

UTKAST 02.09.10

Forskrift om narkotika (narkotikaforskriften)

Fastsatt av Helse- og omsorgsdepartementet XX. XXXXXXXX 20XX med hjemmel i lov 4. desember 1992 nr.132 om legemidler m.v. §§, 12, 13, 14, 22, 23 og 25 a, jf. kgl.res. 8. juni 1995 nr. 521 og kgl.res. 21. desember 2000 nr. 1362.

Kapittel 1. Innledende bestemmelser

§ 1 Formål

Formålet med forskriften er å bidra til å sikre forsvarlige kontrolltiltak for å hindre spredning og misbruk av narkotika, og å sikre tilgang til nødvendige legemidler til medisinsk og vitenskapelig bruk.

Ved tolking av begrepene i denne forskrift legges til grunn definisjonene i FNs konvensjon om narkotika av 1961 og FNs konvensjon om psykotrope stoffer av 1971, med tilhørende retningslinjer godkjent av Verdens helseorganisasjon.

§ 2 Virkeområde

Forskriften fastsetter vilkår for og bestemmelser om tilvirkning, dyrking, innførsel, utførsel, gjennomførsel (transitt), forsendelse og oppbevaring av narkotika, i tillegg til de generelle bestemmelsene i legemiddeloven med tilhørende forskrifter. Videre fastsetter forskriften hvilke narkotika som er forbudt å tilvirke, anskaffe, omsette, innføre, utføre, transittere, besitte eller bruke.

Med narkotika menes

- a) stoffer, droger, planter og sopper som er ført opp i narkotikalistens, del I til IV.
- b) salter av de oppførte stoffer og mulige isomere, estere og etere av stoffene eller deres salter, forutsatt at de nevnte stoffer har, eller kan antas å ha, psykoaktiv effekt. Med psykoaktiv effekt menes i denne forskrift effekt på sentralnervesystemet i form av stimulering eller nedstemthet med en av følgende virkninger: hallusinasjoner eller forstyrrelser i motoriske funksjoner, tenkning, adferd, oppfattelse eller sinnsstemning.
- c) andre stoffer med strukturell likhet med de stoffer som er oppført på narkotikalistens og som har, eller antas å ha, psykoaktiv effekt
- d) blandinger (faste eller flytende) med innhold som nevnt i annet ledd bokstav a) – c). Med blandinger menes oppløsninger, fortyninger, ekstrakter, konsentrater, tinkturer, produkter av enhver art, herunder farmasøytiske preparater, og alle bearbeidelser av de aktuelle stoffer, droger, planter og sopper som ikke innebærer kjemisk endring av stoffene.

Har skip, luftfartøy eller annet transportmiddel i internasjonal trafikk begrensede mengder narkotika beregnet til førstehjelp eller til bruk i nødstilfelle under reise, anses ikke dette som innførsel, utførsel eller gjennomførsel.

§ 3 Dyrking

Dyrking av planter og sopper til framstilling av narkotika er forbudt. Slik dyrking anses som tilvirkning og krever tillatelse fra Statens legemiddelverk.

§ 4 Forbudte stoffer

Tilvirkning, innførsel, utførsel, gjennomførsel (transitt), omsetning, forsendelse, oppbevaring og bruk av stoffer, droger, planter og sopper oppført i narkotikalistens, del II, er forbudt.

Unntak fra første ledd kan gjøres dersom det er medisinsk eller vitenskapelig behov for det, og bruken av det forbudte stoffet er nødvendig. Gis unntak, må det ved innførsel eller utførsel søkes om sertifikat etter bestemmelsen i § 8.

§ 5 Industriell bruk av gammabutyrolakton og 1,4-butandiol

Gammabutyrolakton og 1,4-butandiol tillates brukt til andre formål enn medisinske og vitenskapelige, såfremt

- a) det endelige fremstilte produkt ikke har eller ikke kan antas å ha psykoaktiv effekt og
- b) råvaren ikke kan eller ikke antas å kunne gjenvinnes fra det endelige produkt.

Bruk av gammabutyrolakton og 1,4-butandiol til tilvirkning i industrien av produkter som ikke er narkotika, forutsetter at de øvrige krav i forskriften kommer til anvendelse.

§ 6 Legemidler til personlig bruk for reisende

Legemidler med innhold av narkotika kan, til eget personlig bruk, medbringes ved inn- eller utreise uten særskilt innførsels- eller utførselstillatelse når

- a) legemidlene er rekvirert på medisinsk indikasjon
- b) mengden medbrakt legemiddel ikke overstiger én måneds forbruk etter angitt dosering. Unntak fra mengdebegrensningen kan gjøres der det er medisinsk behov for å medbringe legemidler for mer enn én måneds forbruk.
- c) den reisende kan dokumentere, for eksempel ved hjelp av pakningens etikett, resept eller legeerklæring, at legemidlene er rekvirert til personlig bruk.

Ved reiser innen Schengen-området kan reisende bosatt i Schengen-området framlegge original Schengen-attest i stedet for dokumentasjon nevnt i første ledd. Attesten skal være utstedt av kompetent myndighet i landet den reisende er bosatt. For bosatte i Norge utstedes attesten av apotek.

Den reisende skal framlegge dokumentasjon etter første eller annet ledd når Tollvesenet krever det.

§ 7 Unntak for legemidler til førstehjelpsformål

Uavhengig av bestemmelser i denne forskrift kan departementet gi tillatelser til å ta med eller sende legemidler med innhold av narkotika når det er behov for legemidlene til førstehjelpsformål.

§ 8 Innførsels- og utførselssertifikat etter legemiddelloven § 23 annet ledd

Sertifikat utstedes etter søknad fra virksomheten. Utstedelse av sertifikat forutsetter at virksomheten innehar tilvirker-, importør- eller grossisttillatelse for legemidler, jf. legemiddelloven §§ 12, 13 eller 14, som gir virksomheten tillatelse til å håndtere narkotika.

Søknad om innførsels- og utførselssertifikat for stoffer i narkotikalistens del I og II sendes elektronisk i skjema og til adresse fastsatt av Statens legemiddelverk med opplysninger om

- a) navn, besøksadresse og organisasjonsnummer til norskregistrert importør eller eksportør
- b) navn og adresse til utenlandsk importør eller eksportør
- c) navn og adresse på den norskregistrerte virksomheten som lagerfører narkotikaen, dersom den som innfører ikke selv er lagerfører
- d) spesifisert oppgave over arten av narkotika
- e) mengden av narkotika som søknaden gjelder.

Lagerfører av varen er den som er gitt tillatelse til å lagerføre varen etter forskrift 2. november 2004 nr. 1441 om tilvirkning og import av legemidler, eller forskrift 21. desember 1993 nr. 1219 om grossistvirksomhet med legemidler.

Ved søknad om innførselssertifikat kan Statens legemiddelverk kreve opplysninger om bruken av narkotika det søkes om innførsel av. Dersom søknad om innførselssertifikat gjelder narkotika som senere skal utføres som råvare eller ferdig preparat, skal dette oppgis i søknaden. Dersom året for utførsel er kjent, skal dette også oppgis i søknaden.

Søknad om innførsels- og utførselssertifikat kan avslås om det er rimelig grunn til å tro at søker ikke vil kunne oppfylle kravene i forskriften, for eksempel ved tidligere mislighold.

Innførsels- eller utførselssertifikat gjelder i tre måneder fra utstedelsesdatoen. Statens legemiddelverk kan i det enkelte tilfelle forlenge innførselssertifikatets gyldighetsperiode dersom dette er nødvendig ved forsinket forsendelse til Norge. Alle eksemplarene av ubenyttet innførsels- eller utførselssertifikatet skal returneres Statens legemiddelverk senest sju virkedager etter sertifikatets utløpsdato.

§ 9 Særlige vilkår for utførselssertifikat

Det skal framlegges motsvarende, originalt innførselssertifikat fra kompetent myndighet i innførselslandet før utførselssertifikat utstedes.

Ved utførsel skal gjenpart av utførselssertifikatet vedlegges sendingen.

§ 10 Unntak fra krav om inn- eller utførselssertifikat

Narkotika som framgår av narkotikalistens, del III, er unntatt fra kravet om sertifikat. Unntaket gjelder både for stoffet og blandinger hvor stoffet inngår.

Narkotika som inngår i de blandinger som framgår av narkotikalistens, del IV, er unntatt fra kravet om sertifikat.

§ 11 Krav ved forsendelse av narkotika

Innførsel eller utførsel av narkotika som sertifikatet omfatter kan ikke fordeles på flere sendinger eller omadresseres til annen mottaker. Ved innførsel av narkotika skal sendingen være adressert til den som innfører, eventuelt lagerets adresse som angitt i sertifikatet.

Ved innførsel og utførsel av narkotika skal forsendelsens indre emballasje være påført navn og adresse på den som innfører og utfører, samt arten og mengden av det enkelte narkotika som forsendelsen inneholder.

Den som innfører eller utfører narkotika skal sørge for at sendingen ikke blir liggende på tollager lenger enn nødvendig, og høyst to virkedager. Den som innfører eller utfører narkotika skal sende Statens legemiddelverk gjenpart av det benyttede sertifikatet senest sju virkedager etter grensepassering. Gjenparten skal være påført grensepasseringsdato for sendingen og angivelse av den mengde narkotika som faktisk ble innført eller utført. Statens legemiddelverk kan kreve framlagt kopi av tolldeklarasjon og faktura for sendingen.

§ 12 Håndtering, lagring og transport

Forsendelse av narkotika skal foregå på en mest mulig betryggende måte. Virksomheter som har hånd om narkotika skal sørge for sikker transport og sikker håndtering av narkotika. Sendes narkotika i posten, skal både transportøren og mottakeren bekrefte at forsendelsen er mottatt.

Lagring av narkotika i virksomhet som har tillatelse til dette skal være forsvarlig og i samsvar med de krav som er fastsatt i den enkelte tillatelse, lov om legemidler mv. 4. desember 1992 nr. 132 og forskrifter gitt med hjemmel i loven.

§ 13 Krav ved sending gjennom norsk territorium

Narkotika kan ikke transporteres gjennom norsk territorium uten Tollvesenets tillatelse. Inneholder sendingen narkotika som det kreves innførsels- eller utførselssertifikat for, skal gjenpart av utførselssertifikat eller tilsvarende tillatelse fra vedkommende land kunne framlegges. Dersom det ikke foreligger sertifikat etter første punktum, kan Statens legemiddelverk likevel unntaksvis utstede tillatelse til å transportere narkotika gjennom norsk territorium.

Narkotika under transitt kan ikke omadresseres eller omdirigeres, og arten narkotika eller pakningen ikke forandres, uten særskilt tillatelse fra avsenderlandets og/eller mottakerlandets myndigheter.

Kan ikke den som innfører eller utfører narkotika dokumentere pliktige tillatelser og sertifikat, skal Tollvesenet holde tilbake sending med narkotika. Har Tollvesenet satt en frist for å framlegge dokumentasjon, og fristen oversettes, skal Tollvesenet sende melding om dette til Statens legemiddelverk.

§ 14 *Kontroll med narkotika*

Grossist, tilvirker, importør og andre virksomheter som har tillatelse til å håndtere narkotika, skal ha nødvendig kontroll med lager og varebevegelser av narkotika. Krav til apotekenes kontroll følger av apotekforskriften.

§ 15 *Kvartalsvis og årlig regnskapsplikt*

Virksomheter som innfører eller utfører narkotika skal levere regnskap over siste kvartals innførsel og utførsel av narkotika, unntatt preparater oppført i narkotikalistene, del IV, samt om sertifikat som ikke er blitt benyttet innen sertifikatets gyldighet. Regnskapet skal opplyse om

- a) art, mengde og grensepasseringsdato
- b) navn og adresse til den som innfører eller utfører
- c) henvisning til sertifikatnummer der sertifikat kreves.

Virksomheter som innfører, utfører, omsetter, besitter eller tilvirker narkotika skal levere regnskap over siste års befatning med narkotika merket N i narkotikalistene, unntatt preparater oppført i narkotikalistene, del IV. Regnskapet skal opplyse om

- a) art og mengde innkjøpt innenlands, leverandør og mottaksdato
- b) art og mengde omsatt innenlands, omsetningsdato og mottaker
- c) art og mengde destruert (fra eget lager), destruksjonsdato og årsak til destruksjon
- d) art og mengde avvik fra teoretisk utbytte ved tilvirkning, tilvirkningsdato og type tilvirkning
- e) art og mengde tap som ikke skyldes tilvirkning, for eksempel tyveri, brannskade, vannskade og brekkasje
- f) art og mengde brukt ved analyse eller forsøk, type og dato for analysen eller forsøket.

Ved tilvirkning av råvarer merket N i narkotikalistene skal regnskapet opplyse om

- a) art og mengde råvare brukt til tilvirkning av annen råvare og tilvirkningsdato
- b) art og mengde råvare tilvirket av annen råvare og tilvirkningsdato
- c) art og mengde avvik fra teoretisk utbytte, tilvirkningsdato og type tilvirkning

Ved tilvirkning av preparater oppført i narkotikalistene, del IV, skal regnskapet opplyse om art og mengde råvare brukt i tilvirkningen av slike preparater.

Med art menes type narkotika angitt med betegnelsen brukt i Den alminnelige narkotikakonvensjon 1961 og Konvensjonen om psykotrope stoffer 1971.

Regnskapene skal sendes elektronisk i skjema og til adresse fastsatt av Statens legemiddelverk. I tillegg skal utskrift av regnskapene undertegnes av den ansvarlige for virksomheten og den som har utarbeidet regnskapet, og leveres i originalformat til Statens legemiddelverk. Har virksomhetene i § 8, første ledd, avdelinger eller filialer, skal deres opplysninger inkluderes i virksomhetens regnskap til Statens legemiddelverk.

Frist for innlevering av kvartalsregnskap er 14 dager etter utløpet av siste kvartal, og frist for innlevering av årsregnskap er siste virkedag i april påfølgende år.

Regnskapene, med bilag, skal oppbevares i virksomheten i minst 5 år.

§ 16 Særskilt rapporteringsplikt for tap og svinn

Betydelig svinn av narkotika, som tyveri, brannskade, vannskade eller brekkasje, skal umiddelbart rapporteres og redegjøres for til Statens legemiddelverk, i tillegg til rapportering etter § 15 andre ledd bokstav e).

§ 17 Tilsyn

Statens legemiddelverk fører, med hjemmel i legemiddeloven § 28, tilsyn med at legemiddeloven §§ 22 og 23 og forskriften overholdes.

§ 18 Tilbakekall av tillatelse

Blir den fastsatte fristen for å oppfylle pålegg oversittet, kan Statens legemiddelverk tilbakekalle den delen av tilvirker-, innførsels- eller grossisttillatelsen som gjelder narkotika. Tilbakekall av tillatelse kan være midlertidig eller endelig. Statens legemiddelverk kan fastsette i vedtaket hva som skal gjøres med eventuelle lager av råvarer, halvfabrikata og preparater.

§ 19 Gebyr

Statens legemiddelverk kan kreve gebyr fra den som søker om sertifikat etter § 8.

§ 20 Ikrafttredelse

Forskriften trer i kraft ...

Fra samme tid oppheves forskrift 30. juni 1978 nr. 8 om narkotika m.v. (narkotikalistene).

Bestemmelsen i § 8 annet ledd om elektronisk skjema trer i kraft fra det tidspunktet departementet bestemmer.

§ 21 Endringer i andre forskrifter

I følgende forskrifter skal uttrykkene "narkotika m.v.", "narkotika mv." og "narkotika og psykotrope stoffer mv." endres til "narkotika":

1. Forskrift 17. februar 2006 nr 263 om stoffer som kan brukes ved ulovlig fremstilling av narkotika mv. §§ 1, 2, § 3 bokstav b, § 9 første ledd, §10 andre ledd bokstav c og i forskriftens tittel.
2. Forskrift 26. februar 2001 nr 178 om apotek (apotekforskriften) §§ 30 og 33.
3. Forskrift 1. mars 1983 nr 628 om salg av legemidler til ikke-medisinsk bruk § 1, § 3 bokstav b, § 4 annet og tredje ledd, § 6 nr 4 bokstav b og § 7 annet ledd.
4. Forskrift 28. juni 1985 nr 1679 om ordningen av påtalemyndigheten (Påtaleinstruksen) kapittel 32-1 første ledd.
5. Forskrift 9. mars 2001 nr 439 om skipsmedisin § 3 bokstav g, §16 annet og femte ledd, §18 annet ledd, §19 annet ledd, § 21 tredje ledd, § 22 fjerde ledd, § 25 annet ledd bokstav b, vedleggsliste, tredje punkt og merknad § 16.
6. Forskrift 12. februar 2010 nr 156 om gjennomføring av forordning (EF) nr. 273/2004 og forordning (EF) nr.1277/2005 om narkotikaprekursorer § 4.
7. Forskrift 2. november 2004 nr 1441 om tilvirkning og import av legemidler § 3-1 fjerde ledd og § 3-2 femte ledd.

Narkotikalistene, del I - IV

Del I

	Konvensjon:
	N=Narkotikakonvensjonen. av 1961
Stoff INN-navn (latin)	P=Konvensjon om psykotrope stoffer, 1971, Schedule I-IV
acetyldihydrocodeinum	N II+III
acetylmethadolum	N I
alfentanilum	N I
allylprodinum	N I
allobarbitalum	P IV
alphacetylmethadolum	N I
alphameprodinum	N I
alphamethadolum	N I
alphaprodinum	N I
alprazolamum	P IV
amineptin	P II
amobarbitalum	P III
amphepramonum	P IV
anileridinum	N I
barbitalum	P IV
bentazepam	
benzethidinum	N I
benzylmorphinum	N I
betacetylmethadolum	N I
betameprodinum	N I
betamethadolum	N I
betaprodinum	N I
bezitramidum	N I
bromazepamum	P IV
brotizolam ⁵	P IV
buprenorphine, se buprenorphinum	P III
buprenorphinum	P III
butabarbitalum	P IV
butalbitalum	P III
1,4-butandiol	
camazepamum	P IV
cathinum	P III
cetobemidonum	N I+IV
chlordiazepoxidum	P IV
clobazamum	P IV
clonazepamum	P IV
clonitazenum	N I
clorazepatum	P IV
clotiazepamum	P IV
cloxazolamum	P IV
cocablad	N I

cocainum	N I
codeinum	N II+III
codoximum	N I
cyclobarbitalum	P III
delorazepamum	P IV
dextromoramidum	N I
dextropropoxyphenum	N I+III
diacetylmorphinum, se heroin	N I+IV
diampromidum	N I
diazepamum	P IV
diethylthiambutenum	N I
difenoxinum	N I
dihydrocodeinum	N II+III
dihydroetorphine ⁶	N I
dihydromorphinum	N I
dimenoxadolum	N I
dimepheptanolum	N I
dimethylthiambutenum	N I
dioxaphetyli butyras	N I
diphenoxylatum	N I+III
dipipanonium	N I
drotebanolum	N I
ecgoninum	N I
estazolamum	P IV
ethchlorvynolum	P IV
ethinamatam	P IV
ethyl loflazepatum	P IV
n-ethylamphetaminum	P IV
ethylmethylthiam-butenum	N I
ethylmorphinum	N II+III
etonitazenum	N I
etoxeridinum	N I
fenazepam	
fencamfaminum	P IV
fenproporexum	P IV
fentanylum	N I
fludiazepamum	P IV
flunitrazepamum ⁵	P III
flurazepamum	P IV
furethidinum	N I
gammabutyrolakton (GBL)	
gammahydroksybutyrat (GHB)	P IV
gammahydroksy-smørsyre (GHB [*])	P IV
glutethimidum	P III
halazepamum	P IV

haloxazolamum	P IV
hydrocodonum	N I
hydromorphenolum	N I
hydromorphonum	N I
hydroxypethidinum	N I
isomethadonum	N I
ketazolamum	P IV
ketobemidone, se cetobemidonum	N I+IV
koka-blad, se coca blad	N I
levomethorphanum	N I
levomoramidum	N I
levophenacylmor-phanum	N I
levorphanolum	N I
loprazolamum	P IV
lorazepamum	P IV
lormetazepamum	P IV
mecloqualonum	P II
medazepamum	P IV
mefenorexum	P IV
meprobamatum	P IV
metazocinum	N I
methadonum	N I
methadonum-intermediat	N I
methaqualonum	P II
methyldihydromorphinum	N I
methylphenobarbitalum	P IV
methyprylonum	P IV
metoponum	N I
midazolam	P IV
moramidum-intermediat	N I
morpheridinum	N I
morphinum	N I
morphinum-n-oxidum	N I
morphinum methobromidum og andre 5-verdige nitrogen- morfinderivater	N I
myrophinum	N I
nicocodinum	N II+III
nicodicodinum	N II+III
nicomorphinum	N I
nimetazepamum	P IV
nitrazepamum	P IV
noracymethadolum	N I
norcodeinum	N II+III
nordazepamum	P IV
norlevorphanolum	N I
normethadonum	N I

normorphinum	N I
norpipanonum	N I
norpseudoephedrinum, se cathinum	P III
opium	N I
oripavin	N I
oxazepamum	P IV
oxazolamum	P IV
oxycodonum	N I
oxymorphonum	N I
pemoline	P IV
pentazocinum	P III
pentobarbitalum	P III
pethidinum	N I
pethidinum - intermediat A.B.C.	N I
phenadoxonum	N I
phenampromidum	N I
phenazocinum	N I
phenmetrazinum	P II
phenobarbitalum	P IV
phenomorphanum	N I
phenoperidinum	N I
pholcodinum	N II + III
piminodinum	N I
pinazepamum	P IV
piritramidum	N I
poppy straw	N I
prazepanum	P IV
proheptazinum	N I
properidinum	N I
propiramum	N II
pyrovaleronum	P IV
racemothorphanum	N I
racemoramidum	N I
racemorphanum	N I
remifentanil ⁶	N I
secbutabaritalum	P IV
secobarbitalum	P II
sufentanilum	N I
temazepamum	P IV
tetrazepamum	P IV
thebaconum	N I
thebainum	N I
tilidinum	N I
triazolamum	P IV
trimeperidinum	N I
valmuehalm, se poppy straw	N I

vinylbarbitalum	P IV
zolpidem	P IV

Del II

	Konvensjon:	
	N=Narkotikakonv. av 1961	
Stoff INN-navn (International non-proprietary) (latin)	P=Konv. om psykotrope stoffer, 1971, Schedule I-IV	

2C-B *	P II	
4-MTA *	P I	
acetorphanum	N I	
aminorex ⁵	P IV	
amphetaminum	P II	
aenzphetaminum	P IV	
bk-MBDB*		
brombensodifuranylisopropylamin (Bromo-Dragonfly)		
bufoteninum	-	
cannabis	N I+IV	Med cannabis menes de overjordiske deler av alle vekster av slekten cannabis (unntatt frøene), hvis harpiksen ikke er ekstrahert
cannabisharpiks	N I+IV	
catha edulis		
cathinonum	P I	
chlorphenterminum		
desomorphinum	N I+IV	
DET *	P I	
dexamphetaminum	P II	
DMA *	P I	
DMHP *	P I	
DMT *	P I	
DOB *	P I	
DOET *	P I	
DOM *	P I	
eticyclidinum	P I	
etorphinum	N I	
etryptamin ⁵	P I	
fenetyllinum	P II	
4-fluoramfetamin		
heroin	N I+IV	
khat, se catha edulis		

1-(3-klorfenyl)-piperazin (mCPP)		
lefetaminum	P IV	
levamphethaminum	P II	
levomethamphetaminum	P II	
LSD, se lysergidum	P I	
lysergidum	P I	
mazindolum	P IV	
MBDB*		
mCPP, se 1-(3-klorfenyl)-piperazin		
MDA *	P I	
MDMA *	P I	
mefedron, se 4-metylmekatinon		
mescalinum	P I	
mesocarb ⁵	P IV	
methcathinon ⁵	P I	
methamphetaminum	P II	
methylaminorex	P I	
methyldesorphinum	N I	
methylphenidatum	P II	
4-metylmekatinon (mefedron)		
MMDA *	P I	
panaeolus cyanescens		
parahexyl	P I	
PCE, se eticyclidinum	P I	
PCPY, se rolicyclidinum	P I	
phencyclidinum	P II	
phendimetrazinum	P IV	
phenterminum	P IV	
PHP, se rolicyclidinum	P I	
pipradrolum	P IV	
PMA *	P I	
psilocinum	P I	
psilocybe cubensis		
psilocybe semilanceata		
psilocybinum	P I	
rolicyclidinum	P I	
sopper med innhold av psilocybin eller psilocin		Herunder bl.a. dyrkede, tørkede eller på annen måte bearbejdede sopper.
SPA, se lefetaminum	P IV	
spiss fleinsopp, se psilocybe semilanceata		
STP, se DOM	P I	
TCP, se tenocyclidinum	P I	
tenocyclidinum	P I	
tetrahydrocannabinolum	P II	
TMA *	P I	
zipeprol ⁵	P II	

* Kjemisk betegnelse, se etter tabellene.

Del III

<i>Stoff INN-navn (latin)</i>	
---------------------------------------	--

aprobarbitalum	
clobenzorexum	
fenfluraminum	
heptabarbitalum	
hexobarbitalum	
metharbitalum	
methohexitalum	
thiopentalum	

Del IV:

1) blandinger med innhold av:

acetyldihydrocodeinum

codeinum

dihydrocodeinum

ethylmorphinum

nicocodinum

nicodicodinum

norcodeinum eller

pholcodinum

som inneholder høyst 100 mg/dose av stoffet, eller 2,5 % i udoserte preparater, i blanding med et eller flere andre stoffer.

2) blandinger med innhold av propiramum som inneholder høyst 100 mg/dose propiramum, og minst samme mengde methylcellulose.

3) blandinger med innhold av dextropropoxyphenum til peroral bruk som inneholder høyst 135 mg/dose av dextropropoxyphenum, eller 2,5 % i udoserte preparater, og ikke inneholder psykotrope stoffer.

4) blandinger med innhold av cocainum som inneholder høyst 0,1 % cocainum.

5) blandinger med innhold av opium eller morphinum som inneholder høyst 0,2 % morphinum i blanding med et eller flere andre stoffer, og på en slik måte at stoffet vanskelig kan gjenvinnes.

6) blandinger med innhold av difenoxidum som inneholder høyst 0,5 mg/dose difenoxidum, tilsatt en mengde atropinsulfat svarende til minst 5 % av dosen av difenoxidum.

7) blandinger med innhold av diphenoxylatum som inneholder høyst 2,5 mg/dose diphenoxylatum, tilsatt en mengde atropinsulfat svarende til minst 1 % av dosen av diphenoxylatum.

8) blandinger med innhold av *Pulvis ipecacuanhae et opii compositus* (10 % opium i pulver og 10 % ipecacuanhaerot i pulver, blandet med 80 % hjelpestoffer).

*Kjemiske betegnelser (note *)*

Kjemiske betegnelser (engelske) oppgitt av FNs narkotikakommisjon for en del stoffer som ikke har godkjente INN (International non-proprietary)-navn:

2C-B:	4-bromo-2,5-dimethoxyphenethylamine
4-MTA:	α -methyl-4-methylthiophenethylamine
amineptin:	7-[(10,11-dihydro-5H-dibenzo[a,d]cyclohepten-5-yl)amino]heptanoic acid
bk-MBDB	2-metylamino-1-(3,4-metylendioksyfenyl)-butan-1-on
DET:	N,N-diethyltryptamine
DMA:	2,5-dimethoxyamphetamine
DMHP:	3-(1,2-dimethylheptyl)-1-hydroxy-7, 8, 9, 10-tetrahydro-6, 6, 9-trimethyl-6H-dibenzo (b,d)-pyran
DMT:	N,N-dimethyltryptamine
DOB:	2,5-dimethoxy-4-bromoamphetamine
DOET:	2,5-dimethoxy-4-ethylamphetamine
DOM/ STP:	2-amino-1-(2,5-dimethoxy-4- methyl)-phenylpropane
GHB:	γ -hydroxybutyric acid
MBDB	N-metyl-1-(3,4-metylendioksyfenyl)-2-butanamin
MDA:	3,4-metylenedioxyamphetamine
MDMA:	3,4-metylenedioxymethamphetmine
MMDA:	5-methoxy-3,4-metylenedioxyamphetamine
PMA:	Paramethoxyamphetamine
TMA:	3,4,5-trimethoxyamphetamine