

Acesta este actul compus (forma care include modificarile pe text) creat la data de 14 aprilie 2022

M.Of. nr. 1095 din 5 decembrie 2005

NOTA ETO: [Click aici pentru lege si normele metodologice adnotate](#)

Vezi: Normele metodologice ([HG 1915/2006](#))

LEGE Nr. 339

privind regimul juridic al plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope

Parlamentul Romaniei adopta prezenta lege.

CAPITOLUL I

Dispozitii generale

Art. 1. - (1) Prezenta lege stabileste regimul juridic privind cultivarea, producerea, fabricarea, depozitarea, comertul, distributia, transportul, detinerea, oferirea, transmiterea, intermedierea, achizitionarea, utilizarea si tranzitul pe teritoriul national ale plantelor spontane sau cultivate, substantelor si preparatelor prevazute in tabelele I, II si III din anexa care face parte integranta din prezenta lege.

(2) Substantele prevazute in tabelele II si III din anexa si preparatele lor sunt supuse, atunci cand sunt utilizate in scop medical, si altor dispozitii aplicabile substantelor si preparatelor de uz uman sau veterinar, in masura in care acestea nu contravin prezentei legi.

Art. 2. - Pentru aplicarea prezentei legi, termenii si expresiile de mai jos semnifica dupa cum urmeaza:

a) conventii internationale incheiate cu privire la substantele stupefiante si psihotrope - Conventia unica asupra substantelor stupefiante din 1961, la care Romania a aderat prin Decretul nr. 626/1973, si Conventia asupra substantelor psihotrope din 1971, la care Romania a aderat prin [Legea nr. 118/1992](#) pentru aderarea Romaniei la Conventia asupra substantelor psihotrope din 1971 si la Conventia contra traficului ilicit de stupefiante si substante psihotrope din 1988;

b) prescriptie medicala - document scris, semnat si parafat de un medic care recomanda un tratament medical unui pacient clar identificat si care autorizeaza eliberarea de catre farmacist a unei cantitati determinate de medicamente aflate sub controlul legislatiei nationale in domeniu;

c) substanta psihotropă - termen desemnand substantele inscrise in anexele la Conventia asupra substantelor psihotrope din 1971;

d) substanta stupefianta - termen desemnand substantele inscrise in anexele la Conventia unica din 1961 a Natiunilor Unite asupra substantelor stupefiante, modificata prin Protocolul din 1972;

d¹) plante si substante aflate sub control national - termen desemnand plantele si substantele cu proprietati psihoactive, introduse in anexele la prezenta lege prin procedura nationala prevazuta la art. 8 alin. (3);

[Articolul 2, litera d¹\), completata de art.II pct.1 din \[OUG 6/2010\]\(#\)](#)

e) transport - operatiune de deplasare a unor bunuri dintr-un loc in altul sau, dupa caz, cantitatea de plante, substante si preparate ce contin substante stupefiante si psihotrope prevazute in tabelele I, II si III din anexa, autorizata pentru o singura operatiune de transport;

f) transportator - persoana fizica sau juridica autorizata in scopul efectuării transportului;

g) uz medical - utilizarea pe baza de prescriptie medicala licita a medicamentelor aflate sub controlul legislatiei nationale;

h) plante - plantele care contin substante stupefiante sau psihotrope, originare din Romania ori procurate din import;

i) preparat - o solutie sau un amestec, oricare ar fi starea sa fizica, continand una ori mai multe substante stupefiante sau psihotrope; acest termen desemneaza, de asemenea, una sau mai multe substante stupefiante sau psihotrope divizate in unitati de administrare;

i) preparat - o solutie sau un amestec, oricare ar fi starea lui fizica, continand una ori mai multe substante stupefiante sau psihotrope; acest termen desemneaza, de asemenea, una ori mai multe substante stupefiante sau psihotrope divizate in unitati de administrare ori utilizate in analizele de laborator;

[Modificat de art.I pct.1 din \[Legea 179/2012\]\(#\)](#)

j) abuz - consumul plantelor, substantelor si preparatelor ce contin substante stupefiante si psihotrope in afara unei prescriptii medicale;

k) fabricare - toate operatiile, altele decat productia, care permit obtinerea de substante stupefiante sau psihotrope, inclusiv purificarea si transformarea substantelor stupefiante ori psihotrope in alte substante stupefiante sau psihotrope; acest termen cuprinde, de asemenea, fabricarea preparatelor, altele decat cele care sunt efectuate pe baza de prescriptie medicala intr-o farmacie;

k) fabricare - toate operatiile, altele decat producerea, care permit obtinerea de substante stupefiante sau psihotrope, inclusiv purificarea si transformarea substantelor stupefiante ori psihotrope in alte substante stupefiante sau psihotrope; acest termen cuprinde, de asemenea, fabricarea preparatelor, altele decat cele care sunt efectuate pe baza de prescriptie medicala intr-o farmacie;

Modificat de art.I pct.1 din [Legea 179/2012](#)

l) producere - operatia care consta din culegerea opiului, a frunzei de coca, a canabisului si a rasinii de canabis din plantele care le produc;

m) producator - persoana fizica sau juridica ce realizeaza operatii de productie ori fabricatie;

m) producator - persoana fizica sau juridica ce realizeaza operatii de producere;

Modificat de art.I pct.1 din [Legea 179/2012](#)

m¹) fabricant - persoana fizica sau juridica ce realizeaza operatii de fabricare;

Completat de art.I pct.2 din [Legea 179/2012](#)

n) canabis - varful florifer sau fructifer al speciei Canabis indica, exceptand semintele sau frunzele care nu sunt insotite de varfurile ramurilor, a carui rasina nu a fost extrasa, oricare ar fi intrebuintarea acestuia;

o) planta canabis - toate speciile din genul Canabis;

p) opiu brut - latexul ingrosat prin deshidratare partiala recoltat in urma incizarii capsulelor verzi;

q) mac opiaceu - specia Papaver somniferum L;

r) pai sau tulpina de mac - toate partile aeriene ale plantei, cu exceptia semintelor macului opiaceu, dupa cosire;

r) pai sau tulpina de mac - toate partile aeriene ale plantei, inclusiv capsula, cu exceptia semintelor macului opiaceu, dupa recoltare;

Modificat de art.I pct.3 din [Legea 179/2012](#)

s) concentrat de pai sau tulpina de mac - materie obtinuta cand tulpina de mac a suferit un tratament in vederea concentrarii alcaloizilor care intra in compozitia acesteia.

Art. 3. - Toate plantele si substantele ce sunt prevazute in conventiile internationale, la care Romania este parte, ca stupefiante sau psihotrope, precum si preparatele lor, ce pot fi periculoase pentru sanatatea populatiei, din cauza efectelor pe care abuzul acestora le poate produce, sunt prevazute in tabelele I, II si III din anexa.

Art. 4. - Cultivarea, producerea, fabricarea, depozitarea, comertul, distributia, transportul, detinerea, oferirea, transmiterea, intermedierea, achizitionarea, utilizarea, importul, exportul si tranzitul pe teritoriul national ale plantelor, substantelor si preparatelor prevazute in tabelul I din anexa sunt interzise, cu exceptia situatiilor prevazute de prezenta lege.

Art. 5. - Cultivarea, producerea, fabricarea, depozitarea, comertul si distributia, transportul, detinerea, oferirea, transmiterea, intermedierea, achizitionarea, utilizarea, importul, exportul si tranzitul pe teritoriul national ale plantelor, substantelor si preparatelor prevazute in tabelele II si III din anexa sunt permise numai in conditiile prevazute de prezenta lege.

Art. 6. - (1) Preparatele ce contin o substanta prevazuta in tabelele II si III din anexa, care nu prezinta un risc de abuz si a caror substanta nu poate fi recuperata intr-o cantitate care sa permita o utilizare ilegala, pot fi scutite de anumite masuri de control, conform legislatiei nationale.

(2) Lista preparatelor prevazute la alin. (1) si masurile de control de care sunt scutite sunt prevazute in normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

Art. 7. - (1) Orice persoana fizica sau juridica ce desfasoara o operatiune cu plante, substante si preparate prevazute in tabelele I, II si III din anexa se afla sub controlul si supravegherea Ministerului Sanatatii, prin inspectii efectuate de inspectorii farmacisti.

Art. 7. - (1) Orice persoana fizica sau juridica ce desfasoara o operatiune cu plante, substante si preparate prevazute in tabelele I, II si III din anexa se afla sub controlul si supravegherea Ministerului Sanatatii si al unitatilor aflate in coordonarea sau in subordinea acestuia, in conditiile stabilite prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

Modificat de art.I pct.4 din [Legea 179/2012](#)

(1¹) Inspectiile de control si supraveghere pot fi efectuate atat de personalul de specialitate din cadrul Ministerului Sanatatii, cat si de reprezentantii unitatilor aflate in coordonarea sau in subordinea Ministerului Sanatatii, conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

Completat de art.I pct.5 din [Legea 179/2012](#)

(1²) Prin exceptie de la prevederile alin. (1) si (1¹), cultivarea plantelor care contin substante stupefiante sau psihotrope se afla sub controlul si supravegherea

Ministerului Agriculturii si Dezvoltarii Rurale, prin directiile pentru agricultura judetene, respectiv a municipiului Bucuresti.

Completat de art.I pct.5 din [Legea 179/2012](#)

(1³) Prin exceptie de la prevederile alin. (1) si (1¹), plantele, substantele si preparatele stupefiante si psihotrope utilizate in medicina veterinara se afla sub controlul si supravegherea Autoritatii Nationale Sanitare Veterinare si pentru Siguranta Alimentelor.

Completat de art.I pct.5 din [Legea 179/2012](#)

(2) Sunt supuse controlului si supravegherii prevazute la alin. (1) si trusele de prim ajutor care contin substante stupefiante si psihotrope aflate in mijloacele de transport aerian, naval si in ambulante.

(3) In unitatile medico-farmaceutice de productie ori in alte locuri autorizate unde se desfasoara operatiuni cu substante stupefiante sau psihotrope, atunci cand exista indicii de incalcare a activitatii legale cu acestea, specialisti din cadrul formatiunii specializate in prevenirea si combaterea traficului si consumului ilicit de droguri din cadrul Inspectoratului General al Politiei Romane se adreseaza specialistilor din cadrul Ministerului Sanatatii care exercita astfel de atributii, potrivit legii, in vederea verificarii situatiilor sesizate.

(4) Verificarile se fac in comun de catre reprezentantii celor doua institutii.

CAPITOLUL II

Clasificarea plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope

Art. 8. - (1) Prin hotarare a Guvernului, tabelele din anexa la prezenta lege pot fi modificate printr-o noua inscriere, radiere sau transfer dintr-un tabel in altul, in baza modificarilor transmise de Comisia pentru Stupefiante a Organizatiei Natiunilor Unite, a organismelor europene competente, conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) In hotararea Guvernului prevazuta la alin. (1) nu se poate inscrie o substanta aflata sub control national si international sub un regim mai putin strict decat in conditiile prezentei legi si ale conventiilor internationale.

Art. 8. - (1) Tabelele prevazute in anexa care face parte integranta din prezenta lege pot fi modificate printr-o noua inscriere, radiere sau transfer dintr-un tabel in altul, in baza modificarilor transmise de Comisia pentru Stupefiante a Organizatiei Natiunilor Unite sau de organismele europene competente, conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Prin modificarile prevazute la alin. (1) nu se poate inscrie o substanta aflata sub control national si international sub un regim mai putin strict decat in conditiile prezentei legi si ale conventiilor internationale.

Articolul 8 alineatele (1) si (2) modificate de art.II din [OUG 105/2011](#)

(3) Plantele si substantele nesupuse controlului international care, datorita proprietatilor psihoactive, prezinta un risc pentru sanatatea publica se inscriu in sectiunea «Plante si substante aflate sub control national» din tabelele din anexa la prezenta lege, la propunerea Ministerului Sanatatii.

(4) Sectiunea «Plante si substante aflate sub control national» se actualizeaza ori de cate ori este necesar, prin hotarare a Guvernului.

(4) Sectiunea «Plante si substante aflate sub control national» se actualizeaza ori de cate ori este necesar.

Articolul 8 alineatul (4) modificat de art.II din [OUG 105/2011](#)

Articolul 8 alineatele (3) si (4), completate de art.II pct.2 din [OUG 6/2010](#)

Art. 9. - Plantele si substantele sunt prevazute in tabelele I, II sau III din anexa sub denumirea lor comuna internationala, iar in lipsa acesteia, sub denumirea stiintifica ori sub numele lor comun.

Art. 10. - (1) Preparatele sunt supuse aceluiasi regim ca si substantele pe care le contin si, daca ele contin doua sau mai multe substante, sunt supuse regimului substantei celei mai strict controlate.

(2) Lista preparatelor ce contin substante stupefiante si psihotrope se aproba prin ordin al ministrului sanatatii si se publica in Monitorul Oficial al Romaniei, Partea I, odata cu publicarea normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Lista preparatelor care contin substante stupefiante si psihotrope se aproba prin ordin al ministrului sanatatii, la propunerea Agentiei Nationale a Medicamentului si a Dispozitivelor Medicale si a celorlalte institutii competente si se publica in Monitorul Oficial al Romaniei, Partea I, conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

Modificat de art.I pct.6 din [Legea 179/2012](#)

CAPITOLUL III

Cultivarea plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope

Art. 11. - Cultivarea fara drept a plantelor ce contin substante aflate sub control national, prevazute in tabelele I, II si III din anexa, este interzisa.

Art. 12. - (1) Este permisa cultivarea plantelor ce contin substante aflate sub controlul legislatiei nationale numai daca sunt prelucrate in scop tehnic, in vederea producerii de tulpini, fibre, samanta si ulei, in scop medical si stiintific si numai cu autorizarea Ministerului Agriculturii, Padurilor si Dezvoltarii Rurale, prin directiile pentru agricultura si dezvoltare rurala judetene sau a municipiului Bucuresti, pe baza estimarilor anuale stabilite potrivit dispozitiilor art. 42 alin. (1) lit. e) din prezenta lege si a normelor metodologice de aplicare a acesteia.

(2) Cultivarea in scop industrial si/sau alimentar sau pentru producerea de samanta a plantelor ce contin substante aflate sub control national sub limitele stabilite prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi se autorizeaza de catre Ministerul Agriculturii, Padurilor si Dezvoltarii Rurale, prin directiile pentru agricultura si dezvoltare rurala judetene sau a municipiului Bucuresti.

(2) Cultivarea in scop industrial si/sau alimentar ori pentru producerea de samanta a plantelor ce contin substante aflate sub control national se autorizeaza de catre Ministerul Agriculturii si Dezvoltarii Rurale, prin directiile pentru agricultura judetene, respectiv a municipiului Bucuresti.

Modificat de art.I pct.7 din [Legea 179/2012](#)

(3) Furnizorii de seminte de canabis si mac opiaceu au obligatia de a livra asemenea seminte numai catre detinatorii autorizatiei de cultivare.

(4) Cultivatorii de canabis si mac opiaceu autorizati au obligatia de a insamanta terenurile detinute numai cu seminte din soiurile inregistrate in Catalogul oficial al soiurilor si hibridilor de plante de cultura din Romania sau in Cataloagele Comunitatilor Europene, produse de unitatile autorizate de Ministerul Agriculturii, Padurilor si Dezvoltarii Rurale, prin autoritatile teritoriale de control si certificare a semintelor.

Art. 13. - (1) Proprietarul, posesorul ori detinatorul cu orice titlu al unui teren cu destinatie agricola sau cu orice alta destinatie are obligatia sa distruga plantele prevazute la art. 11 care ar putea creste spontan pe terenul respectiv.

(2) Costurile distrugerii plantelor spontane si a culturilor neautorizate se suporta de catre proprietarul, utilizatorul sau detinatorul terenului, dupa caz.

Art. 14. - Modalitatile de aplicare a prevederilor prezentului capitol, modelul si cererea de autorizatie pentru cultivarea in scop licit a plantelor ce contin substante stupefiante si psihotrope se stabilesc prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi si conform prevederilor legale in vigoare.

CAPITOLUL IV

Producerea, fabricarea si distributia plantelor,
substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope

***Art. 15.** - (1) Desfasurarea activitatilor de productie, fabricare, depozitare, comert, detinere si distribuire a plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope este interzisa fara autorizatia eliberata de Ministerul Sanatatii.*

Art. 15. - (1) Desfasurarea activitatilor de productie, fabricare, depozitare, comert, intermediere, detinere si distribuire a plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope este interzisa fara autorizatia eliberata de Ministerul Sanatatii, conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

Modificat de art.I pct.8 din [Legea 179/2012](#)

(2) Eliberarea autorizatiei pentru desfasurarea activitatilor prevazute la alin. (1) se face dupa verificarea spatiului, personalului si mijloacelor tehnice destinate desfasurarii operatiunilor solicitate, in conditiile stabilite prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(3) Autorizatiile pentru operatiunile prevazute la alin. (1) sunt eliberate daca utilizarea plantelor, a substantelor si a preparatelor prevazute in tabelele II si III din anexa este limitata in scopul utilizarii in industrie sau pentru producerea de samanta, precum si pentru uz medical, stiintific sau tehnic.

(3) Autorizatiile pentru operatiunile prevazute la alin. (1) sunt eliberate daca utilizarea plantelor, a substantelor si a preparatelor prevazute in tabelele II si III din anexa este limitata in scopul utilizarii in industrie sau pentru producerea de samanta, precum si pentru uz medical, stiintific sau tehnic. Modelele autorizatiilor sunt prevazute in normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

Modificat de art.I pct.8 din [Legea 179/2012](#)

(4) Inetarea activitatii, precum si orice modificare a situatiei care a justificat eliberarea autorizatiei se notifica autoritatii emitente, inainte de a fi efectuata, in termenul si in conditiile stabilite prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(5) Valabilitatea autorizatiei pentru desfasurarea activitatilor prevazute la alin. (1) nu poate depasi termenul autorizatiei de functionare.

Art. 16. - (1) Ministerul Sanatatii aproba pentru fiecare an cantitatile estimate din diferite substante si preparate pe care orice cultivator, producator, distribuitor, importator sau exportator autorizat are dreptul sa le cultive, sa le produca, sa le fabrice, sa le importe ori sa le exporte. Aceste limite pot fi modificate, daca este necesar, in cursul anului.

(2) Orice producator sau importator autorizat are dreptul sa produca, sa fabrice sau sa importe numai cantitatile de substante si preparate necesare operatiunii aprobate.

Art. 16. - (1) Ministerul Sanatatii aproba pentru fiecare an cantitatile estimate din diferite substante si preparate pe care orice cultivator, producator, fabricant, distribuitor, importator sau exportator autorizat are dreptul sa le cultive, sa le produca, sa le fabrice, sa le importe ori sa le exporte. Aceste limite pot fi modificate, daca este necesar, in cursul anului.

(2) Orice producator, fabricant sau importator autorizat are dreptul sa produca, sa fabrice sau sa importe numai cantitatile de substante si preparate necesare operatiunii aprobate.

Modificat de art.I pct.9 din [Legea 179/2012](#)

Art. 17. - In vederea aprobarii prevazute la art. 16, producatorii si importatorii transmit anual Ministerului Sanatatii estimarile cantitatilor diferitelor substante si preparate pe care le produc, fabrica sau importa.

Art. 17. - In vederea aprobarii prevazute la art. 16, producatorii, fabricantii si importatorii transmit anual Ministerului Sanatatii estimarile cantitatilor diferitelor substante si preparate pe care le produc, le fabrica sau le importa.

Modificat de art.I pct.10 din [Legea 179/2012](#)

Art. 18. - Modalitatile de aplicare a prezentului capitol, intocmirea dosarului ce insoteste cererea si modelul de autorizatie sunt stabilite prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

CAPITOLUL V

Import/export si tranzit cu plante, substante si preparate stupefiante si psihotrope

Art. 19. - Sunt interzise importurile si exporturile in si din Romania cu incalcarea prevederilor prezentei legi.

Art. 20. - Operatiunile de export sau de import cu plantele, substantele si preparatele prevazute in tabelele I, II si III din anexa se desfasoara in baza unei autorizatii de export sau import, eliberata pentru fiecare operatiune de catre Ministerul Sanatatii prin serviciul specializat, conform modelului prevazut in normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

Art. 20. - Operatiunile de export sau de import cu plantele, substantele si preparatele prevazute in tabelele I, II si III din anexa se desfasoara in baza unei autorizatii de export sau import, eliberata pentru fiecare operatiune de catre Ministerul Sanatatii prin departamentul de specialitate, conform modelului prevazut in normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

Modificat de art.I pct.11 din [Legea 179/2012](#)

Art. 21. - Operatiunile de import/export cu plante, substante si preparate prevazute in tabelele I, II si III din anexa pot fi efectuate numai de persoanele titulare ale autorizatiei prevazute la art. 12, 15 si 49, in limitele estimarilor anuale.

Art. 22. - (1) Modelul cererii pentru obtinerea autorizatiei de import sau export este prevazut in normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Pentru obtinerea autorizatiei de export este necesar si un exemplar original al autorizatiei de import, emisa de autoritatea competenta din tara importatorului.

Art. 23. - (1) Autorizatia de import sau de export indica autoritatea care a emis-o si contine aceleasi informatii ca si cererea privind operatiunea prevazuta la art. 22 alin. (1).

(2) Autorizatia de export cuprinde in mod obligatoriu numarul si data autorizatiei de import care atesta ca importul substantei sau al preparatului este autorizat.

Art. 24. - (1) Ministerul Sanatatii elibereaza importatorului doua exemplare originale ale autorizatiei de import, dintre care un exemplar se anexeaza documentelor de transport.

(2) Ministerul Sanatatii elibereaza exportatorului doua exemplare originale ale autorizatiei de export, dintre care un exemplar se anexeaza documentelor de transport.

Art. 25. - In cazul in care cantitatea de plante, substante sau preparate efectiv exportata este mai mica decat cea indicata pe autorizatia de export, Ministerul Sanatatii precizeaza acest lucru pe autorizatie si pe toate copiile sale oficiale.

Art. 26. - Atunci cand transportul a ajuns pe teritoriul Romaniei, Ministerul Sanatatii restituie autoritatii competente din tara exportatoare autorizatia de export emisa de aceasta, cu specificarea cantitatii efectiv importate din fiecare planta, substanta si preparat.

Art. 27. - Documentele comerciale, documentele de vama sau de transport, precum si alte documente de expediere trebuie sa indice numele plantelor si ale substantelor asa cum acestea figureaza in tabelele conventiilor internationale si, dupa caz, denumirea comerciala a preparatelor, cantitatilor exportate de pe teritoriul national sau care

urmeaza a fi importate, numele si adresele exportatorului, ale importatorului si cele ale destinatarului.

Art. 28. - (1) Este interzisa depozitarea in regim de antrepozitare si in zonele libere a plantelor, substantelor sau preparatelor ce contin substante stupefiante ori psihotrope indigene sau de import.

(2) Sunt interzise importurile pe teritoriul Romaniei sub forma de transporturi adresate unui depozit de vama.

(3) Sunt interzise exporturile de pe teritoriul Romaniei sub forma de transporturi adresate unui depozit de vama, cu exceptia cazului in care autoritatea competenta a tarii importatoare a precizat pe autorizatia de import ca aproba o astfel de operatiune.

Art. 29. - Transporturile ce intra sau ies de pe teritoriul Romaniei fara a fi insotite de o autorizatie de import sau de export, precum si cele care nu sunt conforme autorizatiei sunt retinute de autoritatile competente, pana la justificarea legitimitatii transportului sau pana la ramanerea definitiva si irevocabila a hotararii judecatoresti prin care se dispune confiscarea transportului respectiv.

Art. 30. - (1) Birourile vamale de frontiera si birourile vamale de interior pentru importul sau exportul de plante, substante ori preparate prevazute in tabelele I, II si III din anexa sunt stabilite de autoritatea vamala competenta si se publica in Monitorul Oficial al Romaniei, Partea I, in termen de 30 de zile de la publicarea normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Modalitatea de transmitere a informatiei de la punctele vamale catre Ministerul Sanatatii se va preciza in normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

Art. 31. - (1) Tranzitarea pe teritoriul Romaniei a unui transport de plante, substante sau preparate continand substante prevazute in tabelele I, II si III din anexa este permisa numai daca la punctele de control pentru trecerea frontierei se prezinta autorizatia de import-export pentru acel transport.

(2) Destinatia unui transport aflat in tranzit pe teritoriul Romaniei poate fi schimbata numai dupa eliberarea unei noi autorizatii de export de catre autoritatea competenta din tara exportatoare.

(3) Nici un transport de plante, substante si de preparate prevazute la alin. (1), aflat in tranzit pe teritoriul Romaniei, nu poate fi supus vreunui tratament care sa-i modifice natura sau ambalajul.

Art. 32. - Dispozitiile art. 31 nu sunt aplicabile daca transportul este efectuat pe cale aeriana. In situatia in care aeronava face escala sau aterizeaza fortat pe teritoriul Romaniei, transportul va fi tratat ca un export de pe teritoriul Romaniei catre tara destinatarului numai in conditiile descarcarii sau daca circumstantele impun acest lucru.

CAPITOLUL VI

Transportul plantelor, substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope

Art. 33. - (1) Unitatile autorizate si transportatorii autorizati de catre Ministerul Transporturilor, Constructiilor si Turismului sunt obligati sa ia masuri corespunzatoare pentru a preveni deeturnarea din circuitul legal a plantelor, substantelor si preparatelor prevazute in tabelele din anexa.

(2) Transportul se efectueaza cu indeplinirea urmatoarelor obligatii:

a) este insotit de documentele prevazute de lege;

b) preparatele sunt transportate in containere cu sigilii nefalsificabile si care sa permita controlul;

c) orice circumstante care ar permite traficul ilegal trebuie comunicate autoritatilor competente in cel mai scurt timp.

CAPITOLUL VII

Utilizarea medicala si distributia substantelor si preparatelor stupefiante si psihotrope

Art. 34. - *Farmaciile cu circuit deschis, farmaciile cu circuit inchis, cabinetele medicale in specialitatea medicina de familie, precum si centrele de tratament pentru toxicomani isi desfasoara activitatea cu plante, substante si preparate stupefiante si psihotrope, in baza autorizatiei de functionare, conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.*

Art. 34. - (1) **Farmaciile cu circuit deschis si farmaciile cu circuit inchis isi desfasoara activitatea cu plante, substante si preparate stupefiante si psihotrope, in baza autorizatiei de functionare, conform legislatiei in vigoare.**

(2) **Unitatile sanitare si centrele de tratament pentru toxicomani isi desfasoara activitatea cu plante, substante si preparate stupefiante si psihotrope, in conditiile stabilite prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi.**

Modificat de art.I pct.12 din Legea 179/2012

Art. 35. - Achizitionarea de plante, substante si preparate prevazute in tabelele II si III din anexa poate fi efectuata numai de la o persoana juridica autorizata, potrivit dispozitiilor art. 15.

Art. 36. - (1) Persoanele juridice pot sa achizitioneze, sa distribuie si sa utilizeze in limita nevoilor lor plante, substante si preparate prevazute in tabelele II si III din anexa numai daca detin autorizatie emisa de Ministerul Sanatatii.

(2) Continutul si modalitatea de control al truselor de prim ajutor vor fi precizate prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

Art. 37. - (1) Preparatele si substantele stupefiante si psihotrope pot fi utilizate in scop medical numai pe baza prescriptiilor medicale, in conformitate cu normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Prescrierea substantelor si preparatelor prevazute in tabelul II din anexa se face pe formulare speciale, securizate, sau in condici de prescriptii medicale ori condici de aparat, destinate exclusiv prescrierii acestora, in cadrul unitatilor sanitare umane sau veterinare, in conditiile prevazute in normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(3) Prescrierea substantelor si preparatelor prevazute in tabelul III din anexa se face pe formulare care se retin la eliberare, in conditiile prevazute in normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(4) Eliberarea substantelor si preparatelor prevazute in tabelele II si III din anexa, fara prescriptie medicala, este interzisa, cu exceptia preparatelor prevazute in normele metodologice de aplicare a prezentei legi, in baza art. 6 alin. (2).

Art. 38. - (1) Plantele si substantele prevazute in tabelele II si III din anexa pot fi prescrise pacientilor in conformitate cu prevederile art. 37, numai sub forma de preparate farmaceutice, realizate industrial sau in farmacie, de catre:

a) medicii titulari ai autorizatiei de libera practica, in conformitate cu normele metodologice de aplicare a prezentei legi;

b) medicii veterinari titulari ai autorizatiei de libera practica, in conformitate cu normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Pacientii aflati in tratament cu medicamente care contin substante stupefiante sau psihotrope prevazute in tabelul II din anexa pot detine cantitatea prescrisa numai in baza prescriptiei medicale.

(3) Medicamentele care contin substante stupefiante sau psihotrope, obtinute pe baza de prescriptie medicala, ramase neutilizate, vor fi distruse conform procedurilor stabilite prin normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

Art. 39. - Modalitatea privind prescrierea si eliberarea preparatelor farmaceutice prevazute in tabelele II si III din anexa, precum si modelul formularelor sunt prevazute in normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

Art. 40. - Este interzisa detinerea, in orice scop, a plantelor, substantelor si preparatelor prevazute in tabelele I, II si III din anexa, in afara de cazul in care este autorizata, potrivit prevederilor prezentei legi si ale normelor metodologice de aplicare a acesteia.

Art. 41. - Conditiiile in care calatorii pot detine medicamente ce contin substante stupefiante si psihotrope vor fi stabilite in normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

CAPITOLUL VIII

Obligatii ale persoanelor autorizate sa efectueze operatiuni cu plante, substante si preparate care contin substante stupefiante si psihotrope

Art. 42. - (1) Persoanele juridice autorizate sa desfasoare activitati de cultivare, productie, fabricare, depozitare, de import si export cu plante, substante si preparate care contin substante stupefiante si psihotrope sunt obligate sa transmita Ministerului Sanatatii urmatoarele documente:

a) o situatie lunara a cantitatilor din fiecare planta, substanta si din fiecare preparat, importate sau exportate, cu indicarea tarii expeditoare si a tarii destinatare, in termen de cel mult 5 zile lucratoare de la sfarsitul fiecărei luni;

b) o situatie recapitulativa a datelor transmise conform lit. a) privind anul calendaristic trecut, inclusiv situatia stocului la data de 31 decembrie a celui an, cel mai tarziu pana la data de 15 februarie a fiecarui an;

c) situatia privind cantitatile din fiecare substanta si din fiecare preparat, produse sau fabricate, in termenele prevazute la lit. a) si b);

d) situatia privind cantitatea din fiecare substanta utilizata pentru fabricare, in termenele prevazute la lit. a) si b);

e) o situatie privind estimarea necesarului de plante, substante si preparate pentru anul calendaristic urmator, conform formularelor prevazute in normele metodologice de

aplicare a prezentei legi, cel mai tarziu la data de 31 mai a fiecarui an;

f) o situatie trimestriala din partea producatorilor si distribuitorilor, care sa specifice miscarile cantitatilor de plante, substante si preparate care contin substante stupefiante si psihotrope, la nivel national, efectuate in aceasta perioada.

f) o situatie trimestriala din partea producatorilor, a fabricantilor si a distribuitorilor, care sa specifice miscarile cantitatilor de plante, substante si preparate ce contin substante stupefiante si psihotrope, la nivel national, efectuate in aceasta perioada.

Modificat de art.I pct.13 din [Legea 179/2012](#)

(2) Datele prevazute la lit. a)-c) se transmit pentru fiecare planta cultivata, importata, exportata, in aceleasi termene.

(3) La cererea Ministerului Sanatatii, persoanele juridice autorizate sunt obligate sa transmita in cursul anului situatii recapitulative dupa modelul formularelor prezentate in normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(4) Ministerul Sanatatii si Ministerul Agriculturii, Padurilor si Dezvoltarii Rurale colecteaza, analizeaza si comunica Agentiei Nationale Antidrog, in vederea centralizarii si transmiterii catre organismele internationale, toate datele statistice pe care le detin in legatura cu activitatile prevazute la art. 1, solicitate prin conventiile internationale la care Romania este parte.

Art. 43. - (1) Orice achizitie, transmitere, operatiune de comert, export sau import de plante, substante si preparate prevazute in tabelele I si II din anexa trebuie, in momentul efectuarii operatiunii, sa fie inregistrata conform conditiilor stabilite in normele metodologice de aplicare a prezentei legi. Aceste documente se pastreaza timp de 5 ani.

(2) Comenzile si facturile pentru plantele, substantele si preparatele prevazute in tabelul II din anexa se efectueaza pe formulare separate.

Art. 44. - (1) Orice persoana juridica autorizata, care detine plante, substante si preparate prevazute in tabelele I, II si III din anexa, este obligata sa asigure conditiile de pastrare si depozitare conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Orice persoana autorizata care detine plante, substante si preparate prevazute in tabelele I, II si III din anexa este obligata sa ia masuri de paza pentru prevenirea sustragerii acestora.

Art. 45. - (1) Substantele si preparatele prevazute in tabelele II si III din anexa se pun in circulatie numai in ambalaje adecvate, inchise si etichetate conform normelor metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Ambalajele exterioare ale coletelor de expeditie nu trebuie sa contina nici o alta indicatie in afara numelui si adreselor expeditorului si destinatarului, precum si marca expeditorului.

Art. 46. - (1) Eticheta sub care un preparat este pus in vanzare trebuie sa contina in mod obligatoriu denumirea, cantitatea si concentratia de substanta activa, numarul seriei de fabricatie, numele unitatii producatoare si termenul de valabilitate.

(2) Etichetele si alte suporturi informationale, cum sunt prospectele ce insotesc conditiile pentru distributia en-détail, indica modul de utilizare, precum si precautiile ce trebuie luate si atentionarile ce sunt necesare pentru siguranta utilizatorului, in conditiile prevazute de normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

Art. 47. - (1) Orice publicitate cu privire la substantele si preparatele prevazute in tabelele I, II si III din anexa este interzisa, in afara de publicatiile stiintifice sau profesionale, recunoscute pe plan national, destinate cercetatorilor sau profesionistilor.

(2) Este interzisa distribuirea de esantioane ale substantelor si preparatelor prevazute in tabelele I, II si III din anexa.

Art. 48. - Distrugerea substantelor si preparatelor identificate ca necorespunzatoare calitativ de catre persoana juridica autorizata sau de Agentia Nationala a Medicamentului, dupa caz, cu termen de valabilitate expirat ori care au fost returnate, se efectueaza de catre o societate autorizata, in baza aprobarii de distrugere emise de Ministerul Sanatatii si in prezenta unei comisii constituite in conditiile prevazute in normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

CAPITOLUL IX

Cercetari medicale si stiintifice, invatamant

Art. 49. - (1) Ministerul Sanatatii autorizeaza, in scopul cercetarii medicale ori stiintifice, pentru invatamant sau pentru efectuarea de constatari ori expertize tehnico-stiintifice, fizico-chimice, dispuse de autoritatile judiciare, potrivit legii, o persoana fizica sau juridica, dupa caz, sa cultive, sa produca, sa fabrice, sa achizitioneze, sa transporte, sa importe, sa exporte, sa utilizeze, sa detina plante, substante si preparate prevazute in tabelele I, II si III din anexa in cantitati care sa nu le depaseasca pe cele

strict necesare scopului urmarit, in conditiile prezentate in normele metodologice de aplicare a prezentei legi.

(2) Autorizatia prevazuta la alin. (1) poate fi acordata si pentru alte operatiuni dintre cele enumerate la art. 4, in masura in care asemenea operatiuni sunt necesare scopului urmarit.

(3) Beneficiarul autorizatiei prevazute la alin. (1) consemneaza intr-un registru, pe care il pastreaza timp de 5 ani, cantitatile de plante, substante si preparate pe care le importa, le achizitioneaza, le fabrica, le utilizeaza si le distruge, precum si data operatiunilor si numele furnizorilor. El are obligatia de a comunica trimestrial si anual Ministerului Sanatatii cantitatile importate, utilizate sau detinute in stoc pana la epuizarea acestuia, in conditiile prevazute la art. 42.

(4) Organele de politie si vamale pot trimite pentru analize de laborator Organului International de Control al Stupefiantelor din cadrul Organizatiei Natiunilor Unite sau autoritatilor competente ale altor state esantioane ale substantelor, plantelor ori preparatelor prevazute in tabelele I, II si III din anexa.

CAPITOLUL X

Sanctiuni

Art. 50. - In cazul in care exista sau se presupune in mod justificat ca exista un risc iminent si grav pentru sanatate, autoritatile sanitare vor adopta masurile de precautie, care vor consta in:

a) blocarea marfii, retragerea de pe piata si interzicerea utilizarii specialitatilor farmaceutice, formulelor magistrale si preparatelor oficinale, precum si suspendarea activitatilor, publicitatii si inchiderea provizorie a localurilor, centrelor sau serviciilor;

b) suspendarea elaborarii, prescrierii, eliberarii si furnizarii de preparate in faza de cercetare clinica sau pentru cercetare pe animale.

Art. 51. - In cazul incalcarii repetate a prevederilor art. 42 alin. (1)-(3), Ministerul Sanatatii poate suspenda autorizatia pentru desfasurarea activitatilor prevazute la art. 15 alin. (1), pentru o perioada de 1-3 luni.

Art. 52. - (1) Constituie contraventii si se sanctioneaza, dupa cum urmeaza:

a) nerespectarea prevederilor art. 13 alin. (1), art. 37 alin. (2)-(4) si ale art. 44-46, cu amenda de la 200 lei (RON) la 1.000 lei (RON);

b) nerespectarea prevederilor art. 43, cu amenda de la 500 lei (RON) la 2.000 lei (RON);

c) nerespectarea prevederilor art. 15 alin. (4), ale art. 47 si 48, cu amenda de la 1.000 lei (RON) la 5.000 lei (RON);

d) nerespectarea prevederilor art. 42 alin. (1)-(3) si ale art. 43, cu amenda de la 5.000 lei (RON) la 20.000 lei (RON).

(2) Constatatarea contraventiilor si aplicarea sanctiunilor se fac de catre personalul anume imputernicit din cadrul Ministerului Sanatatii si al Ministerului Agriculturii, Padurilor si Dezvoltarii Rurale, Directiei Generale de Combatere a Criminalitatii Organizate si Antidrog si Agentiei Nationale Antidrog.

(3) Dispozitiile referitoare la contraventiile prevazute la alin. (1) si (2) se completeaza cu prevederile Ordonantei Guvernului nr. 2/2001 privind regimul juridic al contraventiilor, aprobata cu modificari si completari prin Legea nr. 180/2002, cu modificarile si completarile ulterioare.

CAPITOLUL XI

Dispozitii tranzitorii si finale

Art. 53. - La data intrarii in vigoare a prezentei legi Legea nr. 73/1969 privind regimul produselor si al substantelor stupefiante, publicata in Buletinul Oficial al Republicii Socialiste Romania, Partea I, nr. 154 din 29 decembrie 1969, cu modificarile ulterioare, si Hotararea Guvernului nr. 75/1991 pentru stabilirea si sanctionarea contraventiilor la normele privind regimul produselor si substantelor stupefiante, publicata in Monitorul Oficial al Romaniei, Partea I, nr. 20 din 28 ianuarie 1991, cu modificarile ulterioare, se abroga.

Art. 54. - Autorizatiile eliberate in baza Legii nr. 73/1969 isi mentin valabilitatea pentru o perioada de cel mult 3 ani de la data intrarii in vigoare a prezentei legi, urmand ca in acest interval sa fie preschimbate conform prevederilor prezentei legi.

Art. 55. - In scopul indeplinirii obligatiilor asumate de Romania prin conventiile internationale si pentru raportarea datelor solicitate de organele si organismele competente, termenele de raportare prevazute la art. 42 pot fi modificate prin ordin al ministrului sanatatii.

Art. 56. - Prezenta lege intra in vigoare la 7 luni de la data publicarii in Monitorul Oficial al Romaniei, Partea I, cu exceptia art. 57 care intra in vigoare la data publicarii.

Art. 57. - In termen de 6 luni de la data publicarii prezentei legi in Monitorul Oficial al Romaniei, Partea I, Ministerul Sanatatii va elabora normele metodologice de aplicare a acesteia, care vor fi aprobate prin hotarare a Guvernului.

Aceasta lege a fost adoptata de Parlamentul Romaniei, cu respectarea prevederilor [art. 75](#) si ale [art. 76](#) alin. (2) din Constitutia Romaniei, republicata.

PRESEDINTELE CAMEREI DEPUTATILOR
ADRIAN NASTASE

PRESEDINTELE SENATULUI
NICOLAE VACAROIU

Bucuresti, 29 noiembrie 2005.
Nr. 339.

Vezi: [ORDIN 1328/2022](#) pentru aprobarea Procedurii privind exercitarea activitatii de control si supraveghere a operatiunilor cu plante, substante si preparate stupefiante si psihotrope prevazute in tabelele I, II si III din anexa la Legea nr. 339/2005

ANEXA

TABELUL I

PLANTE, SUBSTANTE SI PREPARATE CU SUBSTANTE PSIHOTROPE
SI STUPEFIANTE INTERZISE, LIPSITE DE INTERES RECUNOSCUT IN MEDICINA*)

STUPEFIANTE

1. Acetorfina
2. Acetil-alfa-metilfentanil
3. Alfa-metilfentanil
4. Alfa-metiltiofentanil
5. Beta-hidroxi-fentanil
6. Beta-hidroxi-metil-3-fentanil
7. Cetobemidona
8. Dezomorfina
9. Etorfina
10. Heroina
11. 3-metilfentanil
12. 3-metiltiofentanil
13. MPPP
14. Para-fluorofentanil
15. PEPAP
16. Tiofentanil
- "17. Oripavina".
Completat de [HG 282/2008](#)
18. **AH-7921**
Completat de [art.unic pct.1 din Legea 324/2018](#)
19. **U-47700 (3,4-dichloroN-(2-dimethylamino-cyclohexyl)-N methyl-benzamide)**
Completat de [art.unic pct.1 din Legea 324/2018](#)
20. **butyrfentanyl (N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl)-4 piperidinyl]butanamide)**
Completat de [art.unic pct.1 din Legea 324/2018](#)
21. **4-Fluoroisobutirfentanil (4-FIBF) = N-(4-fluorofenil)-N-(1-fenetilpiperidin-4-il)isobutiramida**
22. **Acetilfentanil = N-fenil-N-[1-(2-feniletil)-4-piperidinil]acetamida**
23. **Acriloilfentanil = N-fenil-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il] prop-2-enamida**
24. **Carfentanil = metil 1-(2-feniletil)-4-[fenil(propanoil) amino]piperidin-4-carboxilat**
25. **Crotonilfentanil = (E)-N-(1-fenetilpiperidin-4-il)-N-fenilbut-2-enamida**
26. **Ciclopropilfentanil=N-fenil-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]ciclopropanocarboxamida**
27. **Furanilfentanil = N-fenil-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]furan-2-carboxamida**
28. **Isotonitazen = N, N-dietil-2-[[4-(1-metiletoksi)fenil]metil]-5-nitro-1H-benzimidazol-1-etanamina**

29. **Metoxiacetilfentanil** = 2-Metoxi-N-fenil-N-[1-(2-feniletil) piperidin-4-il]acetamida
 30. **MT-45** = 1-ciclohexil-4-(1,2-difeniletil)piperazina
 31. **Ocfentanil** = N-(2-fluorofenil)-2-metoxi-N-[1-(2-feniletil) piperidin-4-il]acetamida
 32. **Ortofluorofentanil** = N-(2-Fluorofenil)-N-[1-(2-feniletil) piperidin-4-il]propanamida
 33. **Parafluorobutirfentanil** = N-(4-Fluorofenil)-N-[1-(2-feniletil) piperidin-4-il]butanamida
 34. **Tetrahidrofuranilfentanil (THF-F)** = N-fenil-N-[1-(2-feniletil) piperidin-4-il]tetrahidrofuran-2-carboxamida
 35. **Valerilfentanil** = N-(1-fenetilpiperidin-4-il)-N-fenilpentanamida.
Pozitiile 21-35, completate de art.unic pct.1 din [Legea 96/2022](#)

PSIHOTROPE

1. Brolamfetamina
2. Catinona
3. 2C-B
4. 2C-I
5. 2C-T-7
6. DET
7. DMA
8. DMHP
9. DMT
10. DOET
11. Eticiclidina
12. Etriptamina
13. N-hidroxi MDA
14. (+)-LYSERGIDE
15. N-etil MDA, MDE
16. MDMA
17. Mescalina
18. Metcatinona
19. Metil-4aminorex
20. MMDA
21. 4-MTA
22. Parahexil
23. PMA
24. PMMA
25. Psilocina, psilotsin
26. Psilocibina
27. Roliciclidina
28. STP, DOM
29. Tenamfetamina
30. Tenociclidina
31. Tetrahydrocannabinol, izomerii urmatiori si variantele lor stereochemice:
 - tetrahidro-7,8,9,10 trimetil-6,6,9 pentil-3 6H-dibenzo[b,d] piran ol-1
 - (9R, 10aR)-tetrahidro-8,9,10,10a trimetil-6,6,9 pentil-3 6H-dibenzo[b,d] piran ol-1
 - (6aR, 9R, 10aR)-tetrahidro-6a,9,10,10a trimetil-6,6,9 pentil-3 6H-dibenzo[b,d] piran ol-1
 - (6aR, 10aR)-tetrahidro-6a,7,10,10a trimetil-6,6,9 pentil-3 6R-dibenzo[b,d] piran ol-1
 - tetrahidro-6a,7,8,9-trimetil-6,6,9 pentil-3 6H-dibenzo[b,d] piran ol-1 (6aR, 10aR)-hexahidro-6a,7,8,9,10,10a dimetil-6,6 metilena-9 pentil-3 6H-dibenzo[b,d] piran ol
32. TMA
- 32¹. **25B-NBOMe**
Completat de art.unic pct.2 din [Legea 324/2018](#)
- 32². **25C- NBOMe**
Completat de art.unic pct.2 din [Legea 324/2018](#)
- 32³. **25I- NBOMe**
Completat de art.unic pct.2 din [Legea 324/2018](#)
33. **4-MEC (4-methylethcatinone)** = 2-etilamino-1-(4-metilfenil)-1-propanona
34. **AM-2201** = 1-[(5-fluoropentil)-1H-indol-3-il]-(naftalen-1-il) metanona
35. **JWH-018** = Naftalen-1-il-(1-pentilindol-3-il) metanona
36. **Metilendioxipirovalerona (MDPV)**
37. **4-metilmetcatinona (mefedrona)** = 1-(4-metilfenil)-2-metilaminopropan-1-ona
38. **β-ceto-MDMA (metilona)** = 2-metilamino-1-(3,4-metilendioxifenil) propan-1-ona
39. **BZP (benzilpiperazina)**

40. Pentedrona = 2-(metilamino)-1-fenil-1-pentanona
 41. UR-144 = (1-pentilindol-3-il)-(2,2,3,3-tetrametilciclopropil) metanona
 42. XLR-11 = 1-(5-fluoropentil)-1H-indol-3-il)-(2,2,3,3-tetrametilciclopropil)metanona
 43. Alfa-PVP = 1-fenil-2-(1-pirolidinil)-1-pentanona
 44. DOC (2,5-dimetoxi-4-cloroamfetamina) = 1-(4-clor-2,5-dimetoxi-fenil)propan-2-amina
 45. 2C-T-2 = 2,5-dimetoxi-4-etiltiofenetilamina
 46. 4-Fluoroamfetamina (4-FA) = 1-(4-Fluorofenil)propan-2-amina
 47. 4F-MDMB-BINACA = metil(S)-2-(1-(4-fluorobutil)-1H-indazol-3-carboxamido)-3,3-dimetilbutanoat
 48. 5F-ADB/5F-MDMB-PINACA = metil(2S)-2-([1-(fluoropentil)-1H-indazol-3-carbonil]amino)-3,3-dimetilbutanoat
 49. 5F-AMB-PINACA (5F-AMB) = metil 2-([1-(5-fluoropentil)-1H-indazol-3il]carbonil)amino)-3-metilbutanoat
 50. 5F-MDMB-PICA(5F-MDMB-2201) = metil(S)-2-(1-(5-fluoropentil)-1H-indol-3-carboxamido)-3,3-dimetilbutanoat
 51. 5F-PB-22 = quinolin-8-il 1-(5-fluoropentil)-1H-indol-3-carboxilat
 52. AB-CHMINACA = N-[(2S)-1-amino-3-metil-oxobutan-2-il]-1-(ciclohexilmetil)-1H-indazol-3-carboxamida
 53. AB-FUBINACA = N-[(2S)-1-amino-3-metil-1-oxobutan-2-il]-1-[(4-fluorofenil)metil]indazol-3-carboxamida
 54. AB-PINACA = N-[(2S)-1-amino-3-metil-1-oxobutan-2-il]-1-pentil-1H-indazol-3-carboxamida
 55. ADB-CHMINACA (MAB-CHMINACA) = N-[(2S)-1-amino-3,3-dimetil-1-oxobutan-2-il]-1-(ciclohexilmetil)-1H-indazol-3-carboxamida
 56. ADB-FUBINACA = N-[(2S)-1-amino-3,3-dimetil-1-oxobutan-2-il]-1-[(4-fluorofenil)metil]-1H-indazol-3-carboxamida
 57. ALPHA-PHP = (RS)-1-fenil-2-(pirolidin-1-il)hexan-1-ona
 58. Clefedrona (4-CMC) = 1-(4-clorofenil)-2-(metilamino)-1-propanona
 59. CUMYL-4CN-BINACA = 1-(4-cianobutil)-N-(2-fenilpropan-2-il)-1H-indazol-3-carboxamida
 60. Flualprazolam = 8-Cloro-6-(2-fluoro-fenil)-1-metil-4h-benzo[f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepina
 61. FUB-AMB (MMB-FUBINACA) = metil(2S)-2-([1-[4-fluorofenil]metil-1H-indazol-3-carbonil]amino)-3-metilbutanoat
 62. N-Etilhexedrona = 2-(etilamino)-1-fenil-1-hexanona
 63. Efilona (N-Etilnorpentilona) = 1-(2H-1,3-benzodioxol-5-il)-2-(etilamino)pentan-1-ona
 64. TMA-2 = 2,4,5-trimetoxiamfetamina
- Pozitiile nr. 33-64, completate de art.unic pct.2 din [Legea 96/2022](#)

Sunt supuse acelorasi reguli si:

a) izomerii acestor substante, cu exceptia cazului in care sunt mentionati expres numai anumiti izomeri, in toate cazurile in care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzatoare a substantei in cauza;

b) eterii si esterii acestor substante, in cazurile in care pot exista;

c) sarurile acestor substante, inclusiv cele ale eterilor, esterilor si izomerilor, in toate cazurile in care pot exista.

PLANTE SI SUBSTANTE AFLATE SUB CONTROL NATIONAL

1. Acid ibotenic
2. Amanita muscaria (L: Fr.) Lam
3. Amanita pantherina
4. Amida acidului lisergic
5. Toate speciile din genul Argyreia
6. BZP (benzilpiperazina)

7. DOC (2,5-dimetoxi-4-cloroamfetamina) = 1-(4-clor-2,5-dimetoxi-fenil) propan-2-amina

Abrogat de art.unic pct.3 din Legea 96/2022

8. DOI (2,5-dimetoxi-4-iodoamfetamina) = 1-(2,5-dimetoxi-4-iodofenil)-propan-2-amina

9. CPP (clorofenilpiperazina)

10. CP 47,497 = 2-(3-hidroxiciclohexil)- 5-(2-metiloctan-2-il) fenol

11. CP 47,497-C6 = 2-(3-hidroxiciclohexil)-5-(2-metilheptan-2-il) fenol

12. CP 47,497-C8= 2-(3-hidroxiciclohexil)-5-(2-metilnonan-2-il) fenol

13. CP 47,497-C9= 2-(3-hidroxiciclohexil)-5-(2-metildecen-2-il) fenol

14. Fluorometcatinona (flefedrona) = 1-(fluorofenil)-2-(metilamino) propan-1-ona

15. Indanilamfetamina

16. JWH-018 = Naftalen-1-il-(1-pentilindol-3-il) metanona

17. 4-metilmetcatinona (mefedrona) = 1-(4-metilfenil)-2-metilaminopropan-1-ona

Abrogat de art.unic pct.3 din Legea 96/2022

18. 4-metoximetcatinona (metedrona) = 1-(4-metoxifenil)-2-(metilamino) propan-1-ona

19. Muscimol

20. Nymphaea caerulea Sav.

21. Turbina corymbosa (L.) Raf., Sin. Rivea corymbosa (L.) Hallier f.

22. Toate speciile din genul Psilocybe

23. TFMPP (trifluorometilfenilpiperazina)

24. β -ceto-MDMA (metilona) = 2-metilamino-1-(3,4-metilendioxfenil) propan-1-ona

Abrogat de art.unic pct.3 din Legea 96/2022

25. β -ceto-MBDB (butilona) = 1-(1,3-benzodioxol-5-il)-2-(metilamino) butan-1-ona.

Sectiunea „Plante si substante aflate sub control national”, completat de art.II pct.3 din OUG 6/2010

26. 2C-C=4-cloro-2,5-dimetoxi-fenetilamina

27. Etcatinona=(RS)-2-etilamino-1-fenil-propan-1-ona

28. JWH 250=2-(2-metoxifenil)-1-(1-pentilindol-3-il) etanona

29. JWH-073=naftalen-1-il-(1-butylindol-3-il) metanona

30. Metilendioxiptovalerona (MDPV)

Abrogat de art.unic pct.3 din Legea 96/2022

31. Metilbenzilpiperazina (MBZP)

32. N,N-dialil-5-metoxitriptamina (5-MEO-DALT)

Sectiunea „Plante si substante aflate sub control national”, completata de art. I pct. 1 din HG 575/2010

"33. JWH-019 = 1-hexyl-3-(naphthalen-1-oyl) indole

34. JWH-081 = 4-methoxynaphtlen-1-yl-(1-pentylidol-3-yl) methanone

35. JWH-203 = 2-(2-chlorophenyl)-1-(1-pentylindol-3-yl) ethanone

36. JWH-210 = 4-ethylnaphtalen-1-yl-(1-pentylindol-3-yl) methanone

37. JWH-122 = (4-methyl-1-naphthyl)-(1-pentylindol-3-yl) methanone

38. JWH-022 = naphthalen-1-yl[1-(pent-4-en-1-yl)-1H-indol-3-yl] methanone

39. JWH-200 = (1-(2-morpholin-4-ylethyl)indol-3-yl)]-(naphthalen-1-yl) methanone

40. JWH-251 = 2-(2-methylphenyl)-1-(1-pentyl-1H-indol-3-yl) ethanone

41. AM-2201 = 1-[(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-(naphthalen-1-yl) methanone

Abrogat de art.unic pct.3 din Legea 96/2022

42. MAM-2201 = 1-[(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl]-(4-methyl-naphtalenyl) methanone

43. UR-144 = (1-pentylindol-3-yl)-(2,2,3,3-tetremethylcyclopropyl) methanone
44. XLR-11 = 1-(5-fluoropentyl)-1H-indol-3-yl)-(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl) methanone

Abrogat de art.unic pct.3 din [Legea 96/2022](#)

45. CB-13 = naphthalen-1-yl-(4-pentylloxynaphthalen-1-yl) methanone
46. RCS-4 = (4-methoxyphenyl)-(1-pentyl-1H-indol-3-yl) methanone
47. RCS-4 ortho isomer = (2-(4-methoxyphenyl)-(1-pentyl-1H-indol-3-yl) methanone
48. RCS-4-C4 = (4-methoxyphenyl)-(1-butyl-1H-indol-3-yl) methanone
49. RCS-4-C4-ortho isomer = (2-(4-methoxyphenyl)-(1-butyl-1H-indol-3-yl) methanone
50. STS-135 = 1-(5-fluoropentyl)-N-tricyclo[3.3.1.1.3,7]dec-1-yl-1H-indole-3-carboxiamide
51. AKB48 = 1-pentyl-N-tricyclo[3.3.1.1.3,7]dec-1-yl-1H-indazole-3-carboxiamide
52. NEB = 2-(ethylamino)-1-phenyl-1-butanone
53. 4-MEC (4-methylethcatinone) = 2-ethylamino-1-(4-methylphenyl)-1-propanone

Abrogat de art.unic pct.3 din [Legea 96/2022](#)

54. 4-EMC-(4-ethylmethcathinone) = 1-(4-ethylphenyl)-2-(methylamino)-1-propanone
55. MABP (Buphedrone) = 2-(methylamino)-1-phenyl-1-butanone
56. Pentedrone = 2-(methylamino)-1-phenyl-1-pentanone

Abrogat de art.unic pct.3 din [Legea 96/2022](#)

57. 5-IT (5-2-Aminopropyl)indole) = 2-(1H-indol-5-yl)-1-methyl-ethylamine
58. 4-MMA (4-methylmethamphetamine) = N-methyl-1-(4-methylphenyl)propan-2-amine
59. 4-MA (4-methylamphetamine) = 1-(4-methylphenyl) propan-2-amine
60. Alfa-PVP = 1-phenyl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-pentanone

60. Alfa-PVP = 1-phenyl-2-(1-pyrrolidinyl)-1-pentanone.

Modificat de art.unic pct.3 din [Legea 96/2022](#)

61. Naphyrone = 1-naphthalen-2-yl-2-pyrrolidin-1-ylpentan-1-one
62. MDPBP = 1-(3,4-methylenedioxyphenyl)-2-(1-pyrrolidinyl)-1-butanone"

Pozitiile nr. 33-62, completate de art.II pct.1 din [Legea 51/2014](#)

TABELUL II

PLANTE, SUBSTANTE SI PREPARATE CE CONTIN SUBSTANTE STUPEFIANTE SI PSIHOTROPE CARE PREZINTA INTERES IN MEDICINA, SUPUSE UNUI CONTROL STRICT

STUPEFIANTE

1. Acetildihidrocodeina*)
2. Acetilmetadol
3. Alfentanil
4. Allilprodina
5. Alfacetilmetadol
6. Alfameprodina
7. Alfametadol
8. Alfaprodina
9. Anileridina
10. Benzetidina
11. Benzilmorfina
12. Betacetilmetadol
13. Betameprodina
14. Betametadol
15. Betaprodina
16. Bezitramida
17. Butirat de dioxafetil
18. Cannabis, rezina de canabis, extracte si tincturi de cannabis
19. Clonitazena
20. Coca, frunze de
21. Cocaina
22. Codeina*)
23. Codoxima
24. Concentrat de pai de mac
25. Dextromoramida
26. Dextropropoxifen*)

27. Diampromida
28. Dietiltiambutena
29. Difenoxin
30. Dihidromorfina
31. Dimenoxadol
32. Dimepheptanol
33. Dimetiltiambutena
34. Dioxafetilbutirat
35. Difenoxilat
36. Dihidrocodeina*)
37. Dipipanona
38. Drotebanol
39. Ecgonina, esterii si derivatii care se pot transforma in ecgonina si cocaina
40. Etilmetiltiambutena
41. Etilmorfina*)
43. Etoxeridin
44. Fenadoxona
45. Fenampromida
46. Fenazocin
47. Fenomorfan
48. Fenoperidina
49. Fentanil
50. Folcodin*)
51. Furetidina
52. Hidrocodon
53. Hidromorfinol
54. Hidromorfona
55. Hidroxipetidina
56. Izometadon
57. Levometorfan
58. Levomoramid
59. Levofenacilmorfan
60. Levorfanol
61. Metazocin
62. Metadona
63. Metadona, intermediar al
64. Metildezorfina
65. Metildihidromorfina
66. Metopon
67. Moramida, intermediar al
68. Morferidina
69. Morfina
70. Morfina metobromida si alti derivati morfinici cu azot pentavalent
71. Morfina N-oxid
72. Myrofina
73. Nicocodina*)
74. Nicodicodina*)
75. Nicomorfina
76. Noracimetadol
77. Norcodeina*)
78. Norlevorfanol
79. Normetadona
80. Normorfina
81. Norpipanon
82. Opium
83. Oxicondon
84. N-oximorfina
85. Oximorfon
86. Petidina
87. Petidina, intermediar A al
88. Petidina, intermediar B al
89. Petidina, intermediar C al
90. Piminodina
91. Piritramida
92. Proheptazina
93. Properidina
94. Propiram*)
95. Racemeterofan
96. Racemoramida

97. Racemorfan
98. Remifentanil
99. Sufentanil
100. Tebacona
101. Tebaina
102. Tilidina
103. Trimeperidina

104. Dihidroetorfina = 7,8-dihidro-7alfa-[1-(R)-hidroxi-1-metilbutil]-6,14-endo-**etanotetrahidrooripavina**

Completat de art.unic pct.4 din [Legea 96/2022](#)

*) Cu exceptia preparatelor.

PSIHOTROPE

1. Amfetamina
2. Dexamfetamina
3. Dronabinol (Aceasta DCI desemneaza numai una din variantele stereochemice de delta-9-tetrahidrocanabinol, si anume (-)trans-delta-9-tetrahidrocanabinol.) Delta-9-tetrahidrocanabinol si variantele ei stereochemice

4. Fenetilina
5. Levamfetamina
6. Levometamfetamina
7. Meclocvalon
8. Metamfetamina
9. Metacvalon
10. Metilfenidat
11. Fenciclidina
12. Fenmetrazina
13. Racemat de metamfetamina
14. Secobarbital
15. Zipeprol
16. **Metoxetamina**

Completat de art.unic pct.3 din [Legea 324/2018](#)

17. **4, 4'-DMAR**

Completat de art.unic pct.3 din [Legea 324/2018](#)

18. **ethylone (1-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(ethylamino) propan-1-one)**

Completat de art.unic pct.3 din [Legea 324/2018](#)

19. **ethylphenidate (ethyl phenyl (piperidin-2-yl) acetate)**

Completat de art.unic pct.3 din [Legea 324/2018](#)

20. **MPA (methiopropamine) (N-methyl-1-(thiophen-2-yl) propan-2-amine)**

Completat de art.unic pct.3 din [Legea 324/2018](#)

21. **MDMB-CHMICA (methyl N-([1-(cyclohexylmethyl)-1H-indol-3-yl]carbonyl)-3-methyl-L-valinate)**

Completat de art.unic pct.3 din [Legea 324/2018](#)

22. **5F-APINACA (5F-AKB-48) N-(1-adamantyl)-1-(5-fluoropentyl)-1H-indazole-3-carboxamide**

Completat de art.unic pct.3 din [Legea 324/2018](#)

23. **Amineptina = acid 7-[(10,11-dihidro-5H-dibenzo[a, d]ciclohepten-5-il)amino]heptanoic**

Completat de art.unic pct.5 din [Legea 96/2022](#)

Sunt supuse acelorasi reguli si:

- a) izomerii acestor substante, cu exceptia cazului in care sunt mentionati expres numai anumiti izomeri, in toate cazurile in care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzatoare a substantei in cauza;
- b) eterii si esterii acestor substante, in cazurile in care pot exista;
- c) sarurile acestor substante, inclusiv cele ale eterilor, esterilor si izomerilor, in toate cazurile in care pot exista.

PLANTE SI SUBSTANTE AFLATE SUB CONTROL NATIONAL

1. Ibogaina
2. Ketamina

3. *Mitragyna speciosa* Korth (Kratom)
4. 7-hidroxitmitragynina
5. Mitraginina
6. *Salvia divinorum* Epling & Játiva
7. Salvinorin A-F
8. *Tabernanthe iboga* (L.) Nutt.

Sectiunea „Plante si substante aflate sub control national”, completat de art.II pct.4 din [OUG 6/2010](#)

9. Dimetocaina (larocaina)=(3-dietilamino-2,2-dimetilpropil)-4-aminobenzoat

Sectiunea „Plante si substante aflate sub control national”, completata de art. I pct. 2 din [HG 575/2010](#)

"10. Tapentadol"

Pozitia nr. 10, completata de art.II pct.2 din [Legea 51/2014](#)

TABELUL III

PLANTE, SUBSTANTE SI PREPARATE CE CONTIN SUBSTANTE STUPEFIANTE
SI PSIHOTROPE CARE PREZINTA INTERES IN MEDICINA, SUPUSE CONTROLULUI*)

PREPARATE CU SUBSTANTE STUPEFIANTE

1. Acetildihidrocodeina
2. Codeina
3. Dihidrocodeina
4. Etilmorfină
5. Nicocodina
6. Nicodicodina
7. Norcodeina
8. Folcodin

PSIHOTROPE

1. Allobarbitol
2. Alprazolam
3. Amfepramon
4. Aminorex
5. Amobarbitol
6. Barbitol
7. Benzfetamina
8. Bromazepam
9. Brotizolam
10. Buprenorfina
11. Butalbital
12. Butobarbitol
13. Catina*)
14. Camazepam
15. Ciclobarbitol
16. Clordiazepoxid
17. Clobazam
18. Clonazepam
19. Clorazepat
20. Clotiazepam
21. Cloxazolam
22. Delorazepam
23. Diazepam

24. Estazolam
25. Etclorvynol
26. Etinamat
27. Etilamfetamina
28. Fencamfamina
29. Fendimetrazin
30. Fenobarbital
31. Fenproporex
32. Fentermina
33. Fludiazepam
34. Flunitrazepam
35. Flurazepam
36. GHB
37. Glutetimida
38. Halazepam
39. Haloxazolam
40. Ketazolam
41. Lefetamina
42. Loflazepat de etil
43. Loprazolam
44. Lorazepam
45. Lormetazepam
46. Mazindol
47. Medazepam
48. Mefenorex
49. Meproamat
50. Mezocarb
51. Metilfeno-barbital
52. Metiprilon
53. Midazolam
54. Nimetazepam
55. Nitrazepam
56. Nordazepam
57. Oxazepam
58. Oxazolam
59. Pemolina
60. Pentazocin
61. Pentobarbital
62. Pinazepam
63. Pipradol
64. Prazepam
65. Pirovaleron
66. Secbutabarbital
67. Temazepam
68. Tetrazepam
69. Triazolam
70. Vinilbital
71. Zolpidem
72. **Fenazepam**

Completat de art.unic pct.4 din [Legea 324/2018](#)

73. **Etizolam = 4-(2-Clorofenil)-2-etil-9-metil-6H-tieno[3,2-f][1,2,4]triazolo[4,3a][1,4]diazepina**

Completat de art.unic pct.6 din [Legea 96/2022](#)

*) Substanta psihotropa din arbustul Catha edulis Forsk (Celastraceae), popular khat, nu specia Hippophae rhamnoides L. (Eleagnaceae), cunoscuta popular drept catina.

Sunt supuse acelorasi reguli si:

a) izomerii acestor substante, cu exceptia cazului in care sunt mentionati expres numai anumiti izomeri, in toate cazurile in care asemenea izomeri pot exista, conform formulei chimice corespunzatoare a substantei in cauza;

b) eterii si esterii acestor substante, in cazurile in care pot exista;

c) sarurile acestor substante, inclusiv cele ale eterilor, esterilor si izomerilor, in toate cazurile in care pot exista.

1. Bromo-dragonfly = 1-(8-Bromobenzodifuran-4-il)-2-aminopropan

2. Gama-butirolactona (GBL) = Dihidrofuran-2(3H)-ona

Sectiunea „Plante si substante aflate sub control national”, pozitia 3, abrogata de [HG 575/2010](#)

3. Nitrit de amid

Sectiunea „Plante si substante aflate sub control national”, completat de art.II pct.5 din [OUG 6/2010](#)