

L I G J
Nr. 7975, datë 26.7.1995¹

PËR LËNDËT NARKOTIKE, PSIKOTROPE DHE TË KONTROLLUARA
(Ndryshuar me ligjet nr. 9271/2004, datë 9.9.2004; nr. 9559/2006, datë 8.6.2006; nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009; nr. 46/2013, datë 14.2.2013; nr. 99/2023, datë 14.12.2023; nr. 99/2024, datë 12.9.2024; nr. 128/2024, datë 19.12.2024)

(i përditësuar)

Në mbështetje të nenit 16 të ligjit nr.7491, datë 29.4.1991 “Për dispozitat kryesore kushtetuese”, me propozim të Këshillit të Ministrave,

KUVENDI POPULLOR
I REPUBLIKËS SË SHQIPËRISË

VENDOSI :

KREU I
DISPOZITA TË PËRGJITHSHME

Neni 1

(Shtuar togfjalësh me ligjin nr. 128/2024, datë 19.12.2024)

Ky ligj ka për qëllim të përcaktojë rregullat e prodhimit, fabrikimit, importimit, eksportimit, tregtimit, përdorimit, kontrollit dhe ruajtjes së lëndëve narkotike dhe lëndëve psikotrope dhe lëndëve të kontrolluara.

Neni 2

(Shtuar paragrafi i dytë me ligjin nr. 128/2024, datë 19.12.2024)

Në kuptim të këtij ligji, lëndë narkotike dhe lëndë psikotrope me prejardhje natyrore ose sintetike janë një grup i vecantë lëndësh, përdorimi abuziv i të cilave dëmton shëndetin dhe krijon varësi të përdoruesit nga këto lëndë.

Në kuptim të këtij ligji, lëndë të kontrolluara janë lëndë të cilat nuk janë të klasifikuara si lëndë narkotike dhe psikotrope në bazë të konventave ndërkombëtare, por kanë potencial për keqpërdorim apo varësi.

KREU II
KLASIFIKIMI I LËNDËVE NARKOTIKE DHE LËNDËVE PSIKOTROPE DHE
LËNDËVE TË KONTROLLUARA

Neni 3

Lëndët dhe përgatesat e përfshira në këtë ligj janë klasifikuar në 3 grupe, I, II dhe III sipas masave të kontrollit që ushtrohen për këto lëndë.

¹ Ligj nr. 61/2023, datë 21.7.2023 “Për kontrollin e kultivimit dhe përpunimit të bimës së *cannabis*-it dhe prodhimit të nënprodukteve të saj për qëllime mjekësore dhe industriale”, në nenin 44 shprehet;

“Me hyrjen në fuqi të këtij ligji, dispozitat e ligjit nr. 7975, datë 26.7.1995, “Për lëndët narkotike, psikotrope dhe të kontrolluara”, të ndryshuar, dhe aktet e tjera ligjore e nënligjore, që bien ndesh me parashikimet e këtij ligji, shfuqizohen.”

Neni 4

(Ndryshuar dhe shtuar paragraf me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023; ndryshuar me ligjin nr. 128/2024, datë 19.12.2024)

Të gjitha bimët dhe lëndët e klasifikuara si lëndë narkotike dhe psikotrope nga konventat ndërkombëtare ose akte të tjera në zbatim të këtyre konventave; përgatesat e tyre, si dhe të gjitha bimët dhe lëndët e tjera të rrezikshme për shëndetin publik, për shkak të efekteve të dëmshme që rezultojnë nga keqpërdorimi i tyre, janë përfshirë në tri grupime, secila me nëngrupimet përkatëse. Klasifikimi i tyre është bërë në bazë të shkallës së rrezikshmërisë për shëndetin që mund të sjellë keqpërdorimi i tyre, përdorimi mjekësor ose jo, masave të kontrollit dhe aspekte të tjera në zbatim të parashikimeve në konventat ndërkombëtare, sipas përcaktimeve në skemën e klasifikimit bashkëlidhur këtij ligji dhe pjesë përbërëse e tij. Për lëndët e kontrolluara zbatohen parashikimet e grupit III, nëngrupi “b” i skemës së klasifikimit.

Neni 5

Bimët janë shënuar me emrin e tyre shqip dhe latinisht, ndërsa lëndët janë shënuar me emrin ndërkombëtar në gjuhën shqipe ose në mungesë të tij, me emrin shkencor.

Neni 6

Përzierjet e ngurta ose tretësirat që përmbajnë një ose më shumë lëndë që kontrollohen nga ky ligj, si dhe lëndët psikotrope të dozuar, i nënshtrohen të njëjtut kontroll si dhe lëndët përbërëse të tyre. Përgatesat që përmbajnë dy ose më shumë lëndë, të cilat u nënshtrohen regjimeve të ndryshme kontrolli, do të trajtohen sipas regjimit të lëndës më të kontrolluar.

Neni 7

(Shtuar togfjalësh me ligjin nr. 128/2024, datë 19.12.2024)

Grupet janë përpiluar sipas Konventës Unike për lëndë Narkotikë të vitit 1961 dhe Konventës për Lëndët Psikotrope të vitit 1971, si dhe sipas rekomandimeve të organizmave ndërkombëtarë për lëndët e kontrolluara.

Neni 8

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Përgatesat, që përmbajnë një nga lëndët e Grupeve II ose III, por që paraqet rrezik abuzimi të papërfillshëm, dhe kur lënda nuk mund të përftohet me metoda të thjeshta në sasi që krijojnë rrezik abuzimi, mund të përjashtohen nga disa masa kontrolli të parashikuara në këtë ligj me urdhër të ministrit përgjegjës për Shëndetësinë. Në këtë urdhër përcaktohen qartë masat e kontrollit nga të cilat përjashtohen këto përgatesa.

KREU III

NDALIMI I KULTIVIMIT TË BIMËVE QË PËRMBAJNË LËNDË NARKOTIKE

Neni 9

(Ndryshuar me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023; shfuqizuar paragrafi i dytë me ligjin nr. 128/2024, datë 19.12.2024)

Në Republikën e Shqipërisë ndalohen kultivimi i hashashit (*Papaver somniferum*) për prodhimin e opiumit dhe të kashtës, kultivimi i bimës së kokës (*Erythroxylon coca*) për prodhimin e alkaloideve e

të lëndëve aromatike, si dhe kultivimi i të gjitha llojeve dhe varieteteve të bimëve të gjinisë *cannabis* për prodhimin e kanabisit, të rrëshirës dhe vajit.

Neni 10

Pronari ose përdoruesi i tokës bujqësore e jobujqësore, si dhe të punësuarit pranë tyre, janë të detyruar të shkatërrojnë bimët e përmendura në nenin 9, kur ato rriten në mënyrë spontane në tokën e papunuar ose kanë qënë kultivuar në mënyrë të paligjshme nga paraardhësit e tyre.

Neni 10/1

(Shtuar me ligjin nr. 9559/2006, datë 8.6.2006)

1. Kryetari i njësisë së qeverisjes vendore, specialistët e Policisë së Rendit dhe të Policisë Kriminale në zonë, brenda juridiksionit të tyre administrativ, në bashkëpunim edhe me strukturën përkatëse të luftës kundër drogës në drejtorinë e policisë të qarkut, organizojnë punën për parandalimin e kultivimit të bimëve narkotike, zbulimin e sipërfaqeve të kultivuara dhe identifikimin e personave përgjegjës.

2. Kryetari i njësisë bazë të qeverisjes vendore, specialistët e Policisë së Rendit dhe të Policisë Kriminale në zonë, për çdo rast të vërejtjes apo marrjes dijeni për kultivimin e bimëve narkotike në zonën që mbulojnë, janë të detyruar të raportojnë menjëherë me shkrim në strukturën përkatëse të luftës kundër drogës në drejtorinë e policisë të qarkut.

3. Kur personat e mësipërm veprojnë në kundërshtim me pikën 2 të këtij neni, sipas rastit, janë subjekte të veprave penale të parashikuara nga nenet 248, 300 dhe 301 të Kodit Penal.

KREU IV

NDALIMI I VEPRIMTARIVE QË LIDHEN MË LËNDËT DHE PËRGATESAT E GRUPIT I

Neni 11

(Shtuar paragraf me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023; shfuqizuar paragrafi i dytë me ligjin nr. 128/2024, datë 19.12.2024)

Ndalohet prodhimi, fabrikimi, tregtimi dhe shpërndarja me shumicë dhe pakicë, transportimi, mbajtja, furnizimi, dhënia me para ose falas, blerja, përdorimi, importimi, eksportimi, kalimi tranzit i bimëve, lëndëve dhe përgatesave të përfshira në grupin I në territorin e Republikës së Shqipërisë.

KREU V

RREGULLIMI I VEPRIMTARIVE QË LIDHEN ME BIMËT, LËNDËT DHE PËRGATESAT E GRUPEVE II DHE III

Neni 12

Lëndët e përfshira në grupet II dhe III dhe përgatesat e tyre i nënshtrohen dispozitave të zbatueshme për të gjitha lëndët dhe përgatesat e destinuara për përdorim mjekësor e veterinar, siç përcaktohet në ligjin “Për barnat”, në masën që këto të fundit janë në pajtim me këtë ligj.

Neni 13

(Ndryshuar me ligjin nr. 9271/2004, datë 9.9.2004; ndryshuar dhe shfuqizuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Prodhimi, fabrikimi, tregtimi ndërkombëtar, shitja me shumicë dhe pakicë, përdorimi i bimëve, lëndëve dhe përgatesave të përcaktuara në grupin II, u lejohe vetëm personave të pajisur me autorizim për këto veprimtari.

Autorizimi nevojitet edhe për prodhimin, fabrikimin dhe tregtimin ndërkombëtar të bimëve, lëndëve dhe përgatesave të përcaktuara në grupin III.

Për objektet dhe ndërtesat ku do të kryhen veprimtaritë e mësipërme kërkohet autorizim i posaçëm.

A. AUTORIZIM PËR KRYERJE VEPRIMTARIE.

Neni 14

(Ndryshuar me ligjin nr. 9271/2004, datë 9.9.2004; ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Autorizimi për kryerjen e veprimtarive të parashikuara në nenin 13, miratohet nga Komisioni Ndërmnistror i përbërë nga Ministria e Shëndetësisë, Ministria e Rendit Publik dhe Ministria e Bujqësisë dhe Ushqimit. Komisioni Ndërmnistror përcakton kriteret për pajisjen me autorizim.

Neni 15

(Shfuqizuar me ligjin nr. 9271/2004, datë 9.9.2004)

I. KUSHTET E DHËNIES SË AUTORIZIMIT

Neni 16

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Autorizimi mund të jepet vetëm në qoftë se përdorimi i lëndëve dhe përgatesave të tyre kufizohet për qëllime mjekësore dhe shkencore.

Përdorimi i lëndëve të grupit II dhe III në industri për qëllime të tjera mund të autorizohet vetëm në rastet kur kërkuesi tregon me prova se është në gjendje t'i sigurojë këto lëndë nga vjedhja, keqpërdorimi dhe ndryshimi i destinacionit, si dhe të sigurojë se produktet e fabrikuara nuk do të kenë efekte të dëmshme, nuk do të keqpërdoren dhe se lëndët nën kontroll që janë në përbërjen e tyre nuk mund të ripërftohen lehtësisht.

Dispozitat e këtij ligji, përveç atyre që lidhen me fabrikimin, nuk do të zbatohen për produktet që plotësojnë kushtet e përcaktura në paragrafin e dytë të këtij neni.

Neni 17

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009; ndryshuar me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Të drejtën për t'u pajisur me autorizim për ushtrim veprimtarie e kanë vetëm farmacistët ose personat juridikë nën drejtimin ose administrimin e të cilëve bën pjesë edhe një farmacist. Kur ndërmarrja ka më shumë se një degë, drejtimi teknik i secilës prej tyre duhet të kryhet të paktën nga një farmacist. Në të gjitha rastet farmacisti është personalisht përgjegjës për zbatimin e dispozitave të këtij ligji dhe kushteve të parashikuara në autorizim.

Neni 18

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Dhënia e autorizimit kushtëzohet nga kualifikimi profesional i kërkuar dhe plotësimi i kushteve të tjera të parashikuara në rregulloren përkatëse.

II. KËRKESA PËR AUTORIZIM

1. TË DHËNAT QË JEPEN NË ÇDO KËRKESË

Neni 19

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

a) Në kërkesën për autorizim që paraqitet nga një person fizik shënohet emri dhe adresa e tij, si dhe shoqërohet me një vërtetim të shoqatës së farmacistëve ku është anëtarësuar.

b) Në kërkesën për autorizim që paraqitet nga një person juridik shënohet emri (emërtimi) i personit juridik, emri dhe adresa e drejtuesit të tij, si dhe emri dhe adresa e personit përgjegjës për zbatimin e kushteve të autorizimit shoqëruar me vërtetimin e shoqatës së farmacistëve ku bën pjesë.

Në të gjitha rastet në kërkesë shënohen emrat dhe adresat e të gjithë personave që do të marrin pjesë në kryerjen e veprimtarive, si dhe lloji i proceseve për të cilat kërkohet autorizimi.

2. TË DHËNA PLOTËSUESE QË DUHET TË JEPEN NË ÇDO KËRKESË SIPAS LLOJIT TË VEPRIMTARISË QË KËRKOHET TË KRYHET

Neni 20

a) Kur kërkesa është formuluar për fabrikim, në të duhet të shënohen emërtimi dhe sasia e lëndëve të para që do të përdoren për fabrikim, lëndët dhe përgatesat që do të fabrikohen, procedurat e fabrikimit që do të përdoren, sasitë e lëndëve dhe përgatesave që parashikohen të fabrikohen së bashku me përbërjen dhe destinacionin e tyre.

b) Kur kërkesa është formuluar për përdorim të lëndëve në industri për qëllime të tjera jo mjekësore e shkencore, specifikohen procedurat e denatyrimit ose të tjera që do të përdoren për të siguruar që produktet e fabrikuara nuk mund të keqpërdoren ose të japin efekte të dëmshme, si dhe që lënda nën kontroll nuk mund të përftohet lehtësisht.

c) Kur kërkesa është formuluar për shitje me shumicë, në të shënohet emri i lëndëve dhe përgatesave që do të shiten.

ç) Kur kërkesa është formuluar për eksport dhe/ose import, në të shënohet natyra e veprimtarive të parashikuara, vendet me të cilat do të kryhen, si dhe emri i lëndëve dhe përgatesave objekt i këtyre veprimtarive.

3. PËRMBAJTJA DHE RËNDËSIA E AUTORIZIMIT

Neni 21

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Në autorizim, përveç të dhënave të nenit 19, përcaktohet edhe afati i vlefshmërisë së saj. Në të tregohen lëndët dhe përgatesat që lidhen me veprimtarinë e autorizuar, sasitë e tyre, lloji i kontabilitetit që do të mbahet, si dhe gjithë kushtet e detyrimit e tjera që duhet të përmbushë mbajtësi i autorizimit.

Neni 22

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Autorizimi është vetjake dhe e patjetërsueshme.

Autorizimi mbulon të gjitha proceset që lidhen drejtpërdrejt me veprimtarinë e autorizuar.

Neni 23

(Ndryshuar me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Çdo ndryshim i objektit, i emrit të personit juridik, i natyrës së veprimtarisë të tij, çdo ndryshim i bimëve, lëndëve dhe përgatitësve të grupit II e III, që përfshihen në veprimtarinë, për të cilën subjekti është pajisur me autorizim, njoftohet pranë Ministrisë së Shëndetësisë, për të reflektuar ndryshimet në autorizimin përkatës.

Neni 24

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009; ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Urdhri i ministrit përgjegjës për Shëndetësinë për të ndaluar një ose më shumë procese që lidhen me bimët, lëndët ose përgatesat e grupeve II dhe III, e bën të pavlefshëm autorizimin e mëparshëm lidhur me këto procese.

Neni 25

Ndërmarrjet private të autorizuar dhe ndërmarrjet shtetërore të caktuara posaçërisht, kryejnë në territorin e Republikës së Shqipërisë blerjen, transferimin ose shpërndarjen e bimëve, lëndëve ose përgatesave të grupeve II dhe III vetëm me personat fizikë ose juridikë të autorizuar.

Neni 26

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009; ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Ndërmarrja private e autorizuar mund t'i transferohet vetëm një personi fizik ose juridik të pajisur me autorizim për të njëjtat veprimtari që kryhen me të njëjtat bimë, lëndë dhe përgatesa.

Në rast të vdekjes ose të pushimit të veprimtarisë së mbajtësit të autorizimit, ministri përgjegjës për Shëndetësinë mund të autorizojë, brenda 30 ditësh, vazhdimësinë e veprimtarisë nën përgjegjësinë e një zëvendësuesi që plotëson kushtet dhe që merr përsipër detyrimet e parashikuara në këtë ligj dhe në autorizim.

4. PEZULLIMI DHE ANULIMI I AUTORIZIMIT

Neni 27

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009; ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Autorizimi anulohet në rast se konstatohen shkelje të dispozitave të këtij ligji, parregullsi në ushtrimin e veprimtarisë së autorizuar, sidomos shkelje të detyrimeve të parashikuara në autorizim, pakujdesi të personelit përgjegjës ose në rast se kërkesa për autorizim përmban deklarime të pasakta.

Në rastet kur shkeljet e konstatuara nuk janë të rënda, ministri përgjegjës për Shëndetësinë mund të pezullojë autorizimin për një periudhë jo më të gjatë se 6 muaj.

Autorizimi mund t'i refuzohet ose/dhe t'i anulohet çdo personi që ka qënë i dënuar për trafik ose përdorim të paligjshëm të lëndëve dhe përgatesave objekt i këtij ligji. Autorizimi pezullohet deri në marrjen e vendimit të formës së prerë në rastet kur mbajtësi i autorizimit është në proces hetimi ose gjykimi për një nga këto shkelje.

Neni 28

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Vendimi për refuzimin, pezullimin ose anulimin e autorizimit merret pasi pala e interesuar thirret për të dhënë shpjegime.

Vendimi për refuzimin, pezullimin ose anulimin e autorizimit duhet të jetë i motivuar dhe t'i njoftohet palës së interesuar. Vendimi i komunikohet organeve kompetente për të kontrolluar zbatimin e tij. Këto organe kanë listat e personave fizikë e juridikë të pajisur me autorizim.

Neni 29

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Vendimi i anulimit ose pezullimit të autorizimit merret pavarësisht nga sanksionet administrative e penale që mund të zbatohen.

Neni 30

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 9271/2004, datë 9.9.2004; ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009; ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Në rast se ndërmarrja e pushon veprimtarinë ose autorizimi anulohet apo i kalon afati, ministrit përgjegjës për Shëndetësinë i dorëzohen dokumentacioni i porositve dhe regjistrat. Në zbatim të vendimeve gjyqësore, Ministria e Shëndetësisë merr masat e nevojshme për sigurimin e materialeve që gjenden në to.

B. AUTORIZIMI I POSAÇËM PËR PËRDORIMIN E OBJEKTEVE DHE NDËRTESAVE

Neni 31

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Autorizimi i posaçëm për të përdorur të gjithën ose një pjesë të objekteve dhe ndërtesave që disponon një person juridik privat i autorizuar ose një ndërmarrje shtetërore e përcaktuar posaçërisht për prodhimin, fabrikimin, shitjen me shumicë, tregtinë ndërkombëtare dhe përdorimin e bimëve, lëndëve dhe përgatesave të grupeve II dhe III jepet nga ministri përgjegjës për rendin dhe sigurinë publike .

Autorizimi i posaçëm jepet ose refuzohet brenda 90 ditësh nga paraqitja e kërkesës.

Neni 32

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Autorizimi i posaçëm jepet vetëm për objekte dhe ndërtesa të përdorura nga persona fizikë e juridikë të pajisur me autorizim siç përcaktohet në nenin 14, ose nga ndërmarrje shtetërore të caktuara posaçërisht për të kryer veprimtari me bimët, lëndët dhe përgatesat e grupeve II dhe III.

Neni 33

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Në kërkesën për autorizim të posaçëm, saktësohet vendndodhja e çdo objekti e ndërtese që do të përdoret tërësisht apo pjesërisht, si dhe e drejta për shfrytëzimin e tyre. Kërkesa shoqërohet edhe me përshkrimin dhe planimetrinë e hollësishme të objektit apo ndërtesës.

Në kërkesë paraqiten masat e sigurimit që do të ndërmerren për të realizuar kontrollin dhe

për të parandaluar vjedhjen dhe grabitjen e bimëve, lëndëve, përgatesave dhe produkteve të fabrikuara.

Në kërkesë shënohet emri dhe adresa e personit fizik a juridik që është ngarkuar posaçërisht me zbatimin e masave të sigurimit të parashikuara.

Neni 34

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009; ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Lëshimi i autorizimit të posaçëm bëhet pasi verifikohet plotësimi i kushteve dhe masave të sigurimit të përcaktuara për objektet dhe ndërtesat në udhëzimin e përbashkët të ministrit përgjegjës për Shëndetësinë dhe ministri përgjegjës për rendin dhe sigurinë publike.

Neni 35

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Çdo objekt dhe çdo ndërtesë duhet të pajisen me autorizim të posaçëm të veçantë. Megjithatë, i njëjti dokument mund të lejojë përdorimin e disa objekteve dhe ndërtesave.

Neni 36

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Në autorizimin e posaçëm përcaktohet afati i vlefshmërisë së saj. Në të cilësohen çdo objekt dhe çdo ndërtesë, ose pjesë të tyre, përdorimi i të cilave autorizohet.

Në autorizimin e posaçëm precizohen masat e sigurimit që do të zbatohen në çdo rast, si dhe personi fizik a juridik që përgjigjet për zbatimin e tyre.

Neni 37

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Krijimi i degëve, përdorimi i pjesëve të reja ose objekteve dhe ndërtesave të reja, si dhe çdo ndryshim në masat e sigurimit të specifikuara në autorizimin e posaçëm, bëhet vetëm me autorizim paraprak të ministrit përgjegjës për rendin dhe sigurinë publike.

Vendimi për lejimin ose refuzimin jepet brenda 30 ditëve nga paraqitja e kërkesës.

Neni 38

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Autorizimi i posaçëm mund të anulohet për gjithë objektet dhe ndërtesat, ose për disa prej tyre në rastet e mosrespektimit të detyrimeve të specifikuara në autorizimin e posaçëm, ose në rast se deklaratimet e bëra në kërkesën për autorizim të posaçëm janë të pasakta.

Në rastet kur shkeljet e konstatuara nuk janë të rënda, ministri përgjegjës për rendin dhe sigurinë publike mund të pezullojë autorizimin e posaçëm për një periudhë jo më të gjatë se 6 muaj.

Neni 39

Vendimi për refuzimin, pezullimin ose anulimin e autorizimit të posaçëm merret pasi pala e interesuar thirret për të dhënë shpjegime.

Vendimi për refuzimin, pezullimin ose anulimin e autorizimit të posaçëm duhet të jetë i motivuar dhe t'i njoftohet palës së interesuar. Vendimi i komunikohet organeve kompetente për të

kontrolluar zbatimin e tij. Këto organe kanë listat e ndërtesave dhe objekteve private e shtetërore të pajisur me autorizim të posaçëm.

Neni 40

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Ndërpreja e vlefshmërisë së autorizimit, për arsye që lidhen me kryerjen e veprimtarive të autorizuara për të cilat përdoren objektet dhe ndërtesat, e bën të pavlefshëm autorizimin e posaçëm të dhënë për këto të fundit.

KREU VI

PRODHIMI, FABRIKIMI, SHITJA OSE SHPËRNDARJA ME SHUMICË, TREGTIA NDËRKOMBËTARE DHE PËRDORIMI I LËNDËVE DHE PËRGATESAVE TË GRUPEVE II DHE III, ME PËRJASHTIM TË LISTËS A

A. KUFIZIMI I SASISË SË LËNDËVE

Neni 41

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Ministri përgjegjës për Shëndetësinë cakton çdo vit sasi të maksimale të lëndëve dhe përgatesave të ndryshme që çdo person juridik privat dhe shtetëror mund të mbajë, duke pasur parasysh funksionimin normal të tyre dhe konjunkturën e tregut. Këto kufizime mund të ndryshohen gjatë vitit nëse shihet e nevojshme.

B. KUFIZIMI I FABRIKIMIT

Neni 42

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Ministri përgjegjës për Shëndetësinë cakton çdo vit sasi të maksimale të lëndëve dhe përgatesave të ndryshme që çdo person juridik privat dhe shtetëror mund të fabrikojë duke pasur parasysh konjunkturën e tregut. Këto kufizime mund të ndryshohen gjatë vitit nëse shihet e nevojshme.

C. TREGTIA NDËRKOMBËTARE

Neni 43

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Vetëm personat juridikë privatë të pajisur me autorizim për kryerje veprimtarie sipas nenit 14 dhe ndërmarrjet shtetërore të caktuara posaçërisht, që përdorin objekte dhe ndërtesa të pajisura me autorizim të posaçëm sipas nenit 31, mund të kryejnë tregtinë ndërkombëtare të bimëve, lëndëve dhe përgatesave të grupeve II dhe III.

1. EKSPORTI DHE IMPORTI

Neni 44

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009 ; ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Eksportimi dhe importimi i bimëve, lëndëve dhe përgatesave të grupeve II dhe III bëhet vetëm me autorizim import-eksporti të ministrit përgjegjës për Shëndetësinë, sipas modelit të hartuar nga Komisioni i lëndëve Narkotikë i Këshillit Ekonomik e Social të Kombeve të Bashkuara. Ky autorizim import-eksporti është i patjetërsueshëm.

Neni 45

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Në kërkesën për autorizim import-eksporti shënohet natyra e procesit që do të kryhet, emrat dhe adresat e importuesit/eksportuesit, emri i marrësit të ngarkesës në qoftë se njihet, emrin e përbashkët ndërkombëtar të çdo lënde dhe në rast se mungon një emërtim i tillë, emrin e lëndës në listat e konventave ndërkombëtare, forma farmaceutike dhe në qoftë se është fjala për një përgatesë, emrin e saj në qoftë se ekziston, sasia e çdo lënde dhe përgatesave, periudha kur do të kryhet eksporti/importi, menyra e transportit ose speditonit, si dhe vendkalimi i kufirit në territorin e Republikës së Shqipërisë.

Kërkesës për eksport i bashkëlidhet autorizimi për import e lëshuar nga organet kompetente të vendit importues.

Neni 46

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Autorizimi për import apo eksport përmban të njëjtat të dhëna, si dhe kërkesa për veprimtarinë që autorizohet. Autorizimi import-eksporti përcakton konkretisht nëse veprimi kryhet nëpërmjet një apo më shumë dërgesave.

Autorizimi për eksport përmban gjithashtu edhe numrin dhe datën e autorizimit të importit, i cili vërteton se importimi i lëndëve ose përgatesave është i autorizuar.

Neni 47

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Një kopje autentike e autorizimit për eksport i bashkëlidhet çdo dërgese dhe ministri përgjegjës për Shëndetësinë i adreson një kopje qeverisë së vendit ose territorit importues.

Neni 48

Në qoftë se sasia faktike e bimëve, lëndëve ose përgatesave të importuara është më e vogël se sasia e shënuar në autorizimin e eksportit, organet doganore dhe të kontrollit të lëndëve e shënojnë këtë fakt në dokument dhe në të gjitha kopjet zyrtare.

Neni 49

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Kur dërgesa ka hyrë në territorin kombëtar ose kur periudha e caktuar në autorizimin për import mbaron, ministri përgjegjës për Shëndetësinë i dërgon qeverisë së vendit ose territorit eksportues autorizimin për eksport me të dhënat konkrete ku tregohet sasia e çdo bime, lëndë apo përgatesë të importuar në fakt.

Neni 50

Dokumentet tregtare të tilla si faturat, polic-ngarkesat, dokumentet e doganës, të transportit dhe speditonit duhet të përmbajnë emrat e bimëve dhe të lëndëve sipas listave të konventave

ndërkombëtare, emrat e përgatesave në rast se i kanë, sasitë e eksportuara ose që do të importohen, emrin dhe adresën e eksportuesit, importuesit dhe në, rast se njihet, edhe të marrësit të ngarkesës.

Neni 51

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Eksportimet ose importimet në formën e dërgesave të adresuara për llogari të një personi me emër të ndryshëm nga ai që figuron në autorizimin import-eksporti përkatës janë të ndaluara.

Neni 52

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009; ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Eksportimet në formën e një dërgese të adresuar një magazine të doganës janë të ndaluara, përveç rasteve kur qeveria e vendit importues miraton në certifikatën për import një dërgesë të tillë.

Importimet në formën e një dërgese të adresuar një magazinë të doganës janë të ndaluara, përveç rasteve kur ministri përgjegjës për Shëndetësinë ka miratuar në certifikatën e importit një dërgesë të tillë. Çdo tërheqje e mallit nga magazina bëhet me autorizimin import-eksporti të autoriteteve prej të cilëve varet magazina. Çdo dërgesë me destinacion jashtë shtetit konsiderohet eksportim në kuptim të këtij ligji. Lëndët dhe përgatesat e depozituara në magazinën e doganës nuk duhet të pësojnë asnjë lloj trajtimi që do të ndryshonte natyrën e tyre. Ambalazhi i tyre nuk duhet të ndryshojë pa autorizim të autoriteteve prej nga varet magazina.

Neni 53

Dërgesat që hyjnë ose dalin pa qënë të shoqëruara me autorizimin përkatës për import apo eksport, bllokohen nga organet kompetente deri në vërtetimin e legjitimitetit të dërgesës ose daljen e vendimit për konfiskimin e saj.

Neni 54

Pikat doganore, ku lejohet kalimi i bimëve, lëndëve dhe përgatesave që importohen apo eksportohen, përcaktohen nga organet kompetente.

2. KALIMI TRANZIT

Neni 55

Ndalohet kalimi tranzit nëpër territorin e Republikës së Shqipërisë i çdo dërgese të bimëve, lëndëve e përgatesave të grupit II dhe III, pavarësisht nëse dërgesa është shkarkuar ose jo nga mjeti i saj i transportit. Bëjnë përjashtim rastet kur dërgesa shoqërohet me një kopje autentike të autorizimit për eksport, e cila u paraqitet organeve kompetente.

Neni 56

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Ndalohet ndryshimi i drejtimit të kalimit tranzit të një dërgese në vendin tonë drejt një destinacioni të ndryshëm nga ai që figuron në kopjen e autorizimit për eksport që i bashkëngjitet dërgesës.

Ndryshimi i drejtimit të kalimit tranzit bëhet vetëm me autorizim import-eksporti të organeve përkatëse. Kërkesa për autorizimin import-eksporti të ndryshimit të drejtimit të

tranzitimit të dërgesës trajtohet si të ishte një eksportim nga vendi ynë për në vendin e destinacionit të ri.

Neni 57

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Asnjë dërgesë e lëndëve ose përgatesave që kalojnë tranzit në vendin tonë nuk mund të bëhet objekt i çfarëdo trajtimi që do të ndryshonte natyrën e tyre. Ambalazhi i tyre nuk mund të ndryshojë pa autorizimin e posaçëm të organit të caktuar nga ministri përgjegjës për Shëndetësinë.

Neni 58

Dispozitat e nenit 55, 56 dhe 57 nuk zbatohen në rastet kur dërgesa transportohet me avion, me kusht që avioni të mos ulet në territorin e Republikës së Shqipërisë. Në rast se avioni ulet, në varësi nga rrethanat, dërgesa do të trajtohet si eksportim nga vendi ynë drejt vendit të destinacionit dhe do t'i nënshtrohet dispozitave përkatëse.

3. PORTET DHE ZONAT E LIRA

Neni 59

Portet dhe zonat e lira i nënshtrohen të njëjtit kontroll dhe të njëjtës mbikqyrje si gjithë pjesët e tjera të territorit kombëtar.

Ç. TRANSPORTI TREGTAR.

Neni 60

Transportuesit tregtarë duhet të marrin masat e nevojshme për të siguruar që mjetet e tyre të transportit nuk përdoren për trafikun e paligjshëm të lëndëve dhe përgatesave të përfshira në këtë ligj.

Personat fizikë e juridikë që merren me transport tregtar duhet :

- të paraqesin në kohën e duhur listën e mallrave që transportohen;
- të mbyllin mallrat në konteniere të vulosur me dyllë të kuq apo plumb, me vula të pafalsifikueshme dhe të dallueshme për kontrollin;
- të informojnë menjëherë organet kompetente për çdo rrethanë të dyshimtë për trafik të paligjshëm.

D. DËRGESAT NË RRUGË POSTARE

Neni 61

Dërgimi në rrugë postare i bimëve, lëndëve dhe përgatesave të përfshira në këtë ligj, lejohet vetëm në formën e pakove postare me vlerë të deklaruar dhe lajmërim- marrje.

KREU VII

TREGTIMI DHE SHPËRNDARJA ME PAKICË

A. PËRDORIMI NË KLINIKË PËR NDIHMË URGJENTE DHE MJEKIMIN E TË SËMURËVE.

Neni 62

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Blerjet e bimëve, lëndëve dhe përgatesave të grupeve II dhe III për dhënien e ndihmës urgjente dhe mjekimin e të sëmurëve bëhet vetëm nga persona fizikë e juridikë privatë të pajisur me autorizim sipas nenit 13, ose ndërmarrje shtetërore të caktuara posaçërisht sipas nenit 15 të këtij ligji.

Neni 63

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023; ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Vetëm personat fizikë e juridikë të mëposhtëm lejohen të marrin dhe mbajnë bimë, lëndë dhe përgatesa të grupeve II dhe III për nevoja të ndihmës urgjente profesionale :

- Farmacitë;
- Farmacitë e spitaleve shtetërore ose private dhe të qendrave shëndetësore;
- Depot shtetërore ose private të lëndëve që janë nën përgjegjësinë e farmacistit dhe të miratuara nga ministri përgjegjës për Shëndetësinë;
- Spitalet dhe qendrat shëndetësore pa farmacist përgjegjës, por me një mjek që punon në institucion dhe mban përgjegjësinë për lëndët dhe përgatesat në fjalë;
- Mjekët dhe veterinerët e autorizuar të japin lëndë sipas një listë të përcaktuar përkatësisht nga ministri përgjegjës për Shëndetësinë dhe ministri përgjegjës për Bujqësinë;
- Mjekët dhe veterinerët për nevoja të shërbimit të urgjencës brenda kufijve cilësorë dhe sasiorë të përcaktuar përkatësisht nga ministri përgjegjës për Shëndetësinë dhe ministri përgjegjës për Bujqësinë;
- Mjekët stomatologë dhe mamitë për nevoja të shërbimit të urgjencës sipas listës së përcaktuar nga ministri përgjegjës për Shëndetësinë.

B. SHITJA ME PAKICË TË SËMURËVE

1. DISPOZITA TË PËRGJITHSHME PËR BIMËT, LËNDËT DHE PËRGATESAT E GRUPEVE II DHE III.

Neni 64

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Bimët, lëndët dhe përgatesat e grupit II mund të përshkruhen dhe t'u jepen të sëmurëve në pajtim me përdorimin e tyre terapeutik dhe vetëm me receta të lëshuar nga një kategori mjekësh, të cilët përcaktohen me udhëzim të ministrit përgjegjës për Shëndetësinë.

Neni 65

Bimët, lëndët dhe përgatesat e grupit III mund të përshkruhen dhe t'u jepen të sëmurëve në pajtim me përdorimin e tyre terapeutik dhe vetëm me receta të lëshuar nga :

- Mjeku;
- Mjeku stomatolog për trajtimin e një sëmundjeje dentare;
- Mjeku veteriner për përdorim veterinar.

Neni 66

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023; shtuar togfjalësh me ligjin nr. 128/2024, datë 19.12.2024)

Barnat e grupeve II dhe III mund të shiten, në përputhje me legjislacionin për barnat, nga:

- Farmacitë dhe agjencitë farmaceutike;
- Farmacitë dhe agjencitë farmaceutike veterinare sipas listës së përcaktuar nga ministri përgjegjës për Bujqësinë.

Neni 67

Të gjitha recetat për këto barna duhet të përmbajnë :

- Emrin, specialitetin dhe adresën e mjekut përshkrues;
- Emrin e barit, dozën dhe instruksionet për përdorimin e tij;
- Sasinë e përshkruar ose periudhën e trajtimit dhe eventualisht numrin e recetave të përsëritura;
- Emrin, mbiemrin dhe moshën e të sëmurit; në recetën e lëshuar nga veterineri emrin dhe mbiemrin e pronarit të kafshës;
- Datën e lëshimit dhe firmën e vulën e mjekut përshkrues, dhe eventualisht vulën e institucionit.

Ndalohej ekzekutimi i recetave që nuk plotësojnë kërkesat e këtij neni.

Neni 68

Pas ekzekutimit të recetës, ajo vullohet nga farmacisti apo mjeku a veterineri i autorizuar të shesë barna, dhe i vendoset numri rendor i recetave të regjistruara (numri i kuponit) dhe data e dhënies së barit.

Neni 69

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Kushtet dhe kriteret e përshkrimit dhe shitjes së barnave të grupeve II dhe III në spitale dhe qendra shëndetësore përcaktohen me urdhër të ministrit përgjegjës për Shëndetësinë.

Neni 70

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009; ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Pavarsisht nga dispozitat e nenieve 66, 67 dhe 68, ministri përgjegjës për Shëndetësinë, nëse e kërkon situata dhe në kushtet që ai gjykon, mund të autorizojë në të gjithë vendin ose në një pjesë të tij, farmacistët e pajisur me autorizim të shesin me pakicë, të furnizojnë lirisht dhe pa recetë të sëmurët, për qëllime vetëm mjekësore, sasi të vogla të lëndëve psikotrope të grupit III dhe të përgatesave që i përmbajnë ato.

2. DISPOZITA TË VEÇANTA PËR LËNDËT E GRUPIT II

Neni 71

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Recetat për lëndët e grupit II do të përshkruhen pas vizitës së të sëmurëve në receta të posaçme për këtë qëllim, modeli i të cilave miratohet nga ministri përgjegjës për Shëndetësinë. Në recetë shënohet edhe me fjalë doza dhe numri, si për specialitetet e gatshme, ashtu edhe për përgatesat magjistrale.

Mjekët do të ruajnë bllokun e kopje recetave për 3 vjet për t'ia paraqitur organeve kompetente, kur kërkohet prej tyre.

Neni 72

Ndalohet përshkrimi dhe ekzekutimi i recetave që nuk plotësojnë kërkesat e nenit 71.

Ndalohet përshkrimi dhe ekzekutimi i një recete që përshkruan lëndë të grupit II për një periudhë më të gjatë se 7 ditë.

Ndalohet përshkrimi dhe ekzekutimi i një recete për lëndë të të njëjtit grup, të cilat i sëmuri është duke i përdorur sipas përshkrimit të një recete të mëparshme, përveçse kur mjeku përshkruan e përmend këtë në recetë dhe shpjegon gjendjen e përshkrimit të mëparshëm.

Ndalohen të sëmuret që kanë marrë një recetë për një ose më shumë lëndë të grupit II, të marrin recetë të re për lëndë të të njëjtit grup gjatë periudhës së trajtimit të treguar në recetën e parë, pa njoftuar mjekun për recetat e mëparshme. Mjeku duhet të verifikojë në librin e shëndetit recetat e mëparshme që ka përfutur i sëmuri.

Neni 73

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Pavarsisht nga dispozita e paragrafit të dytë të nenit 72, lëndët e grupit II me urdhër të ministrit përgjegjës për Shëndetësinë mund të përshkruhen për një periudhë më të gjatë se 7 ditë, por jo për më shumë se 60 ditë. Këto lëndë përfshihen në grupin B të grupit II.

Neni 74

Në qoftë se prurësi i recetës nuk njihet personalisht nga personi i autorizuar të ekzekutojë recetën, ky i fundit mund të kërkojë të shohë letërnjoftimin.

Ndalohet ekzekutimi i recetave të lëshuara me shumë se 7 ditë përpara paraqitjes së tyre.

Farmacisti duhet t'i sistemojë recetat sipas rendit kronologjik dhe t'i ruajë ato për 3 vjet. Me kërkesën e klientit, farmacisti plotëson një kopje recete, ku shënohen dy vija diagonale dhe fjala "kopje".

Neni 75

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Personat e autorizuar që shesin lëndët e grupit II do t'i dërgojnë çdo tre mujor ministrit përgjegjës për Shëndetësinë një përmbledhje të recetave të ekzekutuara, duke shënuar për secilën emrin e mjekut përshkruar dhe llojin e sasinë e lëndëve të shitura.

3. DISPOZITA TË VECANTA PËR LËNDËT E GRUPIT III

Neni 76

Shitja e një lënde të grupit A të grupit III mund të përsëritet vetëm me rekomandim me shkrim të mjekut përshkruar, ku saktësohen numri i përsëritjeve ose periudhën e trajtimit, dhe vetëm në mbarim të periudhës së përdorimit të lëndës së përcaktuar nga autori i recetës.

Shitja e lëndëve të grupit B të grupit III mund të përsëritet vetëm në mbarim të periudhës së përdorimit të lëndës, në rast se nuk ka udhëzim tjetër nga autori i recetës.

C. NDIHMA E PARË MEDIKAMENTOZE NË MJETET E TRANSPORTIT NDËRKOMBËTAR

Neni 77

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Ministri përgjegjës për Shëndetësinë mund të autorizojë mjetet e transportit publik të regjistruara në Republikën e Shqipërisë, që qarkullojnë në linja ndërkombëtare, të mbajnë sasi të vogla të lëndëve të grupeve II dhe III në sasi të nevojshme për dhënien e ndihmës së parë në rastet e urgjencës. Autorizimi i lëshuar me kërkesën e shfytëzuesit të mjetit të transportit përcakton masat e nevojshme për parandalimin e keqpërdorimit të lëndëve ose trafikimin e paligjshëm të tyre. Në të përcaktohen gjithashtu edhe kushtet e ruajtjes së lëndëve, regjistrimi i sasive të përdorura dhe të zëvendësuara periodikisht nga personi përgjegjës.

Përdorimi i këtyre lëndëve në rastet e urgjencës nuk konsiderohet shkelje e dispozitave të pikës B të këtij kreu.

Ç. MBAJTJA E LËNDËVE TË GRUPEVE II DHE III NGA TË SËMURËT NË UDHËTIM

Neni 78

Personat në mjekim, të cilët janë në udhëtim në territorin e Republikës së Shqipërisë, lejohen të mbajnë për përdorim personal lëndë që përmbajnë lëndë psikotrope të grupit II dhe III në sasi që nuk i kalon 7 ditë mjekimi për lëndët e grupit II dhe 30 ditë mjekimi për lëndët e grupit III.

Këta të sëmurë duhet të kenë me vete kopje të recetave mjekësore përkatëse.

D. PËRDORIMI I LËNDËVE PSIKOTROPE PËR KAPJE KAFSHËSH

Neni 79

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023; shtuar togfjalësh me ligjin nr. 128/2024, datë 19.12.2024)

Me urdhër të vecantë të ministrit përgjegjës për Shëndetësinë dhe ministrit përgjegjës për Bujqësinë përcaktohen lëndët psikotrope dhe lëndët e kontrolluara të grupeve II dhe III dhe përgatesat e tyre që mund të përdoren për kapje kafshësh, si dhe kushtet e përdorimit të tyre.

DH. MBAJTJA E LËNDËVE TË GRUPEVE II DHE III

Neni 80

Ndalohet mbajtja për çdo qëllim e bimëve, lëndëve dhe përgatesave të grupeve II dhe III, përveç rasteve të parashikuara në këtë ligj.

KREU VIII

DISPOZITA TË VEÇANTA

A. RAPORTIMI PERIODIK

Neni 81

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Personat fizikë e juridikë, privatë e shtetërorë, që kryejnë veprime që lidhen me bimët, lëndët dhe përgatesat e trajtuara në këtë ligj, i dërgojnë raporte periodike ministrit përgjegjës për Shëndetësinë :

1. Jo më vonë se 15 ditë pas mbarimit të çdo tremujori, për sasitë e çdo lënde e përgatese të importuar dhe eksportuar, duke treguar edhe vendin e origjinës dhe të destinacionit gjatë çdo tremujori.

2. Jo më vonë se 15 shkurti i çdo viti për të dhënat e vitit kalendarik paraardhës. Në raport saktësohen :

- a. sasitë për çdo lëndë dhe përgatesë të prodhuar ose fabrikuar;
- b. sasitë e çdo lënde të përdorur për fabrikim :
 - lëndë dhe përgatesa që mbulohen nga ky ligj;
 - lëndë dhe përgatesa që nuk mbulohen nga ky ligj.
- c. sasitë e çdo lënde dhe përgatesë të konsumuar : të furnizuar për shpërndarje me pakicë, për përdorim mjekësor ose për kërkime shkencore.
- ç. sasitë për çdo lëndë dhe përgatesë që janë gjendje më 31 dhjetor të vitit për të cilin raportohet.

Ministri përgjegjës për Shëndetësinë mund të kërkojë gjatë vitit raporte të veçanta.

B. PLOTËSIMI I FLETË-POROSIVE PËR VEPRIMTARINË E PËRDITËSHME PROFESIONALE.

1. DISPOZITA TË PËRGJITHSHME

Neni 82

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Të gjitha porositë për bimët, lëndët dhe përgatesat e grupit II paraqiten nga blerësi në dy fletë me numër rendor nga një bllok tip i miratuar nga ministri përgjegjës për Shëndetësinë. Fletët duhet të kenë të shënuar emrin, adresën dhe firmën e blerësit, emrin dhe sasinë e bimës, lëndës dhe përgatesës së porositur dhe datën e porosisë.

Shitësi do të mbajë një nga fletët e porosisë, ndërsa tjetrën ia dorëzon blerësit pas firmosjes dhe vulosjes së saj, duke shënuar njëkohësisht edhe numrin dhe datën e daljes në regjistrin e tij bashkë me sasinë e furnizuar.

Fletë-porositë për bimët, lëndët dhe përgatesat e grupit III duhet të ketë vetëm emrat dhe sasitë e tyre.

Dokumentet ruhen nga palët e interesuara për 3 vjet, për t'ua paraqitur organeve kompetente sa herë që kërkohen prej tyre.

2. DISPOZITA TË VEÇANTA PËR POROSITË E BËRA NGA PERSONAT PËRGJEGJËS PËR KRYERJEN E VEPRIMTARIVE PROFESIONALE

Neni 83

Porositë e bëra nga mjekët, stomatologët, veterinerët dhe mamitë për kryerjen e veprimtarisë së përditëshme profesionale do të plotësojnë kushtet e nenit 82.

Porositë e tyre duhet t'u drejtohen një farmacisti që ushtron veprimtarinë në zonën e tyre, dhe vetëm nëse nuk ka të tillë, do t'i drejtohen farmacistit në zonën më të afërt.

C. REGJISTRIMI

1. REGJISTRIMI I VEPRIMEVE QË NUK LIDHEN ME SHITJEN TË TË SËMURËT

Neni 84

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Të gjitha blerjet, transferimet, eksportet ose importet e bimëve, lëndëve dhe përgatesave të grupeve II dhe III duhet të regjistrohen në kohën e kryerjes së veprimit në një regjistër të posaçëm me numër rendor dhe të sigluar nga organi i caktuar nga ministri përgjegjës për Shëndetësinë. Regjistrimi bëhet pa fshirje dhe korrigjime dhe përmban : emrin dhe adresën e blerësit dhe shitësit, emërtimin, përbërjen dhe sasinë e çdo produkti të blerë, transferuar, importuar ose eksportuar, si dhe numrin e regjistrit të hyrjes apo daljes.

Personat juridikë që fabrikojnë, përpunojnë ose ndajnë, dhe përdorin këto lëndë për çfardo qëllimi, duhet të regjistrojnë në kohën e kryerjes së procesit, llojin dhe sasi të çdo lënde të përdorur dhe çdo produkti të përfutur, si dhe të evidentojnë çdo humbje eventuale që rezulton gjatë proceseve të kryera.

Regjistri do të përdoret edhe për të evidentuar rrethanat në të cilat ndodh një humbje e shkaktuar nga zjarri, vjedhja ose çdo ngjarje tjetër. Në çdo rast për humbjet informohen menjëherë organet kompetente.

Regjistrimi bëhet në mënyrë të tillë që në çdo kohë të rezultojë saktë sasia e lëndëve që janë gjendje.

Regjistri ruhet për 10 vjet pas kryerjes së veprimit të fundit, për ta paraqitur kur kërkohet nga organet kompetente.

2. REGJISTRIMI I SHITJES PËR TË SËMURËT

Neni 85

Personat e autorizuar që shesin barnat duhet të kryejnë regjistrimin sipas dispozitave të nenit 84 për çdo blerje dhe transferim të bimëve, lëndëve, përgatesave dhe barnave të grupeve II dhe III.

Neni 86

Çdo shitje e barnave të grupeve II dhe III për të sëmurët do të regjistrohet nga personi i autorizuar për shitje menjëherë dhe pa fshirje e korrigjime në regjistrin e recetave.

Regjistri do të ketë një numër rendor të veçantë për çdo bar të shitur dhe do të përmbajë :

- emrin, specialitetin dhe adresën e autorit të recetës;
- emrin dhe adresën e të sëmurit, dhe për recetat e lëshuara nga mjeku veteriner, emrin dhe adresën e pronarit të kafshës;
- datën e lëshimit;
- emrin e barit ose formulën e përgatesës;
- sasinë e shitur.

Për barnat ose përgatesat e grupit II, në regjistër do të shënohet edhe emri, adresa, numri i letërnjoftimit të personit që ka paraqitur recetën, në rast se ky nuk është vetë i sëmurit dhe nuk njihet personalisht nga farmacisti.

Çdo përsëritje e recetës me barna të grupeve II dhe III kërkon një regjistrim të ri.

Neni 87

Personat e autorizuar që shesin barna shënojnë në një regjistër të veçantë çdo humbje të shkaktuar nga zjarri, vjedhja ose çdo ngjarje tjetër, si dhe rrethanat në të cilat ndodh. Në çdo rast për humbjet informohen menjëherë organet kompetente.

Neni 88

Regjistri i recetave dhe regjistri i veçantë ruhen për 10 vjet pas kryerjes së veprimit të fundit, për ta paraqitur kur kërkohet nga organet kompetente.

Ç. KUSHTET E RUAJTJES

Neni 89

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Çdo person fizik a juridik, privat e shtetëror, që mban për qëllime të veprimtarisë së përditëshme profesionale bimë, lëndë, përgatesa ose lëndë të grupit II duhet t'i ruajë ato në kushtet e përcaktuara në udhëzimin e përbashkët të ministrit përgjegjës për shëndetësinë dhe ministrit përgjegjës për rendin dhe sigurinë publike, me qëllim që të parandalohet vjedhja ose çdo formë tjetër shpërdorimi.

D. INVENTARI DHE BILANCI

Neni 90

Personat e përmendur në nenin 89 detyrohen që të paktën një herë në vit të bëjnë inventarin e bimëve, lëndëve, përgatesave ose lëndëve të grupeve II dhe III që disponojnë, si dhe bilancin e hyrjeve dhe daljeve.

Neni 91

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009)

Personat e pajisur me autorizim për kryerje veprimtarie sipas dispozitave të këtij ligji, të cilët shesin ose tjetërsojnë veprimtarinë e tyre, janë të detyruar të bëjnë inventarin e bimëve, lëndëve, përgatesave ose lëndëve të grupeve II dhe III në prani të personit të cilit i kalojnë veprimtaritë, si dhe bilancin e hyrjeve dhe daljeve. Inventari dhe bilanci firmosen nga të dyja palët.

Neni 92

(Shtuar fjalë me ligjin nr. 99/2024, datë 12.9.2024)

Çdo diferencë e konstatuar në bilanc ose midis bilancit dhe inventarit do t'i njoftohet menjëherë inspektorit të farmacive të strukturës përgjegjëse për inspektimin në shëndetësi, i cili verifikon nëse diferenca është rezultat i vjedhjes, shpërdorimit apo ndonjë veprimi tjetër të paligjshëm.

DH. AMBALAZHIMI DHE ETIKETIMI

Neni 93

Lëndët dhe përgatesat e grupeve II dhe III qarkullojnë të mbyllura në paketa ose ambalazh tjetër të përshtatshëm, me emërtimin të shënuar sipër, dhe në rastin e spedicioninimit të lëndëve të grupit II, shënohet edhe një shirit i kuq i dyfishtë.

Ndalohet qarkullimi i lëndëve që nuk plotësojnë kushtet e mësipërme të ambalazhimit.

Ambalazhimi i jashtëm i pakove që dërgohen nuk duhet të ketë sipër asnjë informacion tjetër përveç emrit dhe adresës së dërguesit dhe marrësit, si dhe vulën e dërguesit.

Neni 94

Etiketa me të cilën lënda ofrohet për shitje do të ketë emrin e lëndëve të grupit II dhe II që e përbëjnë, bashkë me përmbajtjen në njësi peshë ose përqindje.

Etiketat dhe fletë-shoqërueset e pakove për shitje me pakicë do të kenë indikimet e përdorimit, si dhe paralajmërimet e nevojshme për të mbrojtur përdoruesin.

Neni 95

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Kërkesat e hollësishme për ambalazhimin dhe etiketimin e lëndëve të grupeve II dhe III përcaktohen në urdhrin e posaçëm të ministrit përgjegjës për Shëndetësinë.

E. REKLAMA.

Neni 96

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Ndalohet çdo reklamë e lëndëve, përgatesave dhe lëndëve të grupeve II dhe III që i drejtohet publikut të gjerë.

Ndalohet furnizimi i mjekëve me kampionë të lëndëve, përgatesave dhe lëndëve të grupit II, si dhe shitja të sëmurëve e kampioneve të lëndëve, përgatesave dhe lëndëve të grupit II dhe III.

Rregullorja për reklamën e këtyre lëndëve miratohet nga ministri përgjegjës për Shëndetësinë.

KREU IX

KËRKIMET MJEKËSORE, SHKENCORE DHE MËSIMDHËNIA

Neni 97

(Ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023)

Për nevoja të kërkimeve shkencore, mjekësore e të mësimdhënies, ministri përgjegjës për Shëndetësinë mund të autorizojë një person fizik të kultivojë, prodhojë, fabrikojë, blejë, importojë, përdorë dhe mbajë bimë, lëndë dhe përgatesa të grupeve I, II dhe III në sasi të minimale të domosdoshme për këto nevoja.

Personi i autorizuar shënon në një regjistër që ruhet për 10 vjet nga regjistrimi i fundit, sasi të bimëve, lëndëve dhe përgatesave që kultivon, importon, blen, fabrikon, përdor dhe shkatërron. Në regjistër shënohen datat e operacioneve dhe emrat e furnizuesve. ministrit përgjegjës për Shëndetësinë i dërgohet një raport vjetor për operacionet e kryera dhe lëndët që janë gjendje.

Neni 97/1

(Shtuar me ligjin nr. 128/2024, date 19.12.2024)

Lejohet kultivimi i farave dhe fidanëve të bimëve të dyshuara narkotike nga Instituti i Policisë Shkencore vetëm për ekspertizë të kërkuar nga organet ligjzbatuese.

KREU X

INSPEKTIMI DHE KONSTATIMI I SHKELJEVE

Neni 98

(Ndryshuar paragrafi i dytë me ligjin nr. 46/2013, datë 14.2.2013; ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023; ndryshuar paragrafi i dytë dhe i tretë me ligjin nr. 99/2024, datë 12.9.2024)

Të gjithë personat fizikë e juridikë, privatë e shtetërorë, të cilët merren me veprimtari që lidhet me bimët, lëndët, përgatesat dhe lëndët që përfshin ky ligj, do të kontrollohen e mbikqyren nga organet e autorizuar nga ministri përgjegjës për shëndetësinë dhe ministri përgjegjës për rendin dhe sigurinë publike.

Procedura e inspektimit të veprimtarive të përcaktuara më sipër realizohet në përputhje me dispozitat e parashikuara në këtë ligj dhe ligjin për inspektimin në Republikën e Shqipërisë. Ky kontroll shtrihet edhe në mjediset ku ndodhen pajisjet e ndihmës së parë në mjetet e transportit publik të linjave ndërkombëtare.

Neni 99

(Ndryshuar fjalë me ligjin nr. 10 137/2009, datë 11.5.2009; ndryshuar fjalë me ligjin nr. 46/2013, datë 14.2.2013; zëvendësuar fjalë me ligjin nr. 99/2024, datë 12.9.2024; ndryshuar togfjalësh me ligjin nr. 128/2024, datë 19.12.2024)

Inspektorët e strukturës përgjegjëse për inspektimin në shëndetësi lejohet të hyjnë, të marrin kampione dhe të bllokojnë veprimtaritë ose lëndët, në çdo rast, kur konstatohen shkelje të dispozitave të këtij ligji dhe akteve të tjera nënligjore në fuqi. Kontrolli në ndërtesat private, vecanërisht kur u përkasin personave pa autorizim, në rastin kur dyshohet për kryerjen e veprimtarive të paligjshme, bëhet vetëm me marrëveshje me shkrim të këtyre personave ose në përputhje me dispozitat në fuqi.

Inspektorët e Agjencisë Kombëtare të Barnave dhe Pajisjeve Mjekësore (AKBPM) duhet të bëjnë kallëzim në organet kompetente të hetimit kur konstatojnë shkelje të dispozitave të këtij ligji që përbëjnë vepër penale.

Neni 100

Personat fizikë dhe juridikë që kryejnë veprimtari të parashikuara në këtë ligj duhet të bashkëpunojnë me organet e kontrollit dhe t'u krijojnë lehtësitë e nevojshme për kryerjen e inspektimeve dhe të kontrollit të dokumentacionit.

KREU XI

KUNDRAVAJTJET ADMINISTRATIVE

Neni 101

(Shtuar paragraf me ligjin nr. 46/2013, datë 14.2.2013; ndryshuar paragrafi i dytë me ligjin nr. 99/2024, datë 12.9.2024)

Kur shkelja e dispozitave të parashikuara në neniet 13-18, 22-26, 30-38, 41-44, 47, 50-52, 55-57, 61-68, 71-72, 74-94, 96-99 të këtij ligji nuk përbën vepër penale, dënohet me gjobë nga 10.000 deri 100.000 lekë. Në rast përsëritjeje gjoba është nga 20.000 deri 200.000.

Moslejimi i inspektorëve farmaceutikë të strukturës përgjegjëse për inspektimin në shëndetësi për të kryer inspektimin në përputhje me dispozitat e këtij ligji dhe të ligjit për inspektimin dënohet me 50 000 (pesëdhjetë mijë) lekë gjobë.

Masa e gjobës është dënim kryesor.

Neni 102

(Ndryshuar me ligjin nr. 46/2013, datë 14.2.2013; ndryshuar pika 1 me ligjin nr. 99/2024, datë

12.9.2024)

1. Shqyrtimi, marrja e vendimit përfundimtar dhe ankimi ndaj vendimit të marrë, sipas nenit 101 të këtij ligji, bëhen në përputhje me ligjin për inspektimin në Republikën e Shqipërisë.
2. Kundër vendimit të organeve të tjera që nuk gëzojnë statusin e inspektorit mund të bëhet ankim në përputhje me Kodin e Procedurave Administrative.
3. Ekzekutimi i vendimeve bëhet në përputhje me legjislacionin në fuqi për kundërvajtjet administrative.

KREU XII DISPOZITA TË FUNDIT

Neni 103

(Ndryshuar me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023; ndryshuar me ligjin nr. 128/2024, datë 19.12.2024)

Skema e klasifikimit, listat e konventave ndërkombëtare dhe lista e lëndëve të kontrolluara i bashkëlidhen këtij projektligji dhe janë pjesë përbërëse e tij.

Neni 104

Të gjitha dispozitat që bijen në kundërshtim me këtë ligj, shfuqizohen.

Neni 104/1

(Shtuar me ligjin nr. 128/2024, datë 19.12.2024)

Rregullimi i kultivimit, prodhimit dhe qarkullimit të kontrolluar të bimës së *cannabis*-it, nënprodukteve të saj dhe produkteve përfundimtare për përdorim mjekësor dhe industrial, si dhe rregullimi dhe garantimi i procesit të kontrollit e të mbikëqyrjes së kultivimit, prodhimit dhe qarkullimit, si dhe eksportimit të bimës së *cannabis*-it, të nënprodukteve të saj dhe produkteve përfundimtare për qëllime mjekësore dhe industriale, bëhet sipas përcaktimeve në ligjin nr. 61/2023, “Për kontrollin e kultivimit dhe përpunimit të bimës së *cannabis*-it dhe të nënprodukteve të saj për qëllime mjekësore dhe industriale”. Në rast të dispozitave që bien ndesh me këtë ligj, do të zbatohen dispozitat e parashikuara në ligjin 61/2023.

Dispozitë kalimtare

(Parashikuar në ligjin nr. 46/2013, datë 14.2.2013)

Organi ekzistues inspektues vazhdon të ushtrojë funksionin e vet sipas organizimit aktual deri në krijimin e organit të ri, sikurse parashikohet në ndryshimet e bëra në këtë ligj.

Dispozitë kalimtare

(Parashikuar në ligjin nr. 99/2024, datë 12.9.2024)

1. Organet me funksione inspektimi në juridiksionin e pushtetit ekzekutiv të qeverisjes qendrore ristrukturohen dhe riorganizohen sipas parimeve dhe parashikimeve të këtij ligji.
2. Inspektorët, marrëdhëniet e punës së të cilëve aktualisht rregullohen sipas ligjit për nëpunësin civil, vijojnë marrëdhëniet e tyre të punës sipas dispozitave të parashikuara në Kodin e Punës dhe në këtë ligj.
3. Ngarkohet Këshilli i Ministrave që me hyrjen në fuqi të këtij ligji të miratojë aktet nënligjore

për riorganizimin e organeve me funksione inspektimi në juridiksionin e pushtetit ekzekutiv të qeverisjes qendrore, sipas parimeve të përcaktuara në këtë ligj.

4. Deri në riorganizimin e organeve sipas pikës 1 të këtij neni, organet ekzistuese me funksione inspektimi vazhdojnë të funksionojnë sipas organizimit të tyre përpara hyrjes në fuqi të këtij ligji.

5. Aktet nënligjore në fuqi, të cilat nuk bien në kundërshtim me dispozitat e këtij ligji, vazhdojnë të mbeten në fuqi deri në daljen e akteve nënligjore në zbatim të këtij ligji.

Neni 105

Ky ligj hyn në fuqi 15 ditë pas shpalljes në Fletoren Zyrtare.

Shpallur me dekretin nr. 1184, datë 8.8.1995 të Presidentit të Republikës së Shqipërisë, Sali Berisha

**KLASIFIKIMI I LËNDËVE NARKOTIKE
DHE LËNDËVE PSIKOTROPE***

(Ndryshuar me ligjin nr. 99/2023, datë 14.12.2023; ndryshuar me ligjin nr. 128/2024, datë 19.12.2024)

LISTA A			
Numeri CAS	Emërtimi ndërkombëtar jopronësor	Emërtime të tjera jo pronësorë ose të zakonshëm	Emërtimi kimik
10024-97-2	-	Nitrous oxide, Dinitrogen oxide, dinitrogen monoxide	Oxodiazén-2-ium-1-ide

96-48-0	Gamma- butyrolactone	GBL γ -butyrolactone, Dihydrofuran-2(3H)-one	Oxolan-2-one,
6740-88-1	Ketamine	($\pm$)-KETAMINE	(RS)-2-(2-Chlorophenyl)-2-(methylamino)cyclohexanone

Lista I e Konventës Unike për Lëndët Narkotike e vitit 1961

Kodi IDS ⁱ	Numri CAS ⁱⁱ	Lënda Narkotike	Emërtimi Kimik ⁱⁱⁱ /Përshkrimi
NA 001	25333-77-1	ACETORPHINE	3- <i>O</i> -acetyltetrahydro-7 <i>a</i> -(1-hydroxy-1-methylbutyl)-6,14- <i>endo</i> -ethenooripavine (derivat i tebaines)
NA 015	101860-00-8	ACETYL- <i>ALPHA</i> -METHYL FENTANYL	<i>N</i> -[1-(<i>a</i> -methylphenethyl)-4-piperidyl]acetanilide
NA 019	3258-84-2	ACETYLFENTANYL	<i>N</i> -Phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]acetamide
NA 004	509-74-0	ACETYLMETHADOL	3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane
NA 020	82003-75-6	ACRYLOYLFENTANYL (ACRYLFENTANYL)	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]prop-2-enamide
NA 014	71195-58-9	ALFENTANIL	<i>N</i> -[1-[2-(4-ethyl-4,5-dihydro-5-oxo-1 <i>H</i> -tetrazol-1-yl)ethyl]-4-(methoxymethyl)-4-piperidinyl]- <i>N</i> -phenylpropanamide
NA 018	55154-30-8	AH-7921	3,4-Dichloro- <i>N</i> -{[1-(dimethylamino)cyclohexyl]methyl}benzamide
NA 007	25384-17-2	ALLYLPRODINE	3-allyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
NA 008	17199-58-5	ALPHACETYLMETHADOL	<i>a</i> -3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane
NA 009	468-51-9	ALPHAMEPRODINE	<i>a</i> -3-ethyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
NA 010	17199-54-1	ALPHAMETHADOL	<i>a</i> -6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
NA 016	79704-88-4	<i>ALPHA</i> -METHYL FENTANYL	<i>N</i> -[1-(<i>a</i> -methylphenethyl)-4-piperidyl]propionanilide
NA 017	103963-66-2	<i>ALPHA</i> -METHYLTHIOFENTANYL	<i>N</i> -[1-[1-methyl-2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
NA 011	77-20-3	ALPHAPRODINE	<i>a</i> -1,3-dimethyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
NA 012	144-14-9	ANILERIDINE	1- <i>p</i> -aminophenethyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
NB 001	3691-78-9	BENZETHIDINE	1-(2-benzyloxyethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
NB 002	14297-87-1	BENZYL MORPHINE	3-benzylmorphine
NB 003	17199-59-6	BETACETYLMETHADOL	<i>β</i> -3-acetoxy-6-dimethylamino-4,4-diphenylheptane
NB 009	78995-10-5	<i>BETA</i> -HYDROXYFENTANYL	<i>N</i> -[1-(<i>β</i> -hydroxyphenethyl)-4-piperidyl]propionanilide
NB 010	78995-14-9	<i>BETA</i> -HYDROXY-3-METHYL FENTANYL	<i>N</i> -[1-(<i>β</i> -hydroxyphenethyl)-3-methyl-4-piperidyl]propionanilide
NB 004	468-50-8	BETAMEPRODINE	<i>β</i> -3-ethyl-1-methyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
NB 005	17199-55-2	BETAMETHADOL	<i>β</i> -6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
NB 006	468-59-7	BETAPRODINE	<i>β</i> -1,3-dimethyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
NB 007	15301-48-1	BEZITRAMIDE	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-(2-oxo-3-propionyl-1-benzimidazolyl)piperidine
NB013	2244737-98-0	BRORPHINE	1-{1-[1-(4-bromophenyl)ethyl]-piperidin-4-yl}-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzimidazol-2-one
NB015	95810-54-1	BUTONITAZENE	<i>N,N</i> -Diethyl-2-[(4-butoxyphenyl)methyl]-5-nitro-1 <i>H</i> -benzimidazole-1-ethanamine
NB 011	1169-70-6	BUTYRFENTANYL	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]butanamide
NC 001	8063-14-7	CANNABIS	Majat e lulezuara dhe te frutifikuara te bimeve te gjinise cannabis prej te cilave nuk eshte hequr reshira.
NC 008	6465-30-1	CANNABIS RESIN, EXTRACTS and TINCTURES	Rrëshira bruto ose e pastruar e vecuar dhe perftuar nga bima e cannabis-it.
NC 090	59708-52-0	CARFENTANIL	Methyl 1-(2-phenylethyl)-4-[phenyl(propanoyl)amino]piperidine-4-carboxylate

NC 002	3861-76-5	CLONITAZENE	2-(<i>p</i> -chlorobenzyl)-1-diethylaminoethyl-5-nitrobenzimidazole
NC 003		Coca leaf	Gjethja e bimes se kokes (materiali bimor), perjashtuar gjethja nga e cila jane hequr te gjitha alkaloidet e ekgonines kokaines dhe cdo lloj ekgonine tjeter.
NC 004	50-36-2	COCAINE	Esteri metilik i benzilekgonines (nje alkaloid i gjendur ne gjethet e kokes ose i pergatitur bga sinteza me ekgonine.
NC 006	7125-76-0	CODOXIME	dihydrocodeinone-6-carboxymethyloxime (derivate i morfines)
NC 020 NC 030 NC 040 NC 050		CONCENTRATE OF POPPY STRAË	*I referohet seksionit te titulluar "Lëndët e papërpunuara të ndërmjetme të opiateve".
NC-092	760930-59-4	CROTONYLFENTANYL	(E)-N-(1-phenethylpiperidin-4-yl)-N-phenylbut-2-enamide
NC 091	1169-68-2	CYCLOPROPYLFENTANYL	N-Phenyl-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]cyclopropanecarboxamide
ND 002	427-00-9	DESOMORPHINE	Dihydrodesoxymorphine (derivati i morfines)
ND 003	357-56-2	DEXTROMORAMIDE	(+)-4-[2-methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidinyl)butyl]morpholine (dextro-rotatory isomer of moramide)
ND 005	552-25-0	DIAMPROMIDE	N-[2-(methylphenethylamino)-propyl]propionanilide
ND 006	86-14-6	DIETHYLTHIAMBUTENE	3-diethylamino-1,1-di-(2'-thienyl)-1-butene
ND 007	28782-42-5	DIFENOXIN	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylisonipectic acid
ND 025	14357-76-7	DIHYDROETORPHINE	7,8-dihydro-7 α -[1-(<i>R</i>)-hydroxy-1-methylbutyl]-6,14- <i>endo</i> -ethanotetrahydroorpavine (derivat i etorfines)
ND 009	509-60-4	DIHYDROMORPHINE	(derivat i morfines)
ND 011	509-78-4	DIMENOXADOL	2-dimethylaminoethyl-1-ethoxy-1,1-diphenylacetate
ND 012	545-90-4	DIMEPHEPTANOL	6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
ND 014	524-84-5	DIMETHYLTHIAMBUTENE	3-dimethylamino-1,1-di-(2'-thienyl)-1-butene
ND 015	467-86-7	DIOXAPHETYL BUTYRATE	ethyl-4-morpholino-2,2-diphenylbutyrate
ND 016	915-30-0	DIPHENOXYLATE	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
ND 017	467-83-4	DIPIANONE	4,4-diphenyl-6-piperidine-3-heptanone
ND 018	3176-03-2	DROTEBANOL	3,4-dimethoxy-17-methylmorphinan-6 β ,14-diol
NE 001	481-37-8	ECGONINE	Esteret e saj dhe derivatet te cilat jane te konvertueshme ne ekgonine dhe kokaine
NE 009	14030-76-3	ETAZENE	2-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]-N,N-diethyl-1H-benzimidazole-1-ethanamine
NE 004	441-61-2	ETHYLMETHYLTHIAMBUTENE	3-ethylmethylamino-1,1-di-(2'-thienyl)-1-butene
NE 006	911-65-9	ETONITAZENE	1-diethylaminoethyl-2- <i>p</i> -ethoxybenzyl-5-nitrobenzimidazole
NE010	2785346-75-8	ETONITAZEPYNE	2-[(4-Ethoxyphenyl)methyl]-5-nitro-1-(2-pyrrolidin-1-ylethyl)-1H-benzoimidazole
NE 007	14521-96-1	ETORPHINE	tetrahydro-7 α -(1-hydroxy-1-methylbutyl)-6,14- <i>endo</i> -ethenooripavine (derivat i tebainës)
NE 008	469-82-9	ETOXERIDINE	1-[2-(2-hydroxyethoxy)-ethyl]-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
NF 001	437-38-7	FENTANYL	1-phenethyl-4-N-propionylanilinopiperidine

NB 012	244195-32-2	4-LUOROISOBUTYRFENTANYL (4-FIBF, pFIBF)	<i>N</i> -(4-fluorophenyl)- <i>N</i> -(1-phenethylpiperidin-4-yl)isobutyramide
NF 004	101345-66-8	FURANYLFENTANYL	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]furan-2-carboxamide
NF 002	2385-81-1	FURETHIDINE	1-(2-tetrahydrofurfuryloxyethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
NH 001	561-27-3	HEROIN	diacetylmorphine (derivat i morfines)
NH 002	125-29-1	HYDROCODONE	dihydrocodeinone (derivat i morfines)
NH 003	2183-56-4	HYDROMORPHINOL	14-hydroxydihydromorphine (derivat i morfines)
NH 004	466-99-9	HYDROMORPHONE	dihydromorphinone (derivat i morfines)
NH 005	468-56-4	HYDROXYETHIDINE	4- <i>m</i> -hydroxyphenyl-1-methylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
NI 001	466-40-0	ISOMETHADONE	6-dimethylamino-5-methyl-4,4-diphenyl-3-hexanone
NI 003	14188-81-9	ISOTONITAZENE	<i>N,N</i> -diethyl-2-(2-(4-isopropoxybenzyl)-5-nitro-1 <i>H</i> -benzo[d]imidazol-1-yl)ethan-1-amine
NK 001	469-79-4	KETOBEMIDONE	4- <i>m</i> -hydroxyphenyl-1-methyl-4-propionylpiperidine
NL 004	125-70-2	LEVOMETHORPHAN ²	(-)-3-methoxy- <i>N</i> -methylmorphinan
NL 005	5666-11-5	LEVOMORAMIDE	(-)-4-[2-methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidinyl)butyl]morpholine
NL 006	10061-32-2	LEVOPHENACYLMORPHAN	(-)-3-hydroxy- <i>N</i> -phenacilmorphinan
NL 007	77-07-6	LEVORPHANOL ²	(-)-3-hydroxy- <i>N</i> -methylmorphinan
NM 001	3734-52-9	METAZOCINE	2-hydroxy-2,5,9-trimethyl-6,7-benzomorphan
NM 002	76-99-3	METHADONE	6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanone
NM 003	125-79-1	METHADONE INTERMEDIATE	4-cyano-2-dimethylamino-4,4-diphenylbutane
NM 044	101345-67-9	METHOXYACETYLFENTANYL	2-Methoxy- <i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]acetamide
NM 004	16008-36-9	METHYLDESORPHINE	6-methyl- Δ^6 -deoxymorphine (derivat i morfines)
NM 005	509-56-8	METHYLDIHYDROMORPHINE	6-methyldihydromorphine (derivat i morfines)
NB 014	98608-61-8	2-METHYL-AP-237	1-{2-Methyl-4-[(2 <i>E</i>)-3-phenylprop-2-en-1-yl]piperazin-1-yl}butan-1-one
NM 017	42045-86-3	3-METHYLFENTANYL	<i>N</i> -(3-methyl-1-phenethyl-4-piperidyl)propionanilide
NM 024	86052-04-2	3-METHYLTHIOFENTANYL	<i>N</i> -[3-methyl-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
NM 026	14680-51-4	METONITAZENE	<i>N,N</i> -diethyl-2-(2-(4-methoxybenzyl)-5-nitro-1 <i>H</i> -benzo[d]imidazol-1-yl)ethan-1-amine
NM 006	143-52-2	METOPON	5-methyldihydromorphinone (derivat i morfines)
NM 007	3626-55-9	MORAMIDE INTERMEDIATE	2-methyl-3-morpholino-1,1-diphenylpropane carboxylic acid
NM 008	469-81-8	MORPHERIDINE	1-(2-morpholinoethyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
NM 009	57-27-2	MORPHINE	Alkaloidi kryesor i opiumit dhe bimes se Papaver somniferum
NM 009MET H	125-23-5	MORPHINE METHOBROMIDE	dhe derivatet e tjera te morfines me azot pese valente duke perfshire ne vecanti derivate e morfines -N-oksidi, nje nga te cilat eshte kodeine- <i>N</i> -oksidi.
NM 012	639-46-3	MORPHINE- <i>N</i> -OXIDE	(derivat i morfines)

² Dextromethorphan dhe dextrorphan nuk janë nën kontroll ndërkombëtar.

NM 018	13147-09-6	MPPP	1-methyl-4-phenyl-4-piperidinol propionate (ester)
NM 045	41537-67-1	MT-45	1-cyclohexyl-4-(1,2-diphenylethyl)piperazine
NM 013	467-18-5	MYROPHINE	Myristylbenzylmorphine (derivat i morfines)
NN 003	639-48-5	NICOMORPHINE	3,6-dinicotinylmorphine (derivat i morfines)
NN 004	1477-39-0	NORACYMETHADOL	(□)- <i>α</i> -3-acetoxy-6-methylamino-4,4-diphenylheptane
NN 006	1531-12-0	NORLEVORPHANOL	(-)-3-hydroxymorphinan
NN 007	467-85-6	NORMETHADONE	6-dimethylamino-4,4-diphenyl-3-hexanone
NN 008	466-97-7	NORMORPHINE	demethylmorphine (derivat i morfines)
NN 009	561-48-8	NORPIPANONE	4,4-diphenyl-6-piperidino-3-hexanone
NO 011	101343-69-5	OCFENTANIL	<i>N</i> -(2-fluorophenyl)-2-methoxy- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]acetamide
NO 001	8008-60-4	OPIUM ³	lengu i koagular i opiumit (se bimes se <i>Papaver somniferum L.</i>)
NO 010	467-04-9	ORIPAVINE	3- <i>O</i> -demethylthebaine
NO 012	2306825-26-1	ORTHOFLUOROFENTANYL	<i>N</i> -(2-Fluorophenyl)- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]propanamide
NO 002	76-42-6	OXYCODONE	14-hydroxydihydrocodeinone (derivate of morphine)
NO 003	76-41-5	OXYMORPHONE	14-hydroxydihydromorphinone (derivate of morphine)
NP 029	244195-31-1	PARAFLUOROBUTYRYLFENTANYL	<i>N</i> -(4-Fluorophenyl)- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]butanamide
NF 003	90736-23-5	<i>para</i> -FLUOROFENTANYL	4'-fluoro- <i>N</i> -(1-phenethyl-4-piperidyl)propionanilide
NP 026	64-52-8	PEPAP	1-phenethyl-4-phenyl-4-piperidinol acetate (ester)
NP 001	57-42-1	PETHIDINE	1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
NP 002	3627-62-1	PETHIDINE INTERMEDIATE A	4-cyano-1-methyl-4-phenylpiperidine
NP 003	77-17-8	PETHIDINE INTERMEDIATE B	4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
NP 004	3627-48-3	PETHIDINE INTERMEDIATE C	1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid
NP 005	467-84-5	PHENADOXONE	6-morpholino-4,4-diphenyl-3-heptanone
NP 019	129-83-9	PHENAMPROMIDE	<i>N</i> -(1-methyl-2-piperidinoethyl)propionanilide
NP 008	127-35-5	PHENAZOCINE	2'-hydroxy-5,9-dimethyl-2-phenethyl-6,7-benzomorphan
NP 009	468-07-5	PHENOMORPHAN	3-hydroxy- <i>N</i> -phenethylmorphinan
NP 010	562-26-5	PHENOPERIDINE	1-(3-hydroxy-3-phenylpropyl)-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
NP 012	13495-09-5	PIMINODINE	4-phenyl-1-(3-phenylaminopropyl)piperidine-4-carboxylic acid ethyl ester
NP 013	302-41-0	PIRITRAMIDE	1-(3-cyano-3,3-diphenylpropyl)-4-(1-piperidino)piperidine-4-carboxylic acid amide
NP 014	77-14-5	PROHEPTAZINE	1,3-dimethyl-4-phenyl-4-propionoxyazacycloheptane
NP 015	561-76-2	PROPERIDINE	1-methyl-4-phenylpiperidine-4-carboxylic acid isopropyl ester
NP 035	95958-84-2	PROTONITAZENE	<i>N,N</i> -Diethyl-5-nitro-2-[(4-propoxyphenyl)methyl]-1 <i>H</i> -benzimidazole-1-ethanamine
NR 001	510-53-2	RACEMETHORPHAN ⁴	(□)-3-methoxy- <i>N</i> -methylmorphinan
NR 002	545-59-5	RACEMORAMIDE	(□)-4-[2-methyl-4-oxo-3,3-diphenyl-4-(1-pyrrolidinyl)butyl]morpholine

³ Për llogaritjen e parashikimeve dhe statistikave në përputhje me kushtet e Konventës së vitit 1961, të gjitha përgatesat e përfuara drejtpërdrejt nga opiumi konsiderohen si opium (përgatesa). Nëse përgatesat nuk janë bërë nga vetë opiumi, por janë përfuar nga një përzjerje e alkaloidëve të opiumit (siç është rasti, për shembull, me pantopon, omnopon dhe papaveretum), ato duhet të konsiderohen si morfinë (përgatesa).

NR 003	297-90-5	RACEMORPHAN ⁴	($\square$)-3-hydroxy- <i>N</i> -methylnorphinan
NR 005	132875-61-7	REMIFENTANIL	1-(2-methoxycarbonylethyl)-4-(phenylpropionylamino)-piperidine-4-carboxylic acid methyl ester
NS 001	56030-54-7	SUFENTANIL	<i>N</i> -[4-(methoxymethyl)-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
NT 006	n/a	TETRAHYDROFURANYLFENTANYL (THF-F)	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> '-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]tetrahydrofuran-2-carboxamide
NT 001	466-90-0	THEBACON	Acetildihidrokodeinon (forma enolike e acetiluar e hidrokodonit)
NT 002	115-37-7	THEBAINE	(alkaloid i opiumit gjithashtu i gjendur ne <i>Papaver bracteatum</i>)
NT 005	1165-22-6	THIOFENTANYL	<i>N</i> -[1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
NT 003	20380-58-9	TILIDINE	($\square$)-ethyl- <i>trans</i> -2-(dimethylamino)-1-phenyl-3-cyclohexene-1-carboxylate
NT 004	64-39-1	TRIMEPERIDINE	1,2,5-trimethyl-4-phenyl-4-propionoxypiperidine
NU 001	121348-98-9	U-47700	3,4-dichloro- <i>N</i> -(2-dimethylamino-cyclohexyl)- <i>N</i> -methyl-benzamide
NV 001	122882-90-0	VALERYLFENTANYL	<i>N</i> -(1-phenethylpiperidin-4-yl)- <i>N</i> -phenylpentanamide

Dhe izomeret, përveçse janë shprehimisht të përjashtuara nga lëndët në këtë listë, sa herë që ekzistenca e këtyre izomereve është e mundur brenda identifikimeve kimike specifike; esterët dhe eteret, përveçse në rastet kur janë listuar në një listë tjetër, të lëndëve në këtë listë, sa herë që ekzistenca e këtyre esterëve ose eterëve është e mundur, kripërat e lëndës të listuara në këtë listë, përfshirë kripërat e esterëve, eterëve dhe izomereve siç parashikohet më sipër, sa herë që ekzistenca e këtyre kripërave është e mundur.

⁴ Për llogaritjen e parashikimeve dhe statistikave në përputhje me kushtet e Konventës së vitit 1961, të gjitha përgatesat e përftuara drejtpërdrejt nga opiumi konsiderohen si opium (përgatesa). Nëse përgatesat nuk janë bërë nga vetë opiumi, por janë përftuar nga një përzierje e alkaloidëve të opiumit (siç është rasti, për shembull, me pantopon, omnopon dhe papaveretum), ato duhet të konsiderohen si morfinë (përgatesa).

Lëndët e papërpunuara të ndërmjetme të opiateve

*Kashta e Papaver somniferum (CPS) e koncetruar, është materiali i ndërmjetem që krijohet kur një nga pesë varietetet e kashtes së Papaver Soniferum të pasur me morfinë (M), kodeinë (C), tebainë (T), oripavinë (O) ose noskapinë (N)⁵, i nënshtrohet një procesi për përqendrimin e alkaloidëve të saj dhe që referohet si "CPS (M)", "CPS (C)", "CPS (T)", "CPS (O)" ose "CPS (N)"⁶. CPS, që buron nga cilado prej pesë varieteteve të kashtës së Paper somniferum, PS (M), PS (C), PS (T), PS (O) dhe PS (N), paraqitet në sasi bruto (GË), që përbën substancën e papërpunuar me gjithë alkaloidet dhe papastërtitë që mund të përmbajë. Të gjitha varietetet e CPS, të ndara sipas përmbajtjes të anhidrateve të alkaloidëve të tyre përkatëse, janë renditur në tabelën më poshtë.

Kashta e Papaver somniferum e koncetruar me morfinë - CPS (M)		
NC 020	CPS (M) GË	Pesha bruto e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me morfinë.
NC 021	CPS (M) AMA	Anhidrati i alkaloidit të morfinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me morfinë.
NC 022	CPS (M) ACA	Anhidrati i alkaloidit të kodeinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me morfinë.
NC 023	CPS (M) ATA	Anhidrati i alkaloidit të tebainës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me morfinë.
NC 024	CPS (M) AOA	Anhidrati i alkaloidit të oripavinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me morfinë.
Kashta e Papaver somniferum e koncetruar me tebainë - CPS (T)		
NC 030	CPS (T) GË	Pesha bruto e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me tebainë
NC 031	CPS (T) ATA	Anhidrati i alkaloidit të tebainës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me tebainë
NC 032	CPS (T) AMA	Anhidrati i alkaloidit të morfinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me tebainë
NC 033	CPS (T) AOA	Anhidrati i alkaloidit të oripavinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me tebainë
NC 034	CPS (T) ACA	Anhidrati i alkaloidit të kodeinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me tebainë
Kashta e Papaver somniferum e koncetruar me oripavinë - CPS (O)		
NC 040	CPS (O) GË	Pesha bruto e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me oripavinë
NC 041	CPS (O) AOA	Anhidrati i alkaloidit të oripavinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me oripavinë
NC 042	CPS (O) AMA	Anhidrati i alkaloidit të morfinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me oripavinë
NC 043	CPS (O) ATA	Anhidrati i alkaloidit të tebainës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me oripavinë
NC 044	CPS (O) ACA	Anhidrati i alkaloidit të kodeinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me oripavinë
Kashta e Papaver somniferum e koncetruar me kodeinë - CPS (C)		
NC 050	CPS (C) GË	Pesha bruto e koncentratit të opiumit të pasur me kodeinë
NC 051	CPS (C) ACA	Anhidrati i alkaloidit të kodeinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me kodeinë
NC 052	CPS (C) AMA	Anhidrati i alkaloidit të morfinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me kodeinë
NC 053	CPS (C) ATA	Anhidrati i alkaloidit të tebainës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me kodeinë
NC 054	CPS (C) AOA	Anhidrati i alkaloidit të oripavinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me kodeinë
Kashta e Papaver somniferum e koncetruar me noskapinë - CPS (N)		
NC 060	CPS (N) GË	Pesha bruto e koncentratit të opiumit të pasur me noskapinë
NC 062	CPS (N) AMA	Anhidrati i alkaloidit të morfinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me noskapinë
NC 063	CPS (N) ATA	Anhidrati i alkaloidit të tebainës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me noskapinë
NC 064	CPS (N) ACA	Anhidrati i alkaloidit të kodeinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me noskapinë
NC 065	CPS (N) AOA	Anhidrati i alkaloidit të oripavinës e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me noskapinë
Përmbajtja totale e anhidrateve të alkaloidëve të përfshira në të gjitha varietetet e CPS (M), CPS (C), CPS (T), CPS (O) dhe CPS (N)		
NX010	NC021+NC032+NC042 + NC052+NC062	Përmbajtja totale e anhidratit të alkaloidit të morfinës e përfshirë në të gjitha varietetet e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me morfinë, tebainë, kodeinë dhe oripavinë.
NX020	NC022+NC034+NC044 + NC051+NC064	Përmbajtja totale e anhidratit të alkaloidit të kodeinës e përfshirë në të gjitha varietetet e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me morfinë, tebainë, kodeinë dhe oripavinë.
NX030	NC023+NC031+NC043 + NC053+NC063	Përmbajtja totale e anhidratit të alkaloidit të tebainës e përfshirë në të gjitha varietetet e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me morfinë, tebainë, kodeinë dhe oripavinë.
NX040	NC024+NC033+NC041 + NC054+NC065	Përmbajtja totale e anhidratit të alkaloidit të oripavinës e përfshirë në të gjitha varietetet e kashtës së Papaver somniferum e koncetruar me morfinë, tebainë, kodeinë dhe oripavinë
Kodet NX të mësipërme janë zgjedhur rastësisht dhe përfaqësojnë vetëm vlera të llogaritura, ato nuk korrespondojnë me asnjë lëndë specifike ose përmbajtje të alkaloidit anhidrik specifik. Lëndët janë renditur sipas kodeve të tyre IDS.		

⁵ Kashta e Papaver somniferum e pasur me noskapinë; noskapina është një alkaloid jonarotik i nxjerrë nga Papaver somniferum.

⁶ Kashta e Papaver somniferum e koncetruar e pasur me noskapinë i marrë nga kashta e Papaver somniferum.

* Nënkupton të gjithë bimën e Papaver somniferum si kercellin, gjethet dhe kapsulat, pas korrjes përveç farave.

Lista II e Konventës Unike për Lëndët Narkotike e vitit 1961

Kodi IDS	Numri CAS	Lënda Narkotike	Emërtimi Kimik/Përshkrimi
NA 002	3861-72-1	ACETYLDIHYDROCODEINE	(derivat i kodeines)
NC 005	76-57-3	CODEINE	3-methylmorphine (derivat i morfines, alkaloid contained in opium and poppy stræ)
ND 004	469-62-5	DEXTROPROPOXYPHENE	α -(+)-4-dimethylamino-1,2-diphenyl-3-methyl-2-butanol propionate (Dextro-rotary isomer i propoxyphene)
ND 008	125-28-0	DIHYDROCODEINE	(derivat i morfines)
NE 005	76-58-4	ETHYLMORPHINE	3-ethylmorphine (derivat i morfines)
NN 001	3688-66-2	NICOCODINE	6-nicotinylcodeine (derivat i morfines)
NN 002	808-24-2	NICODICODINE	6-nicotinyl dihydrocodeine (derivat i morfines)
NN 005	467-15-2	NORCODEINE	N-demethylcodeine (derivat i morfines)
NP 011	509-67-1	PHOLCODINE	morpholinylethylmorphine (derivat i morfines)
NP 016	15686-91-6	PROPRAM	N-(1-methyl-2-piperidinoethyl)-N-2-pyridylpropionamide

Dhe izomerët, përveç rasteve kur janë specifikisht të përjashtuar, të lëndëve në këtë listë kurdo që ekzistenca e tillë e izomerëve është e mundur brenda përshkrimit specifik kimik; kripërat e lëndëve të listuara në këtë listë, duke përfshirë kripërat e izomerëve siç përshkruhet më sipër, kurdo që ekzistenca e këtyre kripërave është e mundur.

Lista IV e Konventës Unike për Lëndët Narkotike e vitit 1961

Kodi IDS	Numri CAS	Lënda Narkotike	Emërtimi Kimik/Përshkrimi
NA 001	25333-77-1	ACETORPHINE	3-O-acetyltetrahydro-7 α -(1-hydroxy-1-methylbutyl)-6,14- <i>endo</i> -ethenooripavine (derivat i tebaines)
NA 015	101860-00-8	ACETYL- <i>ALPHA</i> -METHYLFENTANYL	N-[1-(α -methylphenethyl)-4-piperidyl]acetanilide
NA 019	3258-84-2	ACETYLFENTANYL	N-Phenyl-N-[1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]acetamide
NA 016	79704-88-4	<i>ALPHA</i> -METHYLFENTANYL	N-[1-(α -methylphenethyl)-4-piperidyl]propionanilide
NA 017	103963-66-2	<i>ALPHA</i> -METHYLTHIOFENTANYL	N-[1-[1-methyl-2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
NB 009	78995-10-5	<i>BETA</i> -4-HYDROXYFENTANYL	N-[1-(β -hydroxyphenethyl)-4-piperidyl]propionanilide
NB 010	78995-14-9	<i>BETA</i> -4-HYDROXY-3-METHYLFENTANYL	N-[1-(β -hydroxyphenethyl)-3-methyl-4-piperidyl]propionanilide
NC 090	59708-52-0	CARFENTANIL	Methyl 1-(2-phenylethyl)-4-[phenyl(propanoyl)amino]piperidine-4-carboxylate
ND 002	427-00-9	DESOMORPHINE	dihydrodesoxymorphine (derivat i morfines)
NE 007	14521-96-1	ETORPHINE	tetrahydro-7 α -(1-hydroxy-1-methylbutyl)-6,14- <i>endo</i> -ethenooripavine (derivat i tebaines)
NH 001	561-27-3	HEROIN	Diacetylmorphine derivat i morfines)
NK 001	469-79-4	KETOBEMIDONE	4- <i>m</i> -hydroxyphenyl-1-methyl-4-propionylpiperidine
NM 017	42045-86-3	3-METHYLFENTANYL	N-(3-methyl-1-phenethyl-4-piperidyl)propionanilide
NM 024	86052-04-2	3-METHYLTHIOFENTANYL	N-[3-methyl-1-[2-(2-thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide
NM 018	13147-09-6	MPPP	1-methyl-4-phenyl-4-piperidinol propionate (ester)
NF 003	90736-23-5	<i>PARA</i> -FLUOROFENTANYL	4'-fluoro-N-(1-phenethyl-4-piperidyl)propionanilide
NP 026	64-52-8	PEPAP	1-phenethyl-4-phenyl-4-piperidinol acetate (ester)
NT 005	1165-22-6	THIOFENTANYL	N-[1-[2-(thienyl)ethyl]-4-piperidyl]propionanilide

Dhe kripërat e lëndëve të listuara në këtë listë kurdo që formimi i këtyre kripërave është i mundur.

Lista III e Konventës Unike për Lëndët Narkotike e vitit 1961

Përgatesat e :

1. ACETYLDIHYDROCODEINE,
CODEINE,
DIHYDROCODEINE,
ETHYLMORPHINE,
NICOCODINE,
NICODICODINE,
NORCODEINE,
PHOLCODINE

kur kombinohen me një ose me shumë përbërës të tjerë dhe që përmbajnë jo më shumë se 100 mg të lëndës narkotike për njësi dozimi, si dhe përgatesat e padozuara me një përqendrim jo më shumë se 2.5 per qind.

2. **PROPIRAM**

që përmbajnë jo më shumë se 100 mg **PROPIRAM** për njësi dozimi dhe të kombinuara me të paktën me të njëjten sasi metilceluloze.

3. **DEXTROPROPOXYPHENE**

për përdorim nga goja që përmbajnë jo më shumë se 135 mg **DEKSTROPROPOKSIFEN** bazë për njësi dozimi ose përgatesat e padozuara me një përqendrim jo më shumë se 2.5 për qind me kusht që këto përgatesa të mos përmbajnë ndonjë lëndë që janë në kontroll sipas Konventës për Lëndët Psikotrope të vitit 1971

4. **COCAINE**

që përmbajnë jo më shumë se 0,1 për qind kokainë e llogaritur si kokainë bazë dhe ;

OPIUMIT ose **MORFINËS**

që përmbajnë jo më shumë se 0,2 për qind morfinë e llogaritur si morfinë bazë pa ujë, si dhe të kombinuara me një ose më shumë përbërës të tjerë në një menyrë të tillë që lënda narkotike nuk mund të ripërftohet me mjete lehtësisht të aplikueshme ose në një produkt që të rrezikojë shëndetin e popullatës.

5. **DIFENOXIN**

që përmbajnë jo më shumë se 0,5 mg **DIFENOKSINE** për njësi dozimi dhe një sasi sulfat atropine ekuivalente me të paktën 5 për qind të dozës së **DIFENOXIN-es**.

6. **DIFENOXYLAT**

që përmbajnë jo më shumë se 2.5 mg **DIFENOKSILAT** për njësi dozimi, llogaritur si bazë dhe një sasi sulfat atropine ekuivalente me të paktën 1 për qind të dozës së **DIFENOXYLAT-it**.

7. *Pulvis ipecacuanhae et opii compositus*

Pluhur opiumi 10 per qind;
Pluhur i rrenjës së ipekës 10 për qind i mirëpërzier me
80 për qind përbërës pluhur që nuk përmban lëndë narkotike

8. Përgatesat e lartpërmendura dhe të kombinuara me përgatesa të tjera që nuk përmbajnë lëndë narkotike.

LISTA I E KONVENTËS PËR LËNDËT PSIKOTROPE E VITIT 1971

KODI IDS	Emri ndërkombëtar jo pronësor	Emra të tjerë jo pronësor ose emra të zakonshëm	Emërtimi Kimik
PC 010	CATHINONE		(-)-(S)-2-aminopropiophenone
PD 001		DET	3-[2-(diethylamino)ethyl]indole
PD 003		DMHP	3-(1,2-dimethylheptyl)-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]pyran-1-ol
PD 004		DMT	3-[2-(dimethylamino)ethyl]indole
PD 007		DMA	(±)-2,5-dimethoxy- <i>a</i> -methylphenethylamine
PD 008		DOET	(±)-4-ethyl-2,5-dimethoxy- <i>a</i> -methylphenethylamine
PD 009	BROLAMFETAMINE	DOB	(±)-4-bromo-2,5-dimethoxy- <i>a</i> -methylphenethylamine
PD 011		DOC	4-Chloro-2,5-dimethoxyamfetamine
PE 006	ETRYPTAMINE		3-(2-aminobutyl)indole
PL 002	(+)-LYSERGIDE	LSD, LSD-25	9,10-didehydro- <i>N,N</i> -diethyl-6-methylergoline-8 <i>β</i> -carboxamide
PM 004		mescaline	3,4,5-trimethoxyphenethylamine
PM 011		MDMA	(±)- <i>N</i> , <i>a</i> -dimethyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
PM 013		MMDA	5-methoxy- <i>a</i> -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
PM 014	TENAMFETAMINE	MDA	<i>a</i> -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
PM 017		4-methylaminorex	(±)- <i>cis</i> -2-amino-4-methyl-5-phenyl-2-oxazoline
PM 019		methcathinone	2-(methylamino)-1-phenylpropan-1-one
PM 020		4-MTA	<i>a</i> -methyl-4-methylthiophenethylamine
PN 004		<i>N</i> -ethyl MDA, MDEA	(±)- <i>N</i> -ethyl- <i>a</i> -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethylamine
PN 005		<i>N</i> -hydroxy MDA	(±)- <i>N</i> [<i>a</i> -methyl-3,4-(methylenedioxy)phenethyl]hydroxylamine
PN 006		25B-NBOMe	2-(4-bromo-2,5-dimethoxyphenyl)- <i>N</i> -(2-methoxybenzyl)ethanamine
PN 007		25C-NBOMe	2-(4-chloro-2,5-dimethoxyphenyl)- <i>N</i> -(2-methoxybenzyl)ethanamine
PN 008		25I-NBOMe	2-(4-iodo-2,5-dimethoxyphenyl)- <i>N</i> -(2-methoxybenzyl)ethanamine
PP 001		parahexyl	3-hexyl-7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]pyran-1-ol
PP 003	ETICYCLIDINE	PCE	<i>N</i> -ethyl-1-phenylcyclohexylamine
PP 007	ROLICYCLIDINE	PHP, PCPY	1-(1-phenylcyclohexyl)pyrrolidine
PP 012		psilocine, psilocin	3-[2-(dimethylamino)ethyl]indol-4-ol
PP 013	PSILOCYBINE		3-[2-(dimethylamino)ethyl]indol-4-yl dihydrogen phosphate
PP 017		PMA	1-(4-methoxyphenyl)propan-2-amine
PP 021		PMMA	1-(4-methoxyphenyl)-2-methylaminopropane
PS 002		STP, DOM	2,5-dimethoxy- <i>a</i> ,4-dimethylphenethylamine
PT 001	TENOCYCLIDINE	TCP	1-[1-(2-thienyl)cyclohexyl]piperidine
PT 002	TETRAHYDR O-CANNABINOL	THC <i>delta</i> -6a(10a)-THC <i>delta</i> -6a(7)-THC <i>delta</i> -7-THC <i>delta</i> -8-THC <i>delta</i> -10-THC <i>delta</i> -9(11)-THC	Tetrahidrokanabinoli, isomeret perkatës dhe variantet steriokimike të tyre: 7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]pyran-1-ol (9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-8,9,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]pyran-1-ol (6 <i>aR</i> ,9 <i>R</i> ,10 <i>aR</i>)-6a,9,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]pyran-1-ol (6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i>)-6a,7,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]pyran-1-ol 6a,7,8,9-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]pyran-1-ol (6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i>)-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6-dimethyl-9-methylene-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]pyran-1-ol
PT 006		TMA	(±)-3,4,5-trimethoxy- <i>a</i> -methylphenethylamine

Izomerët stereokimikë të lëndëve në listën I janë gjithashtu të kontrolluar, përveç rasteve kur janë specifikisht të përjashtuar, kurdo që ekzistenca e tillë e izomerëve stereokimikë është e mundur brenda identifikimeve kimike specifike.

LISTA II E KONVENTËS PËR LËNDËT PSIKOTROPE E VITIT 1971

<i>KODI IDS^{iv}</i>	<i>Numri CAS^v</i>	<i>Emri ndërkombëtar jo pronësor</i>	<i>Emra të tjerë jo pronësor ose emra të zakonshëm</i>	<i>Emërtimi Kimikⁱⁱ</i>
PA 003	300-62-9	AMFETAMINE	amphetamine	(±)- <i>α</i> -methylphenethylamine
PA 007	57574-09-1	AMINEPTINE		7-[(10,11-dihydro-5 <i>H</i> -dibenzo[<i>a,d</i>]cyclohepten-5-yl)amino]heptanoic acid
PA 008	3351 61-24-5		AM-2201, JËH-2201	[1-(5-Fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl](naphthalen-1-yl)methanone
PA 009	1400742-13-3		5F-APINACA, 5F-AKB-48	<i>N</i> -(adamantan-1-yl)-1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
PA 010	1801552-03-3		5F-AMB, 5F-AMB-PINACA	Methyl 2-({[1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-yl]carbonyl}amino)-3-methylbutanoate
PA 011	2682867-55-4		ADB-BUTINACA	<i>N</i> -[1-(aminocarbonyl)-2,2-dimethylpropyl]-1-butyl-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
PB 008	66142-81-2		2C-B	4-bromo-2,5-dimethoxyphenethylamine
PC 011	1185887-21-1		AB-CHMINACA	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-amino-3-methyl-oxobutan-2-yl]-1-(cyclohexylmethyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
PC 012	1631074-54-8		CUMYL-4CN-BINACA	1-(4-cyanobutyl)- <i>N</i> -(2-phenylpropan-2-yl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
PC 013	1185887-13-1		ADB-CHMINACA, MAB-CHMINACA	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(cyclohexylmethyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
PC 014	1225843-86-6	4-CMC (4-chloromethcathinone)	clephedrone	1-(4-chlorophenyl)-2-(methylanino)-1-propanone
PC 015	2160555-55-3		CUMYL-PEGACLONE	5-Pentyl-2-(2-phenylpropan-2-yl)-2,5-dihydro-1 <i>H</i> -pyrido[4,3- <i>b</i>]indol-1-one
PD 002	51-64-9	DEXAMFETAMINE	dexamphetamine	(+)- <i>α</i> -methylphenethylamine
PD 010	1972-08-3		<i>delta</i> -9-tetrahydrocannabinol and its stereochemical variants	(6 <i>aR</i> ,10 <i>aR</i>)-6 <i>a</i> ,7,8,10 <i>a</i> -tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6 <i>H</i> -dibenzo[<i>b,d</i>]pyran-1-ol
PD 012	36794-52-2		diphenidine	1-(1,2-Diphenylethyl)piperidine
PE 007	1112937-64-0		ethylone	(<i>RS</i>)-1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(ethylamino)propan-1-one
PE 008	57413-43-1		ethylphenidate	ethyl 2-phenyl-2-piperidin-2-ylacetate [1]
PE 010	802855-66-9		eutylone	1-(1,3-Benzodioxol-5-yl)-2-(ethylamino)butan-1-one
PF 005	3736-08-1	FENETYLLINE		7-[2-[(<i>α</i> -methylphenethyl)amino]ethyl]theophylline
PF 007	459-02-9		4-fluoroamphetamine, 4-FA	1-(4-Fluorophenyl)propan-2-amine
PF 008	1971007-92-7		FUB-AMB, MMB-FUBINACA, AMB-FUBINACA	Methyl(2 <i>S</i>)-2-({1-[4-fluorophenyl]methyl-1 <i>H</i> -indazole-3-carbonyl}amino)-3-methylbutanoate
PF 009	1445583-51-6		ADB-FUBINACA	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl]-1-[(4-fluorophenyl)methyl]-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
PF 010	1185282-01-2		AB-FUBINACA	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]-1-[(4-fluorophenyl)methyl]indazole-3-carboxamide
PG 002	591-81-1	<i>gamma</i> -HYDROXYBUTIRIC ACID	GHB	γ-hydroxybutyric acid
PJ 001	209414-07-3		JËH-018, AM-678	Naphthalene-1-yl(1-pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)methanone
PL 006	156-34-3	LEVAMFETAMINE	levamphetamine	(-)-(<i>R</i>)- <i>α</i> -methylphenethylamine
PL 007	3381 7-09-3	LEVOMETAMFETAMINE	levomethamphetamine	(-)- <i>N,α</i> -dimethylphenethylamine

PM 002	340-57-8	MECLOQUALONE		3-(<i>o</i> -chlorophenyl)-2-methyl-4(3 <i>H</i>)-quinazolinone
PM 005	537-46-2	METAMFETAMINE	methamphetamine	(+)-(<i>S</i>)- <i>N</i> , α -dimethylphenethylamine
PM 006	72-44-6	METHAQUALONE		2-methyl-3- <i>o</i> -tolyl-4(3 <i>H</i>)-quinazolinone
PM 007	113-45-1	METHYLPHENIDATE		methyl α -phenyl-2-piperidine acetate
PM 015	7632-10-2	METAMFETAMINERACEMATE	methamphetamine racemate	($\pm$)- <i>N</i> , α -dimethylphenethylamine
PM 021	687603-66-3		MDPV, 3,4-methylenedioxypropylvalerone	(<i>RS</i>)-1-(Benzo[<i>d</i>][1,3]dioxol-5-yl)-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one
PM 022	1189805-46-6		mephedrone, 4-methylmethcathinone	(<i>RS</i>)-2-methylamino-1-(4-methylphenyl)propan-1-one
PM 023	186028-79-5		methylone, <i>beta</i> -keto-MDMA	(<i>RS</i>)-2-methylamino-1-(3,4-methylenedioxyphenyl)propan-1-one
PM 024	1239943-76-0		methoxetamine, MXE	(<i>RS</i>)-2-(3-methoxyphenyl)-2-(ethylamino)-cyclohexanone
PM 025	1863065-84-2		MDMB-CHMICA	methyl 2-[[1-(cyclohexylmethyl)indole-3-carbonyl]amino]-3,3-dimethylbutanoate
PM 026	801156-47-8		methiopropamine, MPA	1-(thiophen-2-yl)-2-methylaminopropane
PM 027	1225617-18-4		4-methylethcathinone, 4-MEC	2-(Ethylamino)-1-(4-methylphenyl)propan-1-one
PM 028	1971007-88-1		5F-MDMB-PICA	Methyl(<i>S</i>)-2-(1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indole-3-carboxamido)-3,3-dimethylbutanoate
PM 029	2390036-46-9		4F-MDMB-BINACA	Methyl(<i>S</i>)-2-(1-(4-fluorobutyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamido)-3,3-dimethylbutanoate
PM 030	2504100-70-1		MDMB-4en-PINACA	Methyl 3,3-dimethyl-2-(1-(pent-4-en-1-yl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamido)butanoate
PM 031	72242-03-06		3-Methoxyphenacyclidine	1-(1-(3-Methoxyphenyl)cyclohexyl)piperidine
PM 032	1246816-62-5		3-Methylmethcathinone	2-(methylamino)-1-(3-methylphenyl)propan-1-one
PN 009	2759-28-6		<i>N</i> -benzyl piperazine, benzylpiperazine, BZP	1-benzylpiperazine
PN 010	952016-47-6		<i>N</i> -ethyl norpentylone	1-(2 <i>H</i> -1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(ethylamino)pentan-1-one
PN 011	802857-66-5		<i>N</i> -ethylhexedrone	2-(Ethylamino)-1-phenyl-1-hexanone
PP 005	77-10-1	PHENCYCLIDINE	PCP	1-(1-phenylcyclohexyl)piperidine
PP 006	134-49-6	PHENMETRAZINE		3-methyl-2-phenylmorpholine
PP 011	1715016-75-3		5F-ADB, 5F-MDMB-PINACA	Methyl(2 <i>S</i>)-2-[[1-(fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indazole-3-carbonyl]amino]-3,3-dimethylbutanoate
PP 018	1445752-09-9		AB-PINACA	N-[(2 <i>S</i>)-1-Amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]-1-pentyl-1 <i>H</i> -indazole-3-carboxamide
PP 022	14530-33-7		α -PVP	α -pyrrolidinovalerophenone
PP 023	1445569-01-6		<i>para</i> -Methyl-4-methylaminorex, 4,4'-DMAR	4-Methyl-5-(4-methylphenyl)-4,5-dihydro-1,3-oxazol-2-amine
PP 025	879722-57-3		pentadron	($\pm$)-2-(methylamino)-1-phenylpentan-1-one
PP 026	1400742-41-7		5F-PB-22	Quinolin-8-yl 1-(5-fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indole-3-carboxylate
PP 027	13415-86-6		α -PHP	(<i>RS</i>)-1-Phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)hexan-1-one

PP 028			<i>alpha</i> -PiHP	4-methyl-1-phenyl-2-(pyrrolidin-1-yl)pentan-1-one
PS 001	76-73-3	SECOBARBITAL		5-allyl-5-(1-methylbutyl)barbituric acid
PU 001	1199943-44-6		UR-144	(1-Pentyl-1 <i>H</i> -indol-3-yl)(2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanone
PX 001	1364933-54-9		XLR-11	[1-(5-Fluoropentyl)-1 <i>H</i> -indol-3-yl](2,2,3,3-tetramethylcyclopropyl)methanone
PZ 001	34758-83-3	ZIPEPROL		<i>α</i> -(<i>α</i> -methoxybenzyl)-4-(<i>β</i> -methoxyphenethyl)-1-piperazineethanol
PC 017	1049677-59-9	3-chloromethcathinone	(3-CMC)	1-(3-chlorophenyl)-2-(methylanino)propan-1-one
PD 014	803614-36-0	dipentylone		1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(dimethylamino)pentan-1-one
PF 013	111982-50-4	2-fluorodeschloroketamine		2-(2-fluorophenyl)-2-(methylanino)cyclohexan-1-one

LISTA III E KONVENTËS PËR LËNDËT PSIKOTROPE E VITIT 1971

KODI IDS	Numri CAS	Emri ndërkombëtar jo pronësor	Emra të tjerë jo pronësor ose emra të zakonshëm	Emërtimi Kimik
PA 002	57-43-2	AMOBARBITAL		5-ethyl-5-isopentylbarbituric acid
PB 004	77-26-9	BUTALBITAL		5-allyl-5-isobutylbarbituric acid
PB 006	52485-79-7	BUPRENORPHINE		21-cyclopropyl-7- α -[(S)-1-hydroxy-1,2,2-trimethylpropyl]-6,14-endo-ethano-6,7,8,14-tetrahydrooripavine
PC 001	52-31-3	CYCLOBARBITAL		5-(1-cyclohexen-1-yl)-5-ethylbarbituric acid
PC 009	492-39-7	CATHINE	(+)-norpseudoephedrine	(+)-(S)- α -[(S)-1-aminoethyl]benzyl alcohol
PF 002	1622-62-4	FLUNITRAZEPAM		5-(o-fluorophenyl)-1,3-dihydro-1-methyl-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-one
PG 001	77-21-4	GLUTETHIMIDE		2-ethyl-2-phenylglutarimide
PP 002	76-74-4	PENTOBARBITAL		5-ethyl-5-(1-methylbutyl)barbituric acid
PP 014	359-83-1	PENTAZOCINE		(2R*,6R*,11R*)-1,2,3,4,5,6-hexahydro-6,11-dimethyl-3-(3-methyl-2-butenyl)-2,6-methano-3-benzazocin-8-ol

LISTA IV E KONVENTËS PËR LËNDËT PSIKOTROPE E VITIT 1971

KODI IDS	Numri CAS	Emri ndërkombëtar jo pronësor	Emra të tjerë jo pronësor ose emra të zakonshëm	Emërtimi Kimik
PA 001	134-80-5	AMFEPRAMONE	diethylpropion	2-(diethylamino)propiofenone
PA 004	28981-97-7	ALPRAZOLAM		8-chloro-1-methyl-6-phenyl-4H-s-triazolo[4,3-a][1,4]benzodiazepine
PA 005	52-43-7	ALLOBARBITAL		5,5-diallylbarbituric acid
PA 006	2207-50-3	AMINOREX		2-amino-5-phenyl-2-oxazoline
PB 001	57-44-3	BARBITAL		5,5-diethylbarbituric acid
PB 002	156-08-1	BENZFETAMINE	benzphetamine	N-benzyl-N, α -dimethylphenethylamine
PB 003	1812-30-2	BROMAZEPAM		7-bromo-1,3-dihydro-5-(2-pyridyl)-2H-1,4-benzodiazepin-2-one
PB 005	77-28-1		butobarbital	5-butyl-5-ethylbarbituric acid
PB 007	57801-81-7	BROTIZOLAM		2-bromo-4-(o-chlorophenyl)-9-methyl-6H-thieno[3,2-f]-s-triazolo[4,3-a][1,4]diazepine
PC 002	36104-80-0	CAMAZEPAM		7-chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-5-phenyl-2H-1,4-benzodiazepin-2-one dimethylcarbamate (ester)
PC 003	58-25-3	CHLORDIAZEPOXIDE		7-chloro-2-(methylamino)-5-phenyl-3H-1,4-benzodiazepine-4-oxide
PC 004	22316-47-8	CLOBAZAM		7-chloro-1-methyl-5-phenyl-1H-1,5-benzodiazepine-2,4(3H,5H)-dione
PC 005	1622-61-3	CLONAZEPAM		5-(o-chlorophenyl)-1,3-dihydro-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-one
PC 006	23887-31-2	CLORAZEPATE		7-chloro-2,3-dihydro-2-oxo-5-phenyl-1H-1,4-benzodiazepine-3-carboxylic acid
PC 007	33671-46-4	CLOTIAZEPAM		5-(o-chlorophenyl)-7-ethyl-1,3-dihydro-1-methyl-2H-thieno[2,3-e]-1,4-diazepin-2-one
PC 008	24166-13-0	CLOXAZOLAM		10-chloro-11b-(o-chlorophenyl)-2,3,7,11b-tetrahydro-oxazolo-[3,2-d][1,4]benzodiazepin-6(5H)-one

PC 016	33887-0-4		clonazolam	6-(2-Chlorophenyl)-1-methyl-8-nitro-4 <i>H</i> -benzo[<i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepine
PD 005	2894-67-9	DELORAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorophenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PD 006	439-14-5	DIAZEPAM		7-chloro-1,3-dihydro-1-methyl-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PD 013	2894-68-0		diclazepam, chlorodiazepam	7-Chloro-5-(2-chlorophenyl)-1-methyl-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -benzo[<i>e</i>][1,4]diazepin-2-one
PE 001	113-18-8	ETHCHLORVYNOL		1-chloro-3-ethyl-1-penten-4-yn-3-ol
PE 002	126-52-3	ETHINAMATE		1-ethynylcyclohexanolcarbamate
PE 003	29975-16-4	ESTAZOLAM		8-chloro-6-phenyl-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepine
PE 004	29177-84-2	ETHYL LOFLAZEPATE		ethyl 7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorophenyl)-2,3-dihydro-2-oxo-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine-3-carboxylate
PE 005	457-87-4	ETILAMFETAMINE	<i>N</i> -ethylamphetamine	<i>N</i> -ethyl- α -methylphenethylamine
PE 009	40054-69-1	ETIZOLAM		4-(2-Chlorophenyl)-2-ethyl-9-methyl-6 <i>H</i> -thieno[3,2- <i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepine
PF 001	3900-31-0	FLUDIAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -fluorophenyl)-1,3-dihydro-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PF 003	17617-23-1	FLURAZEPAM		7-chloro-1-[2-(diethylamino)ethyl]-5-(<i>o</i> -fluorophenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PF 004	1209-98-9	FENCAMFAMIN		<i>N</i> -ethyl-3-phenyl-2-norbornanamine
PF 006	16397-28-7	FENPROPOREX		($\pm$)-3-[(α -methylphenylethyl)amino]propionitrile
PF 011	28910-91-0		flualprazolam	8-Chloro-6-(2-fluoro-phenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -benzo[<i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepine
PF 012	612526-40-6		flubromazolam	8-Bromo-6-(2-fluorophenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -benzo[<i>f</i>][1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]diazepine
PH 001	23092-17-3	HALAZEPAM		7-chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-1-(2,2,2-trifluoroethyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PH 002	59128-97-1	HALOXAZOLAM		10-bromo-11 <i>b</i> -(<i>o</i> -fluorophenyl)-2,3,7,11 <i>b</i> -tetrahydrooxazolo[3,2- <i>d'</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-one
PK 001	27223-35-4	KETAZOLAM		11-chloro-8,12 <i>b</i> -dihydro-2,8-dimethyl-12 <i>b</i> -phenyl-4 <i>H</i> -[1,3]oxazino[3,2- <i>d'</i>][1,4]benzodiazepin-4,7(6 <i>H</i>)-dione
PL 001	7262-75-1	LEFETAMINE	SPA	(-)- <i>N,N</i> -dimethyl-1,2-diphenylethylamine
PL 003	61197-73-7	LOPRAZOLAM		6-(<i>o</i> -chlorophenyl)-2,4-dihydro-2-[(4-methyl-1-piperazinyl)methylene]-8-nitro-1 <i>H</i> -imidazo[1,2- <i>a</i>][1,4]benzodiazepin-1-one
PL 004	846-49-1	LORAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorophenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PL 005	848-75-9	LORMETAZEPAM		7-chloro-5-(<i>o</i> -chlorophenyl)-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PM 001	22232-71-9	MAZINDOL		5-(<i>p</i> -chlorophenyl)-2,5-dihydro-3 <i>H</i> -imidazo[2,1- <i>a</i>]isoindol-5-ol
PM 003	57-53-4	MEPROBAMATE		2-methyl-2-propyl-1,3-propanedioldicarbamate
PM 008	115-38-8	METHYLPHENOBARBITAL		5-ethyl-1-methyl-5-phenylbarbituric acid
PM 009	125-64-4	METHYPRYLON		3,3-diethyl-5-methyl-2,4-piperidine-dione
PM 010	2898-12-6	MEDAZEPAM		7-chloro-2,3-dihydro-1-methyl-5-phenyl-1 <i>H</i> -1,4-benzodiazepine

PM 012	17243-57-1	MEFENOREX		<i>N</i> -(3-chloropropyl)- α -methylphenethylamine
PM 016	59467-70-8	MIDAZOLAM		8-chloro-6-(<i>o</i> -fluorophenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -imidazo[1,5- <i>a</i>][1,4]benzodiazepine
PM 018	34262-84-5	MESOCARB		3-(α -methylphenethyl)- <i>N</i> -(phenylcarbamoyl)sydnone imine
PN 001	2011-67-8	NIMETAZEPAM		1,3-dihydro-1-methyl-7-nitro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PN 002	146-22-5	NITRAZEPAM		1,3-dihydro-7-nitro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PN 003	1088-11-5	NORDAZEPAM		7-chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PO 001	604-75-1	OXAZEPAM		7-chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PO 002	24143-17-7	OXAZOLAM		10-chloro-2,3,7,11b-tetrahydro-2-methyl-11b-phenyloxazo[3,2- <i>d</i>][1,4]benzodiazepin-6(5 <i>H</i>)-one
PP 004	634-03-7	PHENDIMETRAZINE		(+)-(2 <i>S</i> ,3 <i>S</i>)-3,4-dimethyl-2-phenylmorpholine
PP 008	50-06-6	PHENOBARBITAL		5-ethyl-5-phenylbarbituric acid
PP 009	122-09-8	PHENTERMINE		α,α -dimethylphenethylamine
PP 010	467-60-7	PIPRADROL		1,1-diphenyl-1-(2-piperidyl)methanol
PP 015	52463-83-9	PINAZEPAM		7-chloro-1,3-dihydro-5-phenyl-1-(2-propynyl)-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PP 016	2955-38-6	PRAZEPAM		7-chloro-1-(cyclopropylmethyl)-1,3-dihydro-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PP 019	3563-49-3	PYROVALERONE		4'-methyl-2-(1-pyrrolidinyl)valerophenone
PP 020	2152-34-3	PEMOLINE		2-amino-5-phenyl-2-oxazolin-4-one
PP 024	51753-57-2		phenazepam, fenazepam	7-bromo-5-(2-chlorophenyl)-1,3-dihydro-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PS 003	125-40-6	SECBUTABARBITAL		5- <i>sec</i> -butyl-5-ethylbarbituric acid
PT 003	846-50-4	TEMAZEPAM		7-chloro-1,3-dihydro-3-hydroxy-1-methyl-5-phenyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PT 004	10379-14-3	TETRAZEPAM		7-chloro-5-(1-cyclohexen-1-yl)-1,3-dihydro-1-methyl-2 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one
PT 005	28911-01-5	TRIAZOLAM		8-chloro-6-(<i>o</i> -chlorophenyl)-1-methyl-4 <i>H</i> -s-triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4] benzodiazepine
PV 001	2430-49-1	VINYLBITAL		5-(1-methylbutyl)-5-vinylbarbituric acid
PZ 002	82626-48-0	ZOLPIDEM		<i>N,N</i> ,6-trimethyl-2- <i>p</i> -tolylimidazo[1,2- <i>a</i>]pyridine-3-acetamide
PB 009	71368-80-4	BROMAZOLAM		8-bromo-1-methyl-6-phenyl-4 <i>H</i> -[1,2,4]triazolo[4,3- <i>a</i>][1,4]benzodiazepine

KLASIFIKIMI PËR LËNDËT NARKOTIKE, PSIKOTROPE DHE TË KONTROLLUARA		
GRUPI I	GRUPI II	GRUPI III
Lëndët e përfshira në këtë grup kanë: - Rrezikshmëri shumë të lartë për shëndetin e njeriut - Përdorim mjekësor shumë të limituar - Potencial të lartë abuzimi dhe varësie	Lëndët e përfshira në këtë grup kanë: - Rrezikshmëri të lartë për shëndetin e njeriut - Përdorim mjekësor të miratuar - Potencial të moderuar abuzimi dhe varësie	Lëndët e përfshira në këtë grup kanë: - Rrezikshmëri të ulët për shëndetin e njeriut - Përdorim mjekësor të miratuar - Potencial të ulët abuzimi dhe varësie
1. Lëndë narkotike të listës IV të Konventës për Lëndët Narkotike 1961 2. Lëndë psikotrope të Listës I të Konventës për Lëndët Psikotrope 1971	1. Lëndë narkotike të listës Iⁱ dhe II të Konventës për Lëndët Narkotike 1961 2. Lëndë psikotrope të Listës II të Konventës për Lëndët Psikotrope 1971 Nëngrupi A: barna që mund të përshkruhen për jo më shumë se 7 ditë Nëngrupi B : barna që mund të përshkruhen për jo më shumë se 60 ditë	1. Lëndë narkotike të listës III të Konventës për Lëndët Narkotike 1961 2. Lëndë psikotrope të Listës III dhe IV të Konventës për Lëndët Psikotrope 1971 Nëngrupi A: barna për të cilat ndalohet ripërsëritja e recetës pa autorizim me shkrim të përshkruesit të saj. Nëngrupi B : barna për të cilat lejohet ripërsëritja e recetes me përjashtim të rastit kur përshkruesi i saj mendon ndryshe
Kontroll i rreptë i trafikut të paligjshëm		Kontroll i trafikut të paligjshëm
Ndiqet penalisht mbajtja për konsum vetjak		
^h Me përjashtim të lëndëve të listës IV të Konventës për Lëndët Narkotike 1961		

ⁱ Kodi IDS është një numër i cili identifikon dhe kategorizon lëndën narkotike apo lëndën psikotrope sipas sistemit përkatës të Bordit Ndërkombëtar të Kontrollit të Narkotikëve (International Narcotic Control Board/INCB).

ⁱⁱ Numri CAS është një numër identifikues unik që i vendoset një lënde kimike nga Shërbimi i Abstrakteve Kimike (Chemical Abstracts Service/CAS)

ⁱⁱⁱ Emërtimi kimik është sipas sistemit IUPAC (International Union of Pure and Applied Chemistry)

^{iv} Kodi IDS është një numër i cili identifikon dhe kategorizon lëndën narkotike apo lëndën psikotrope sipas sistemit përkatës të Bordit Ndërkombëtar të Kontrollit të Narkotikëve (International Narcotic Control Board/INCB).

^v Numri CAS është një numër identifikues unik që i vendoset një lënde kimike nga Shërbimi i Abstrakteve Kimike (Chemical Abstracts Service/CAS)

^{vi} Emërtimi kimik është sipas sistemit IUPAC (International Union of Pure and Applied Chemistry)
