



LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRAS

ĮSAKYMAS

**DĖL LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTRO 2003 M.
BALANDŽIO 23 D. ĮSAKYMO NR. V-239 „DĖL NARKOTINIŲ IR PSICHTROPINIŲ
MEDŽIAGŲ NEDIDELIO, DIDELIO IR LABAI DIDELIO KIEKIO NUSTATYMO
REKOMENDACIJŲ“ PAKEITIMO**

2017 m. liepos 7 d. Nr. V-854

Vilnius

P a k e i č i u Narkotinių ir psichotropinių medžiagų nedidelio, didelio ir labai didelio kiekio nustatymo rekomendacijas, patvirtintas Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2003 m. balandžio 23 d. įsakymu Nr. V-239 „Dėl Narkotinių ir psichotropinių medžiagų nedidelio, didelio ir labai didelio kiekio nustatymo rekomendacijų“:

1. Papildau 12¹ punktu:

„12 ¹ .”	Alfa-metilfentanil butanamido analogas (Alpha-methylfentanyl butanamide analogue, 2-methyl-N-phenyl-N-[1-(1-phenylpropan-2-yl)piperidin-4-yl]propanamide)	0,0005 g	0,0035 g	0,02 g“
---------------------	---	----------	----------	---------

2. Papildau 13¹ punktu:

„13 ¹ .”	Benzodioksole-fentanilis (Benzodioxole-fentanyl, BZD-F, benzodioxole-F, benzodioxolefentanyl, N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]-2H-1,3-benzodioxole-5-carboxamide)	0,0005 g	0,0035 g	0,02 g“
---------------------	---	----------	----------	---------

3. Papildau nauju 15² punktu:

„15 ² .”	Ciklopentilfentanilis (Cyclopentylfentanyl, Cyclopentyl-F, cyclopentyl-fentanyl, CP-F, N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]cyclopentanecarboxamide, N-(1-phenethylpiperidin-4-yl)-N-phenylcyclopentanecarboxamide)	0,0005 g	0,0035 g	0,02 g“
---------------------	--	----------	----------	---------

4. Buvusį 15² punktą laikau 15³ punktu.5. Papildau nauju 17¹ punktu:

„17 ¹ .”	4F-BF (4-fluoro-butyrfentanyl, N-(4-fluorophenyl)-N-[(1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl)]butanamide)	0,0015 g	0,0105 g	0,06 g“
---------------------	--	----------	----------	---------

6. Buvusius 17¹–17³ punktus laikau atitinkamai 17²–17⁴ punktais.7. Papildau 18¹ punktu:

„18 ¹ .”	(Izo)butiril-F-fentanil N-benzil analogas ((Iso)butyryl-F-fentanyl N-benzyl analogue, N-(4-fluorophenyl)-N-[(1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl)]butanamide)	0,0005 g	0,0035 g	0,02 g“
---------------------	---	----------	----------	---------

8. Papildau 23¹ punktu:

„23 ¹ .”	Metoksiacetilfentanilis (Methoxyacetyl fentanyl, Methoxy-AF, Methoxyacetyl-F, 2-methoxy-N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]acetamide)	0,0005 g	0,0035 g	0,02 g“
---------------------	--	----------	----------	---------

9. Papildau 26¹ punktu:

„26 ¹ .”	Tetrahidrofuranyl fentanilis (Tetrahydrofuran fentanyl, THF-F, N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]tetrahydrofuran-2-carboxamide)	0,0005 g	0,0035 g	0,02 g“
---------------------	---	----------	----------	---------

10. Papildau 27² punktu:

„27 ² .”	U-49900 (3,4-dichloro- <i>N</i> -[2-(diethylamino)cyclohexyl]- <i>N</i> -methylbenzamide)	0,02 g	0,2 g	0,6 g [“]
---------------------	---	--------	-------	--------------------

11. Papildau 27³ punktu:

„27 ³ .”	U-51,754 (U-51754, METHENE-U-47700, 2-(3,4-dichlorophenyl)- <i>N</i> -[2-(dimethylamino)cyclohexyl]- <i>N</i> -methyl-acetamide)	0,02 g	0,2 g	0,6 g [“]
---------------------	--	--------	-------	--------------------

12. Papildau nauju 32² punktu:

„32 ² .”	A-836,339 (<i>N</i> -[3-(2-methoxyethyl)-4,5-dimethyl-1,3-thiazol-2-ylidene]-2,2,3,3-tetramethylcyclopropane-carboxamide)	0,005 g	0,5 g	2,5 g [“]
---------------------	--	---------	-------	--------------------

13. Buvusius 32² ir 32³ punktus laikau atitinkamai 32³ ir 32⁴ punktais.14. Papildau 35¹ punktu:

„35 ¹ .”	bk-2C-B (2-amino-1-(4-bromo-2,5-dimethoxyphenyl)ethan-1-one)	0,02 g	2 g	10 g [“]
---------------------	--	--------	-----	-------------------

15. Papildau 38¹ punktu:

„38 ¹ .”	1-(Cikloheksilmetil)-2-[(4-etoksifenil)metil]- <i>N,N</i> -diethyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-karboksamidas (1-(Cyclohexylmethyl)-2-[(4-ethoxyphenyl)methyl]- <i>N,N</i> -diethyl-1 <i>H</i> -benzimidazol-5-carboxamide)	0,005 g	0,5 g	2,5 g [“]
---------------------	---	---------	-------	--------------------

16. Papildau 42¹ punktu:

„42 ¹ .”	CUMYL-PeGACLONE (2-(1-methyl-1-phenyl-ethyl)-5-pentyl-pyrido[4,3- <i>b</i>]indol-1-one)	0,005 g	0,5 g	2,5 g [“]
---------------------	--	---------	-------	--------------------

17. Papildau 43¹ punktu:

„43 ¹ .”	Dichloropanas (Dichloropropane, RTI-111, methyl 3-(3,4-dichlorophenyl)-8-methyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-2-carboxylate)	0,2 g	20 g	100 g [“]
---------------------	--	-------	------	--------------------

18. Pakeičiu 52¹ punktą ir jį išdėstau taip:

„52 ¹ .”	Fenciklidino darinių ir fenciklidino bioizosterinių darinių grupė* – bet kokie 1-fenil- arba 1-(tien-2-il)-cikloheksan-1-amino dariniai (išskyrus Tiletaminą), turintys (arba neturintys) alkil-, amino-, halogen-, hidroksi- arba metoksi- radikalų fenilo žiede; kondensuotą benzo žiedą 4,5-tienilo žiedo padėtyse; 2- arba 4-metil- arba 2- arba 4-okso- radikalų cikloheksano žiede; alkil-, dialkil-, hidroksietil-, ω-metoksialkil- radikalų amino grupėje arba amino grupė gali būti pirolidino, piperidino, morfolino arba azepano žiedų, turinčių (arba neturinčių) metil-radikalų, dalis. Taip pat šių darinių druskos, eteriai arba esteriai, jei tokie galimi.	0,001 g	0,01 g	0,05 g [“]
---------------------	---	---------	--------	---------------------

19. Pakeičiu 53 punktą ir jį išdėstau taip:

„53.”	Fenetilamino darinių ir fenetilamino bioizosterinių darinių grupė* – bet kokie 2-feniletanamino arba 2-(tiofen-2-il) etanamino dariniai, turintys arba neturintys metilendioksi-, etilendioksi-, propan-1,3-diil-, butan-1,4-diil- arba ciklopentan-1,3-diil- radikalų 3,4-fenilo žiedo padėtyse; turintys (arba neturintys) kondensuotus benzo-, 2-metil- arba 2,2-dimetil-2,3-dihydrofurano, 2,3-dihydrofurano, furano, pirolo žiedus 3,4-fenilo žiedo padėtyse; du furano arba du 2,3-dihydrofurano žiedus 2,3-	0,2 g	20 g	100 g [“]
-------	--	-------	------	--------------------

	ir 5,6- fenilo žiedo padėtyse; 4-alkiltio-, halogen-, alkil-, 3,4-dimetil-, 4-haloalkil-, 4-nitro-, mono-, di- arba trialkoksi-, aliloksi-, 2-metilaliloksi- radikalų fenilo žiede; turintys (arba neturintys) alkoksikarbonil-, fenil-, hidroksi-, metil- arba metoksi- radikalų 2-oje etanamino fragmento padėtyje; anglies atomai iš etanamino fragmento gali būti ciklopropano, biciklo[2.2.1]heptano arba kondensuota prie fenilo žiedo ciklopentano žiedo dalis; 2-asis anglies atomas iš etanamino fragmento gali būti cikloalkano žiedo dalis; etanamino fragmentas gali būti sudėtinė alkil- arba dialkilmorfolino arba oksazolidin-2-imino žiedo dalis; amino grupė gali turėti arba neturėti alkil-, alil-, benzil-, cikloalkil-, dimetil-, 2-halogenbenzil-, hidroksi-, hidroksibenzil-, 2-hidroksietil-, metoksi-, mono-, di-, arba trialkoksibenzil-, alkilidendioksibenzil-, 2-metoksietil-, 2-propinilradikalų. Amino grupė bei amino grupė ir pirmasis etanamino fragmento anglies atomas gali būti piperidino, piperidino, morfolino arba 4-hidroksipiperidino žiedo dalis. Taip pat šių darinių druskos, eteriai, esteriai arba amidai, jei tokie galimi.			
--	--	--	--	--

20. Papildau 69¹ punktu:

„69 ¹ .”	Lizergo rūgšties 2,4-dimetilazetididas (Lysergic acid 2,4-dimethylazetide, LSZ, (8β)-8-[(2S,4S)-2,4-Dimethylazetid-1-yl]carbonyl]-6-methyl-9,10-didehydroergoline)	0,0005 g	0,05 g	0,25 g [“]
---------------------	--	----------	--------	---------------------

21. Papildau 69² punktu:

„69 ² .”	LSA ((8β)-9,10-didehydro-6-methyl-ergoline-8-carboxamide)	0,0005 g	0,05 g	0,25 g [“]
---------------------	---	----------	--------	---------------------

22. Pakeičiu 82 punktą ir jį išdėstau taip:

„82.”	Piperazino darinių grupė* – bet kokie 1-fenilpiperazino dariniai, turintys (arba neturintys) halogenų, mono-, di- arba trihalogenmetil- radikalų 3-ioje arba 4-oje fenilo žiedo padėtyje, 2,3-dichlor-, 4-metoksi-, 2,5-dimetoksi-, 3,4-metilendioksi- radikalų fenilo žiede; halogenalkilradikalą 4-oje piperazino žiedo padėtyje. Taip pat tai 1-benzilpiperazinas ir jo dariniai, turintys (arba neturintys) 4-metil-, 4-benzil-, 4-cikloheksil- radikalų piperazino žiede, benzil- radikalą metilen- grupėje, halogen-, metil-, 2,5-dimetoksi-, 3,4-metilendioksi- arba 3,4-difluormetilendioksi- radikalų fenilo žiede. Taip pat tai 1-benzoilpiperazino dariniai, turintys (arba neturintys) 4-alkil-, 4-benzil- radikalų piperazino žiede ir 4-alkoksi-, alkilamino- radikalų fenilo žiede; benzoilas gali būti pakeistas piridoilu. Taip pat šių darinių druskos, eteriai, esteriai, jei tokie galimi.	0,2 g	20 g	100 g [“]
-------	--	-------	------	--------------------

23. Pakeičiu 83 punktą ir jį išdėstau taip:

„83.”	Pirovalerono darinių ir pirovalerono bioizosterinių darinių grupė* – bet kokie 1-fenil-, 1-(tiofen-2-il)- arba 1-naftil-2-(piperid-1-il)propan-1-ono dariniai, turintys arba	0,2 g	20 g	100 g [“]
-------	--	-------	------	--------------------

	neturintys alkil-, 4-halogen-, 4-metoksi-, 3,4-dimetoksi-, 3,4-metilendioksi-, 3,4-alkiliden- radikalų fenilo žiede; 2,3-dihidrofurano žiedą kondensuotą 3,4-fenilžiedo padėtyje; metil- radikalą 2-oje propan-1-ono fragmento padėtyje; alkil-, alkoksi- radikalų 3-ioje 1-propanono fragmento padėtyje. Taip pat šių darinių druskos, jei tokios galimos.			
--	---	--	--	--

24. Papildau 88¹ punktu:

„88 ¹ .”	Sibutraminas ((±)-dimethyl-1-[1-(4-chlorophenyl)cyclobutyl]-N,N,3-trimethylbutan-1-amine)	0,5 g	5 g	20 g [“]
---------------------	---	-------	-----	-------------------

25. Pakeičiu 89 punktą ir jį išdėstau taip:

„89.”	<p>Sintetinių kanabinoidų darinių grupė:</p> <p>1 pogrupis. Indol-, indazol- arba karbazol-3-ilmetanonai ir indol-, indazol-, karbazol- arba 5-halogenfenilpirazol-3-karboksamidai bei 3-karboksilatai – bet kokie indol-, indazol- arba karbazol-3-ilmetanono, indol-, indazol-, karbazol- arba 5-halogenfenilpirazol-3-karboksamido arba 3-karboksilato dariniai, taip pat 3-(4-halogenfenil)-1<i>H</i>-pirazol-5-karboksamidai, turintys (arba neturintys) alkil-, halogenalkil-, alkenil-, halogenbenzil-, cikloalkilmetil-, cikloalkiletil-, 4-cianobutil-, (1-metilmorfolin-2-il)metil-, (1-alkilpiperidin-2-il)metil-, 2-(morfolin-4-il)etil-, 1-metilazepan-3-il-, piridil-, (tetrahidro[2<i>H</i>]piran-4-il)metil- radikalų, prijungtų prie indolo, indazolo, karbazolo arba pirazolo žiedo azoto atomo; turintys (arba neturintys) adamant-1-il-, benzil-, alfa, alfa-dimetilbenzil-, fenil-, metoksibenzil-, 2-metoksifenil, naftil-, alkilfenil-, alkilnaft-1-il-, 1-pirolidinil-, 2,2,3,3-tetrametilciklopropil-, 2,3,3-trimetilbut-1-en-1-il-, 2-pakeisto 2-acetamido arba 2-pakeisto 2-acetato radikalų keto grupėje arba prijungtų prie amidinio azoto arba esterinio deguonies atomų; amidinis azoto atomas gali būti 4-alkilpiperizino žiedo dalimi; 5-tas arba 7-tas atomas indolo žiede gali būti pakeistas azotu; turintys alkil- arba chinolin-8-il- radikalų karboksilato grupėje ir turintys arba neturintys daugiau radikalų indolo, indazolo, pirazolo, karbazolo, fenilo arba naftilo žieduose. Indolo azoto atomas gali būti prie <i>h,i</i>-briaunų kondensuoto morfolino žiedo dalis. Taip pat šių darinių druskos, eteriai, esteriai arba amidai, jei tokie galimi.</p> <p>2 pogrupis. Naftilmetilindolai – bet kokie 1<i>H</i>-indol-3-il-(1-naftil)metano dariniai, turintys alkil-, halogenalkil-, alkenil-, cikloalkilmetil-, cikloalkiletil- arba 2-(4-morfolinil)etil radikalų, prijungtų prie indolo žiedo azoto atomo ir turintys arba neturintys daugiau radikalų indolo ir naftilo žieduose;</p> <p>3 pogrupis. Naftoilpirolai – bet kokie 3-(1-naftoil)pirolo dariniai, turintys alkil-, halogenalkil-, alkenil-, cikloalkilmetil-, cikloalkiletil- arba</p>	0,005 g	0,5 g	2,5 g [“]
-------	---	---------	-------	--------------------

	<p>2-(4-morfolinil)etil- radikalų, prijungtų prie pirolo žiedo azoto atomo, ir turintys arba neturintys daugiau radikalų pirolo ir naftilo žieduose;</p> <p>4 pogrupis. Naftilmetilindenai – bet kokie 1-(1-naftilmetil)indeno dariniai, turintys alkil-, halogenalkil-, alkenil-, cikloalkilmetil-, cikloalkiletil- arba 2-(4-morfolinil)etil- radikalų, prijungtų prie 3-indeno žiedo anglies atomo, ir turintys arba neturintys daugiau radikalų naftilo ir indeno žieduose;</p> <p>5 pogrupis. Cikloheksilfenoliai – bet kokie 2-(hidroksicikloheksil)fenolio dariniai, turintys alkil-, halogenalkil-, alkenil-, cikloalkilmetil-, cikloalkiletil- arba 2-(4-morfolinil)etil- radikalų, prijungtų prie 5-osios fenolio žiedo padėties, ir turintys arba neturintys daugiau radikalų cikloheksilo žiede.</p>			
--	--	--	--	--

26. Pakeičiu 98 punktą ir jį išdėstau taip:

„98.	<p>Triptamino ir triptamino bioizosterinių darinių grupė* – bet kokie 2-(1<i>H</i>-indol-3-il)etanamino arba 2-(benzo[<i>b</i>]furan-3-il)etanamino dariniai, turintys (arba neturintys) acetoksi-, halogen-, hidroksi-, metilendioksi- arba metoksi- radikalų 4-oje arba (ir) 5-oje indolo arba benzo[<i>b</i>]furano žiedo padėtyje; metil- radikalą 2-oje indolo žiedo padėtyje; metilen- radikalą jungiantį 1-ąjį etanamino anglies atomą su 4-uju indolo žiedo anglies atomu; alil-, alkil-, dialkilaminokarbonilalkil-, butan-1,4-diil-, ciklopropil-, metil- radikalų amino grupėje; 1-etil-, 1-metil- radikalų etanamino fragmente. Taip pat šių darinių druskos, eteriai arba esteriai, jei tokie galimi.</p>	0,2 g	20 g	100 g [“]
------	--	-------	------	--------------------

27. Papildau 256¹ punktu:

„256 ¹ .	Gama-hidroksibutiratas (GHB, Gamma-hydroxybutyrate)	4 g	60 g	300 g [“]
---------------------	---	-----	------	--------------------

28. Pakeičiu 279 punktą ir jį išdėstau taip:

„279.	Natrio oksibutiratas (Natrii oxybutyras, Sodium oxybutyrate)	4 g	60 g	300 g [“]
-------	--	-----	------	--------------------

Sveikatos apsaugos ministras

Aurelijus Veryga

DETALŪS METADUOMENYS

Dokumento sudarytojas (-ai)	Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija 188603472, Vilniaus g. 33, LT-01506, Vilnius
Dokumento pavadinimas (antraštė)	Dėl Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2003 m. balandžio 23 d. įsakymo Nr. V-239 „Dėl Narkotinių ir psichotropinių medžiagų nedidelio, didelio ir labai didelio kiekio nustatymo rekomendacijų“ pakeitimo
Dokumento registracijos data ir numeris	2017-07-07 Nr. V-854
Dokumento specifikacijos identifikavimo žymuo	ADOC-V1.0
Parašo paskirtis	Vizavimas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	RIMA MARKUVIENĖ, Vyriausiasis specialistas, Farmacijos departamento Farmacinės veiklos skyrius
Sertifikatas išduotas	RIMA MARKUVIENĖ, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2017-07-07 14:41:48
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žyme nurodytas laikas	2017-07-10 09:45:21
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-B, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2017-03-22 - 2020-03-21
Parašo paskirtis	Pasirašymas
Parašą sukūrusio asmens vardas, pavardė ir pareigos	Aurelijus Veryga, Ministras
Sertifikatas išduotas	AURELIJUS VERYGA, Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerija LT
Parašo sukūrimo data ir laikas	2017-07-10 13:47:22
Parašo formatas	XAdES-X-L
Laiko žyme nurodytas laikas	2017-07-10 13:47:39
Informacija apie sertifikavimo paslaugų teikėją	ADIC CA-A, Asmens dokumentu israsymo centras prie LR VRM LT
Sertifikato galiojimo laikas	2017-03-30 - 2020-03-29
Informacija apie būdus, naudotus metaduomenų vientisumui užtikrinti	-
Pagrindinio dokumento priedų skaičius	-
Pagrindinio dokumento priedamų dokumentų skaičius	-
Programinės įrangos, kuria naudojantis sudarytas elektroninis dokumentas, pavadinimas	Signa 2010 (1.2.0.v20140611-5583)
Informacija apie elektroninio dokumento ir elektroninio (-ių) parašo (-ų) tikrinimą (tikrinimo data)	Metadata entry "Reception date" must be specified Metadata entry "Registration No. of the reception" must be specified Metadata entry "Receiver" must be specified Metadata entry "Index of the case (volume) the document is assigned to" must be specified Visi dokumente esantys elektroniniai parašai galioja (2017-07-12)
Paieškos nuoroda	https://www.e-tar.lt/portal/legalAct.html?documentId=44a83680653b11e7a53b83ca0142260e
Papildomi metaduomenys	Nuorašą suformavo 2017-07-12 01:29:30 TAIS