

психотропних супстанци, биљака из којих се може добити опојна дрога, те прекурсора, на основу дозволе надлежног ентитетског министра, односно надлежног органа Дистрикта, издате на основу законâ из члана 99. (*Пресјанак важења одредаба дружих законâ*) става (1), односно прописа из члана 100. (*Пројиси који се примјењују у прелазном периоду*), могу наставити своју регистровану дјелатност под условима из члана 98. овог закона.

Члан 102.

(Достављање прописа генералном секретару Уједињених нација)

Министарство иностраних послова доставиће генералном секретару Уједињених нација текст овог закона у року од осам дана од дана његовог ступања на снагу. Текстовете других примјењивих прописа, Министарство иностраних послова доставља генералном секретару Уједињених нација у року од осам дана од дана њиховог ступања на снагу.

Члан 103.

(Ступање на снагу овог закона)

Овај закон ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеном гласнику БиХ".

ПСБиХ број 247/05

28. новембра 2005. године

Сарајево

Председавајући Представничког дома Парламентарне скупштине БиХ Никола Шпирић, с. р.	Председавајући Дома народа Парламентарне скупштине БиХ Мустафа Памук, с. р.
---	---

На основу члана IV. 4.а) Устава Босне и Херцеговине, Парламентарна скупштина Босне и Херцеговине, на 70. сједници Представничког дома, одржаној 8. новембра 2005. године, и на 51. сједници Дома народа, одржаној 28. новембра 2005. године, усвојила је

ZAKON

**O SPREČAVANJU I SUZBIJANJU ZLOUPOTREBE
OPOJNIM DROGA**

POGLAVLJE I. OPĆE ODREDBE

Члан 1.

(Циљ Закона)

Овај Закон доноси се ради provoђења Јединствене конвенције о опојним drogama из 1961., допуњене и измињене Протоколом из 1972. о измињенама и допуњенама Јединствене конвенције о опојним drogama из 1961., Конвенције о психотропним tvarима из 1971. и Конвенције Уједињених народа против незаконитог промета опојних droga и психотропних tvari из 1998. (у даљњем тексту: међународне конвенције о контроли над опојним drogama), с циљем спречавања и сузбијања злоупотребе опојних droga, а посебно недозвољене производње и недозвољеног промета опојних droga, психотропних tvari, биљака из којих се може добити опојна дрога те tvari које се могу употребити за производњу опојних droga или психотропних tvari (прекурсора).

Члан 2.

(Предмет Закона)

Овим Законом propиsuje се:

- 1) оснивање посебних органа за сузбијање злоупотребе опојних droga;
- 2) разврставање tvari и биљака као опојних droga, психотропних tvari, биљака из којих се може добити опојна дрога или као прекурсора, према режиму забране или контроле који се на њих примјењује, те према њиховој врсти и својствима;

- 3) сврха и увјети дозвољеног узгоја биљака из којих се може добити опојна дрога, те увјети за производњу, промет и посједовање опојних droga, психотропних tvari, биљака из којих се могу добити опојне droge и прекурсора;
- 4) надзор над узгојем биљака из којих се може добити опојна дрога, те над производњом, прометом и посједовањем опојне droge, психотропних tvari, биљака из којих се може добити опојна дрога и прекурсора;
- 5) оквирне мјере за сузбијање злоупотребе опојних droga.

Члан 3.

(Значење израза)

Поједини изрази, у смислу овог Закона, имају sljedeће значење:

1. **Опојна дрога** је свака tvar природног или умјетног поријекла која је уврштена у listу опојних droga у складу с међународним конвенцијама о контроли над опојним drogama или на основу одлуке надлежног органа у Босни и Херцеговини. Израз "опојна дрога", како се користи у овом Закону, укључује и психотропне tvari које су уврштене у listу психотропних tvari, ако психотропне tvari нису посебно поменуте.
2. **Психотропна tvar** је свака tvar природног или умјетног поријекла, која је уврштена у listу психотропних tvari у складу с међународним конвенцијама о контроли над опојним drogama или на основу одлуке надлежног органа у Босни и Херцеговини.
3. **Биљка** из које се може добити опојна дрога (у даљњем тексту: биљка) је свака биљка из које се може добити опојна дрога, а која је уврштена у listу тих биљака у складу с међународним конвенцијама о контроли над опојним drogama или на основу одлуке надлежног органа у Босни и Херцеговини, као и dio такве биљке који се може употребити за добивање опојне droge.
4. **Прекурсор** је свака природна или умјетна tvar која се може употребити у производњи опојне droge и која је уврштена у listу прекурсора у складу с међународним конвенцијама о контроли над опојним drogama или на основу одлуке надлежног органа у Босни и Херцеговини.
5. **Tvari** су опојне droge, психотропне tvari и прекурсори уврштени у listу опојних droga, психотропних tvari и прекурсора у складу с међународним конвенцијама о контроли над опојним drogama или на основу одлуке надлежног органа у Босни и Херцеговини.
6. **Preparat** је otopina или смјеса, у чврстом или течном стању или у било којем физичком облику, која sadржава опојну drogu, психотропну tvar или биљку из које се може добити опојна дрога.
7. **Sredstvo за производњу опојне droge** је sprava или други предмет који је намињен или употребљен за добивање опојне droge или психотропне tvari.
8. **Узгој биљке** је сјетва, садња, узгајање или жетва биљке или другачије узимање дијелова биљке из које се може добити опојна дрога.
9. **Производња** је припрема, прерада, мijeшање, преčiшћавање, израда и свака друга радња којом се добива или којом се доприноси добивању опојне droge, психотропне tvari, прекурсора или њиховог preparata.
10. **Promet** је сваки начин стављања у промет опојне droge, психотропне tvari, биљке, дијела биљке или прекурсора, као што су: увоз, извоз, транзит, prijevoz, nabavka, kupovina, prodaja, zamjena, prijenos, skladištenje, izdavanje на recept и sлично.
11. **Posjedovanje** је фактичко власништво над опојном drogom, психотропном tvari, биљком или прекурсором.
12. **Ovisnost** је stanje neodolјive потребе, psihičke или физичке, за употребом опојне droge.

13. **Ovisnik o opojnoj drogi** je lice koje se upotrebom opojne droge dovelo u stanje ovisnosti.
14. **Povremeni uživatelj opojne droge** je lice koje jednokratno ili povremeno uzima opojne droge, a kod koga se još nije razvilo stanje ovisnosti.
15. **Pomoć ovisniku i povremenom uživaocu opojne droge** je pomoć preduzimanjem medicinskih mjera i mjera socijalne pomoći, kao što su psihosocijalna rehabilitacija, savjetovanje i resocijalizacija ovisnika o opojnim drogama.
16. **Zloupotreba opojnih droga** ili nedozvoljena upotreba opojne droge je uzgoj biljke iz koje se može dobiti opojna droga, posjedovanje sredstva za proizvodnju opojne droge, te proizvodnja, promet i posjedovanje opojne droge, psihotropne tvari, biljke ili dijela biljke iz koje se može dobiti opojna droga ili prekursora protivno odredbama ovog Zakona, kao i upotreba opojne droge izvan terapijskih indikacija, u prekomjernim dozama ili tokom vremena koje nije obuhvaćeno terapijom.
17. **Policija** je nadležni policijski organ u Bosni i Hercegovini.

Član 4.

(Opće zabrane uz izuzetak za prekursore)

- (1) Zabranjen je uzgoj biljke iz koje se može dobiti opojna droga te proizvodnja, promet i posjedovanje opojne droge, psihotropne tvari i biljke iz koje se može dobiti opojna droga, osim pod uvjetima i u svrhe propisane ovim Zakonom.
- (2) Zabranjeno je posjedovanje sredstva za proizvodnju opojne droge, osim pod uvjetima i u svrhe propisane ovim Zakonom.
- (3) Zabranjena je upotreba opojne droge i psihotropne tvari, osim pod uvjetima propisanim ovim Zakonom i propisima iz oblasti humane i veterinarske medicine, odnosno zdravstva i veterinarstva.
- (4) Proizvodnja, promet i posjedovanje prekursora dozvoljeni su pod uvjetima propisanim ovim Zakonom.
- (5) Zabranjeno je direktno ili indirektno oglašavanje proizvodnje, prometa, posjedovanja i upotrebe opojne droge i psihotropne tvari, te promoviranje opojnih droga i psihotropnih tvari bilo na koji drugi način, osim u naučnim i stručnim izdanjima namijenjenim naučnicima ili stručnjacima iz oblasti zdravstva.

Član 5.

(Oduzimanje opojne droge, psihotropnih tvari, biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursora)

Opojna droga, psihotropna tvar, biljka iz koje se može dobiti opojna droga i prekursor koji se uzgajaju, proizvode, stavljaju u promet ili se nalaze u prometu ili se posjeduju protivno odredbama ovog Zakona ili provedbenim propisima donesenim na osnovu ovog Zakona, bit će oduzeti.

Član 6.

(Procjenjivanje godišnjih potreba opojnih droga)

- (1) Procjenu godišnjih potreba opojnih droga i psihotropnih tvari koje se smiju proizvesti i koje se smiju staviti u promet na teritoriji Bosne i Hercegovine utvrđuje Upravni odbor Agencije za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: Agencija za lijekove).
- (2) Upravni odbor Agencije za lijekove utvrđuje procjenu godišnjih potreba iz stava (1) ovog člana na osnovu procjene godišnjih potreba za Federaciju Bosne i Hercegovine i Republiku Srpsku (u daljnjem tekstu: entiteti), te za Brčko Distrikt Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: Distrikt), prema procjeni entitetskih ministarstava nadležnih za poslove zdravstva i nadležnog organa u Distriktu.
- (3) Procjena godišnjih potreba donosi se na osnovu prijave pravnih i fizičkih lica ovlaštenih za proizvodnju, promet i posjedovanje opojnih droga.
- (4) Prijave iz stava (3) ovog člana podnose se entitetskim ministarstvima nadležnim za poslove zdravstva, odnosno nadležnom organu u Distriktu do 15. februara tekuće godine.
- (5) Entitetska ministarstva nadležna za poslove zdravstva i nadležni organ u Distriktu podnose procjene godišnjih potreba iz stava (2) ovog člana Agenciji za lijekove do 1. marta tekuće godine.
- (6) Agencija za lijekove dostavlja podatke o godišnjim potrebama opojnih droga i psihotropnih tvari za teritoriju Bosne i Hercegovine Komisiji i Odjelu za suzbijanje zloupotrebe opojnih droga (član 8.) do 31. marta tekuće godine, a drugim organima uprave, zainteresiranim agencijama, službama, ustanovama ili drugim organima u Bosni i Hercegovini na njihov zahtjev.
- (7) Međunarodnim tijelima, a posebno Međunarodnom odboru za kontrolu opojnih droga, podaci o godišnjim potrebama opojnih droga i psihotropnih tvari za područje Bosne i Hercegovine dostavljaju se u skladu s međunarodnim konvencijama o kontroli nad opojnim drogama i drugim međunarodnim propisima i mehanizmima djelovanja.

Član 7.

(Državna strategija i Državni akcioni plan)

- (1) Parlamentarna skupština Bosne i Hercegovine, na prijedlog Vijeća ministara Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: Vijeće ministara) donosi Državnu strategiju kontrole nad opojnim drogama, sprečavanja i suzbijanja zloupotrebe opojnih droga u Bosni i Hercegovini, kao osnovu za djelovanje organa vlasti, ustanova, društava i drugih pravnih i fizičkih lica.
- (2) Vijeće ministara, na prijedlog Ministarstva sigurnosti Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: Ministarstvo sigurnosti), donosi Državni akcioni plan borbe protiv zloupotrebe opojnih droga.

POGLAVLJE II. NADLEŽNI ORGANI

Član 8.

(Komisija i Odjel za suzbijanje zloupotrebe opojnih droga)

- (1) Radi usklađivanja aktivnosti ministarstava i samostalnih upravnih organizacija u Bosni i Hercegovini, te drugih subjekata uključenih u provođenje Državne strategije kontrole nad opojnim drogama i suzbijanja zloupotrebe opojnih droga u Bosni i Hercegovini, te radi promoviranja i kontrole provođenja Državne strategije, Vijeće ministara osniva Komisiju za suzbijanje zloupotrebe opojnih droga (u daljnjem tekstu: Komisija za opojne droge).
- (2) Radi sistemskog praćenja pojava, prikupljanja i obrade podataka potrebnih za sprečavanje i suzbijanje nedozvoljene trgovine opojnom drogom, te ostalih kažnjivih djela vezanih za zloupotrebu opojnih droga, kao i koordiniranje aktivnosti policije, carinskih i drugih organa u borbi protiv zloupotrebe opojnih droga, Ministarstvo sigurnosti osniva Odjel za suzbijanje zloupotrebe opojne droge (u daljnjem tekstu: Odjel za opojne droge).
- (3) U sastav Komisije za opojne droge po službenoj dužnosti ulaze ministar civilnih poslova, entitetski ministri nadležni za poslove zdravstva i odgovorno lice u Distriktu, te šef Odjela za opojne droge.
- (4) Ostala pitanja u vezi sa sastavom Komisije za opojne droge, te druga važna pitanja o njenom radu uređuje Vijeće ministara, a Komisija za opojne droge donosi poslovnik o radu. Stručne i administrativne poslove u vezi s radom Komisije za opojne droge obavlja Odjel za opojne droge, koji i prati izvršenje zaključaka Komisije za opojne droge.

Član 9.

(Djelokrug Komisije za opojne droge)

U obavljanju poslova iz člana 8. stav (1) ovog Zakona, Komisija za opojne droge:

- a) razmatra pitanja i daje preporuke i prijedloge za provođenje međunarodnih konvencija o kontroli nad opojnim drogama i drugih propisa i mehanizama djelovanja;
- b) razvija i brine o sveobuhvatnom i sistemskom provođenju strategije nadzora nad opojnim drogama, sprečavanja i suzbijanja zloupotrebe opojnih droga;
- c) promovira preventivno djelovanje i javno obavještanje o štetnoj upotrebi opojnih droga;
- d) uspostavlja sistem prikupljanja podataka o prirodi i raširenosti pojave zloupotrebe droga u Bosni i Hercegovini, te sistem njihove obrade;
- e) koordinira i pruža podršku aktivnostima nevladinih organizacija i ostalih udruženja u prevenciji i tretmanu štetne upotrebe opojnih droga;
- f) predlaže zakone i ostale propise, te druge mehanizme djelovanja u vezi s problematikom zloupotrebe i štetne upotrebe opojnih droga;
- g) obavlja i ostale poslove koje joj povjeri Vijeće ministara.

Član 10.

(Promoviranje provođenja međunarodnih obaveza)

Komisija za opojne droge promovira uspješno provođenje međunarodnih konvencija o kontroli nad opojnim drogama, a posebno međunarodnu saradnju u kontroli nad opojnim drogama i preventivnom djelovanju, te odnose s državama i međunarodnim tijelima u kontroli nad opojnim drogama i prekursorima, te u sprečavanju njihove zloupotrebe.

Član 11.

(Predstavljanje u međunarodnim tijelima i dostavljanje izvještaja i podataka)

U saradnji s nadležnim ministarstvima i upravnim organizacijama (član 22.), te Odjelom za opojne droge, predsjednik Komisije za opojne droge predstavlja Bosnu i Hercegovinu u međunarodnim tijelima za kontrolu nad opojnim drogama, dostavlja međunarodnim tijelima izvještaje, podatke i informacije u skladu s međunarodnim konvencijama o kontroli nad opojnim drogama i druge potrebne izvještaje i podatke, te brine o održavanju redovne komunikacije s domaćim i stranim stručnim tijelima i službama.

Član 12.

(Podnošenje izvještaja)

Komisija za opojne droge Vijeću ministara, entitetskim vladama te nadležnom organu u Distriktu podnosi godišnje izvještaj o situaciji i tendencijama u Bosni i Hercegovini u oblasti ponude i potražnje za opojnim drogama, uz odgovarajuće prijedloge djelovanja državnih organa.

Član 13.

(Djelokrug Odjela za opojne droge)

U obavljanju poslova iz člana 8. stav (2) ovog Zakona, Odjel za opojne droge:

- a) prima i analizira izvještaje o prijavama krivičnih djela i prekršaja u vezi s opojnim drogama, pravosnažno osuđenim licima za krivična djela i prekršaje u vezi s opojnim drogama, izvršavanju zatvorske kazne i drugih sankcija prema tim počiniocima, oduzetim količinama opojne droge, psihotropnih tvari, biljaka i prekursora, novčanim sredstvima i drugoj imovinskoj koristi iz nedozvoljenog prometa opojnih droga, te o prijavama carinskih prekršaja u vezi s opojnim drogama;
- b) prikuplja i analizira podatke o godišnjim potrebama opojnih droga koje se u skladu sa zakonom mogu

proizvesti i staviti u promet, te prati uzgoj biljaka, uvoz, izvoz i tranzit opojnih droga i prekursora na osnovu izvještaja o dozvolama nadležnih organa;

- c) saraduje s organima na svim nivoima vlasti, ustanovama socijalne zaštite, odgojnim, obrazovnim, kulturnim, zdravstvenim i drugim ustanovama, vjerskim zajednicama, udruženjima, fondacijama, sredstvima javnog informiranja, te pravnim i fizičkim licima radi sprečavanja zloupotrebe opojnih droga;
- d) saraduje s međunarodnim tijelima, ustanovama, udruženjima i drugim pravnim i fizičkim licima, te brine za uspješno odvijanje međunarodne saradnje u sprečavanju i suzbijanju zloupotrebe opojnih droga, a posebno nedozvoljenog prometa opojnih droga;
- e) obavlja i druge poslove u oblasti suzbijanja zloupotrebe opojnih droga koje mu povjeri Vijeće ministara ili Komisija za opojne droge.

Član 14.

(Nadležni organi uprave)

- (1) Ministarstvo sigurnosti neposredno ili preko svojih upravnih organizacija, kabineta, službi, odjela i drugih organizacionih jedinica saraduje sa međunarodnim tijelima, ustanovama i organizacijama u otkrivanju i sprečavanju krivičnih djela u vezi s opojnom drogom i drugih kažnjivih djela u oblasti primjene ovog Zakona.
- (2) Ministarstvo finansija i trezora Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: Ministarstvo finansija i trezora) i Sektor za carine Uprave za indirektno oporezivanje Bosne i Hercegovine, Ministarstvo sigurnosti, te policijski organi Bosne i Hercegovine neposredno saraduju sa međunarodnim tijelima u sprečavanju i suzbijanju neovlaštenog prometa opojnih droga i pranja novca, odnosno prikrivanja protuzakonito dobivene druge koristi.
- (3) Ministarstvo civilnih poslova objedinjava stručnost i inicijative entitetskih ministarstava nadležnih za poslove zdravstva i nadležnog organa u Distriktu u oblasti primjene ovog Zakona.
- (4) Ministarstvo vanjske trgovine i ekonomskih odnosa Bosne i Hercegovine obavlja poslove koji su u vezi s vanjskom trgovinom i ekonomijom u oblasti primjene ovog Zakona.
- (5) Ministar vanjskih poslova Bosne i Hercegovine, u saradnji s Komisijom za opojne droge, Odjelom za opojne droge i nadležnim ministrima, brine o izvršavanju međunarodnih obaveza Bosne i Hercegovine u oblasti primjene ovog Zakona.
- (6) Agencija za lijekove obavlja poslove izdavanja dozvola predviđenih ovim Zakonom, te druge dužnosti i poslove predviđene ovim Zakonom iz oblasti lijekova.

Član 15.

(Medusobni odnosi organa uprave)

- (1) U skladu sa Zakonom o upravi Bosne i Hercegovine, medusobni odnosi ministarstava i drugih organa nadležnih po ovom Zakonu zasnivaju se na saradnji, medusobnom informiranju i dogovaranju.
- (2) U ostvarivanju medusobne saradnje, organi iz stava (1) ovog člana dužni su jedni drugima dostavljati podatke i informacije potrebne za obavljanje poslova, razmjenjivati informacije i iskustva, te osnivati zajedničke stručne komisije i druga radna tijela, te ostvarivati druge oblike medusobne saradnje.
- (3) Državni organi imaju pravo od entitetskih i organa u Distriktu tražiti i primati izvještaje, podatke, informacije, te dokumentaciju potrebnu za obavljanje poslova koji su im ovim Zakonom povjereni.

- (4) Državni organi dužni su dostaviti entitetskim i organima u Distriktu podatke i informacije potrebne za obavljanje poslova po ovom Zakonu.

POGLAVLJE III. RAZVRSTAVANJE OPOJNIH DROGA, PSIHOTROPNIH TVARI, BILJAKA I PREKURSORA, TE NJIHOVA ZABRANA ILI KONTROLA

Član 16.

(Lista opojnih droga, psihotropnih tvari, biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursora)

- (1) Listu opojnih droga, psihotropnih tvari, biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursora (u daljnjem tekstu: Lista) donosi Vijeće ministara.
- (2) U Listu se uvrštavaju opojne droge, psihotropne tvari, biljke iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursori, razvrstani prema međunarodnim konvencijama o kontroli nad opojnim drogama.
- (3) Uz obavezni sadržaj iz stava (2) ovog člana, Lista može sadržavati bilo koju drugu tvar i biljku koju je Vijeće ministara proglasilo opojnom drogom, psihotropnom tvari, biljkom iz koje se može dobiti opojna droga ili prekursorom.
- (4) Izmjene i dopune Liste Vijeće ministara donosi nakon konsultacija s Komisijom za opojne droge i Agencijom za lijekove, uzimajući u obzir izmjene ili dopune prema mehanizmima uspostavljenim po međunarodnim konvencijama o kontroli nad opojnim drogama.
- (5) Lista se objavljuje u "Službenom glasniku BiH".

Član 17.

(Razvrstavanje u Listi)

- (1) Opojne droge, psihotropne tvari, biljke iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursori, te njihovi preparati u Listi razvrstavaju se u tabele I., II., III. i IV., zavisno od kontrolnih mjera koje se na njih primjenjuju.
- (2) Tvari i biljke uvrštene kao opojne droge ili psihotropne tvari i njihovi preparati razvrstavaju se u jednu od sljedećih tabela:
 - Tabela I.: Zabranjene tvari i biljke;
 - Tabela II.: Tvari i biljke pod strogom kontrolom;
 - Tabela III.: Tvari i biljke pod kontrolom.
- (3) Prekursori se razvrstavaju u Tabelu IV.
- (4) Tvar i biljka koja je pod međunarodnom kontrolom ne može biti razvrstana u tabelu koja bi je podvrgla kontrolnim mjerama manje strogim od onih koje se za pojedinu tvar ili biljku zahtijevaju u skladu s međunarodnim konvencijama o kontroli nad opojnim drogama.

Član 18.

(Nazivi tvari i biljaka)

- (1) Tvari i biljke iz člana 17. stav (1) ovog Zakona uvrštavaju se u Listu pod svojim internacionalnim nezaštićenim nazivom (INN) ili, ako to nije moguće, pod svojim naučnim nazivom.
- (2) Osim uvrštavanja pod propisanim nazivom iz stava (1) ovog člana, u Listi se navodi i hemijski sastav tvari iz člana 17. stav (1) ovog Zakona, ako je moguće.

Član 19.

(Zabrana opojnih droga, psihotropnih tvari i biljaka razvrstanih u Tabelu I.)

- (1) Uzgoj, proizvodnja, promet, posjedovanje i upotreba tvari i biljaka razvrstanih u Tabelu I., te njihovih preparata zabranjena je, osim u svrhe medicinskog ili naučnog istraživanja ili u sudskomedicinske, nastavne ili policijske svrhe, kao što je propisano ovim Zakonom (Poglavlje VIII.).

- (2) Izuzetno od stava (1) ovog člana, uzgoj konoplje i maka dozvoljen je u svrhe i pod uvjetima propisanim ovim Zakonom (Poglavlje IV.).

Član 20.

(Kontrola opojnih droga, psihotropnih tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III.)

- (1) Uzgoj, proizvodnja i promet tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III., te njihovih preparata zabranjena je bilo kojem licu koje nije izričito ovlašteno za tu djelatnost i u bilo kojem postrojenju i prostorijama koje nisu posebno odobrene za tu svrhu, osim u svrhe medicinskog ili naučnog istraživanja ili u sudskomedicinske, nastavne ili policijske svrhe, kao što je propisano ovim Zakonom (Poglavlje VIII.).
- (2) Posjedovanje i upotreba tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III., te njihovih preparata zabranjena je svakom licu bez Zakonom propisane dozvole.

Član 21.

(Prekursori uvršteni u Listu - Tabela IV.)

Proizvodnja, promet i posjedovanje prekursora dozvoljeni su licima koja su za tu djelatnost ovlaštena, te u postrojenjima i prostorijama koji su za tu svrhu odobreni.

Član 22.

(Preparati tvari i biljaka)

- (1) Na preparate (lijekove i druge preparate) primjenjuju se iste mjere kao i na tvari koje sadrže.
- (2) Ako preparat sadrži dvije ili više tvari, podvrgava se mjerama koje se primjenjuju na najstrožije kontroliranu tvar.

Član 23.

(Odluka o izuzimanju preparata od primjene određene kontrolne mjere)

- (1) Preparat koji sadrži tvar razvrstanu u tabele II., III. i IV., sastavljen tako da nema opasnosti od zloupotrebe ili je ona zanemariva, a iz kojeg se tvar ne može odvojiti općedostupnim sredstvima u količini koja bi se mogla zloupotrijebiti ili nedozvoljeno koristiti, može se izuzeti od određenih kontrolnih mjera predviđenih ovim Zakonom.
- (2) Pod uvjetom iz člana 17. stav (4) ovog Zakona, odluku o izuzimanju iz stava (1) ovog člana donosi Vijeće ministara, nakon konsultacija s Komisijom za opojne droge i Agencijom za lijekove.
- (3) Odluka o izuzimanju određuje mjere od čije se primjene preparati iz stava (1) ovog člana izuzimaju.

POGLAVLJE IV. UZGOJ BILJAKA IZ KOJIH SE MOŽE DOBITI OPOJNA DROGA

Član 24.

(Dozvoljen uzgoj biljaka ili njihovo uništavanje)

- (1) Od biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga, dozvoljeno je uzgajati mak i konoplju, u svrhe i pod uvjetima propisanim ovim Zakonom.
- (2) Samonikla biljka iz koje se može dobiti opojna droga uništiti će se.
- (3) Biljku iz stava (2) ovog člana uništava lice koje bilo po kojem osnovu posjeduje ili koristi zemljište na kojem je biljka izrasla. Ako biljka ne bude uništena u razumnom roku, uništiti će je organ nadležan za poslove poljoprivredne inspekcije.

Član 25.

(Dozvoljeni uzgoj konoplje)

- (1) Konoplju (*Cannabis sativa* L.) je dozvoljeno uzgajati samo s ciljem proizvodnje vlakana, proizvodnje sjemena za prehranu životinja, daljnjeg razmnožavanja i prerade sjemena.

- (2) Uzgoj konoplje dozvoljen je samo pravnim i fizičkim licima koja imaju dozvolu Ministarstva vanjske trgovine i ekonomskih odnosa.
- (3) Dozvola iz stava (2) ovog člana može se izdati samo nakon što je sklopljen ugovor o proizvodnji i otkupu konoplje s pravnim licem registriranim za otkup i proizvodnju konoplje, odnosno za djelatnosti iz stava (1) ovog člana.
- (4) Dozvola iz stava (2) ovog člana može se izdati i ako je uzgajivač pravno lice koje je registrirano za otkup i proizvodnju konoplje, odnosno djelatnosti iz stava (1) ovog člana.
- (5) Ministar vanjske trgovine i ekonomskih odnosa pravilnikom propisuje:
 - a) sorte konoplje koje je dozvoljeno uzgajati;
 - b) uvjete koje mora ispunjavati pravno ili fizičko lice za dobivanje dozvole za uzgoj konoplje;
 - c) rok važenja dozvole, način njenog izdavanja, te troškove izdavanja;
 - d) ako je potrebno i ostale uvjete dozvoljenog uzgoja konoplje.
- (6) Uzgajivač konoplje dužan je obavijestiti policiju i organ nadležan za poslove poljoprivredne inspekcije o svakoj okolnosti koja ukazuje na sumnju da su konoplja ili dijelovi konoplje upotrijebljeni ili bi mogli biti upotrijebljeni za nedopuštenu proizvodnju opojne droge.

Član 26.

(Uzgoj maka koji nije namijenjen proizvodnji opojne droge)

- (1) Mak (*Papaver somniferum* L) je dozvoljeno uzgajati samo u prehrambene svrhe (makovo sjeme).
- (2) Uzgoj maka dozvoljen je samo pravnim i fizičkim licima koja imaju dozvolu Ministarstva vanjske trgovine i ekonomskih odnosa.
- (3) Uzgajivač maka dužan je prijaviti uzgoj maka organu nadležnom za poslove poljoprivredne inspekcije najkasnije u roku od 30 dana od dana sjetve.
- (4) Sva pitanja koja su u vezi s izdavanjem dozvole, te obrazac i sadržaj prijave iz stava (3) ovog člana propisuje ministar vanjske trgovine i ekonomskih odnosa.
- (5) Uzgajivač maka dužan je obavijestiti policiju i organ nadležan za poslove poljoprivredne inspekcije o svakoj okolnosti koja ukazuje na sumnju da su mak ili dijelovi maka upotrijebljeni ili bi mogli biti upotrijebljeni za proizvodnju opojnih droga (zarezanje, ubiranje zelenih čahura maka).
- (6) Uzgajivač maka dužan je uništiti dijelove biljke preostale nakon košenja ili ubiranja koji mogu služiti za proizvodnju opojne droge (makova slama) odmah nakon košenja ili ubiranja biljke, u prisustvu inspektora organa nadležnog za poslove poljoprivredne inspekcije.
- (7) Organ nadležan za poslove poljoprivredne inspekcije podnosi jednom godišnje izvještaj o obavljenom nadzoru uzgoja maka Ministarstvu vanjske trgovine i ekonomskih odnosa.

POGLAVLJE V. TVARI I BILJKE RAZVRSTANE U TABELE II. I III.

Član 27.

(Primjena propisa o lijekovima)

Na tvari i biljke razvrstane u tabele II. i III., te njihove preparate primjenjuju se propisi o lijekovima, odnosno o tvarima i preparatima namijenjenim za upotrebu u humanoj ili veterinarskoj medicini, u mjeri u kojoj nisu suprotni odredbama ovog Zakona ili ako propisuje mjere strožije od mjera predviđenih ovim Zakonom.

Član 28.

(Pravna lica ovlaštena za proizvodnju i promet opojnih droga i psihotropnih tvari)

- (1) Tvari i biljke razvrstane u tabele II. i III., te njihove preparate dozvoljeno je proizvoditi i stavljati u promet samo pravnim licima koja za obavljanje te djelatnosti zadovoljavaju uvjete propisane za pravna lica koja proizvode lijekove ili veterinarske lijekove i koja imaju dozvolu za proizvodnju i promet tvari razvrstanih u tabele II. i III., te njihovih preparata.
- (2) Dozvolu za proizvodnju i promet tvari razvrstanih u tabele II. i III., te njihovim preparatima licima iz stava (1) ovog člana izdaje Agencija za lijekove.
- (3) Lista pravnih lica ovlaštenih za proizvodnju i promet opojnih droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga objavljuje se u "Službenom glasniku BiH".

Član 29.

(Dozvola za bavljenje proizvodnjom i prometom opojnih droga i psihotropnih tvari)

- (1) Dozvola za bavljenje proizvodnjom i prometom tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III. može se izdati u medicinske, veterinarske ili naučne svrhe.
- (2) Dozvola za korištenje u industriji, odnosno u privredi tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III. u svrhe različite od medicinskih, veterinarskih ili naučnih, može se izuzetno izdati ako podnosilac zahtjeva na zadovoljavajući način prikaže da može osigurati da se izrađena roba neće moći zloupotrijebiti i da neće moći proizvesti štetne efekte, te da se kontrolirana tvar korištena kao sastojak ne može jednostavno izdvojiti.
- (3) U dozvoli se posebno navodi svaka djelatnost za koju je pravno lice ovlašteno, svrha obavljanja djelatnosti i svaka tvar i biljka razvrstana u tabele II. i III., koju je pravno lice ovlašteno da koristi za te djelatnosti.
- (4) Dozvola za obavljanje djelatnosti iz st. (1) i (2) ovog člana podrazumijeva da je odobreno i posjedovanje tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III. koje su u dozvoli navedene.
- (5) Dozvola iz st. (1) i (2) ovog člana može se izdati samo pravnom licu u čijoj se upravi nalazi lice s visokom školskom spremom iz oblasti farmacije.
- (6) Na opće uvjete za obavljanje djelatnosti iz st.(1) i (2) ovog člana primjenjuju se odgovarajući propisi.

Član 30.

(Dozvola za postrojenja i prostorije)

- (1) Proizvodnja i promet tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III. dozvoljeni su samo u postrojenjima i prostorijama isključivo odobrenim za tu svrhu.
- (2) Dozvola za postrojenja i prostorije može se izdati samo za postrojenje i prostoriju koje koristi pravno lice ovlašteno za obavljanje proizvodnje i prometa tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III.
- (3) Za svako postrojenje i za svaku prostoriju koju pravno lice iz stava (2) ovog člana koristi za obavljanje proizvodnje ili prometa tvari i biljaka izdaje se posebna dozvola.
- (4) Izdavanje dozvole za postrojenja i prostorije iz stava (1) ovog člana zavisi od provjere da li ispunjavaju postrojenja i prostorije sigurnosne uvjete kojima se olakšava provođenje kontrole, a posebno radi sprečavanja neovlaštenog otuđenja ili drugačijeg nestanka tvari i biljaka.
- (5) Sigurnosne uvjete iz stava (4) ovog člana i način provjere njihovog ispunjavanja propisuje Agencija za lijekove, uz prethodno mišljenje ministra sigurnosti.
- (6) Dozvolu za postrojenja i prostorije izdaje Agencija za lijekove, uz saglasnost ministra sigurnosti.

- (7) U dozvoli za postrojenja i prostorije posebno se navode lica zadužena za ispunjavanje sigurnosnih uvjeta.
- (8) Prestankom važenja, iz bilo kojeg razloga, dozvole za bavljenje proizvodnjom i prometom tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III., smatrat će se da je po sili zakona prestala važiti i dozvola za postrojenja i prostorije.

Član 31.

(Zajedničke odredbe o izdavanju dozvole za obavljanje djelatnosti, te dozvole za postrojenja i prostorije)

- (1) Dozvole iz čl. 29. i 30. ovog Zakona izdaju se poimenično određenom pravnom licu i neprenosive su.
- (2) Dozvole iz čl. 29. i 30. ovog Zakona sadržavaju rok važenja.
- (3) O izdavanju dozvola iz čl. 29. i 30. ovog Zakona Agencija za lijekove odlučuje u roku od 90 dana od dana podnošenja potpunog zahtjeva. Ako u tom roku odluka nije donesena, zahtjev se smatra odbijenim.
- (4) Troškove izdavanja dozvole snosi podnosilac zahtjeva, a prihod su budžeta čiji je korisnik organ koji dozvolu izdaje. Troškovi izdavanja naplaćuju se prilikom izdavanja dozvole, osim troškova izlaska službenog lica radi utvrđivanja ispunjavanja uvjeta koji se naplaćuju unaprijed.
- (5) Ostala pitanja vezana za izdavanje dozvole, osim onih iz člana 30. stav (5) ovog Zakona, detaljnije propisuje Upravni odbor Agencije za lijekove, a posebno sadržaj i obrazac zahtjeva za izdavanje dozvole, sadržaj i obrazac dozvole, rok važenja, te iznos troškova izdavanja dozvole.

Član 32.

(Ograničenje zaliha)

- (1) Pravno lice ovlašteno za proizvodnju i promet tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III. može posjedovati samo količine tih tvari, biljaka i preparata potrebnih za uredno odvijanje poslovanja.
- (2) Agencija za lijekove može odrediti najveću količinu tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III., te njihovih preparata koje je svako pojedinačno pravno lice iz stava (1) ovlašteno držati u kalendarskoj godini.

Član 33.

(Godišnja odobrenja za proizvodnju)

Agencija za lijekove će svake godine, uzimajući u obzir tržišne uvjete, odrediti najveće količine tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III., te njihovih preparata koje je svakom pojedinačnom pravnom licu dozvoljeno proizvesti. Ograničenja će se tokom godine izmijeniti, ako je potrebno.

Član 34.

(Lica ovlaštena za obavljanje uvoza, izvoza i tranzita)

Samo pravnim licima koja imaju dozvolu za proizvodnju i promet tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III. dozvoljeno je obavljati uvoz, izvoz i tranzit tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III., te njihovih preparata.

Član 35.

(Posebna dozvola za uvoz, izvoz i tranzit)

- (1) Za svaki uvoz i izvoz potrebna je posebna dozvola koju izdaje Agencija za lijekove.
- (2) Dozvola za uvoz, izvoz ili tranzit je neprenosiva.
- (3) Dozvola za uvoz, izvoz ili tranzit sadrži rok važenja.
- (4) Rokove važenja, kao i ostala pitanja koja su u vezi s izdavanjem dozvole iz stava (2) ovog člana, propisuje Upravni odbor Agencije za lijekove. Propisani obrazac dozvole bit će obrazac koji propisuje Komisija za opojne droge Ekonomskog i socijalnog vijeća Ujedinjenih naroda.
- (5) Izuzetno, uvozna dozvola nije potrebna u slučaju prirodne ili druge katastrofe ili hitnosti. U tim slučajevima uvoz

može hitno odobriti rukovodilac Agencije za lijekove ili ministar civilnih poslova.

Član 36.

(Pakiranje i označavanje)

- (1) Tvari razvrstane u tabele II. ili III., te njihovi preparati ne smiju biti stavljeni u promet ako nisu zatvoreni u omote ili spremnike pod svojim nazivom, a u slučaju pošiljke tvari razvrstanih u Tabelu II., te njihovih preparata - označeni dvostrukom crvenom trakom.
- (2) Oznaka pod kojom se preparat pojavljuje u prodaji mora sadržavati nazive tvari razvrstanih u tabele II. i III. koje sadrži, zajedno s njihovom težinom i procentom.
- (3) Oznake i bilješke na omotima u prometu na malo moraju sadržavati uputstva za upotrebu, kao i upozorenja neophodna za sigurnost korisnika.
- (4) Ako je potrebno, dodatne uvjete pakiranja i označavanja propisat će Upravni odbor Agencije za lijekove, nakon konsultacija s ministrom sigurnosti.

Član 37.

(Posjedovanje i nabavka u medicinske svrhe)

- (1) Bez posebne dozvole predviđene ovim Zakonom, tvari razvrstane u tabele II. i III., te njihove preparate mogu posjedovati i nabavljati:
- zdravstvene ustanove radi obavljanja svoje djelatnosti;
 - veterinarske ustanove radi obavljanja svoje djelatnosti;
 - doktori medicine i doktori stomatologije koji se ovlašteno bave tom djelatnošću, kao sastojak lijeka u količini neophodnoj za pružanje neposredne medicinske pomoći;
 - doktori veterinarske medicine koji se ovlašteno bave tom djelatnošću, kao sastojak veterinarskog preparata radi pružanja neposredne veterinarske pomoći.
- (2) Uz dozvolu Agencije za lijekove, komandanti plovnih objekata i letjelica mogu posjedovati i nabavljati tvari razvrstane u tabele II. i III., te njihove preparate kao sastojak lijeka u količini neophodnoj za apoteku plovnog objekta ili letjelice.
- (3) Na osnovu propisanog liječenja, tvari razvrstane u tabele II. i III. mogu posjedovati i nabavljati bolesna lica koja su napunila 18 godina života, te roditelji, odnosno staratelji bolesnika koji nisu napunili 18 godina života, kao sastojak lijeka u količini koju odredi doktor medicine ili doktor stomatologije koji se ovlašteno bavi tom djelatnošću.
- (4) Uvjete pod kojima lica iz stava (1) ovog člana mogu posjedovati i nabavljati tvari razvrstane u tabele II. i III., te njihove preparate propisuje Upravni odbor Agencije za lijekove.
- (5) Uvjete pod kojima komandanti plovnih objekata i letjelica iz stava (2) ovog člana mogu posjedovati i nabavljati tvari razvrstane u tabele II. i III., te njihove preparate propisuje Upravni odbor Agencije za lijekove.

Član 38.

(Promet na veliko ili malo)

- (1) Promet tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III., te njihovih preparata na veliko mogu obavljati pravna lica koja obavljaju djelatnost proizvodnje tih tvari i pravna lica koja se bave prometom lijekova.
- (2) Promet tvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III., te njihovih preparata na malo mogu obavljati pravna i fizička lica koje se bave prometom lijekova na malo - apoteke.

Član 39.

(Propisivanje i izdavanje pojedincima)

- (1) Tvari i biljke razvrstane u tabele II. i III. mogu se pojedincima prepisati samo u obliku farmaceutskog preparata i samo ljekarskim receptom:
 - a) doktora medicine koji se ovlašteno bavi tom djelatnošću;
 - b) doktora stomatologije koji se ovlašteno bavi tom djelatnošću, radi stomatološkog liječenja; i
 - c) doktora veterine koji se ovlašteno bavi tom djelatnošću, radi veterinarskog liječenja.
- (2) Tvari i biljke razvrstane u tabele II. i III. može pojedincima izdavati samo ovlašteno lice u ustanovama i kod lica iz člana 37. st. (1) i (2) i člana 38. stav (2) ovog Zakona.
- (3) Pravila o ispisivanju i popunjavanju receptata za farmaceutske preparate iz stava (1) ovog člana propisuje Upravni odbor Agencije za lijekove.
- (4) Bez obzira na st. od (1) do (3) ovog člana, Upravni odbor Agencije za lijekove, nakon obavještanja Komisije za opojne droge i Odjela za opojne droge, može, ako situacija to zahtijeva i pod uvjetima koje odredi, odobriti apotekarima ili drugim licima ovlaštenim za promet na malo da pojedincima izdaju, bez recepta, a za korištenje isključivo u medicinske svrhe i u posebnim slučajevima, male količine terapeutskih doza farmaceutskih preparata koji sadrže psihotropne tvari razvrstane u Tabelu III.

Član 40.

(Posjedovanje prilikom prelaska državne granice)

- (1) Lica koje prelaze državnu granicu smiju posjedovati lijek koji sadrži psihotropnu tvar razvrstanu u tabele II. i III. samo na osnovu medicinske dokumentacije, u količini neophodnoj za ličnu upotrebu u trajanju najviše do sedam dana.
- (2) Lica koje su na supstitucijskoj terapiji bolesti ovisnosti ili simptomatskoj terapiji u terminalnoj fazi malignih bolesti prilikom prelaska državne granice izuzetno smiju posjedovati lijek koji sadrži tvar razvrstanu u tabele II. ili III., na osnovu medicinske dokumentacije i u količini neophodnoj za ličnu upotrebu u trajanju najviše do 15 dana.
- (3) Naziv i količinu lijeka iz st. (1) i (2) ovog člana, uz predočenje medicinske dokumentacije, lice je dužno prijaviti carini prilikom prelaska državne granice.

Član 41.

(Upotreba psihotropnih tvari za hvatanje životinja)

Listu psihotropnih tvari razvrstanih u tabele II. i III., te njihovih preparata koje je dozvoljeno koristiti za hvatanje životinja utvrđuje Ured za veterinarstvo Bosne i Hercegovine, određujući i uvjete za njihovu upotrebu.

POGLAVLJE VI. PREKURSORI RAZVRSTANI U TABELU IV.

Član 42.

(Lica ovlaštena za proizvodnju, promet i posjedovanje prekursora)

- (1) Prekursore mogu proizvoditi, stavljati u promet i posjedovati pravna i fizička lica koja su registrirana za obavljanje te djelatnosti i koja za njeno obavljanje ispunjavaju posebne uvjete propisane ovim Zakonom i drugim propisima te imaju dozvolu ministra vanjske trgovine i ekonomskih odnosa.
- (2) Dozvola za bavljenje proizvodnjom ili prometom prekursora izdaje se u industrijske, medicinske, veterinarske, naučnoistraživačke, nastavne, prehrambene ili druge privredne svrhe.
- (3) Dozvola za korištenje prekursora u industriji, odnosno privredi u svrhe različite od medicinskih, veterinarskih ili naučnih izdaje se nakon što podnosilac zahtjeva na

zadovoljavajući način prikaže da može osigurati da se proizvedena roba neće moći zloupotrijebiti i da neće moći proizvesti štetne efekte, te da se kontrolirana tvar korištena kao sastojak ne može jednostavno izdvojiti.

- (4) Dozvolu za obavljanje djelatnosti iz st. (2) i (3) ovog člana izdaje ministar vanjske trgovine i ekonomskih odnosa.
- (5) U dozvoli se posebno navodi svaka djelatnost za koju je pravno ili fizičko lice ovlašteno, svrha obavljanja djelatnosti i svaki prekursor koji je pravno ili fizičko lice ovlašteno da koristi za te djelatnosti.
- (6) Dozvola za obavljanje djelatnosti iz st. (2) i (3) ovog člana podrazumijeva da je odobreno i posjedovanje tvari koje su u dozvoli navedene.
- (7) Spisak pravnih lica ovlaštenih za proizvodnju i promet prekursora objavljuje se u "Službenom glasniku BiH".
- (8) Na opće uvjete za obavljanje djelatnosti iz st. (1) i (2) ovog člana primjenjuju se odgovarajući propisi.
- (9) Pravna i fizička lica iz stava (1) ovog člana dužna su obavijestiti policiju o svakoj okolnosti koja ukazuje na sumnju da je prekursor upotrijebljen ili bi mogao biti upotrijebljen za neovlaštenu proizvodnju opojnih droga (preusmjeravanje).

Član 43.

(Lica ovlaštena za uvoz, izvoz i tranzit prekursora)

- (1) Prekursore mogu uvoziti, izvoziti i provoziti pravna i fizička lica koja su tehnički opremljena i registrirana za obavljanje te djelatnosti i koja imaju dozvolu Ministarstva vanjske trgovine i ekonomskih odnosa za uvoz, izvoz ili tranzit.
- (2) Prekursore koji su lijekovi ili otrovi mogu uvoziti, izvoziti i provoziti pravna i fizička lica koja su tehnički opremljena i registrirana za promet lijekova ili otrova i koja za obavljanje te djelatnosti imaju dozvolu Agencije za lijekove.
- (3) Na uvjete u pogledu tehničke opremljenosti pravnih i fizičkih lica iz ovog člana primjenjuju se odgovarajući propisi.

Član 44.

(Dozvola za uvoz, izvoz ili tranzit prekursora)

- (1) Dozvola za uvoz, izvoz ili tranzit prekursora može se izdati za određenu pošiljku (pojedinačna dozvola) ili za određenu vrstu i količinu tvari u određenom periodu (zbirna dozvola).
- (2) Koju je tvar dozvoljeno stavljati u promet samo na osnovu pojedinačne dozvole utvrđuje u Listi (član 16.) Vijeće ministara, na osnovu prethodnog mišljenja ministra civilnih poslova i ministra vanjske trgovine i ekonomskih odnosa.
- (3) Dozvolu iz stava (1) ovog člana izdaje Ministarstvo vanjske trgovine i ekonomskih odnosa, po zahtjevu lica iz člana 43. stav (1) ovog Zakona, u roku od osam dana od dana prijema zahtjeva. Sadržaj zahtjeva propisuje ministar vanjske trgovine i ekonomskih odnosa.
- (4) Za prekursore koji su lijekovi ili otrovi, dozvolu iz stava (1) ovog člana izdaje Agencija za lijekove, u roku od osam dana od dana prijema zahtjeva. Sadržaj zahtjeva za tvari koje su lijekovi ili otrovi propisuje Upravni odbor Agencije za lijekove.

POGLAVLJE VII. ZAJEDNIČKE ODREDBE ZA TVARI RAZVRSTANE U TABELU II., III. I IV.**1. Dozvola za obavljanje djelatnosti**

Član 45.

(Provjera podnosilaca zahtjeva)

- (1) Dozvola za obavljanje djelatnosti proizvodnje ili prometa tvari i biljaka razvrstanih u tabele II., III. i IV. može se izdati tek nakon provjere podataka i stručnih kvalifikacija podnosilaca zahtjeva i lica zaposlenog kod podnosioca

zahtjeva koje je odgovorno za izvršavanje obaveza predviđenih ovim Zakonom i dozvolom.

- (2) Dozvola iz stava (1) ovog člana neće biti izdata licu kojem je izrečena pravosnažna presuda za krivično djelo neovlaštene proizvodnje ili stavljanja u promet opojne droge, neovlaštenog prometa opojne droge, posjedovanja ili omogućavanja uživanja opojne droge ili pranja novca u vezi s krivičnim djelima koja se odnose na opojne droge, niti pravnom licu koje zapošljava lice pravosnažno osuđeno za ta krivična djela.
- (3) Pravosnažna presuda za krivična djela iz stava (2) ovog člana po sili zakona ima za pravnu posljedicu ukidanje dozvole iz stava (1) ovog člana.

Član 46.

(Poslovanje s isključivo drugim ovlaštenim licima)

Lica ovlaštena za proizvodnju ili promet stvari i biljaka razvrstanih u tabele II., III. i IV. mogu prodavati, kupovati, prenositi ili na drugi način stavljati u promet stvari i biljke razvrstane u tabele II., III. i IV. na teritoriji Bosne i Hercegovine samo drugim licima ovlaštenim za proizvodnju, promet ili nabavku i posjedovanje tih stvari i biljaka.

Član 47.

(Prijenos poslovanja)

Lice ovlašteno za proizvodnju ili promet stvari i biljaka razvrstanih u tabele II., III. i IV. može prenijeti svoje poslovanje samo licu koje ima dozvolu za obavljanje istih djelatnosti.

2. Uvoz, izvoz i tranzit

Član 48.

(Posebni granični prijelazi i carinarnice)

- (1) Stvari i biljke razvrstane u tabele II., III. i IV. dozvoljeno je uvoziti i izvoziti samo preko posebno za tu svrhu određenih graničnih prijelaza i carinarnica.
- (2) Vijeće ministara određuje granične prijelaze i carinarnice preko kojih je dozvoljeno obavljati uvoz i izvoz stvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III., te stvari razvrstanih u Tabelu IV.

Član 49.

(Sadržaj zahtjeva za uvoznu ili izvoznu dozvolu)

- (1) Zahtjev za uvoznu ili izvoznu dozvolu za stvari i biljke razvrstane u tabele II., III. i IV. mora sadržavati:
 - a) imena i adrese uvoznika i izvoznika, te špeditera, ako je poznato;
 - b) internacionalni nezaštićeni naziv (INN) svake stvari ili, ako to nije moguće, naziv stvari u Listi, njen farmaceutski oblik, a u slučaju preparata, njegov tržišni naziv ako ga ima, te količinu svake stvari, biljke i preparata; i
 - c) rok u kojem će se radnja izvršiti, način prijevoza koji će se koristiti te granični prijelaz na teritoriji Bosne i Hercegovine.
- (2) Zahtjevu za izvoznu dozvolu mora se priložiti uvozna dozvola države u koju se stvar, biljka ili preparat uvozi.

Član 50.

(Sadržaj uvozne ili izvozne dozvole)

- (1) Uvozna ili izvozna dozvola mora sadržavati iste podatke kao i zahtjev za njeno izdavanje (član 49. stav (1)), te naziv organa koji je izdaje.
- (2) U uvoznju dozvoli posebno će biti navedeno da li treba uvoz izvršiti samo u jednoj jedinstvenoj pošiljci ili se može izvršiti u više od jedne pošiljke.
- (3) Izvozna dozvola mora sadržavati i broj i datum uvozne dozvole potvrđujući da je uvoz dozvoljen.

Član 51.

(Obaveze tokom uvoza ili izvoza)

- (1) Primjerak ili ovjerena kopija izvozne dozvole mora se priložiti svakoj pošiljci, a organ koji je dozvolu izdao mora poslati kopiju državi uvoza.
- (2) Ako je količina stvari, biljke ili preparata koja je zaista uvezena manja nego što je navedeno u izvoznju dozvoli, carinarnica će o tome sačiniti službenu zabilješku na dozvoli i na svim ovjerenim kopijama, te na carinskoj ispravi.
- (3) Kada pošiljka uđe na teritoriju Bosne i Hercegovine ili kada istekne rok uvozne dozvole, carinarnica će kopiju izvozne dozvole uz priloženu ispravu u kojoj su navedene količine svake stvari, biljke ili preparata koji su zaista uvezeni dostaviti organu iz stava (4) ovog člana.
- (4) U slučaju uvoza stvari i biljaka razvrstanih u tabele II. i III., carinarnica izvoznju dozvolu uz priloženu ispravu u kojoj su navedene količine svake stvari, biljke ili preparata koji su zaista uvezeni dostavlja Agenciji za lijekove, a u slučaju uvoza stvari razvrstanih u Tabelu IV. Ministarstvu vanjske trgovine i ekonomskih odnosa.
- (5) Agencija za lijekove, odnosno Ministarstvo vanjske trgovine i ekonomskih odnosa izvoznju dozvolu uz priloženu ispravu u kojoj su navedene količine svake stvari, biljke ili preparata koji su zaista uvezeni upućuje državi izvoza.

Član 52.

(Sadržaj trgovačkih isprava)

Trgovačke isprave, kao što su računi, teretni listovi, carinske ili prijevozne isprave, te druge otpremne isprave, moraju sadržavati:

- a) naziv stvari ili biljke kao što je naveden u Listi, te tržišno ime preparata ako ga ima; i
- b) količine izvezene iz Bosne i Hercegovine, odnosno količine koje se u Bosnu i Hercegovinu uvoze;
- c) imena i adrese izvoznika i uvoznika, te špeditera, ako je poznato.

Član 53.

(Zabranjeni uvoz i izvoz)

- (1) Zabranjen je uvoz u i izvoz iz Bosne i Hercegovine pošiljaka stvari i biljaka razvrstanih u tabele II., III. i IV., te njihovih preparata preko poštanskog pretinca ili banke na račun stranke različite od stranke koja je navedena u izvoznju dozvoli.
- (2) Zabranjen je uvoz u Bosnu i Hercegovinu pošiljaka stvari i biljaka razvrstanih u tabele II., III. i IV., te njihovih preparata u zatvoreno skladište, osim ako Ministarstvo vanjske trgovine i ekonomskih odnosa, uz prethodno mišljenje Agencije za lijekove, ne potvrdi na uvoznju dozvoli da odobrava takvu pošiljku.
- (3) U slučaju iz stava (2) ovog člana, za bilo koje povlačenje iz zatvorenog skladišta potrebna je dozvola Ministarstva vanjske trgovine i ekonomskih odnosa, izdata uz prethodno mišljenje Agencije za lijekove. U slučaju pošiljke prema stranom odredištu, takvo povlačenje smatrat će se izvozom. Stvari i biljke razvrstane u tabele II., III. i IV., te njihovi preparati koji su uskladišteni u zatvorenom skladištu ne smiju se podvrgnuti bilo kakvom procesu koji bi mogao izmijeniti njihovu prirodu niti im pakiranje smije biti izmijenjeno bez dozvole lica koje upravlja skladištem.
- (4) Zabranjen je izvoz iz Bosne i Hercegovine pošiljaka stvari i biljaka razvrstanih u tabele II., III. i IV., te njihovih preparata u zatvoreno skladište, osim ako država uvoza ne potvrdi na uvoznju dozvoli da je dozvolila takvu pošiljku.
- (5) O dozvolama iz st. (2) i (3) ovog člana organ koji ih izdaje odmah obavještava Odjel za opojne droge. Odjel za opojne

droge odmah se obavještava i o dozvoli iz stava (4) ovog člana.

**Član 54.
(Zadržavanje pošiljke)**

Carinarnica ili drugi nadležni organ zadržat će pošiljku tvari ili biljaka razvrstanih u tabele II., III. i IV., te njihovih preparata koja ulazi u ili izlazi iz Bosne i Hercegovine, a koja nije popraćena propisanom uvoznom, odnosno izvoznom dozvolom ili izlazi iz okvira postojeće dozvole, dok se ne utvrdi dozvoljenost pošiljke ili dok se ne odredi oduzimanje pošiljke.

**Član 55.
(Tranzit)**

- (1) Tranzit tvari razvrstanih u tabele II., III. i IV., te njihovih preparata dozvoljen je ako je za pošiljku izdata:
 - a) izvozna dozvola države iz koje se tvar ili biljka izvozi;
 - b) uvozna dozvola države u koju se tvar ili biljka uvozi; i
 - c) dozvola za tranzit tvari ili biljke preko teritorije treće države do krajnjeg odredišta, odnosno potvrda nadležnog organa te države da tranzit takve tvari ili biljke kroz tu državu nije uvjetovan posebnom dozvolom.
- (2) Zabranjeno je neovlašteno preusmjeravanje pošiljke koja je u tranzitu kroz teritoriju Bosne i Hercegovine do odredišta različitog od navedenog u izvoznjoj dozvoli.
- (3) U slučaju zahtjeva za dozvolom za izmjenu puta ili primaoca, smatrat će se da se radi o izvozu s teritorije Bosne i Hercegovine u državu različitu od prethodno navedene.
- (4) Prijevoznik je dužan paziti da tokom tranzita priroda tvari ili biljke ne bude izmijenjena i da tvar ili biljka ne bude izložena uticajima koji bi mogli izmijeniti njenu prirodu, te da originalno pakovanje i pečati ne budu izmijenjeni.
- (5) Ako ocijeni da je potrebno, Ministarstvo sigurnosti može odrediti pojačanu kontrolu nad pošiljkom.

**Član 56.
(Zračni tranzit)**

Odredbe člana 55. ovog Zakona ne primjenjuju se kada se pošiljka do druge države prevozi zrakom. Ako letjelica slijeće, uključujući i hitno prizemljenje, na teritoriju Bosne i Hercegovine, smatrat će se da se radi o izvozu pošiljke s teritorije Bosne i Hercegovine u državu odredišta samo ako je pošiljka odvojena od letjelice i ako okolnosti to zahtijevaju.

**Član 57.
(Obaveze carinarnice)**

- (1) Carinarnica je dužna na dozvoli iz člana 35. ovog Zakona za uvoz, izvoz ili tranzit tvari ili biljke zabilježiti datum i mjesto carinjenja, te ime lica koje je obavilo carinjenje.
- (2) Primjerak ili kopiju dozvole iz stava (1) ovog člana carinarnica je dužna dostaviti organu koji je dozvolu izdao i Odjelu za opojne droge, u roku od osam dana od dana carinjenja.
- (3) U slučaju tranzita tvari ili biljke (član 55.), carinarnica je dužna:
 - a) za svaku pošiljku utvrditi vrstu i količinu tvari, biljke ili njihovih preparata;
 - b) na carinskoj ispravi zabilježiti iz koje države pošiljka dolazi i u koju je državu upućena; i
 - c) odmah o pošiljci izvjestiti Odjel za opojne droge.

Član 58.

(Prijenos koji se ne smatra uvozom, izvozom ni tranzitom)

Ne smatra se uvozom, izvozom ni tranzitom prijenos lijeka koji sadrži tvar razvrstanu u tabele II. ili III., a koji je namijenjen pružanju hitne medicinske pomoći na plovnom objektu ili letjelici u međunarodnom saobraćaju u količinama neophodnim za tu svrhu, pod uvjetom da uz isprave o upisu

prijevoznog sredstva postoji dozvola za posjedovanje određene vrste i količine lijeka, koju je izdao nadležni organ države upisa.

Član 59.

(Slobodne carinske zone i carinska skladišta)

Na tvari i biljke razvrstane u tabele II., III. i IV., koje se uvoze u slobodne carinske zone ili carinska skladišta, primjenjuju se odredbe ovog Zakona o uvozu, s istim mjerama kao i na ostaloj teritoriji Bosne i Hercegovine.

3. Ostale odredbe

Član 60.

(Posebni uvjeti za proizvodnju ili promet)

Pravna i fizička lica koja se bave proizvodnjom ili prometom tvari i biljaka razvrstanih u tabele II., III. i IV. dužna su:

- a) imati odgovarajuću opremu za skladištenje, držanje i izdavanje opojnih droga, psihotropnih tvari i prekursora;
- b) čuvati opojne droge, psihotropne tvari i prekursore u posebnim prostorijama gdje se ne skladište ostali proizvodi, ili u sefovima s posebnim ključevima, na mjestima kojima neovlaštena lica nemaju pristupa; i
- c) voditi evidenciju opojnih droga, psihotropnih tvari i prekursora, koju je ovjerila Agencija za lijekove za opojne droge, psihotropne tvari i prekursore koji su lijekovi ili otrovi, a za ostale prekursore Ministarstvo vanjske trgovine i ekonomskih odnosa.

Član 61.

(Mjere sigurnosti skladištenja)

- (1) Prostorije ili sefovi gdje se drže opojne droge, psihotropne tvari i prekursori moraju biti zaključani i osigurani od prisustva neovlaštenih lica.
- (2) Ključevi prostorija ili sefova gdje se drže opojne droge i psihotropne tvari moraju u svakom trenutku biti kod službenika s visokom školskom spremom iz oblasti farmacije ili medicine koji rukovodi držanjem, prodajom ili izdavanjem opojnih droga i psihotropnih tvari.
- (3) Ključevi prostorija ili sefova gdje se drže prekursori moraju u svakom trenutku biti kod zaposlenika koji rukovodi držanjem, prodajom ili izdavanjem prekursora.

Član 62.

(Evidentiranje radnji)

- (1) Svi uvozi, izvozi, prijenosi, kupovine, prodaje ili bilo koje drugo raspolaganje tvarima i biljkama razvrstanim u tabele II., III. i IV. moraju se dokumentirati u vrijeme preduzimanja radnje.
- (2) Vrstu i sadržaj isprava iz stava (1) ovog člana za tvari i biljke razvrstane u tabele II. i III. propisuje Upravni odbor Agencije za lijekove, a za tvari razvrstane u Tabelu IV. ministar vanjske trgovine i ekonomskih odnosa.
- (3) Pravna i fizička lica koja se bave djelatnostima iz stava (1) ovog člana dužna su čuvati isprave iz stava (2) ovog člana najmanje pet godina.

Član 63.

(Povremeni izvještaji)

- (1) Pravna i fizička lica koja se bave proizvodnjom ili prometom tvari ili biljaka razvrstanih u tabele II., III. i IV. dužna su dostaviti organu koji im je izdao dozvolu za uvoz ili izvoz tromjesečni izvještaj o količinama svake tvari i svakog preparata koji su uvezeni ili izvezeni, uz navođenje države porijekla i države odredišta, najkasnije 15 dana po završetku svakog tromjesečja.
- (2) Pravna i fizička lica iz stava (1) ovog člana dužna su dostaviti organu koji im je izdao dozvolu za obavljanje djelatnosti, najkasnije do 15. februara svake godine,

izvještaj za prethodnu kalendarsku godinu u kojem su dužna navesti:

- a) vrstu i količinu svake tvari i svakog preparata koji su uvezeni ili izvezeni, uz navođenje države porijekla i države odredišta;
 - b) vrstu i količinu svake proizvedene tvari i svakog proizvedenog preparata;
 - c) vrstu i količinu svake tvari korištene u proizvodnji druge tvari i preparata, uključujući preparate koji su izuzeti od primjene kontrolnih mjera (član 22., stav (3));
 - d) količinu svake tvari i svakog preparata nabavljenog ili dostavljenog za promet ili medicinsko ili naučno istraživanje iz člana 66. ili nastavne ili sudskomedicinske svrhe iz člana 67. ovog Zakona;
 - e) količinu svake tvari i svakog preparata u zalihama zaključno s 31. decembrom godine na koju se podatak odnosi;
 - f) količinu koja se smatra potrebnom u tekućoj godini za svaku tvar; i
 - g) svaku drugu okolnost važnu za kontrolu tvari.
- (3) Organ iz st. (1) i (2) ovog člana te Odjel za opojne droge mogu od pravnih i fizičkih lica iz st. (1) i (2) ovog člana zahtijevati međuizvještaje i tokom godine.

Član 64.

(Popisivanje robe i procjena stanja)

- (1) Lica koja drže tvari ili biljke razvrstane u tabele II., III. i IV. dužna su na početku svake godine popisati tvari, biljke i preparate koje drže i uporediti s količinama na zalihama u vrijeme prijašnjeg popisa, uračunate zajedno s onima koje su nabavljene tokom prijašnje godine i sve količine povučene tokom godine s onima koje se drže u vrijeme tog popisivanja.
- (2) Ovlaštena lica, apotekari i lica ovlaštena za izdavanje lijekova, koja prenesu svoje poslovanje dužna su u prisustvu lica na koje se poslovanje prenosi napraviti popis stvari i bilans, kao što je predviđeno stavom (1) ovog člana.
- (3) U slučaju iz st. (1) i (2) ovog člana, o bilo kakvim razilaženjima uočenim u bilansu ili između rezultata bilansa i popisa, ovlašteno lice, apotekar ili lice ovlašteno za izdavanje lijekova mora odmah obavijestiti organ koji je izdao dozvolu za obavljanje djelatnosti i Odjel za opojne droge, koji će potvrditi prispjeh obaveštenja.

Član 65.

(Obaveze prijevoznika)

- (1) Prijevoznici su dužni preduzeti razumne mjere opreza kako bi osigurali da njihova prijevozna sredstva ne budu korištena za neovlašteni promet opojne droge, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga te prekursora.
- (2) Kada prijevoznici obavljaju radnje iz svoje djelatnosti na teritoriji Bosne i Hercegovine, posebno su dužni da:
 - a) podnesu teretne listove unaprijed, kad god je moguće;
 - b) robu sprema u prenosive spremnike (kontejneri ili slično) s pojedinačno provjerljivim pečatom otpornim na neovlašteno rukovanje; i
 - c) odmah obavijeste policiju o svakoj okolnosti koja ukazuje na sumnju na neovlašteni promet.

POGLAVLJE VIII. NAUČNE I POLICIJSKE SVRHE

Član 66.

(Medicinsko ili naučno istraživanje)

- (1) Ustanovama koje se bave medicinskoistraživačkom ili naučnoistraživačkom djelatnošću dozvoljeno je uzgajati, proizvoditi, nabavljati, uvoziti, posjedovati i upotrebljavati tvari i biljke razvrstane u tabele I., II. i III., te njihove

preparate u svrhe medicinskog ili naučnog istraživanja i u količinama potrebnim za tu svrhu, ako za to imaju dozvolu Agencije za lijekove.

- (2) Upravni odbor Agencije za lijekove, uz prethodno mišljenje ministra sigurnosti, propisuje uvjete pod kojima se ustanovama iz stava (1) ovog člana izdaje dozvola.
- (3) Ustanove iz stava (1) ovog člana dužne su voditi evidenciju o količinama biljaka, tvari i preparata koje uzgajaju, proizvode, nabavljaju, uvoze, upotrebljavaju, posjeduju i uništavaju.
- (4) U evidencije iz stava (3) ovog člana unose se datumi obavljanja radnji iz stava (3) ovog člana te nazivi, odnosno imena dobavljača.
- (5) Ustanove iz stava (1) ovog člana dostavljaju Agenciji za lijekove i Odjelu za opojne droge godišnje izvještaje o upotrijebljenim ili uništenim količinama biljaka, tvari i preparata, te o količinama koje drže na zalihama.
- (6) Evidencija iz stava (3) ovog člana čuva se pet godina.

Član 67.

(Nastavne, stručne i sudskomedicinske svrhe)

Posjedovanje uzoraka tvari i biljaka razvrstanih u tabele I., II. i III., te njihovih preparata u količini neophodnoj za potrebe obavljanja nastave i stručnog obrazovanja, sudske medicine i analize, te dresure životinja za otkrivanje opojne droge, Agencija za lijekove može dozvoliti pravnim i fizičkim licima koja obavljaju te djelatnosti, pod uvjetima koje propisuje Upravni odbor Agencije za lijekove, uz saglasnost ministra sigurnosti.

Član 68.

(Posjedovanje pri obavljanju policijskog posla)

Policijski službenik može, radi otkrivanja krivičnog djela i počinitelaca, posjedovati tvari i biljke razvrstane u tabele I., II. i III., te njihove preparate za svrhe simuliranog otkupa i nadzirane isporuke, u skladu s primjenjivim propisima.

POGLAVLJE IX. OKVIRNE MJERE ZA SUZBIJANJE ZLOUPOTREBE OPOJNIH DROGA

Član 69.

(Prevenција i druge mjere)

Okvirne mjere za suzbijanje zloupotrebe opojnih droga su:

- a. sistematsko ispitivanje, otkrivanje i praćenje svih pojava vezanih za zloupotrebu opojnih droga;
- b. kontinuirano provođenje organiziranih preventivnih odgojno-obrazovnih programa u porodici, školi, zdravstvenim ustanovama, udruženjima, vjerskim zajednicama i javnim medijima (primarna prevencija);
- c. rano otkrivanje i praćenje povremenih korisnika opojnih droga (sekundarna prevencija);
- d. rano otkrivanje, liječenje, rehabilitacija i resocijalizacija ovisnika o opojnim drogama (sekundarna prevencija);
- e. druge mjere u skladu s Državnom strategijom nadzora nad opojnim drogama i suzbijanja zloupotrebe opojnih droga u Bosni i Hercegovini.

Član 70.

(Obaveza roditelja, nastavnika i drugih lica)

Roditelji, usvojitelji, staratelji, nastavnici, odgojitelji, zdravstveni radnici, radnici u socijalnoj pomoći, poslodavci i sportski radnici dužni su i odgovorni preduzeti mjere potrebne za prevenciju i suzbijanje zloupotrebe opojnih droga kod djece i omladine, u skladu s Državnom strategijom nadzora nad opojnim drogama i suzbijanja zloupotrebe opojnih droga u Bosni i Hercegovini.

Član 71.

(Obaveza obavještanja policije)

- (1) S ciljem suzbijanja zloupotrebe opojnih droga, nadležni organi države, entiteta i Distrikta, kantoni, gradovi i općine, kao i odgovorna lica u tim organima, kantonima, gradovima i općinama, dužna su o svakoj okolnosti koja izaziva sumnju u zakonitost postupanja u vezi s opojnom drogom, a koju saznaju u obavljanju svojih dužnosti i poslova, obavijestiti policiju odmah po saznanju.
- (2) Obrazovne i odgojne ustanove, kulturne, naučne i druge ustanove te udruženja i odgovorna lica u tim ustanovama i udruženjima, kao i pravna lica, odgovorna lica u pravnim licima i fizička lica koja obavljaju ugostiteljsku djelatnost ili priređuju kulturno-zabavne priredbe, sportske priredbe, predstave ili obavljaju turističku ili sličnu djelatnost dužni su o svakoj okolnosti koja izaziva sumnju u zakonitost postupanja u vezi s opojnom drogom, a koju saznaju u obavljanju svojih djelatnosti, obavijestiti policiju odmah po saznanju.
- (3) Fizička lica, odgovorna lica u pravnim licima, zaposleni u poštama i druga lica koja učestvuju u prijenosu i dostavi stvari, agenti, špediteri, transportni i skladišni radnici te sva druga lica koja učestvuju u prijevozu lica i stvari, dužni su u slučaju sumnje da je postupljeno protivno odredbama ovog Zakona, odmah obavijestiti policiju.
- (4) Posada plovnog objekta ili letjelice, kao i putnici na plovnom objektu ili letjelici dužni su u slučaju pronalaska opojne droge, biljke ili dijela biljke iz koje se može dobiti opojna droga ili sumnje da je postupljeno protivno odredbama ovog Zakona, odmah obavijestiti komandanta plovnog objekta, odnosno letjelice, koji će, po prijemu obavještenja, izvijestiti policiju.

Član 72.

(Zabrana izlaganja lica djelovanju opojne droge)

Zabranjeno je, osim za svrhe propisanog liječenja, izlagati drugog djelovanju opojne droge stavljanjem opojne droge ili biljke ili njenog dijela u hranu, piće ili na drugi način.

Član 73.

(Zabrana odlaganja i ostavljanja igala i šprica)

Zabranjeno je odlaganje ili ostavljanje upotrijebljenih igala i šprica na mjestima koja nisu posebno određena za te svrhe u skladu s propisima koji važe za postupanje s opasnim otpadom.

POGLAVLJE X. EVIDENCIJE

Član 74.

(Evidencije o uzgoju biljaka i raspolaganju opojnom drogom)

- (1) Evidenciju o uzgoju biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga, proizvodnji, vrsti i količini, držanju, prodaji, preradi, predaji ili stavljanju u promet ili bilo kojem raspolaganju opojnom drogom ili psihotropnom tvari, dužno je voditi pravno ili fizičko lice koje obavlja tu djelatnost na osnovu ovog Zakona.
- (2) Podaci iz stava (1) ovog člana dostavljaju se organu koji je izdao dozvolu za obavljanje djelatnosti i Odjelu za opojne droge, u rokovima propisanim u stavu (4) ovog člana, ali najmanje jedanput godišnje.
- (3) Oblik i sadržaj evidencije iz stava (1) ovog člana, rokove i način dostave podataka propisuje Upravni odbor Agencije za lijekove, uz prethodno mišljenje ministra sigurnosti.

Član 75.

(Evidencije o prekursorima)

- (1) Evidenciju o proizvodnji, preradi, posjedovanju, prometu, predaji, nestanku ili uništenju prekursora dužni su voditi proizvođači, preradivači, učesnici u prometu i korisnici prekursora.

- (2) Podaci iz stava (1) ovog člana dostavljaju se Ministarstvu vanjske trgovine i ekonomskih odnosa, a za prekursore koji su lijekovi ili otrovi Agenciji za lijekove, u rokovima propisanim u stavu (3) ovog člana, ali najmanje jedanput godišnje.
- (3) Oblik i sadržaj evidencije iz stava (1) ovog člana, rokove i način dostave podataka propisuje ministar vanjske trgovine i ekonomskih odnosa, a za prekursore koji su lijekovi ili otrovi Upravni odbor Agencije za lijekove.

Član 76.

(Evidencije o ovisnicima i povremenim korisnicima opojnih droga)

- (1) Evidenciju o ovisnicima o opojnim drogama i povremenim korisnicima opojnih droga koji su nakon detoksikacije u postupku odvikavanja, odnosno kojima je pružena pomoć, vodi organ, ustanova za detoksikaciju ili druga ustanova, vjerska zajednica, udruženje ili drugo pravno ili fizičko lice koje se stara ili pruža pomoć ovisnicima.
- (2) Lica iz stava (1) ovog člana dužna su kao tajnu čuvati podatke o licu ovisniku i povremenom korisniku opojnih droga, njegovom ličnom i porodičnom životu, sadržaju mjera i okolnostima pružanja pomoći. Tajni podaci mogu se otkriti samo kad je to propisano zakonom i samo u mjeri neophodnoj za postizanje cilja radi kojeg je opravdano otkrivanje tajne. Ti podaci ne mogu se koristiti u druge svrhe.
- (3) Statistički podaci iz stava (1) ovog člana dostavljaju se ustanovama za zaštitu javnog zdravlja u Bosni i Hercegovini, entitetskim ministarstvima nadležnim za poslove zdravstva, odnosno nadležnom organu u Distriktu i Ministarstvu civilnih poslova po isteku svakog tromjesečja u kalendarskoj godini, a Komisiji za opojne droge i Odjelu za opojne droge kad god je to potrebno a najmanje dvaput godišnje.
- (4) Obaveza čuvanja tajne važi za sva lica koja saznaju podatke iz stava (1) ovog člana i lica koja se tim podacima služe za izradu izvještaja, naučnih i stručnih istraživanja, izvještavanja ili u drugu svrhu.
- (5) Oblik i sadržaj evidencije iz stava (1) ovog člana propisuje entitetski ministar nadležan za poslove zdravstva, odnosno nadležni organ u Distriktu.

Član 77.

(Evidencije koje vode ministarstva, Agencija za lijekove i Sektor za carine Uprave za indirektno oporezivanje Bosne i Hercegovine)

- (1) Ministarstvo sigurnosti vodi evidenciju o prijavama krivičnih djela i prekršaja u vezi s opojnim drogama i o tome najmanje dvaput godišnje izvještava Komisiju za opojne droge.
- (2) Ministarstvo pravde vodi evidenciju o pravosnažno osuđenim licima za krivična djela i prekršaje u vezi s opojnim drogama, o izvršavanju kazne zatvora i drugih sankcija i mjera prema tim počiniocima i o tome najmanje dvaput godišnje izvještava Komisiju za opojne droge i Odjel za opojne droge.
- (3) Ministarstvo finansija i trezora vodi evidenciju o oduzetim količinama opojne droge, novčanim sredstvima i drugoj imovini iz nedopuštenog prometa opojnih droga i o tome najmanje dvaput godišnje izvještava Komisiju za opojne droge i Odjel za opojne droge.
- (4) Ministarstvo civilnih poslova vodi evidenciju o korisnicima socijalne pomoći, ovisnicima i povremenim uživaocima opojnih droga i o tome najmanje jedanput godišnje izvještava Komisiju za opojne droge i Odjel za opojne droge.
- (5) Agencija za lijekove vodi evidenciju o dozvolama izdatima po ovom Zakonu.

- (6) Sektor za carine Uprave za indirektno oporezivanje Bosne i Hercegovine vodi evidenciju o prijavama carinskih prekršaja u vezi s opojnim drogama i o tome najmanje dvaput godišnje izvještava Komisiju za opojne droge i Odjel za opojne droge.

POGLAVLJE XI. OVLAŠTENJA U PROVOĐENJU NADZORA NAD PRIMJENOM ZAKONA

Član 78.

(Odgovorni organi i inspekcija)

- (1) Upravni nadzor nad provođenjem ovog Zakona i propisa donesenih na osnovu ovog Zakona obavljaju Agencija za lijekove, Ministarstvo vanjske trgovine i ekonomskih odnosa, Ministarstvo sigurnosti, Ministarstvo civilnih poslova, Ministarstvo finansija i trezora, te nadležna entitetska ministarstva, odnosno organi u Distriktu, svako u okviru svog djelokruga propisanog ovim Zakonom i drugim propisima.
- (2) Inspeksijski nadzor nad provođenjem ovog Zakona provode inspektori Agencije za lijekove i inspektori ministarstava, odnosno organa iz stava (1) ovog člana, u okviru djelokruga propisanog zakonom.
- (3) U obavljanju dužnosti neposrednog nadzora nad provođenjem ovog Zakona i propisa donesenih na osnovu ovog Zakona, organi iz st. (1) i (2) ovog člana imaju pravo i dužnost provoditi redovne inspeksijske kontrole pravnih i fizičkih lica koje se bave uzgojem ili prometom biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga ili proizvodnjom, posjedovanjem ili prometom opojnih droga ili prekursora.

POGLAVLJE XII. POSTUPAK S ODUZETIM OPOJNIM DROGAMA, BILJKAMA I PREKURSORIMA

Član 79.

(Predaja ili uništavanje)

- (1) Opojna droga, psihotropne tvari, biljke iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursori oduzeti na osnovu ovog Zakona ili drugog propisa, koji se mogu zakonito upotrijebiti kao sirovina ili na drugi način, predat će se na način predviđen odredbama zakona koji se odnose na postupak prodaje pokretne imovine pravnom licu koje ima dozvolu za proizvodnju ili promet tvari razvrstanih u tabele II., III. i IV.
- (2) Opojna droga, psihotropne tvari i biljke iz kojih se može dobiti opojna droga razvrstane u Tabelu I., a oduzete na osnovu ovog Zakona ili drugog propisa, mogu se predati u licima iz čl. 66. do 68. ovog Zakona, pod uvjetima koje određuje ministar sigurnosti, uz prethodno mišljenje Agencije za lijekove.
- (3) Sredstva ostvarena prodajom iz stava (1) ovog člana prihod su budžeta institucija Bosne i Hercegovine i međunarodnih obaveza Bosne i Hercegovine (u daljnjem tekstu: državni budžet), namijenjenog provođenju mjera za suzbijanje zloupotrebe opojnih droga.
- (4) Ako se opojna droga, psihotropna tvar, biljka iz koje se može dobiti opojna droga ili prekursor ne mogu zakonito upotrijebiti, uništiti će se.
- (5) Odluke iz st. (1) i (3) ovog člana donosi organ koji je donio odluku o oduzimanju opojne droge, psihotropne tvari, biljke ili dijela biljke iz koje se može dobiti opojna droga ili prekursora, po prethodnom mišljenju Agencije za lijekove.
- (6) Organ iz stava (4) ovog člana dužan je voditi evidenciju o vrsti i količini oduzetih opojnih droga, psihotropnih tvari, biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursora, te o pravnim licima iz stava (1) ovog člana kojima su opojna droge, psihotropne tvari, biljke ili prekursori predati i uz koju naknadu.
- (7) Podaci iz evidencije iz stava (5) ovog člana dostavljaju se Agenciji za lijekove, Komisiji za opojne droge i Odjelu za

opojne droge, a za prekursora i Ministarstvu vanjske trgovine i ekonomskih odnosa, jednom godišnje ili na zahtjev tih organa.

Član 80.

(Komisija pred kojom se obavlja uništavanje)

- (1) Uništavanje opojne droge, psihotropne tvari, biljke iz koje se može dobiti opojna droga i prekursora obavlja se pred komisijom od pet članova koje imenuje Vijeće ministara.
- (2) Komisiju za uništenje iz stava (1) ovog člana čine po jedan predstavnik Komisije za opojne droge, Ministarstva sigurnosti, Agencije za lijekove, Ministarstva pravde i Ministarstva finansija i trezora.
- (3) Komisija za uništenje iz stava (1) ovog člana podnosi Vijeću ministara tromjesečni izvještaj o svom radu.

Član 81.

(Pravilnik o čuvanju i uništavanju oduzete opojne droge, psihotropnih tvari, biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursora)

Vijeće ministara određuje Pravilnikom o čuvanju i uništenju oduzete opojne droge, psihotropnih tvari, biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursora, određuje gdje se čuva oduzeta opojna droga, psihotropne tvari, biljke iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursori, kao i bliže način čuvanja i postupanja s oduzetom opojnom drogom, psihotropnim tvarima, biljkama iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursora, te njihovog uništenja.

Član 82.

(Finansijska sredstva za uništavanje)

Finansijska sredstva za uništavanje opojne droge, psihotropnih tvari, biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursora osiguravaju se u državnom budžetu.

POGLAVLJE XIII. PREKRŠAJNE ODREDBE

Član 83.

(Povrede odredbi čl. 25., 28., 30., 35. i 55. ovog Zakona)

- (1) Novčanom kaznom u iznosu od 30.000 KM do 100.000 KM kaznit će se za prekršaj pravno lice ako:
 1. uzgaja konoplju bez dozvole ministra vanjske trgovine i ekonomskih odnosa (član 25. stav (2)); ili ne obavijesti policiju ili lokalni organ nadležan za poslove poljoprivredne inspekcije o svakoj okolnosti koja ukazuje na sumnju da je konoplja ili dio konoplje upotrijebljen ili bi mogao biti upotrijebljen za neovlaštenu proizvodnju opojnih droga (član 25. stav (6));
 2. proizvodi ili stavlja u promet tvari i biljke razvrstane u tabele II. i III. ili njihove preparate bez dozvole za proizvodnju i promet takvih tvari, biljaka ili preparata, ili ako tu djelatnost obavlja bez ispunjavanja uvjeta propisanih za pravna lica koja proizvode lijekove (član 28. stav (1));
 3. proizvodi ili stavlja u promet tvari i biljke razvrstane u tabele II. i III. ili njihove preparate bez dozvole za upotrebu postrojenja i prostorije (član 30.);
 4. obavlja uvoz, izvoz ili tranzit tvari ili biljaka razvrstanih u tabele II. i III. ili njihovih preparata bez dozvole Upravnog odbora Agencije za lijekove (član 35. stav (1));
 5. obavlja tranzit tvari razvrstanih u tabele II., III. i IV. na osnovu propisane izvozne ili uvozne dozvole ili dozvole za tranzit, odnosno potvrde da za tranzit dozvola nije potrebna (član 55. stav (1)), ili ako tokom tranzita dođe do izmjene prirode tvari ili biljke, originalnog pakovanja ili pečata ili ako je tokom tranzita pošiljka izložena uticajima koji mogu izmijeniti prirodu tvari ili biljke (član 55. stav (4)).

- (2) Za prekršaje iz stava (1) ovog člana kaznit će se i odgovorno lice u pravnom licu novčanom kaznom u iznosu od 5.000 KM do 15.000 KM.
- (3) Za prekršaje iz stava (1) tačke 1) do 7) i 10) ovog člana fizičko lice kaznit će se novčanom kaznom u iznosu od 5.000 KM do 10.000 KM.

Član 84.

(Povrede odredbi čl. 42., 43., 46. i 66. ovog Zakona)

- (1) Novčanom kaznom u iznosu od 20.000 KM do 50.000 KM kaznit će se za prekršaj pravno lice ako:
1. proizvodi ili stavlja u promet prekursore bez registracije za obavljanje takve djelatnosti ili bez dozvole ministra vanjske trgovine i ekonomskih odnosa (član 42. stav (1));
 2. obavlja uvoz, izvoz ili tranzit prekursora bez dozvole ministra vanjske trgovine i ekonomskih odnosa (član 43. stav (1)), a za prekursore koji su lijekovi ili otrovi bez dozvole Upravnog odbora Agencije za lijekove (član 43. stav (2)) ili ako nije tehnički opremljeno i registrirano za obavljanje te djelatnosti;
 3. postupi suprotno odredbi člana 46. ovog Zakona;
 4. u svrhe medicinskog ili naučnog istraživanja uzgaja, proizvodi, nabavlja, uvozi, posjeduje i upotrebljava tvari i biljke razvrstane u tabele I., II. i III. ili njihove preparate bez dozvole Agencije za lijekove ili ako tu djelatnost obavlja bez ispunjavanja propisanih uvjeta (član 66. stav (1)).
- (2) Za prekršaje iz stava (1) ovog člana kaznit će se i odgovorno lice u pravnom licu novčanom kaznom u iznosu od 3.000 KM do 10.000 KM.
- (3) Za prekršaje iz stava (1) ovog člana fizičko lice kaznit će se novčanom kaznom u iznosu od 3.000 KM do 7.000 KM.

Član 85.

(Povrede odredbi čl. 4., 26., 36., 37., 62. i 63. ovog Zakona)

- (1) Novčanom kaznom u iznosu od 10.000 KM do 20.000 KM kaznit će se za prekršaj pravno lice ako:
1. posjeduje opojnu drogu ili biljku ili dio biljke iz koje se može dobiti opojna droga suprotno članu 4. stav (1) ovog Zakona;
 2. posjeduje sredstvo za proizvodnju opojne droge suprotno članu 4. stav (2) ovog Zakona;
 3. oglašava proizvodnju, promet, posjedovanje ili upotrebu opojne droge ili promovira opojnu drogu bilo na koji način, suprotno članu 4. stav (5) ovog Zakona;
 4. ne prijavi poljoprivrednoj inspekciji mak koji nije namijenjen proizvodnji opojne droge najkasnije u roku od 30 dana od dana sjetve (član 26. stav (3)), ili ne obavijesti policiju i lokalni organ nadležan za poslove poljoprivredne inspekcije o svakoj okolnosti koja ukazuje na sumnju da je mak ili dio te biljke upotrijebljen ili bi mogao biti upotrijebljen za proizvodnju opojnih droga (član 26. stav (5)), ili ako preostale dijelove biljke (makova slama) koji mogu služiti za proizvodnju opojne droge ne uništi odmah po branju biljke (član 25. stav (6));
 5. ne zapakuje ili ne označi tvari razvrstane u tabele II. i III., te njihove preparate prije njihovog stavljanja u promet na način propisan u članu 36. ovog Zakona;
 6. posjeduje ili nabavlja, kao zdravstvena ili veterinarska ustanova iz člana 37. stav (1) tač. a) i b) ovog Zakona tvari razvrstane u tabele II. i III. ili njihove preparate ne ispunjavajući propisane uvjete (član 37. stav (4));
 7. propisno ne dokumentira radnje stavljanja u promet tvari i biljaka razvrstanih u tabele II., III. i IV. (član 62. stav

(1) ili ako propisane isprave ne čuva najmanje pet godina (član 62. stav (3));

8. ne dostavi organu koji je izdao dozvolu za uvoz ili izvoz tromjesečni izvještaj o količinama svake tvari i svakog preparata koji su uvezeni ili izvezeni, uz navođenje države porijekla i države odredišta, najkasnije 15 dana po završetku svakog tromjesečja, a bavi se djelatnošću proizvodnje ili prometa tvari ili biljaka razvrstanih u tabele II., III. i IV. (član 63. stav (1)); ili ako organu koji je izdao dozvolu za obavljanje djelatnosti ne dostavi izvještaj za prethodnu kalendarsku godinu, propisanog sadržaja, najkasnije do 15. februara tekuće godine (član 63. stav (2)).
- (2) Za prekršaje iz stava (1) ovog člana kaznit će se i odgovorno lice u pravnom licu novčanom kaznom u iznosu od 2.000 KM do 7.000 KM.
- (3) Za prekršaje iz stava (1) ovog člana fizičko lice kaznit će se novčanom kaznom u iznosu od 1.000 KM do 3.000 KM.

Član 86.

(Povrede odredbi članova 32., 33., 42., 58., 60., 67., 71., 74., 75. i 76. ovog Zakona)

- (1) Novčanom kaznom u iznosu od 5.000 KM do 15.000 KM kaznit će se za prekršaj pravno lice ako:
1. drži veću količinu tvari ili biljaka razvrstanih u tabele II. i III. ili njihovih preparata od onih koje su mu potrebne za uredno odvijanje poslovanja (član 32. stav (1)) ili drži veće količine tih tvari, biljaka ili preparata od onih koje su mu određene u kalendarskoj godini (član 32. stav (2));
 2. proizvede veće količine tvari razvrstanih u tabele II. i III. ili njihovih preparata od onih koje mu je dozvoljeno da proizvede (član 33.);
 3. ne obavijesti policiju o svakoj okolnosti koja ukazuje na sumnju da je prekursor upotrijebljen ili bi mogao biti upotrijebljen za neovlaštenu proizvodnju opojnih droga, a bavi se proizvodnjom ili prometom prekursora (član 42. stav (6));
 4. ako obavlja prijenos lijeka koji sadrži tvar razvrstanu u tabele II. i III., a namijenjen je pružanju hitne medicinske pomoći na plovnom objektu ili letjelici u međunarodnom saobraćaju u količinama neophodnim za tu svrhu, a da uz isprave o upisu prijevoznog sredstva ne postoji dozvola za posjedovanje određene vrste i količine lijeka izdatog od nadležnog organa države upisa, ili ako obavlja takav prijenos van okvira postojeće dozvole (član 58.);
 5. ne čuva opojne droge, psihotropne tvari ili prekursore u posebnim prostorijama gdje se ne skladište ostali proizvodi, ili u sefovima s posebnim ključevima, na mjestima kamo neovlaštene osobe nemaju pristupa (član 60. tačka b));
 6. ne vodi ovjerenu evidenciju opojnih droga, psihotropnih tvari ili prekursora iz člana 60. tačke c);
 7. posjeduje uzorke tvari ili biljaka razvrstanih u tabele I., II. i III., te njihovih preparata u svrhe obavljanja nastave i stručnog obrazovanja, sudske medicine i analize ili dresure životinja za otkrivanje opojnih droga, bez dozvole Agencije za lijekove, ili ako s tim uzorcima ne postupa na propisani način (član 67.);
 8. ne obavijesti policiju o svakoj okolnosti koja izaziva sumnju u zakonitost postupanja u vezi s opojnom drogom koju sazna u obavljanju svoje djelatnosti, odmah po saznanju (član 71. st.(1) i (2));
 9. ne vodi propisane evidencije ili ih vodi netačno, neuredno ili sa zakašnjenjem, ili ne dostavi propisane podatke nadležnom ministarstvu (čl. 74. i 75.);
 10. neovlašteno otkrije podatak koji je tajna (član 76. stav (2)).

- (2) Za prekršaje iz stava (1) ovog člana kaznit će se i odgovorno lice u pravnom licu novčanom kaznom u iznosu od 3.000 KM do 6.000 KM.
- (3) Za prekršaje iz stava (1) ovog člana fizičko lice kaznit će se novčanom kaznom u iznosu od 2.000 KM do 5.000 KM.

Član 87.

(Povreda odredbe člana 72. ovog Zakona)

Novčanom kaznom u iznosu od 6.000 KM do 10.000 KM kaznit će se za prekršaj fizičko lice ako stavljanjem u hranu, piće ili na drugi način drugoga izlaže djelovanju opojne droge, osim za svrhe propisanog liječenja (član 72.).

Član 88.

(Povreda odredbi člana 71. ovog Zakona)

Novčanom kaznom u iznosu od 3.000 KM do 10.000 KM kaznit će se za prekršaj fizičko lice ako pri učešću u prijenosu, dostavi ili prijevozu lica i stvari u slučaju sumnje da je postupljeno protivno odredbama ovog Zakona odmah ne obavijesti policiju (član 71. st. (2) i (3)).

Član 89.

(Povrede odredbi člana 57. ovog Zakona)

Novčanom kaznom u iznosu od 1.500 KM do 3.000 KM kaznit će se za prekršaj službeno ili odgovorno lice u carinarnici ako:

1. ne označi datum i mjesto carinjenja na dozvoli iz člana 35. ovog Zakona za uvoz, izvoz ili tranzit stvari ili biljke (član 57. stav (1));
2. ne dostavi primjerak ili kopiju dozvole organu koji je dozvolu izdao i Odjelu za opojne droge u roku od osam dana od carinjenja (član 57. stav (2));
3. ne utvrdi, u slučaju tranzita stvari ili biljke, vrstu i količinu stvari, biljke ili njihovih preparata za svaku pošiljku, ili ne označi na carinskoj ispravi državu porijekla pošiljke i državu odredišta pošiljke, ili odmah o pošiljci ne izvijesti Odjel za opojne droge (član 57. stav (3)).

Član 90.

(Povrede odredbi čl. 40. i 73. ovog Zakona)

Novčanom kaznom u iznosu od 300 KM do 3.000 KM kaznit će se za prekršaj fizičko lice ako:

1. posjeduje pri prelasku državne granice lijek koji sadrži psihotropnu tvar razvrstanu u tabele II. i III. bez medicinske dokumentacije ili u količini većoj od neophodne za ličnu upotrebu u trajanju najviše do sedam dana (član 40. stav (1));
2. posjeduje pri prelasku državne granice, bivajući na supstitucijskoj terapiji bolesti ovisnosti ili simptomatskoj terapiji u terminalnoj fazi malignih bolesti, lijek koji sadrži tvar razvrstanu u tabele II. i III., bez medicinske dokumentacije ili u količini većoj od neophodne za ličnu upotrebu u trajanju najviše do 15 dana (član 40. stav (2));
3. ne prijavi carini naziv i količinu lijeka iz člana 37. st. (1) i (2) ovog Zakona prilikom prelaska državne granice (član 40. stav (3));
4. odloži ili ostavi upotrijebljene igle ili šprice van mjesta posebno određenih za te svrhe u skladu s propisima koji važe za postupanje s opasnim otpadom (član 73.).

Član 91.

(Zaštitne mjere)

- (1) Opojna droga, psihotropna tvar, biljka ili dijelovi biljke iz koje se može dobiti opojna droga i prekursor, te sredstvo za proizvodnju opojne droge iz čl. 83. do 90. ovog Zakona, oduzet će se.
- (2) Za prekršaje propisane ovim Zakonom (čl. 83. do 90.), uz zaštitnu mjeru oduzimanja predmeta iz stava (1) ovog člana, mogu se izreći sljedeće zaštitne mjere:

- a) zabrana obavljanja djelatnosti;
- b) obavezno liječenje od ovisnosti o opojnoj drogi.

- (3) Zaštitne mjere iz stava (2) tač. a) i b) ovog člana mogu se izreći u trajanju od tri mjeseca do jedne godine, računajući od dana pravosnažnosti odluke kojom je zaštitna mjera izrečena.

POGLAVLJE XIV. PRIJELAZNE I ZAVRŠNE ODREDBE

Član 92.

(O Komisiji za suzbijanje zloupotrebe opojnih droga)

- (1) Vijeće ministara osnovat će Komisiju za opojne droge iz člana 8. (*Komisija i Odjel za suzbijanje zloupotrebe opojnih droga*) ovog Zakona u roku od mjesec dana od dana stupanja na snagu ovog Zakona. Komisija za opojne droge će u daljnjem roku od 30 dana donijeti poslovnik o radu.
- (2) Do osnivanja Komisije za opojne droge, poslove iz djelokruga te komisije predviđene ovim Zakonom, a posebno dostavljanje izvještaja i podataka međunarodnim tijelima, obavlja Ministarstvo civilnih poslova.

Član 93.

(O Odjelu za suzbijanje zloupotrebe opojnih droga)

- (1) Ministarstvo sigurnosti uspostaviti će Odjel za opojne droge iz člana 8. (*Komisija i Odjel za suzbijanje zloupotrebe opojnih droga*) ovog Zakona u roku mjesec dana od dana stupanja na snagu ovog Zakona.
- (2) Do uspostavljanja Odjela za opojne droge, poslove iz njegovog djelokruga, predviđene ovim Zakonom, obavlja Ministarstvo sigurnosti.

Član 94.

(O Državnoj strategiji i Državnom akcionom planu borbe protiv zloupotrebe opojnih droga)

- (1) Vijeće ministara izraditi će prijedlog Državne strategije nadzora nad opojnim drogama, sprečavanja i suzbijanja zloupotrebe opojnih droga u Bosni i Hercegovini u roku šest mjeseci od dana stupanja na snagu ovog Zakona.
- (2) Vijeće ministara donijet će Državni akcioni plan borbe protiv zloupotrebe opojnih droga u roku od osam mjeseci od dana stupanja na snagu ovog Zakona.

Član 95.

(Prva lista opojnih droga, psihotropnih tvari, biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursora)

Izuzetno od odredbe člana 16. (*Lista opojnih droga, psihotropnih tvari, biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursora*), stava (1) ovog Zakona, prvu listu opojnih droga, psihotropnih tvari, biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursora predviđenu ovim Zakonom donosi Parlamentarna skupština Bosne i Hercegovine, zajedno s donošenjem ovog Zakona.

Član 96.

(Prijelazna odredba za dužnosti i poslove povjerene ovim Zakonom Agenciji za lijekove)

- (1) Dužnosti i poslove povjerene ovim Zakonom Agenciji za lijekove do njenog osnivanja obavlja Ministarstvo civilnih poslova.
- (2) Dužnosti i poslove povjerene ovim Zakonom Upravnom odboru Agencije za lijekove do osnivanja te agencije obavlja ministar civilnih poslova.
- (3) Izuzetno od odredbi člana 6. (*Procjene godišnjih potreba opojnih droga*) ovog Zakona, procjena godišnjih potreba opojnih droga koje se smiju izraditi i koje se smiju staviti u promet na teritoriji Bosne i Hercegovine za tekuću kalendarsku godinu utvrdit će se na pogodan način koji odredi ministar civilnih poslova, u dogovoru s entitetskim ministrima nadležnim za poslove zdravstva i nadležnim organom u Distriktu.

Član 97.

(Propisi za provođenje)

- (1) U slučajevima kada ovaj Zakon predviđa da nadležni ministar donese propise za provođenje ovog Zakona, nadležni ministar donijet će te propise u roku od tri mjeseca od dana stupanja na snagu ovog Zakona.
- (2) U slučajevima kad ovaj Zakon predviđa da Upravni odbor Agencije za lijekove donese propise za provođenje ovog Zakona, ti propisi bit će doneseni u roku od šest mjeseci od stupanja na snagu ovog Zakona.
- (3) Ured za veterinarstvo Bosne i Hercegovine utvrdit će popis iz člana 41. (*Upotreba psihotropnih tvari za hvatanje životinja*) ovog Zakona, te odrediti uvjete za upotrebu psihotropnih tvari za hvatanje životinja u roku od tri mjeseca od dana stupanja na snagu ovog Zakona.

Član 98.

(Obaveza pravnih i fizičkih lica za usklađivanje djelatnosti s ovim Zakonom)

Pravna i fizička lica koja na teritoriji Bosne i Hercegovine obavljaju djelatnosti uređene ovim Zakonom dužna su obavljajući te djelatnosti usklađiti s ovim Zakonom u roku od šest mjeseci od dana njegovog stupanja na snagu.

Član 99.

(Prestanak važenja odredbi drugih zakonâ)

- (1) Stupanjem na snagu ovog Zakona prestaju važiti odredbe entitetskih i zakona Distrikta, koje uređuju pitanja iz člana 2. tač. 2), 3) i 4) ovog Zakona.
- (2) Odgovarajući zakoni i drugi propisi u entitetima i Distriktu bit će usklađeni s ovim Zakonom u roku od godine dana od stupanja na snagu ovog Zakona.

Član 100.

(Propisi koji se primjenjuju u prijelaznom periodu)

Do stupanja na snagu propisa za provođenje iz člana 97. (*Propisi za provođenje*) primjenjuju se propisi doneseni na osnovi zakonâ iz člana 99. (*Prestanak važenja odredbi drugih zakonâ*) ovog Zakona, ako nisu u suprotnosti s odredbama ovog Zakona.

Član 101.

(Lica ovlaštena za obavljanje djelatnosti prema prijašnjim propisima)

Pravna i fizička lica iz člana 98. ovog Zakona (*Obaveza pravnih i fizičkih lica na usklađivanje djelatnosti s ovim Zakonom*) koja obavljaju djelatnosti uzgoja, proizvodnje i prometa opojnih droga, psihotropnih tvari i biljaka iz kojih se može dobiti opojna droga te prekursora, na osnovu dozvole

nadležnog entitetskog ministra, odnosno nadležnog organa u Distriktu, izdate na osnovu zakonâ iz člana 99. (*Prestanak važenja odredbi drugih zakonâ*) stav (1), odnosno propisa iz člana 100. (*Propisi koji se primjenjuju u prijelaznom periodu*), mogu nastaviti obavljati svoju registriranu djelatnost pod uvjetima iz člana 98. ovog Zakona.

Član 102.

(Dostavljanje propisa generalnom sekretaru Ujedinjenih naroda)

Ministarstvo vanjskih poslova dostavit će generalnom sekretaru Ujedinjenih naroda tekst ovog Zakona u roku od osam dana od dana stupanja na snagu ovog Zakona. Tekstove drugih primjenjivih propisa, Ministarstvo vanjskih poslova generalnom sekretaru Ujedinjenih naroda dostavlja u roku od osam dana od dana njihovog stupanja na snagu.

Član 103.

(Stupanje na snagu ovog Zakona)

Ovaj Zakon stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenom glasniku BiH".

PSBiH broj 247/05

28. novembra 2005. godine

Sarajevo

Predsjedavajući
Predstavničkog doma
Parlamentarne skupštine BiH
dr. Nikola Špirić, s. r.

Predsjedavajući
Doma naroda
Parlamentarne skupštine BiH
Mustafa Pamuk, s. r.

55

Na temelju članka IV. 4.a) Ustava Bosne i Hercegovine, Parlamentarna skupština Bosne i Hercegovine na 70. sjednici Zastupničkoga doma, održanoj 8. studenog 2005, i na 51. sjednici Doma naroda, održanoj 28. studenog 2005. godine, utvrdila je

POPIS**OPOJNIH DROGA, PSIHOTROPNIH TVARI, BILJAKA IZ KOJIH SE MOŽE DOBITI OPOJNA DROGA I PREKURSORA**

I.

14. 3,4-МЕТИЛЕН-ДИОКСИФЕНИЛ-2-ПРОПАНОН	<i>3,4-Methylenedioxyphenyl-2-propanone</i>	<i>3,4-MDP-2P</i>	2-пропанон, 1-[3,4(метиленадиокси)фенил]-; 3,4-метиленадиокси-(пропиле-2-он)бензол	2932.92 00	4676-39-5
15. МЕТИЛЭТИЛКЕТОН	<i>Methyl ethyl ketone</i>		2-бутанон	2914.12 00	78-93-3
16. НОРЕФЕДРИН	<i>Norephedrine Phenil-propanolamine</i>	<i>PPA</i>	(R*,S*)-алфа-(1-аминоэтил)бензенеетанол; (±)-2-амино-1-фенилпропанол	2939.49 00	154-41-6
17. ПИПЕРИДИН	<i>Piperidine</i>		хексахидропиридин; пентаметиленимин	2933.32 00	110-89-4
18. ПИПЕРОНАЛ	<i>Piperonal</i>		1,3-бензодиоксол-5-карбоксалдехид; 3,4-(метиленадиокси)-бензалдехид; хелнотропин	2932.93 00	120-57-0
19. ПСЕУДОФЕДРИН	<i>Pseudoephedrine</i>		[S-(R*,R*)]-алфа-[1-(метиламино)этил]-бензенеетанол; 1-фенил-2-(метиламино)-пропанол	2939.42 00	90-82-4
20. САФРОЛ	<i>Safrole</i>		1,3-бензодиоксол,5-(2-пропенил)-; 3,4-метиленадиоксиаллилбензол	2932.94 00	94-59-7
21. СОЛНА КИСЕЛИНА**	<i>Hydrochloric acid</i>		хлоридна киселина; хидрохлорична киселина; хидрохлорик ацид	2806.10 00	7647-01-0
22. СУМПОРНА КИСЕЛИНА**	<i>Sulphuric acid</i>		сулфатна киселина; сулфурик ацид	2807.00 00	7664-93-9
23. ТОЛУЕН	<i>Toluene</i>		метилбензол; метилбензен	2902.30 00	108-88-3

* Листа такође укључује и соли уврштених супстанци чије је постојање могуће, осим соли соне и сумпорне киселине.

** Соли соне и сумпорне киселине искључене су.

II

Ступањем на снагу ове листе престају се примјењивати листе ентитета и Дистрикта Брчко БиХ којима су до ступања на снагу ове листе биле пописане опојне дроге, психотропне супстанце, биљке из којих се може добити опојна дрога и прекурсор.

III

Ова листа ступа на снагу истовремено са ступањем на снагу Закона о спречавању и сузбијању злоупотребе опојних дрога и објавиће се у "Службеном гласнику БиХ".

ПС БиХ број 248/05
28. новембра 2005. године
Сарајево

Председавајући
Представничког дома
Парламентарне скупштине БиХ
Никола Шпирић с. р.

Председавајући
Дома народа
Парламентарне скупштине БиХ
Мустафа Памук, с. р.

Na osnovu člana IV. 4. a) Ustava Bosne i Hercegovine, Parlamentarna skupština Bosne i Hercegovine, na 70. sjednici Predstavničkog doma održanoj 8. novembra 2005. godine, i na 51. sjednici Doma naroda održanoj 28. novembra 2005. godine, utvrdila je

LISTU

ОПОЈНИХ ДРОГА, ПСИХОТРОПНИХ ТВАРИ, БИЛЈАКА ИЗ КОЈИХ СЕ МОЖЕ ДОБИТИ ОПОЈНА ДРОГА И ПРЕКУРСОРА

I.

TABELA I: ZABRANJENE TVARI I BILJKE

1. LISTA OPOJNIH DROGA*

Internacionalni nezaštićeni naziv (INN)	International Non-Proprietary Name (INN) – engleski jezik	Hemijski sastav (Hemijski naziv)
1. ACETORFIN	<i>Acetorphine</i>	3-O-acetiltetrahydro-7-alfa-(1-hidroksi-1-metilbutil)-6,14-endoeteno-orphavin
2. acetil-alfa-metilfentanil	<i>Acetyl-alpha-methylfentanyl</i>	N-[1-alfa-metilfenetil]-4-piperidil]acetanilid
3. alfa-metilfentanil	<i>Alpha-methylfentanyl</i>	N-[1(alfa-metilfenetil)-4-piperidil]propionanilid
4. alfa-metiltiofentanil	<i>Alpha-methylthiofentanyl</i>	N-[1-[1-metil-2-(2-tienil)etil]-4-piperidil]propionanilid
5. beta-hidroksifentanil	<i>Beta-hydroxyfentanyl</i>	N-[1-(beta-hidroksifenetil)-4-piperidil]propionanilid
6. beta-hidroksi-3-metilfentanil	<i>Beta-hydroxy-3-methylfentanyl</i>	N-[1-(beta-hidroksifenetil)-3-metil-4-piperidil]propionanilid
7. DEZOMORFIN	<i>Desomorphine</i>	(+)-4-[2-metil-4-okso-3,3-di fenil-4-(1-pirolidinil)butil]morfolin
8. dihidroetorfin	<i>Dihydroetorphine</i>	7,8-dihidro-7-alfa-[1-(R)-hidroksi-1-metilbutil]-6,14-endo-etanotetrahydro-orphavin
9. ETORFIN	<i>Etorphine</i>	tetrahydro-7-alfa-(1-hidroksi-1-metilbutil)-6,14-endoeteno-orphavin
10. heroin	<i>Heroin</i>	diacetilmorfin
11. KETOBEMIDON	<i>Ketobemidone</i>	4-meta-hidroksi fenil-1-metil-4-propionilpiperidin
12. koncentrat iz makove slame (Papaver somniferum L) **	<i>Concentrate of poppy straw</i>	Svi dijelovi, čitavi ili isječeni (osim zrelog sjemena) biljke <i>Papaver somniferum L</i> , uključujući alkaloida, te svaka tvar dobivena iz makove slame
13. konoplja (Cannabis sativa L), njene smole, ekstrakti i tinkture**	<i>Cannabis, cannabis resin, extracts and tinctures of cannabis</i>	
14. list koke (Erythroxylon coca)**	<i>Coca leaf</i>	
15. 3-metilfentanil	<i>3-methylfentanyl</i>	N-(3-metil-1-fenetil-4-piperidil)propionanilid
16. 3-metiltiofentanil	<i>3-methylthiofentanyl</i>	N-[3-metil-1-[2-(2-tienil)etil]-4-piperidil]propionanilid
17. MPPP	<i>MPPP</i>	1-metil-4-fenil-4-piperidinol propionat (estar)
18. opijum***	<i>Opium</i>	
19. para-fluorofentanil	<i>Para-fluorofentanyl</i>	4'-fluoro-N-(1-fenetil-4-piperidil)propionanilid

20. PEPAP	<i>PEPAP</i>	1-fenetil-4-fenil-4-piperidinol acetat (estar)
21. REMIFENTANIL	<i>Remifentanil</i>	3-4[metoksi karbonil-4-(1-oksopropil)fenilamino-1-piperidin] metil ester propanske kiseline; 1-(2-metoksi karbonil-etil)-4-(fenilpropionilamino)-piperidin-4-metil ester karboksilne kiseline
22. tiofentanil	<i>Thiofentanyl</i>	N[1-[2-(2-tienil)etil]-4-piperidil] propionanilid

* Lista opojnih droga u Tabeli I. također uključuje:

1) izomere uvrštenih tvari čije je postojanje moguće u okviru zadatog hemijskog imena (hemijske formule), ako ti izomeri nisu izričito isključeni;

2) estere i etere uvrštenih tvari čije je postojanje moguće, ako nisu razvrstani u neku drugu tabelu;

3) soli uvrštenih tvari te soli njihovih izomera, estera i etera, čije je postojanje moguće;

4) preparate uvrštenih tvari, ako nisu izričito isključeni.

** Biljka, njeni dijelovi, aktivni sastojci biljke izdvojeni bilo u kojem obliku kao njene smole, ekstrakti i tinkture.

*** Uključujući i preparate dobivene direktno iz opijuma.

2. LISTA PSIHOTROPNIH TVARI*

Internacionalni nezaštićeni naziv (INN)	Ostala nezaštićena imena	International Non-Proprietary Name (INN) – engleski jezik	Ostala nezaštićena imena – engleski jezik	Hemijski sastav (Hemijski naziv)
1. BROLAMFETAMIN		<i>Brolamfetamine</i>	<i>DOB</i>	(±)4-bromo-2,5-dimetoksi-alfa-metilfenetilamin
2.	DET		<i>DET, Diethyltryptamine</i>	3-[2-(dietilamino)etil]indol
3.	DMA		<i>DMA, Dimethoxyamfetamine</i>	(±) 2,5-dimetoksi-alfa-metilfenetilamin
4.	DMHP		<i>DMHP</i>	3-(1,2-dimetilheptil)-7,8,9,10-tetrahidro-6,6,9-trimetil-6Hdi benzo[b,d]piran-1-ol
5.	DMT		<i>DMT, Dimethyltryptamine</i>	3-[2-(dimetilamino)etil]indol
6.	DOET		<i>DOET, 2,5-dimethoxy-4-ethylamfetamine</i>	(±) 4-etil-2,5-dimetoksi-alfa-metilfenetilamin
7. ETICIKLIDIN		<i>Eticyclidine</i>	<i>PCE</i>	N-etil-1-fenilcikloheksilamin
8. ETRIPTAMIN		<i>Etryptamine</i>		3-(2-aminobutil)indol
9. KATINON		<i>Cathinone</i>		(-)-(S)-2-aminopropiofenon
10. LIZERGID	LSD	<i>(+)-Lysergide</i>	<i>LSD, LSD-25</i>	9,10-didehidro-N,N-dietil-6-metilergolin-8β-karboksamid
11.	MDE, N-etil MDA		<i>MDE, N-ethyl MDA, N-ethyltenamfetamine</i>	(±)-N-etil-alfa-metil-3,4-(metilendioksi)fenetilamin
12.	MDMA		<i>MDMA</i>	(±)N,alfa-dimetil-3,4-

				(metilendioksi) fenetilamin
13.	meskaline		<i>mescaline</i>	3,4,5- trimetoksi fenetilamin
14.	metkatinon		<i>methcathinone</i>	2-(metilamino)-1- fenilpropan-1-on
15.	4-metil- aminoreks		<i>4-methylaminorex</i>	(±) cis-2-amino-4-metil- 5-fenil-2-oksazolin
16.	MMDA		<i>5-methoxy-3,4- methylenedioxy- amfetamine</i>	5-metoksi- alfa-metil- 3,4-(metilendioksi) fenetilamin
17.	4-MTA		<i>4-MTA</i>	alfa-metil- 4-metiltiofenetilamin
18.	paraheksil		<i>parahexyl</i>	3-heksil-7,8,9,10- tetrahidro-6,6,9-trimetil- 6H-dibenzo[b,d] piran-1- ol
19.	PMA		<i>PMA</i>	p-metoksi- alfa-metilfenetilamin
20.	psilocin		<i>psilocine, psilotsin</i>	3-[2-(dimetilamino)etil] indol-4-ol
21. PSILOCIBIN		<i>Psilocybine</i>		3-[2-(dimetilamino)etil] indol-4-il dihidrogen fosfat
22. ROLICIKLIDIN		<i>Rolicyclidine</i>	<i>PHP, PCPY</i>	1-(1-fenilcikloheksil) piperidin
23.	STP, DOM		<i>STP, DOM</i>	2,5-dimetoksi-alfa, 4-dimetil fenetilamin
24. tenamfetamin		<i>Tenamfetamine</i>	<i>MDA</i>	alfa-metil- 3,4(metilendioksi) fenetilamin
25. tenociklidin		<i>Tenocyclidine</i>	<i>TCP</i>	1-[1-(2-tienil)cikloheksil] piperidin
26.	Tetrahidro- kanabinol, pripadajući izomeri i njihove stereochemijske varijacije:		<i>Tetrahydro- cannabinol, the following isomers and their stereochemical variants:</i>	7,8,9,10-tetrahidro- 6,6,9-trimetil-3-pentil- 6H-dibenzo[b,d] piran-1-ol <hr/> (9R,10aR)-8,9,10,10a- tetrahidro-6,6,9-trimetil- 3-pentil-6H-dibenzo[b,d] piran-1-ol <hr/> (6aR,9R,10aR)- 6a,9,10,10a-tetrahidro- 6,6,9-trimetil-3-pentil- 6H-dibenzo[b,d] piran-1-ol <hr/> (6aR,10aR)-6a,7,10,10a- tetrahidro-6,6,9-trimetil- 3-pentil6H-dibenzo [b,d] piran-1-ol <hr/> 6a,7,8,9-tetrahidro-6,6,9- trimetil-3-pentil6H- dibenzo [b,d] piran-1-ol <hr/> (6aR,10aR)- 6a,7,8,9,10,10a- heksahidro-6,6-dimetil-

				9-metilen 3-pentil-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol
27.	TMA		<i>TMA, 3,4,5-trimethoxy- amfetamine</i>	(±)-3,4,5-trimetoksi- α-metilfenetilamin

* Lista psihotropnih tvari u Tabeli I također uključuje:

- 1) izomere uvrštenih tvari čije je postojanje moguće u okviru zadatog hemijskog imena, odnosno hemijske formule, ako ti izomeri nisu izričito isključeni;
- 2) estere i etere uvrštenih tvari čije je postojanje moguće, ako nisu razvrstani u neku drugu tabelu;
- 3) soli uvrštenih tvari te soli njihovih izomera, estera i etera, čije je postojanje moguće;
- 4) preparate uvrštenih tvari, ako nisu izričito isključeni.

3. LISTA BILJAKA IZ KOJIH SE MOŽE DOBITI OPOJNA DROGA

1. Kaktus	<i>Lophohora Liamsi L</i>
2. Kata	<i>Catha Edulis; Celastraceae</i>
3. Koka	<i>Erythroxylum Coca; Erythroxylaceae</i>
4. Konoplja	<i>Cannabis Sativa L; Cannabaceae</i>
5. Mak	<i>Papaver Somniferum L; Papaveraceae</i>

4. BILJKE IZ KOJIH SE MOŽE DOBITI OPOJNA DROGA, ČIJI JE UZGOJ I PROMET DOZVOLJEN U INDUSTRIJSKE SVRHE

Internacionalni nezaštićeni naziv (INN)	Sadržaj
Konoplja (<i>Cannabis sativa L</i>)	Konoplju je dozvoljeno uzgajati i stavljati u promet ako sadržaj tetrahidrokanabinola u suhoj tvari biljke ne prelazi 0,2 %.
Mak (<i>Papaver somniferum L</i>)	Mak je dozvoljeno uzgajati i stavljati u promet samo ako sadržaj morfina u suhoj tvari biljke ne prelazi 0,2 %.

**TABELA II: TVARI I BILJKE POD STROGOM
KONTROLOM**

1. LISTA OPOJNIH DROGA*

Internacionalni nezaštićeni naziv (INN)	International Non-Proprietary Name (INN) – engleski jezik	Hemijski sastav (Hemijski naziv)
1. acetildihidrokodein	<i>Acetyldihydrocodeine</i>	6-acetoksi-3-metoksi-N-metil-4,5-epoksimorfinan
2. ACETILMETADOL	<i>Acetylmethadol</i>	3-acetoksi-6-dimetilamino-4,4-difenilheptan
3. ALFENTANIL	<i>Alfentanil</i>	N-[1-[2-(4-etil-4,5-dihidro-5-okso-1H-tetrazol-1-il)etil]-4-(metoksi metil)-4-piperidinil]-N-fenilpropanamid
4. ALILPRODIN	<i>Allylprodine</i>	3-alil-1-metil-4-fenil-4-propionoksipiperidin
5. ALFACETILMETADOL	<i>Alphacetylmethadol</i>	alfa-3-acetoksi-6-dimetilamino-4,4-difenilheptan
6. ALFAMEPRODIN	<i>Alphameprodine</i>	alfa-3-etil-1-metil-4-fenil-4-propionoksipiperidin
7. ALFAMETADOL	<i>Alphamethadol</i>	alfa-6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol
8. ALFAPRODIN	<i>Alphaprodine</i>	alfa-1,3-dimetil-4-fenil-4-propionoksipiperidin
9. ANILERIDIN	<i>Anileridine</i>	1-para-aminofenil-4-fenilpiperidin-4-etil estar karboksilne kiseline
10. BENZETIDIN	<i>Benzethidine</i>	1-(2-benziloksietil)-4-fenilpiperidin-4-etil estar karboksilne kiseline
11. Benzilmorfin	<i>Benzylmorphine</i>	3-O-benzilmorfin
12. BETACETILMETADOL	<i>Betacetylmethadol</i>	beta-3-acetoksi-6-dimetilamino-4,4-difenilheptan
13. BETAMEPRODIN	<i>Betameprodine</i>	beta-3-etil-1-metil-4-fenil-4-propionoksipiperidin
14. BETAMETADOL	<i>Betamethadol</i>	beta-6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol
15. BETAPRODIN	<i>Betaprodine</i>	beta-1,3-dimetil-4-fenil-4-propionoksipiperidin
16. BEZITRAMID	<i>Bezitramide</i>	1-(3-cijano-3,3-difenilpropil)-4-(2-okso-3-propionil-1-benzimidazolil)-piperidin
17. DEKSTROMORAMID	<i>Dextromoramide</i>	(+)-4-[2-metil-4-okso-3,3-difenil-4-(1-pirolidinil)butil]morfolin
18. DEKSTROPROPOKSIFEN	<i>Dextropropoxyphene</i>	alfa-(+)-4-dimetilamino-1,2-difenil-3-metil-2-butanol propionat
19. DIAMPROMID	<i>Diampromide</i>	N-[2-(metilfenetilamino)-propil]propionanilid
20. DIETIL TIAMBUTEN	<i>Diethylthiambutene</i>	3-dietilamino-1,1-di-(2'-tienil)-1-buten
21. DIFENOKSIN	<i>Difenoxin</i>	1-(3-cijano-3,3-difenilpropil)-4-fenilzonipektionska kiselina

22. DIHIDROKODEIN	<i>Dihydrocodeine</i>	4,5-epoksi-6-hidroksi-3-metoksi-N-metilmorfinan
23. dihidromorfin	<i>Dihydromorphine</i>	7,8-dihidromorfin; [7,8-H]-3,6-dihidroksi-N-metil-morfinan
24. DIMENOKSADOL (estocin)	<i>Dimenoxadol</i>	2-dimetilaminoetil-1-etoksi-1,1-difenilacetat
25. DIMEFEPTANOL	<i>Dimepheptanol</i>	6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanol
26. DIMETILTIAMBUTEN	<i>Dimethylthiambutene</i>	3-dimetilamino-1,1-di-(2'-tienil)-1-buten
27. DIOKSAFETIL BUTIRAT	<i>Dioxaphetyl butyrate</i>	etil-4-morfolino-2,2-difenilbutirat
28. DIFENOKSILAT	<i>Diphenoxylate</i>	1-(3-cijano-3,3-difenilpropil)-4-fenilpiperidin-4-etil ester karboksilne kiseline
29. DIPIPANOL	<i>Dipipanone</i>	4,4-difenil-6-piperidin-3-heptanon
30. DROTEBANOL	<i>Drotebanol</i>	3,4-dimetoksi-17-metilmorfinan-6-beta, 14-diol
31. ekgonin i njegovi esteri i derivati koji se mogu pretvoriti u ekgonin i kokain	<i>Ecgonine and its esters and derivatives which are convertible to ecgonine and cocaine</i>	
32. ETILMETILTIAMBUTEN	<i>Ethylmethylthiambutene</i>	3-etilmetilamino-1,1-di-(2'-thiemil)-1-buten
33. etilmorfin	<i>Ethylmorphine</i>	3-O-etilmorfin
34. ETOKSERIDIN	<i>Etoxeridine</i>	1-[2-(2-hidroksi etoksi)-etil]-4-fenilpiperidin-4-etil ester karboksilne kiseline
35. etonitazen	<i>Etonitazene</i>	1-dietilaminoetil-2-para-etoksibenzil-5-nitrobenzimidazol
36. FENADOKSON	<i>Phenadoxone</i>	6-morfolino-4,4-difenil-3-heptanon
37. FENAMPROMID	<i>Phenampromide</i>	N-(1-metil-2-piperidinoetil)-propionanilid
38. FENAZOCIN	<i>Phenazocine</i>	2'-hidroksi-5,9-dimetil-2-fenetil-6,7-benzomorfan
39. FENOMORFAN	<i>Phenomorphane</i>	3-hidroksi-N-fenetilmorfinan
40. FENOPERIDIN	<i>Phenoperidine</i>	1-(3-hidroksi-3-fenilpropil)-4-fenilpiperidin-4-etil ester karboksilne kiseline
41. FENTANIL	<i>Fentanyl</i>	1-fenetil-4-N-propionilanilinopiperidin
42. FOLKODIN	<i>Pholcodine</i>	beta-L-morfoliniletilmorfin
43. FURETIDIN	<i>Furethidine</i>	1-(2-tetrahidrofurfuriloksietil)-4-fenilpiperidin-4-etil ester karboksilne kiseline
44. HIDROKODON	<i>Hydrocodone</i>	dihidrokodeinon
45. HIDROMORFINOL	<i>Hydromorphinol</i>	14-hidroksidihidromorfin
46. HIDROMORFON	<i>Hydromorphone</i>	dihidromorfinon
47. HIDROKSIPETIDIN	<i>Hydroxypethidine</i>	4-meta-hidroksifenil-1-metilpiperidin-4-etil ester karboksilne kiseline
48. IZOMETADON	<i>Isomethadone</i>	6—dimetilamino-5-metil-4,4-difenil-3-heksanon
49. KLONITAZEN	<i>Clonitazene</i>	(2-para-hlorbenzil)-1-dietilaminoetil-5-nitrobenzimidazol
50. kodein	<i>Codeine</i>	3-O-metilmorfin
51. KODOKSIM	<i>Codoxime</i>	dihidrokodeinon-6-karboksimetiloksim
52. kokain	<i>Cocaine</i>	metil ester benzoilekgonina
53. LEVOMETORFAN**	<i>Levomethorphan</i>	(-)-3-metoksi-N-metilmorfinan
54. LEVOMORAMID	<i>Levomoramide</i>	(-)-4-[2-metil-4-okso-3,3-di fenil-4-(1-pirolidinil)-butil]morfolin

55. LEVOFENACILMORFAN	<i>Levophenacilmorphan</i>	(1)-3-hidroksi-N-fenacilmorfinan
56. LEVORFANOL**	<i>Levorphanol</i>	(-)-3-hidroksi-N-metilmorfinan
57. METAZOCIN	<i>Metazocine</i>	2'-hidroksi-2,5,9-trimetil-6,7-benzomorfan
58. METADON (fenadon)	<i>Methadone</i>	6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heptanon
59. metadon intermedijarni	<i>Methadone intermediate</i>	4-cijano-2-dimetilamino-4,4-di fenilbutan
60. METILDEZORFIN	<i>Methyldesorphine</i>	6-metil-delta-6-deoksimorfin
61. METILDIHIDROMORFIN	<i>Methyldihydromorphine</i>	6-metildihidromorfin
62. METOPON	<i>Metopon</i>	5-metildihidromorfinon
63. moramid intermedijarni	<i>Moramide intermediate</i>	2-metil-3-morfolino-1,1-di fenilpropan karbonske kiseline
64. MORFERIDIN	<i>Morpheridine</i>	1-(2-morfolinoetil)-4-fenilpiperidin-4-etil estar karboksilne kiseline
65. morfin	<i>Morphine</i>	7,8-didehidro-4,5-epoksi-17-metilmorfinan- 3,6-diol
66. morfin metbromid i drugi peterovalentni dušikovi derivati morfina, a posebno derivati morfin-N-oksida od kojih je jedan i kodein-n- oksid	<i>Morphine methobromide and other pentavalent nitrogen morphine derivatives including in particular the morphine-N-oxide derivatives, one of which is codeine-N- oxide</i>	morfin metilbromid
67. morfin-n-oksid	<i>Morphine-N-oxide</i>	3,6-dihidroksi-N-metil-4,5-epoksimorfinen-7- N-oksid
68. MIROFIN	<i>Myrophine</i>	miristilbenzilmorfin
69. NIKOKODIN	<i>Nicocodine</i>	6-nikotinilkodein
70. NIKODIKODIN	<i>Nicodicodine</i>	6-nikotinildihidrokodein
71. NIKOMORFIN	<i>Nicomorphine</i>	3,6-dinikotinilmorfin
72. NORACETILMETADOL	<i>Noracymethadol</i>	(±)-alfa-3-acetoksi-6-metilamino-4,4- difetilheptan
73. NORKODEIN	<i>Norcodeine</i>	N-demetilkodein
74. NORLEVORFANOL	<i>Norlevorphanol</i>	(-)-3-hidroksimorfinan
75. NORMETADON	<i>Normethadone</i>	6-dimetilamino-4,4-difenil-3-heksanon
76. NORMORFIN	<i>Normorphine</i>	demetilmorfin ili N-demetiliran morfin
77. NORPIPANON	<i>Norpipanone</i>	4,4-difenil-6-piperidino-3-heksanon
78. OKSIKODON	<i>Oxycodone</i>	14-hidroksidihidrokodeinon
79. OKSIMORFON	<i>Oxymorphone</i>	14-hidroksidihidromorfinon
80. PETIDIN	<i>Pethidine</i>	1-metil-4-fenilpiperidin-4-etil estar karboksilne kiseline
81. petidin intermedijer A	<i>Pelhidine intermediateA</i>	4-cijano-1-metil-4-fenilpiperidin
82. petidin intermedijer B	<i>Pethidine intermediateB</i>	4-fenilpiperidin-4-etil estar karboksilne kiseline
83. petidin intermedijer C	<i>Pethidine intermediateC</i>	1-metil-4-fenilpiperidin-4-etil estar karboksilne kiseline
84. PIMINODIN	<i>Piminodine</i>	4-fenil-1-(3-fenilaminopropil)-piperidin-4-etil estar karboksilne kiseline
85. PIRITRAMID	<i>Piritramide</i>	1-(3-cijano-3,3-difenilpropil)-4-(1-piperidino)-

		piperidin-4- amid karboksilne kiseline
86. PROHEPTAZIN	<i>Proheptazine</i>	1,3-dimetil-4-fenil-4-propionoksiazacikloheptan
87. PROPERIDIN	<i>Properidine</i>	1-metil-4-fenilpiperidin-4-izopropil estar karboksilne kiseline
88. PROPIRAM	<i>Propiram</i>	N-(1-metil-2-piperidinoetil)-N-2-piridilpropionamid
89. RACEMETORFAN	<i>Racemethorphan</i>	(±)-3-metoksi-N-metilmorfinan
90. RACEMORAMID	<i>Racemoramide</i>	(±)-4-[2-metil-4-okso-3,3-difenil-4-(1-pirolidinil)-butil]-morfolin
91. RACEMORFAN	<i>Racemorphan</i>	(±)-3-hidroksi-N-metilmorfinan
92. SUFENTANIL	<i>Sufentanil</i>	N-[4-(metoksimetil)-1-[2-(2-tienil)-etil]-4-piperidil] propionanilid
93. TEBAKON	<i>Thebacon</i>	acetildihidrokodeinon
94. TEBAIN	<i>Thebaine</i>	3,6-dimetil-8-dihidromorfin
95. TILIDIN	<i>Tilidine</i>	(±)-etil-trans-2-(dimetilamino)-1-fenil-3-cikloheksan-1-karboksilat
96. TRIMEPERIDIN (promedol)	<i>Trimeperidine</i>	1,2,5-trimetil-4-fenil-4-propionoksipiperidin

* Lista opojnih droga u Tabeli II. također uključuje:

- 1) izomere uvrštenih tvari čije je postojanje moguće u okviru zadatog hemijskog imena (hemijske formule), ako ti izomeri nisu izričito isključeni;
- 2) estere i etere uvrštenih tvari čije je postojanje moguće, ako nisu razvrstani u neku drugu tabelu;
- 3) soli uvrštenih tvari te soli njihovih izomera, estera i etera, čije je postojanje moguće;
- 4) preparate uvrštenih tvari, ako nisu izričito isključeni.

** Dekstrometorfan ((+)-3-metoksi-N-metilmorfinan) i dekstorfan ((+)-hidroksi-N-metilmorfinan) izomeri isključeni su iz ove liste.

2. LISTA PSIHOTROPNIH TVARI*

Internacionalni nezaštićeni naziv (INN)	Ostala nezaštićena imena	International Non-Proprietary Name (INN) – engleski jezik	Ostala nezaštićena imena – engleski jezik	Kemijski sastav (Kemijsko ime)
1. AMFETAMIN		<i>Amphetamine</i>	<i>amphetamine</i>	(±)-alfa-metilfenetilamin; 1-fenil-2-aminopropan; 4-bromo-2,5-dimetoksifenetilamin
2. AMINEPTIN		<i>Amineptine</i>		7-[(10,11-dihidro-5H-dibenzo[a,d]ciklohepten-5-il)amino]heptanoik acid
3.	2 C-B		2 C-B	(±) 2,5-dimetoksi-alfa-metilfenetilamin
4. DEKSAMFETAMIN		<i>Dexamphetamine</i>	<i>dexamphetamine</i>	(+)-alfa-metilfenetilamin
5. DRONABINOL**		<i>Dronabinol</i>	<i>delta-9-tetrahydrocannabinol and its</i>	(6aR,10aR)-6a,7,8,10a-tetrahidro-6,6,9-trimetil-3-pentil-6H-dibenzo[b,d]piran-1-ol

			<i>stereochemical variants</i>	
6. FENCIKLIDIN		<i>Phencyclidine</i>	<i>PCP</i>	1-(1-fenilcikloheksil) piperidin
7. FENETILIN		<i>Fenetylline</i>		7-[2-[(alfa-metilfenetil) amino]etil]teofilin
8. FENMETRAZIN		<i>Phenmetrazine</i>		3-metil-2-fenilmorfolin
9. KETAMIN		<i>Ketamine</i>		2-(o-klorofenil)-2-(metilamino) cikloheksanon
10. LEVAMFETAMIN		<i>Levamphetamine</i>	<i>levamphetamine</i>	(-)-(R)-alfa-metilfenetilamin
11.	LEVO-METAMFETAMIN		<i>Levometamphetamine</i>	(-)-N, alfa-dimetilfenetilamin
12. MEKLOKVALON		<i>Mecloqualone</i>		3-(o-klorofenil)-2-metil-4(3H)-kvinazolinon
13. METAMFETAMIN		<i>Metamphetamine</i>	<i>Methamphetamine</i>	(+)-(S)-N, alfa-dimetilfenetilamin; 1-fenil-2-metilaminopropan
14. METAMFETAMIN RACEMAT		<i>Metamphetamine Racemate</i>	<i>Methamphetamine racemate</i>	(±)N, alfa-dimetilfenetilamin
15. METAKVALON		<i>Methaqualone</i>		2-metil-3-o-tolil-4(3h)-kvinazolinon
16. METILFENIDAT		<i>Methylphenidate</i>		1-(1-fenilcikloheksil) piperidin
17. SEKOBARBITAL		<i>Secobarbital</i>		5-amil-5-(1-metilbutil) barbiturna kiselina
18. ZIPEPROL		<i>Zipeprol</i>		alfa-(alfa-metoksibenzil)-4-(beta-metoksi fenetil)-1-piperazinetanol

* Lista psihotropnih tvari u Tabeli II. također uključuje:

- 1) izomere uvrštenih tvari čije je postojanje moguće u okviru zadatog hemijskog imena (hemijske formule), ako ti izomeri nisu izričito isključeni;
- 2) estere i etere uvrštenih tvari čije je postojanje moguće, ako nisu razvrstani u neku drugu tabelu;
- 3) soli uvrštenih tvari te soli njihovih izomera, estera i etera, čije je postojanje moguće;
- 4) preparate uvrštenih tvari, ako nisu izričito isključeni.

** Ovaj internacionalni nezaštićeni naziv odnosi se na stereochemijski oblik:

(-)-*trans-delta-9*-tetrahidrokanabinola.

TABELA III: TVARI I BILJKE POD KONTROLOM

1. LISTA OPOJNIH DRUGA*

1. Preparati:	acetildihidrokodeina	<i>(Acetyldihydrocodeine)</i>	kad su izrađeni s jednim ili više drugih sastojaka, a sadrže najviše 100 miligrama opojne droge po jedinici doziranja, te s koncentracijom od najviše 2,5 % u nepodijeljenom preparatu
2.	dihidrokodeina	<i>(Dihydrocodeine)</i>	
3.	etilmorfina	<i>(Ethylmorphine)</i>	
4.	folkodina	<i>(Pholcodine)</i>	
5.	kodeina	<i>(Codeine)</i>	
6.	nikokodina	<i>(Nicocodine)</i>	
7.	nikodikodina	<i>(Nicodicodine)</i>	
8.	norkodeina	<i>(Norcodeine)</i>	
9. Preparati	dekstropoksifena	<i>(Dextropropoxyphene)</i>	za oralnu upotrebu koji sadrže najviše 135 miligrama dekstropoksifenske baze po jedinici doziranja ili s koncentracijom od najviše 2,5 % u nepodijeljenim preparatima
10. Preparati	difenoksilata	<i>(Diphenoxylate)</i>	koji sadrže najviše 2,5 miligrama difenoksilata po jedinici doziranja izračunato kao baza i količinu atropinskog sulfata izjednačenu s najmanje 1% doze difenoksilata
11. Preparati	difenoksina	<i>(Difenoxin)</i>	koji sadrže najviše 0,5 miligrama difenoksina po jedinici doziranja i količinu atropinskog sulfata izjednačenu s najmanje 5% doze difenoksina

12. Preparati	kokaina	<i>(Cocaine)</i>	koji sadrže najviše 0,1% kokaina izračunato kao kokainska baza i preparati opijuma ili morfina koji sadrže najviše 0,2% morfina izračunato kao anhidridna morfinska baza i sastavljeni s jednim ili više ostalih sastojaka na način da se opojna droga ne može odvojiti općedostupnim sredstvima ili u obliku koji bi mogao predstavljati opasnost za javno zdravlje
13. Preparati	propirama	<i>(Propiram)</i>	koji sadrže najviše 100 miligrama propirama po jedinici doziranja i a izrađeni s najmanje istom količinom metilceluloze
14. Preparati	<i>Pulvis ipecacuanhae et Opii compositus</i>		10 % opijuma u prašku, 10 % korijena <i>ipecacuanha</i> , u prašku i u mješavini s 80 % bilo kojeg drugog sastojka u prašku koji ne sadrži opojnu drogu
15. Preparati u skladu s hemijskim sastavima uvrštenim u ovu listu opojnih droga u Tabeli III. i mješavine takvih preparata bilo s kojom tvari koja ne sadrži opojnu drogu			

* Lijekovi opojnog (ili psihotropnog) učinka koji sadrže zanemarive količine opojnih droga ili psihotropnih tvari i prekursora, koji su uvršteni u odgovarajuće tabele Liste i koji se ne mogu izdvojiti iz tih lijekova ili tvari općedostupnim sredstvima u obliku koji bi se mogao zloupotrijebiti ili nedozvoljeno koristiti, mogu se izuzeti od određenih kontrolnih mjera.

2. LISTA PSIHOTROPNIH TVARI*

Internacionalni nezaštićeni naziv (INN)	Ostala nezaštićena imena	International Non-Proprietary Name (INN) – engleski jezik	Ostala nezaštićena imena – engleski jezik	Hemijski sastav (hemijsko ime)
1. ALOBARBITAL		<i>Allobarbital</i>		5,5-dialilbarbiturna kiselina
2. ALPRAZOLAM		<i>Alprazolam</i>		8-hloro-1-metil-6-fenil-4H-s-triazolo[4,3-a][1,4] benzodiazepin
3. AMFEPRAMON		<i>Amfepramone</i>	<i>Diethylpropion</i>	2-(dietilamino) propiofenon
4. AMINOREKS		<i>Aminorex</i>		2-amino-5-fenil-2-oksazolin
5. AMOBARBITAL		<i>Amobarbital</i>		5-etil-5-izopentilbarbiturna kiselina
6. BARBITAL		<i>Barbital</i>		5,5-dialilbarbiturna kiselina

7. BENZFETAMIN		<i>Benzfetamine</i>	<i>Benzphetamine</i>	N-benzil-N, alfa-dimetilfenetilamin
8. BROMAZEPAM		<i>Bromazepam</i>		7-bromo-1,3-dihidro-5-(2-pindil)-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
9. BROTIZOLAM		<i>Brotizolam</i>		2-bromo-4-(0-hlorofenil)-9-metil-6H-tienol[3,2-f]-s-triazolo[4,3-a][1,4]diazepin
10. BUPRENORFIN		<i>Buprenorphine</i>		21-ciklopropil-7-alfa-[(S)-l-hidroksi-1,2,2-trimetilpropil]-6,14-endo-etano-6,7,8,14-tetrahidrooripavin
11. BUTALBITAL		<i>Butalbital</i>		5-ail-5-izobutilbarbituma kiselina
12.	butobarbital		<i>Butobarbital</i>	5-butil-5-etilbarbituma kiselina
13. CIKLOBARBITAL		<i>Cyclobarbital</i>		5-(1-cikloheksan-1-il)-5-etilbarbituma kiselina
14. DELORAZEPAM		<i>Delorazepam</i>		7-hloro-5-(0-klorofenil)-1,3-dihidro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
15. DIAZEPAM		<i>Diazepam</i>		7-hloro-1,3-dihidro-1-metil-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
16. ESTAZOLAM		<i>Estazolam</i>		8-hloro-6-fenil-4H-s-triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepin
17. ETKLORVINOL		<i>Ethchlorvynol</i>		1-hloro-3-etil-1-penten-4-in-3-ol
18. ETINAMAT		<i>Ethinamate</i>		1-etinilcikloheksanol-karbat
19. ETILNI LOFLAZEPAT		<i>Ethyl Loflazepate</i>		etil 7-hloro-5-(0-fluorofenil)-2,3-dihidro-2-okso-1H-1,4-benzodiazepin-3-karboksilat
20. ETILAMFETAMIN		<i>Etilamfetamine</i>	<i>N-ethyl-amphetamine</i>	N-etil)- alfa- metilfenetilamin
21. FENDIMETRAZIN		<i>Phendimetrazine</i>		(+)-(2S,3S)-3,4-dimetil-2-fenilmorfolin
22. FENKAMFAMIN		<i>Fencanfamin</i>		N-etil-3-fenil-2-norbomanamin
23. FENOBARBITAL		<i>Phenobarbital</i>		5-etil-5-fenilbarbituma kiselina
24. FENPROPOREKS		<i>Fenproporex</i>		(±)-3--[(alfa-metilfenileti) Amino]propionitril
25. FENTERMIN		<i>Phentermine</i>		alfa, alfa-dimetilfenetilamin
26. FLUDIAZEPAM		<i>Fludiazepam</i>		7-hloro-5-(2-fluorofenil)-1,3-dihidro-1-metil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
27. FLUNITRAZEPAM		<i>Flunitrazepam</i>		5-(0-fluorofenil)-1,3-dihidro-1-metil-7-nitro-2H-

				1,4-benzodiazepin-2-on
28. FLURAZEPAM		<i>Flurazepam</i>		7-hloro-1-[2-(diatilamino)etil]-5-(2-fluorofenil)-1,3-dihidro-2H-1,4-beznodiazepin-2on
29. GAMAHIDROKSI-MASLAČNA KISELINA		<i>Gamma Hydroxybutyric Acid</i>	<i>GHB</i>	alfa-hidroksibuterna kiselina
30. GLUTETIMID		<i>Glutethimide</i>		2,etil-2-fenilglutanimid
31. HALAZEPAM		<i>Halazepam</i>		7-hloro-1,3-dihidro-5-fenil-1-(2,2,2-trifluoroetil)-2H-1,4-benzodiazepin-2on
32. HALOKSAZOLAM		<i>Haloxazolam</i>		10-bromo-11b-(2-fluorofenil)-2,3,7,11b-tetrahidrooksazol [3,2-d][1,4]beznodiazepin-6(5H)-on
33. KAMAZEPAM		<i>Camazepam</i>		7-hloro-1,3-dihidro-3-hidroksi-1-metil-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on dimetilkarbamat (estar)
34. KATIN		<i>Cathine</i>	<i>(+)norpseudoephedrine</i>	(+)-(S)-alfa-[(S)-l-aminoetil]benzil alkohol
35. KETAZOLAM		<i>Ketazolam</i>		11-hloro-8,12b-dihidro-2,8-dimetil-12b-fenil-4H-[1,3]oksazino[3,2-d][1,4]benzodiazepin-4,7(6H)-dion
36. KLOBAZAM		<i>Clobazam</i>		7-hloro-1-metil-5fenil-1H-1,5-benzodiazepin-2,4(3H,5H) dion
37. KLOKSAZOLAM		<i>Cloxazolam</i>		10-hloro-11b-(0-hlorofenil)-2,3,7,11b-tetrahidro-oksazolo-[3,2-d][1,4]benzodiazepin-6(5H)-on
38. KLONAZEPAM		<i>Clonazepam</i>		5-(0-hlorofenil)-1,3-dihidro-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
39. KLORAZEPAT		<i>Clorazepate</i>		7-hloro-2,3-dihidro-2-okso-5-fenil-1H-1,4-benzodiazepin-3-karbonska kiselina
40. KLORDIAZEPOKSID		<i>Chlordiazepoxide</i>		7-hloro-2-(metilamino)-5-fenil-3H-1,4-benzodiazepin-4-oksid
41. KLOTIAZEPAM		<i>Clotiazepam</i>		5-(0-hlorofenil)-7-etil-1,3-dihidro-1-metil-2H-tienol[2,3-e]-1,4-diazepin-2-on
42. LEFETAMIN		<i>Lefetamine</i>	<i>SPA</i>	(-)-N,N-dimetil-1,2-di feniletilamin
43. LOPRAZOLAM		<i>Loprazolam</i>		6-(0-hlorofenil)-2,4-dihidro-2-[(4-metil-1-piperazinil) metilen]-8-nitro-1H-imidazo[1,2-

				alfa] [1,4]benzodiazepin-1-on
44. LORAZEPAM		<i>Lorazepam</i>		7-hloro-5-(0-hlorofenil)-1,3-dihidro-3-hidroksi-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
45. LORMETAZEPAM		<i>Lormetazepam</i>		7-hloro-5-(o-hlorofenil)-1,3-dihidro-3-hidroksi-1-metil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
46. MAZINDOL		<i>Mazindol</i>		5-(p-hlorofenil)-2,5-dihidro-3H-imidazol [2,1-a]zoindol-5-ol
47. MEDAZEPAM		<i>Medazepam</i>		7-hloro-2,3-dihidro-1-metil-5-fenil-1H-1,4-benzodiazepin
48. MEFENOREKS		<i>Mefenorex</i>		N-(3-hloropropil)-alfa-metilfenetilamin
49. MEPROBAMAT		<i>Meprobamate</i>		2-metil-2-propil-1,3-propanedioldikarbatat
50. MEZOKARB		<i>Mesocarb</i>		3-(alfa-metilfenetil)-N-(fenilkarbomil) sidnon imin
51. METIL-FENOBARBITAL		<i>Methylphenobarbital</i>		5-etil-1-metil-5-fenilbarbiturne kiseline
52. METIPRILON		<i>Methyprylon</i>		3,3-dietyl-5-metil-2,4-piperidin-dion
53. MIDAZOLAM		<i>Midazolam</i>		8-hloro-6-(o-fluorofenil)-1-metil-4H-imidazol[1,5-a][1,4] benzodiazepin
54. NIMETAZEPAM		<i>Nimetazepam</i>		1,3-dihidro-1-metil-7-nitro-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
55. NITRAZEPAM		<i>Nitrazepam</i>		1,3-dihidro-7nitro-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
56. NORDAZEPAM		<i>Nordazepam</i>		7-hloro-1,3-dihidro-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
57. OKSAZEPAM		<i>Oxazepam</i>		7-hloro-1,3-dihidro-3-hidroksi-5-fenil-2H-1,4-benzo-diazepin-2-on
58. OKSAZOLAM		<i>Oxazolam</i>		10-hloro-2,3,7,11b-tetrahidro-2-metil-11b-feniloksazolo[3,2-d][1,4]benzodiazepin-6(5H)-on
59. PEMOLIN		<i>Pemoline</i>		2-amino-5-fenil-2-oksazolin-4-on; 2-amino-5-fenil-4-oksazolidinon
60. PENTAZOCIN		<i>Pentazocine</i>		(2R*,6R*,11R*,)-1,2,3,4,5,6-heksahidro-6,11-dimetil-3-(3-metil-2-butenil)-2,6-metano-3-benzazocin-8-ol
61. PENTOBARBITAL		<i>Pentobarbital</i>	<i>Ethaminal natrium</i>	5-etil-5-(1-metilbutil) barbiturna kiseline

62. PINAZEPAM		<i>Pinazepam</i>	7-hloro-1,3-dihidro-5-fenil-1-(2-propil)-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
63. PIPRADROL		<i>Pipradrol</i>	1,1-di fenil-1-(2-piperidil)metanol
64. PRAZEPAM		<i>Prazepam</i>	7-hloro-1-(ciklopropilmetil)-1,3-dihidro-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
65. PIROVALERON		<i>Pyrovalerone</i>	4'-metil-2-(1-pirolidinil)valerofonon
66. SEKBUTABARBITAL		<i>Secbutabarbital</i>	5-sec-butil-5-etilbarbiturna kiselina
67. TEMAZEPAM		<i>Temazepam</i>	7-hloro-1,3-dihidro-3-hidroksi-1-metil-5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
68. TETRAZEPAM		<i>Tetrazepam</i>	7-hloro-5-(1-cikloheksen-1-il)-1,3-dihidro-1-metil-2H-1,4-benzodiazepin-2-on
69. TRIAZOLAM		<i>Triazolam</i>	8-hloro-6-(o-klorofenil)-1-metil-4H-s-triazolo[4,3-a][1,4] benzodiazepin
70. VINILBITAL		<i>Vinylbital</i>	5-(1-metilbutil)-5-vinilbarbiturna kiselina
71. ZOLPIDEM		<i>Zolpidem</i>	N,N,6-trimetil-2-p-tolilimidazo[1,2-a]piridin-3-acetamid

* Lista psihotropnih tvari u Tabeli III. također uključuje:

- 1) izomere uvrštenih tvari čije je postojanje moguće u okviru zadatog hemijskog imena, odnosno hemijske formule, ako ti izomeri nisu izričito isključeni;
- 2) estere i etere uvrštenih tvari čije je postojanje moguće, ako nisu razvrstani u neku drugu tabelu;
- 3) soli uvrštenih tvari te soli njihovih izomera, estera i etera, čije je postojanje moguće;
- 4) preparate uvrštenih tvari, ako nisu izričito isključeni.

**TABELA IV: PREKURSORI
(TVARI KOJE SE MOGU UPOTRIJEBITI U DOBIVANJU OPOJNE
DROGE)**

LISTA KONTROLIRANIH PREKURSORA*

Internacionalni nezaštićeni naziv (INN)	International Non-Proprietary Name (INN) – engleski jezik	Ostala nezaštićena imena	Hemijski sastav (Hemijski naziv)	CN kod	CAS broj
1. N-ACETIL- ANTRANILNA KISELINA	<i>N- Acetylanthranilic acid</i>		2-acetilaminobenzoična kiselina; 2-acetilaminobenzoik acid	2924. 23 00	89-52- 1
2. ACETON	<i>Acetone</i>		2-propanon	2914. 11 00	67-64- 1
3. ANHIDRID OCTENE KISELINE	<i>Acetic anhydride</i>	Anhidrid acetatne kiseline	acetik oksid	2915. 24 00	108- 24-7
4. ANTRANILNA KISELINA	<i>Anthranilic acid</i>		2-aminobenzoična kiselina; 2-aminobenzoik acid	2922. 43 00	118- 92-3
5. EFEDRIN	<i>Ephedrine</i>		[R-(R*,S*)]-alfa-[1- (metilamino)etil]- benzenemetanol	2939. 41 00	299- 42-3
6. ERGOMETRIN	<i>Ergometrine</i>		ergolin-8- karboksamid,9,10- didehidro-N-(2-hidroksi- 1-metiletil)-6-metil- [8beta(S)]	2939. 61 00	60-79- 7
7. ERGOTAMIN	<i>Ergotamine</i>		ergotaman-3',6',18'- trion,12'-hidroksi-2'- metil-5'-(fenilmetil)- (5'a), [R-(R*, R*)]-2,3- dihidroksi butandioat	2939. 62 00	113- 15-5
8. ETILNI ETER	<i>Ethyl ether</i>		(1,1'-oksibis[etane]); dietil eter	2909. 11 00	60-29- 7
9. FENIL-ACETATNA KISELINA	<i>Phenylacetic acid</i>		benzeneacetična kiselina; benzeneacetik acid	2916. 34 00	103- 82-2
10. 1-FENIL-2- PROPANON	<i>1-Phenyl-2- propanone Phenylacetone</i>		1-fenil-2-propanon; metilbenzilketon	2914. 31 00	103- 79-7
11. IZOSAFROL	<i>Isosafrole</i>		1,3-benzodioxol,5-(1- propenil)-; 3,4-metilenedioksi-(1'- propenil)benzol	2932. 91 00	120- 58-1
12. KALJEV PERMANGANAT	<i>Potassium permanganate</i>		KMnO ₄ , kalijeva so	2841. 61 00	7722- 64-7
13. LIZERGINSKA KISELINA	<i>Lysergic acid</i>		(8beta)-9,10-didehidro- 6-metilergoline-8- karboksilik acid	2939. 63 00	82-58- 6

14. 3,4-METILEN-DIOKSIFENIL-2-PROPANON	<i>3,4-Methylenedioxyphenyl-2-propanone</i>	<i>3,4-MDP-2P</i>	2-propanon, 1-[3,4(metilenedioksi)fenil]-; 3,4-metilenedioksi-(propil-2-on)benzol	2932. 92 00	4676- 39-5
15. METILETILKETON	<i>Methyl ethyl ketone</i>		2-butanon	2914. 12 00	78-93- 3
16. NOREFEDRIN	<i>Norephedrine Phenylpropanolamine</i>	<i>PPA</i>	(R*,S*)-alfa-(1-aminoetil)benzenemetanol; (±)-2-amino-1-fenilpropanol	2939. 49 00	154- 41-6
17. PIPERIDIN	<i>Piperidine</i>		heksahidropiridin; pentametileneimin	2933. 32 00	110- 89-4
18. PIPERONAL	<i>Piperonal</i>		1,3-benzodioksol-5-karboksaldehid; 3,4-(metilenedioksi)benzaldehyd; heliotropin	2932. 93 00	120- 57-0
19. PSEUDOEFEDRIN	<i>Pseudoephedrine</i>		[S-(R*,R*)]-alfa-[1-(metilamino)etil]-benzenemetanol; 1-fenil-2-(metilamino)-propanol	2939. 42 00	90-82- 4
20. SAFROL	<i>Safrole</i>		1,3-benzodioksol,5-(2-propenil)-; 3,4-metilenedioksialilbenzol	2932. 94 00	94-59- 7
21. SOLNA KISELINA**	<i>Hydrochloric acid</i>		hlordna kiselina; hidrohlorična kiselina; hidrohlorik acid	2806. 10 00	7647- 01-0
22. SUMPORNA KISELINA**	<i>Sulphuric acid</i>		sulfatna kiselina; sulfurik acid	2807. 00 00	7664- 93-9
23. TOLUEN	<i>Toluene</i>		metilbenzol; metilbenzen	2902. 30 00	108- 88-3

* Lista također uključuje i soli uvrštenih tvari čije je postojanje moguće, osim soli solne i sumporne kiseline.

** Soli solne i sumporne kiseline isključene su.

II.

Stupanjem na snagu ove Liste prestaju da se primjenjuju liste entiteta i Distrikta u kojima su do stupanja na snagu ove Liste bile popisane opojne droge, psihotropne tvari, biljke iz kojih se može dobiti opojna droga i prekursori.

III.

Ova Lista stupa na snagu istovremeno sa stupanjem na snagu Zakona o sprečavanju i suzbijanju zloupotrebe opojnih droga i objavit će se u "Službenom glasniku BiH".

PS BiH broj 248/05
28. novembra 2005. godine
Sarajevo

Predsjedavajući
Predstavničkog doma
Parlamentarne skupštine BiH
Nikola Špirić, s. r.

Predsjedavajući
Doma naroda
Parlamentarne skupštine BiH
Mustafa Pamuk, s. r.