil- vagy furilmetil-csoportot

tartalmazhat.

4.2. az aminocsoport azetidín, pirrolidín vagy piperidín gyűrű tagja lehet.

4.3. az etánamin szerkezeti rész 1-es helyzetű szénatomja

4.3.1. legfeljebb 4 szénatomos alkilcsoportot tartalmazhat.

4.4. a fenilcsoport egy vagy – tetszőleges kombinációban – több

4.4.1. legfeljebb 5 szénatomos alkil-, (cikloalkil)alkil-, alkoxi-, (cikloalkil)alkoxi-, (alkoxi)alkil-, alkilsulfanil-, alkilamino-, halogénalkil-csoportot, illetve

4.4.2. halogénatomot, benzil-, benziloxi-, amino-, ciano-, nitro-, trimetilén-, metiléndioxi-, etiléndioxi-, etilénoxi-, etendiiloxi-, etilénimino-, etendiilimino-csoportot

tartalmazhat.

5. Továbbá az alábbi vegyületek:

	A	B
1	Hivatalos elnevezés /illetve más név vagy rövidítés, illetve külföldön gyakran használt más írásmód/	Kémiai név
2	2-aminoindane (2-aminoindán)	2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-amine
3	AMT (alfa-metiltriptamin)	1-(1 <i>H</i> -indol-3-yl)propan-2-amine
4	Camfetamine (kamfetamin)	<i>N</i> -methyl-3-phenylbicyclo[2.2.1]heptan-2-amine
5	2C-B-BZP	1-(4-bromo-2,5-dimethoxybenzyl)-4-methylpiperazine
6	CP 47,497 C8-homológ	2-(3-hydroxycyclohexyl)-5-(2-methylnonan-2-yl)phenol
7	CPCPP, Gelbes	1-(3-chlorophenyl)-4-(3-chloropropyl)piperazine
8	CRA13	naphthalen-1-yl[4-(pentyloxy)naphthalen-1-yl]methanone
9	D2PM, Diphenylprolinol (difenilprolinol)	diphenyl(pyrrolidin-2-yl)methanol
10	DBZP	1,4-dibenzylpiperazine
11	Desoxy-D2PM (dezoxi-D2PM)	2-(diphenylmethyl)pyrrolidine
12	Dichlorophenyl-piperazine (diklórfenil-piperazin)	1-(2,3-dichlorophenyl)piperazine
13	Dimethocaine (dimetokain)	3-(diethylamino)-2,2-dimethylpropyl-4-aminobenzoate
14	DMAA	4-methylhexan-2-amine
15	2-DPMP, Desoxypipradrol (dezoxipipradrol)	2-(diphenylmethyl)piperidine
16	Etaqualone (etakvalon)	3-(2-ethylphenyl)-2-methylquinazolin-4(3 <i>H</i>)-one
17	Ethylphenidate (etilfenidát)	ethyl phenyl(piperidin-2-yl)acetate

18	GBL, gamma-butyrolactone (gamma-butirolakton)	dihydrofuran-2(3 <i>H</i>)-one
19	Harmin	7-methoxy-1-methyl-9 <i>H</i> -β-carboline
20	HU-210	9-(hydroxymethyl)-6,6-dimethyl-3-(2-methyloctan-2-yl)-6a,7,10,10a-tetrahydrobenzo[<i>c</i>]chromen-1-ol
21	5-IAI	5-iodo-2,3-dihydro-1 <i>H</i> -inden-2-amine
22	lbogain	(6 <i>R</i> ,6a <i>S</i> ,7 <i>S</i> ,9 <i>R</i>)-7-ethyl-2-methoxy-6,6a,7,8,9,10,12,13-octahydro-5 <i>H</i> -6,9-methanopyrido[10,20:1,2]azepino[4,5- <i>b</i>]indole
23		
24	MBZP	1-benzyl-4-methylpiperazine
25	MDAI	6,7-dihydro-5 <i>H</i> -indeno[5,6- <i>d</i>][1,3]dioxol-6-amine
26	5-MeO-AMT	1-(5-methoxy-1 <i>H</i> -indol-3-yl)propan-2-amine
27	3-MeO-PCE	<i>N</i> -ethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexanamine
28	4-MeO-PCP	1-[1-(4-methoxyphenyl)cyclohexyl]piperidine
29	5-MeO-triptamin	2-(5-methoxy-1 <i>H</i> -indol-3-yl)ethanamine
30	β-Me-PEA	2-phenylpropan-1-amine
31	Methoxetamine (metoxetamin)	2-(ethylamino)-2-(3-methoxyphenyl)cyclohexanone
32	MPA, Methylthienylpropamine (metiltienil-propamin)	<i>N</i> -methyl-1-(thiophen-2-yl)propan-2-amine
33	1-naphyrone (1-nafiron)	1-(naphthalen-1-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one
34	2-naphyrone (2-nafiron)	1-(naphthalen-2-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one
35	<i>N</i> -benzyl-1-PEA (<i>N</i> -benzil-1-PEA)	<i>N</i> -benzyl-1-phenylethanamine
36	ODT, O-desmethyltramadol (O-dezmetiltramadol)	3-{2-[(dimethylamino)methyl]-1-hydroxycyclohexyl}phenol
37	pCPP	1-(4-chlorophenyl)piperazine
38	pFBT, 4-fluorotropacocaine (fluortropakokain)	8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl 4-fluorobenzoate
39	pFPP	1-(4-fluorophenyl)piperazine
40	Phenazepam (fenazepam)	7-bromo-5-(2-chlorophenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
41	1-phenyl-propyl-amine (fenilpropilamin)	1-phenylpropan-1-amine
42	pMeOPP	1-(4-methoxyphenyl)piperazine
43	Salvinorin A (Szalvinorin A)	(2 <i>S</i> ,4a <i>R</i> ,6a <i>R</i> ,7 <i>R</i> ,9 <i>S</i> ,10a <i>S</i> ,10b <i>R</i>)-9-(acetyloxy)-2-(3-furanyl)dodecahydro-6a,10b-dimethyl-4,10-dioxo-2 <i>H</i> -naphtho[2,1- <i>c</i>]pyran-7-carboxylic acid methyl ester
44	TFMPP	1-[3-(trifluoromethyl)phenyl]piperazine
45.		
46.		
47.		
48.		
49	3-MeO-PCP	1-[1-(3-methoxyphenyl)cyclohexyl]-piperidine
50	Homoamphetamine	3-amino-1-phenylbutane
51	URB-754	6-methyl-2-[(4-methylphenyl)amino]-1-benzoxazin-4-one
52.	para-methyl-4-methylaminorex (para-metil-4-metilaminorex) / 4,4'-DMAR	4-methyl-5-(4-methylphenyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amine, illetve 4-methyl-5-(4-methylphenyl)-1,3-oxazolidin-2-imine tautomerek

- és az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sztereoisomerjei, amennyiben kémiai szerkezetük alapján azok léteznek;
- az ebben a jegyzékben felsorolt anyagok sói, beleértve a fent említett sztereoisomerek sóit, amennyiben ilyen sók léteznek.

6. melléklet a 66/2012. (IV. 2.) Korm. rendelethez

Sorszám: 000000

KÁBÍTÓSZER, PSZICHOTRÓP ANYAG ÉS ÚJ PSZICHOAKTÍV ANYAG MEGRENDELÉS

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

.....
Megrendelő – pl. gyógyszertár, gyógyszer-nagykereskedő, gyógyszergyár, intézet, humán vagy állatgyógyászati intézmény stb. (név, cím)

a) megrendeléskor:

.....
 (bélyegző, dátum, aláírás):

b) átvételkor:

.....
 (bélyegző, dátum, aláírás):

.....
Átadó – pl. gyógyszer-nagykereskedő, gyógyszergyár, gyógyszertár, intézet, állatgyógyászati intézmény stb. (név, cím, bélyegző, dátum, aláírás)

.....
Szállító/Szállítmányozó
 – belföldi szállításra (név, cím, bélyegző, dátum, aláírás)

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

**pszichotróp anyagok és a kábítószer-prekurzorokról szóló 2004. február 11-i
273/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet**

I. melléklet

1. KATEGÓRIA

Anyag	A KN-megnevezés (ha eltérő)	KN-kód ¹	CAS-szám ²
1-fenil-2-propanon	Fenil-aceton	2914 31 00	103-79-7
N-acetil-antranilsav	2-acetamido-benzolsav	2924 23 00	89-52-1
Izoszafrol (cisz + transz)		2932 91 00	120-58-1
3,4-metilén- dioxifenilpropán-2-on	1-(1,3-benzodioxol-5- il)propán-2-on	2932 92 00	4676-39-5
Piperonál		2932 93 00	120-57-0
Szafrol		2932 94 00	94-59-7
Efedrin		2939 41 00	299-42-3
Pseudoefedrin		2939 42 00	90-82-4
Norefedrin		ex 2939 49 00	14838-15-4
Ergometrin		2939 61 00	60-79-7
Ergotamin		2939 62 00	113-15-5
Lizergsav		2939 63 00	82-58-6

Az e kategóriában felsorolt, katintól eltérő anyagok sztereoiszometrikus formái³, amennyiben ilyen formák előfordulása lehetséges.

Az ebben a kategóriában felsorolt anyagok sói, feltéve, hogy ilyen sók létezhetnek, és azok nem katinsók.

¹ HL L 290., 2002.10.28., 1. o.

² A CAS-szám a „Chemical Abstracts Service Registry Number”, amely az egyes anyagokra és szerkezetükre jellemző egyedi azonosítószám. A CAS-szám minden egyes izomert és minden egyes izomer minden egyes sóját tekintve egyedi. Megjegyzendő, hogy a fent felsorolt anyagok sóinak CAS-száma eltér a megadott számoktól.

³ (+)-norpseudoefedrin néven is ismert, KN-kód 2939 43 00, CAS-szám 492-39-7.

2. KATEGÓRIA

Anyag	A KN-megnevezés (ha eltérő)	KN-kód ¹	CAS-szám ²
Ecetsavanhidrid		2915 24 00	108-24-7
Fenilecetsav		2916 34 00	103-82-2
Antranilsav		2922 43 00	118-92-3
Piperidin		2933 32 00	110-89-4
Kálium-permanganát		2841 61 00	7722-64-7

Anyag	A KN-megnevezés (ha eltérő)	KN-kód ¹	CAS-szám ²
-------	--------------------------------	---------------------	-----------------------

Az ebben a kategóriában felsorolt anyagok sói, feltéve, hogy ilyen sók létezhetnek.

- 1 HL L 290., 2002.10.28., 1. o.
- 2 A CAS-szám a „Chemical Abstracts Service Registry Number”, amely az egyes anyagokra és szerkezetükre jellemző egyedi azonosítószám. A CAS-szám minden egyes izomert és minden egyes izomer minden egyes sóját tekintve egyedi. Megjegyzendő, hogy a fent felsorolt anyagok sóinak CAS-száma eltér a megadott számoktól.

3. KATEGÓRIA

Anyag	A KN-megnevezés (ha eltérő)	KN-kód ¹	CAS-szám ²
Sósav	Hidrogén-klorid	2806 10 00	7647-01-0
Kénsav		2807 00 10	7664-93-9
Toluol		2902 30 00	108-88-3
Etil-éter	Dietil-éter	2909 11 00	60-29-7
Aceton		2914 11 00	67-64-1
Metiletil-keton	Butanon	2914 12 00	78-93-3

Az ebben a kategóriában felsorolt anyagok sói, feltéve, hogy ilyen sók létezhetnek, és azok nem a sósav és a kénsav sói.

- 1 HL L 290., 2002.10.28., 1. o.
- 2 A CAS-szám a „Chemical Abstracts Service Registry Number”, amely az egyes anyagokra és szerkezetükre jellemző egyedi azonosítószám. A CAS-szám minden egyes izomert és minden egyes izomer minden egyes sóját tekintve egyedi. Megjegyzendő, hogy a fent felsorolt anyagok sóinak CAS-száma eltér a megadott számoktól.

1. számú melléklet a 43/2005. (X. 15.) EüM rendelethez

Értesítő a gyógyszerár részére fokozottan ellenőrzött szer rendeléséről

A házi orvos neve, címe, telefonszáma:

1. Az értesítő azonosítója:
2. A beteg neve:
3. Kora, TAJ száma:
4. Lakcíme:
5. Ezen Értesítő szerinti első vény házi orvos általi kiállításának dátuma:
6. Rendelt fokozottan ellenőrzött szer neve, hatáserőssége (gyógyszerazonosító betűjel A–Z-ig):
7. Adagolása:
8. Gyógyszertárból történő kiadás várható gyakorisága (max. 30 nap):
9. Egy alkalommal rendelt mennyiség:
10. A fokozottan ellenőrzött szer kiadására a beteg által megjelölt gyógyszerár:
11. Rendelkezés a korábbi, azonos vagy más fokozottan ellenőrzött szerre vonatkozó értesítő(k)ről:

A korábbi értesítő azonosítója A lejáratig érvényben marad Érvénytelen

.....
A korábbi értesítő azonosítója A lejáratig érvényben marad Érvénytelen

.....
A korábbi értesítő azonosítója A lejáratig érvényben marad Érvénytelen

.....

dátum

aláírás

P. H.

2. számú melléklet a 43/2005. (X. 15.) EüM rendelethez

Fokozottan ellenőrzött szerrel kezelt beteg nyilvántartó karton

Fokozottan ellenőrzött szerrel kezelt beteg nyilvántartó karton

A házi orvos neve, címe, telefonszáma:

bélyegzőlenyomata:

Értesítő azonosítója	Beteg TAJ száma	Fokozottan ellenőrzött szer neve*	Adagolás	Kezelés első napja	Egy alkalommal rendelt mennyiség	A rendelés gyakorisága

* Törzskönyvi név, hatáserősség, illetve magisztrális személ a hatóanyag nemzetközi neve és mennyisége egy adagolási egységben.

3. számú melléklet a 43/2005. (X. 15.) EüM rendelethez

3/A. számú melléklet a 43/2005. (X. 15.) EüM rendelethez

Igazolás a kábítószereket vagy pszichotróp anyagokat tartalmazó gyógyszerek birtoklására

az ilyen készítményekkel kezelt utazók számára

Certificate for the carrying by travellers under treatment of medical preparations containing

narcotic drugs and/or psychotrop substances

Ország (Country)

Város (Town)

Dátum (Date)

A. Vény kiállító orvos (Prescribing doctor)

Név (Name)

Utónév (First name)

Telefon (Tel)

Cím (Address)

Kiadva az orvos által (Where issued by a doctor):

Orvos bélyegzője (Doctor's stamp) Aláírás (Doctors's signature)

B. Beteg (Patient)

Név (Name) Utónév (First name) Útlevél vagy személyi igazolvány száma
(No of passport or
other identity document)

Születési hely (Place of birth) Születési idő (Date of birth)

Nemzetiség (Nationality) Nem (Sex)

Cím (Address)

Az utazás időtartama (Number of travel days) Az utazás végcélja (célország)
(Country of
destination)

C. Gyógyszer (Prescribed drug)

Készítmény neve (Trade name or special preparation) Adagolási forma -
darabszám (Dosage form - number
of units)

Hatóanyag nemzetközi megnevezése A hatóanyag koncentrációja
(International name of the active substance) (Concentration of the active
substance)

Használati utasítás (Instruction for use) A hatóanyag teljes mennyisége
(Total quantity of the
active substance)

A rendelés időtartama – legfeljebb 90 nap
(Duration of prescription in days – maximum 90 days)

Megjegyzés (Remarks)

3/B. számú melléklet a 43/2005. (X. 15.) EüM rendelethez

Igazolás a kábítószereket vagy pszichotróp anyagokat tartalmazó gyógyszerek birtoklására

az ilyen készítményekkel kezelt utazók számára

Certificate for the carrying by travellers under treatment of medical preparations containing narcotic drugs and/or psychotrop substances

Ország (Country)

Város (Town)

Dátum (Date)

A. Vényt kiállító orvos (Prescribing doctor)

Név (Name)

Utónév (First name)

Telefon (Tel)

Cím (Address)

Kiadva az orvos által (Where issued by a doctor):

Orvos bélyegzője (Doctor's stamp)

Aláírás (Doctors's signature)

B. Beteg (Patient)

Név (Name)

Utónév (First name)

Útleveél vagy személyi igazolvány száma

(No of passport or other identity document)

Születési hely (Place of birth)

Születési idő (Date of birth)

Nemzetiség (Nationality)

Nem (Sex)

Cím (Address)

Az utazás időtartama (Number of travel days)

Az utazás végcélja (célország)

(Country destination)

of

C. Gyógyszer (Prescribed drug)

Készítmény neve (Trade name or special preparation) Adagolási forma -
darabszám (Dosage form - number
of units)

Hatóanyag nemzetközi megnevezése A hatóanyag koncentrációja
(International name of the active substance) (Concentration of the active
substance)

Használati utasítás (Instruction for use) A hatóanyag teljes mennyisége
(Total quantity of the
active substance)

A rendelés időtartama – legfeljebb 90 nap
(Duration of prescription in days – maximum 90 days)

Megjegyzés (Remarks)

D. Nyilvántartásba vételt végző hatóság (Registring authority)

Név (Name)

Cím (Address) Telefon (Tel)

Nyilvántartásba vételi szám (Registration number)

Hatósági bélyegző (Authority stamp) Aláírás (Authority's signature)

5. számú melléklet a 43/2005. (X. 15.) EüM rendelethez

Fokozottan ellenőrzött szer nyilvántartás orvosi táska részére

Fokozottan ellenőrzött szer nyilvántartás orvosi táska részére

Év:

BEVÉTEL			KIADÁS			
Készítmény neve és hatáserőssége	Mennyisége adagolási	Átvétel dátuma	Beteg neve, életkora	Lakcíme	Kiadott mennyiség adagolási egységenként	Kiadás dátuma

	egységenként					
Készítmény neve és hatáserőssége	Mennyisége adagolási egységenként	Átvétel dátuma	Beteg neve, életkora	Lakcíme/Kórházi azonosító	Kiadott mennyiség adagolási egységenként	Kiadás dátuma
Készítmény neve és hatáserőssége	Mennyisége adagolási egységenként	Átvétel dátuma	Beteg neve, életkora	Lakcíme/Kórházi azonosító	Kiadott mennyiség adagolási egységenként	Kiadás dátuma

6. számú melléklet a 43/2005. (X. 15.) EüM rendelethez

Fokozottan ellenőrzött szer nyilvántartó lap

Fokozottan ellenőrzött szer nyilvántartó lap

Év:

Hatóanyag neve: Készítmény neve:

Hatáserősség:

Bevétel dátum	Beszerzés helye Felhasználó (kezelt beteg)	Bevételezett mennyiség db*	Kiadott mennyiség* db	Készlet db	Felelős kézjegye

* Adagolási egységek (tabl., amp. stb.) darabszámát kell feltüntetni.