

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA 9 ottobre 1990 , n. 309

Testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza.

Vigente al : 9-12-2025

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Visto l'art. 87 della Costituzione;

Visto l'art. 37 della legge 26 giugno 1990, n. 162, recante delega al Governo per l'emanazione di un testo unico in cui devono essere riunite e coordinate tra loro le disposizioni di cui alla legge 22 dicembre 1975, n. 685, del decreto-legge 22 aprile 1985, n. 144, convertito, con modificazioni, dalla legge 21 giugno 1985, n. 297, del decreto-legge 1° aprile 1988, n. 103, convertito, con modificazioni, dalla legge 1° giugno 1988, n. 176, del codice di procedura penale e della citata legge n. 162 del 1990;

Udito il parere delle competenti commissioni parlamentari espresso dal Senato della Repubblica in data 5 agosto 1990 e dalla Camera dei deputati in data 5 settembre 1990;

Udito il parere del Consiglio di Stato, espresso nell'adunanza generale del 4 ottobre 1990;

Viste le deliberazioni del Consiglio dei Ministri, adottate nelle riunioni del 31 luglio 1990 e del 4 ottobre 1990;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 14 settembre 1990, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 219 del 19 settembre 1990, con il quale il Presidente del Consiglio dei Ministri ha delegato il Ministro per gli affari sociali ad esercitare ogni funzione a lui attribuita dalla legge 26

giugno 1990, n. 162;

Sulla proposta del Ministro per gli affari sociali, di concerto con i Ministri dell'interno, di grazia e giustizia, delle finanze, del tesoro, della difesa, della pubblica istruzione, del lavoro e della previdenza sociale e della sanità;

EMANA

il seguente decreto:

Art. 1.

1. È approvato l'unito testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza, composto di 136 articoli e vistato dal Ministro proponente.

Il presente decreto, munito del sigillo dello Stato, sarà inserito nella Raccolta ufficiale degli atti normativi della Repubblica italiana. È fatto obbligo a chiunque spetti di osservarlo e di farlo osservare.

Dato a Roma, addì 9 ottobre 1990

COSSIGA

Andreotti, Presidente del

Consiglio dei Ministri

Jervolino Russo, Ministro

per gli affari sociali

Gava, Ministro dell'interno

Vassalli, Ministro di grazia

e giustizia

Formica, Ministro delle

finanze

Carli, Ministro del tesoro

Rognoni, Ministro della

difesa

Bianco, Ministro della

pubblica istruzione

Donat Cattin, Ministro del

lavoro e della previdenza

sociale

De Lorenzo, Ministro della

sanità

Visto, il Guardasigilli: Vassalli

Registrato

alla Corte dei conti il 24 ottobre 1990 Atti di Governo, registro n. 81, foglio n. 20

Art. 01

1. È approvato l'unito testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza, composto di 136 articoli e vistato dal Ministro proponente.

Il presente decreto, munito del sigillo dello Stato, sarà inserito nella Raccolta ufficiale degli atti normativi della Repubblica italiana. È fatto obbligo a chiunque spetti di osservarlo e di farlo osservare.

Dato a Roma, addì 9 ottobre 1990

COSSIGA

Andreotti, Presidente del
Consiglio dei Ministri

Jervolino Russo, Ministro
per gli affari sociali

Gava, Ministro dell'interno

Vassalli, Ministro di grazia
e giustizia

Formica, Ministro delle
finanze

Carli, Ministro del tesoro

Rognoni, Ministro della
difesa

Bianco, Ministro della
pubblica istruzione

Donat Cattin, Ministro del
lavoro e della previdenza
sociale

De Lorenzo, Ministro della
sanità

Visto, il Guardasigilli: Vassalli

Registrato alla Corte dei conti il 24 ottobre 1990

Atti di Governo, registro n. 81, foglio n. 20

TITOLO I DEGLI ORGANI E DELLE TABELLE

Art. 1

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, artt. 1, commi 1 e 2, e 2) Comitato nazionale di coordinamento per
l'azione antidroga.

Assistenza ai Paesi in via di sviluppo produttori di sostanze stupefacenti.

- 1.** È istituito, presso la Presidenza del Consiglio dei Ministri, il Comitato nazionale di coordinamento per l'azione antidroga.
- 2.** Il Comitato è composto dal Presidente del Consiglio dei Ministri, che lo presiede, dai Ministri degli affari esteri, dell'interno, di grazia e giustizia, delle finanze, della difesa, della pubblica istruzione, della sanità, del lavoro e della previdenza sociale, dell'università e della ricerca scientifica e tecnologica e dai Ministri per gli affari sociali, per gli affari regionali ed i problemi istituzionali e per i problemi delle aree urbane, nonché dal Sottosegretario di Stato alla Presidenza del Consiglio dei Ministri.
- 3.** Le funzioni di presidente del Comitato possono essere delegate al Ministro per gli affari sociali.
- 4.** Alle riunioni del Comitato possono essere chiamati a partecipare altri Ministri in relazione agli argomenti da trattare.
- 5.** Il Comitato ha responsabilità di indirizzo e di promozione della politica generale di prevenzione e di

intervento contro la illecita produzione e diffusione delle sostanze stupefacenti o psicotrope, a livello interno ed internazionale.

6. Il Comitato formula proposte al Governo per l'esercizio della funzione di indirizzo e di coordinamento delle attività amministrative di competenza delle regioni nel settore.

7. Presso la Presidenza del Consiglio dei Ministri - **((Dipartimento delle politiche contro la droga e le altre dipendenze))** è istituito un Osservatorio permanente che verifica l'andamento del fenomeno della tossicodipendenza, secondo le previsioni del comma 8 **((, e delle altre dipendenze patologiche))**. Il Ministro per la solidarietà sociale disciplina, con proprio decreto, l'organizzazione e il funzionamento dell'Osservatorio, in modo da assicurare lo svolgimento delle funzioni previste dall'articolo 127, comma 2. Il Comitato si avvale dell'Osservatorio permanente.

8. L'Osservatorio, sulla base delle direttive e dei criteri diramati dal Comitato, acquisisce periodicamente e sistematicamente dati:

a) sulla entità della popolazione tossicodipendente anche con riferimento alla tipologia delle sostanze assunte e sul rapporto tra le caratteristiche del mercato del lavoro e delle attività lavorative e l'assunzione di sostanze stupefacenti e psicotrope;

b) sulla dislocazione e sul funzionamento dei servizi pubblici e privati operanti nel settore della prevenzione, cura e riabilitazione, nonché sulle iniziative tendenti al recupero sociale ivi compresi i servizi attivati negli istituti di prevenzione e pena e nelle caserme; sul numero di soggetti riabilitati reinseriti in attività lavorative e sul tipo di attività lavorative eventualmente intraprese, distinguendo se presso strutture pubbliche o private;

c) sui tipi di trattamento praticati e sui risultati conseguiti, in particolare per quanto riguarda la somministrazione di metadone, nei servizi di cui alla lettera b), sulla epidemiologia delle patologie correlate, nonché sulla produzione e sul consumo delle sostanze stupefacenti o psicotrope;

d) sulle iniziative promosse ai diversi livelli istituzionali in materia di informazione e prevenzione;

e) sulle fonti e sulle correnti del traffico illecito delle sostanze stupefacenti o psicotrope;

f) sull'attività svolta dalle forze di polizia nel settore della prevenzione e repressione del traffico illecito delle sostanze stupefacenti o psicotrope;

g) sul numero e sugli esiti dei processi penali per reati previsti dal presente testo unico;

h) sui flussi di spesa per la lotta alle tossicodipendenze e sulla destinazione di tali flussi per funzioni e per territorio.

9. I Ministeri degli affari esteri, di grazia e giustizia, delle finanze, della difesa, della sanità, della pubblica istruzione e del lavoro e della previdenza sociale, nell'ambito delle rispettive competenze, sono tenuti a trasmettere all'osservatorio i dati di cui al comma 8, relativi al primo e al secondo semestre di ogni anno, entro i mesi di giugno e dicembre.

10. L'Osservatorio, avvalendosi anche delle prefetture e delle amministrazioni locali, può richiedere ulteriori dati a qualunque amministrazione statale e regionale, che è tenuta a fornirli, con l'eccezione di quelli che possano violare il diritto all'anonimato.

11. Ciascun Ministero e ciascuna regione possono ottenere informazioni dall'Osservatorio.

12. Il Presidente del Consiglio dei Ministri, d'intesa con i Ministri della sanità, della pubblica istruzione, della difesa e per gli affari sociali, promuove campagne informative sugli effetti negativi sulla salute derivanti dall'uso di sostanze stupefacenti e psicotrope, nonché sull'ampiezza e sulla gravità del fenomeno criminale del traffico di tali sostanze.

13. Le campagne informative nazionali sono realizzate attraverso i mezzi di comunicazione radiotelevisivi pubblici e privati, attraverso la stampa quotidiana e periodica nonché attraverso pubbliche affissioni e servizi telefonici e telematici di informazione e di consulenza e sono finanziate nella misura massima di lire 10 miliardi annue a valere sulla quota del Fondo nazionale di intervento per la lotta alla droga destinata agli interventi previsti dall'articolo 127. Il Presidente del Consiglio dei Ministri o il Ministro per la solidarietà sociale da lui delegato determina, con proprio decreto, in deroga alle norme sulla pubblicità delle amministrazioni pubbliche, la distribuzione delle risorse finanziarie tra stampa quotidiana e periodica, emittenti radiofoniche e televisive nazionali e locali nonché a favore di iniziative mirate di comunicazione da sviluppare sul territorio nazionale.

14. COMMA ABROGATO DAL D.LGS. 12 APRILE 1996, N. 258.

15. Ogni tre anni, il Presidente del Consiglio dei Ministri, nella sua qualità di Presidente del Comitato nazionale di coordinamento per l'azione antidroga, convoca una conferenza nazionale sui problemi connessi con la diffusione delle sostanze stupefacenti e psicotrope alla quale invita soggetti pubblici e

privati che esplicano la loro attività nel campo della prevenzione e della cura della tossicodipendenza. Le conclusioni di tali conferenze sono comunicate al Parlamento anche al fine di individuare eventuali correzioni alla legislazione antidroga dettate dall'esperienza applicativa.

16. L'Italia concorre, attraverso gli organismi internazionali, all'assistenza ai Paesi in via di sviluppo produttori delle materie di base dalle quali si estraggono le sostanze stupefacenti o psicotrope.

17. L'assistenza prevede anche la creazione di fonti alternative di reddito per liberare le popolazioni locali dall'asservimento alle coltivazioni illecite da cui attualmente traggono il loro sostentamento.

18. A tal fine sono attivati anche gli strumenti previsti dalla legge 26 febbraio 1987, n. 49, sulla cooperazione dell'Italia con i Paesi in via di sviluppo.

Art. 2

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 3, commi 1 e 2)

Attribuzioni del Ministro della sanità

1. Il Ministro della sanità, nell'ambito delle proprie competenze:

- a) determina, sentito il Consiglio sanitario nazionale, gli indirizzi per le attività di prevenzione del consumo e delle dipendenze da sostanze stupefacenti o psicotrope e da alcool e per la cura e il reinserimento sociale dei soggetti dipendenti da sostanze stupefacenti o psicotrope e da alcool;
- b) partecipa ai rapporti, sul piano internazionale, con la Commissione degli stupefacenti e con l'Organo di controllo sugli stupefacenti del Consiglio economico e sociale delle Nazioni Unite e con il Fondo delle Nazioni Unite per il controllo dell'abuso delle droghe (UNFDAC), con i competenti organismi della Comunità economica europea e con ogni altra organizzazione internazionale avente competenza nella materia di cui al presente testo unico; a tal fine cura l'aggiornamento dei dati relativi alle quantità di sostanze stupefacenti o psicotrope effettivamente importate, esportate, fabbricate, impiegate, nonché alle quantità disponibili presso gli enti o le imprese autorizzati;

c) determina, sentito il Consiglio sanitario nazionale, gli indirizzi per il rilevamento epidemiologico da parte delle regioni, delle province autonome di Trento e di Bolzano e delle unità sanitarie locali, concernente le dipendenze da alcool e da sostanze stupefacenti o psicotrope;

d) concede le autorizzazioni per la coltivazione, la produzione, la fabbricazione, l'impiego, il commercio, l'esportazione, l'importazione, il transito, l'acquisto, la vendita e la detenzione delle sostanze stupefacenti o psicotrope, nonché quelle per la produzione, il commercio, l'esportazione, l'importazione e il transito delle sostanze suscettibili di impiego per la produzione di sostanze stupefacenti o psicotrope di cui al comma 1 dell'articolo 70;

e) stabilisce con proprio decreto:

1) l'elenco annuale delle imprese autorizzate alla fabbricazione, all'impiego e al commercio all'ingrosso di sostanze stupefacenti o psicotrope, nonché di quelle di cui al comma 1 dell'articolo 70;

((2) il completamento e l'aggiornamento delle tabelle di cui all'articolo 13, sentiti il Consiglio superiore di sanità e l'Istituto superiore di sanità;))

3) le indicazioni relative alla confezione dei farmaci contenenti sostanze stupefacenti o psicotrope;

4) PUNTO ABROGATO DAL D.P.R. 5 GIUGNO 1993, N. 171;

f) verifica, ad un anno, a due anni, a tre anni e a cinque anni dall'entrata in commercio di nuovi farmaci, la loro capacità di indurre dipendenza nei consumatori;

g) promuove, in collaborazione con i Ministri dell'università e della ricerca scientifica e tecnologica e di grazia e giustizia, studi e ricerche relativi agli aspetti farmacologici, tossicologici, medici, psicologici, riabilitativi, sociali, educativi, preventivi e giuridici in tema di droghe, alcool e tabacco;

h) promuove, in collaborazione con le regioni, iniziative volte a eliminare il fenomeno dello scambio di siringhe tra tossicodipendenti, favorendo anche l'immissione nel mercato di siringhe monouso autobloccanti.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30

dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 1, lettera e) del presente articolo).

Art. 3

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 3, commi 1 e 3)

Istituzione del Servizio centrale per le dipendenze
da alcool e sostanze stupefacenti o psicotrope

1. È istituito presso il Ministero della sanità il Servizio centrale per le dipendenze da alcool e sostanze stupefacenti o psicotrope.

2. Il Servizio centrale svolge compiti di indirizzo e coordinamento per le politiche e i programmi inerenti il trattamento delle dipendenze indicate nel comma 1 su tutto il territorio nazionale, con parere obbligatorio del Consiglio sanitario nazionale. Inoltre provvede a:

a) raccogliere i dati epidemiologici e le statistiche circa l'andamento dei consumi, delle violazioni delle norme sulla circolazione stradale e degli infortuni in stato di intossicazione da alcool e sostanze stupefacenti o psicotrope;

b) raccogliere ed elaborare i dati trasmessi dalle regioni relativi all'andamento delle dipendenze da sostanze stupefacenti o psicotrope e da alcool, nonché agli interventi di prevenzione, di cura e di recupero sociale e presentare annualmente un rapporto sulla materia al Ministro della sanità;

c) raccogliere ed elaborare i dati relativi al numero dei servizi pubblici e privati attivi nel settore delle droghe e dell'alcool, ai contributi ad essi singolarmente erogati, nonché al numero degli utenti assistiti ed ai risultati conseguiti nelle attività di recupero e prevenzione messe in atto;

d) esprimere il parere motivato sulle autorizzazioni in materia di sostanze stupefacenti o psicotrope per le quali è competente il Ministro della sanità;

e) esprimere, sentito l'Istituto superiore di sanità, il parere motivato in ordine alla concessione di licenza di importazione di materie prime per la produzione e l'impiego delle sostanze stupefacenti o psicotrope;

f) procedere all'accertamento qualitativo e quantitativo delle sostanze stupefacenti o psicotrope messe a disposizione del Ministero della sanità ai sensi dell'articolo 87;

g) elencare gli additivi aversivi non tossici da immettere nelle confezioni commerciali di solventi inalabili.

h) individuare sostanze da taglio contenute nelle sostanze stupefacenti o psicotrope.

3. Il Servizio centrale, per gli eventuali controlli analitici, si avvale dei laboratori dell'Istituto superiore di sanità o di istituti universitari.

Art. 4

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 3, commi 1, 4 e 5)

Composizione del Servizio centrale per le dipendenze da alcool e sostanze stupefacenti o psicotrope

1. Al Servizio centrale per le dipendenze da alcool e sostanze stupefacenti o psicotrope è preposto un dirigente generale del Ministero della sanità.

2. Il Ministro provvede alla costituzione del Servizio centrale articolandolo in almeno quattro settori afferenti alla dipendenza da sostanze stupefacenti o psicotrope, alla prevenzione delle infezioni da HIV tra i tossicodipendenti e altre patologie correlate, all'alcoolismo e al tabagismo preponendovi i dirigenti di cui al comma 3.

3. Nella tabella XIX, allegata al decreto del Presidente della Repubblica 30 giugno 1972, n. 748, sono apportate le seguenti modifiche:

- a) il quadro A, livello di funzione C, è incrementato di una unità;
- b) il quadro C, livello di funzione D, è incrementato di due unità;
- c) il quadro C, livello di funzione E, è incrementato di quattro unità.

4. All'onere derivante dalla applicazione del presente articolo, valutato in lire 360 milioni per ciascuno degli esercizi 1990, 1991 e 1992, si provvede con la riduzione di pari importo dello stanziamento di cui

all'articolo 39, comma 2, della legge 26 giugno 1990, n. 162.

5. Il Ministro del tesoro è autorizzato ad apportare, con propri decreti, le occorrenti variazioni di bilancio.

Art. 5

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 3)

Controllo e vigilanza

1. Per l'esercizio del controllo e della vigilanza il Ministero della sanità si avvale normalmente dei nuclei specializzati dell'Amministrazione della pubblica sicurezza, della Guardia di finanza, dell'Arma dei carabinieri e, nei casi urgenti, di qualsiasi ufficiale e agente della forza pubblica. Per quanto riguarda il controllo sulle navi e sugli aeromobili l'azione è coordinata con le capitanerie di porto o con i comandi di aeroporto.

Art. 6

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 4)

Modalità della vigilanza

1. La vigilanza presso gli enti e le imprese autorizzati alla coltivazione, alla fabbricazione, all'impiego, al commercio e presso chiunque sia autorizzato alla detenzione di sostanze stupefacenti o psicotrope, è esercitata dal Ministero della sanità.

2. La vigilanza predetta si effettua mediante ispezioni ordinarie e straordinarie.

3. Le ispezioni ordinarie devono essere effettuate almeno ogni due anni, salvo quanto stabilito

dall'articolo 29.

4. Il Ministero della sanità può disporre in ogni tempo ispezioni straordinarie.

5. Per l'esecuzione delle ispezioni il Ministero della sanità può avvalersi della collaborazione degli organi di polizia, i quali comunque hanno facoltà di accedere in qualunque momento nei locali ove si svolgono le attività previste dai titoli III, IV, V, VI e VII del presente testo unico.

6. La Guardia di finanza può eseguire ispezioni straordinarie in ogni tempo presso gli enti e le imprese autorizzati alla fabbricazione di sostanze stupefacenti o psicotrope quando sussistano sospetti di attività illecite.

Art. 7

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 5)

Obbligo di esibizione di documenti

1. Ai fini della vigilanza e dei controlli previsti dagli articoli 5 e 6 i titolari delle autorizzazioni, nonché i titolari o i direttori delle farmacie, sono tenuti ad esibire ai funzionari del Ministero della sanità ed agli appartenenti alle forze di polizia tutti i documenti inerenti all'autorizzazione, alla gestione della coltivazione e vendita dei prodotti, alla fabbricazione, all'impiego, al commercio delle sostanze stupefacenti o psicotrope.

Art. 8

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 4, comma 1)

Opposizione alle ispezioni. Sanzioni

1. Salvo che il fatto costituisca più grave reato, è punito con l'arresto fino ad un anno o con l'ammenda da lire un milione a lire dieci milioni chiunque:

- a) indebitamente impedisce od ostacola lo svolgimento delle ispezioni previste dall'articolo 6;
- b) rivela o preannuncia l'ispezione qualora questa debba essere improvvisa o comunque non preannunciata;
- c) indebitamente impedisce od ostacola i controlli, gli accessi o gli altri atti previsti dall'articolo 29, oppure si sottrae all'obbligo di esibire i documenti di cui all'articolo 7.

Art. 9

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 5, comma 1)

Attribuzioni del Ministro dell'interno

1. Il Ministro dell'interno, nell'ambito delle proprie competenze:

- a) esplica le funzioni di alta direzione dei servizi di polizia per la prevenzione e la repressione del traffico illecito di sostanze stupefacenti o psicotrope e di coordinamento generale in materia dei compiti e delle attività delle forze di polizia; promuove altresì, d'intesa con il Ministro degli affari esteri e con il Ministro di grazia e giustizia, accordi internazionali di collaborazione con i competenti organismi esteri;
- b) partecipa, sul piano internazionale, salve le attribuzioni dei Ministri degli affari esteri e della sanità, ai rapporti con il Fondo delle Nazioni Unite per il controllo dell'abuso delle droghe (UNFDAC), con i competenti organismi della Comunità economica europea e con qualsiasi altra organizzazione avente competenza nella materia di cui al presente testo unico.

Art. 10

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, artt. 5, comma 1, e 25, comma 2; d.l. 1 aprile 1988, n. 103, convertito, con modificazioni, dalla legge 1 giugno 1988, n. 176, art. 2- bis).

Servizio centrale antidroga

1. Per l'attuazione dei compiti del Ministro dell'interno in materia di coordinamento e di pianificazione delle forze di polizia e di alta direzione dei servizi di polizia per la prevenzione e la repressione del traffico illecito di sostanze stupefacenti o psicotrope, il capo della polizia - direttore generale della pubblica sicurezza si avvale del Servizio centrale antidroga, già istituito nell'ambito del Dipartimento della pubblica sicurezza ai sensi dell'articolo 35 della legge 1 aprile 1981, n. 121.
2. Ai fini della necessaria cooperazione internazionale nella prevenzione e repressione del traffico illecito di sostanze stupefacenti o psicotrope, il Servizio mantiene e sviluppa i rapporti con i corrispondenti servizi delle polizie estere, avvalendosi anche dell'Organizzazione internazionale della polizia criminale (OIPC-Interpol), nonché con gli organi tecnici dei Governi dei Paesi esteri operanti in Italia.
3. Il Servizio cura, altresì, i rapporti con gli organismi internazionali interessati alla cooperazione nelle attività di polizia antidroga.
4. Il servizio prestato dagli ufficiali dell'Arma dei carabinieri e della Guardia di finanza nell'ambito del Servizio centrale antidroga è equivalente, agli effetti dello sviluppo della carriera, al periodo di comando, nei rispettivi gradi, presso i Corpi di appartenenza.
5. Per le attività del Servizio centrale antidroga, nonché per gli oneri di cui all'articolo 100 e per l'avvio del potenziamento di cui all'articolo 101, comma 2, sono stanziati, per il triennio 1990-1992, 6.800 milioni di lire in ragione d'anno.

Art. 11

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 5, comma 1)

Uffici antidroga all'estero

1. Il Dipartimento della pubblica sicurezza può destinare, fuori del territorio nazionale, secondo quanto disposto dall'articolo 168 del decreto del Presidente della Repubblica 5 gennaio 1967, n. 18, e successive modificazioni, personale appartenente alla Direzione centrale per i servizi antidroga, che opererà presso le rappresentanze diplomatiche e gli uffici consolari in qualità di esperti per la sicurezza, per lo svolgimento di attività di studio, osservazione, consulenza e informazione in vista della promozione della cooperazione contro il traffico della droga.
2. A tali fini il contingente previsto dall'articolo 168 del decreto del Presidente della Repubblica 5 gennaio 1967, n. 18, è aumentato di una quota di venti unità, riservata agli esperti per la sicurezza della Direzione centrale per i servizi antidroga.
3. Per l'assolvimento dei compiti di cooperazione internazionale nella prevenzione e repressione del traffico illecito di sostanze stupefacenti o psicotrope, la Direzione centrale per i servizi antidroga può costituire uffici operanti fuori del territorio nazionale, nel quadro di specifici accordi di cooperazione stipulati con i Governi interessati. Tali accordi stabiliranno la condizione giuridica dei predetti uffici nei confronti delle autorità locali. **((Al personale inviato presso gli uffici di cui al primo periodo spetta il trattamento economico riconosciuto agli esperti per la sicurezza di cui al comma 1)).**
4. Agli uffici di cui al comma 3 è destinato personale della Direzione centrale per i servizi antidroga, nominato con decreto del Ministro dell'interno, di concerto con i Ministri degli affari esteri e del tesoro.
5. **((L'onere derivante dall'attuazione del comma 1 è pari a 2.065.828 euro annui a decorrere dal 1990 per le spese riguardanti il personale e a 516.457 euro per le spese di carattere funzionale relativamente al 1990. L'onere derivante dall'attuazione del comma 3 è complessivamente pari a 810.000 euro annui a decorrere dall'anno 2025, di cui 725.000 euro annui per le spese di personale e 85.000 euro annui per le spese di funzionamento)).**

Art. 12

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 6, comma 1)

Consultazione e raccordo tra lo Stato

le regioni e le province autonome

1. I compiti di consultazione e raccordo, su tutto il territorio della Repubblica, delle attività di prevenzione, di cura e di recupero socio-sanitario delle tossicodipendenze e per la lotta contro l'uso delle sostanze stupefacenti o psicotrope sono svolti dalla Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le regioni e le province autonome di Trento e di Bolzano, secondo le modalità previste dall'articolo 12 della legge 23 agosto 1988, n. 400. Quando all'ordine del giorno della Conferenza sono in discussione le problematiche attinenti alla materia di cui al presente testo unico è obbligatoria la presenza del Ministro per gli affari sociali.

Art. 13

Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 11 - legge 26 giugno 1990 n. 162, art. 7, commi 1 e 2)

Tabelle delle sostanze soggette a controllo

((

1. Le sostanze stupefacenti o psicotrope sottoposte alla vigilanza ed al controllo del Ministero della salute e i medicinali a base di tali sostanze, ivi incluse le sostanze attive ad uso farmaceutico, sono raggruppate, in conformità ai criteri di cui all'articolo 14, in cinque tabelle, allegate al presente testo unico.

Il Ministero della salute stabilisce con proprio decreto il completamento e l'aggiornamento delle tabelle con le modalità di cui all'articolo 2, comma 1, lettera e), numero 2).

))

2. Le tabelle di cui al comma 1 devono contenere l'elenco di tutte le sostanze e dei preparati indicati nelle convenzioni e negli accordi internazionali e sono aggiornate tempestivamente anche in base a quanto previsto dalle convenzioni e accordi medesimi ovvero a nuove acquisizioni scientifiche.

3. ((IL D.L. 20 MARZO 2014, N. 36, CONVERTITO CON MODIFICAZIONI DALLA L. 16 MAGGIO 2014, N. 79, HA CONFERMATO L'ABROGAZIONE DEL PRESENTE COMMA)).

4. Il decreto è pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana e inserito nella successiva edizione della Farmacopea ufficiale.

((5. Il Ministero della salute, sentiti il Consiglio superiore di sanità e l'Istituto superiore di sanità ed in accordo con le convenzioni internazionali in materia di sostanze stupefacenti o psicotrope, dispone con apposito decreto l'esclusione da una o più misure di controllo di quei medicinali e dispositivi diagnostici che per la loro composizione qualitativa e quantitativa non possono trovare un uso diverso da quello cui sono destinati.))

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica dei commi 1 e 5 e l'abrogazione del comma 3 del presente articolo).

Art. 14

((Criteri per la formazione delle tabelle).))

((

1. La inclusione delle sostanze stupefacenti o psicotrope nelle tabelle di cui all'articolo 13 è

effettuata in base ai seguenti criteri:

a) nella tabella I devono essere indicati:

- 1) l'oppio e i materiali da cui possono essere ottenute le sostanze oppiacee naturali, estraibili dal papavero sonnifero; gli alcaloidi ad azione narcotico-analgescica da esso estraibili; le sostanze ottenute per trasformazione chimica di quelle prima indicate; le sostanze ottenibili per sintesi che siano riconducibili, per struttura chimica o per effetti, a quelle oppiacee precedentemente indicate; eventuali intermedi per la loro sintesi;**
- 2) le foglie di coca e gli alcaloidi ad azione eccitante sul sistema nervoso centrale da queste estraibili; le sostanze ad azione analoga ottenute per trasformazione chimica degli alcaloidi sopra indicati oppure per sintesi;**
- 3) le sostanze di tipo amfetaminico ad azione eccitante sul sistema nervoso centrale;**
- 4) ogni altra sostanza che produca effetti sul sistema nervoso centrale ed abbia capacità di determinare dipendenza fisica o psichica dello stesso ordine o di ordine superiore a quelle precedentemente indicate;**
- 5) gli indolici, siano essi derivati triptaminici che lisergici, e i derivati feniletilamminici, che abbiano effetti allucinogeni o che possano provocare distorsioni sensoriali;**
- 6) le sostanze ottenute per sintesi o semisintesi che siano riconducibili per struttura chimica o per effetto farmaco-tossicologico al tetraidrocannabinolo;**
- 7) ogni altra pianta o sostanza naturale o sintetica che possa provocare allucinazioni o gravi distorsioni sensoriali e tutte le sostanze ottenute per estrazione o per sintesi chimica che provocano la stessa tipologia di effetti a carico del sistema nervoso centrale;**
- 8) le preparazioni contenenti le sostanze di cui alla presente lettera, in conformità alle modalità indicate nella tabella dei medicinali di cui alla lettera e);**

b) nella tabella II devono essere indicati:

- 1) la cannabis e i prodotti da essa ottenuti;**
- 2) le preparazioni contenenti le sostanze di cui alla presente lettera, in conformità alle modalità indicate nella tabella dei medicinali di cui alla lettera e);**

c) nella tabella III devono essere indicati:

- 1) i barbiturici che hanno notevole capacità di indurre dipendenza fisica o psichica o entrambe,**

nonché altre sostanze ad effetto ipnotico-sedativo ad essi assimilabili. Sono pertanto esclusi i barbiturici a lunga durata e di accertato effetto antiepilettico e i barbiturici a breve durata di impiego quali anestetici generali, sempre che tutte le dette sostanze non comportino i pericoli di dipendenza innanzi indicati;

2) le preparazioni contenenti le sostanze di cui alla presente lettera, in conformità alle modalità indicate nella tabella dei medicinali di cui alla lettera e);

d) nella tabella IV devono essere indicate:

1) le sostanze per le quali sono stati accertati concreti pericoli di induzione di dipendenza fisica o psichica di intensità e gravità minori di quelli prodotti dalle sostanze elencate nelle tabelle I e III;

2) le preparazioni contenenti le sostanze di cui alla presente lettera, in conformità alle modalità indicate nella tabella dei medicinali di cui alla lettera e);

e) nella tabella denominata "tabella dei medicinali" e suddivisa in cinque sezioni, sono indicati i medicinali a base di sostanze attive stupefacenti o psicotrope, ivi incluse le sostanze attive ad uso farmaceutico, di corrente impiego terapeutico ad uso umano o veterinario. Nella sezione A della tabella dei medicinali sono indicati:

1) i medicinali contenenti le sostanze analgesiche oppiacee naturali, di semisintesi e di sintesi;

2) i medicinali di cui all'allegato III -bis al presente testo unico;

3) i medicinali contenenti sostanze di corrente impiego terapeutico per le quali sono stati accertati concreti pericoli di induzione di grave dipendenza fisica o psichica;

4) i medicinali contenenti barbiturici che hanno notevole capacità di indurre dipendenza fisica o psichica o entrambe, nonché altre sostanze ad effetto ipnotico-sedativo ad essi assimilabili;

f) nella sezione B della tabella dei medicinali sono indicati:

1) i medicinali che contengono sostanze di corrente impiego terapeutico per le quali sono stati accertati concreti pericoli di induzione di dipendenza fisica o psichica di intensità e gravità minori di quelli prodotti dai medicinali elencati nella sezione A;

2) i medicinali contenenti barbiturici ad azione antiepilettica e quelli contenenti barbiturici con breve durata d'azione;

3) i medicinali contenenti le benzodiazepine, i derivati pirazolopirimidinici ed i loro analoghi ad azione ansiolitica o psicostimolante che possono dar luogo al pericolo di abuso e generare

farmacodipendenza;

g) nella sezione C della tabella dei medicinali sono indicati:

1) i medicinali contenenti le sostanze elencate nella tabella dei medicinali, sezione B, da sole o in associazione con altre sostanze attive ad uso farmaceutico, per i quali sono stati accertati concreti pericoli di induzione di dipendenza fisica o psichica;

h) nella sezione D della tabella dei medicinali sono indicati:

1) i medicinali contenenti le sostanze elencate nella tabella dei medicinali, sezioni A o B, da sole o in associazione con altre sostanze attive ad uso farmaceutico quando per la loro composizione qualitativa e quantitativa e per le modalità del loro uso, presentano rischi di abuso o farmacodipendenza di grado inferiore a quello dei medicinali compresi nella tabella dei medicinali, sezioni A e C, e pertanto non sono assoggettate alla disciplina delle sostanze che entrano a far parte della loro composizione;

2) i medicinali ad uso parenterale a base di benzodiazepine;

3) i medicinali per uso diverso da quello iniettabile, i quali, in associazione con altre sostanze attive ad uso farmaceutico non stupefacenti contengono alcaloidi totali dell'oppio con equivalente ponderale in morfina non superiore allo 0,05 per cento in peso espresso come base anidra; i suddetti medicinali devono essere tali da impedire praticamente il recupero dello stupefacente con facili ed estemporanei procedimenti estrattivi;

3-bis) in considerazione delle prioritarie esigenze terapeutiche nei confronti del dolore severo, composti medicinali utilizzati in terapia del dolore elencati nell'allegato III-bis, limitatamente alle forme farmaceutiche diverse da quella parenterale;

i) nella sezione E della tabella dei medicinali sono indicati:

1) i medicinali contenenti le sostanze elencate nella tabella dei medicinali, sezioni A o B, da sole o in associazione con altre sostanze attive ad uso farmaceutico, quando per la loro composizione qualitativa e quantitativa o per le modalità del loro uso, possono dar luogo a pericolo di abuso o generare farmacodipendenza di grado inferiore a quello dei medicinali elencati nella tabella dei medicinali, sezioni A, B, C o D.

2. Nelle tabelle di cui al comma 1 sono compresi, ai fini della applicazione del presente testo

unico, tutti gli isomeri, gli esteri, gli eteri, ed i sali anche relativi agli isomeri, esteri ed eteri, nonché gli stereoisomeri nei casi in cui possono essere prodotti, relativi alle sostanze incluse nelle tabelle I, II, III e IV, e ai medicinali inclusi nella tabella dei medicinali, salvo sia fatta espressa eccezione.

3. Le sostanze incluse nelle tabelle sono indicate con la denominazione comune internazionale, il nome chimico, la denominazione comune italiana o l'acronimo, se esiste. È, tuttavia, ritenuto sufficiente, ai fini della applicazione del presente testo unico, che nelle tabelle la sostanza sia indicata con almeno una delle denominazioni sopra indicate, purché idonea ad identificarla.

4. Le sostanze e le piante di cui al comma 1, lettere a) e b), sono soggette alla disciplina del presente testo unico anche ove si presentino sotto ogni forma di prodotto, miscuglio o miscela.

5.COMMA SOPPRESSO DALLA L.16 MAGGIO 2014, N. 79.

6. La tabella dei medicinali indica la classificazione ai fini della fornitura. Sono comunque fatte salve le condizioni stabilite dall'Agenzia italiana del farmaco all'atto del rilascio dell'autorizzazione all'immissione in commercio, nonché le limitazioni e i divieti stabiliti dal Ministero della salute per esigenze di salute pubblica.))

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del presente articolo).

Art. 14-bis

((Sistema nazionale di allerta rapida per le droghe - NEWS-D))

1. ((Al fine di dare piena attuazione operativa all'articolo 13 del regolamento (UE) 2023/1322 del

Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 giugno 2023, a decorrere dal 1° gennaio 2025, è istituito, presso il Dipartimento per le politiche antidroga della Presidenza del Consiglio dei ministri, il Sistema nazionale di allerta rapida per le droghe (NEWS-D), quale strumento di coordinamento operativo delle informazioni di allerta che opera anche attraverso un dispositivo informatico dedicato, finalizzato alla prevenzione e alla tutela della salute pubblica, per individuare tempestivamente e prevenire fenomeni potenzialmente pericolosi correlati alla comparsa di nuove sostanze psicoattive o al consumo di sostanze stupefacenti già vietate.))

2. ((Il Sistema di cui al comma 1 si avvale, per il proprio funzionamento, dei centri collaborativi di primo e di secondo livello di cui ai commi 3 e 4.))

3. ((Sono centri collaborativi di primo livello:

a) l'Istituto superiore di sanità, di cui all'articolo 9 del decreto legislativo 29 ottobre 1999, n. 419, per la raccolta di dati e informazioni provenienti dai centri collaborativi di secondo livello su aspetti bio-tossicologici;

b) i centri antiveleno, pubblici o privati, per la raccolta di dati e informazioni provenienti dai centri collaborativi di secondo livello, su aspetti clinico-tossicologici, in grado di assicurare una disponibilità per l'intera giornata, con laboratori interni e capacità analitiche nel settore delle nuove sostanze psicoattive, da individuare a cura del Dipartimento per le politiche antidroga della Presidenza del Consiglio dei ministri;

c) la Direzione centrale per i servizi antidroga del Dipartimento della pubblica sicurezza del Ministero dell'interno, di cui all'articolo 1 della legge 15 gennaio 1991, n. 16, per il concorso allo sviluppo del Sistema di cui al comma 1, per il coordinamento delle Forze di polizia nell'alimentazione informativa del predetto Sistema nonché per la raccolta di dati e informazioni, utili per la formulazione di allerta o informative, emergenti dagli esami tossicologici condotti dai centri collaborativi di secondo livello di cui al comma 4, lettera e), sulle sostanze stupefacenti sequestrate.))

4. ((Possono essere centri collaborativi di secondo livello:

a) gli istituti di medicina legale;

b) i laboratori universitari di tossicologia forense;

- c) le amministrazioni centrali e periferiche competenti in materia di droga;**
- d) le strutture di emergenza;**
- e) i laboratori delle Forze di polizia;**
- f) le strutture pubbliche di base individuate ai sensi dell'articolo 75, comma 10;**
- g) gli enti, le agenzie e le associazioni scientifiche ovvero i soggetti pubblici o privati operanti nell'ambito della prevenzione, della cura e della riabilitazione delle dipendenze da sostanze stupefacenti, individuati, sulla base di criteri specifici, dal Dipartimento per le politiche antidroga della Presidenza del Consiglio dei ministri.))**

5. ((Al fine di garantire la piena operatività del Sistema di cui al comma 1 e la tempestiva individuazione di nuove sostanze stupefacenti e psicoattive, nonché i loro effetti sulla salute, il Dipartimento per le politiche antidroga della Presidenza del Consiglio dei ministri è autorizzato, anche in deroga alle disposizioni contenute nel codice dei contratti pubblici, di cui al decreto legislativo 31 marzo 2023, n. 36, a stipulare convenzioni e contratti con strutture private in possesso dei requisiti di cui al comma 3, lettera b).))

6. ((Con decreto del Presidente del Consiglio dei ministri, da adottare entro novanta giorni dalla data di entrata in vigore della presente disposizione, sono definiti i compiti e l'organizzazione del Sistema di cui al comma 1)).

Art. 15

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 13)

Adempimenti del Ministero della sanità
e delle regioni

1. Il Ministero della sanità provvede alla pubblicazione periodica ed alla diffusione mediante trasmissione alle regioni ed alle autorità sanitarie locali, dei dati aggiornati concernenti le sostanze indicate nelle tabelle di cui all'articolo 14, i loro effetti, i metodi di cura delle tossicodipendenze,

l'elenco dei presidi sanitari specializzati e dei centri sociali abilitati alla prevenzione ed alla cura delle tossicomanie.

2. Gli uffici regionali competenti provvedono a comunicare le notizie di cui al comma 1 ai singoli medici esercenti la professione sanitaria.

Art. 16

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 14)

Elenco delle imprese autorizzate

1. L'elenco aggiornato degli enti e delle imprese autorizzati alla coltivazione e produzione, alla fabbricazione, all'impiego e al commercio all'ingrosso di sostanze stupefacenti o psicotrope, con gli estremi di ciascuna autorizzazione e con la specificazione delle attività autorizzate, è pubblicato annualmente, a cura del Ministero della sanità, nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

TITOLO II

DELLE AUTORIZZAZIONI

Art. 17

Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 15 - legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 8, comma 1)

Obbligo di autorizzazione

1. Chiunque intenda coltivare, produrre, fabbricare, impiegare, importare, esportare, ricevere per transito, commerciare a qualsiasi titolo o comunque detenere per il commercio sostanze stupefacenti o psicotrope, comprese nelle tabelle di cui all'articolo 14 deve munirsi dell'autorizzazione del Ministero

della sanità.

2. Dall'obbligo dell'autorizzazione sono escluse le farmacie, per quanto riguarda l'acquisto di sostanze stupefacenti o psicotrope e per l'acquisto, la vendita o la cessione di dette sostanze in dose e forma di medicinali.

3. L'importazione, il transito o l'esportazione di sostanze stupefacenti o psicotrope da parte di chi è munito dell'autorizzazione di cui al comma 1, sono subordinati alla concessione di un permesso rilasciato dal Ministro della sanità in conformità delle convenzioni internazionali e delle disposizioni di cui al titolo V del presente testo unico.

4. Nella domanda di autorizzazione, gli enti e le imprese interessati devono indicare la carica o l'ufficio i cui titolari sono responsabili della tenuta dei registri e dell'osservanza degli altri obblighi imposti dalle disposizioni dei titoli VI e VII del presente testo unico.

5. Il Ministro della sanità, nel concedere l'autorizzazione, determina, caso per caso, le condizioni e le garanzie alle quali essa è subordinata, sentito il Comando generale della Guardia di finanza nonché, quando trattasi di coltivazione, il Ministero dell'agricoltura e delle foreste.

6. Il decreto di autorizzazione ha durata biennale ed è soggetto alla tassa di concessione governativa.

7. ((COMMA SOPPRESSO DAL D.LGS. 12 APRILE 1996, N. 258)).

Art. 18

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 16)

Comunicazione dei decreti di autorizzazione

1. I decreti ministeriali di autorizzazione sono comunicati al Dipartimento di pubblica sicurezza del Ministero dell'interno, al Comando generale della Guardia di finanza e al Comando generale dell'Arma dei carabinieri che impartiscono ai dipendenti organi periferici le istruzioni necessarie per la vigilanza.

2. Ugual comunicazione è effettuata al Servizio centrale antidroga.

Art. 19

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 17)

Requisiti soggettivi per l'autorizzazione

1. Le autorizzazioni previste dal comma 1 dell'articolo 17 sono personali e non possono essere cedute, né comunque utilizzate da altri a qualsiasi titolo ed in qualsiasi forma.
2. Le autorizzazioni medesime possono essere accordate soltanto ad enti o imprese il cui titolare o legale rappresentante, se trattasi di società, sia di buona condotta e offra garanzie morali e professionali. Gli stessi requisiti deve possedere il direttore tecnico dell'azienda. **((Le autorizzazioni non possono essere rilasciate ai soggetti di cui al presente comma, persone fisiche o legali rappresentanti di enti, che abbiano avuto condanne o sanzioni ai sensi degli articoli 73, 74 e 75; in tali casi sono immediatamente revocate anche le autorizzazioni già rilasciate)).**
3. Nel caso di enti o imprese che abbiano più filiali o depositi è necessaria l'autorizzazione per ciascuna filiale o deposito. I requisiti previsti dal comma 2 devono essere posseduti anche dalla persona preposta alla filiale o al deposito.
4. Nel caso di cessazione dell'attività autorizzata o di cessazione dell'azienda, di mutamento della denominazione o della ragione sociale, di morte o di sostituzione del titolare dell'impresa o del legale rappresentante dell'ente, l'autorizzazione decade di diritto, senza necessità di apposito provvedimento.
5. Tuttavia nel caso di morte o di sostituzione del titolare dell'impresa o del legale rappresentante dell'ente, il Ministero della sanità può consentire in via provvisoria, per non oltre il termine perentorio di tre mesi, la prosecuzione dell'attività autorizzata sotto la responsabilità del direttore tecnico.

Art. 20

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 18)

Rinnovo delle autorizzazioni

- 1.** La domanda per ottenere il rinnovo delle autorizzazioni deve essere presentata, almeno tre mesi prima della scadenza, con la procedura stabilita per il rilascio delle singole autorizzazioni.
- 2.** Nei casi di decadenza di cui al comma 4 dell'articolo 19, ai fini del rilascio della nuova autorizzazione, può essere ritenuta valida la documentazione relativa ai requisiti obiettivi rimasti invariati.

Art. 21

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 19)

Revoca e sospensione dell'autorizzazione

- 1.** In caso di accertate irregolarità durante il corso della coltivazione, della raccolta, della fabbricazione, trasformazione, sintesi, impiego, custodia, commercio di sostanze stupefacenti o psicotrope, o quando vengono a mancare in tutto o in parte i requisiti prescritti dalla legge per il titolare o per il legale rappresentante o per il direttore tecnico, il Ministro della sanità procede alla revoca dell'autorizzazione.
- 2.** Il Ministro della sanità può procedere alla revoca anche in caso di incidente tecnico, di furto, di deterioramento di sostanze stupefacenti o psicotrope o di altre irregolarità verificatesi anche per colpa del personale addetto.
- 3.** Nei casi previsti dai commi 1 e 2, qualora il fatto risulti di lieve entità, può essere adottato un provvedimento di sospensione dell'autorizzazione fino a sei mesi.
- 4.** Il provvedimento di revoca o di sospensione deve essere motivato ed è notificato agli interessati

tramite il sindaco e comunicato all'autorità sanitaria regionale, alla questura competente per territorio e, ove occorra, al Comando generale della Guardia di finanza.

5. Nel caso che le irregolarità indicate nel comma 1 concernano esclusivamente le prescrizioni tecnico-agrarie, il Ministro della sanità adotta i provvedimenti opportuni, sentito il Ministero dell'agricoltura e delle foreste.

Art. 22

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 20)

Provvedimenti in caso di cessazione
delle attività autorizzate

1. Nei casi di decadenza, di revoca o di sospensione dell'autorizzazione, il Ministro della sanità, salvo quanto previsto dall'articolo 23, adotta i provvedimenti ritenuti opportuni nei riguardi delle eventuali giacenze di sostanze stupefacenti o psicotrope e provvede al ritiro del bollettario e dei registri previsti dal presente testo unico, nonché al ritiro del decreto di autorizzazione.

Art. 23

Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 21 - decreto-legge 22 aprile
1985, n. 144, convertito, con modificazioni, dalla legge 21 giugno 1985, n. 297, art. 4, comma 2).

Cessione o distruzione di sostanze stupefacenti o psicotrope

1. Nell'esercizio delle facoltà previste dall'articolo 22, il Ministro della sanità può consentire, su richiesta dell'interessato, la cessione delle giacenze di sostanze stupefacenti o psicotrope ai relativi fornitori ovvero ad altri enti o imprese autorizzati o a farmacie, nominativamente indicati.

- 2.** Qualora nel termine di un anno non sia stato possibile realizzare alcuna destinazione delle sostanze stupefacenti o psicotrope, queste vengono acquisite dallo Stato ed utilizzate con le procedure e modalità di cui all'articolo 24.
- 3.** Le sostanze deteriorate non utilizzabili farmacologicamente devono essere distrutte, osservando le modalità di cui all'articolo 25.
- 4.** Dell'avvenuta esecuzione dei provvedimenti adottati a norma del presente articolo deve essere redatto apposito verbale.

Art. 24

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 22)

Sostanze stupefacenti o psicotrope confiscate o acquisite

- 1.** Le sostanze stupefacenti o psicotrope confiscate o comunque acquisite dallo Stato ai sensi dell'articolo 23 sono poste a disposizione del Ministero della sanità che effettuate, se necessario, le analisi, provvede alla loro utilizzazione o distruzione.
- 2.** Nel caso di vendita, qualora non sia stata disposta confisca, il ricavato, dedotte le spese sostenute dallo Stato, è versato al proprietario. Le somme relative ai recuperi delle spese sostenute dallo Stato sono versate con imputazione ad apposito capitolo dello stato di previsione delle entrate statali.

Art. 25

(Decreto-legge 22 aprile 1985, n. 144, convertito, con modificazioni
dalla legge 21 giugno 1985, n. 297, art. 4, comma 1)

Distruzione delle sostanze consegnate o messe a disposizione del Ministero della sanità

1. La distruzione delle sostanze stupefacenti e psicotrope nei casi previsti dagli articoli 23 e 24 è disposta con decreto del Ministro della sanità che ne stabilisce le modalità di attuazione e si avvale di idonee strutture pubbliche locali, ove esistenti, o nazionali.
2. In tali casi il Ministro della sanità può, altresì, richiedere ai prefetti delle province interessate che venga assicurata adeguata assistenza da parte delle forze di polizia alle operazioni di distruzione.
3. Il verbale relativo alle operazioni di cui al comma 2 è trasmesso al Ministero della sanità.

Art. 25-bis

((Distruzione delle sostanze e delle composizioni in possesso dei soggetti di cui all'articolo 17 e delle farmacie).))

((

1. **Le sostanze e le composizioni scadute o deteriorate non utilizzabili farmacologicamente, limitatamente a quelle soggette all'obbligo di registrazione, in possesso dei soggetti autorizzati ai sensi dell'articolo 17, sono distrutte previa autorizzazione del Ministero della salute.**
2. **La distruzione delle sostanze e composizioni di cui al comma 1 in possesso delle farmacie è effettuata dall'azienda sanitaria locale ovvero da un'azienda autorizzata allo smaltimento dei rifiuti sanitari. Delle operazioni di distruzione di cui al presente comma è redatto apposito verbale e, nel caso in cui la distruzione avvenga per il tramite di un'azienda autorizzata allo smaltimento dei rifiuti sanitari, il farmacista trasmette all'azienda sanitaria locale il relativo verbale. Gli oneri di trasporto, distruzione e gli altri eventuali oneri connessi sono a carico delle farmacie richiedenti la distruzione.**
3. **Le Forze di polizia assicurano, nell'ambito delle risorse umane, finanziarie e strumentali disponibili a legislazione vigente, adeguata assistenza alle operazioni di distruzione di cui al**

presente articolo))

TITOLO III
DISPOSIZIONI RELATIVE ALLA COLTIVAZIONE E PRODUZIONE,
ALLA
FABBRICAZIONE, ALL'IMPIEGO ED AL COMMERCIO ALL'INGROSSO DELLE
SOSTANZE STUPEFACENTI O PSICOTROPE.
Capo I
DELLA COLTIVAZIONE E
PRODUZIONE

Art. 26

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 26)

Coltivazioni e produzioni vietate

((

1. Salvo quanto stabilito nel comma 2, è vietata nel territorio dello Stato la coltivazione delle piante comprese nelle tabelle I e II di cui all'articolo 14, ad eccezione della canapa coltivata esclusivamente per la produzione di fibre o per altri usi industriali, diversi da quelli di cui all'articolo 27, consentiti dalla normativa dell'Unione europea.

))

2. Il Ministro della sanità può autorizzare istituti universitari e laboratori pubblici aventi fini istituzionali di ricerca, alla coltivazione delle piante sopra indicate per scopi scientifici, sperimentali o didattici.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 1 del presente articolo).

Art. 27

Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 27 - legge 26 giugno 1990 n. 162, art. 33, comma 1)

Autorizzazione alla coltivazione

- 1.** La richiesta di autorizzazione alla coltivazione, avanzata dai soggetti di cui agli articoli 16 e 17 del presente testo unico deve contenere il nome del richiedente coltivatore responsabile, l'indicazione del luogo, delle particelle catastali e della superficie di terreno sulla quale sarà effettuata la coltivazione, nonché la specie di coltivazione e i prodotti che si intende ottenere. Il richiedente deve indicare l'esatta ubicazione dei locali destinati alla custodia dei prodotti ottenuti.
- 2.** Sia la richiesta che l'eventuale decreto ministeriale di autorizzazione sono trasmessi alla competente unità sanitaria locale e agli organi di cui all'articolo 29 ai quali spetta l'esercizio della vigilanza e del controllo di tutte le fasi della coltivazione fino all'avvenuta cessione del prodotto.
- 3.** L'autorizzazione è valida oltre che per la coltivazione, anche per la raccolta, la detenzione e la vendita dei prodotti ottenuti, da effettuarsi esclusivamente alle ditte titolari di autorizzazione per la fabbricazione e l'impiego di sostanze stupefacenti.

Art. 28

Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 28 - decreto-legge 22 aprile 1985, n. 144, convertito, con

modificazioni, dalla legge 21 giugno 1985, n. 297, art. 3, comma 4 - legge 26 giugno 1990, n. 162, art.

32, comma 1).

Sanzioni

1. Chiunque, senza essere autorizzato, coltiva le piante indicate nell'articolo 26, è assoggettato alle sanzioni penali ed amministrative stabilite per la fabbricazione illecita delle sostanze stesse.
2. Chiunque non osserva le prescrizioni e le garanzie cui l'autorizzazione è subordinata, **((è soggetto, salvo che il fatto costituisca reato, alla sanzione amministrativa pecuniaria da euro 5.000 a euro 30.000))**.
3. In ogni caso le piante illegalmente coltivate sono sequestrate e confiscate. Si applicano le disposizioni dell'articolo 86.

Art. 29

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 29)

Vigilanza sulla coltivazione raccolta e produzione di stupefacenti

1. Ai fini della vigilanza sulle attività di coltivazione, raccolta e produzione di stupefacenti, i militari della Guardia di finanza svolgono controlli periodici delle coltivazioni autorizzate per accertare l'osservanza delle condizioni imposte e la sussistenza delle garanzie richieste dal provvedimento autorizzativo. La periodicità dei controlli è concordata tra il Ministero della sanità, il Comando generale della Guardia di finanza e il Ministero dell'agricoltura e delle foreste, in relazione alla ubicazione ed estensione del terreno coltivato, alla natura e alla durata del ciclo agrario.
2. Indipendentemente dalle ispezioni previste dal comma 1, i militari della Guardia di finanza possono eseguire controlli a carattere straordinario in caso di sospetto di frode.
3. Per l'espletamento dei predetti compiti i militari della Guardia di finanza hanno facoltà di accedere in qualunque tempo alle coltivazioni, nonché nei locali di custodia dei prodotti ottenuti, ove effettuano

riscontri sulle giacenze.

4. Le operazioni concernenti la raccolta delle piante o parti di esse, dell'oppio grezzo o di altre droghe debbono essere effettuate alla presenza dei predetti militari.

5. Fuori delle coltivazioni autorizzate, e specialmente nelle immediate vicinanze di esse, i militari della Guardia di finanza esercitano attiva vigilanza al fine di prevenire e reprimere qualsiasi tentativo di abusiva sottrazione dei prodotti. Ove accertino l'esistenza di coltivazioni abusive, provvedono alla conta delle piante coltivate ed alla distruzione delle stesse dopo averne repertato appositi campioni.

Art. 30

Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 30 - legge 26 giugno 1990, n. 162 art. 32, comma 1)

Eccedenze di produzione

- 1.** Sono tollerate eventuali eccedenze di produzione non superiori al 10 per cento sulle quantità consentite purché siano denunciate al Ministero della sanità entro quindici giorni dal momento in cui sono accertate.
- 2.** Le eccedenze sono computate nei quantitativi da prodursi nell'anno successivo.
- 3.** Chiunque per colpa produce sostanze stupefacenti o psicotrope in quantità superiore a quelle consentite o tollerate è punito con la reclusione sino ad un anno o con la multa fino a lire venti milioni.

TITOLO III

DISPOSIZIONI RELATIVE ALLA COLTIVAZIONE E PRODUZIONE, ALLA FABBRICAZIONE, ALL'IMPIEGO ED AL COMMERCIO ALL'INGROSSO DELLE SOSTANZE STUPEFACENTI O PSICOTROPE.

Capo II

DELLA FABBRICAZIONE

Art. 31

Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 31 - legge 26 giugno 1990 n. 162, art. 32, comma 1)

Quote di fabbricazione

- 1.** Il Ministro della sanità, entro il mese di novembre di ogni anno, tenuto conto degli impegni derivanti dalle convenzioni internazionali, stabilisce con proprio decreto le quantità delle varie sostanze stupefacenti o psicotrope, comprese nelle tabelle I e II, sezioni A e B di cui all'articolo 14, che possono essere fabbricate e messe in vendita, in Italia o all'estero, nel corso dell'anno successivo, da ciascun ente o impresa autorizzati alla fabbricazione. (34) **((35))**
- 2.** I limiti quantitativi stabiliti nel provvedimento di cui al comma 1 possono essere aumentati, ove necessario, nel corso dell'anno al quale si riferiscono.
- 3.** I provvedimenti di cui ai commi 1 e 2 sono pubblicati nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.
- 4.** Sono tollerate eventuali eccedenze di fabbricazione non superiori al 10 per cento sulle quantità consentite purché siano denunciate al Ministero della sanità entro quindici giorni dal momento in cui sono accertate. Le eccedenze sono computate nei quantitativi da fabbricarsi nell'anno successivo.
- 5.** Chiunque per colpa fabbrica sostanze stupefacenti o psicotrope in quantità superiori a quelle consentite o tollerate è punito con la reclusione fino ad un anno o con la multa fino a lire venti milioni.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 1 del presente articolo).

AGGIORNAMENTO (35)

Il D.L. 20 marzo 2014, n. 36, convertito con modificazioni dalla L. 16 maggio 2014, n. 79, ha disposto (con l'art. 1, comma 5) che al comma 1 del presente articolo "le parole: «nelle tabelle I, II, III, IV e V di cui all'articolo 14» sono sostituite dalle seguenti: «nelle tabelle di cui all'articolo 14, con esclusione di quelle incluse nelle sezioni C, D ed E della tabella dei medicinali»".

Art. 32

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 32)

Autorizzazione alla fabbricazione

- 1.** Chiunque intenda ottenere l'autorizzazione per estrarre alcaloidi dalla pianta di papavero sonnifero o dall'oppio, dalle foglie o dalla pasta di coca o da altre piante contenenti sostanze stupefacenti, ovvero fabbricarli per sintesi, deve presentare domanda al Ministero della sanità, entro il 31 ottobre di ciascun anno.
- 2.** Analoga domanda deve essere presentata, nel termine indicato nel comma 1, da chi intenda estrarre, trasformare ovvero produrre per sintesi sostanze psicotrope.
- 3.** La domanda deve essere corredata dal certificato di iscrizione all'albo professionale del direttore tecnico, che deve essere munito di laurea in chimica o in farmacia o in altra disciplina affine.
- 4.** La domanda, corredata del certificato di iscrizione alla camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura deve contenere:
 - a) le generalità del richiedente: titolare dell'impresa o legale rappresentante dell'ente che avrà la responsabilità per quanto riguarda l'osservanza delle norme di legge;
 - b) la sede, l'ubicazione e la descrizione dell'ente o dell'impresa di fabbricazione con descrizione grafica dei locali adibiti alla lavorazione e al deposito della merce lavorata o da porsi in lavorazione;
 - c) le generalità del direttore tecnico che assume la responsabilità con il titolare dell'impresa o il legale rappresentante dell'ente;

d) la qualità e i quantitativi delle materie prime richieste per la lavorazione;

e) le sostanze che si intende fabbricare, nonché i procedimenti di estrazione che si intende applicare, con l'indicazione presumibile delle rese di lavorazione.

5. L'autorizzazione è valida, oltre che per la fabbricazione di sostanze stupefacenti e psicotrope, anche per l'acquisto delle relative materie prime, nonché per la vendita dei prodotti ottenuti.

Art. 33

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 33)

Idoneità dell'officina ai fini della fabbricazione

1. Ogni officina deve essere provvista di locali adibiti esclusivamente alla fabbricazione delle sostanze stupefacenti o psicotrope, di apparecchi e mezzi adeguati allo scopo, nonché di locali idonei alla custodia dei prodotti finiti e delle materie prime occorrenti per la fabbricazione.

2. Il Ministero della sanità accerta la sussistenza dei requisiti di cui al comma 1.

3. Qualora il richiedente non sia autorizzato all'esercizio di officina farmaceutica, deve munirsi della relativa autorizzazione.

4. Il Ministero della sanità accerta, mediante ispezione, l'idoneità dell'officina anche ai sensi dell'articolo 144 del testo unico delle leggi sanitarie, approvato con regio decreto 27 luglio 1934, n. 1265, e successive modificazioni.

5. Le spese relative a tali accertamenti sono a carico del richiedente ed i relativi recuperi sono versati con imputazione ad apposito capitolo dello stato di previsione delle entrate statali.

Art. 34

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 34)

Controllo sui cicli di lavorazione

((

1. Presso ciascun ente o impresa, autorizzati alla fabbricazione di sostanze stupefacenti o psicotrope, comprese nelle tabelle I, II e nella tabella dei medicinali, sezione A, di cui all'articolo 14, devono essere dislocati uno o più militari della Guardia di finanza per il controllo dell'entrata e dell'uscita delle sostanze stupefacenti o psicotrope, nonché per la sorveglianza a carattere continuativo durante i cicli di lavorazione.

))

2. La vigilanza può essere disposta, su richiesta del Ministero della sanità, previa intesa con il Comando generale della Guardia di finanza, anche presso singoli enti o imprese autorizzati all'impiego di dette sostanze.

3. Le istruzioni di servizio sono impartite dal Comando generale della Guardia di finanza in conformità alle disposizioni di massima concertate, anche ai fini del coordinamento, col Ministero della sanità.

4. Le aziende, che fabbricano sostanze stupefacenti o psicotrope, hanno l'obbligo di mettere a disposizione dei militari addetti alla vigilanza presso lo stabilimento i locali idonei per lo svolgimento delle operazioni di controllo, adeguatamente attrezzati per i turni di riposo, quando la lavorazione si svolga durante la notte.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 1 del presente articolo).

Art. 35

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 35)

Controllo sulle materie prime

- 1.** Il Ministero della sanità esercita il controllo sulle quantità di materie prime ad azione stupefacente, sulle quantità di sostanze stupefacenti o psicotrope comprese nelle tabelle I e II, sezioni A e B di cui all'articolo 14, fabbricate o comunque in possesso di ciascuna officina e sulla loro destinazione, con particolare riguardo alla ripartizione quantitativa sul mercato. (34) **((35))**
- 2.** Il Ministro della sanità può limitare o vietare, in qualsiasi momento, ove particolari circostanze lo richiedano, la fabbricazione di singole sostanze stupefacenti o psicotrope.
- 3.** Gli organi specializzati di controllo sono tenuti ad affettuare saltuarie ed improvvise azioni di controllo sia di iniziativa propria che su richiesta del Ministero della sanità.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 1 del presente articolo).

AGGIORNAMENTO (35)

Il D.L. 20 marzo 2014, n. 36, convertito con modificazioni dalla L. 16 maggio 2014, n. 79, ha disposto (con l'art. 1, comma 7) che al comma 1 del presente articolo "le parole: «nelle tabelle I, II, III, IV e VI di cui all'articolo 14» sono sostituite dalle seguenti: «nelle tabelle di cui all'articolo 14, con esclusione di quelle incluse nelle sezioni C, D ed E della tabella dei medicinali»".

TITOLO III

DISPOSIZIONI RELATIVE ALLA COLTIVAZIONE E PRODUZIONE, ALLA
FABBRICAZIONE, ALL'IMPIEGO ED AL COMMERCIO ALL'INGROSSO DELLE
SOSTANZE STUPEFACENTI O PSICOTROPE.

Capo III
DELL'IMPIEGO

Art. 36

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 36)

Autorizzazione all'impiego

- 1.** Chiunque intende ottenere l'autorizzazione all'impiego di sostanze stupefacenti o psicotrope comprese nelle tabelle I e II di cui all'articolo 14, purché regolarmente autorizzato all'esercizio di officina farmaceutica, deve presentare domanda al Ministero della sanità, secondo le modalità previste dal comma 4 dell'articolo 32, in quanto applicabili. (34) **((35))**
- 2.** Il Ministero della sanità accerta se i locali siano idonei alla preparazione, all'impiego ed alla custodia delle materie prime e dei prodotti.
- 3.** Il decreto di autorizzazione è valido per l'acquisto e per l'impiego delle sostanze sottoposte a controllo, nonché per la vendita dei prodotti ottenuti. (34) **((35))**
- 4.** Le spese relative agli accertamenti di cui al comma 2 sono a carico del richiedente ed i relativi recuperi sono versati con imputazione ad apposito capitolo dello stato di previsione delle entrate statali.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica dei commi 1 e 3 del presente articolo).

AGGIORNAMENTO (35)

Il D.L. 20 marzo 2014, n. 36, convertito con modificazioni dalla L. 16 maggio 2014, n. 79, ha disposto (con l'art. 1, comma 8, lettera a)) che al comma 1 del presente articolo "le parole: «I, II, III, IV e V» sono soppresse".

Ha inoltre disposto (con l'art. 1, comma 8, lettera b)) che al comma 3 del presente articolo "le parole: «delle preparazioni ottenute» sono sostituite dalle seguenti: «dei prodotti ottenuti»".

TITOLO III

DISPOSIZIONI RELATIVE ALLA COLTIVAZIONE E PRODUZIONE, ALLA FABBRICAZIONE, ALL'IMPIEGO ED
AL COMMERCIO ALL'INGROSSO DELLE SOSTANZE STUPEFACENTI O PSICOTROPE.

Capo IV

DEL COMMERCIO ALL'INGROSSO

Art. 37

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 37)

Autorizzazione al commercio all'ingrosso

1. Chiunque intende ottenere l'autorizzazione al commercio all'ingrosso di sostanze stupefacenti o psicotrope deve presentare domanda al Ministero della sanità, separatamente per ciascun deposito o filiale.

2. Il Ministero della sanità accerta l'idoneità dei locali adibiti alla conservazione e alla custodia delle sostanze e dei prodotti.

3. Le spese relative a tali accertamenti sono a carico del richiedente ed i relativi recuperi sono versati con imputazione ad apposito capitolo dello stato di previsione delle entrate statali.

4. La domanda corredata da certificato di iscrizione alla camera di commercio, industria, artigianato ed agricoltura deve indicare:

a) le generalità del titolare o la denominazione dell'impresa commerciale con l'indicazione del legale rappresentante;

b) le generalità della persona responsabile del funzionamento dell'esercizio e l'indicazione dei requisiti previsti dall'articolo 188- bis del testo unico delle leggi sanitarie, approvato con regio decreto 27 luglio 1934, n. 1265;

c) l'ubicazione delle sedi, delle filiali, dei depositi o magazzini nei quali il commercio viene esercitato con l'indicazione dei locali riservati alla ricezione, alla detenzione e alla spedizione o consegna dei prodotti di cui al comma 1, con la indicazione delle misure di sicurezza adottate per i predetti locali;

d) le sostanze, i prodotti e le specialità medicinali che si intende commerciare.

5. Il Ministro della sanità, previ gli opportuni accertamenti, rilascia l'autorizzazione al commercio determinando, ove necessario, le condizioni e le garanzie.

TITOLO IV

RELATIVE ALLA DISTRIBUZIONE

Capo I

DELLA VENDITA,

DELL'ACQUISTO E DELLA SOMMINISTRAZIONE

Art. 38

Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 38 - legge 26 giugno 1990 n. 162, artt. 9, comma 1, e 32, comma

1)

Vendita o cessione di sostanze stupefacenti o psicotrope

((

1. La vendita o cessione, a qualsiasi titolo, anche gratuito, delle sostanze e dei medicinali compresi nelle tabelle di cui all'articolo 14, esclusi i medicinali di cui alla tabella dei medicinali, sezioni D ed E, è fatta alle persone autorizzate ai sensi del presente testo unico in base a richiesta scritta con buono acquisto conforme al modello predisposto dal Ministero della salute.

I titolari o i direttori di farmacie aperte al pubblico o ospedaliere possono utilizzare i buoni acquisto anche per richiedere, a titolo gratuito, i medicinali compresi nella tabella dei medicinali, esclusi i medicinali e le sostanze attive ad uso farmaceutico di cui alla tabella dei medicinali, sezioni D ed E, ad altre farmacie aperte al pubblico o ospedaliere, qualora si configuri il carattere di urgenza terapeutica.

))

((

1-bis. Il Ministero della salute stabilisce con proprio decreto il modello dei buoni acquisto.

))

2. In caso di perdita, anche parziale, del bollettario "buoni acquisto", deve essere fatta, entro ventiquattro ore dalla scoperta, denuncia scritta all'autorità di pubblica sicurezza. Chiunque viola tale disposizione è punito con la sanzione amministrativa del pagamento della somma da lire duecentomila a lire quattro milioni.

3. I produttori di specialità medicinali contenenti sostanze stupefacenti o psicotrope sono autorizzati, nei limiti e secondo le norme stabilite dal Ministero della sanità, a spedire ai medici chirurghi e ai medici veterinari campioni di tali specialità.

4. È vietata comunque la fornitura ai medici chirurghi e ai medici veterinari di campioni delle sostanze stupefacenti o psicotrope elencate nelle tabelle I, II e III di cui all'articolo 14.

- 5.** Salvo che il fatto costituisca reato, chiunque viola la disposizione di cui al comma 4 è punito con la sanzione amministrativa del pagamento della somma da lire duecentomila a lire un milione.
- 6.** L'invio delle specialità medicinali di cui al comma 4 è subordinato alla richiesta datata e firmata dal sanitario, che si impegna alla somministrazione sotto la propria responsabilità.
- 7.** Chiunque cede buoni acquisto a qualsiasi titolo è punito, salvo che il fatto costituisca più grave reato, con la reclusione da sei mesi a tre anni e con la multa da lire cinque milioni a lire trenta milioni.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 1 del presente articolo e l'introduzione del comma 1-bis al presente articolo).

Art. 39

**((ARTICOLO ABROGATO DAL D.L. 20 MARZO 2014, N. 36,
CONVERTITO CON MODIFICAZIONI DALLA L. 16 MAGGIO 2014, N. 79))**

Art. 40

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 40)

Confezioni per la vendita

((

1. Il Ministero della salute, nel rispetto delle normative comunitarie, al momento dell'autorizzazione all'immissione in commercio, determina, in rapporto alla loro composizione, indicazione terapeutica e posologia, le confezioni dei medicinali contenenti sostanze stupefacenti o psicotrope che possono essere messe in commercio ed individua, in applicazione dei criteri di cui all'articolo 14, la sezione della tabella dei medicinali in cui collocare il medicinale stesso.

))

2. Composizione, indicazioni terapeutiche, posologia ed eventuali controindicazioni devono essere riportate in modo inequivoco nel foglio illustrativo che accompagna la confezione.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 1 del presente articolo).

Art. 41

Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 41-legge 26 giugno 1990 n. 162, art. 32, comma 1)

Modalità di consegna

1. La consegna di sostanze sottoposte a controllo, da parte degli enti o delle imprese autorizzati a commerciarle, deve essere fatta:

a) personalmente all'intestatario dell'autorizzazione al commercio o al farmacista, previo accertamento della sua identità, qualora la consegna sia effettuata presso la sede dell'ente o

dell'impresa, e annotando i dati del documento di riconoscimento in calce al buono acquisto;

b) a mezzo di un qualunque dipendente dell'ente o dell'impresa, debitamente autorizzato, direttamente al domicilio dell'acquirente, previo accertamento della identità di quest'ultimo e annotando i dati del documento di riconoscimento in calce al buono acquisto;

c) a mezzo pacco postale assicurato;

d) mediante agenzia di trasporto o corriere privato. In questo caso, ove si tratti di sostanze stupefacenti o psicotrope indicate nelle tabelle I e II , sezione A, di cui all'articolo 14 e il cui quantitativo sia superiore ai cento grammi, il trasporto deve essere effettuato previa comunicazione, a cura del mittente, al più vicino ufficio di Polizia di Stato o comando dei carabinieri o della Guardia di finanza.

(34) **((35))**

1-bis. In deroga alle disposizioni di cui al comma 1, la consegna di sostanze sottoposte a controllo può essere fatta anche da parte di operatori sanitari, per quantità terapeutiche di medicinali di cui all'allegato III-bis, accompagnate da Dichiarazione sottoscritta dal medico di medicina generale, di continuità assistenziale o dal medico ospedaliero che ha in cura il paziente, che ne prescriva l'utilizzazione anche nell'assistenza domiciliare di malati che hanno accesso alle cure palliative e alla terapia del dolore secondo le vigenti disposizioni, ad esclusione del trattamento domiciliare degli stati di tossicodipendenza da oppiacei. (34) **((35))**

2. La comunicazione, di cui al comma 1, lettera d), compilata in triplice copia, deve indicare il mittente ed il destinatario, il giorno in cui si effettua il trasporto, la natura e la quantità degli stupefacenti trasportati. Una delle copie è trattenuta dall'ufficio o comando predetti; la seconda è da questo inviata al corrispondente ufficio o comando della giurisdizione del destinatario, per la opportuna azione di vigilanza; la terza, timbrata e vistata dall'ufficio o comando di cui sopra, deve accompagnare la merce ed essere restituita dal destinatario al mittente.

3. Chiunque consegna o trasporti sostanze stupefacenti o psicotrope non ottemperando alle disposizioni del presente articolo è punito con l'arresto fino ad un anno o con l'ammenda da lire un milione a lire venti milioni.

4. Chi vende o cede sostanze sottoposte a controllo, deve conservare la copia della fattura, il relativo

buono acquisto, nonché, ove la consegna avvenga a mezzo posta o corriere, la ricevuta postale o dell'agenzia di trasporto o del corriere privato, relativa alla spedizione della merce. L'inosservanza delle disposizioni del presente comma è punita con la sanzione amministrativa del pagamento di una somma fino a lire un milione.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica della lettera d) del comma 1 e del comma 1-bis del presente articolo).

AGGIORNAMENTO (35)

Il D.L. 20 marzo 2014, n. 36, convertito con modificazioni dalla L. 16 maggio 2014, n. 79, ha disposto (con l'art. 1, comma 11, lettera a)) che alla lettera d) del comma 1 del presente articolo "le parole: «nelle tabelle I e II previste dall'articolo 14» sono sostituite dalle seguenti: «nelle tabelle I, II, III e nella tabella dei medicinali, sezione A, di cui all'articolo 14»".

Ha inoltre disposto (con l'art. 1, comma 11, lettera b)) che al comma 1-bis del presente articolo "la parola: «farmaci» è sostituita dalla seguente: «medicinali», e le parole: «di pazienti affetti da dolore severo in corso di patologia neoplastica o degenerativa» sono sostituite dalle seguenti: «di malati che hanno accesso alle cure palliative e alla terapia del dolore secondo le vigenti disposizioni»".

Art. 42

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 42 - legge 26 giugno 1990, n. 162 art. 10, comma 1)

((Acquisto di medicinali a base di sostanze stupefacenti e di sostanze psicotrope da parte di medici chirurghi)) ((1. I medici chirurghi ed i medici veterinari, i direttori sanitari o responsabili di ospedali, case di cura in genere, prive dell'unità operativa di farmacia, e titolari di gabinetto per l'esercizio delle professioni sanitarie qualora, per le normali esigenze terapeutiche, si determini la necessità di approvvigionarsi di medicinali a base di sostanze stupefacenti o psicotrope compresi nella tabella dei medicinali, sezioni A, B e C, di cui all'articolo 14, devono farne richiesta scritta in triplice copia alla farmacia o al grossista di medicinali. La prima delle predette copie rimane per documentazione al richiedente; le altre due devono essere rimesse alla farmacia o alla ditta all'ingrosso; queste ultime ne trattengono una per il proprio scarico e trasmettono l'altra all'azienda sanitaria locale a cui fanno riferimento.))

2. Salvo che il fatto costituisca reato, l'acquisto dei predetti medicinali in misura eccedente in modo apprezzabile quelle occorrenti per le normali necessità è punito con la sanzione amministrativa del pagamento di una somma da euro 100 ad euro 500. (34) **((35))**

3. I direttori sanitari ed i titolari di gabinetto di cui al comma 1 debbono tenere un registro di carico e scarico dei medicinali acquistati, nel quale devono specificare l'impiego dei medicinali stessi. (34) **((35))**

4. Detto registro deve essere vidimato e firmato in ciascuna pagina dall'autorità sanitaria locale.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica della rubrica e dei commi 1, 2 e 3 del presente articolo).

AGGIORNAMENTO (35)

Il D.L. 20 marzo 2014, n. 36, convertito con modificazioni dalla L. 16 maggio 2014, n. 79, ha disposto

(con l'art. 1, comma 12, lettera c)) che al comma 2 del presente articolo "le parole: «delle predette preparazioni» sono sostituite dalle seguenti: «dei predetti medicinali» e le parole: «lire duecentomila a lire un milione» sono sostituite dalle seguenti: «euro 100 ad euro 500»".

Ha inoltre disposto (con l'art. 1, comma 12, lettera d)) che al comma 3 del presente articolo "le parole: «delle preparazioni acquistate» sono sostituite dalle seguenti: «dei medicinali acquistati» e le parole: «delle preparazioni stesse» sono sostituite dalle seguenti: «dei medicinali stessi»".

Art. 43

((Obblighi dei medici chirurghi e dei medici veterinari).))

((

1. I medici chirurghi e i medici veterinari prescrivono i medicinali compresi nella tabella dei medicinali, sezione A, di cui all'articolo 14, su apposito ricettario approvato con decreto del Ministero della salute.

2. La prescrizione dei medicinali indicati nella tabella dei medicinali, sezione A, di cui all'articolo 14 può comprendere un solo medicinale per una cura di durata non superiore a trenta giorni, ad eccezione della prescrizione dei medicinali di cui all'allegato III-bis per i quali la ricetta può comprendere fino a due medicinali diversi tra loro o uno stesso medicinale con due dosaggi differenti per una cura di durata non superiore a trenta giorni.

3. Nella ricetta devono essere indicati:

- a) cognome e nome dell'assistito ovvero del proprietario dell'animale ammalato;**
- b) la dose prescritta, la posologia ed il modo di somministrazione;**
- c) l'indirizzo e il numero telefonico professionali del medico chirurgo o del medico veterinario da cui la ricetta è rilasciata;**
- d) la data e la firma del medico chirurgo o del medico veterinario da cui la ricetta è rilasciata;**
- e) il timbro personale del medico chirurgo o del medico veterinario da cui la ricetta è rilasciata.**

4. Le ricette di cui al comma 1 sono compilate in duplice copia a ricalco per i medicinali non forniti dal Servizio sanitario nazionale, ed in triplice copia a ricalco per i medicinali forniti dal Servizio sanitario nazionale. Una copia della ricetta è comunque conservata dall'assistito o dal proprietario dell'animale ammalato.

Il Ministero della salute stabilisce con proprio decreto la forma ed il contenuto del ricettario di cui al comma 1.

4-bis. Per la prescrizione, nell'ambito del Servizio sanitario nazionale, di medicinali previsti dall'allegato III-bis per il trattamento di pazienti affetti da dolore severo, in luogo del ricettario di cui al comma 1, contenente le ricette a ricalco di cui al comma 4, può essere utilizzato il ricettario del Servizio sanitario nazionale, disciplinato dal decreto del Ministro dell'economia e delle finanze 17 marzo 2008, pubblicato nel supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 86 dell'11 aprile 2008. Il Ministro della salute, sentiti il Consiglio superiore di sanità e l'Istituto superiore di sanità, può, con proprio decreto, aggiornare l'elenco dei medicinali di cui all'allegato III-bis.

5. La prescrizione dei medicinali compresi nella tabella dei medicinali, sezione A, di cui all'articolo 14, qualora utilizzati per il trattamento degli stati di tossicodipendenza da oppiacei o di alcooldipendenza, è effettuata utilizzando il ricettario di cui al comma 1 nel rispetto del piano terapeutico predisposto da una struttura sanitaria pubblica o da una struttura privata autorizzata ai sensi dell'articolo 116 e specificamente per l'attività di diagnosi di cui al comma 2, lettera d), del medesimo articolo. La persona alla quale sono consegnati in affidamento i medicinali di cui al presente comma è tenuta ad esibire a richiesta la prescrizione medica o il piano terapeutico in suo possesso.

5-bis. La prescrizione di medicinali compresi nella tabella dei medicinali, sezione A, per il trattamento degli stati di tossicodipendenza da oppiacei deve essere effettuata all'interno del piano terapeutico individualizzato, secondo modalità stabilite con decreto del Ministero della salute.

6. I medici chirurghi e i medici veterinari sono autorizzati ad approvvigionarsi attraverso autoricettazione, a trasportare e a detenere i medicinali compresi nell'allegato III-bis per uso

professionale urgente, utilizzando il ricettario di cui al comma 1.

Una copia della ricetta è conservata dal medico chirurgo o dal medico veterinario che tiene un registro delle prestazioni effettuate, annotandovi le movimentazioni, in entrata ed uscita, dei medicinali di cui si è approvvigionato e che successivamente ha somministrato. Il registro delle prestazioni non è di modello ufficiale e deve essere conservato per due anni a far data dall'ultima registrazione effettuata; le copie delle autoricettazioni sono conservate, come giustificativo dell'entrata, per lo stesso periodo del registro.

7. Il personale che opera nei distretti sanitari di base o nei servizi territoriali o negli ospedali pubblici o accreditati delle aziende sanitarie locali è autorizzato a consegnare al domicilio di malati che hanno accesso alle cure palliative e alla terapia del dolore secondo le vigenti disposizioni, ad esclusione del trattamento domiciliare degli stati di tossicodipendenza da oppiacei, le quantità terapeutiche dei medicinali compresi nell'allegato III-bis accompagnate dalla certificazione medica che ne prescrive la posologia e l'utilizzazione nell'assistenza domiciliare.

8. Gli infermieri professionali che effettuano servizi di assistenza domiciliare nell'ambito dei distretti sanitari di base o nei servizi territoriali delle aziende sanitarie locali e i familiari dei pazienti, opportunamente identificati dal medico o dal farmacista che ivi effettuano servizio, sono autorizzati a trasportare le quantità terapeutiche dei medicinali compresi nell'allegato III-bis accompagnate dalla certificazione medica che ne prescrive la posologia e l'utilizzazione a domicilio di malati che hanno accesso alle cure palliative e alla terapia del dolore secondo le vigenti disposizioni, ad esclusione del trattamento domiciliare degli stati di tossicodipendenza da oppiacei.

9. La prescrizione dei medicinali compresi nella tabella dei medicinali, sezioni B, C e D, di cui all'articolo 14 è effettuata con ricetta da rinnovarsi volta per volta e da trattenersi da parte del farmacista.

10. La prescrizione dei medicinali compresi nella tabella dei medicinali, sezione E, di cui all'articolo 14 è effettuata con ricetta medica.

10-bis. I medici chirurghi, su richiesta dei pazienti in corso di trattamento terapeutico con

medicinali stupefacenti o psicotropi che si recano all'estero, provvedono alla redazione della certificazione di possesso dei medicinali stupefacenti o psicotropi compresi nella tabella dei medicinali, da presentare all'autorità doganale all'uscita dal territorio nazionale, individuati con decreto del Ministero della salute, che definisce anche il modello della certificazione.))

AGGIORNAMENTO (13)

La L. 8 febbraio 2001, n. 12 ha disposto (con l'art. 1, comma 1, lettera b), numero 4)) che " il comma 6 è abrogato con effetto dalla data di entrata in vigore del decreto del Ministro della sanità di cui al primo periodo del comma 4, come sostituito dal numero 3) della presente lettera".

Ha inoltre disposto (con l'art. 1, comma 3) che "Il decreto di cui al primo periodo del comma 4 dell'articolo 43 del citato testo unico approvato con decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, come sostituito dal comma 1, lettera b), numero 3), del presente articolo, è emanato entro novanta giorni dalla data di entrata in vigore della presente legge".

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del presente articolo).

Art. 44

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 44)

Divieto di consegna a persona minore o inferma di mente

1. È fatto divieto di consegnare sostanze e preparazioni di cui alle tabelle previste dall'articolo 14 a

persona minore o manifestamente inferma di mente.

2. Salvo che il fatto costituisca reato, chiunque viola la disposizione del comma 1 è punito con una sanzione amministrativa del pagamento di una somma fino a lire due milioni.

Art. 45

((Dispensazione dei medicinali).))

((

1. La dispensazione dei medicinali compresi nella tabella dei medicinali, sezione A, di cui all'articolo 14 è effettuata dal farmacista che annota sulla ricetta il nome, il cognome e gli estremi di un documento di riconoscimento dell'acquirente.

2. Il farmacista dispensa i medicinali di cui al comma 1 dietro presentazione di prescrizione medica compilata sulle ricette previste dai commi 1 e 4-bis dell'articolo 43 nella quantità e nella forma farmaceutica prescritta.

3. Il farmacista ha l'obbligo di accertare che la ricetta sia stata redatta secondo le disposizioni stabilite nell'articolo 43, di annotarvi la data di spedizione e di apporvi il timbro della farmacia e di conservarla tenendone conto ai fini del discarico dei medicinali sul registro di entrata e uscita di cui al comma 1 dell'articolo 60.

3-bis. Il farmacista spedisce comunque le ricette che prescrivano un quantitativo che, in relazione alla posologia indicata, superi teoricamente il limite massimo di terapia di trenta giorni, ove l'eccedenza sia dovuta al numero di unità posologiche contenute nelle confezioni in commercio. In caso di ricette che prescrivano una cura di durata superiore a trenta giorni, il farmacista consegna un numero di confezioni sufficiente a coprire trenta giorni di terapia, in relazione alla posologia indicata, dandone comunicazione al medico prescrittore.

4. La dispensazione dei medicinali di cui alla tabella dei medicinali, sezioni B e C, è effettuata dal

farmacista dietro presentazione di ricetta medica da rinnovarsi volta per volta. Il farmacista appone sulla ricetta la data di spedizione e il timbro della farmacia e la conserva tenendone conto ai fini del scarico dei medicinali sul registro di entrata e di uscita di cui all'articolo 60, comma 1.

5. Il farmacista conserva per due anni, a partire dal giorno dell'ultima registrazione nel registro di cui all'articolo 60, comma 1, le ricette che prescrivono medicinali compresi nella tabella dei medicinali, sezioni A, B e C. Nel caso di fornitura di medicinali a carico del Servizio sanitario nazionale, il farmacista è tenuto a conservare una copia della ricetta originale o fotocopia della ricetta originale, recante la data di spedizione.

6. La dispensazione dei medicinali di cui alla tabella dei medicinali, sezione D, è effettuata dal farmacista dietro presentazione di ricetta medica da rinnovarsi volta per volta.

6-bis. All'atto della dispensazione dei medicinali inseriti nella sezione D della tabella dei medicinali, successivamente alla data del 15 giugno 2009, limitatamente alle ricette diverse da quella di cui al decreto del Ministro della salute 10 marzo 2006, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 76 del 31 marzo 2006, o da quella del Servizio sanitario nazionale, disciplinata dal decreto del Ministro dell'economia e delle finanze 17 marzo 2008, pubblicato nel supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 86 dell'11 aprile 2008, il farmacista deve annotare sulla ricetta il nome, il cognome e gli estremi di un documento di riconoscimento dell'acquirente. Il farmacista conserva per due anni, a partire dal giorno dell'ultima registrazione, copia o fotocopia della ricetta ai fini della dimostrazione della liceità del possesso dei farmaci consegnati dallo stesso farmacista al paziente o alla persona che li ritira.

7. La dispensazione dei medicinali di cui alla tabella dei medicinali, sezione E, è effettuata dal farmacista dietro presentazione di ricetta medica.

8. Decorsi trenta giorni dalla data del rilascio, la prescrizione medica non può essere più spedita.

9. Salvo che il fatto costituisca reato, il contravventore alle disposizioni del presente articolo è soggetto alla sanzione amministrativa pecuniaria del pagamento di una somma da euro 100 ad euro 600.

10. Il Ministro della salute provvede a stabilire, con proprio decreto, tenuto conto di quanto

previsto dal decreto ministeriale 15 luglio 2004 in materia di tracciabilità di medicinali, la forma ed il contenuto dei moduli idonei al controllo del movimento dei medicinali a base di sostanze stupefacenti o psicotrope tra le farmacie interne degli ospedali e singoli reparti.

10-bis. Su richiesta del cliente e in caso di ricette che prescrivono più confezioni, il farmacista, previa specifica annotazione sulla ricetta, può spedirla in via definitiva consegnando un numero di confezioni inferiore a quello prescritto, dandone comunicazione al medico prescrittore, ovvero può consegnare, in modo frazionato, le confezioni, purché entro il termine di validità della ricetta e previa annotazione del numero di confezioni volta per volta consegnato.))

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del presente articolo).

TITOLO IV

RELATIVE ALLA DISTRIBUZIONE

Capo II

DISCIPLINA PER I CASI

DI APPROVVIGIONAMENTO OBBLIGATORIO

Art. 46

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 46)

Approvvigionamento e somministrazione a bordo delle navi mercantili

1. La richiesta per l'acquisto dei medicinali compresi nella tabella II, sezioni A, C e D, prevista

dall'articolo 14, di cui devono essere provviste le navi mercantili a norma della legge 16 giugno 1939, n. 1045, è fatta in triplice copia, nei limiti stabiliti dalle tabelle allegate alla legge medesima, dal medico di bordo o, qualora questi manchi, da un medico fiduciario dell' armatore. Essa deve precisare il nome o il numero del natante, nonché il luogo ove ha sede l'ufficio di iscrizione della nave per la quale viene rilasciata; inoltre deve essere vistata dal medico di porto del luogo ove trovasi il natante. (34) **((35))**

2. La prima delle predette copie rimane per documentazione al richiedente; le altre due devono essere rimesse al farmacista, il quale ne trattiene una per il proprio scarico e trasmette l'altra al medico di porto annotandovi la dicitura: "spedita il giorno ..".

3. Salvo che il fatto costituisca reato, chiunque viola una o più delle disposizioni del presente articolo è punito con la sanzione amministrativa del pagamento di una somma da lire duecentomila a lire un milione.

4. Il medico di bordo o, quando questi manchi, il capitano della nave, è consegnatario dei medicinali e deve annotare in apposito registro il carico e lo scarico. (34) **((35))**

5. Il registro di cui al comma 4 è vidimato e firmato in ciascuna pagina dal medico di porto del luogo ove è iscritta la nave.

6. Esso deve essere conservato a bordo della nave per la durata di due anni a datare dal giorno dell'ultima registrazione. (14)

AGGIORNAMENTO (14)

La L. 16 gennaio 2003, n. 3 ha disposto (con l'art. 44, comma 1) che "A decorrere dalla data di entrata in vigore della presente legge, riacquistano efficacia le previsioni di cui agli articoli 46, 47 e 48 del testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, nel testo vigente prima della data di entrata in vigore della citata legge n. 12 del 2001".

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica dei commi 1 e 4 del presente articolo).

AGGIORNAMENTO (35)

Il D.L. 20 marzo 2014, n. 36, convertito con modificazioni dalla L. 16 maggio 2014, n. 79, ha disposto (con l'art. 1, comma 15, lettera a)) che al comma 1 del presente articolo "le parole: «delle preparazioni indicate nelle tabelle I, II, III, IV e V previste» sono sostituite dalle seguenti: «dei medicinali compresi nella tabella dei medicinali, sezioni A, B, C e D, prevista»".

Ha inoltre disposto (con l'art. 1, comma 15, lettera b)) che al comma 4 del presente articolo "le parole: «delle preparazioni» sono sostituite dalle seguenti: «dei medicinali»".

Art. 47

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 47)

Approvvigionamento e somministrazione nei cantieri di lavoro

1. La richiesta per l'acquisto dei medicinali compresi nella tabella II, sezioni A, C e D, prevista dall'articolo 14, di cui devono essere provviste le aziende industriali, commerciali e agricole, a norma del decreto del Presidente della Repubblica 19 marzo 1956, n. 303, è fatta in triplice copia, nei limiti stabiliti nelle disposizioni previste dal decreto medesimo, dal medico fiduciario dell'azienda. Essa deve precisare il nome dell' azienda e il luogo ove è ubicato il cantiere per il quale è rilasciata, nonché il numero dei lavoratori addetti; inoltre deve essere vistata dall'autorità sanitaria locale nella cui circoscrizione il cantiere è ubicato. (34) **((35))**

2. La prima delle predette copie rimane per documentazione al richiedente; le altre due devono essere rimesse al farmacista, che ne trattiene una per il proprio scarico e trasmette l'altra alla competente unità sanitaria locale apponendovi la dicitura: "spedita il giorno . . .".

3. Salvo che il fatto costituisca reato, chiunque viola una o più delle disposizioni del presente articolo è punito con la sanzione amministrativa del pagamento di una somma da lire duecentomila a lire un milione.

4. Il titolare dell'azienda o il medico del cantiere o, in mancanza, l'infermiere addetto o il capo cantiere è consegnatario dei medicinali e deve annotare in apposito registro il carico e lo scarico. (34) **((35))**

5. Il registro di cui al comma 4 è vidimato e firmato in ciascuna pagina dall'autorità sanitaria locale nella cui circoscrizione l'azienda ha sede. Esso deve essere conservato per la durata di due anni a datare dal giorno dell'ultima registrazione. (14)

AGGIORNAMENTO (14)

La L. 16 gennaio 2003, n. 3 ha disposto (con l'art. 44, comma 1) che "A decorrere dalla data di entrata in vigore della presente legge, riacquistano efficacia le previsioni di cui agli articoli 46, 47 e 48 del testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, nel testo vigente prima della data di entrata in vigore della citata legge n. 12 del 2001".

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica dei commi 1 e 4 del presente articolo).

AGGIORNAMENTO (35)

Il D.L. 20 marzo 2014, n. 36, convertito con modificazioni dalla L. 16 maggio 2014, n. 79, ha disposto (con l'art. 1, comma 16, lettera a)) che al comma 1 del presente articolo "le parole: «delle preparazioni indicate nelle tabelle I, II, III, IV e V previste» sono sostituite dalle seguenti: «dei medicinali compresi nella tabella dei medicinali, sezioni A, B, C e D, prevista»".

Ha inoltre disposto (con l'art. 1, comma 16, lettera b)) che al comma 4 del presente articolo "le parole: «delle preparazioni» sono sostituite dalle seguenti: «dei medicinali»".

Art. 48

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 48)

Approvvigionamento per le necessità di pronto soccorso

1. Fuori delle ipotesi di detenzione obbligatoria di preparazioni, previste negli articoli 46 e 47, il Ministero della sanità può rilasciare autorizzazione, indicando la persona responsabile della custodia e della utilizzazione, alla detenzione di dette preparazioni, per finalità di pronto soccorso a favore di equipaggi e passeggeri di mezzi di trasporto terrestri, marittimi ed aerei o di comunità anche non di lavoro, di carattere temporaneo.

2. L'autorizzazione deve indicare i limiti quantitativi, in misura corrispondente alle esigenze mediamente calcolabili, nonché le disposizioni che gli interessati sono tenuti ad osservare. **((14))**

AGGIORNAMENTO (14)

La L. 16 gennaio 2003, n. 3 ha disposto (con l'art. 44, comma 1) che "A decorrere dalla data di entrata in vigore della presente legge, riacquistano efficacia le previsioni di cui agli articoli 46, 47 e 48 del testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e

riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, nel testo vigente prima della data di entrata in vigore della citata legge n. 12 del 2001".

TITOLO IV
RELATIVE ALLA DISTRIBUZIONE
Capo III
DELLA RICERCA SCIENTIFICA E SPERIMENTAZIONE

Art. 49

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 49)

Istituti di ricerca scientifica

Assegnazione di stupefacenti e sostanze psicotrope

- 1.** Ai fini della ricerca scientifica e della sperimentazione o per indagini richieste dall'autorità giudiziaria, gli istituti d'istruzione universitaria ed i titolari di laboratorio di ricerca scientifica e sperimentazione, all'uopo riconosciuti idonei dal Ministero della sanità, possono essere autorizzati a provvedersi di quantitativi di sostanze stupefacenti o psicotrope occorrenti per ciascun ciclo di ricerca o di sperimentazione.
- 2.** L'autorizzazione è rilasciata da parte del Ministro della sanità, previa determinazione dei quantitativi predetti. Di detti quantitativi deve essere dato conto al Ministero della sanità in qualsiasi momento ne venga fatta richiesta, nonché con relazione scritta annuale contenente la descrizione delle ricerche e delle sperimentazioni compiute e con l'indicazione dei nomi dei ricercatori e dei periti. L'autorizzazione non è soggetta a tassa di concessione governativa.
- 3.** Il responsabile della detenzione e dell'uso scientifico assume in entrata la sostanza e si munisce, ai fini della registrazione di scarico, delle dichiarazioni rilasciate dai singoli ricercatori e sperimentatori o

periti.

4. Le persone autorizzate sono obbligate ad annotare in apposito registro vidimato dall'autorità sanitaria locale le seguenti indicazioni:

- a) gli estremi dell'atto di autorizzazione;
- b) la quantità di sostanze stupefacenti o psicotrope in entrata e in giacenza;
- c) la descrizione sommaria delle ricerche e delle sperimentazioni effettuate e l'indicazione dei prodotti ottenuti e delle quantità residue.

5. Salvo che il fatto costituisca reato, chiunque viola le disposizioni del comma 4 è punito con la sanzione amministrativa del pagamento di una somma fino a lire un milione.

TITOLO V

DELL'IMPORTAZIONE, DELL'ESPORTAZIONE E DEL TRANSITO

Art. 50

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 50)

Disposizioni generali

- 1.** L'importazione, l'esportazione ed il transito di sostanze stupefacenti o psicotrope possono essere effettuati esclusivamente dagli enti e dalle imprese autorizzati alla coltivazione delle piante, alla produzione, alla fabbricazione, all'impiego e al commercio di sostanze stupefacenti o psicotrope, nonché all'impiego delle predette sostanze, a fini di ricerca scientifica e di sperimentazione.
- 2.** Le operazioni di cui al comma 1 devono essere svolte soltanto tramite le dogane di prima categoria.
- 3.** Il permesso deve essere rilasciato per ogni singola operazione; ha la validità di mesi sei e può essere utilizzato anche per quantitativi inferiori a quelli assegnati.

- 4.** Le sostanze stupefacenti o psicotrope dirette all'estero devono essere spedite a mezzo pacco postale con valore dichiarato.
- 5.** È vietata l'importazione di sostanze stupefacenti o psicotrope con destinazione ad una casella postale o ad una banca.
- 6.** Le norme del presente testo unico si applicano alle zone, punti o depositi franchi qualora la disciplina a questi relativa vi consenta la introduzione di sostanze stupefacenti o psicotrope.
- 7.** Durante il transito è vietato manomettere o in qualsiasi modo modificare gli involucri contenenti sostanze stupefacenti o psicotrope salvo che per finalità doganali o di polizia. È vietato altresì destinarli, senza apposita autorizzazione del Ministro della sanità, a Paese diverso da quello risultante dal permesso di esportazione e da quello di transito.
- 8.** Per il trasporto e la consegna di sostanze stupefacenti o psicotrope in importazione, esportazione o transito si applicano le norme di cui all'articolo 41.
- 9.** Le disposizioni dei commi da 2 a 8 si applicano soltanto alle sostanze stupefacenti o psicotrope comprese nelle tabelle **((I, II, III e IV))** di cui all'articolo 14.

TITOLO V
DELL'IMPORTAZIONE, DELL'ESPORTAZIONE E DEL
TRANSITO
Capo
I
DELL'IMPORTAZIONE

Art. 51

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 51)

Domanda per il permesso di importazione

1. Per ottenere il permesso di importazione, l'interessato è tenuto a presentare domanda direttamente al Ministero della sanità secondo le modalità indicate con decreto del Ministro.

Art. 52

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 52)

Importazione

- 1.** Il Ministero della sanità, rilasciato il permesso di importazione in conformità delle convenzioni internazionali, ne dà tempestivo avviso alla dogana presso la quale è effettuata l'importazione e, se quest'ultima è interna, anche alla dogana di confine.
- 2.** L'eventuale inoltro dalla dogana di confine a quella interna è disposto con scorta di bolletta di cauzione per merci estere dichiarate, sulla quale deve essere indicato l'indirizzo del locale autorizzato, destinato ad accogliere il prodotto.
- 3.** L'importatore deve presentare al più presto alla dogana destinataria il permesso di importazione, insieme con la dichiarazione doganale, provvedendo in pari tempo, ove si debba procedere al prelevamento di campioni, a richiedere l'intervento del comando della Guardia di finanza.
- 4.** La dogana destinataria, pervenuta la merce e qualora non sussista la possibilità di sdoganare immediatamente la merce medesima, ne dispone l'introduzione nei propri magazzini di temporanea custodia, dandone nello stesso tempo comunicazione al Ministero della sanità, al Servizio centrale antidroga, al competente comando della Guardia di finanza ed all'importatore.

Art. 53

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 53)

Sdoganamento e bolletta di accompagnamento

- 1.** La dogana, dietro presentazione dei documenti indicati nel comma 3 dell'articolo 52 e dopo il prelievo dei campioni, provvede allo sdoganamento dei prodotti ed assicura i colli che li contengono con contrassegni doganali. Sulla bolletta di importazione la dogana, oltre alle indicazioni di rito, deve annotare anche gli estremi del permesso di importazione, da allegarsi alla bolletta matrice, e a scorta della merce importata rilascia una bolletta di accompagnamento, riportante tutti i dati essenziali dell'avvenuta operazione, nonché il termine entro cui la bolletta medesima dovrà essere restituita alla dogana emittente con le attestazioni di scarico.
- 2.** L'arrivo a destinazione della merce deve risultare da attestazione che l'importatore, dopo che la merce sia stata presa in carico sull'apposito registro, avrà cura di far apporre sulla bolletta di accompagnamento dal più vicino ufficio di Polizia di Stato o Comando dei carabinieri o della Guardia di finanza ovvero dall'agente di scorta nel caso che questa sia stata disposta.
- 3.** La bolletta di accompagnamento, munita della cennata attestazione, deve essere restituita, entro il termine perentorio specificato nella bolletta stessa, dall'importatore alla dogana, che informa dell'avvenuta regolare importazione, citando la data e il numero della bolletta di importazione, il Ministero della sanità, il Servizio centrale antidroga ed il Comando della Guardia di finanza competente.
- 4.** Trascorso il termine assegnato per la restituzione della bolletta di accompagnamento senza che questa sia stata restituita, munita dell'attestazione di scarico, la dogana redige processo verbale, informandone le autorità di cui al comma 3.

Art. 54

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 54)

Prelevamento dei campioni

- 1.** Nel caso di importazione di sostanze stupefacenti o psicotrope comprese nelle tabelle I e II, sezioni A e B, di cui all' articolo 14 la dogana destinataria provvede al prelevamento di campioni, a richiesta del Ministero della sanità e con le modalità da questi fissate. (34) **((35))**
- 2.** Se l'importazione concerne le sostanze stupefacenti e psicotrope incluse nelle tabelle I e II, sezione A, previste dall' articolo 14 la dogana preleva quattro separati campioni con le modalità indicate nel presente articolo. (34) **((35))**
- 3.** Ciascun campione, salvo diversa determinazione disposta dal Ministero della sanità all'atto del rilascio del permesso di importazione, deve essere costituito da almeno 10 grammi per l'oppio, per gli estratti di oppio, per la resina di canape e per la pasta di coca; di grammi 20 per le foglie di coca, per la canapa indiana, per le capsule e per la paglia di papavero; di grammi uno per la cocaina, per la morfina, per la codeina, per la etilmorfina e per qualunque altra sostanza chimica allo stato grezzo o puro, di sali o di derivati, inclusi nella tabella I indicata al comma 1.
- 4.** I singoli campioni devono essere contenuti in flaconi di vetro, con chiusura a tenuta, suggellati.
- 5.** Sulla relativa etichetta, oltre le indicazioni della quantità e qualità della sostanza, della ditta importatrice e della provenienza, devono figurare anche il titolo dichiarato del principio attivo dominante e la percentuale di umidità della sostanza.
- 6.** All'operazione di prelevamento dei campioni deve presenziare anche un militare della Guardia di finanza.
- 7.** Per la predetta operazione deve essere redatto apposito verbale compilato in contraddittorio con l'importatore o un suo legale rappresentante e firmato dagli intervenuti.
- 8.** Una copia del verbale è trasmessa, a cura della dogana, al Ministero della sanità, altra copia è allegata alla dichiarazione di importazione ed una terza copia è consegnata all'importatore.
- 9.** Dei campioni prelevati, due devono essere trasmessi, a cura della dogana, al Ministero della sanità, uno rimane alla dogana stessa ed uno è trattenuto in custodia dall'importatore, il quale deve tenerne conto agli effetti delle registrazioni di entrata ed uscita.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica dei commi 1 e 2 del presente articolo).

AGGIORNAMENTO (35)

Il D.L. 20 marzo 2014, n. 36, convertito con modificazioni dalla L. 16 maggio 2014, n. 79, ha disposto (con l'art. 1, comma 17, lettera a)) che al comma 1 del presente articolo "le parole: «tabelle I, II, III, IV e V di cui all'articolo 14» sono sostituite dalle seguenti: «tabelle di cui all'articolo 14, con esclusione dei medicinali di cui alle sezioni C, D ed E della tabella dei medicinali,»".

Ha inoltre disposto (con l'art. 1, comma 17, lettera b)) che al comma 2 del presente articolo "le parole: «I, II, e III previste dall'articolo 14» sono sostituite dalle seguenti: «di cui all'articolo 14, con esclusione dei medicinali di cui alle sezioni B, C, D ed E della tabella dei medicinali,»".

Art. 55

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 55)

Analisi dei campioni

- 1.** L'analisi sul campione è disposta dal Ministero della sanità ed è effettuata entro 60 giorni dall'Istituto superiore di sanità a spese dell'importatore.
- 2.** I risultati sono comunicati a cura del Ministero stesso alla dogana competente, all'importatore e, per conoscenza, al laboratorio chimico centrale delle dogane e delle imposte dirette per gli usi di legge.

- 3.** I residuati dell'analisi dei campioni ed i campioni non utilizzati sono restituiti, su richiesta, all'importatore a sue spese.
- 4.** I residuati e i campioni non richiesti restano a disposizione del Ministero della sanità.
- 5.** Ad esito definitivo dell'analisi l'importatore può utilizzare il campione affidatogli per la custodia.

TITOLO V

DELL'IMPORTAZIONE, DELL'ESPORTAZIONE E DEL TRANSITO

Capo II

DELL'ESPORTAZIONE

Art. 56

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 56)

Domanda per il permesso di esportazione

- 1.** Per ottenere il permesso di esportazione l'interessato è tenuto a presentare domanda anche al Ministro della sanità.
- 2.** La domanda deve essere redatta secondo le modalità stabilite con decreto del Ministro della sanità. Essa deve essere corredata dal permesso di importazione rilasciato dalle competenti autorità del Paese di destinazione della merce, vidimato dalle autorità consolari italiane ivi esistenti.

Art. 57

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 57)

Esportazione

- 1.** Il Ministero della sanità, rilasciato il permesso di esportazione, ne dà tempestivo avviso alla dogana di confine, attraverso la quale deve essere effettuata la esportazione, e al Servizio centrale antidroga.
- 2.** Copia del permesso è inoltrata alle competenti autorità del Paese di destinazione tramite il Ministero degli affari esteri.
- 3.** Sulla matrice e sulla figlia della bolletta di esportazione rilasciata dalla dogana devono essere indicati la data ed il numero del permesso di esportazione, il quale rimane allegato alla matrice.
- 4.** Dell'avvenuta uscita della merce dal territorio dello Stato la dogana dà immediata comunicazione al Ministero della sanità, segnalando gli estremi della bolletta e del permesso di esportazione.
- 5.** Nel caso di esportazione a mezzo pacco postale, ferroviario od aereo, il permesso di esportazione deve essere presentato dall'operatore agli uffici postali, agli scali ferroviari od aerei, i quali sono tenuti ad unirlo ai documenti di viaggio a scorta della merce fino alla dogana di uscita. Quest'ultima provvede agli adempimenti indicati nel presente articolo.
- 6.** La spedizione deve essere effettuata secondo le modalità stabilite con decreto del Ministro della sanità.

TITOLO V

DELL'IMPORTAZIONE, DELL'ESPORTAZIONE E DEL TRANSITO

Capo III

DEL TRANSITO

Art. 58

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 58)

Domanda per il permesso di transito

- 1.** Per ottenere il permesso di transito l'operatore è tenuto a presentare domanda al Ministero della sanità secondo le modalità stabilite con decreto del Ministro.
- 2.** La domanda deve essere in ogni caso corredata:
 - a) dal permesso di importazione rilasciato dalle competenti autorità del Paese di destinazione;
 - b) dal permesso di esportazione rilasciato dalle competenti autorità del Paese di provenienza.
- 3.** I documenti previsti alle lettere a) e b) del comma 2 possono essere esibiti in fotocopie o in copia, purché vidimati dalle competenti autorità consolari italiane.
- 4.** Il transito è ammesso soltanto tramite dogane di prima categoria.

Art. 59

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 59)

Transito

- 1.** Il Ministero della sanità, rilasciato il permesso di transito di sostanze stupefacenti o psicotrope, ne dà tempestivamente avviso alle dogane di entrata e uscita.
- 2.** La dogana di entrata, ricevuto l'avviso e ritirato il permesso di transito, procede all'inoltro della merce alla dogana di uscita, emettendo, a scorta della merce stessa, bolletta di cauzione estera dichiarata alla cui figlia allega il permesso di transito. Il termine di validità di tale bolletta deve essere fissato sulla base del tempo strettamente necessario perché la merce raggiunga, per la via più breve, la dogana di uscita.
- 3.** Tanto sulla matrice quanto sulla figlia della bolletta di cauzione la dogana emittente deve indicare la data e il numero del permesso di transito. La stessa dogana comunica quindi al Ministero della sanità, nonché alla dogana di uscita, l'arrivo e la spedizione della merce, specificando gli estremi della bolletta emessa.

4. La dogana di uscita, effettuata l'operazione, invia il certificato di scarico alla dogana di entrata e questa, ricevuto il certificato medesimo, provvede a dare conferma al Ministero della sanità dell'avvenuta uscita della merce dal territorio dello Stato, precisando i dati concernenti l'operazione effettuata.

5. Nel caso di mancato scarico parziale o totale della bolletta di cauzione, la dogana di uscita, indipendentemente dagli altri adempimenti di competenza, informa immediatamente il più vicino posto di polizia di frontiera e il Ministero della sanità.

TITOLO VI DELLA DOCUMENTAZIONE E CUSTODIA

Art. 60

((Registro di entrata e uscita).))

((

1. Ogni acquisto o cessione, anche a titolo gratuito, di sostanze e di medicinali di cui alle tabelle previste dall'articolo 14, è iscritto in un registro speciale nel quale, senza alcuna lacuna, abrasione o aggiunta, in ordine cronologico, secondo una progressione numerica unica per ogni sostanza o medicinale, è tenuto in evidenza il movimento di entrata e di uscita delle stesse sostanze o medicinali. Tale registro è numerato e firmato in ogni pagina dal responsabile dell'azienda unità sanitaria locale o da un suo delegato che riporta nella prima pagina gli estremi della autorizzazione ministeriale e dichiara nell'ultima il numero delle pagine di cui il registro è costituito. Il registro è conservato da parte degli enti e delle imprese autorizzati alla fabbricazione, per la durata di dieci anni dal giorno dell'ultima registrazione. Detto termine è ridotto a cinque anni per le officine autorizzate all'impiego e per le imprese autorizzate al commercio all'ingrosso.

Lo stesso termine è ridotto a due anni per le farmacie aperte al pubblico e per le farmacie ospedaliere. I direttori sanitari e i titolari di gabinetto di cui all'articolo 42, comma 1, conservano il registro di cui al presente comma per due anni dal giorno dell'ultima registrazione.

2. I responsabili delle farmacie aperte al pubblico e delle farmacie ospedaliere nonché delle aziende autorizzate al commercio all'ingrosso riportano sul registro il movimento dei medicinali di cui alla tabella dei medicinali, sezioni A, B e C, secondo le modalità indicate al comma 1 e nel termine di quarantotto ore dalla dispensazione.

3. Le unità operative delle strutture sanitarie pubbliche e private, nonché le unità operative dei servizi territoriali delle aziende sanitarie locali sono dotate di registro di carico e scarico dei medicinali di cui alla tabella dei medicinali, sezioni A, B e C, prevista dall'articolo 14.

4. I registri di cui ai commi 1 e 3 sono conformi ai modelli predisposti dal Ministero della salute e possono essere composti da un numero di pagine adeguato alla quantità di stupefacenti normalmente detenuti e movimentati.

5. In alternativa ai registri di cui ai commi 1 e 3, il Ministero della salute stabilisce con proprio decreto le modalità di registrazione su supporto informatico della movimentazione delle sostanze e dei medicinali di cui alle tabelle previste dall'articolo 14.

6. Il registro di cui al comma 3 è vidimato dal direttore sanitario, o da un suo delegato, che provvede alla sua distribuzione.

Il registro è conservato, in ciascuna unità operativa, dal responsabile dell'assistenza infermieristica per due anni dalla data dell'ultima registrazione.

7. Il dirigente medico preposto all'unità operativa è responsabile della effettiva corrispondenza tra la giacenza contabile e quella reale dei medicinali di cui alla tabella dei medicinali, sezioni A, B e C, prevista dall'articolo 14.

8. Il direttore responsabile del servizio farmaceutico compie periodiche ispezioni per accertare la corretta tenuta dei registri di reparto di cui al comma 3 e redige apposito verbale da trasmettere alla direzione sanitaria.))

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del presente articolo).

Art. 61

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 61)

Registro di entrata e uscita per gli enti e le imprese autorizzati alla fabbricazione di sostanze stupefacenti o psicotrope.

((

1. Nel registro di cui all'articolo 60, comma 1, tenuto da enti e imprese autorizzati alla fabbricazione di sostanze stupefacenti o psicotrope nonché dei medicinali, compresi nelle tabelle di cui all'articolo 14, è annotata ciascuna operazione di entrata e di uscita o di passaggio in lavorazione.

))

2. Nelle registrazioni relative alle operazioni di uscita o di passaggio in lavorazione deve risultare anche il numero della operazione con la quale la sostanza, che ne è oggetto, fu registrata in entrata.

3. La sostanza ottenuta dal processo lavorativo, anche mediante sintesi, deve essere registrata in entrata con le indicazioni che consentono il collegamento con i dati contenuti nel registro di lavorazione.

4. Le variazioni quantitative delle giacenze di ogni sostanza devono essere contabilizzate, in apposita colonna da intestare alla sostanza stessa, in corrispondenza della registrazione concernente l'operazione da cui sono state determinate.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 1 del presente articolo).

Art. 62

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 62)

Registro di entrata e uscita per gli enti o le imprese autorizzati all'impiego o al commercio di sostanze stupefacenti o psicotrope e per le farmacie.

((1. Il registro di cui all'articolo 60, comma 1, tenuto dagli enti e imprese autorizzati all'impiego ed al commercio di sostanze stupefacenti o psicotrope nonché dei medicinali di cui alle tabelle previste dall'articolo 14 ed il registro delle farmacie per quanto concerne i medicinali di cui alla tabella dei medicinali, sezioni A, B e C, dell'articolo 14, sono chiusi al 31 dicembre di ogni anno. La chiusura si compie mediante scritturazione riassuntiva di tutti i dati comprovanti i totali delle qualità e quantità dei prodotti avuti in carico e delle quantità e qualità dei prodotti impiegati o commercializzati durante l'anno, con l'indicazione di ogni eventuale differenza o residuo.))

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 1 del presente articolo).

Art. 63

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 63)

Registro di lavorazione per gli enti e le imprese autorizzati alla fabbricazione di sostanze stupefacenti o
psicotrope

((

1. Gli enti o le imprese autorizzati alla fabbricazione di sostanze stupefacenti o psicotrope nonché dei medicinali compresi nelle tabelle di cui all'articolo 14 tengono anche un registro di lavorazione, numerato e firmato in ogni pagina da un funzionario del Ministero della salute all'uopo delegato, nel quale sono iscritte le quantità di materie prime poste in lavorazione, con indicazione della loro esatta denominazione e della data di entrata nel reparto di lavorazione, nonché i prodotti ottenuti da ciascuna lavorazione.

Tale registro è conservato per dieci anni a far data dall'ultima registrazione.

))

2. COMMA ABROGATO DALLA L. 15 MARZO 2010, N. 38.

3. Il registro di lavorazione deve essere conforme a modello predisposto dal Ministero della sanità ed approvato con decreto del Ministro.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 1 del presente articolo).

Art. 64

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 64)

Registro di carico e scarico per i medici chirurghi e i medici

veterinari, le navi mercantili e i cantieri di lavoro, i trasporti terrestri ed aerei e le comunità temporanee.

- 1.** Nel registro di carico e scarico **((previsto dagli articoli 46 e 47))** devono essere annotati per ogni somministrazione, oltre il cognome, il nome e la residenza del richiedente, salvo quanto stabilito nell'articolo 120, comma 5, la data della somministrazione, la denominazione e la quantità della preparazione somministrata, la diagnosi o la sintomatologia. Ciascuna pagina del registro è intestata ad una sola preparazione e deve essere osservato un ordine progressivo numerico unico delle operazioni di carico e scarico.
- 2.** Detti registri ogni anno dalla data di rilascio devono essere sottoposti al controllo e alla vidimazione dell'autorità sanitaria locale o del medico di porto che ne ha effettuato la prima vidimazione.

Art. 65

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 65)

Obbligo di trasmissione di dati

- ((1. Gli enti e le imprese autorizzati alla produzione, alla fabbricazione e all'impiego di sostanze stupefacenti o psicotrope nonché dei medicinali, compresi nelle tabelle di cui all'articolo 14, trasmettono al Ministero della salute, alla Direzione centrale per i servizi antidroga e alla competente unità sanitaria locale annualmente, non oltre il 31 gennaio di ciascun anno, i dati riassuntivi dell'anno precedente e precisamente:**
- a) i risultati di chiusura del registro di carico e scarico;**
 - b) la quantità e qualità delle sostanze utilizzate per la produzione di medicinali preparati nel corso dell'anno;**

c) la quantità e la qualità dei medicinali venduti nel corso dell'anno;

d) la quantità e la qualità delle giacenze esistenti al 31 dicembre.))

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del presente articolo).

Art. 66

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 66)

Trasmissione di notizie e dati trimestrali

((

1. Gli enti e le imprese autorizzati ai sensi dell'articolo 17 che abbiano effettuato importazioni o esportazioni di sostanze stupefacenti o psicotrope nonché di medicinali compresi nelle tabelle di cui all'articolo 14, trasmettono al Ministero della salute, entro quindici giorni dalla fine di ogni trimestre, i dati relativi ai permessi di importazione o di esportazione utilizzati nel corso del trimestre precedente. Gli enti e le imprese autorizzati alla fabbricazione trasmettono, altresì, un rapporto sulla natura e quantità delle materie prime ricevute e di quelle utilizzate per la lavorazione degli stupefacenti o sostanze psicotrope nonché dei medicinali ricavati, e di quelli venduti nel corso del trimestre precedente. In tale rapporto, per l'oppio grezzo, nonché per le foglie e pasta di coca è indicato il titolo in sostanze attive ad azione stupefacente.

))

2. Il Ministero della sanità può, in qualsiasi momento, richiedere agli enti o alle imprese autorizzati alla fabbricazione, all'impiego e al commercio di sostanze stupefacenti o psicotrope, notizie e dati che

devono essere forniti entro il termine stabilito.

3. Salvo che il fatto costituisca reato, chiunque non ottemperi alle condizioni prescritte o non fornisca entro il termine stabilito le informazioni previste dal presente articolo e dall'art. 65 ovvero fornisca dati inesatti o incompleti è punito con la sanzione amministrativa del pagamento di una somma da lire duecentomila a lire due milioni.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 1 del presente articolo).

Art. 67

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 67)

Perdita, smarrimento o sottrazione

- 1.** In caso di perdita, smarrimento o sottrazione dei registri, di loro parti o dei relativi documenti giustificativi, gli interessati, entro ventiquattro ore dalla constatazione, devono farne denuncia scritta alla più vicina autorità di pubblica sicurezza e darne comunicazione al Ministero della sanità.
- 2.** Per le farmacie la comunicazione di cui al comma 1 deve essere fatta all'autorità sanitaria locale, nella cui circoscrizione ha sede la farmacia.

Art. 68

Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 68 legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 32, comma 1)

Registri di entrata e uscita, di lavorazione, di carico e scarico.

Trasmissione di dati

1. Salvo che il fatto costituisca più grave reato, chiunque non ottempera alle norme sulla tenuta dei registri di entrata e uscita, di carico e scarico e di lavorazione, nonché all'obbligo di trasmissione dei dati e di denuncia di cui agli articoli da 60 a 67 è punito con l'arresto sino a due anni o con l'ammenda da lire tre milioni a lire cinquanta milioni.

((1-bis. Qualora le irregolarità riscontrate siano relative a violazioni della normativa regolamentare sulla tenuta dei registri di cui al comma 1, si applica la sanzione amministrativa del pagamento di una somma da euro 500 a euro 1.500))

TITOLO VII**((PRESCRIZIONI PARTICOLARI RELATIVE AI PRECURSORI DI DROGHE))****Art. 69**

**((IL D.L. 20 MARZO 2014, N. 36, CONVERTITO CON MODIFICAZIONI
DALLA L. 16 MAGGIO 2014, N. 79, HA CONFERMATO
L'ABROGAZIONE DEL PRESENTE ARTICOLO))**

Art. 70

(Precursori di droghe).

1. Ai fini del presente articolo si intende per:

a) sostanze suscettibili di impiego per la produzione di sostanze stupefacenti o psicotrope, di seguito denominate "sostanze classificate o precursori di droghe": tutte le sostanze individuate e classificate nelle categorie 1, 2 e 3 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e **((nelle categorie 1, 2, 3 e 4))** dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, compresi miscele e prodotti naturali contenenti tali sostanze. **((Sono esclusi le miscele e i prodotti naturali contenenti sostanze classificate, composti in modo che le sostanze stesse non possano essere facilmente utilizzate o estratte con mezzi di facile applicazione o economici, i medicinali quali definiti all'articolo 1, comma 1, lettera a), del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e i medicinali veterinari quali definiti all'articolo 4, numero 1) del regolamento (UE) 2019/6, in conformità al richiamo di cui all'articolo 2 del decreto legislativo 7 dicembre 2023, n. 218 ad eccezione dei medicinali e dei medicinali veterinari elencati nell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005.))**;

b) operatore: una persona fisica o giuridica che operi nell'attività di immissione sul mercato di sostanze classificate, nonché una persona fisica o giuridica che operi, secondo quanto previsto **((dal regolamento (CE) n. 111/2005,))** nell'ambito dell'importazione o dell'esportazione di sostanze classificate nei confronti di paesi non comunitari o svolga attività di intermediazione ad esse relative, comprese le persone la cui attività autonoma consiste nel fare dichiarazioni in dogana per i clienti sia a titolo principale sia a titolo accessorio rispetto ad un'altra attività;

c) immissione sul mercato: l'attività di fornire, a titolo oneroso o gratuito, sostanze classificate nella Comunità ovvero di immagazzinare, di fabbricare, di produrre, di trasformare, di commerciare, di distribuire o di intermediare tali sostanze, ai fini di fornitura nella Comunità.

2. Gli operatori che intendono effettuare, in relazione a sostanze classificate nelle categorie 1 e 2 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento n. 111/2005, taluna delle attività di immissione sul mercato indicate nel comma 1, devono nominare un responsabile della commercializzazione, in conformità e nei limiti di quanto disposto dal regolamento (CE) n. 273/2004, notificando al Ministero della salute le generalità della persona nominata. L'operatore che viola tale obbligo è punito con la sanzione amministrativa del pagamento di una somma da 600 euro a 6.000 euro. Può essere adottato il provvedimento di sospensione della licenza ad operare con sostanze

classificate nella categoria 1 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, nonché l'attività svolta dall'operatore con riferimento alle sostanze classificate nelle categorie 2 e 3 dei predetti allegati, per un periodo non inferiore a un mese e non superiore a un anno.

3. Gli operatori che, in relazione a taluna delle sostanze classificate nella categoria 1 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, intendano compiere taluna delle attività indicate nel comma 1, o comunque intendano detenere tali sostanze, devono munirsi di licenza rilasciata dal Ministero della salute in conformità e nei limiti di quanto disposto dai regolamenti (CE) n. 273/2004, n. 111/2005 e n. 1277/2005. Sono escluse dall'obbligo di licenza le farmacie, per quanto riguarda l'acquisto di sostanze classificate in categoria 1, e la vendita o la cessione di tali sostanze in dose e forma di medicamento. La licenza ha validità triennale ed è soggetta alla tassa di concessione governativa ed al pagamento della tariffa individuata secondo le modalità di cui al comma 21. Le licenze sono comunicate al Dipartimento della Pubblica sicurezza - Direzione centrale per i servizi antidroga del Ministero dell'Interno, al Comando generale dell'Arma dei Carabinieri, al Comando generale della Guardia di finanza ed alla Agenzia delle Dogane che impartiscono ai dipendenti organi periferici le istruzioni necessarie per la vigilanza. Il Ministero della salute può rilasciare licenze speciali ai laboratori ufficiali delle autorità competenti. **((118))**

4. Chiunque effettua, in relazione a sostanze classificate nella categoria 1 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, taluna delle operazioni di immissione sul mercato, importazione o esportazione indicate nel comma 1, ovvero comunque detiene tali sostanze, senza aver conseguito la licenza di cui al comma 3, è punito con la reclusione da quattro a sedici anni e con la multa da 15.000 euro a 150.000 euro. Se il fatto è commesso da soggetto titolare di licenza o autorizzazione relativa a sostanze diverse da quelle oggetto dell'operazione o della detenzione, ovvero da soggetto registratosi ai sensi del comma 5, la pena è della reclusione da sei a venti anni e della multa da 26.000 euro a 260.000 euro. In tali casi alla condanna consegue la revoca della licenza, nonché il divieto del suo ulteriore rilascio per la durata di sei anni. Con la sentenza di condanna, il giudice dispone inoltre la sospensione dell'attività svolta dall'operatore, con riferimento alle sostanze di cui alle categorie 2 e 3 dell'allegato I al regolamento

(CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, per un periodo non inferiore a quarantacinque giorni e non superiore ad un anno e sei mesi.

5. Gli operatori che immettono sul mercato, importano o esportano sostanze classificate di cui alla categoria 2 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, eccetto gli spedizionieri doganali o i vettori che agiscono unicamente in tale qualità, devono registrarsi presso il Ministero della salute, in conformità e nei limiti di quanto disposto dai regolamenti (CE) n. 273/2004, n. 111/2005 e n. 1277/2005. Sono esclusi da detto obbligo gli operatori che effettuano transazioni nel corso dell'intero anno solare per quantità di sostanze classificate in categoria 2 non superiori ai valori soglia di cui all'allegato II al regolamento (CE) n. 273/2004. All'obbligo di registrazione sono altresì tenuti gli operatori che esercitano attività di esportazione riguardanti una delle sostanze classificate di cui alla categoria 3 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, con esclusione degli operatori che esportano nel corso dell'intero anno solare, quantità di sostanze classificate in categoria 3 non superiori ai valori soglia **((di cui all'allegato I al regolamento delegato (UE) 2015/1011 della Commissione del 24 aprile 2015))**. Sono altresì escluse dall'obbligo di registrazione le farmacie, per quanto riguarda l'acquisto di sostanze classificate in categoria 2, e la vendita o la cessione di tali sostanze in dose e forma di medicamento, nonché le strutture o istituzioni, quali università, laboratori di tossicologia forense, laboratori di sanità pubblica, laboratori di ricerca scientifica, ambulatori veterinari, dogane, organi di polizia, laboratori ufficiali di autorità pubbliche e forze armate, che agiscono unicamente come utilizzatori di sostanze classificate in categoria 2. La registrazione di cui al presente comma ha validità triennale, è soggetta al pagamento della tariffa individuata secondo le modalità di cui al comma 21. Le modalità di registrazione sono rese pubbliche sul sito del Ministero della salute. **((118))**

((

6. Chiunque, in violazione dell'obbligo di registrazione di cui al comma 5, effettua taluna delle operazioni di immissione sul mercato di cui all'articolo 2, lettera c) del regolamento (CE) n. 273/2004, e di importazione o esportazione di cui all'articolo 2, lettere c) e d), del regolamento (CE) 111/2005, è punito con la reclusione da tre a otto anni e con la multa da 6.000 euro a 60.000

euro, qualora si tratti di operazioni relative a sostanze classificate nella categoria 2, dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005 e con la reclusione fino a quattro anni e la multa fino a 2.000 euro, qualora si tratti di esportazione di sostanze classificate nelle categorie 3 e 4 dell'allegato al regolamento (CE) n. 111 del 2005. Se il fatto è commesso da soggetto titolare della licenza di cui al comma 3, ovvero da soggetto titolare di autorizzazione o registratosi per sostanze diverse da quelle oggetto dell'operazione, la pena è della reclusione da quattro a dieci anni e della multa da 9.000 euro a 90.000 euro qualora si tratti di operazioni relative a sostanze classificate nella categoria 2, dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005 e della reclusione fino a cinque anni e della multa fino a 3.000 euro qualora si tratti di esportazione di sostanze classificate nelle categorie 3 e 4 dell'allegato al regolamento (CE) n. 111 del 2005. In tali casi, qualora si tratti di operazioni relative a sostanze classificate nella categoria 2, dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, alla condanna consegue la revoca della licenza, nonché il divieto del suo ulteriore rilascio per la durata di cinque anni. Con la sentenza di condanna, il giudice dispone inoltre la sospensione, per un periodo non inferiore a quarantacinque giorni e non superiore a un anno e sei mesi, dell'attività svolta dall'operatore con riferimento alle sostanze classificate nelle categorie 2 e 3 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, nonché dell'attività svolta dall'operatore con riferimento alle sostanze classificate nella categoria 4 dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005. Qualora si tratti di esportazione di sostanze classificate nella categoria 3, o nella categoria 4 dell'Allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, alla condanna consegue la revoca della licenza, nonché il divieto del suo ulteriore rilascio per la durata di quattro anni. Con la sentenza di condanna, il giudice dispone inoltre, per un periodo non inferiore a un mese e non superiore a un anno, la sospensione dell'attività svolta dall'operatore con riferimento alle sostanze classificate nelle categorie 2 e 3 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, nonché dell'attività svolta dall'operatore con riferimento alle sostanze classificate nella categoria 4 dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005.

))

7. In caso di operazioni di immissione sul mercato, importazione o esportazione di sostanze classificate compiute in violazione degli obblighi di cui regolamenti (CE) n. 273/2004, 111/2005, 1277/2005 e 297/2009, il Ministero della salute può sospendere la licenza o la registrazione per un periodo non inferiore ad un mese e non superiore ad un anno. Il provvedimento di sospensione è notificato agli interessati tramite il sindaco e comunicato all'autorità sanitaria locale, alla questura competente per territorio, alla Presidenza del Consiglio dei Ministri - Dipartimento politiche antidroga, al Dipartimento della Pubblica sicurezza - Direzione centrale per i servizi antidroga del Ministero dell'Interno, al Comando generale dell'Arma dei Carabinieri, al Comando generale della Guardia di finanza ed alla Agenzia delle Dogane. **((118))**

8. La distruzione delle sostanze di cui al comma 1, limitatamente a quelle di cui alla categoria 1, è effettuata nel rispetto delle disposizioni, in quanto compatibili, di cui agli articoli 22, 23, 25 e 25-bis.

9. L'esportazione delle sostanze appartenenti alle categorie 1 e 2 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005 è subordinata al rilascio dell'autorizzazione di esportazione da parte del Ministero della salute, in conformità e nei limiti di quanto disposto dai regolamenti (CE) n. 111/2005 e n. 1277/2005. È altresì subordinata al rilascio dell'autorizzazione del Ministero della salute l'esportazione delle sostanze appartenenti alla categoria 3 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005 **((verso uno dei Paesi di cui all'articolo 10 del regolamento delegato (UE) 2015/1011 della Commissione, del 24 aprile 2015,))**. L'importazione delle sostanze appartenenti alla categoria 1 è subordinata al rilascio dell'autorizzazione di importazione da parte del Ministero della salute in conformità e nei limiti di quanto disposto dai regolamenti (CE) n. 111/2005 e n. 1277/2005. Le autorizzazioni di cui sopra hanno validità semestrale, sono soggette alla tassa di concessione governativa e al pagamento della tariffa individuata secondo le modalità di cui al comma 21. **((Tutte le esportazioni di sostanze classificate elencate alle categorie 1 e 4 dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005 e le esportazioni di sostanze classificate elencate nelle categorie 2 e 3 del medesimo allegato, a destinazione dei paesi di cui all'articolo 10 del regolamento delegato (UE) 2015/1011 della Commissione, del 24 aprile 2015, sono precedute da una notificazione preventiva all'esportazione, da trasmettere alle autorità competenti del paese di destinazione, in conformità**

e nei limiti di quanto disposto dal regolamento (CE) n. 111/2005.)) Il Ministero della salute, rilasciata l'autorizzazione di importazione o di esportazione, ne dà tempestivo avviso alla dogana di confine, attraverso la quale deve essere effettuata l'operazione. **((118))**

10. Chiunque effettua operazioni di esportazione o importazione di sostanze classificate nella categoria 1 senza aver conseguito l'autorizzazione di cui al comma 9, è punito ai sensi del comma 4. Chiunque esporta sostanze classificate nelle **((categorie 2, 3 e 4 dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005))** senza aver conseguito l'autorizzazione di cui al comma 9, è punito ai sensi del comma 6.

11. All'interno del territorio dell'Unione europea le sostanze classificate nella categoria 1 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 possono essere fornite unicamente agli operatori in possesso di licenza per l'utilizzo di sostanze classificate in categoria 1, fatte salve le esclusioni di cui al comma 3. Il trasgressore è punito con l'arresto fino ad un anno o con l'ammenda da 300 euro a 3.000 euro. Il giudice, con la sentenza di condanna, può disporre la revoca della licenza con divieto di ulteriore rilascio per un periodo di quattro anni e la sospensione dell'autorizzazione a svolgere le attività di cui al comma 2 e 3 per un periodo non inferiore ad un mese e non superiore ad un anno.

12. Gli acquirenti di sostanze classificate nelle categorie 1 e 2 devono rilasciare apposita dichiarazione all'operatore, che la certifica ed utilizza in conformità e nei limiti di quanto disposto dal regolamento (CE) n. 273/2004. L'operatore che viola tale obbligo è punito con la sanzione amministrativa del pagamento di una somma da 600 euro a 6.000 euro. **((Può essere adottato, per un periodo non inferiore a un mese e non superiore a un anno, il provvedimento di sospensione della licenza ad operare con sostanze classificate nella categoria 1 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005. Può essere altresì adottato, per un periodo non inferiore a un mese e non superiore a un anno, il provvedimento di sospensione dell'attività svolta dall'operatore con riferimento alle sostanze classificate nelle categorie 2 e 3 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, nonché il provvedimento di sospensione dell'attività svolta dall'operatore con riferimento alle sostanze classificate nella categoria 4 dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005.))**

13. Gli operatori sono tenuti a documentare le transazioni che portano alla immissione sul mercato di

sostanze classificate nelle categorie 1 e 2 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, secondo le modalità indicate nell'allegato III, in conformità e nei limiti di quanto disposto dal regolamento (CE) n. 273/2004. Essi devono inoltre documentare le operazioni di importazione ed esportazione concernenti sostanze classificate, e le relative attività di intermediazione, in conformità e nei limiti di quanto disposto dal regolamento (CE) n. 111/2005. Gli operatori devono altresì accertarsi, prima della fornitura di sostanze classificate nelle categorie 1 e 2, della presenza di etichette recanti i nomi delle sostanze, come indicati nell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento n. 111/2005. Analoga verifica deve essere svolta su tutte le spedizioni di sostanze classificate, nell'ambito di operazioni di importazione, esportazione o intermediazione, in conformità di quanto previsto nel regolamento (CE) n. 111/2005.

14. Il trasgressore degli obblighi di cui al comma 13 è punito con la sanzione amministrativa del pagamento di una somma da 600 euro a 6.000 euro. **((Può essere adottato, per un periodo non inferiore a un mese e non superiore a un anno, il provvedimento di sospensione della licenza ad operare con sostanze classificate nella categoria 1 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005. Può essere altresì adottato, per un periodo non inferiore a un mese e non superiore a un anno, il provvedimento di sospensione dell'attività svolta dall'operatore con riferimento alle sostanze classificate nelle categorie 2 e 3 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, nonché il provvedimento di sospensione dell'attività svolta dall'operatore con riferimento alle sostanze classificate nella categoria 4 dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005.))**

15. Gli operatori che svolgono attività commerciali **((all'interno del territorio nazionale e))** tra l'Italia e paesi dell'Unione europea, nonché attività di importazione, esportazione e transito tra l'Italia e Paesi extracomunitari, hanno l'obbligo di comunicare al Dipartimento della Pubblica sicurezza - Direzione centrale per i servizi antidroga del Ministero dell'interno, al più tardi al momento della loro effettuazione, **((le singole operazioni commerciali relative alle sostanze classificate nelle categorie 1 e 2 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, le esportazioni delle sostanze appartenenti alla categoria 4 dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005 nonché le esportazioni delle sostanze appartenenti alla categoria 3**

dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005 qualora soggette al rilascio dell'autorizzazione di cui al comma 9)). Gli operatori sono tenuti inoltre a inviare una volta l'anno entro il 15 febbraio al Ministero della salute una rendicontazione sintetica delle movimentazioni di sostanze classificate effettuate nel corso dell'anno precedente, secondo le modalità indicate nell'allegato III, in conformità e nei limiti di quanto disposto dai regolamenti (CE) n. 273/2004, n. 111/2005 e n. 1277/2005. **((118))**

16. Il trasgressore degli obblighi di cui al comma 15 è punito, salvo che il fatto costituisca più grave reato, con l'arresto fino a un anno o con l'ammenda da 300 euro a 3.000 euro. Il giudice, con la sentenza di condanna, può disporre la revoca della licenza con divieto di ulteriore rilascio per un periodo di quattro anni, e **((la sospensione, per un periodo non inferiore a un mese e non superiore a un anno, dell'attività svolta dall'operatore con riferimento alle sostanze classificate nelle categorie 2 e 3 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e alle sostanze classificate nelle categorie 2, 3 e 4 dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005)).**

17. Gli operatori sono altresì tenuti a collaborare in ogni altro modo con il Dipartimento della Pubblica sicurezza - Direzione centrale per i servizi antidroga del Ministero dell'Interno, in particolare fornendo ogni informazione eventualmente richiesta, nonché segnalando immediatamente ogni fatto od elemento che, per caratteristiche, entità, natura o per qualsiasi altra circostanza conosciuta in ragione dell'attività esercitata, induce a ritenere che le sostanze trattate possono essere in qualsiasi modo impiegate per la produzione di sostanze stupefacenti o psicotrope. Il trasgressore è punito, salvo che il fatto costituisca più grave reato, ai sensi del comma 14.

18. La vigilanza nei confronti degli operatori è esercitata dal Ministero della salute, in conformità di quanto previsto dai regolamenti (CE) n. 273/2004 e n. 111/2005. La vigilanza predetta si effettua mediante ispezioni ordinarie e straordinarie, per la cui esecuzione il predetto Ministero può avvalersi della collaborazione degli organi di polizia, i quali comunque hanno facoltà di accedere in qualunque momento nei locali ove si svolgono le attività previste dal presente articolo. Ai fini della vigilanza e dei controlli previsti, gli operatori sono tenuti ad esibire ai funzionari del Ministero della salute ed agli appartenenti alle forze di polizia tutti i documenti inerenti le operazioni di cui alla licenza o alla registrazione.

19. Salvo che il fatto costituisca più grave reato, è punito con l'arresto fino ad un anno o con l'ammenda da 300 euro a 3.000 euro chiunque, impedisce od ostacola lo svolgimento delle attività di vigilanza, controllo ed ispezione previste dal comma precedente. Il giudice, con la sentenza di condanna, può disporre la revoca della licenza con divieto di ulteriore rilascio per un periodo di quattro anni, **((e la sospensione, per un periodo non inferiore a un mese e non superiore a un anno, dell'attività svolta dall'operatore con riferimento alle sostanze classificate nelle categorie 2 e 3 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e alle sostanze classificate nelle categorie 2, 3 e 4 dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005.))**

20. L'allegato III può essere modificato con decreto del Ministero della salute, di concerto con il Ministero dell'interno e sentita la Presidenza del Consiglio dei Ministri - Dipartimento politiche antidroga, in conformità a nuove disposizioni di modifica della disciplina comunitaria.

21. Alle attività di rilascio della licenza, di registrazione e di autorizzazione di cui ai commi 3, 5 e 9, il Ministero della salute provvede mediante tariffe a carico degli operatori, da determinarsi ai sensi dell'articolo 4 della legge 4 giugno 2010, n. 96. Con decreto del Ministro della salute, di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze, da adottarsi entro sessanta giorni dall'entrata in vigore del presente decreto legislativo, sono individuate le tariffe di cui al presente comma e le relative modalità di versamento. Le tariffe sono aggiornate almeno ogni due anni.

AGGIORNAMENTO (118)

Il D.Lgs. 7 ottobre 2024, n. 156 ha disposto:

- (con l'art. 1, comma 1, lettera b)) che "al comma 3, le parole: «e del regolamento (CE) n. 1277/2005» sono soppresse";
- (con l'art. 1, comma 1, lettera c)) che al comma 5 "al primo periodo, le parole: «e dal regolamento (CE) n. 1277/2005» sono soppresse";
- (con l'art. 1, comma 1, lettera e)) che " al comma 7, le parole: «273/2004, regolamento (CE) n. 111/2005, al regolamento (CE) n. 1227/2005 e al 297/2009» sono sostituite dalle seguenti:

«273/2004 e al regolamento (CE) n. 111/2005»";

- (con l'art. 1, comma 1, lettera f)) che "al comma 9: 1) alla fine del primo periodo, le parole: «e dal regolamento (CE) n. 1277/2005» sono soppresse [...] 3) al terzo periodo, le parole: «e dal regolamento (CE) n. 1277/2005» sono soppresse";

- (con l'art. 1, comma 1, lettera l)) che al comma 15 "al secondo periodo, le parole: «in conformità e nei limiti di quanto disposto dai regolamenti (CE) n. 273/2004, n. 111/2005, n. 1277/2005 e n. 297/2009» sono sostituite dalle seguenti: «in conformità e nei limiti di quanto disposto dai regolamenti (CE) n. 273/2004 e n. 111/2005.»".

Art. 71

**((IL D.L. 20 MARZO 2014, N. 36, CONVERTITO CON MODIFICAZIONI
DALLA L. 16 MAGGIO 2014, N. 79, HA CONFERMATO
L'ABROGAZIONE DEL PRESENTE ARTICOLO))**

TITOLO VIII

DELLA REPRESSIONE DELLE ATTIVITÀ

ILLECITE

Capo

I

DISPOSIZIONI PENALI E SANZIONI AMMINISTRATIVE

Art. 72

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 13, comma 1)

Attività illecite

1. ((COMMA ABROGATO DAL D.P.R. 5 GIUGNO 1993, N. 171 A SEGUITO DI REFERENDUM POPOLARE)).

2. È consentito l'uso terapeutico di preparati medicinali a base di sostanze stupefacenti o psicotrope **((...))**, debitamente prescritti secondo le necessità di cura in relazione alle particolari condizioni patologiche del soggetto.

Art. 73

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 14, comma 1)

Produzione, traffico e detenzione illeciti di sostanze stupefacenti o psicotrope

1. Chiunque, senza l'autorizzazione di cui all'articolo 17, coltiva, produce, fabbrica, estrae, raffina, vende, offre o mette in vendita, cede, distribuisce, commercia, trasporta, procura ad altri, invia, passa o spedisce in transito, consegna per qualunque scopo sostanze stupefacenti o psicotrope di cui alla tabella I prevista dall'articolo 14, è punito con la reclusione da sei a venti anni e con la multa da euro 26.000 a euro 260.000. (34) (68)

1-bis. Con le medesime pene di cui al comma 1 è punito chiunque, senza l'autorizzazione di cui all'articolo 17, importa, esporta, acquista, riceve a qualsiasi titolo o comunque illecitamente detiene:

a) sostanze stupefacenti o psicotrope che per quantità, in particolare se superiore ai limiti massimi indicati con decreto del Ministro della salute emanato di concerto con il Ministro della giustizia sentita la Presidenza del Consiglio dei Ministri - Dipartimento nazionale per le politiche antidroga, ovvero per modalità di presentazione, avuto riguardo al peso lordo complessivo o al confezionamento frazionato, ovvero per altre circostanze dell'azione, appaiono destinate ad un uso non esclusivamente personale;

b) medicinali contenenti sostanze stupefacenti o psicotrope elencate nella tabella II, sezione A, che eccedono il quantitativo prescritto. In questa ultima ipotesi, le pene suddette sono diminuite da un

terzo alla metà. (34) (19)

2. Chiunque, essendo munito dell'autorizzazione di cui all'articolo 17, illecitamente cede, mette o procura che altri metta in commercio le sostanze o le preparazioni indicate nelle tabelle I e II di cui all'articolo 14, è punito con la reclusione da sei a ventidue anni e con la multa da euro 26.000 a euro 300.000. (34)

2-bis. COMMA ABROGATO DAL D.LGS. 24 MARZO 2011, N. 50.

3. Le stesse pene si applicano a chiunque coltiva, produce o fabbrica sostanze stupefacenti o psicotrope diverse da quelle stabilite nel decreto di autorizzazione. (34)

4. Quando le condotte di cui al comma 1 riguardano i medicinali ricompresi nella tabella II, sezioni A, B, C e D, limitatamente a quelli indicati nel numero 3-bis) della lettera e) del comma 1 dell'articolo 14 e non ricorrono le condizioni di cui all'articolo 17, si applicano le pene ivi stabilite, diminuite da un terzo alla metà. (34)

5. Salvo che il fatto costituisca più grave reato, chiunque commette uno dei fatti previsti dal presente articolo che, per i mezzi, la modalità o le circostanze dell'azione ovvero per la qualità e quantità delle sostanze, è di lieve entità, è punito con le pene della reclusione da sei mesi a cinque anni e della multa da euro 1.032 a euro 10.329. **((Chiunque commette uno dei fatti previsti dal primo periodo è punito con la pena della reclusione da diciotto mesi a cinque anni e della multa da euro 2.500 a euro 10.329, quando la condotta assume caratteri di non occasionalità)).**

5-bis. Nell'ipotesi di cui al comma 5, limitatamente ai reati di cui al presente articolo commessi da persona tossicodipendente o da assuntore di sostanze stupefacenti o psicotrope, il giudice, con la sentenza di condanna o di applicazione della pena su richiesta delle parti a norma dell'articolo 444 del codice di procedura penale, su richiesta dell'imputato e sentito il pubblico ministero, qualora non debba concedersi il beneficio della sospensione condizionale della pena, può applicare, anziché le pene detentive e pecuniarie, quella del lavoro di pubblica utilità di cui all'articolo 54 del decreto legislativo 28 agosto 2000, n. 274, secondo le modalità ivi previste. Con la sentenza il giudice incarica l'ufficio locale di esecuzione penale esterna di verificare l'effettivo svolgimento del lavoro di pubblica utilità. L'ufficio riferisce periodicamente al giudice. In deroga a quanto disposto dal citato articolo 54 del decreto

legislativo n. 274 del 2000, il lavoro di pubblica utilità ha una durata corrispondente a quella della sanzione detentiva irrogata. Esso può essere disposto anche nelle strutture private autorizzate ai sensi dell'articolo 116, previo consenso delle stesse.

In caso di violazione degli obblighi connessi allo svolgimento del lavoro di pubblica utilità, in deroga a quanto previsto dal citato articolo 54 del decreto legislativo n. 274 del 2000, su richiesta del pubblico ministero o d'ufficio, il giudice che procede, o quello dell'esecuzione, con le formalità di cui all'articolo 666 del codice di procedura penale, tenuto conto dell'entità dei motivi e delle circostanze della violazione, dispone la revoca della pena con conseguente ripristino di quella sostituita. Avverso tale provvedimento di revoca è ammesso ricorso per cassazione, che non ha effetto sospensivo. Il lavoro di pubblica utilità può sostituire la pena per non più di due volte.

5-ter. La disposizione di cui al comma 5-bis si applica anche nell'ipotesi di reato diverso da quelli di cui al comma 5, commesso, per una sola volta, da persona tossicodipendente o da assuntore abituale di sostanze stupefacenti o psicotrope e in relazione alla propria condizione di dipendenza o di assuntore abituale, per il quale il giudice infligga una pena non superiore ad un anno di detenzione, salvo che si tratti di reato previsto dall'articolo 407, comma 2, lettera a), del codice di procedura penale o di reato contro la persona.

6. Se il fatto è commesso da tre o più persone in concorso tra loro, la pena è aumentata.

7. Le pene previste dai commi da 1 a 6 sono diminuite dalla metà a due terzi per chi si adopera per evitare che l'attività delittuosa sia portata a conseguenze ulteriori, anche aiutando concretamente l'autorità di polizia o l'autorità giudiziaria nella sottrazione di risorse rilevanti per la commissione dei delitti.

7-bis. Nel caso di condanna o di applicazione di pena su richiesta delle parti, a norma dell'articolo 444 del codice di procedura penale, è ordinata la confisca delle cose che ne sono il profitto o il prodotto, salvo che appartengano a persona estranea al reato, ovvero quando essa non è possibile, fatta eccezione per il delitto di cui al comma 5, la confisca di beni di cui il reo ha la disponibilità per un valore corrispondente a tale profitto o prodotto.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12-25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1ª s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-bis del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica della rubrica e dei commi 1, 2, 3, 4 e 5 del presente articolo e l'introduzione dei commi 1-bis, 2-bis e 5-bis al presente articolo).

Inoltre, al punto 6 del "Considerato in diritto" della sentenza medesima è riportato quanto segue: "6.- Stabilito, quindi, che una volta dichiarata l'illegittimità costituzionale delle disposizioni impugnate riprende applicazione l'art. 73 del d.P.R. n. 309 del 1990 nel testo anteriore alle modifiche con queste apportate [...]"; tale testo è consultabile nella versione multivigente dell'art. 73 - agg.

1.

AGGIORNAMENTO (19)

Il Decreto 11 aprile 2006, (in G.U. 24/4/2006, n. 95), ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "I limiti massimi di cui alla lettera a) del comma 1bis dell'art. 73 del Testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, come modificato da ultimo dalla legge 21 febbraio 2006, n. 49, sono quelli indicati nell'ultima colonna dell'elenco allegato al presente decreto, costituente parte integrante dello stesso".

Parte di provvedimento in formato grafico

AGGIORNAMENTO (68)

La Corte Costituzionale, con sentenza 23 gennaio - 8 marzo 2019, n. 40 (in G.U. 1ª s.s. 13/03/2019, n. 11), ha dichiarato "l'illegittimità costituzionale dell'art. 73, comma 1, del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309 (Testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza), nella

parte in cui in cui prevede la pena minima edittale della reclusione nella misura di otto anni anziché di sei anni".

Art. 74

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, articoli 14, comma 1, e 38, comma 2) Associazione finalizzata al traffico illecito di sostanze stupefacenti o psicotrope

- 1.** Quando tre o più persone si associano allo scopo di commettere più delitti tra quelli previsti dall'articolo 70, commi 4, 6 e 10, escluse le operazioni relative alle sostanze di cui alla categoria III dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, ovvero dall'articolo 73, chi promuove, costituisce, dirige, organizza o finanzia l'associazione è punito per ciò solo con la reclusione non inferiore a venti anni.
- 2.** Chi partecipa all'associazione è punito con la reclusione non inferiore a dieci anni.
- 3.** La pena è aumentata se il numero degli associati è di dieci o più o se tra i partecipanti vi sono persone dedite all'uso di sostanze stupefacenti o psicotrope.
- 4.** Se l'associazione è armata la pena, nei casi indicati dai commi 1 e 3, non può essere inferiore a ventiquattro anni di reclusione e, nel caso previsto dal comma 2, a dodici anni di reclusione. L'associazione si considera armata quando i partecipanti hanno la disponibilità di armi o materie esplodenti, anche se occultate o tenute in luogo di deposito.
- 5.** La pena è aumentata se ricorre la circostanza di cui alla lettera e) del comma 1 dell'articolo 80.
- 6.** Se l'associazione è costituita per commettere i fatti descritti dal comma 5 dell'articolo 73, si applicano il primo e il secondo comma dell'articolo 416 del codice penale.
- 7.** Le pene previste dai commi da 1 a 6 sono diminuite dalla metà a due terzi per chi si sia efficacemente adoperato per assicurare le prove del reato o per sottrarre all'associazione risorse decisive per la commissione dei delitti.

((

7-bis. Nei confronti del condannato è ordinata la confisca delle cose che servirono o furono destinate a commettere il reato e dei beni che ne sono il profitto o il prodotto, salvo che appartengano a persona estranea al reato, ovvero quando essa non è possibile, la confisca di beni di cui il reo ha la disponibilità per un valore corrispondente a tale profitto o prodotto.

))

8. Quando in leggi e decreti è richiamato il reato previsto dall'articolo 75 della legge 22 dicembre 1975, n. 685, abrogato dall'articolo 38, comma 1, della legge 26 giugno 1990, n. 162, il richiamo si intende riferito al presente articolo.

Art. 75

Condotte integranti illeciti amministrativi

1. Chiunque, per farne uso personale, illecitamente importa, esporta, acquista, riceve a qualsiasi titolo o comunque detiene sostanze stupefacenti o psicotrope è sottoposto, per un periodo da due mesi a un anno, se si tratta di sostanze stupefacenti o psicotrope comprese nelle tabelle I e III previste dall'articolo 14, e per un periodo da uno a tre mesi, se si tratta di sostanze stupefacenti o psicotrope comprese nelle tabelle II e IV previste dallo stesso articolo, a una o più delle seguenti sanzioni amministrative:

- a) sospensione della patente di guida, del certificato di abilitazione professionale per la guida di motoveicoli e del certificato di idoneità alla guida di ciclomotori o divieto di conseguirli per un periodo fino a tre anni;
- b) sospensione della licenza di porto d'armi o divieto di conseguirla;
- c) sospensione del passaporto e di ogni altro documento equipollente o divieto di conseguirli;
- d) sospensione del permesso di soggiorno per motivi di turismo o divieto di conseguirlo se cittadino

extracomunitario.

1-bis. Ai fini dell'accertamento della destinazione ad uso esclusivamente personale della sostanza stupefacente o psicotropa o del medicinale di cui al comma 1, si tiene conto delle seguenti circostanze:

a) che la quantità di sostanza stupefacente o psicotropa non sia superiore ai limiti massimi indicati con decreto del Ministro della salute, di concerto con il Ministro della giustizia, sentita la Presidenza del Consiglio dei ministri - Dipartimento per le politiche antidroga, nonché della modalità di presentazione delle sostanze stupefacenti o psicotrope, avuto riguardo al peso lordo complessivo o al confezionamento frazionato ovvero ad altre circostanze dell'azione, da cui risulti che le sostanze sono destinate ad un uso esclusivamente personale;

b) che i medicinali contenenti sostanze stupefacenti o psicotrope elencate nella tabella dei medicinali, sezioni A, B, C e D, non eccedano il quantitativo prescritto.

2. L'interessato, inoltre, ricorrendone i presupposti, è invitato a seguire il programma terapeutico e socio-riabilitativo di cui all'articolo 122 o altro programma educativo e informativo personalizzato in relazione alle proprie specifiche esigenze, predisposto dal servizio pubblico per le tossicodipendenze competente per territorio analogamente a quanto disposto al comma 13 o da una struttura privata autorizzata ai sensi dell'articolo 116.

3. Accertati i fatti di cui al comma 1, gli organi di polizia procedono alla contestazione immediata, se possibile, e riferiscono senza ritardo e comunque entro dieci giorni, con gli esiti degli esami tossicologici sulle sostanze sequestrate effettuati presso le strutture pubbliche di cui al comma 10, al prefetto competente ai sensi del comma 13. Ove, al momento dell'accertamento, l'interessato abbia la diretta e immediata disponibilità di veicoli a motore, gli organi di polizia procedono altresì all'immediato ritiro della patente di guida. Qualora la disponibilità sia riferita ad un ciclomotore, gli organi accertatori ritirano anche il certificato di idoneità tecnica, sottoponendo il veicolo a fermo amministrativo. Il ritiro della patente di guida, nonché del certificato di idoneità tecnica e il fermo amministrativo del ciclomotore hanno durata di trenta giorni e ad essi si estendono gli effetti di quanto previsto al comma 4. Si applicano, in quanto compatibili, le disposizioni degli articoli 214 e 216 del decreto legislativo 30 aprile 1992, n. 285, e successive modificazioni. La patente di guida e il

certificato di idoneità tecnica sono trasmessi al prefetto competente ai sensi del comma 13. In caso di guida di un veicolo durante il periodo in cui la patente sia stata ritirata ovvero di circolazione con il veicolo sottoposto a fermo amministrativo, si applicano rispettivamente le sanzioni previste dagli articoli 216 e 214 del decreto legislativo 30 aprile 1992, n. 285, e successive modificazioni.

4. Entro il termine di quaranta giorni dalla ricezione della segnalazione, il prefetto, se ritiene fondato l'accertamento, adotta apposita ordinanza convocando, anche a mezzo degli organi di polizia, dinanzi a sé o a un suo delegato, la persona segnalata per valutare, a seguito di colloquio, le sanzioni amministrative da irrogare e la loro durata nonché, eventualmente, per formulare l'invito di cui al comma 2. In tale attività il prefetto è assistito dal personale del nucleo operativo costituito presso ogni prefettura-ufficio territoriale del Governo. Nel caso in cui l'interessato si avvalga delle facoltà previste dall'articolo 18 della legge 24 novembre 1981, n. 689, e successive modificazioni, e non venga emessa ordinanza motivata di archiviazione degli atti, da comunicare integralmente all'organo che ha effettuato la segnalazione, contestualmente all'ordinanza con cui viene ritenuto fondato l'accertamento, da adottare entro centocinquanta giorni dalla ricezione degli scritti difensivi ovvero dallo svolgimento dell'audizione ove richiesta, il prefetto convoca la persona segnalata ai fini e con le modalità indicate nel presente comma. La mancata presentazione al colloquio comporta l'irrogazione delle sanzioni di cui al comma 1. Avverso l'ordinanza con cui il prefetto ritiene fondato l'accertamento e convoca la persona segnalata può essere proposta opposizione al giudice di pace, entro il termine di dieci giorni dalla notifica all'interessato. Nel caso di minore l'opposizione viene proposta al Tribunale per i minorenni. Valgono per la competenza territoriale in merito all'opposizione gli stessi criteri indicati al comma 13.

5. Se l'interessato è persona minore di età, il prefetto, qualora ciò non contrasti con le esigenze educative del medesimo, convoca i genitori o chi ne esercita la potestà, li rende edotti delle circostanze di fatto e dà loro notizia circa le strutture di cui al comma 2.

6. Degli accertamenti e degli atti di cui ai commi da 1 a 5 può essere fatto uso soltanto ai fini dell'applicazione delle misure e delle sanzioni previste nel presente articolo e nell'articolo 75-bis.

7. L'interessato può chiedere di prendere visione e di ottenere copia degli atti di cui al presente

articolo che riguardino esclusivamente la sua persona. Nel caso in cui gli atti riguardino più persone, l'interessato può ottenere il rilascio di estratti delle parti relative alla sua situazione.

8. Qualora la condotta di cui al comma 1 sia stata posta in essere da straniero maggiorenne, gli organi di polizia ne riferiscono altresì al questore competente per territorio in relazione al luogo, come determinato al comma 13, per le valutazioni di competenza in sede di rinnovo del permesso di soggiorno.

9. Avverso il decreto con il quale il prefetto irroga le sanzioni di cui al comma 1 ed eventualmente formula l'invito di cui al comma 2, che ha effetto dal momento della notifica all'interessato, può essere fatta opposizione dinanzi all'autorità giudiziaria ordinaria.

Le controversie di cui al presente comma sono disciplinate dall'articolo 8 del decreto legislativo 1° settembre 2011, n. 150.

Copia del decreto è contestualmente inviata al questore di cui al comma 8. (31)

10. Gli accertamenti medico-legali e tossicologico-forensi sono effettuati presso gli istituti di medicina legale, i laboratori universitari di tossicologia forense, le strutture delle Forze di polizia ovvero presso le strutture pubbliche di base da individuare con decreto del Ministero della salute.

10-bis. ((È istituito, nello stato di previsione del Ministero dell'interno, il Fondo per gli accertamenti medico-legali e tossicologico-forensi, con una dotazione di 4 milioni di euro annui a decorrere dall'anno 2025, destinato alla copertura degli oneri per l'effettuazione degli accertamenti medico-legali e tossicologico-forensi di cui al comma 10.))

10-ter. ((Entro trenta giorni dalla data di entrata in vigore della presente disposizione, con decreto del Ministro dell'interno, di concerto con il Ministro della salute e con il Ministro dell'economia e delle finanze, sono definite le modalità di utilizzo del Fondo di cui al comma 10-bis. Il Ministro dell'economia e delle finanze è autorizzato ad apportare, con propri decreti, le occorrenti variazioni di bilancio)).

11. Se risulta che l'interessato si sia sottoposto, con esito positivo, al programma di cui al comma 2, il prefetto adotta il provvedimento di revoca delle sanzioni, dandone comunicazione al questore e al giudice di pace competente.

12. Si applicano, in quanto compatibili, le norme della sezione II del capo I e il secondo comma dell'articolo 62 della legge 24 novembre 1981, n. 689.

13. Il prefetto competente per territorio in relazione al luogo di residenza o, in mancanza, di domicilio dell'interessato e, ove questi siano sconosciuti, in relazione al luogo ove è stato commesso il fatto, applica le sanzioni di cui al comma 1 e formula l'invito di cui al comma 2.

14. Se per i fatti previsti dal comma 1, nel caso di particolare tenuità della violazione, ricorrono elementi tali da far presumere che la persona si asterrà, per il futuro, dal commetterli nuovamente, in luogo della sanzione, e limitatamente alla prima volta, il prefetto può definire il procedimento con il formale invito a non fare più uso delle sostanze stesse, avvertendo il soggetto delle conseguenze a suo danno.

AGGIORNAMENTO (31)

Il D.Lgs. 1 settembre 2011, n. 150 ha disposto (con l'art. 36, commi 1 e 2) che "1. Le norme del presente decreto si applicano ai procedimenti instaurati successivamente alla data di entrata in vigore dello stesso.

2. Le norme abrogate o modificate dal presente decreto continuano ad applicarsi alle controversie pendenti alla data di entrata in vigore dello stesso."

Art. 75-bis

Provvedimenti a tutela della sicurezza pubblica

1. Qualora in relazione alle modalità od alle circostanze dell'uso, dalla condotta di cui al comma 1 dell'articolo 75 possa derivare pericolo per la sicurezza pubblica, l'interessato che risulti già condannato, anche non definitivamente, per reati contro la persona, contro il patrimonio o per quelli

previsti dalle disposizioni del presente testo unico o dalle norme sulla circolazione stradale, oppure sanzionato per violazione delle norme del presente testo unico o destinatario di misura di prevenzione o di sicurezza, può essere inoltre sottoposto **((...))** ad una o più delle seguenti misure:

- a) obbligo di presentarsi almeno due volte a settimana presso il locale ufficio della Polizia di Stato o presso il comando dell'Arma dei carabinieri territorialmente competente;
- b) obbligo di rientrare nella propria abitazione, o in altro luogo di privata dimora, entro una determinata ora e di non uscirne prima di altra ora prefissata;
- c) divieto di frequentare determinati locali pubblici;
- d) divieto di allontanarsi dal comune di residenza;
- e) obbligo di comparire in un ufficio o comando di polizia specificamente indicato, negli orari di entrata ed uscita dagli istituti scolastici;
- f) divieto di condurre qualsiasi veicolo a motore.

((I-bis. La durata massima delle misure di cui al comma 1 è fissata in due anni per quelle indicate nelle lettere a), b), c), d) ed e) e in quattro anni per quella indicata nella lettera f)))).

2. Il questore, ricevuta copia del decreto con il quale è stata applicata una delle sanzioni di cui all'articolo 75, quando la persona si trova nelle condizioni di cui al comma 1, può disporre le misure di cui al medesimo comma, con provvedimento motivato, che ha effetto dalla notifica all'interessato, recante l'avviso che lo stesso ha facoltà di presentare, personalmente o a mezzo di difensore, memorie o deduzioni al giudice della convalida. Il provvedimento è comunicato entro quarantotto ore dalla notifica al giudice di pace competente per territorio in relazione al luogo di residenza o, in mancanza, di domicilio dell'interessato. Il giudice, se ricorrono i presupposti di cui al comma 1, dispone con decreto la convalida nelle successive quarantotto ore.

3. Le misure, su istanza dell'interessato, sentito il questore, possono essere modificate o revocate dal giudice di pace competente, qualora siano cessate o mutate le condizioni che ne hanno giustificato l'emissione. Le prescrizioni possono essere altresì modificate, su richiesta del questore, qualora risultino aggravate le condizioni che ne hanno giustificato l'emissione. In tal caso, con la richiesta di modifica, il questore deve avvisare l'interessato della facoltà prevista dal comma 2. Il ricorso per cassazione contro il provvedimento di revoca o di modifica non ha effetto sospensivo.

4. Il decreto di revoca dei provvedimenti di cui all'articolo 75, adottato quando l'interessato risulta essersi sottoposto con esito positivo al programma di cui al comma 2 dell'articolo 75, è comunicato al questore e al giudice ai fini della revoca dei provvedimenti eventualmente emessi ai sensi del presente articolo. Il giudice provvede senza formalità.

5. Della sottoposizione con esito positivo al programma è data comunicazione al questore in relazione al disposto di cui al comma 8 dell'articolo 75.

6. Il contravventore anche solo ad una delle disposizioni del comma 1 del presente articolo è punito con l'arresto da tre a diciotto mesi.

7. Qualora l'interessato sia minorenni, competente a provvedere ai sensi dei commi da 2 a 4 è il Tribunale per i minorenni, individuato in relazione al luogo di residenza o, in mancanza, di domicilio.

(42)

AGGIORNAMENTO (42)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 20 aprile - 6 maggio 2016, n. 94 (in G.U. 1^a s.s. 11/05/2016, n. 19) ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-quater del D.L. 30 dicembre 2005, n. 272, convertito con modificazioni dalla L. 21 febbraio 2006, n. 49 (che ha introdotto il presente articolo).

Art. 76

((ARTICOLO ABROGATO DAL D.P.R. 5 GIUGNO 1993, N. 171 A SEGUITO DEL REFERENDUM POPOLARE))

Art. 77

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 16, comma 1)

Abbandono di siringhe

1. Chiunque in un luogo pubblico o aperto al pubblico, ovvero in un luogo privato ma di comune o altrui uso, getta o abbandona in modo da mettere a rischio l'incolumità altrui siringhe o altri strumenti pericolosi utilizzati per l'assunzione di sostanze stupefacenti o psicotrope è punito con la sanzione amministrativa del pagamento di una somma da lire centomila a lire un milione.

Art. 78

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 16, commi 1 e 2)

Quantificazione delle sostanze

- ((1. Con decreto del Ministero della salute, emanato previo parere dell'Istituto superiore di sanità e del Comitato scientifico di cui all'articolo 1-ter, e periodicamente aggiornato in relazione all'evoluzione delle conoscenze nel settore, sono determinate le procedure diagnostiche, medico-legali e tossicologico-forensi per accertare il tipo, il grado e l'intensità dell'abuso di sostanze stupefacenti o psicotrope ai fini dell'applicazione delle disposizioni di cui agli articoli 75 e 75-bis))**
- 2. ((COMMA ABROGATO DAL D.L. 30 DICEMBRE 2005, N. 272, CONVERTITO CON MODIFICAZIONI DALLA L. 21 FEBBRAIO 2006, N. 49)).**

Art. 79

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 17, comma 1)

Agevolazione dell'uso di sostanze stupefacenti o psicotrope

((1. Chiunque adibisce o consente che sia adibito un locale pubblico o un circolo privato di qualsiasi specie a luogo di convegno di persone che ivi si danno all'uso di sostanze stupefacenti o psicotrope è punito, per questo solo fatto, con la reclusione da tre a dieci anni e con la multa da euro 3.000 ad euro 10.000 se l'uso riguarda le sostanze e i medicinali compresi nelle tabelle I e II, sezione A, previste dall'articolo 14, o con la reclusione da uno a quattro anni e con la multa da euro 3.000 ad euro 26.000 se l'uso riguarda i medicinali compresi nella tabella II, sezione B, prevista dallo stesso articolo 14)) ((34))

2. Chiunque, avendo la disponibilità di un immobile, di un ambiente o di un veicolo a ciò idoneo, lo adibisce o consente che altri lo adibisca a luogo di convegno abituale di persone che ivi si diano all'uso di sostanze stupefacenti o psicotrope è punito con le stesse pene previste nel comma 1.

3. La pena è aumentata dalla metà a due terzi se al convegno partecipa persona di età minore.

4. Qualora si tratti di pubblici esercizi, la condanna importa la chiusura dell'esercizio per un periodo da due a cinque anni.

5. La chiusura del pubblico esercizio può essere disposta con provvedimento motivato dall'autorità giudiziaria procedente.

6. La chiusura del pubblico esercizio può essere disposta con provvedimento cautelare dal prefetto territorialmente competente o dal Ministro della sanità, quando l'esercizio è aperto o condotto in base a suo provvedimento, per un periodo non superiore ad un anno, salve, in ogni caso, le disposizioni dell'autorità giudiziaria.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 1 del presente articolo).

Art. 80

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 18, comma 1)

Aggravanti specifiche

1. Le pene previste per i delitti di cui all'articolo 73 sono aumentate da un terzo alla metà:

a) nei casi in cui le sostanze stupefacenti e psicotrope sono consegnate o comunque destinate a persona di età minore;

b) nei casi previsti dai numeri 2), 3) e 4) del primo comma dell'art. 112 del codice penale;

c) per chi ha indotto a commettere il reato, o a cooperare nella commissione del reato, persona dedita all'uso di sostanze stupefacenti o psicotrope;

d) se il fatto è stato commesso da persona armata o travisata;

e) se le sostanze stupefacenti o psicotrope sono adulterate o commiste ad altre in modo che ne risulti accentuata la potenzialità lesiva;

f) se l'offerta o la cessione è finalizzata ad ottenere prestazioni sessuali da parte di persona tossicodipendente;

g) se l'offerta o la cessione è effettuata all'interno o in prossimità di scuole di ogni ordine o grado, comunità giovanili, caserme, carceri, ospedali, strutture per la cura e la riabilitazione dei tossicodipendenti.

2. Se il fatto riguarda quantità ingenti di sostanze stupefacenti o psicotrope, le pene sono aumentate dalla metà a due terzi; la pena è di trenta anni di reclusione quando i fatti previsti dai commi 1, 2 e 3 dell'art. 73 riguardano quantità ingenti di sostanze stupefacenti o psicotrope e ricorre l'aggravante di cui alla lettera e) del comma 1.

3. Lo stesso aumento di pena si applica se il colpevole per commettere il delitto o per conseguirne per sé o per altri il profitto, il prezzo o l'impunità ha fatto uso di armi.

4. Si applica la disposizione del secondo comma dell'art. 112 del codice penale.

5. ((COMMA ABROGATO DAL D.P.R. 5 GIUGNO 1993, N. 171 A SEGUITO DI REFERENDUM POPOLARE)).

Art. 81

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 19, comma 1)

Prestazioni di soccorso in caso di pericolo di morte o lesioni dell'assuntore

1. Quando l'uso di sostanze stupefacenti o psicotrope abbia cagionato la morte o lesioni personali dell'assuntore e taluno, per aver determinato o comunque agevolato l'uso di sostanze, debba risponderne ai sensi degli articoli 586, 589 o 590 del codice penale, le pene stabilite da tali articoli, nonché quelle stabilite per i reati previsti dal presente testo unico, eventualmente commessi nella predetta attività di determinazione o agevolazione, sono ridotte dalla metà a due terzi se il colpevole ha prestato assistenza alla persona offesa ed ha tempestivamente informato l'autorità sanitaria o di polizia.

Art. 82

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 20, comma 1)

Istigazione, proselitismo e induzione al reato di persona minore

1. Chiunque pubblicamente istiga all'uso illecito di sostanze stupefacenti o psicotrope, ovvero svolge, anche in privato, attività di proselitismo per tale uso delle predette sostanze, ovvero induce una persona all'uso medesimo, è punito con la reclusione da uno a sei anni e con la multa da lire due milioni a lire dieci milioni.

2. La pena è aumentata se il fatto è commesso nei confronti di persone di età minore ovvero all'interno o nelle adiacenze di scuole di ogni ordine e grado, di comunità giovanili o di caserme. La pena è altresì aumentata se il fatto è commesso all'interno di carceri, di ospedali o di servizi sociali e sanitari.

3. La pena è raddoppiata se i fatti sono commessi nei confronti di minore degli anni quattordici, di persona palesemente incapace o di persona affidata al colpevole per ragioni di cura, di educazione, di

istruzione, di vigilanza o di custodia.

4. Se il fatto riguarda **((i medicinali di cui alla tabella II, sezione B, prevista))** dall'art. 14 le pene disposte dai commi 1, 2 e 3 sono diminuite da un terzo alla metà.**((34))**

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 4 del presente articolo).

Art. 83

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 77)

Prescrizioni abusive

1. Le pene previste dall'art. 73, commi 1, 4 e 5, si applicano altresì a carico del medico chirurgo o del medico veterinario che rilascia prescrizioni delle sostanze stupefacenti o psicotrope ivi indicate per uso non terapeutico.

Art. 84

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 21, comma 1)

Divieto di propaganda pubblicitaria

1. La propaganda pubblicitaria di sostanze o preparazioni comprese nelle tabelle previste dall'art. 14, anche se effettuata in modo indiretto, è vietata. Non sono considerate propaganda le opere

dell'ingegno non destinate alla pubblicità, tutelate dalla legge 22 aprile 1941, n. 633, sul diritto d'autore.

2. Il contravventore è punito con una sanzione amministrativa da lire dieci milioni a lire cinquanta milioni, sempre che non ricorra l'ipotesi di cui all'art. 82.

3. Le somme di denaro ricavate dall'applicazione delle sanzioni di cui al comma 2 sono versate sul Fondo nazionale di intervento per la lotta alla droga di cui all'art. 127.

Art. 85

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 22, comma 1)

Pene accessorie

- 1.** Con la sentenza di condanna per uno dei fatti di cui agli articoli 73, 74, 79 e 82, il giudice può disporre il divieto di espatrio e il ritiro della patente di guida per un periodo non superiore a tre anni.
- 2.** Le stesse disposizioni si applicano nel caso di riconoscimento, effettuato a norma dell'art. 12 del codice penale, di sentenza penale straniera di condanna per uno dei delitti sopra indicati.
- 3.** Il provvedimento che applica le sanzioni amministrative, nonché quello che definisce o sospende il procedimento ai sensi del presente testo unico, dispone comunque la confisca delle sostanze.

Art. 85-bis

(Ipotesi particolare di confisca)

- 1.** Nei casi di condanna o di applicazione della pena su richiesta a norma dell'articolo 444 del codice di procedura penale, per taluno dei delitti previsti dall'articolo 73, **((...))** si applica l'articolo 240-bis del

codice penale.

Art. 86

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 23, comma 1)

Espulsione dello straniero condannato

- 1.** Lo straniero condannato per uno dei reati previsti dagli articoli 73, 74, 79 e 82, commi 2 e 3, a pena espiata deve essere espulso dallo Stato. **((7))**
- 2.** Lo stesso provvedimento di espulsione dallo Stato può essere adottato nei confronti dello straniero condannato per uno degli altri delitti previsti dal presente testo unico.
- 3.** Se ricorre lo stato di flagranza di cui all'art. 382 del codice di procedura penale in riferimento ai delitti previsti dai commi 1, 2 e 5 dell'art. 73, il prefetto dispone l'espulsione immediata e l'accompagnamento alla frontiera dello straniero, previo nulla osta dell'autorità giudiziaria procedente.

AGGIORNAMENTO (7)

La Corte Costituzionale con sentenza 20-24 febbraio 1995, n. 58 (in G.U. 1a s.s. del 1/3/1995, n. 9) ha dichiarato l'illegittimità costituzionale del primo comma del presente articolo "nella parte in cui obbliga il giudice a emettere, senza l'accertamento della sussistenza in concreto della pericolosità sociale, contestualmente alla condanna, l'ordine di espulsione, eseguibile a pena espiata, nei confronti dello straniero condannato per uno dei reati previsti dagli artt. 73, 74, 79 e 82, commi 2 e 3, del medesimo testo unico".

TITOLO VIII

DELLA REPRESSIONE DELLE ATTIVITÀ ILLECITE

Capo

II

DISPOSIZIONI PROCESSUALI E DI ESECUZIONE

Art. 87

Decreto-legge 22 aprile 1985, n. 144, convertito, con modificazioni,

dalla legge 21 giugno 1985, n. 297, art. 3, comma 2)

Destinazione delle sostanze sequestrate dall'autorità giudiziaria

- 1.** L'autorità che effettua il sequestro deve darne immediata notizia al Servizio centrale antidroga specificando l'entità ed il tipo di sostanze sequestrate.
- 2.** Quando il decreto di sequestro o di convalida del sequestro effettuato dall'autorità giudiziaria non è più assoggettabile al riesame, l'autorità giudiziaria dispone il prelievo di uno o più campioni, determinandone l'entità, con l'osservanza delle formalità di cui all'art. 364 del codice di procedura penale e ordina la distruzione della residua parte di sostanze.
- 3.** Se la conservazione delle sostanze di cui al comma 2 sia assolutamente necessaria per il prosieguo delle indagini, l'autorità giudiziaria dispone in tal senso con provvedimento motivato.
- 4.** In ogni caso l'autorità giudiziaria ordina la distruzione delle sostanze stupefacenti e psicotrope, ed ove possibile delle sostanze classificate di cui all'articolo 70, confiscate.
- 5.** Per la distruzione di sostanze stupefacenti e psicotrope, ed ove possibile delle sostanze classificate di cui all'articolo 70, l'autorità giudiziaria si avvale di idonea struttura pubblica locale, ove esistente, o statale ed incarica la polizia giudiziaria del regolare svolgimento delle relative operazioni. Il verbale delle operazioni è trasmesso all'autorità giudiziaria procedente **((...))**.
- 6.** La distruzione avviene secondo le modalità tecniche determinate con decreto del Ministro della

sanità in data 19 luglio 1985, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale n. 184 del 6 agosto 1985.

Art. 88

Decreto-legge 22 aprile 1985, n. 144, convertito, con modificazioni, dalla legge 21 giugno 1985, n. 297,
art. 3, comma 3)

Destinazione dei campioni delle sostanze sequestrate

1. Il Servizio centrale antidroga, istituito nell'ambito del Dipartimento di pubblica sicurezza, può chiedere all'autorità giudiziaria la consegna di alcuni campioni delle sostanze sequestrate. Altri campioni possono essere motivatamente richiesti dalle singole forze di polizia o dal Ministero della sanità tramite il Servizio centrale antidroga. L'autorità giudiziaria, se la quantità delle sostanze sequestrate lo consente, e se le richieste sono pervenute prima della esecuzione dell'ordine di distruzione, accoglie le richieste stesse dando la priorità a quelle del Servizio centrale antidroga e determina le modalità della consegna.

Art. 89

Provvedimenti restrittivi nei confronti dei tossicodipendenti o alcooldipendenti che abbiano in corso programmi terapeutici).

((

1. Qualora ricorrano i presupposti per la custodia cautelare in carcere il giudice, ove non sussistano esigenze cautelari di eccezionale rilevanza, dispone gli arresti domiciliari quando imputata è una persona tossicodipendente o alcooldipendente che abbia in corso un programma terapeutico di recupero presso i servizi pubblici per l'assistenza ai tossicodipendenti, ovvero

nell'ambito di una struttura privata autorizzata ai sensi dell'articolo 116, e l'interruzione del programma può pregiudicare il recupero dell'imputato. Quando si procede per i delitti di cui agli articoli 628, terzo comma, o 629, secondo comma, del codice penale e comunque nel caso sussistano particolari esigenze cautelari, il provvedimento è subordinato alla prosecuzione del programma terapeutico in una struttura residenziale. Con lo stesso provvedimento, o con altro successivo, il giudice stabilisce i controlli necessari per accertare che il tossicodipendente o l'alcooldipendente prosegua il programma di recupero ed indica gli orari ed i giorni nei quali lo stesso può assentarsi per l'attuazione del programma.

2. Se una persona tossicodipendente o alcooldipendente, che è in custodia cautelare in carcere, intende sottoporsi ad un programma di recupero presso i servizi pubblici per l'assistenza ai tossicodipendenti, ovvero una struttura privata autorizzata ai sensi dell'articolo 116, la misura cautelare è sostituita con quella degli arresti domiciliari ove non ricorrano esigenze cautelari di eccezionale rilevanza. La sostituzione è concessa su istanza dell'interessato; all'istanza è allegata certificazione, rilasciata da un servizio pubblico per le tossicodipendenze o da una struttura privata accreditata per l'attività di diagnosi prevista dal comma 2, lettera d), dell'articolo 116, attestante lo stato di tossicodipendenza o di alcooldipendenza, la procedura con la quale è stato accertato l'uso abituale di sostanze stupefacenti, psicotrope o alcoliche, nonché la dichiarazione di disponibilità all'accoglimento rilasciata dalla struttura. Il servizio pubblico è comunque tenuto ad accogliere la richiesta dell'interessato di sottoporsi a programma terapeutico. L'autorità giudiziaria, quando si procede per i delitti di cui agli articoli 628, terzo comma, o 629, secondo comma, del codice penale e comunque nel caso sussistano particolari esigenze cautelari, subordina l'accoglimento dell'istanza all'individuazione di una struttura residenziale))

3. Il giudice dispone la custodia cautelare in carcere o ne dispone il ripristino quando accerta che la persona ha interrotto l'esecuzione del programma, ovvero mantiene un comportamento incompatibile con la corretta esecuzione, o quando accerta che la persona non ha collaborato alla definizione del programma o ne ha rifiutato l'esecuzione.

((4. Le disposizioni di cui ai commi 1 e 2 non si applicano quando si procede per uno dei delitti previsti dall'articolo 4-bis della legge 26 luglio 1975, n. 354, e successive modificazioni, ad

eccezione di quelli di cui agli articoli 628, terzo comma, e 629, secondo comma, del codice penale purché non siano ravvisabili elementi di collegamento con la criminalità organizzata od eversiva))

5. Nei confronti delle persone di cui **((ai commi 1 e))** 2 si applicano le disposizioni previste dall'articolo 96, comma 6.

((5-bis. Il responsabile della struttura presso cui si svolge il programma terapeutico di recupero e socio-riabilitativo è tenuto a segnalare all'autorità giudiziaria le violazioni commesse dalla persona sottoposta al programma. Qualora tali violazioni integrino un reato, in caso di omissione, l'autorità giudiziaria ne dà comunicazione alle autorità competenti per la sospensione o revoca dell'autorizzazione di cui all'articolo 116 e dell'accreditamento di cui all'articolo 117, ferma restando l'adozione di misure idonee a tutelare i soggetti in trattamento presso la struttura))

Art. 90

Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 24, comma 1) Sospensione dell'esecuzione della pena detentiva

((1. Nei confronti di persona che debba espiare una pena detentiva inflitta per reati commessi in relazione al proprio stato di tossico-dipendente, il Tribunale di sorveglianza può sospendere l'esecuzione della pena detentiva per cinque anni qualora, all'esito dell'acquisizione della relazione finale di cui all'articolo 123, accerti che la persona si è sottoposta con esito positivo ad un programma terapeutico e socio-riabilitativo eseguito presso una struttura sanitaria pubblica od una struttura privata autorizzata ai sensi dell'articolo 116. Il Tribunale di sorveglianza, qualora l'interessato si trovi in disagiate condizioni economiche, può altresì sospendere anche l'esecuzione della pena pecuniaria che non sia stata già riscossa. La sospensione può essere concessa solo quando deve essere espiata una pena detentiva, anche residua e congiunta a pena pecuniaria, non superiore a sei anni od a quattro anni se relativa a titolo esecutivo comprendente reato di cui all'articolo 4-bis della legge 26 luglio 1975, n. 354, e successive modificazioni))

2. La sospensione della esecuzione non può essere concessa **((e la relativa domanda è inammissibile**

)) se nel periodo compreso tra l' inizio del programma e la pronuncia della sospensione il condannato abbia commesso altro delitto non colposo punibile con la reclusione.

((3. La sospensione dell'esecuzione della pena rende inapplicabili le misure di sicurezza nonché le pene accessorie e gli altri effetti penali della condanna, tranne che si tratti della confisca. La sospensione non si estende alle obbligazioni civili derivanti dal reato))

4. La sospensione della esecuzione della pena non può essere concessa più di una volta ((. . .)).

((4-bis. Si applica, per quanto non diversamente stabilito ed ove compatibile, la disciplina prevista dalla legge 26 luglio 1975, n. 354, e successive modificazioni))

Art. 91

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 24, comma 1)

Istanza per la sospensione dell'esecuzione

1. ((COMMA ABROGATO DAL D.L. 30 DICEMBRE 2005, N. 272, CONVERTITO CON MODIFICAZIONI, DALLA L. 21 FEBBRAIO 2006, N. 49))).

((2. All'istanza di sospensione dell'esecuzione della pena è allegata, a pena di inammissibilità, certificazione rilasciata da un servizio pubblico per le tossicodipendenze o da una struttura privata accreditata per l'attività di diagnosi prevista dal comma 2, lettera d), dell'articolo 116 attestante, ai sensi dell'articolo 123, la procedura con la quale è stato accertato l'uso abituale di sostanze stupefacenti o psicotrope, il tipo di programma terapeutico e socio-riabilitativo scelto, l'indicazione della struttura ove il programma è stato eseguito, le modalità di realizzazione ed i risultati conseguiti a seguito del programma stesso))

3. ((COMMA ABROGATO DAL D.L. 30 DICEMBRE 2005, N. 272, CONVERTITO CON MODIFICAZIONI, DALLA L. 21 FEBBRAIO 2006, N. 49))).

((4. Se l'ordine di carcerazione è già stato eseguito la domanda è presentata al magistrato di

sorveglianza competente in relazione al luogo di detenzione, il quale, se l'istanza è ammissibile, se sono offerte concrete indicazioni in ordine alla sussistenza dei presupposti per l'accoglimento della domanda ed al grave pregiudizio derivante dalla protrazione dello stato di detenzione, qualora non vi siano elementi tali da far ritenere la sussistenza del pericolo di fuga, può disporre l'applicazione provvisoria del beneficio. Sino alla decisione del Tribunale di sorveglianza, il magistrato di sorveglianza è competente a dichiarare la revoca di cui all'articolo 93, comma 2. Si applicano, in quanto compatibili, le disposizioni di cui all'articolo 47, comma 4, della legge 26 luglio 1975, n. 354))

Art. 92

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 24, comma 1)

Procedimento innanzi alla sezione di sorveglianza

- 1.** Il tribunale di sorveglianza, nominato un difensore al condannato che ne sia privo, fissa senza indugio la data della trattazione, dandone avviso al richiedente, al difensore e al pubblico ministero almeno cinque giorni prima. Se non è possibile effettuare l'avviso al condannato nel domicilio indicato nella richiesta **((o all'atto della scarcerazione))** e lo stesso non compare all'udienza, il tribunale dichiara inammissibile la richiesta.
- 2.** Ai fini della richiesta, il tribunale di sorveglianza può acquisire copia degli atti del procedimento e disporre gli opportuni accertamenti in ordine al programma terapeutico e socio-riabilitativo effettuato.
- 3.** Dell'ordinanza che conclude il procedimento è data immediata comunicazione al pubblico ministero **((. . .))** competente per l'esecuzione, il quale, se la sospensione non è concessa, emette ordine di carcerazione.

Art. 93

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 24, comma 1)

Estinzione del reato. Revoca della sospensione

((

1. Se il condannato nei cinque anni successivi non commette un delitto non colposo punibile con la reclusione, le pene ed ogni altro effetto penale si estinguono.

2. La sospensione dell'esecuzione è revocata di diritto se il condannato, nel termine di cui al comma 1, commette un delitto non colposo per cui viene inflitta la pena della reclusione. Il Tribunale di sorveglianza che ha disposto la sospensione è competente alle pronunce di cui al presente comma ed al comma 1.

2-bis. Il termine di cinque anni di cui al comma 1 decorre dalla data di presentazione dell'istanza in seguito al provvedimento di sospensione adottato dal pubblico ministero ai sensi dell'articolo 656 del codice di procedura penale o della domanda di cui all'articolo 91, comma 4. Tuttavia il tribunale, tenuto conto della durata delle limitazioni e prescrizioni alle quali l'interessato si è spontaneamente sottoposto e del suo comportamento, può determinare una diversa, più favorevole data di decorrenza dell'esecuzione))

Art. 94

Legge 26 luglio 1975, n. 354, art. 47-bis, introdotto dall'art. 4-ter del decreto-legge 22 aprile 1985, n. 144, convertito, con modificazioni, dalla legge 21 giugno 1985, n. 297, come sostituito dall'art. 12 della legge 10 ottobre 1986, n. 663)

Affidamento in prova in casi particolari

1. Se la pena detentiva deve essere eseguita nei confronti di persona tossicodipendente o

alcooldipendente che abbia in corso un programma di recupero o che ad esso intenda sottoporsi, l'interessato può chiedere in ogni momento di essere affidato in prova al servizio sociale per proseguire o intraprendere l'attività terapeutica sulla base di un programma da lui concordato con un'azienda unità sanitaria locale o con una struttura privata autorizzata ai sensi dell'articolo 116. L'affidamento in prova in casi particolari può essere concesso solo quando deve essere espiata una pena detentiva, anche residua e congiunta a pena pecuniaria, non superiore a sei anni od a quattro anni se relativa a titolo esecutivo comprendente reato di cui all'articolo 4-bis della legge 26 luglio 1975, n. 354, e successive modificazioni. Alla domanda è allegata, a pena di inammissibilità, certificazione rilasciata da una struttura sanitaria pubblica o da una struttura privata accreditata per l'attività di diagnosi prevista dal comma 2, lettera d), dell'articolo 116 attestante lo stato di tossicodipendenza o di alcooldipendenza, la procedura con la quale è stato accertato l'uso abituale di sostanze stupefacenti, psicotrope o alcoliche, l'andamento del programma concordato eventualmente in corso e la sua idoneità, ai fini del recupero del condannato. Affinchè il trattamento sia eseguito a carico del Servizio sanitario nazionale, la struttura interessata deve essere in possesso dell'accreditamento istituzionale di cui all'articolo 8-quater del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, e successive modificazioni, ed aver stipulato gli accordi contrattuali di cui all'articolo 8-quinquies del citato decreto legislativo.

2. Se l'ordine di carcerazione è stato eseguito, la domanda è presentata al magistrato di sorveglianza il quale, se l'istanza è ammissibile, se sono offerte concrete indicazioni in ordine alla sussistenza dei presupposti per l'accoglimento della domanda ed al grave pregiudizio derivante dalla protrazione dello stato di detenzione, qualora non vi siano elementi tali da far ritenere la sussistenza del pericolo di fuga, può disporre l'applicazione provvisoria della misura alternativa. Si applicano, in quanto compatibili, le disposizioni di cui al comma 4. Sino alla decisione del tribunale di sorveglianza, il magistrato di sorveglianza è competente all'adozione degli ulteriori provvedimenti di cui alla legge 26 luglio 1975, n. 354, e successive modificazioni.

3. Ai fini della decisione, il tribunale di sorveglianza può anche acquisire copia degli atti del procedimento e disporre gli opportuni accertamenti in ordine al programma terapeutico concordato; deve altresì accertare che lo stato di tossicodipendenza o alcooldipendenza o l'esecuzione del

programma di recupero non siano preordinati al conseguimento del beneficio. Si applicano le disposizioni di cui all'articolo 92, commi 1 e 3.

4. Il tribunale accoglie l'istanza se ritiene che il programma di recupero, anche attraverso le altre prescrizioni di cui all'articolo 47, comma 5, della legge 26 luglio 1975, n. 354, contribuisce al recupero del condannato ed assicura la prevenzione del pericolo che egli commetta altri reati. Se il tribunale di sorveglianza dispone l'affidamento, tra le prescrizioni impartite devono essere comprese quelle che determinano le modalità di esecuzione del programma. Sono altresì stabilite le prescrizioni e le forme di controllo per accertare che il tossicodipendente o l'alcooldipendente inizi immediatamente o prosegua il programma di recupero. L'esecuzione della pena si considera iniziata dalla data del verbale di affidamento, tuttavia qualora il programma terapeutico al momento della decisione risulti già positivamente in corso, il tribunale, tenuto conto della durata delle limitazioni alle quali l'interessato si è spontaneamente sottoposto e del suo comportamento, può determinare una diversa, più favorevole data di decorrenza dell'esecuzione.

5. ((COMMA ABROGATO DAL D.L. 23 DICEMBRE 2013, N. 146, CONVERTITO CON MODIFICAZIONI DALLA L. 21 FEBBRAIO 2014, N. 10)).

6. Si applica, per quanto non diversamente stabilito, la disciplina prevista dalla legge 26 luglio 1975, n. 354, come modificata dalla legge 10 giugno 1986, n. 663.

6-bis. Qualora nel corso dell'affidamento disposto ai sensi del presente articolo l'interessato abbia positivamente terminato la parte terapeutica del programma, il magistrato di sorveglianza, previa rideterminazione delle prescrizioni, può disporre la prosecuzione ai fini del reinserimento sociale anche qualora la pena residua superi quella prevista per l'affidamento ordinario di cui all'articolo 47 della legge 26 luglio 1975, n. 354.

6-ter. Il responsabile della struttura presso cui si svolge il programma terapeutico di recupero e socio-riabilitativo è tenuto a segnalare all'autorità giudiziaria le violazioni commesse dalla persona sottoposta al programma. Qualora tali violazioni integrino un reato, in caso di omissione, l'autorità giudiziaria ne dà comunicazione alle autorità competenti per la sospensione o revoca dell'autorizzazione di cui all'articolo 116 e dell'accreditamento di cui all'articolo 117, ferma restando

l'adozione di misure idonee a tutelare i soggetti in trattamento presso la struttura.

Art. 94-bis

((ARTICOLO ABROGATO DAL D.L. 30 DICEMBRE 2005, N. 272, CONVERTITO CON MODIFICAZIONI DALLA L. 21 FEBBRAIO 2006, N. 49))

Art. 95

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, articoli 24, comma 2, e 30)

Esecuzione della pena detentiva inflitta a persona tossicodipendente

- 1.** La pena detentiva nei confronti di persona condannata per reati commessi in relazione al proprio stato di tossicodipendente deve essere scontata in istituti idonei per lo svolgimento di programmi terapeutici e socio-riabilitativi.
- 2.** Con decreto del Ministro di grazia e giustizia si provvede all'acquisizione di case mandamentali ed alla loro destinazione per i tossicodipendenti condannati con sentenza anche non definitiva.

Art. 96

(Legge 22 dicembre 1975, n. 685, art. 84 - decreto-legge 22 aprile 1985, n. 144, convertito, con modificazioni, dalla legge 21 giugno

1985, n. 297, art. 4-quater - legge 26 giugno 1990, n. 162, articoli 24, comma 2, e 29, comma 1 -

decreto ministeriale 30 settembre 1989, n. 334, contenente norme regolamentari al codice di procedura penale, art. 9, commi 1 e 2).

Prestazioni socio-sanitarie per tossicodipendenti detenuti

1. Chi si trova in stato di custodia cautelare o di espiazione di pena per reati commessi in relazione al proprio stato di tossicodipendenza o sia ritenuto dall'autorità sanitaria abitualmente dedito all'uso di sostanze stupefacenti o psicotrope o che comunque abbia problemi di tossicodipendenza ha diritto di ricevere le cure mediche e l'assistenza necessaria all'interno degli istituti carcerari a scopo di riabilitazione.
2. La disposizione di cui al comma 1 si applica anche al tossicodipendente non ammesso, per divieto di legge o a seguito di provvedimento dell'autorità giudiziaria, alle misure sostitutive previste negli articoli 90 e 94 per la prosecuzione o l'esecuzione del programma terapeutico al quale risulta sottoposto o intende sottoporsi.
3. Le unità sanitarie locali, d'intesa con gli istituti di prevenzione e pena ed in collaborazione con i servizi sanitari interni dei medesimi istituti, provvedono alla cura e alla riabilitazione dei detenuti tossicodipendenti o alcoolisti.
4. A tal fine il Ministro di grazia e giustizia organizza, con proprio decreto, su basi territoriali, reparti carcerari opportunamente attrezzati, provvedendo d'intesa con le competenti autorità regionali e con i centri di cui all'art. 115.
5. Le direzioni degli istituti carcerari sono tenute a segnalare ai centri medici e di assistenza sociale regionali competenti coloro che, liberati dal carcere, siano ancora bisognevoli di cure e di assistenza.

((

6. Grava sull'amministrazione penitenziaria l'onere per il mantenimento, la cura o l'assistenza medica della persona sottoposta agli arresti domiciliari allorché tale misura sia eseguita presso una struttura privata autorizzata ai sensi dell'articolo 116 e convenzionata con il Ministero della giustizia.

6-bis. Per i minori tossicodipendenti o tossicofili, anche portatori di patologie psichiche correlate

all'uso di sostanze stupefacenti, sottoposti alle misure cautelari non detentive, alla sospensione del processo e messa alla prova, alle misure di sicurezza, nonché alle misure alternative alla detenzione, alle sanzioni sostitutive, eseguite con provvedimenti giudiziari di collocamento in comunità terapeutiche e socio-riabilitative, gli oneri per il trattamento sanitario e socio-riabilitativo sono a carico del Dipartimento giustizia minorile, fatti salvi gli accordi con gli enti territoriali e, nelle more della piena attuazione del trasferimento di dette competenze, del Servizio sanitario nazionale.

6-ter. All'onere derivante dall'attuazione del precedente comma, determinato nella misura massima di euro 2.000.000 a decorrere dall'anno 2006, si provvede mediante corrispondente riduzione dello stanziamento iscritto, ai fini del bilancio triennale 2006-2008, nell'ambito dell'unità previsionale di base di parte corrente "Fondo speciale" dello stato di previsione del Ministero dell'economia e delle finanze per l'anno 2006, allo scopo parzialmente utilizzando per gli anni 2006 e 2007 l'accantonamento relativo al Ministero del lavoro e delle politiche sociali e per l'anno 2008 l'accantonamento relativo al Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca))

TITOLO VIII

DELLA REPRESSIONE DELLE ATTIVITÀ ILLECITE

Capo III

OPERAZIONI DI POLIZIA E DESTINAZIONE DI BENI E VALORI SEQUESTRATI O CONFISCATI

Art. 97

((Attività sotto copertura).

1. Per lo svolgimento delle attività sotto copertura concernenti i delitti previsti dal presente testo unico si applicano le disposizioni di cui all'articolo 9 della legge 16 marzo 2006, n. 146, e successive

modificazioni))**Art. 98**

((ARTICOLO ABROGATO DALLA L. 13 AGOSTO 2010, N. 136))

Art. 99

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 25, comma 1)

Perquisizione e cattura di navi ed aeromobili sospetti di attendere al traffico illecito di sostanze stupefacenti o psicotrope.

- 1.** La nave italiana da guerra o in servizio di polizia, che incontri in mare territoriale o in alto mare una nave nazionale, anche da diporto, che si sospetta essere adibita al trasporto di sostanze stupefacenti o psicotrope, può fermarla, sottoporla a visita ed a perquisizione del carico, catturarla e condurla in un porto dello Stato o nel porto estero più vicino, in cui risieda una autorità consolare.
- 2.** Gli stessi poteri possono esplicarsi su navi non nazionali nelle acque territoriali e, al di fuori di queste, nei limiti previsti dalle norme dell'ordinamento internazionale.
- 3.** Le disposizioni dei commi 1 e 2 si applicano, in quanto compatibili, anche agli aeromobili.

Art. 100

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 25, comma 1)

Destinazione di beni sequestrati o confiscati a seguito di operazioni antidroga

- 1.** I beni mobili iscritti in pubblici registri, le navi, le imbarcazioni, i natanti e gli aeromobili sequestrati nel corso di operazioni di polizia giudiziaria antidroga possono essere affidati dall'autorità giudiziaria procedente in custodia giudiziale agli organi di polizia che ne facciano richiesta per l'impiego in attività di polizia antidroga; se vi ostano esigenze processuali, l'autorità giudiziaria rigetta l'istanza con decreto motivato.
- 2.** Se risulta che i beni appartengono a terzi, i proprietari sono convocati dall'autorità giudiziaria procedente per svolgere, anche con l'assistenza di un difensore, le loro deduzioni e per chiedere l'acquisizione di elementi utili ai fini della restituzione. Si applicano, in quanto compatibili, le norme del codice di procedura penale.
- 3.** Gli oneri relativi alla gestione dei beni e all'assicurazione obbligatoria dei veicoli, dei natanti e degli aeromobili sono a carico dell'ufficio o comando usuario.
- 4.** I beni mobili ed immobili acquisiti dallo Stato, a seguito di provvedimento definitivo di confisca, vengono assegnati, a richiesta, dell'Amministrazione di appartenenza degli organi di polizia che ne abbiano avuto l'uso ai sensi dei commi 1, 2 e 3. Possono altresì essere assegnati, a richiesta, anche ad associazioni, comunità, od enti che si occupino del recupero dei tossicodipendenti.
- 5.** Le somme di denaro costituenti il ricavato della vendita dei beni confiscati affluiscono ad apposito capitolo delle entrate del bilancio dello Stato per essere riassegnate, in parti uguali, sulla base di specifiche richieste, ai pertinenti capitoli degli stati di previsione del Ministero dell'interno, che provvede alle erogazioni di competenza ai sensi del decreto-legge 22 aprile 1985, n. 144, convertito, con modificazioni, dalla legge 21 giugno 1985, n. 297, e del Ministero della sanità con vincolo di destinazione per le attività di recupero dei soggetti tossicodipendenti.

Art. 101

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 25, comma 1)

Destinazione dei valori confiscati

a seguito di operazioni antidroga

1. Le somme di denaro confiscate a seguito di condanna per uno dei reati previsti dal presente testo unico **((ovvero))** per il delitto di sostituzione di denaro o valori provenienti da traffico illecito di sostanze stupefacenti o psicotrope o da associazione finalizzata al traffico illecito di sostanze stupefacenti o psicotrope sono destinate al potenziamento delle attività di prevenzione e repressione dei delitti contemplati dal presente testo unico, anche a livello internazionale mediante interventi finalizzati alla collaborazione e alla assistenza tecnico-operativa con le forze di polizia dei Paesi interessati.

2. A tal fine il Ministro dell'interno è autorizzato ad attuare piani annuali o frazioni di piani pluriennali per il potenziamento delle attività del Servizio centrale antidroga nonché dei mezzi e delle strutture tecnologiche della Amministrazione della pubblica sicurezza, dell'Arma dei carabinieri e della Guardia di finanza, impiegate per l'attività di prevenzione e repressione dei traffici illeciti di sostanze stupefacenti o psicotrope.

3. I predetti piani di potenziamento sono formulati secondo una coordinata e comune pianificazione tra l'Amministrazione della pubblica sicurezza e le forze di polizia di cui al comma 2 e sono approvati con decreto del Ministro dell'interno, sentito il Comitato nazionale dell'ordine e della sicurezza pubblica, di cui all'art. 18 della legge 1 aprile 1981, n. 121, al quale è chiamato a partecipare il direttore del Servizio centrale antidroga.

4. Ai fini del presente articolo le somme di cui al comma 1 affluiscono ad apposito capitolo delle entrate del bilancio dello Stato per essere assegnate, sulla base di specifiche richieste, ai pertinenti capitoli dello stato di previsione del Ministero dell'interno - rubrica "Sicurezza pubblica".

Art. 102

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 25, comma 1)

Notizie di procedimenti penali

- 1.** Il Ministro dell'interno, direttamente o per mezzo di ufficiali di polizia giudiziaria, appositamente delegati, può chiedere all'autorità giudiziaria competente copie di atti processuali e informazioni scritte sul loro contenuto, ritenute indispensabili per la prevenzione o per il tempestivo accertamento dei delitti previsti dal presente testo unico, nonché per la raccolta e per la elaborazione dei dati da utilizzare in occasione delle indagini per gli stessi delitti.
- 2.** L'autorità giudiziaria può trasmettere le copie e le informazioni di cui al comma 1 anche di propria iniziativa; nel caso di richiesta provvede entro quarantotto ore.
- 3.** Le copie e le informazioni acquisite ai sensi dei commi 1 e 2 sono coperte dal segreto d'ufficio e possono essere comunicate agli organi di polizia degli Stati esteri con i quali siano raggiunte specifiche intese per la lotta al traffico illecito delle sostanze stupefacenti o psicotrope e alla criminalità organizzata.
- 4.** Se l'autorità giudiziaria ritiene di non poter derogare al segreto di cui all'art. 329 del codice di procedura penale, dispone con decreto motivato che la trasmissione sia procrastinata per il tempo strettamente necessario.

Art. 103

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 25, comma 1)

Controlli ed ispezioni

- 1.** Al fine di assicurare l'osservanza delle disposizioni previste dal presente testo unico, gli ufficiali e sottufficiali della Guardia di finanza possono svolgere negli spazi doganali le facoltà di visita, ispezione e controllo previste dagli articoli 19 e 20 del testo unico delle disposizioni legislative in materia doganale, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 23 gennaio 1973, n. 43, fermo

restando il disposto di cui all'art. 2, comma 1, lettera o), della legge 10 ottobre 1989, n. 349.

2. Oltre a quanto previsto dal comma 1, gli ufficiali e gli agenti di polizia giudiziaria, nel corso di operazioni di polizia per la prevenzione e la repressione del traffico illecito di sostanze stupefacenti o psicotrope, possono procedere in ogni luogo al controllo e all'ispezione dei mezzi di trasporto, dei bagagli e degli effetti personali quando hanno fondato motivo di ritenere che possano essere rinvenute sostanze stupefacenti o psicotrope. Dell'esito dei controlli e delle ispezioni è redatto processo verbale in appositi moduli, trasmessi entro quarantotto ore al procuratore della Repubblica il quale, se ne ricorrono i presupposti, li convalida entro le successive quarantotto ore. Ai fini dell'applicazione del presente comma, saranno emanate, con decreto del Ministro dell'interno, di concerto con i Ministri della difesa e delle finanze, le opportune norme di coordinamento nel rispetto delle competenze istituzionali.

3. Gli ufficiali di polizia giudiziaria, quando ricorrano motivi di particolare necessità ed urgenza che non consentano di richiedere l'autorizzazione telefonica del magistrato competente, possono altresì procedere a perquisizioni dandone notizia, senza ritardo e comunque entro quarantotto ore, al procuratore della Repubblica il quale, se ne ricorrono i presupposti, le convalida entro le successive quarantotto ore. **((81))**

4. Gli ufficiali e gli agenti di polizia giudiziaria che hanno proceduto al controllo, alle ispezioni e alle perquisizioni ai sensi dei commi 2 e 3, sono tenuti a rilasciare immediatamente all'interessato copia del verbale di esito dell'atto compiuto.

AGGIORNAMENTO (81)

La Corte Costituzionale con sentenza 21 ottobre - 26 novembre 2020, n. 252 (in G.U. 1^a s.s. 2/12/2020, n. 49) ha dichiarato "l'illegittimità costituzionale dell'art. 103, comma 3, del d.P.R. 9 ottobre 1990, n. 309 (Testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza), nella parte in cui non prevede che anche le perquisizioni personali e domiciliari autorizzate per telefono debbano essere convalidate".

TITOLO IX
INTERVENTI INFORMATIVI ED EDUCATIVI
Capo I
DISPOSIZIONI RELATIVE AL SETTORE SCOLASTICO

Art. 104

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 26, comma 1)

Promozione e coordinamento, a livello nazionale,
delle attività di educazione ed informazione

- 1.** Il Ministero della pubblica istruzione promuove e coordina le attività di educazione alla salute e di informazione sui danni derivanti dall'alcoolismo, dal tabagismo, dall'uso delle sostanze stupefacenti o psicotrope, nonché dalle patologie correlate.
- 2.** Le attività di cui al comma 1 si inquadrano nello svolgimento ordinario dell'attività educativa e didattica, attraverso l'approfondimento di specifiche tematiche nell'ambito delle discipline curriculari.
- 3.** Il Ministro della pubblica istruzione approva programmi annuali differenziati per tipologie di iniziative e relative metodologie di applicazione, per la promozione di attività da realizzarsi nelle scuole, sulla base delle proposte formulate da un apposito comitato tecnico-scientifico da lui costituito con decreto, composto da venticinque membri, di cui diciotto esperti nel campo della prevenzione, compreso almeno un esperto di mezzi di comunicazione sociale, e rappresentanti delle amministrazioni statali che si occupano di prevenzione, repressione e recupero nelle materie di cui al comma 1 e sette esponenti di associazioni giovanili e dei genitori.
- 4.** Il comitato, che funziona sia unitariamente che attraverso gruppi di lavoro individuati nel decreto istitutivo, deve approfondire, nella formulazione dei programmi, le tematiche:
 - a) della pedagogia preventiva;

- b) dell'impiego degli strumenti didattici, con particolare riferimento ai libri di testo, ai sussidi audiovisivi, ai mezzi di comunicazione di massa;
- c) dell'incentivazione di attività culturali, ricreative e sportive, da svolgersi eventualmente anche all'esterno della scuola;
- d) del coordinamento con le iniziative promosse o attuate da altre amministrazioni pubbliche con particolare riguardo alla prevenzione primaria.

5. Alle riunioni del comitato, quando vengono trattati argomenti di loro interesse, possono essere invitati rappresentanti delle regioni, delle province autonome e dei comuni.

6. In sede di formazione di piani di aggiornamento e formazione del personale della scuola sarà data priorità alle iniziative in materia di educazione alla salute e di prevenzione delle tossicodipendenze.

Art. 105

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 26, comma 1)

Promozione e coordinamento, a livello provinciale, delle iniziative di educazione e di prevenzione. Corsi di studio per insegnanti e corsi sperimentali di scuola media.

1. Il provveditore agli studi promuove e coordina, nell'ambito provinciale, la realizzazione delle iniziative previste nei programmi annuali e di quelle che possono essere deliberate dalle istituzioni scolastiche nell'esercizio della loro autonomia.

2. Nell'esercizio di tali compiti il provveditore si avvale di un comitato tecnico provinciale o, in relazione alle esigenze emergenti nell'ambito distrettuale o interdistrettuale, di comitati distrettuali o interdistrettuali, costituiti con suo decreto, i cui membri sono scelti tra esperti nei campi dell'educazione alla salute e della prevenzione e recupero dalle tossicodipendenze nonché tra rappresentanti di associazioni familiari. Detti comitati sono composti da sette membri.

3. Alle riunioni dei comitati possono essere invitati a partecipare rappresentanti delle autorità di

pubblica sicurezza, degli enti locali territoriali e delle unità sanitarie locali, nonché esponenti di associazioni giovanili.

4. All'attuazione delle iniziative concorrono gli organi collegiali della scuola, nel rispetto dell'autonomia ad essi riconosciuta dalle disposizioni in vigore. Le istituzioni scolastiche interessate possono avvalersi anche dell'assistenza del servizio ispettivo tecnico.

5. Il provveditore agli studi, d'intesa con il consiglio provinciale scolastico e sentito il comitato tecnico provinciale, organizza corsi di studio per gli insegnanti delle scuole di ogni ordine e grado sulla educazione sanitaria e sui danni derivanti ai giovani dall'uso di sostanze stupefacenti o psicotrope, nonché sul fenomeno criminoso nel suo insieme, con il supporto di mezzi audiovisivi ed opuscoli. A tal fine può stipulare, con i fondi a sua disposizione, apposite convenzioni con enti locali, università, istituti di ricerca ed enti, cooperative di solidarietà sociale e associazioni iscritti all'albo regionale o provinciale da istituirsi a norma dall'art. 116.

6. I corsi statali sperimentali di scuola media per lavoratori possono essere istituiti anche presso gli enti, le cooperative di solidarietà sociale e le associazioni iscritti nell'albo di cui all'art. 116 entro i limiti numerici e con le modalità di svolgimento di cui alle vigenti disposizioni. I corsi saranno finalizzati anche all'inserimento o al reinserimento nell'attività lavorativa.

7. Le utilizzazioni del personale docente di ruolo di cui all'art. 14, decimo comma, della legge 20 maggio 1982, n. 270, possono essere disposte, nel limite massimo di cento unità, ai fini del recupero scolastico e dell'acquisizione di esperienze educative, anche presso gli enti e le associazioni iscritti nell'albo di cui all'art. 116, a condizione che tale personale abbia documentatamente frequentato i corsi di cui al comma 5.

8. Il Ministro della pubblica istruzione assegna annualmente ai provveditorati agli studi, in proporzione alla popolazione scolastica di ciascuno, fondi per le attività di educazione alla salute e di prevenzione delle tossicodipendenze da ripartire tra le singole scuole sulla base dei criteri elaborati dai comitati provinciali, con particolare riguardo alle iniziative di cui all'art. 106.

9. L'onere derivante dal funzionamento del comitato tecnico-scientificodi cui all'art. 104 e dei comitati di cui al presente articolo è valutato in complessive lire 4 miliardi in ragione d'anno a decorrere

dall'anno 1990. Il Ministro della pubblica istruzione con proprio decreto disciplina l'istituzione e il funzionamento del comitato tecnico-scientifico e dei comitati provinciali, distrettuali e interdistrettuali e l'attribuzione dei compensi ai componenti dei comitati stessi.

Art. 106

(Legge 26 giugno 1990, n.162, art. 26, comma 1)

Centri di informazione e consulenza nelle scuole

Iniziative di studenti animatori

- 1.** I provveditori agli studi, di intesa con i consigli di istituto e con i servizi pubblici per l'assistenza socio-sanitaria ai tossicodipendenti, istituiscono centri di informazione e consulenza rivolti agli studenti all'interno delle scuole secondarie superiori.
- 2.** I centri possono realizzare progetti di attività informativa e di consulenza concordati dagli organi collegiali della scuola con i servizi pubblici e con gli enti ausiliari presenti sul territorio. Le informazioni e le consulenze sono erogate nell'assoluto rispetto dell'anonimato di chi si rivolge al servizio.
- 3.** Gruppi di almeno venti studenti anche di classi e di corsi diversi, allo scopo di far fronte alle esigenze di formazione, approfondimento ed orientamento sulle tematiche relative all'educazione alla salute ed alla prevenzione delle tossicodipendenze, possono proporre iniziative da realizzare nell'ambito dell'istituto con la collaborazione del personale docente, che abbia dichiarato la propria disponibilità. Nel formulare le proposte i gruppi possono esprimere loro preferenze in ordine ai docenti chiamati a collaborare alle iniziative.
- 4.** Le iniziative di cui al comma 3 rientrano tra quelle previste dall'art. 6, secondo comma, lettera d), del decreto del Presidente della Repubblica 31 maggio 1974, n.416, e sono deliberate dal consiglio di istituto, sentito, per gli aspetti didattici, il collegio dei docenti.
- 5.** La partecipazione degli studenti alle iniziative, che si svolgono in orario aggiuntivo a quello delle

materie curriculari, è volontaria.

TITOLO IX

INTERVENTI INFORMATIVI ED EDUCATIVI

Capo II

DISPOSIZIONI RELATIVE ALLE FORZE ARMATE

Art. 107

((ARTICOLO ABROGATO DAL D.LGS. 15 MARZO 2010, N. 66))

Art. 108

((ARTICOLO ABROGATO DAL D.LGS. 15 MARZO 2010, N. 66))

Art. 109

((ARTICOLO ABROGATO DAL D.LGS. 15 MARZO 2010, N. 66))

Art. 110

((ARTICOLO ABROGATO DAL D.LGS. 15 MARZO 2010, N. 66))

Art. 111

((ARTICOLO ABROGATO DAL D.LGS. 15 MARZO 2010, N. 66))

Art. 112

((ARTICOLO ABROGATO DAL D.LGS. 15 MARZO 2010, N. 66))

TITOLO X

ATTRIBUZIONI REGIONALI, PROVINCIALI E LOCALI. SERVIZI PER LE
TOSSICODIPENDENZE

Art. 113

((Competenze delle regioni e delle province autonome).

1. Le regioni e le province autonome di Trento e di Bolzano disciplinano l'attività di prevenzione, cura e riabilitazione delle tossicodipendenze nel rispetto dei principi di cui al presente testo unico, ed in particolare dei seguenti principi:

- a) le attività di prevenzione e di intervento contro l'uso di sostanze stupefacenti o psicotrope siano esercitate secondo uniformi condizioni di parità dei servizi pubblici per l'assistenza ai tossicodipendenti e delle strutture private autorizzate dal Servizio sanitario nazionale;**
- b) i servizi pubblici per le tossicodipendenze e le strutture private che esercitano attività di prevenzione, cura e riabilitazione nel settore, devono essere in possesso dei requisiti strutturali, tecnologici, organizzativi e funzionali di cui all'articolo 116;**
- c) la disciplina dell'accreditamento istituzionale dei servizi e delle strutture, nel rispetto dei criteri**

di cui all'articolo 8-quater del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, e successive modificazioni, garantisce la parità di accesso ai servizi ed alle prestazioni erogate dai servizi pubblici e dalle strutture private accreditate;

d) ai servizi e alle strutture autorizzate, pubbliche e private, spettano, tra l'altro, le seguenti funzioni:

- 1) analisi delle condizioni cliniche, socio-sanitarie e psicologiche del tossicodipendente anche nei rapporti con la famiglia;**
- 2) controlli clinici e di laboratorio necessari per accertare lo stato di tossicodipendenza effettuati da strutture pubbliche accreditate per tali tipologie di accertamento;**
- 3) individuazione del programma farmacologico o delle terapie di disintossicazione e diagnosi delle patologie in atto, con particolare riguardo alla individuazione precoce di quelle correlate allo stato di tossicodipendenza;**
- 4) elaborazione, attuazione e verifica di un programma terapeutico e socio-riabilitativo, nel rispetto della libertà di scelta del luogo di trattamento di ogni singolo utente;**
- 5) progettazione ed esecuzione in forma diretta o indiretta di interventi di informazione e prevenzione))**

Art. 114

(Legge 26 giugno 1990, n.162, art. 28, comma 1)

Compiti di assistenza degli enti locali

1. Nell'ambito delle funzioni socio-assistenziali di propria competenza i comuni e le comunità montane, avvalendosi ove possibile delle associazioni di cui all'art. 115, perseguono, anche mediante loro consorzi, ovvero mediante appositi centri gestiti in economia o a mezzo di loro associazioni, senza fini di lucro, riconosciute o riconoscibili, i seguenti obiettivi in tema di prevenzione e recupero dei tossicodipendenti:

- a) prevenzione della emarginazione e del disadattamento sociale mediante la progettazione e realizzazione, in forma diretta o indiretta, di interventi programmati:
- b) rilevazione ed analisi, anche in collaborazione con le autorità scolastiche, delle cause locali di disagio familiare e sociale che favoriscono il disadattamento dei giovani e la dispersione scolastica;
- c) reinserimento scolastico, lavorativo e sociale del tossicodipendente.

((2. Il perseguimento degli obiettivi previsti dal comma 1 può essere affidato dai comuni e dalle comunità montane o dalle loro associazioni alle competenti aziende unità sanitarie locali o alle strutture private autorizzate ai sensi dell'articolo 116.))

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 2 del presente articolo).

Art. 115

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 28, comma 1)

Enti ausiliari

1. I comuni, le comunità montane, i loro consorzi ed associazioni, i servizi pubblici per le tossicodipendenze costituiti dalle unità sanitarie locali, singole o associate, ed i centri previsti dall'art. 114 possono avvalersi della collaborazione di gruppi di volontariato o degli enti di cui all'art. 116 che svolgono senza fine di lucro la loro attività con finalità di prevenzione del disagio psico-sociale, assistenza, cura, riabilitazione e reinserimento dei tossicodipendenti ovvero di associazioni, di enti di loro emanazione con finalità di educazione dei giovani, di sviluppo socio-culturale della personalità, di formazione professionale e di orientamento al lavoro. (34) **((35))**

2. I responsabili dei servizi e dei centri di cui agli articoli 113 e 114 possono autorizzare persone idonee a frequentare i servizi ed i centri medesimi allo scopo di partecipare all'opera di prevenzione, recupero e reinserimento sociale degli assistiti.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 1 del presente articolo).

AGGIORNAMENTO (35)

Il D.L. 20 marzo 2014, n. 36, convertito con modificazioni dalla L. 16 maggio 2014, n. 79, ha disposto (con l'art. 1, comma 26) che al comma 1 del presente articolo "la parola: «ausiliari» è soppressa".

Art. 116

Livelli essenziali relativi alla libertà di scelta dell'utente e ai requisiti per l'autorizzazione delle strutture private.

((14))

1. Le regioni e le province autonome di Trento e di Bolzano assicurano, quale livello essenziale delle prestazioni ai sensi dell'articolo 117, secondo comma, lettera m), della Costituzione, la libertà di scelta di ogni singolo utente relativamente alla prevenzione, cura e riabilitazione delle tossicodipendenze. La realizzazione di strutture e l'esercizio di attività sanitaria e socio-sanitaria a favore di soggetti tossicodipendenti o alcooldipendenti è soggetta ad autorizzazione ai sensi dell'articolo 8-ter del

decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, e successive modificazioni. **((14))**

2. L'autorizzazione alla specifica attività prescelta è rilasciata in presenza dei seguenti requisiti minimi, che rappresentano livelli essenziali ai sensi dell'articolo 117, secondo comma, lettera m), della Costituzione:

- a) personalità giuridica di diritto pubblico o privato o natura di associazione riconosciuta o riconoscibile ai sensi degli articoli 12 e seguenti del codice civile;
- b) disponibilità di locali e attrezzature adeguate al tipo di attività prescelta;
- c) personale dotato di comprovata esperienza nel settore di attività prescelto;
- d) presenza di un'equipe multidisciplinare composta dalle figure professionali del medico con specializzazioni attinenti alle patologie correlate alla tossicodipendenza o del medico formato e perfezionato in materia di tossicodipendenza, dello psichiatra e/o dello psicologo abilitato all'esercizio della psicoterapia e dell'infermiere professionale, qualora l'attività prescelta sia quella di diagnosi della tossicodipendenza;
- e) presenza numericamente adeguata di educatori, professionali e di comunità, supportata dalle figure professionali del medico, dello psicologo e delle ulteriori figure richieste per la specifica attività prescelta di cura e riabilitazione dei tossicodipendenti. **((14))**

3. Il diniego di autorizzazione deve essere motivato con espresso riferimento alle normative vigenti o al possesso dei requisiti minimi di cui al comma 2.

4. Le regioni e le province autonome stabiliscono le modalità di accertamento e certificazione dei requisiti indicati dal comma 2 e le cause che danno luogo alla sospensione o alla revoca dell'autorizzazione.

5. Il Governo attua le opportune iniziative in sede internazionale e nei rapporti bilaterali per stipulare accordi finalizzati a promuovere e supportare le attività e il funzionamento dei servizi istituiti da organizzazioni italiane in paesi esteri per il trattamento e la riabilitazione dei tossicodipendenti.

6. L'autorizzazione con indicazione delle attività prescelte è condizione necessaria oltre che per l'ammissione all'accreditamento istituzionale e agli accordi contrattuali di cui all'articolo 117, per:

- a) lo svolgimento dei compiti di cui all'articolo 114;

b) l'accesso ai contributi di cui agli articoli 128 e 129;

c) la stipula con il Ministero della giustizia delle convenzioni di cui all'articolo 96 aventi ad oggetto l'esecuzione dell'attività per la quale è stata rilasciata l'autorizzazione.

7. Fino al rilascio delle autorizzazioni ai sensi del presente articolo sono autorizzati all'attività gli enti iscritti negli albi regionali e provinciali.

8. Presso il Ministero della giustizia è tenuto l'elenco delle strutture private autorizzate e convenzionate, con indicazione dell'attività identificata quale oggetto della convenzione. L'elenco è annualmente aggiornato e comunicato agli uffici giudiziari.

9. Per le finalità indicate nel comma 1 dell'articolo 100 del testo unico delle imposte sui redditi, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 22 dicembre 1986, n. 917, le regioni e le province autonome di cui al comma 1 sono abilitate a ricevere erogazioni liberali fatte ai sensi del comma 2, lettera a), del suddetto articolo. Le regioni e le province autonome ripartiscono le somme percepite tra gli enti di cui all'articolo 115, secondo i programmi da questi presentati ed i criteri predeterminati dalle rispettive assemblee. **((24))**

AGGIORNAMENTO (24)

Successivamente la Corte Costituzionale con sentenza del 19 - 23 novembre 2007, n. 387 (in G.U. 1a s.s. 28/11/2007, n. 46) ha dichiarato "l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-quinquiesdecies del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (Misure urgenti per garantire la sicurezza ed i finanziamenti per le prossime Olimpiadi invernali, nonché la funzionalità dell'Amministrazione dell'interno.

Disposizioni per favorire il recupero di tossicodipendenti recidivi e modifiche al testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza, di cui al d.P.R. 9 ottobre 1990, n. 309), nel testo integrato dalla relativa legge di conversione 21 febbraio 2006, n. 49, nella parte in cui definisce la rubrica dell'art. 116 del d.P.R. 9 ottobre 1990, n. 309 (Testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza), utilizzando la formula "Livelli essenziali relativi alla libertà di scelta dell'utente e ai requisiti per

l'autorizzazione delle strutture private", anziché "Libertà di scelta dell'utente e requisiti per l'autorizzazione delle strutture private".

Ha inoltre dichiarato "l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-quinquiesdecies del decreto-legge n. 272 del 2005, nel testo integrato dalla relativa legge di conversione n. 49 del 2006, nella parte in cui modifica il comma 1 dell'art. 116 del d.P.R. n. 309 del 1990, limitatamente alle parole "quale livello essenziale delle prestazioni ai sensi dell'articolo 117, secondo comma, lettera m), della Costituzione"; "l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-quinquiesdecies del decreto-legge n. 272 del 2005, nel testo integrato dalla relativa legge di conversione n. 49 del 2006, nella parte in cui modifica il comma 2 dell'art. 116 del d.P.R. n. 309 del 1990, limitatamente alle parole "che rappresentano livelli essenziali ai sensi dell'articolo 117, secondo comma, lettera m), della Costituzione"; "l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-quinquiesdecies del decreto-legge n. 272 del 2005, nel testo integrato dalla relativa legge di conversione n. 49 del 2006, nella parte in cui, modificando il comma 9 dell'art. 116 del d.P.R. n. 309 del 1990, stabilisce che "Le Regioni e le Province autonome ripartiscono le somme percepite tra gli enti di cui all'art. 115, secondo i programmi da questi presentati ed i criteri predeterminati dalle rispettive assemblee".

Art. 117

(((Accreditamento istituzionale e accordi contrattuali).))

((

1. Le regioni e le province autonome fissano gli ulteriori specifici requisiti strutturali, tecnologici e funzionali, necessari per l'accesso degli enti autorizzati all'istituto dell'accREDITAMENTO istituzionale per lo svolgimento di attività di prevenzione, cura, certificazione attestante lo stato di tossicodipendenza o di alcooldipendenza, recupero e riabilitazione dei soggetti dipendenti da sostanze stupefacenti e psicotrope, ai sensi dell'articolo 8-quater del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, e successive modificazioni.

2. L'esercizio delle attività di prevenzione, cura, recupero e riabilitazione dei soggetti dipendenti da sostanze stupefacenti e psicotrope, con oneri a carico del Servizio sanitario nazionale è subordinato alla stipula degli accordi contrattuali di cui all'articolo 8-quinquies del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, e successive modificazioni))

Art. 118

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 27)

Organizzazione dei servizi per le tossicodipendenze presso le unità sanitarie locali

- 1.** In attesa di un riordino della normativa riguardante i servizi sociali, il Ministro della sanità, di concerto con il Ministro per gli affari sociali, sentita la Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le regioni e le province autonome di Trento e di Bolzano, determina con proprio decreto l'organico e le caratteristiche organizzative e funzionali dei servizi per le tossicodipendenze da istituire presso ogni unità sanitaria locale.
- 2.** Il decreto dovrà uniformarsi ai seguenti criteri direttivi:
 - a) l'organico dei servizi deve prevedere le figure professionali del medico, dello psicologo, dell'assistente sociale, dell'infermiere, dell'educatore professionale e di comunità in numero necessario a svolgere attività di prevenzione, di cura e di riabilitazione, anche domiciliari e ambulatoriali;
 - b) il servizio deve svolgere un'attività nell'arco completo delle ventiquattro ore e deve coordinare gli interventi relativi al trattamento della sieropositività nei tossicodipendenti, anche in relazione alle problematiche della sessualità, della procreazione e della gravidanza, operando anche in collegamento con i consultori familiari, con particolare riguardo alla trasmissione madre-figlio della infezione da HIV.
- 3.** Entro sessanta giorni dall'emanazione del decreto di cui al comma 1, in ogni unità sanitaria locale è istituito almeno un servizio per le tossicodipendenze in conformità alle disposizioni del citato decreto.

Qualora le unità sanitarie locali non provvedano entro il termine indicato, il presidente della giunta regionale nomina un commissario ad acta il quale istituisce il servizio reperendo il personale necessario anche in deroga alle normative vigenti sulle assunzioni, sui trasferimenti e sugli inquadramenti.

Qualora entro i successivi trenta giorni dal termine di cui al primo periodo il presidente della giunta regionale non abbia ancora nominato il commissario ad acta, quest'ultimo è nominato con decreto del Ministro della sanità.

4. Per il finanziamento del potenziamento dei servizi pubblici per le tossicodipendenze, valutato per la fase di avvio in lire 30 miliardi per l'anno 1990 e in lire 240 miliardi e 600 milioni per ciascuno degli anni 1991 e 1992, si provvede:

- a) per l'anno 1990, mediante l'utilizzo del corrispondente importo a valere sul Fondo nazionale di intervento per la lotta alla droga di cui all'art. 127;
- b) per ciascuno degli anni 1991 e 1992, mediante corrispondenti quote del Fondo sanitario nazionale vincolate allo scopo ai sensi dell'art. 17 della legge 22 dicembre 1984, n. 887.

Art. 119

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 29, comma 1)

Assistenza ai tossicodipendenti italiani all'estero

1. Il Ministro della sanità, d'intesa con il Ministro degli affari esteri, in base alle disposizioni dell'art. 37 della legge 23 dicembre 1978, n. 833, assicura, tramite convenzioni o accordi bilaterali con i singoli Paesi, ai tossicodipendenti italiani che si trovano all'estero, il soccorso immediato, l'assistenza sanitaria e la organizzazione, dietro il loro assenso, del viaggio di rientro in Italia fornendo apposita comunicazione alle competenti unità sanitarie locali per successivi interventi.

TITOLO XI

INTERVENTI PREVENTIVI, CURATIVI E RIABILITATIVI

Art. 120

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 29, comma 1)

Terapia volontaria e anonimato

((

1. Chiunque fa uso di sostanze stupefacenti e di sostanze psicotrope può chiedere al servizio pubblico per le dipendenze o ad una struttura privata autorizzata ai sensi dell'articolo 116 e specificamente per l'attività di diagnosi, di cui al comma 2, lettera d), del medesimo articolo di essere sottoposto ad accertamenti diagnostici e di eseguire un programma terapeutico e socio-riabilitativo.

))

2. Qualora si tratti di persona minore di età o incapace di intendere e di volere la richiesta d'intervento può essere fatta, oltre che personalmente dall'interessato, da coloro che esercitano su di lui la potestà parentale o la tutela.

3. Gli interessati, a loro richiesta, possono beneficiare dell'anonimato nei rapporti con i servizi, i presidi e le strutture delle aziende unità sanitarie locali, e con le strutture private autorizzate ai sensi dell'articolo 116 nonché con i medici, gli assistenti sociali e tutto il personale addetto o dipendente.

(34) **((35))**

((

4. Gli esercenti la professione medica che assistono persone dedite all'uso di sostanze stupefacenti e di sostanze psicotrope possono, in ogni tempo, avvalersi dell'ausilio del servizio pubblico per le dipendenze e delle strutture private autorizzate ai sensi dell'articolo 116.

))

5. COMMA ABROGATO DAL D.P.R. 5 GIUGNO 1993, N. 171 A SEGUITO DEL REFERENDUM POPOLARE.

6. Coloro che hanno chiesto l'anonimato hanno diritto a che la loro scheda sanitaria non contenga le generalità né altri dati che valgano alla loro identificazione.

((

7. Gli operatori del servizio pubblico per le dipendenze e delle strutture private autorizzate ai sensi dell'articolo 116 non possono essere obbligati a deporre su quanto hanno conosciuto per ragione della propria professione, né davanti all'autorità giudiziaria né davanti ad altra autorità. Agli stessi si applicano le disposizioni dell'articolo 200 del codice di procedura penale e si estendono le garanzie previste per il difensore dalle disposizioni dell'articolo 103 del codice di procedura penale in quanto applicabili.

))

8. Ogni regione o provincia autonoma provvederà ad elaborare un modello unico regionale di scheda sanitaria da distribuire, tramite l'ordine dei medici-chirurghi e degli odontoiatri di ogni provincia, ai singoli presidi sanitari ospedalieri ed ambulatoriali. Le regioni e le province autonome provvedono agli adempimenti di cui al presente comma.

9. Il modello di scheda sanitaria dovrà prevedere un sistema di codifica atto a tutelare il diritto all'anonimato del paziente e ad evitare duplicazioni di carteggio.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica dei commi 1, 3, 4 e 7 del presente articolo).

AGGIORNAMENTO (35)

Il D.L. 20 marzo 2014, n. 36, convertito con modificazioni dalla L. 16 maggio 2014, n. 79, ha disposto (con l'art. 1, comma 27, lettera b)) che al comma 3 del presente articolo "le parole: «dell'unità» sono sostituite dalle seguenti: «delle aziende unità» e dopo le parole: «unità sanitarie locali,» sono inserite le seguenti: «e con le strutture private autorizzate ai sensi dell'articolo 116»".

Art. 121

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 29, comma 1)

Segnalazioni al servizio pubblico per le tossicodipendenze

1. ((COMMA ABROGATO DAL D.P.R. 5 GIUGNO 1993, N. 171 A SEGUITO DI REFERENDUM POPOLARE)).

2. L'autorità giudiziaria o il prefetto nel corso del

procedimento, quando venga a conoscenza di persone che facciano uso di sostanze stupefacenti o psicotrope, deve farne segnalazione al servizio pubblico per le tossicodipendenze competente per territorio.

3. Il servizio pubblico per le tossicodipendenze, nell'ipotesi di cui al comma 2, ha l'obbligo di chiamare la persona segnalata per la definizione di un programma terapeutico e socio-riabilitativo.

Art. 122

Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 29, comma 1)

Definizione del programma terapeutico e socio-riabilitativo

((

1. Il servizio pubblico per le dipendenze e le strutture private autorizzate ai sensi dell'articolo 116, compiuti i necessari accertamenti e sentito l'interessato, che può farsi assistere da un medico di fiducia autorizzato a presenziare anche agli accertamenti necessari, definiscono un programma terapeutico e socio-riabilitativo personalizzato che può prevedere, ove le condizioni psicofisiche del tossicodipendente lo consentano, in collaborazione con i centri di cui all'articolo 114 e avvalendosi delle cooperative di solidarietà sociale e delle associazioni di cui all'articolo 115, iniziative volte ad un pieno inserimento sociale attraverso l'orientamento e la formazione professionale, attività di pubblica utilità o di solidarietà sociale. Nell'ambito dei programmi terapeutici che lo prevedono, possono adottare metodologie di disassuefazione, nonché trattamenti psico-sociali e farmacologici adeguati. Il servizio pubblico per le dipendenze verifica l'efficacia del trattamento e la risposta del paziente al programma.

))

2. Il programma viene formulato nel rispetto della dignità della persona, tenendo conto in ogni caso delle esigenze di lavoro e di studio e delle condizioni di vita familiare e sociale dell'assuntore. (34)

((35))

3. Il programma è attuato presso strutture del servizio pubblico o presso strutture private autorizzate ai sensi dell'articolo 116 o, in alternativa, con l'assistenza del medico di fiducia. (34) ((35))

((

4. Quando l'interessato ritenga di attuare il programma presso strutture private autorizzate ai sensi dell'articolo 116 e specificamente per l'attività di diagnosi, di cui al comma 2, lettera d), del medesimo articolo, la scelta può cadere su qualsiasi struttura situata nel territorio nazionale che si dichiari di essere in condizioni di accoglierlo.

))

5. Il servizio pubblico per le tossicodipendenze, destinatario delle segnalazioni previste nell'art. 121 ovvero del provvedimento di cui all'art. 75, comma 9, definisce, entro dieci giorni decorrenti dalla data

di ricezione della segnalazione o del provvedimento suindicato, il programma terapeutico e socio-riabilitativo.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica dei commi 1, 2, 3 e 4 del presente articolo).

AGGIORNAMENTO (35)

Il D.L. 20 marzo 2014, n. 36, convertito con modificazioni dalla L. 16 maggio 2014, n. 79, ha disposto (con l'art. 1, comma 28, lettera b)) che al comma 2 del presente articolo "le parole: «deve essere» sono sostituite dalla seguente: «viene» e dopo la parola: «studio» è inserita la seguente: «e»".

Ha inoltre disposto (con l'art. 1, comma 28, lettera c)) che al comma 3 del presente articolo "le parole: «riabilitative iscritte in un albo regionale o provinciale» sono sostituite dalle seguenti: «private autorizzate ai sensi dell'articolo 116»".

Art. 122-bis

(((Verifiche e controlli).

1. Il Presidente del Consiglio dei Ministri o il Ministro da lui delegato in materia di politiche antidroga anche sulla base dei dati trasmessi dalle regioni ai sensi dell'articolo 117, comma 4, presenta annualmente al Parlamento una relazione sull'attività svolta dal servizio pubblico per le tossicodipendenze e dalle comunità terapeutiche, con particolare riferimento ai programmi

terapeutici definiti ed effettivamente eseguiti dai tossicodipendenti e all' efficacia dei programmi medesimi))

Art. 123

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 29, comma 1)

Verifica del trattamento in regime di sospensione di esecuzione della pena nonché di affidamento in prova in casi particolari

1. Ai fini dell'applicazione degli istituti di cui agli articoli 90 e 94, viene trasmessa dall'azienda unità sanitaria locale competente o dalla struttura privata autorizzata ai sensi dell'articolo 116, su richiesta dell'autorità giudiziaria, una relazione secondo modalità definite con decreto del Ministro della salute, di concerto con il Ministro della giustizia, relativamente alla procedura con la quale è stato accertato l'uso abituale di sostanze stupefacenti o psicotrope, all'andamento del programma, al comportamento del soggetto e ai risultati conseguiti a seguito del programma stesso e della sua eventuale ultimazione, in termini di cessazione di assunzione delle sostanze e dei medicinali di cui **((alla tabella I e alla tabella dei medicinali))** previste dall'articolo 14.

1-bis. Deve, altresì, essere comunicata all'autorità giudiziaria ogni nuova circostanza suscettibile di rilievo in relazione al provvedimento adottato.

Art. 124

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 29, comma 1)

Lavoratori tossicodipendenti

1. I lavoratori di cui viene accertato lo stato di tossicodipendenza, i quali intendono accedere ai

programmi terapeutici e di riabilitazione presso i servizi sanitari delle unità sanitarie locali o di altre strutture terapeutico-riabilitative e socio-assistenziali, se assunti a tempo indeterminato hanno diritto alla conservazione del posto di lavoro per il tempo in cui la sospensione delle prestazioni lavorative è dovuta all'esecuzione del trattamento riabilitativo e, comunque, per un periodo non superiore a tre anni.

2. I contratti collettivi di lavoro e gli accordi di lavoro per il pubblico impiego possono determinare specifiche modalità per l'esercizio della facoltà di cui al comma 1. Salvo più favorevole disciplina contrattuale, l'assenza di lungo periodo per il trattamento terapeutico-riabilitativo è considerata, ai fini normativi, economici e previdenziali, come l'aspettativa senza assegni degli impiegati civili dello Stato e situazioni equiparate. I lavoratori, familiari di un tossicodipendente, possono a loro volta essere posti, a domanda, in aspettativa senza assegni per concorrere al programma terapeutico e socio-riabilitativo del tossicodipendente qualora il servizio per le tossicodipendenze ne attesti la necessità.

3. Per la sostituzione dei lavoratori di cui al comma 1 è consentito il ricorso all'assunzione a tempo determinato, ai sensi dell'art. 1, secondo comma, lettera b), della legge 18 aprile 1962, n. 230. Nell'ambito del pubblico impiego i contratti a tempo determinato non possono avere una durata superiore ad un anno.

4. Sono fatte salve le disposizioni vigenti che richiedono il possesso di particolari requisiti psico-fisici e attitudinali per l'accesso all'impiego, nonché quelle che, per il personale delle Forze **((. . .))** di polizia, per quello che riveste la qualità di agente di pubblica sicurezza e per quello cui si applicano i limiti previsti dall'art. 2 della legge 13 dicembre 1986, n. 874, disciplinano la sospensione e la destituzione dal servizio.

Art. 125

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 29, comma 1)

Accertamenti di assenza di tossicodipendenza

1. Gli appartenenti alle categorie di lavoratori destinati a mansioni che comportano rischi per la sicurezza, la incolumità e la salute dei terzi, individuate con decreto del Ministro del lavoro e della previdenza sociale, di concerto con il Ministro della sanità, sono sottoposti, a cura di strutture pubbliche nell'ambito del Servizio sanitario nazionale e a spese del datore del lavoro, ad accertamento di assenza di tossicodipendenza prima dell'assunzione in servizio e, successivamente, ad accertamenti periodici.
2. Il decreto di cui al comma 1 determina anche la periodicità degli accertamenti e le relative modalità.
3. In caso di accertamento dello stato di tossicodipendenza nel corso del rapporto di lavoro il datore di lavoro è tenuto a far cessare il lavoratore dall'espletamento della mansione che comporta rischi per la sicurezza, la incolumità e la salute dei terzi.
4. In caso di inosservanza delle prescrizioni di cui ai commi 1 e 3, il datore di lavoro è punito **((con l'arresto da due a quattro mesi o con l'ammenda da lire dieci milioni a lire cinquanta milioni.))**

Art. 126

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 31)

Accompagnamento del tossicodipendente in affidamento

1. Durante il periodo di affidamento di cui all'ar. 94 e all'art. 4-sexies del decreto-legge 22 aprile 1985, n. 144, convertito, con modificazioni, dalla legge 21 giugno 1985, n. 297, il responsabile della comunità può accompagnare o far accompagnare da persona di sua fiducia il tossicodipendente fuori della comunità in casi di necessità o di urgenza dipendenti da ragioni di assistenza sanitaria o da gravi motivi familiari dandone immediata comunicazione all'autorità giudiziaria.

TITOLO XII

DISPOSIZIONI FINALI

Capo I

FINANZIAMENTO DI PROGETTI,
CONCESSIONE DI CONTRIBUTI E AGEVOLAZIONI**Art. 127**

(Fondo nazionale di intervento per la lotta alla droga).

- 1.** Il decreto del Ministro per la solidarietà sociale di cui all'articolo 59, comma 46, della legge 27 dicembre 1997, n. 449, in sede di ripartizione del Fondo per le politiche sociali, individua, nell'ambito della quota destinata al Fondo nazionale di intervento per la lotta alla droga, le risorse destinate al finanziamento dei progetti triennali finalizzati alla prevenzione e al recupero dalle tossicodipendenze e dall'alcoldipendenza correlata, secondo le modalità stabilite dal presente articolo. Le dotazioni del Fondo nazionale di intervento per la lotta alla droga individuate ai sensi del presente comma non possono essere inferiori a quelle dell'anno precedente, salvo in presenza di dati statistici inequivocabili che documentino la diminuzione dell'incidenza della tossicodipendenza.
- 2.** La quota del Fondo nazionale di intervento per la lotta alla droga di cui al comma 1 è ripartita tra le regioni in misura pari al 75 per cento delle sue disponibilità. Alla ripartizione si provvede annualmente con decreto del Ministro per la solidarietà sociale tenuto conto, per ciascuna regione, del numero degli abitanti e della diffusione delle tossicodipendenze, sulla base dei dati raccolti dall'Osservatorio permanente, ai sensi dell'articolo 1, comma 7.
- 3.** Le province, i comuni e i loro consorzi, le comunità montane, le aziende unità sanitarie locali, gli enti di cui agli articoli 115 e 116, le organizzazioni di volontariato di cui alla legge 11 agosto 1991, n. 266, le cooperative sociali di cui all'articolo 1, comma 1, lettera b), della legge 8 novembre 1991, n. 381, e loro consorzi, possono presentare alle regioni progetti finalizzati alla prevenzione e al recupero dalle tossicodipendenze e dall'alcoldipendenza correlata e al reinserimento lavorativo dei

tossicodipendenti, da finanziare a valere sulle disponibilità del Fondo nazionale di cui al comma 1, nei limiti delle risorse assegnate a ciascuna regione.

4. Le regioni, sentiti gli enti locali, ai sensi dell'articolo 3, comma 6, della legge 8 giugno 1990, n. 142, nonché le organizzazioni rappresentative degli enti ausiliari, delle organizzazioni del volontariato e delle cooperative sociali che operano sul territorio, come previsto dall'atto di indirizzo e coordinamento di cui al comma 7 del presente articolo, stabiliscono le modalità, i criteri e i termini per la presentazione delle domande, nonché la procedura per la erogazione dei finanziamenti, dispongono i controlli sulla destinazione dei finanziamenti assegnati e prevedono strumenti di verifica dell'efficacia degli interventi realizzati, con particolare riferimento ai progetti volti alla riduzione del danno nei quali siano utilizzati i farmaci sostitutivi. Le regioni provvedono altresì ad inviare una relazione al Ministro per la solidarietà sociale sugli interventi realizzati ai sensi del presente testo unico, anche ai fini previsti dall'articolo 131.

5. Il 25 per cento delle disponibilità del Fondo nazionale di cui al comma 1 è destinato al finanziamento dei progetti finalizzati alla prevenzione e al recupero dalle tossicodipendenze e dall'alcoldipendenza correlata promossi e coordinati dalla Presidenza del Consiglio dei Ministri - Dipartimento per gli affari sociali, d'intesa con i Ministeri dell'interno, di grazia e giustizia, della difesa, della pubblica istruzione, della sanità e del lavoro e della previdenza sociale. I progetti presentati ai sensi del presente comma sono finalizzati:

- a) alla promozione di programmi sperimentali di prevenzione sul territorio nazionale;
- b) alla realizzazione di iniziative di razionalizzazione dei sistemi di rilevazione e di valutazione dei dati;
- c) alla elaborazione di efficaci collegamenti con le iniziative assunte dall'Unione europea;
- d) allo sviluppo di iniziative di informazione e di sensibilizzazione;
- e) alla formazione del personale nei settori di specifica competenza;
- f) alla realizzazione di programmi di educazione alla salute;
- g) al trasferimento dei dati tra amministrazioni centrali e locali.

6. Per la valutazione e la verifica delle spese connesse ai progetti di cui al comma 5 possono essere disposte le visite ispettive previste dall'articolo 65, commi 5 e 6, del decreto legislativo 3 febbraio

1993, n. 29, e successive modificazioni.

7. Con atto di indirizzo e coordinamento deliberato dal Consiglio dei Ministri, su proposta del Ministro per la solidarietà sociale, previo parere delle commissioni parlamentari competenti, sentite la Conferenza unificata di cui all'articolo 8 del decreto legislativo 28 agosto 1997, n. 281, e la Consulta degli esperti e degli operatori sociali di cui all'articolo 132, sono stabiliti i criteri generali per la valutazione e il finanziamento dei progetti di cui al comma 3.

Tali criteri devono rispettare le seguenti finalità:

- a) realizzazione di progetti integrati sul territorio di prevenzione primaria, secondaria e terziaria, compresi quelli volti alla riduzione del danno purché finalizzati al recupero psicofisico della persona;
- b) promozione di progetti personalizzati adeguati al reinserimento lavorativo dei tossicodipendenti;
- c) diffusione sul territorio di servizi sociali e sanitari di primo intervento, come le unità di strada, i servizi a bassa soglia ed i servizi di consulenza e di orientamento telefonico;
- d) individuazione di indicatori per la verifica della qualità degli interventi e dei risultati relativi al recupero dei tossicodipendenti;
- e) in particolare, trasferimento dei dati tra assessorati alle politiche sociali, responsabili dei centri di ascolto, responsabili degli istituti scolastici e amministrazioni centrali;
- f) trasferimento e trasmissione dei dati tra i soggetti che operano nel settore della tossicodipendenza a livello regionale;
- g) realizzazione coordinata di programmi e di progetti sulle tossicodipendenze e sull'alcoldipendenza correlata, orientati alla strutturazione di sistemi territoriali di intervento a rete;
- h) educazione alla salute.

((

8. I progetti di cui alle lettere a) e c) del comma 7 non possono prevedere la somministrazione delle sostanze stupefacenti o psicotrope incluse nelle tabelle I e II di cui all'articolo 14 e delle sostanze non inserite nella Farmacopea ufficiale, fatto salvo l'uso dei medicinali oppioidi prescrittibili.

))

9. Il Ministro della sanità, d'intesa con il Ministro per la solidarietà sociale, promuove, sentite le competenti commissioni parlamentari, l'elaborazione di linee guida per la verifica dei progetti di riduzione del danno di cui al comma 7, lettera a).

10. Qualora le regioni non provvedano entro la chiusura di ciascun anno finanziario ad adottare i provvedimenti di cui al comma 4 e all'impegno contabile delle quote del Fondo nazionale di cui al comma 1 ad esse assegnate, si applicano le disposizioni di cui all'articolo 5 del decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 112.

11. Per l'esame istruttorio dei progetti presentati dalle amministrazioni indicate al comma 5 e per l'attività di supporto tecnoscience al Comitato nazionale di coordinamento per l'azione antidroga, è istituita, con decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri, una commissione presieduta da un esperto o da un dirigente generale in servizio presso la Presidenza del Consiglio dei Ministri designato dal Ministro per la solidarietà sociale e composta da nove esperti nei campi della prevenzione e del recupero dalle tossicodipendenze, nei seguenti settori: sanitarioinfettivologico, farmacotossicologico, psicologico, sociale, sociologico, riabilitativo, pedagogico, giuridico e della comunicazione. All'ufficio di segreteria della commissione è preposto un funzionario della carriera direttiva dei ruoli della Presidenza del Consiglio dei Ministri. Gli oneri per il funzionamento della commissione sono valutati in lire 200 milioni annue.

12. L'organizzazione e il funzionamento del Comitato nazionale di coordinamento per l'azione antidroga sono disciplinati con decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri. L'attuazione amministrativa delle decisioni del Comitato è coordinata dalla Presidenza del Consiglio dei Ministri - Dipartimento per gli affari sociali attraverso un'apposita conferenza dei dirigenti generali delle amministrazioni interessate, disciplinata con il medesimo decreto.

AGGIORNAMENTO (34)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30

dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto la modifica del comma 8 del presente articolo).

Art. 128

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 32, comma 1)

Contributi

- 1.** Per la costruzione, l'ampliamento o il recupero di immobili destinati a sedi di comunità terapeutiche il comitato esecutivo del Comitato per l'edilizia residenziale (CER), integrato per tali circostanze da un rappresentante del Ministro per gli affari sociali, può concedere agli enti di cui all'art. 115 un contributo in conto capitale fino alla totale copertura della spesa necessaria.
- 2.** La concessione di detto contributo, secondo le procedure dei programmi straordinari attivati dal CER ai sensi dell'art. 3, primo comma, lettera q), della legge 5 agosto 1978, n. 457, comporta un vincolo decennale di destinazione dell'immobile a sede di comunità terapeutica residenziale o diurna per tossicodipendenti ed è subordinata alla previa autorizzazione alla realizzazione dell'opera.
- 3.** I contributi sono ripartiti tra le regioni in proporzione al numero di tossicodipendenti assistiti sulla base delle rilevazioni dell'Osservatorio permanente di cui all'art. 132 e, in ogni caso, sono destinati in percentuale non inferiore al 40 per cento al Mezzogiorno a norma dell'art. 1 del testo unico delle leggi sugli interventi nel Mezzogiorno, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 6 marzo 1978, n. 218.
- 4.** All'onere derivante dall'attuazione del presente articolo, valutato in lire 100 miliardi per ciascuno degli anni 1990, 1991 e 1992, si provvede mediante l'utilizzo delle disponibilità della sezione autonoma della Cassa depositi e prestiti istituita ai sensi dell'art. 10 della legge 5 agosto 1978, n. 457.

Art. 129

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 32, comma 1)

Concessione di strutture appartenenti allo Stato

- 1.** Agli enti locali, alle unità sanitarie locali e ai centri privati autorizzati e convenzionati, possono essere dati in uso, con convenzione per una durata almeno decennale, con decreto del Ministro delle finanze, emanato di concerto con il Ministro per gli affari sociali, edifici, strutture e aree appartenenti al demanio o al patrimonio dello Stato, al fine di destinarli a centri di cura e recupero di tossicodipendenti, nonché per realizzare centri e case di lavoro per i riabilitati.
- 2.** Gli enti o i centri di cui al comma 1 possono effettuare opere di ricostruzione, restauro e manutenzione per l'adattamento delle strutture attingendo ai finanziamenti di cui all'art. 128 e nel rispetto dei vincoli posti sui beni stessi.
- 3.** Agli enti di cui al comma 1 si applicano le disposizioni dell'art. 1, commi 1, 4, 5 e 6, e dell'art. 2 della legge 11 luglio 1986, n. 390.

Art. 130

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 32, comma 1)

Concessione delle strutture degli enti locali

- 1.** Le regioni, le province autonome, gli enti locali, nonché i loro enti strumentali e ausiliari possono concedere in uso gratuito agli enti ausiliari di cui all'art. 115, anche se in possesso dei soli requisiti di cui alle lettere a) e c) del comma 2 dell'art. 116, beni immobili di loro proprietà con vincolo di destinazione alle attività di prevenzione, recupero e reinserimento anche lavorativo dei tossicodipendenti, disciplinate dal presente testo unico.
- 2.** L'uso è disciplinato con apposita convenzione che ne fissa la durata, stabilisce le modalità di

controllo sulla utilizzazione del bene e le cause di risoluzione del rapporto, e disciplina le modalità di autorizzazione ad apportare modificazioni o addizioni al bene, anche mediante utilizzazione dei contributi di cui all'art.

128.

Art. 131

(((Relazione al Parlamento).))

((

1. Il Ministro per la solidarietà sociale, anche sulla base dei dati allo scopo acquisiti dalle regioni, presenta entro il 30 giugno di ciascun anno una relazione al Parlamento sui dati relativi allo stato delle tossicodipendenze in Italia, sulle strategie e sugli obiettivi raggiunti, sugli indirizzi che saranno seguiti nonché sull'attività relativa alla erogazione dei contributi finalizzati al sostegno delle attività di prevenzione, riabilitazione, reinserimento e recupero dei tossicodipendenti.

))

Art. 132

((((Consulta degli esperti e degli operatori sociali).))

((

1. Presso la Presidenza del Consiglio dei Ministri - Dipartimento per gli affari sociali è istituita la Consulta degli esperti e degli operatori sociali sulle tossicodipendenze composta da 70 membri.

2. La Consulta è nominata con decreto del Ministro per la solidarietà sociale tra gli esperti di

comprovata professionalità e gli operatori dei servizi pubblici e del privato sociale ed è convocata periodicamente dallo stesso Ministro in seduta plenaria o in sessioni di lavoro per argomenti al fine di esaminare temi e problemi connessi alla prevenzione e al recupero dalle tossicodipendenze e contribuire alle decisioni del Comitato nazionale di coordinamento per l'azione antidroga.

3. Gli oneri derivanti dall'attuazione del presente articolo, pari a lire 400 milioni annue, sono a carico del Fondo nazionale di intervento per la lotta alla droga di cui all'articolo 127.

))

Art. 133

Decreto-legge 22 aprile 1985, n. 144, convertito, con modificazioni, dalla legge 21 giugno 1985, n. 297,
art. 1- ter)

Province autonome di Trento e Bolzano

1. Le province autonome di Trento e Bolzano provvedono, nell'ambito delle proprie competenze, alle finalità di cui all'art. 131 secondo le modalità stabilite dai rispettivi ordinamenti.

Art. 134

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 35)

Progetti per l'occupazione di tossicodipendenti

1. I contributi di cui all'art. 132 sono destinati, nella misura del 40 per cento, al finanziamento di progetti per l'occupazione di tossicodipendenti che abbiano completato il programma terapeutico e debbano inserirsi o reinserirsi nel mondo del lavoro.

2. I progetti possono essere elaborati dalle comunità terapeutiche e dalle cooperative operanti per l'inserimento lavorativo tanto autonomamente quanto in collaborazione con imprese pubbliche e private e con cooperative e con il concorso, anche in veste propositiva, delle agenzie per l'impiego. I progetti sono inviati al Ministero del lavoro e della previdenza sociale che, entro sessanta giorni dalla loro ricezione, esprime alla Commissione di cui all'art.

134 un parere sulla fattibilità e sulla congruità economico-finanziaria, nonché sulla validità del progetto con riferimento alle esigenze del mercato del lavoro. I progetti possono prevedere una prima fase di formazione del personale e possono realizzare l'occupazione anche in forma cooperativistica.

3. La Commissione, acquisito il parere del Ministro del lavoro e della previdenza sociale, autorizza la realizzazione del progetto e l'anticipazione dei fondi necessari.

Art. 135

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, art. 36)

Programmi finalizzati alla prevenzione ed alla cura dell'AIDS

1. Il Ministro di grazia e giustizia, di concerto con i Ministri della sanità e per gli affari sociali, approva uno o più programmi finalizzati alla prevenzione ed alla cura dell'AIDS, al trattamento socio-sanitario, al recupero e al successivo reinserimento dei tossicodipendenti detenuti.

2. Il Ministro di grazia e giustizia può realizzare i suddetti programmi, anche avvalendosi di strutture esterne, mediante apposite convenzioni, tanto per i detenuti in espiazione di pena, quanto per i detenuti in attesa di giudizio.

3. Il Ministero di grazia e giustizia dovrà attivare corsi di addestramento e riqualificazione del personale dell'amministrazione penitenziaria.

4. L'onere derivante dall'attuazione del presente articolo è determinato in lire 20.000 milioni per gli anni 1990, 1991 e 1992.

TITOLO XII
DISPOSIZIONI FINALI
Capo II
ABROGAZIONI

Art. 136

(Legge 26 giugno 1990, n. 162, articoli 32, comma 1, e 38, comma 1) Abrogazioni

- 1.** Sono abrogati la legge 22 ottobre 1954, n. 1041, ad eccezione dell'art. 1, per quanto concerne l'Ufficio centrale stupefacenti, gli articoli 447 e 729 del codice penale e ogni altra forma in contrasto con il presente testo unico.
- 2.** Sono abrogati gli articoli 2, 8, 9, 75, 80, 80-bis, 82 e 83 della legge 22 dicembre 1975, n. 685.
- 3.** Sono abrogati gli articoli 227 e 228 del decreto legislativo 28 luglio 1989, n. 271, recante norme di attuazione, di coordinamento e transitorie del codice di procedura penale.

Visto, il Ministro proponente

JERVOLINO RUSSO

ALLEGATO I

((ALLEGATO ABROGATO DAL D.LGS. 24 MARZO 2011, N. 50))

ALLEGATO II

((ALLEGATO ABROGATO DAL D.LGS. 24 MARZO 2011, N. 50))

ALLEGATO III

((DOCUMENTAZIONE ED ETICHETTATURA

1.1 I documenti commerciali quali fatture, manifesti di carico, documenti amministrativi, documenti di trasporto e altri documenti di spedizione devono contenere informazioni sufficienti che consentano di identificare con certezza quanto segue:

- il nome della sostanza classificata di cui alla categoria 1 e 2 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento n. 111/2005, o se si tratta di una miscela o di un prodotto naturale, il nome della miscela o del prodotto naturale e il nome della o delle sostanze classificate contenute nella miscela o nel prodotto naturale, seguite in caso di esportazioni o di importazioni dall'espressione "DRUG PRECURSORS";

- la quantità e il peso della sostanza classificata e, se si tratta di una miscela o di un prodotto naturale, la quantità e il peso, se disponibili, della miscela o del prodotto naturale nonché la quantità e il peso, o la percentuale in peso, della o delle sostanze di cui alle categorie 1 e 2 dell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento n. 111/2005, contenute nella miscela;

- il nome e l'indirizzo del fornitore, del distributore e del destinatario e, se possibile, degli altri operatori direttamente coinvolti nella transazione, come definiti nell'articolo 70, comma 1.

L'obbligo di documentazione si applica anche alle sostanze classificate in categoria 3 al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento (CE) n. 111/2005, unicamente in caso di esportazione, importazione o attività di intermediazione connesse a tali operazioni.

1.2 La documentazione deve inoltre comprendere, in caso di fornitura ad un acquirente stabilito nella Comunità, la dichiarazione di cui all'articolo 4 del regolamento (CE) n. 273/2004.

2. Dagli obblighi di cui ai precedenti punti 1.1 e 1.2 sono escluse le operazioni relative alle sostanze di cui alla categoria 2 qualora i quantitativi non superino quelli indicati nell'allegato II al regolamento (CE) n. 273/2004.

3. Gli operatori sono tenuti ad apporre etichette sulle sostanze di cui alle categorie 1 e 2 prima della loro immissione sul mercato, importazione o esportazione . Le etichette devono contenere il nome di tali sostanze quale figura nell'allegato I al regolamento (CE) n. 273/2004 e dell'allegato al regolamento n. 111/2005 o, in caso di miscela o di prodotto naturale, il nome della miscela o del prodotto naturale e il nome della o delle sostanze classificate contenute nella miscela o nel prodotto naturale. Gli operatori possono apporre, in aggiunta, le loro etichette abituali.

L'obbligo di etichettatura si applica anche alle sostanze classificate in categoria 3 unicamente in caso di esportazione, importazione o attività di intermediazione connesse a tali operazioni.

4. Gli operatori devono conservare la documentazione necessaria concernente la loro attività al fine di comprovare l'osservanza degli obblighi al punto 1

5. La documentazione di cui ai punti 1 e 4 deve essere conservata per un periodo non inferiore a tre anni, a decorrere dalla fine dell'anno civile nel quale si sono svolte le operazioni specificate al punto 1, ed essere messa immediatamente a disposizione per un eventuale controllo, a richiesta delle autorità competenti.

6. Tutti gli operatori in possesso di licenza per l'utilizzo di sostanze classificate in categoria 1 o registrati come operatori di sostanze classificate in categoria 2 devono informare annualmente entro il 15 febbraio, in forma sintetica e su supporto cartaceo in doppia copia o in alternativa su supporto informatico, il Ministero della salute dei quantitativi di sostanze classificate in categoria 1 e 2 prodotti, acquistati, forniti o utilizzati, anche in qualità di intermediari, nel corso dell'anno precedente, nonché la giacenza all'1 gennaio e al 31 dicembre.

L'obbligo di rendicontazione annuale si applica anche agli operatori che immettono sul mercato, importano o esportano, sostanze classificate in categoria 2 in quantità inferiori ai valori soglia annuali, di cui all'allegato II al regolamento (CE) n. 273/2004, e che sono esentati dall'obbligo di registrazione.

Dall'obbligo di rendicontazione annuale per le sostanze classificate in categoria 1 sono escluse le farmacie.

Dall'obbligo di rendicontazione annuale per le sostanze classificate in categoria 2 sono esclusi:

- le farmacie;**
- gli operatori che acquistano o utilizzano per soli usi connessi all'esercizio della propria attività, senza commercializzare o cedere, nel corso dell'intero anno di calendario (1° gennaio - 31 dicembre) quantità di sostanze classificate in categoria 2 non superiori ai valori soglia di cui allegato II al regolamento (CE) n. 273/2004;**
- le strutture o istituzioni, quali università, laboratori di tossicologia forense, laboratori di sanità pubblica, laboratori di ricerca scientifica, ambulatori veterinari, dogane, organi di polizia, laboratori ufficiali di autorità pubbliche e forze armate, che agiscono unicamente come utilizzatori di sostanze classificate in categoria 2.**

Le informazioni per le operazioni di immissione sul mercato, importazione o esportazione di sostanze classificate in categoria 1 e 2 con operatori nazionali, comunitari o non comunitari devono comprendere:

- nome e quantità della sostanza classificata;**
- nome e coordinate (indirizzo, tel, fax, e-mail) dell'operatore acquirente o fornitore, con indicazione dello stato estero di provenienza o di destinazione in caso di operatore non italiano;**
- data di effettuazione dell'operazione;**
- giacenza all'1 gennaio e al 31 dicembre (per le sostanze classificate in categoria 1 e per la sola produzione di sostanze classificate in categoria 2).))**

Allegato III-bis

Medicinali che usufruiscono delle modalità prescrittive semplificate
Buprenorfina
Codeina
Diidrocodeina
Fentanil
Idrocodone
Idromorfone
Medicinali a base di cannabis per il trattamento sintomatico di supporto ai trattamenti standard
Metadone
Morfina
Ossicodone
Ossimorfone
Sufentanil per somministrazione ad uso sublinguale
Tapentadolo
((Tramadolo))

TABELLA I

SOSTANZE

DENOMINAZIONE COMUNE	DENOMINAZIONE CHIMICA	ALTRA DENOMINAZIONE
1-(1,3-difenilpropan-2-il)pirrolidina	1-(1,3-difenilpropan-2-il)pirrolidina	1-[2-fenil-1-(fenilmetil)etil]-pirrolidina
1B-LSD	4-butil-N,N-dietil-7-metil-4,6,6a,7,8,9-esaidro-indolo[4,3-fg]chinolina-9-carbossamide	
1cP-AL-LAD	4-(ciclopropanecarbonil)-N,N-dietil-7-(prop-2-en-1-il)-4,6,6a,7,8,9-esaidroindolo[4,3-fg]chinolina-9-carbossamide	1-(ciclopropa-necarbonil-6-allil-6-nor-acido lisergico dietilammina)
1cP-LSD	4-(ciclopropanecarbonil)-N,N-dietil-7-metil-4,6,6a,7,8,9-esaidroindolo[4,3-fg]chinolina-9-carbossamide	
1,4-DMAA	5-metilesan-2-amina	
1P-ETH-LAD	N,N,7-trietil-4-propionil-4,6,6a,7,8,9-esaidroindolo[4,3-fg]chinolin-9-carbossamide	
1P-LSD	N,N-dietil-7-metil-4-propanoil-6,6a,8,9-tetraidroindolo[4,3-fg]chinolina-9-carbossamide	
1T-LSD	N,N-dietil-7-metil-4-(tiofene-2-carbonil)-4,6,6a,7,8,9-esaidroindolo[4,3-fg]chinolina-9-carbossammide	1-(2-tienoil)-LSD 1-(tiofene-2-carbonil)-LSD
1V-LSD	N,N-dietil-7-metil-4-pentanoil-4,6,6a,7,8,9-	1V-LAD Valeria valeroil-LSD dietilammide dell'acido 1-valeril-lisergico 1-valeril-LSD 1-

	esaidroindolo[4,3-fg] chinolina-9-carbossammide	pentanoil- LSD
2,6-dibromomescalina	2-(2,6-dibromo-3,4,5 - trimetossifenil) etanamina	2,6-dibromo -3,4,5- trimetos sibenzen- etanamina 2,6-BM DBR-M
2-(4-metilpiperazin -1-il) -1-fenilpropan-1-one	2-(4-metilpiperazin -1-il)-1-fenilpropan -1-one	
2-Acridioilfentanil	N-(1-fenetilpiperidin-4- il)-N-fenilacrilamide	Acridfentanil
2-APB	1-(1-benzofuran-2-il) propan-2-amina	2-(2-ami- nopropil) benzofura- no
2-bromomescalina	2-(2-bromo-3,4,5- trimetossifenil) etanamina	2-BM 2-Br-M 2-bromo -3,4,5- trimetos sibenzen- etanammina
2C-B	4-bromo-2,5-dimetossi-feniletilamina	
2C-B aminorex	5-(4-bromo-2,5-dimetossi-fenile)-4,5-diidroossazol- 2-ammina	
2C-B-Fly	2-(8-bromo-2,3,6,7 - tetraidrofuro[2,3-f][1] benzofuran-4-il) etanamina	
2C-D	2,5-dimetossi-4-metilfenetilammina	2C-M
2C-E	(2,5-Dimetossi-4-etilfenetilammina)	(2,5-Dimetho- xy-4-ethylphe- nethylami- ne)
2C-H	(2,5-dimetossi- fenetilammina)	(2,5-dimetho- xyphenethy- lamine)
2C-I	2,5-dimetossi-4-iodo-fenetilamina	
2C-iP	2-(2,5-dimetossi-4- (propan-2-ile)fenil) etanammina	2-[2,5- dimetossi- 4-(propan- 2-ile) fenil]etan -1-ammina 2-(4- isopropil -2,5- dimetossi -

		fenil) etanamina 2-(4- isopropil- 2,5- dimetossi- fenil) etanamina 2-(4- isopropil - 2,5- dimetossi- fenil)etan - 1-ammina 2,5- dimetossi- 4-(1-meti- letil)ben- zene- etanamina 4-isopro- pil-2,5- dimetos- sif- eneti- lammina 2C-IP Jelena
2-CMC	1-(2-clorofenil)-2- (metilammino)propan-1 -one	1-(2-cloro fenil)-2- (metilam- mino)- 1- propanone 2-clorome- tcatinone 2Cl-metil- catinone 2Cl-MC
2C-T	2-[2,5-dimetossi-4- (metilsulfanil) fenil]etan-1- ammina	2-(2,5 -dimetossi -4- (metiltio) fenil) etan-1 - ammina 2,5- dimetossi -4- (metiltio) benzene- etanamina 2,5- dimetossi- 4-metil- tiofene- tilamina 4- metiltio- 2,5-dime- tossifene- tilamina 4- metiltio -2,5-DMPEA 2C-T-1
2C-T-2	2,5-dimetossi-4-etiltio- fenetilamina	
2C-T-7	2,5-dimetossi- 4-(n)-propiltio- fenetilamina	
2C-T-21	2-[4-(2-fluoroe- tilsulfanil)- 2,5-dime- tossi- fenil]etanamina	4-(2-fluo- roetil- tio)-2,5- dimetossi- PEA
2-FEA	N-etil-1-(2-fluorofenil) propan- 2-amina	2-fluoroetam- fetamina
2-fenil-2-(pirrolidin- 1- ile)acetato di metile	2-fenil-2-(pirrolidin-1- ile)acetato di metile	
2F-fenmetrazina	2- (2-fluorofenil)-3- metilmorfolina	2-FPM
2-fluorofentanil	(N-(2-fluorofenil)-N-[1- (2- feniletil)-4-piperidi- nil]- propanamide)	(orto-fluoro- fentanil)

2'-fluoro-2-fluoro- 3- metilfentanil	N-(1-(2-fluorofenil) -3- metilpiperidin-4- il)-N-(2- fluorofenil) propionammide	N-(2-fluoro fenil) -N- [1-[2- (2-fluoro fenil) etil]-3 -metil-4- piperidil] propanammide 2'- fluoro, orto-fluoro -3-metil fentanil 2'F-2F -3- MF
2-fluoro-descloro- N- etilketamina	2-(etilammino)-2- (2- fluorofenil) cicloesanone	2-fluoro -descloro- N-etilketamina 2-fluoro - descloro-N etilnorketa mina 2F-O-PCE 2- fluoro- 2-osso-PCE 2-fluoro- 2-osso PCE
2-FMA	1-(2-fluorofenil)-N- metilpropan-2-amina	
2F-QMPSB	chinolin-8-il-3-((4,4-di- fluoropiperidin-1-il) solfonil)-4- metilbenzoato	SGT-13
2F-viminolo	2-[di(butan-2-il)amino]-1 -[1- (2-fluorobenzil)-1H- pirrol-2- il]etan-1-olo	
2-MABB	(1-(1-benzofuran-2-il)-N- metilbutan-2-amina)	(1-(1-benzofu- rano-2-il)-N- metilbutan-2- ammina)
2-MeO-DIFENIDINA	1-(1-(2-metossifenil) -2- feniletil)piperidina	MXP
2'-Me-PVP	1-(2-metilfenil)-2- (pirrolidin- 1-il) pentan-1-one	2-Me- α -PVP
2-Metilamfetamina	1-(2-metilfenil)propan-2- amina	2-MA
2-metil-AP-237	1-[2-metil-4-(3-fenilprop -2- en-1-il) piperazina-1- il] butan- 1-one	
2-metil- α -PHiP	4-metil-1-(2-metilfenil) -2- (pirrolidin-1-il) pentan-1-one	2-metil-alfa- PHiP 2-metil- α -PiHP 2-metil - alpha- PiHP
2-metiletilbufedrone	2-(etilammino)-1- (2- metilfenil)butan -1-one	2-MEB

25B-NBF	(2-(4-bromo-2,5-dimetossi- fenil)-N-(2-fluorobenzil) etanamina)	
25B-NBOH	(2-([2-(4-bromo-2,5-dime- tossifenil)etilamino]me- til)fenolo)	(2-([2-(4-bro- mo-2,5-dimeto- xifenyl)etyla- mino]metyl)fe- nol)
25B-NBOMe	(2C-B-NBOMe)	
25CNBOMe	(2C-C- NBOMe)	
25E-NBOMe	(2-(2,5-dimetossi-4- -etilfenil)- N-(2-metossi- benzil)etanamina)	
25H-NBOMe	(2-(2,5-Dimetossifenil) -N- [(2metossifenil)me- til]etanamina)	
3,4-CFP	1-(3-cloro-4-fluorofenil) piperazina	
3,4-DMA NBOMe	1-(3,4-Dimetossifenil)-N- [(2- metossifenil)metil] propan-2- amina	N-(orto-metos- sibenil)-3,4- dimetossimfe- tamina
3,4-EtPV	1-(biciclo[4.2.0]octa -1,3,5- trien-3-il)-2 -(pirrolidin-1-il) pentan-1-one	3,4- dimetilene - α -pirro- lidinopen- tiofenone 3,4-dimeti -lene-alfa -pirroli- dinopen- tiofenone cB- α -PVP cB-alfa- PVP 3,4-dime- tilene- α - PVP 3,4-dime- tilene- alfa-PVP 3,4- dime- tilene- α - pirrolidi- novalero- fenone 3,4- dime- tilene- alfa-pir- rolidino- valerofo- -none 3,4-ciclo- butanopi- rovalerone
3,4-metilenediossi - fenmetrazina	2-(1,3-benzodiossol- 5-il)-3- metilmo- rfolina)	2-(2H-1,3- benzodios- sol-5-il)- 3-metilmo- rfolina 2-(benzo [d][1,3] diossol -5-il)-3- metilmor- folina metilene- diossifen- metrazina 3,4-MDPM 3,4-MD-PM 3-MDPM

3,4-Pr-PipVP	1-(2,3-diidro-1H-inden-5- il)- 2-(piperidin-1-il) pentan-1-one	3,4-Pr-PiVP beta-cheto- indanilpiperi- dilentano bk-IPP
3,5-ADB-4en-PFUPPYCA	N-(1-carbamoil-2,2- dimetil- propil)-5- (4-fluorofenil)-2- pent-4- enil-pirazol-3- carbossammide	N2-[3-(4- fluorofenil)-1 -(pent-4-en-1- yi)-1H- pirazol -5-carbonil]- 3-metilvalina- mide 3,5- ADB-4en- PFUPPICA
3-Cl-PCP	1-[1-(3-clorofenil) cicloesil] piperidina	3-cloro PCP
3-clorocatinone	2-ammino-1-(3-clorofenil) propan-1-one	3-CC
3-clorofenmetrazina	2-(3-clorofenil) -3- metilmorfolina	3-CPM 3-Cl-PM PAL-594
3-CMC	1-(3-clorofenil)-2- (metilamino)propan-1-one	clofedrone, 3-cloromet- catinone
3-FEA	N-etil-1- (3-fluorofenil) propan-2-amina	3-fluoroetam- fetamina
3-Fenilpropanoilfen- tanil	N-phenyl-N-[1-(2-phenylet- hyl)-4-piperidiny]-ben- zenepropanamide	N-fenil-N-[1- (2-feniletil) piperidin-4- il]-3- fenil- propanamide
3-FPM	2-(3-fluorofenil)-3- metilmorfolina	3 fluoro- fenmetrazina 3F-fenmetrazi- na
3-HO-PCE	3-(1-(etilamino)cicloesil) fenolo	3-idrossieti- ciclidina
3-HO-PCP	3-[1-(piperidin-1-il) cicloesil] fenolo	3-idrossi- fenciclidina
3-Me-PCE	N-etil-1- (3-metilfenil) cicloesan-1-ammina	N-etil-1- (3-metil- fenil) cicloesa- nammina N- etil-1- (m-tolil) cicloe- sanammina N-etil-1- (m-tolil) cicloesan -1-ammina 3-metil- PCE 3- metil eticli- dina
3-Me-PCP	1-[1-(3-metilfenil) cicloesil] piperidina	3-metil PCP

3-Me-PCPy	1-[1-(3-metilfenil) cicloesil]pirrolidina	1-[1-(m-tolil) cicloesil] pirrolidina 3-metilrolici- clidina 3-metil Roliciclidina 3-metil-pcpy 3- metil PCPy 3MEPPY
((3'-Me-PHP))	((1-(3-metilfenil)-2)) (((pirrolidin-1-il)esan)) ((-1- one))	((1-(m-to)) ((lil)-2-pir)) ((rolidin-1-)) ((il-esan- 1)) ((-one)) ((1-(3-metil)) ((fenil)-2-1)) ((- pirrolidi)) ((nilesan-1)) ((-one)) ((3-Me-PHP)) ((3-metil-)) ((alfa-PHP)) ((3-metil- α -)) ((PHP)) ((3-metil-)) ((α -pirroli)) ((dinoesio-)) ((fenone)) ((3-metil-)) ((alfa-pirro)) ((lidinoesio)) ((fenone)) ((3-Metil-)) ((alfa-PHP)) ((3-Metil- α -)) ((PHP)) ((3-Me-alfa-)) ((PHP)) ((3-Me- α - PHP)) ((3-metil-)) ((PHP)) ((3-MPHP)) ((3Me- α P-)) ((esanofe)) ((none)) ((3Me- α P-HP)) ((3- metil- α -)) ((PHP))
3'-Me-PVP	1-(3-metilfenil) -2-(pirrolidin- 1-il) pentan-1-one	1-(m-to lil)-2- pirrolidin -1- ilpentan -1-one 3'- Mealfa -PVP meta-piro valerone meta-metil - α -PVP 3-metil - α -PVP 3-Me- α -PVP 3Me- α - PVP 3Me- alfa-PVP O-2480 3Me- α P-VP
3-MeO-NBOMe	2-(3-metossifenil)-N- [(2- metossifenil) metil]etan-1- ammina	3-MeO- PEA-NBOMe
3-MeO-PCE	N-ethyl-1-(3-metossifenil) cicloesanamina	
3-MeO-PCP	1-[1-(3-metossifenil) cicloesil]piperidina	
3-metil- α -PHiP	4-metil-1- (3-metilfenil)-2- (pirrolidin-1-il) pentan-1-one	4-metil-1 -(m-tolil) -2-pir- rolidin-1 -il-pen- tan-1-one 3'-metil -alfa- PiHP 3-metil -alfa - PHiP 3-Me-alfa -PiHP 3-metil- α -pir- roli- noisesio- fenone 3-metil- α -pir- rolidinoi- soesa- fenone 3-metil- α -pir- roli- noisesa- nofenone

3-metilcrotonilfentanil	N-fenil-N-[1-(2-feniletil) -4-piperidil]- 3-metilbut-2-enamide	
3-METILFENTANIL	N-(3-metil-1-fenetil-4-piperidil)propioanilide	
3-metilmetamfetamina	N-metil-1- (3-metilfenil)propan-2-ammina	3-MMA
3-metil-N-propil- catinone	2-(propilammio)-1- (3-metilfenil) - 1-propanone	3-MPC
3-METILTIOFENTANIL	N-[3-metil-1-[2-(2-tienil)etil]4-piperidil]propiona- nilide	
3-metossifenmetrazina	2-(3-metossifenil)-3-metilmorfolina	2-(3-metossi- fenil)-3-metil -morfolina 2-(3-metos- sifenil)-3- metil- morfolina 3-metossifen- metrazine PAL 823 3-MeO-PM
3-MMC	2-(metilamino)-1-(3-metil-fenil)propan-1-one	3-metilmetca- tinone
3-Monoacetilmorfina	3-acetil-3-idrossi- 7,8-deidro-4,5-epossi-n- metilmorfinano	3-MAM
3,4-metilendiossi-U -47700	N-(2-(dimetilamino) cicloesil)-N-metilbenzo[d] [1,3]diossal-5- carbossamide	
3F-NEB	2-(etilammio)-1- (3-fluorofenil)bu- tan-1-one	3F-N-etil- bufedrone
3F-N-etilesedrone	2-(etilammio)-1- (3-fluorofenil)esan-1-one	3F-NEH
3F-PCP	1-[1-(3-fluorofenil)cicloesil]piperidina	3-fluoro-PCP
4-AcO-DMT	3[2-(dimetilamino)etil] -1H-indol-4-il acetato	O-Acetilpsi- locina

4-AcO-EPT	[3-[2-[etil(propil) ammino]etil]-1H-indol-4-il] acetato	4-acetossi- etilpropil triptamina 4-acetossi EPT 4-acetossi-N -etil-N- propil triptamina
4-AcO-MALT	[3-[2-[allil(metil)ammino] etil]-1H-indol-4-il] acetato	
4-AcO-MET	3-«2-[etil(metil)amino] etil»-1H-indol-4-il acetato	
4-AcO-MPT	3-(2-[metil(propil)ammino]etil)-1H-indol-4-il acetato	
4-APB	1-(1-benzofuran-4-il) propan-2-amina	4-(2-ami- nopropil) ben- zofurano
4Br-MAR	5-(4-bromofenil)-4 -metil -4,5-diidro-1,3-os- sazol-2-ammina	4-bromo- metilami- norex
4C-D	1-(2,5-dimetossi-4-metil-fenil)butan-2-ammina	
4-Cl-3-MMC	1-(4-cloro-3-metilfenil) -2-(metilammino)propan-1 -one	4-cloro-3- metilmetcatin- one 3-metil-4-clorometcatin- one 3-metil-4- CMC
4-Cl-alfa-PVP	4-cloro-alfa-pirrolidinoverofenone	4-cloro-alfa -pirrolidino- valerofenone 4-cloro -alpha-PVP
4Cl-iBF	(N-(4-clorofenil)-2-metil- N-[1-(2-feniletile)-4-piperidil]propanamide	(4-chloroiso- butyrfenta- nyl)
4Cl-MAR	5-(4-clorofenil)-4- metil-4,5-diidro-1, 3-ossazol-2-ammina	4-cloro- metilami- norex
4-CMC	1-(4-clorofenil)-2-(metilamino)propan-1-one	4-clorometca- tinone clefedrone
4en-PDMB-4en-PINACA	Pent-4-en-1-il 3,3-dimetil-2-(1- (pent-4-en-1-il)-1H-indazol-3-carbossammide) -butanoato	Pent-4-enil 3,3-dimetil-2- [(1-pent-4-enilindazol -3-carbonil) ammino] butanoato

4,4-dimetil-1-fenil-1- pirrolidin-1-il-pentan- 3-one	4,4-dimetil-1-fenil-1- pirrolidin-1-il-pentan- 3-one	
4,4-DIMETILAMINOREX	para-metil-4-metilaminorex	4,4'-DMAR
4-EA NBOMe	1-(4-Etilfenil)-N-[(2-metossifenil)metil]propan-2-amina	N-(orto-Metos- sibenzil)-4- etilamfetamina
4-EAPB	1-(1-benzofuran-4-il)- N-etilpropan-2-amina	
4-FEA	N-etil-1-(4-fluorofenil) propan-2-amina	4-fluoroetam- fetamina
4F-3-metil- α -PHP	1-(4-fluoro-3-metil- fenil)-2-pirrolidin-1- il-esan-1-one	4F-3- metil- alfa-PHP
4 Fluoroamfetamina	((RS)-1-(4-fluorofenil) propan-2-amina)	4-FA
4-fluoro-ciclopropilbenzilfentanil	N-(1-benzilpiperidin-4-il) -N-(4-fluorofenil) ciclopropanocarbossamide	
4-Fluoroisobutirfenta- nil (4F-iBF)	N-(4-fluorophenyl)-N-(1-phenethylpiperidin-4-yl) isobutyramide	N-(4-fluoro phenyl)-2- methyl-N-[1- (2-phenyle- thyl)piperi- din-4-yl] pro- pamide N-(4-fluorofe- nil)-2-metil- N-[1-(2-feniletil)piperi- din-4-il]pro- panamide
4-fluorophenibut (4-fluorofenibut)	Acido 4-ammino-3- (4-fluorofenil)butanoico	
4-FMA	(1-(4-fluorofenil)-N-metilpropan-2-ammina)	(4-Fluorome- thamphetami- ne)
4F-ABINACA	N-(adamantan-1-il)-1- (4-fluorobutil)-1H-indazol -3-carbossamide	4F-AKB48
4F-deprenyl	N-[1-(4-fluorofenil) propan-2-il]-N- metilprop-2-in-1 -	4F- selegilina

	ammina	
4F-MBZP	1-[(4-fluorofenil)metil] -4-metilpiperazina	4-Fluoro-MBZP 4-fluorometil benzilpiperazina
4F-MDMB-BICA	Metil 2-((1-(4-fluorobutil)-1H-indol-3-il)carbonil)ammino)-3,3-dimetilbutanoato	Metil N-[1-(4-fluoro-butil)-1H-indol-3-carbonil]-3-metilvalinato Metil 2-[[1-(4-fluorobutil) indol-3-carbonil]ammino]-3,3-dimetil-butanoato 4F-MDMB-BICA MDMB-4F-BICA 4F-MDMB-BUTICA MDMB-4F-BUTICA 4-fluoro MDMB-BICA 4FBC/4FBCA 4-fluoro MDMB-BUTICA
4F-MPH	metil(4-fluorofenil) (piperidin-2-il)acetato	4-fluorometil- fenidato
4-MEC	(2-etilamino-1-p-tolilpropan-1-one)	(2-Etilammino- 1-(4-metilfen- il)- 1-propanone) 4-metilecatinone
4-MeO-MIPT	N-[2-(4-metossi-1H-indol-3-il)etil]-N-metilpropan-2-ammina	
4F-furanilfentanil	N-(4-fluorofenil)-N-(1-fenetilpiperidin-4-il) furan-2-carbossamide	4F-FuF
4F-MDMB-BINACA	metil2-(1-(4-fluorobutil)-1H-indazol-3-carbossamide)-3,3-dimetilbutanoato	
4F-NEB	(2-(etilamino)-1-(4-fluorofenil)butan-1-one)	(4-Fluoro-N-Etilbufedrone)
4-HO-BF	N-(4-idrossifenil)-N-[1-(2-feniletil) piperidin-4-il] -butanamide	4-idrossibutirfentanil
4-HO-DET	3[2-(dietilamino)etil] -1H-indol-4-olo	CZ-74, etocina

4-HO-DPT	3-[2- (dipropilammino) etil]- 1H-indol-4-olo	4-idrossi -N,N- dipropil- triptamina 4-idrossi - n,n- dipropil ammino- triptamina
4-HO-EPT	4-idrossi-N-etil-N- propil triptamina	3-(2-(etil (propil) ammino) etil)- 1H -indol-4-olo 4-idrossi -etil-propil -triptamina
4-HO-MALT	3-{2-[metil(prop-2-en- 1- il)ammino]etil}- 1H- indol-4-olo	4-idrossi- MALT
4-HO-McPT	3-[2-[ciclopropil (metipamino)etil]- 1H-indol -4- olo	
4-HO-MET	3-«2-[etil(metil)amino] etil»- 1H-indol-4-olo	
4-Metilamfetamina	1-(4-metilfenil) propan-2- amina	4-MA
4-metilaminorex	4-metil-2-amino-5- fenil-2- ossazolina	
4-MTA	4-metiltioamfetamina	
4OH-MIPT	4-idrossi-N-metil-N- isopropil triptamina	
4-PrO-DMT	3-[2-[2-(dimetilammino) etil]- 1H-indol-4-il propanoato	
4-(trifluorometil) U-47700	N-(2-(dimetilammino) cicloesil)- N-metil-4- (trifluorometil) benzammide	4-TFM U-47700
5-(2-aminopropil)indolo	(1H-indol-5-yl) propan-2- amine)	5-IT; 5-API
5-APB	5-(2-aminopropil) benzofurano	
5-APB NBOMe	1-(Benzofuran-5-il)-N- [(2- metossifenil)metil] propan-2- amina	N-(orto-Metos- sibenzil)-5- (2-aminopropil) benzofurano

5-APDB	5-(2-amino-propil)- 2,3-diidro- benzofurano	
5B-AKB48	N-(1-adamantil)-1- (5- bromopentil) indazol-3- carbrossamide	5B-APINACA
5-Br-DMT	2-(5-bromo-1H-indol-3-il)- N,N-dimetiletan-1-ammina	[2-(5-bromo- 1H-indol-3-il) etil]dimeti- lammina 5-bromo-N,N- dimetil-1H- indol-3- etanamina 5-bromo-N,N- dimetil-tri- ptamina 5-Br-DMT 5-bromo-DM
5Cl-bk-MPA	1-(5-clorotiofen-2-il) -2- (metilamino) propan-1-one	
5-Cl-DMT	2-(5-cloro-1H-indol-3-il)- N,N- dimetiletan-1-ammina	2-(5-cloro-1H- indol-3-il)-N, N-dimetil- etanamina [2-(5-cloro-1H -indol-3-il) etil] dimetilammina 5-cloro-N,N- dimetil-1H- indolo-3- etanamina 5-cloro-N,N- dimetiltripta- mina 5-Cl-DMT 5-cloro-DMT
5-cloro-alfa- metiltriptamina	1-(5-cloro-1H-indol-3- il)propan-2-ammina	5Cl-AMT
5-cloropentil JWH 018 indazol analogo	1-(5-cloropentil)-1H- indazol- 3-il](naftalen-1- il)metanone	5Cl-THJ-018
5-EAPB	(1-(1-benzofuran-5-il)-N- etilpropan-2-amina)	(5-(2-ethyla- minopropyl) benzofuran)
5F-AKB57	adamantan-1-il1-(5-fluoro- pentil)-1H-indazolo-3-car- bossilato	
5F-AMB-PINACA	Metil 2-(«[1-(5-fluoropentil)- 1H-indazol-3-il]carbonil» amino)-3-metilbutano ato	5F-AMB 5F-MMB-PINACA
5F-A-P7AICA	N-(adamantan-1-il)-1-(5- fluoropentil)-1H-pirrolo[2,3-	

	b]piridina-3-carbossa- mide	
5F-APINACA	N-(adamantan-1-il) -1-(5-fluoropentil) -1H-indazol-3-carbossamide	(N-(1-adamant- il)-1-(5-fluo- ropentil)-1H-indazolo-3- carbossammide) 5F-AKB-48
5F-APP-PICA	N-(1-amino-1-ossi-3-fenilpropan-2-il)-1-(5-fluoropentil)-1H-indol-3-carbossamide	PX-1
5F-APP-PINACA	N-(2-amino-1-benzil-2-ossi-etil)-1-(5-fluoropentil)indazol-3-carbossamide	PX-2
5F-CUMIL-P7AICA	1-(5-fluoropentil)-N-(2-fenilpropan-2-il)-7-azain- dol-3-carbossamide	CUMIL-5F- P7AICA
5F-Cumyl-PeGaClone	5- (5-fluoropentil)-2 -(1-metil-1-feniletil) -pirido [4,3-b] indol-1-one	
5F-EDMB-PICA	Etil 2-(1-(5-fluoropentil)- 1H-indol-3-carbossamide)- 3,3-dimetilbutanoato	5-fluoro EDMB- PICA EDMB-5F-PICA 5-fluoro EDMB- 2201
5F-EMB-PICA	Etil 2-[[1-(5-fluoropentil) indol-3-carbonil]ammino]- 3-metilbutanoato	Etil N-[1-(5- fluoropentil)- 1H-indolo-3-carbonil] valinato etil 2-[[1-(5- fluoropentil) indolo-3- carbonil] ammino]-3- metilbutanoato etil 2-«[1-(5- fluoropentil)- 1H-indol-3-il] formammide»-3- metilbutanoato 5F-EMB-PICA 5-fluoro-EMB- PICA EMB-2201 5F-AEB-2201 5F-EMB-2201
5F-JWH-398	1-(5-fluoropentil)-3- (4-cloro-1-naftoil)indolo	CL-2201
5F-MDMB-P7AICA	Metil 2-{[1 (5-fluoropentil)-	

	1H- pirrolo[2,3-b] piridin-3-il] formamido}-3,3 - dimetilbutanoato	
5F-MDMB-PICA	Metil 2-[[1- (5- fluoropentil)indol-3- carbonil]amino]-3, 3-dimetil- butanoato	5F-MDMB-2201
5F-MDMB-PINACA	Metil-[2-(1- (5-fluoropentil)- 1H- indazolo-3-carbossamide) -3,3-dimetilbutanoato]	5F-ADB
5-MeO-pir-T	5-metossi-N,N- tetrametilentriptamina	
5-MeO-TMT	2-(5-metossi-2-metil-1H- indol-3-il)-N,N- dimetiletanamina	5-MeO-2 -TMT 5-metossi -TMT 5-metossi- 2,N,N-trimetil triptamina indapex 2-metil- 5- MeO-DMT MMDT 5-metossi -2-metil- DMT 5- MeO-2- Me-DMT
5F-PB22	Chinolin-8-il 1-(5-fluoro- pentil)- 1H-indol-3-carbos- silato	
5F-3,5-AB-PFUPPICA	N-(1-amino-3-metil-1- ossobutan-2-il)-1- (5- fluoropentil)-3-(4-fluo rofenil)- 1H-pirazol-5- carbossamide	
5-HO-DMT	3[2-(dimetilamino)etil]- 1H- indol-5-olo	5-OH-DMT bufotenina 5-idrossi- dimetiltri- ptamina
5-MAPB	1-(1-benzofuran-5-il)- N- metilpropan-2-amina	
5-MeO-AI	5-metossi-2,3-diidro-1H- inden-2-ammina	MEAI
5-MeO-DALT	N-[2-(5-metossi-1H-indol -3-	

	il)etil]-N-prop-2- enilprop-2-en-1-amina	
5-MeO-DBT	N-butil-N-[2-(5-metossi-1H-indol-3-il)etil]butan-1- ammina	N,N-dibutil-5 -metossi-1H- indol-3-etanammina N-butil-N-[2- (5-metossi-1H-indol-3-il) etil]-1- butanammina 5-MeO-DiBT 5-metossi-N,N- dibutiltripta- mina N,N-dibutil-5- metossitript- mina 5-MeO BET
5-MeO-DIPT	N-[2-(5-metossi-1H-indol-3-il)etil]-N-(propan-2-il) propan-2-ammina	Foxy methoxy Foxy
5-MeO-DMT	2-(5-metossi-1H-indol-3-il)-N,N-dimetiletanammina	
5-MeO-EIPT	N-etil-N-(2-(5-metossi-1H-indol-3-il)etil)propan-2- amina	N-Etil-N- isopropil-5- metossitript- mina
5MeO-MIPT	(N-isopropil-5-metossi-N-metil-triptamina)	(5-methoxy-N- methyl-N-iso- propyltryptamine)
5-metiltiopropamina	1-(5-metiltiofen-2-il) propan-2-ammina	alfa,5-dimetil -2-tiofeneta- nammina α ,5-dimetil-2- tiofenetilam- mina
5,3-AB-CHMFUPPYCA	N-(1-ammino-3-metil-1-ossobutan-2-il)-1-(cicloesilmetil)-5-(4-fluorofenil)-1H-pirazol-3-carbossammide	5,3-AB- CHMFUPPICA AB-CHM-1,3- FUPPYCA AB-CHFUPPYCA AZ-037 acido 2-«[1-(cicloesilme- til)-5-(4- fluorofenil)- 1H-pirazol-3- il]carbonil» ammino)-3- metilbutanam- midico N-[1- (amminocarbo- nil)-2-metil- propil]-1- (cicloesilme- til)-5-(4-fluo rofenil)-1H- pirazol-3- carbossam- mide
5,3-ADB-4en-PFUPPYCA	N-(1-carbamoil-2,2-dimetil -propil)-5-(4-fluorofenil) -1-pent-4-enil-pirazol-3-carbossammide	N2-[5-(4- fluorofenil)-1 -(pent-4-en-1- il)-1H-pirazol -3-carbonil]-3 -metilvalinam- mid 5,3-ADB-4en- PFUPPICA
6-APB	6-(2-aminopropil)benzo-	

	furano	
6-APDB	6-(2-aminopropil)- 2,3- diidrobenzofurano	
6-BR-DMPEA	2-bromo-4,5-dimetossife- niletilammina	
6-EAPB	(1-(1-benzofuran-6-il)-N- etilpropan-2-amina)	(6-(2-ethyla- minopropyl) benzofuran)
6-IT	(2-(1H-indol-6-il)-1- metil- etilamina)	(6-(2-amino- propyl)indo- le)
6-metil desnitroeto- nitazene	2-[(4-etossifenil) metil]-N,N- dietil- 6-metil-1H- benzimidazol-1- etanammina	2-(2-(4- etossiben- zil)-6- metil-1H- benzo[d] imidazol- 1-il)-N,N- dietiletan -1-ammina 1-[2- (dietilam mino)etil] -2- (p-etos) sibenzil)- 6- metil- benzimi- dazolo 6-metil etodesni- tazene 6-metil etazene 6-metil de- snitroeto- nitazene 6-metilet- odesnita- zene
6-Monoacetilmorfina	3-idrossi-6-acetil- 7,8-deidro- 4,5-epossi-N- metilmorfinano	6-MAM
7-[2-([1-(4-cloro-2,5 - dimetossifenil) propan-2- il]amino) etil]-1,3-dimetil -3,7- diidro-1H- purina-2,6dione	7-[2-([1-(4-cloro-2,5- dimetossifenil) propan-2- il]amino) etil]-1,3-dimetil -3,7- diidro-1H- purina-2,6dione	
9-OH-HHC	6,6,9-trimetil-3- pentil- 6a,7,8,9,10,10a -esaidro-6H- benzo[c] cromene-1,9-diolo	9-idrossi- esaidro- cannabino- lo 9-idrossi - HHC
25E-NBOH	2-[[2-(4-etil-2,5 -dimetossi- fenil) etilamino] metil] fenolo	
α -D2PV	1,2-difenil-2- (pirrolidin-1- il)etan -1-one	A-D2PV
α -FHiP	4-metil-1-fenil-2 -pirrolidin-1- il-pentan -1-one	Alfa-PHiP α -pirro- lidinoisoesio- fenone α - pirroli di- noisoesa- fenone α -PiHP alfa-PiHP

αMPip-isoesanofenone	4-metil-2- (4-metilpiperidin - 1-il)-1-fenilpentan -1-one	αMPip- isoesano- fenone alfa-MPip -isoesa- nofenone α-(4-meti- lpiperi- dina)-isoe sanofenone alfa- (4-metil- piperi- dina)- isoesa- nofenone α-MPipHiP α-MPipiHP alfa- MPipHiP alfa- MPipiHP alfa- MPip-iHP
A-FUBIACA	N-(1-adamantil)-2- [1-[(4- fluorofenil)metil] indol-3- il]acetammide	N-((3s,5s,7s) -adamantan-1 -il)-2-(1- (4- fluoroben zil)-1H- indol-3-il) acetammide adamantil -FUBIACA A-FUBIATA AFUBIATA adamantil- FUBIATA adamantil- FUBITA
A-PONASA	N-adamantil-4-(pentilossi) naftalene-1-sulfonammide	N-(adamantan -1-il)-4- (pentilossi) naftalene - 1- sulfonammide N-(1-adaman til)-4- pentossi -naftalene -1-sulfonam mide
AB-CHMINACA	N-[(1S)-1-(aminocarbonil) -2- metilpropil]-1-(ciclo- silmetil)- 1H- indazol-3-carbossamide	
ADB-ESINACA	N-(1-ammino-3,3- dimetil-1- ossobutan-2- il)-1-esil-1H- indazol- 3-carbossamide	ADB-INACA
AB-FUBINACA	N-(1-amino-3-metil-1-ossi- butan-2-il)-1-[(4-fluoro- fenil)metil]in dazol-3- carbossamide	
A-PBITMO	(adamantan-1-il) (3-pentil-2- tiosso- 2,3-diidro-1H-benzo[d] imidazol-1-il) metanone	(3-pentil -2-tios- so-2,3 -diidro -1H-benzi- midazol- 1-il) (trici- clo[3.3. 1.13,7] decan-1- il)meta- none
AB-PINACA	N-(1-amino-3-metil-1- ossobutan-2-il)-1-pentil- 1H- indazolo-3-carbossamide	
ABO-4en-PINACA	N-(1-ammino-1- ossobutan- 2-il)-1- (pent-4-en-1-il) -1H- indazol -3-carbossamide	ABO -PENINACA

ADB-4en-P-5Br-INACA	N-(1-ammino-3,3-dimetil-1-ossobutan-2-il)-5-bromo-1-(pent-4-en-1-il)-1H-indazol-3-carbossammide	ADMB-4en-P-5Br -INACA
ADB-5Br-INACA	N-(1-ammino-3,3-dimetil-1-ossobutan-2-il)-5-bromo-1H-indazol-3-carbossammide	5-bromo-N-(1-carbamoil-2,2-dimetil-propil)-1H-indazol-3-carbossammide
ADB-BUTINACA	N-(1-ammino-3,3-dimetil-1-ossobutan-2-il)-1-butil-1H-indazolo-3-carbossamide	
AMB-FUBINACA	Metil-2-(1-(4-fluorobenzil)-1H-indazolo-3-carbossamide)-3-metilbutanoato	
AP-238	1-[2,6-dimetil-4-(3-fenilprop-2-enil)piperazin-1-il]propan-1-one	
Acetil-alfa-metilfentanil	N-[1-(alfa-metilfeniletil)-4-piperidil]acetanilide	
Acetilbenzilfentanil	N-(1-benzil-4-piperidil)-N-fenil-acetamide	
Acetildietilammide dell'acido (+)-lisergico	estere acetico del 9,10-dideidro-N,N-dietil-6-metilergolina-8-beta-carbossamide	
Acetildiidrocodeina	estere acetico del 6-idrossi-3-metossi-N-metil-4,5-epossi-morfinano	
ACETILFENTANIL	N-fenil-N-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]acetamide	desmetil-fentanil

acetilmetadolo		
Acetorfina	3-O-acetiltetraidro- 7-alfa-(1-idrossi- 1-metilbutil)- 6,14-endoeteno-oripavina	acetato di etorfina
ADB-4en-PINACA	N-(1-ammino-3,3 -dimetil-1-ossobutan -2-il-1- (pent-4-en-1-il) - 1H-indazol-3 -carbossammide	ADB- PENINACA
ADB-B-5Br-INACA	N-(1-ammino-3,3-dimetil-1-ossobutan-2-il)-5-bromo- 1-butyl-1H-indazol-3-carbossammide	ADB-BUT-5Br- INACA 5Br-ADB- BUTINACA ADMB-B-5Br- INACA ADB-5'Br- BUTINACA ADB-5'Br- BINACA
ADB-CHMINACA	N-[1-(aminocarbonil)-2,2-dimetilpropil]-1-(cicloesilmetil)-1H- indazol-3-carbossammide	
ADB-D-5Br-INACA	N-(1-ammino-3,3-dimetil-1-ossobutan-2-il)-5-bromo-1-decil-1H-indazol-3-carbossammide	5-bromo-N-(1- carbamoil-2,2- dimetil- propil)-1- decil-indazol- 3-carbos- sammide
ADB-FUBHQUCA	N-(1-ammino-3,3-dimetil-1-ossobutan-2-il)-1- (4-fluorofenil)metil-1,4-diidrochinolina-3-carbossammide	N-(1-carbamoil -2,2-dimetil- propil)-1-[(4-fluorofenil) metil]-4H- chinolina-3-carbossammide
ADB-FUBIACA	N-(1-ammino-3,3-dimetil-1-ossobutan-2-il)-1-(4-fluorobenzil)-1H-indol-3-acetammide	ADB-FUBIATA AD-18 FUB-ACADB ADB-FUB-Indaneacetam- mide ADB-FUB- Indolilacetam- mide N2-(«1-[(4- fluorofenil) metil]-1H- indol-3-il» acetil)-3- metilvalinam ide 3,3-dimetil-2-(2-(1-(4- fluoro-benzil) -1H-indol-3-il)acetammide) butanammide

ADB-FUBINACA	N-[(1S)-1-(aminocarbonil)- 2-metilpropil]-1-[(4-fluorofenil)metil]-1H-indazol- 3-carbossamide	
ADB-IACA	2-[2-(1H-indol-3- il)acetammide]-3,3-dimetilbutanammide	2-[[2-(1H- indol-3-il) acetil]ammino] -3,3-dimetil- butanammide ADB-IATA
ADB-P-5Br-INACA	N-(1-ammino-3,3-dimetil-1-ossobutan-2-il)-5-bromo-1-pentil-1H-indazol-3-carbossammide	ADMB-P-5Br- INACA
ADMB-3TMS-PRINACA	N-(1-ammino-3,3-dimetil -1-ossobutan-2-il)-1- (3-(trimetilsilil) propil)- 1H-indazol -3- carbossammide	N-(1-carbamoil -2,2-dimetil -propil)-1- (3-trime tilsililpro pil)indazol -3-carbos sammide ADB-3TMS -PRINACA
ADMB-INACA	N-(1-ammino-3,3-dimetil -1-ossobutan-2-il) -1H-indazol-3-carbossammide	MAB-INACA ADB-INACA
AFLOQUALONE	6-Amino-2-(fluorometil)-3 -(2-metilfenil)-3H-china- zolin-4-one	HQ-495
Alcaloidi totali dell'oppio		
ALEPH-2	1-[4-(etilsulfanil)- 2,5-dimetossifenil] propan-2-ammina	1-[2,5- dimetossi -4- (etilt- io)fenil] propan-2-ammina 1-(4- (etil- tio)-2,5- dimetos- sifenil) propan-2- ammina 1-(2,5- dimetossi- 4-etiltio -fenil)-2- amminopro- pano 2-(4- etilsul- fanil-2,5- dimetossi- fenil)-1- metil- etilammina 4-(etil- tio)-2,5- dimetossi- α-metilbe- nzene- etanammina 2,5-dime- tossi-4- etiltioam- fetamina
Alfacetilmetadolo	alfa-3-acetossi- 6-	alfa- acetilmetadone

	dimetilamino- 4,4- difenileptano	
Alfameprodina	alfa-1-metil-3-etil- 4-fenil-4- propionossipiperidina	
Alfametadolo	alfa-6-dimetilamino-4,4- difenil-3-eptanolo	
Alfametilfentanil	N-[1-(alfa- metilfeniletil)- 4- piperidil]propioanilide	
Alfametiltiofentanil	N-(1-[1-metil- 2-(2-tienil)etil]- 4-piperidil]propioanilide	
alfa-PEP	1-fenil-2-(pirrolidin- 1- il)eptan-1-one	PV-8 alfa-PHPP α -PHPP
alfa-PHP	(2-(pirrolidin-1-il)- 1- (fenil)esan-1-one)	(α -Pyrro- lidinohexio- phenone), (α -pirro- lidinoesano- fenone), (α -PHP)
Alfaprodina	alfa 1,3-dimetil-4-fenil- 4- propionossipiperidina	
alfa-PVP	(1-fenil-2-(1-pirrolidi- nil)-1- pentanone)	((RS)1-fenil- 2-(1-pirroli- dinil)-1-pen- tanone), (alfa-pirroli- dinovalerofo- none), (α -PVP)
ALFA - PVT	(2-(pirrolidin-1-il)- 1- (tiofen-2- il)pentan-1-one)	(Alpha-pyrrol- idinopentioth- iophenone) (alfa- pirro lidinopentioti ofenone) (α -PVT)
Alfentanil		
Allilprodina	3-allil-1-metil-4-fenil- 4- propionossipiperidina	
AM-2201	[1-(5-fluoropentil)- 1H- indol- 3-il](naftalen-1-il) metanone	
AM-694	1-[(5-fluoropentil)- 1H-indol- 3-il)- (2-iodofenil)metanone	1-(5-fluoro- pentil)-3-(2- iodobenzoil) indolo
Amfepramone		Dietilpropione
Amfetamina	(\pm)-alfa- metilfeniletilamina	

Amide dell'acido lisergico	9,10-dideidro- 6-metilergolina-8-beta-carbossamide	
Aminorex	2-amino-5-fenil-2- ossazolina	
AMT	2-(1H-indol-3-yl)-1 -methyl-ethylamine	Alpha- metiltripta- mina (AMT)
Analoghi di struttura derivanti da INDAZOL- 3-CARBOSSAMIDE		
Analoghi di struttura derivanti da INDOL-3- CARBOSSAMIDE		
Analoghi di struttura derivanti dal 2-amino-1-fenil- 1-propanone, per una o più sostituzioni sull'anello aromatico e/o sull'azoto e/o sul carbonio terminale		
Analoghi di struttura derivanti dal 3-benzoilindolo		
Analoghi di struttura derivanti dal 3-fenilacetilindolo		
Analoghi di struttura derivanti dal 3-(1-naftoil)indolo		
Analoghi di struttura e derivati del fentanil (vedi nota descrittiva in calce alla Tabella)		
analogo pent-4-ene di MDA 19	N-[(Z)-(2-osso-1-pent-4- enil-indolin-3-ilidene) ammino]benzammide)	N'-[(3Z)-2- osso-1-(pent-4 -en-1-il)-2,3-diidro-1H- indol-3-ilide- ne] benzoidrazide N'-[(3Z)-2- osso-1-(pent-4 -en-1-il)-1,2- diidro-3H- indol-3-ili- dene]benzoi- drazide BZO-4en-POXIZID BZO-4en- PentOXIZID 4en-MDA-19
analogo 5-fluoropentile di MDA	N-[(Z)-[1-(5-fluoropentil) -2-	N'-[(3Z)-1-(5- fluoropentil)- 2-osso-1,2-

19	osso-indolin-3-ilidene] ammino]benzammide	diidro-3H- indol-3- ilidene] benzoidrazide N'- (1- (5- fluoropentil)- 2-ossoindolin- 3-ilidene) benzoidrazide 5F-MDA-19 5F-BZO-POXIZID BZO-5F- POXIZID
Anileridina	estere etilico dell'acido 1-para- aminofeniletil- 4-fenilpiperidin- 4-carbossilico	alidina
AP-237	1-[4-(3-fenilprop-2-en-1- il)piperazin-1-il]butan-1- one	Bucinnazina
APP-FUBINACA	N-(1-amino-3-fenil-1-ossi- propan-2-il)-1-[(4-fluoro- fenil)metil]- 1H-indazol-3 - carbossamide	
Argyreia nervosa semi		
armalina		
arina		
Ayahuasca, estratto, macinato, polvere	armalina, armina, DMT	
Banisteriopsis caapi		
BB-22	1-(cicloesilmetil)-1H-in- dolo-3 acido carbossilico- 8-chinolinil estere]	
BDMT	2,2'-(1H,1'H- [2,2'-biindol] - 3,3'-diil)bis (N,N-dimetiletan - 1-ammina	2,2-bis -DMT
Benzetidina	estere etilico dell'acido 1-(2- benzilossietil)- 4-fenilpiperidin- 4-carbossilico	benzilossietil- norpetidina
Benzilfentanil	N-(1-benzilpiperidin-4-yl) -N- phenylpropanamide	N-fenil-N-[1- (fenilmetil)-4 -piperidinil]- propanamide

Benzilmorfina	3-O-benzilmorfina	ipesandrina
Benzilpiperazina (BZP)	N-Benzilpiperazina	1-Benzil- piperazina
Benzitramide	1-(3-ciano-3,3-difenil- propil)- 4-(2-ossi- 3-propionil-1- benzi- midazolinil)-piperidine	
Benzodiossolfentanil	N-phenyl-N-[1-(2-phenyle- thyl)piperidin-4-yl]-2H- 1,3- benzodioxole-5-carbo- xamide	N-fenil-N-[1- (2-feniletil) piperidin-4- il]-2H- 1,3- benzodiossol- 5-carbos amide
Benzoilfentanil	N-(1-phenetypiperidin-4- yl)- N-phenylbenzamide	N-fenil-N-[1- (2-feniletil) piperidin-4- il]benzamide Fenilfenta- nil
Benzoilolbenzil- fentanil	N-(1-benzil-4-piperidil) -N- fenil-benzamide	
Betacetilmetadolo	beta-3-acetossi- 6- dimetilamino- 4,4- difenileptano	
Beta-idrossifentanil	N-[1-(beta-idrossi- feniletil)-4- piperidil] propioanilide	
Beta-idrossimetil- 3-fentanil		
Betameprodina	beta-1-metil-3-etil- 4-fenil-4- propionossipiperidina	
Betametadolo	beta-6-dimetilamino- 4,4- difenil-3-eptanolo	
Betaprodina	beta-1,3-dimetil- 4-fenil-4- propionossipiperidina	
BK-2C-B	(2-Ammino-1-(4-bromo-2,5- dimetossifenil)etanone)	(2-Amino-1-(4- bromo-2,5-di- methoxyphenyl) ethan-1- one)
BMDP	1-(1,3-benzodiossol-5-il)- 2- (benzilamino)propan-1- one	
BOD	2-(2,5-dimetossi-4-metil-	

	fenil)-2-metossietan-1-ammina	
BOH-2C-B	2-ammino-1-(4-bromo-2,5-dimetossifenil)etanolo	β-idrossi- 2C-B
BOH-PHP	1-fenil-2-(pirrolidin-1-il)esan-1-olo	α-PHP M1
Bromadolina	4-bromo-N-(2-(dimetilamino)cicloesil) benzamide	Bromadolina /U4793e U4793e U47931E
Bromadolina/U4793e	4-bromo-N-(2-(dimetilamino)cicloesil) benzamide	
Brorfina	1-[1-[1-(4-bromofenil)etil]-4-piperidinil]-1,3-diidro-2H-benzimidazol-2-one	
BUFEDRONE	(2-(metilamino)-1-fenilbutan-1-one)	(α - methy lam- ino-butypophe- none)
Butilone	1-(1,3-benzodiossol-5-il)-2-(metilamino) butan-1-one	bk-MBDB
BUTIRFENTANIL	(N-fenil-N-[1-(2-feniletil)-4-piperidinil]-butanami- de)	
Butirrato di diossafetile	4-morfolino-2,2-difenilbutirrato di etile	
butonitazene	2-[(4-butossifenil) metil]-N,N-dietil -5-nitro-1H - benzimidazol-1-etanamina	Butossini- tazene
Carbonil-bromadolo	(4-bromofenil)-(1-(dimetilammino)-4-idrossi-4-fenilcicloesil) metanone	
Carfentanil	methyl 1-(2-phenylethyl)-4-(N-propanoylanilino)piperidine-4-carboxylate	acido 4-[(1-ossopropil)-fenilammino]-1-(2-feniletil)-4-piperidin-carbossilico metil estere acido 4-[(1-ossopropil)-fenilammino]-1-(2-

		feniletil) -4-piperidi- noico metil estere
Catha edulis pianta		
Catina	(+)-norpseudoefedrina	
Catinone	(-)-(S)-2-aminopropio- fenone	
Chetobemidone	4-meta-idrossifenil- 1-metil- 4- propionilpiperidina	
CH-FUBBMPDORA	N-«5-bromo- 1- [(4-fluorofenil) metil]-4-metil-2-osso -1,2- diidropiridin-3 - il»cicloesancarbos sammide	N-[5-bromo -1-[(4-fluoro fenil)metil] -4-metil- 2 -osso-3- piridil] cicloesancar bossammide
CH-FUBIACA	N-cicloesil-2-(1-(4- fluorobenzil)-1H-indol-3 - il)acetammide	CH-FUBIATA CHX-FUBIACA
CHM-MDA-19	N-[(Z)-[1-(cicloesilmetil) -2- osso-indolin-3-ilidene] ammino]benzammide	cicloesilmetil MDA-19 (cicloesilme til) MDA-19 BZO-CHMOXIZID N'-[1-(cicloesilmetil)-2- osso-1,2- diidro-3H- indol-3- ilidene]benzo idrazide
CHM-MDMB-CHMINACA	Cicloesilmetil 2-(1- (cicloesilmetil)- 1H-indazol-3- carbos- sammide)-3,3-dimetil- butanoato	CH-MDMB- CHMINACA
CH-IACA	N-cicloesil-2- (1H-indol-3- il)acetammide	N-cicloesil -1H-indol -3-acetammide CH-IATA
CH-PIACA	N-cicloesil-2-(1-pentil-1H - indol-3-il) acetammide	CH-PIATA CHX-PIACA
Ciclopentilfentanil	N-(1-phenylethylpiperidin- 4- yl)-N-phenylcyclopenta- necarboxamide	N-(1-fenile- tilpiperidin-4 -il)-N-fenil- ciclopentane carbossamide N-fenil-N-[1- (2- feniletil)- 4-piperidil] ciclopentane- carbossamide
Ciclopropilfentanil	N-phenyl-N-[1-(2-pheyle-	N-fenil-N-[1- (2-feniletil) piperidin-4-

	thyl)piperidin-4-yl]cyclo- propanecarboxamide	il]ciclopropa- nocabossa- mide
Clonitazene	2-para-clorobenzil- 1- dietilaminoetil- 5- nitrobenzimidazolo	
Coca foglie		
Cocaina	estere metilico della benzoilecgonina	
Codeina		
Codossima	diidrocodeinone- 6- carbrossimetilossima	
CP 47,497	(2-[(1R,3S)-3- idrossicicloesil]- 5-(2- metilottan-2-il)fenolo	
CP47,497-omologo C8	(2-[(1R,3S)-3- idrossicicloesil]- 5-(2- metilnonan-2-il)fenolo	
Crotonilfentanil	N-fenil-N-[1- (2-feniletil)- 4- piperidinil]- 2-butenamide	
Cumil-BC-HpMeGaClone- 221	5-(biciclo[2.2.1]ept-2-il) metil)- 2-(2-fenilpropan-2- il)-2,5- diidro-1H-pirido [4,3-b]indol- 1-one	Cumil-NB- MeGaClone
CUMIL-CHSINACA	1-(cicloesilsulfonil)-N- (2- fenilpropan-2-il)- 1H- indazol- 3-carbossammide	CUMYL-CHSINACA CUMIL- CICLOESANOSUL- FONIL-INACA
CUMIL-1Cl-CHSINACA	1-(1-clorocicloesil) sulfonil-N- (1-metil-1- fenil-etil)indazol-3- carbossammide	1-((1-cloroci cloesil)sulfon il)-N-(2-fenil propan-2-il)- 1H-indazol-3- carbossammide CUMYL-1Cl- CHSINACA Cumil-CloroCi cloesanSulfo nil-Indazol CarbossAmmide
CUMIL-3TMS-PRINACA	N-(2-fenilpropan-2- il)-1-(3- (trimetilsil- lil)-propil)-1H-	N-(1-meti- l-1-fenil- etil)-1- 3-trime- tilsilil- propil)in- dazol-3- carbossam- mide CUMYL-

	indazol-3-c arbossammide	3TMS -PrINACA cumyl- 3TMS-PRI- NACA cumyl- 3TMS-Pri- NACA CUMYL- 3TMS-PRI- NACA
CUMIL-4CN-B7AICA	1-(4-cianobutil)-N- (2- fenilpropan-2-il)- 1H- pirrolo[2,3-b]piridin- 3- carbossammide	
CUMIL-4CN-BINACA	1-(4-cianobutil)-N- (1-metil-1- fenil-etil) indazolo-3- carbossammide	
CUMIL-INACA	N-(2-fenilpropan-2-il)- 1H - indazol-3-carbossammide	N-(1-metil-1- fenil-etil)- 1H -indazol-3- carbossammide CUMYL-INACA
CUMIL-NBMICA		1- (biciclo [2.2.1] eptan -2- ilmetil) -N-(2- fenil- propan -2-il) - 1H-indol -3- carbos- sammide
CUMIL-NBMINACA	(1-(biciclo[2.2.1] eptan-2- il)metil) -N-(2-fenilpropan -2-il) - 1H-indazol -3- carbossammide	SGT-152
CUMIL-PeGACLONE	2-(1-metil-1-fenil-etil)- 5- pencil-pirido[4,3- b]indol-1-one	
CUMIL-5F-PINACA	1-(5-Fluoropencil)-N-(1- metil- 1-feniletile)- 1H- indazol-3- carbossammide	SGT-25
CUMIL-TsINACA	N-(2-fenilpropan-2-il)-1- tosil- 1H-indazol-3- carbossammide	N-(1-metil-1- fenil-etil)- 1- (p-tolilsulfon il)indazol-3- carbossammide Cumil-TsINACA
DALT	N-[2-(1H-indol-3-il)etil] -N- prop-2-enilprop-2-en-1- amina	N,N-diallil- triptamina
((delta-8-THC-C8))	((3-octil-6a,7,10,10a-)) ((tetraidro-6,6,9-)) ((trimetil-	((3-octil-)) ((6,6,9-tri)) ((metil-6a,)) ((7,10,10a-)) ((tetraidro)) ((benzo[c])) ((cromen-1)) ((-olo))

	6H-dibenzo)) ([[b,d]piran-1-olo))	((3-octil-6,)) ((6,9-trime)) ((til-6a,7,)) ((10,10a-)) ((tetraidro)) ((-6H-benzo)) ([[c]cromen)) ((-1-olo)) ((6a,7,10,)) ((10a-tetra)) ((idro-6,6,)) ((9-trimetil)) ((-3-octil-)) ((6H-dibenzo)) ([[b,d]piran)) ((-1-olo)) ((6,6,9-tri)) ((metil-3-)) ((octil-6a,)) ((7,10,10a-)) ((tetraidro-)) ((6H-dibenzo)) ([[b,d]piran)) ((-1-olo)) ((3-octil-)) ((delta-8-)) ((THC)) ((JWH-138)) ((3-octil-Δ8)) ((-THC)) ((Δ8-THC-C8)) ((Δ8-tetra)) ((drocannabi)) ((nolo-C8)) ((Δ8-THC-)) ((octile))
((delta-8-THCB))		
delta-8-THCH	3-esil-6a,7,10,10a- tetraidro-6,6,9- trimetil-6H-dibenzo [b,d]piran-1-olo	3-esil-6, 6,9- trimetil- 6a,7,10,10 atetraidro benzo[c] cromen-1 -olo delta-8- THCH delta-8- tetraidro- cannabi- esolo Δ8-tetra- drocanna- binolo-C6 Δ8-THC-C6 4'-esil- Δ1(6)- tetraidro- cannabi- nolo n-esil-Δ- tetraidro- cannabi- nolo n-esil-Δ8 -THC n-esil- delta-8- THC JWH 124
delta-8-THCP	3-eptil-6a,7,10,10a- tetraidro-6,6,9- trimetil-6H-dibenzo [b,d]piran-1-olo	3-eptil-6, 6,9-trime- til-6a,7, 10,10a- tetraidro- benzo[c] cromen-1 -olo JWH 091 Δ8-THCP Δ8-tetra- drocan- nabiforolo Δ8-THC-C7 THC-C7 Δ8-THC- eptil THC-eptil
Delta-8-trans-tetraidrocannabinolo (THC)		
((delta-9-THC-C8))	((3-octil-6a,7,8,10a-)) ((tetraidro-6,6,9-)) ((trimetil-6H-dibenzo)) ([[b,d]piran-1-olo))	((3-octil-6,)) ((6,9-trime)) ((til-6a,7,)) ((8,10a-)) ((tetraidro)) ((benzo[c])) ((cromen-1)) ((-olo)) ((3-octil-6,)) ((6,9-trime)) ((til-6a,7,)) ((8,10a-)) ((tetraidro)) ((-6H-benzo)) ([[c]cromen)) ((-1-olo)) ((6,6,9-tri)) ((metil-3-)) ((octil-6a,)) ((7,8,10a-)) ((tetraidro)) ((benzo[c])) ((cromen-1)) ((-olo)) ((6,6,9-tri)) ((metil-3-)) ((octil-6a,))

		((7,8,10a-)) ((tetraidro-)) ((6H-dibenzo)) ((([b,d])) ((piran-1-)) ((olo)) ((3-octil)) ((-delta-9)) ((-THC)) ((3-octil-Δ 9)) ((-THC)) ((Δ 9-THC-C8)) ((Δ 9-THC-JD)) ((Δ 9-THC-)) ((octile)) ((Δ 9-tetrai)) ((drocannabi)) ((nolo-C8))
delta-9-THCH	3-esil-6a,7,8,10a- tetraidro- 6,6,9- trimetil-6H-dibenzo [b,d]piran-1-olo	3-esil-6, 6,9- trimetil- 6a,7,8,10a -tetraidro- obenzo[c] cromen-1 -olo 3-esil-6, 6,9- trimetil- 6a,7,8,10a -tetraidro -6H-benzo [c]cromen -1- olo delta-9- THCH delta-9- tetraidro- cannabie- solo Δ9-THCH tetraidro- cannabie- solo tetraidro- cannabin- olo-C THC-C6 n-esil- Δ9-THC n-esil- delta-9- THC Δ9- Paraesil
Delta-9-trans- tetraidrocannabinolo (THC)	(6aR,10aR)-6a,7,8,10a- tetraidro-6,6,9- trimetil-3- pencil- 6H-dibenzo[b,d]piran- 1-olo	
Deossimetossietamina	2-(etilammino)-2 -(3- metilfenil)- cicloesanone	DMXE
Descloroketamina	2-(metilamino) -2-fenil- cicloesanone	
descloro-N-etil- ketamina	(2-(etilamino)-2-fenilci- cloesanone)	(2-(ethylami- no)-2-phenyl- cyclohexan-1- one)
desmetilmoramide	4-(4-morfolinil)-2,2- difenil-1- (1-pirrolidinil)-1-butanone	1-(4-morfolino -2,2- difenilbutirr- il)pirrolidina R530
Desomorfina	diidrodessomorfina	
Destroamfetamina	(+)-alfa- metilfeniletilamina	dexamfe- tamina desamfe- tamina
Destromoramide	(+)-4-[2-metil-4-osso- 3,3- difetil-4-(1- pirrolidinil)butil]- morfolino)	
Destromoramide intermedio		

DET (N,N-dietiltriptamina)	3-[2-(dietilamino)etil] indolo	
Diampromide	N-[2-(metilfeniletilamino) - propil]propioanilide	
Dicloropano	Metil 3-(3,4-diclorofenil) -8- metil-8-azabiccio [3.2.1]octano-2- carbossilato)	RTI-111
Dietiltiambutene	3-dietilamino-1,1-di- (2'- tienil)-1-butene	
Dietilamide dell'acido (+)-1- metil-lisergico		
difenidina	1-(1,2-difeniletil) piperidina	
Difenossilato	estere etilico dell'acido 1-(3- ciano-3,3-difenil- propil)-4- fenilpiperidin- 4-carbossilico	
Difenossina	acido 1-(3-ciano-3,3- difenilpropil)-4- fenilisonipeccotico	
Diidrocodeina		
Diidroetorfina	7,8-diidro-7-alfa- [1-(R)- idrossi- 1-metilbutil]-6,14- endo- etanotetraidrooripavina	
Diidromorfina	(5-alfa,6-alfa)- 4,5-eossi-17- metil- morfinan-3,6-diolo	paramorfano
Dimefeptanolo	6-dimetilamino- 4,4-difenil-3- eptanolo	
Dimenossadolo	2-dimetilaminoetil- 1-etossi- 1,1- difenilacetato	
Dimetiltiambutene	3-dimetilamino-1,1- di-(2'- tienil)-1-butene	

dipentilone		
dipianone	4,4-difenil-6-(pirrolidin- 1-il)eptan-3-one	pipadone diconal N-pirrolidino- metadone dipipanone pirrolidinil Hoeschst 10819
Dipipanone	4,4-difenil-6-piperidin- 3-eptanone	fenilpiperone
DMA (2,5-dimetossi-amfetamina)	(±)-2,5-dimetossi- alfa-metilfeniletilamina	
DMHP (1-idrossi-3(1,2-dimetileptil)- 7,8,9,10-tetraidro- 6,6,9-trimetil- 6H-dibenzo[b,d]pirano)	3-(1,2-dimetileptil)- 7,8,9,10-tetraidro- 6,6,9-trimetil- 6H-dibenzo [b,d]piran-1-olo	
DMT (N,N-dimetiltriptamina)	3-[2-(dimetilamino)etil] indolo	N,N-dimetil- 1H-indol-3- etanamina
DOB (4-bromo-2,5-dimetossiamfetamina)	(±)-4-bromo- 2,5-dimetossi- alfa- metilfeniletilamina	broramfetamina
DOC	4-cloro-2,5-dimetossiamfetamina	
DOET (4-etil-2,5-dimetossiamfetamina)	(±)-4-etil-2,5-dimetossi- alfa-feniletilamina	
DOM (4-metil-2,5-dimetossiamfetamina)	2,5-dimetossi-alfa,4-dimetilfeniletilamina	STP
DOT	1-[2,5-dimetossi-4-(metiltio)fenil]propan-2- amina	
DPT	N-[2-(1H-indol-3-il)etil]- N-propilpropan-1-amina	Dipropiltri- ptamina
Drotebanolo	3,4-dimetossi-17-metil-morfinan-6-beta,14-diolo	ossimetebanolo
Ecgonina	acido 3-beta-idrossi- 1-alfa-H,-5alfa-H- tropan-2-beta-carbossilico	

EDMB-PINACA	etil 3,3-dimetil-2- [(1-pentilindazolo-3-carbonil)ammino] butanoato	etil 3-metil-N -(1-pentil-1H- indazolo-3-carbonil) valinato
Efenidina	N-etil-1,2-difeniletanami- na	NEDPA
efinazone	2-etil-3- fenilchinazolin-4(3H)-one	2-etil-3- fenil- chinazolin -4-one 2-etil-3- fenil- 4(3H)-chi- nazolinone
EPT	N-(2-(1H-indol-3-il) etil) -N-etilpropan-1-ammina	
Eroina	diacetilmorfina	diamorfina
Esaidrocannabieselolo	3-esil-6a,7,8,9,10,10a -esaidro-6,6,9- trimetil-6H-dibenzo[b,d]pi ran-1-olo	HHCH, 3-esil-6,6 ,9 -trimetil -6a,7,8,9, ,10a-esaidroben zo [c]cromen -1-olo HHC-H
Estere metilico dell'acido lisergico	Metil 7-metil -6,6a, 8,9-tetraidro-4H- indolo [4,3-fg] chinolina-9-carbossilato	
Etazene	2-[(4-etossifenil)metil]- N,N-dietil-1H- benzimidazolo-1-etanamina	
ETH-LAD	((6aR,9R)-N,N-dietil-7- etil-4,6,6a,7,8,9- esaidroindolo-[4,3-fg]chi- nolina-9-carbossamide)	(6-ethyl-6- nor-lysergic acid diethyla- mide)
etileneossinitazene	2-«2- [(2,3-diidro-1-benzo furan-5-il)metil]-5- nitro-1H-benzimidazol -1-il»-N,N-dietiletan- 1-ammina	analogo di etonitaze ne diidro benzofura no 3'-desossi -3',4'-me tilenedios sinitalzene diidrofuro nitazene tetraidro furanita zene
ETILFENIDATO	etil-2-fenil-2-(piperidin -2-il) acetato	
Etilmetiltiambutene	3-etilmetilamino- 1,1-di-(2'-tienil)- 1-butene	

Etilmorfina	3-O-etilmorfina	
ETILONE	(2-(etilamino)-1-(3,4-metilendioossifenil)-propan-1-one)	(2-etilamino-1-(3,4-metilen-ediossifenil)propan-1-one) Bk-MDEA
etometazene	2-[(4-etossifenil)metil]-N,N-dietil-5-metil-1H-benzimidazolo-1-etanamina	1-[2-(dietilamino)etil]-2-(p-etossibenil)-5-metil-benzimidazolo; 5-metil etodesnita zene
etonitazepina	2-(4-etossibenil)-5-nitro-1-(2-(pirrolidin-1-il)etil)-1H-benzimidazolo	N-pirrolidino etonita zene
etonitazepipne	2-(4-etossibenil)-5-nitro-1-(2-(piperidin-1-il)etil)-1H-benzimidazolo	2-[(4-etossifenil)metil]-5-nitro-1-[2-(1-piperidil)etil]benzimidazolo 2-[(4-etossifenil)metil]-5-nitro-1-[2-(1-piperidinil)etil]-1H-benzimidazolo N-piperidinil etonitazene
etonitazene	1-dietilaminoetil-2-para-etossibenil-5-nitrobenzimidazolo	2-[2-[(4-etossifenil)metil]-5-nitrobenzimidazolo-1-il]-N,N-dietiletanamina
Etorfina	tetraidro-7-alfa-(1-idrossi-1-metilbutil)-6,14-endoeteno-oripavina	
Etosseridina	estere etilico dell'acido 1-[2-(2-idrossietossi)-etil]-4-fenilpiperidin-4-carbossilico	
Etriptamina	3-(2-aminobutil)indolo	alfa-etilriptamina
Eutilone	1-(1,3-benzodiossol-5-il)-2-(etilamino)butan-1-one	N-Etilbutilone bk-EBDB N-etilbutilone
Fenadoxone	6-morfolin-4,4'-difenil-3-eptanone	morfodone; eptazone
Fenampromide	N-(1-metil-2-piperidino)etil-propioanilide	

Fenazocina	2'-idrossi-5,9-dimetil- 2- feniletil-6,7- benzomorfanio	fenetilazocina fenobenzorfanio
FENBUTRAZATO	2-(3-metil-2-fenilmorfo- lin-4- il)etil 2-fenilbuta- noato	
Fendimetrazina		
Fenetillina	7-[2-[(alfa- metilfeniletil)amino]etil] teofillina	
Fenmetrazina	3-metil-2-fenilmorfolina	
Fenomorfano	3-idrossi-N- feniletilmorfinano	
Fenoperidina	estere etilico dell'acido 1-(3- idrossi-3- fenilpropil)-4- fenilpiperidin- 4-carbossilico	
Fentanil		
Fentermina		
FLUBROMAZOLAM	8-bromo-6-(2-fluorofenil) -1- metil-4H-[1,2,4]triazolo- lo- [4,3a][1,4 benzodiazepina	
Fluetonitazene	N,N-dietil-2-[2-[[4- (2- fluoroetossi) fenil]metil]-5- nitro-benzimidazol- 1- il]etanammina	N,N-dietil -2-(2-(4- (2-fluoro- etossi) benzil)-5 -nitro-1H -benzo[d] imidazol- 1-il)etan- 1- ammina 2F-Etoni- tazene F-Eto N,N- dietil-2- (2-«[4- (2-fluo- roetossi) fenil] metil»-5- (nitro- 1H -1,3- benzimi- dazol-1 -il)etan -1-ammina Fluoro- Etonita- zene 2FEto F-Etoni- tazene 4'- (2- fluoro- etossi) nitazene
((fluetonitazepina))	((2-«[4-(2-fluoroetos)) (si)fenil]metil»-5-)) ((nitro-1- [2-(pirrolidin)) ((-1-il)etil)-1H- 1,3-)) ((benzimidazolo))	((2-(4-(2-)) ((fluoroe)) ((tossi)ben)) ((zil)-5-)) ((nitro-1-)) (((2-(pirro)) ((lidin-1-)) ((il)etil)-)) ((1H-benzo)) (((d]imida)) ((zolo)) ((F-etonita)) ((zepina)) ((fluoro-)) ((etonitaze)) ((pina)) ((N- pirroli)) ((dino)) ((fluetonita)) ((zene)) ((N-

		pirroli)) ((dino-4')) (((2-fluo)) ((roetossi))) ((nitazene))
flunitazene	N,N-dietil-2- «2-[(4-fluorofenil) metil]-5-nitro -1H- benzimidazol -1-il»etan-1- ammina	Flunita- zene
Fluoroketamina	2-(2-fluorofenil) -2- metilamino-cicloesanone	2-fluoro- descloroke- tamina 2-FDCK
fluoroxetamina	2-(etilammino)-2- (3- fluorofenil)cicloesan -1-one	3-fluoro -2-osso-PCE 3F-O-PCE 3-fluoro- descloro-Netil ketamina
Folcodina	morfoniletilmorfina	omocodeina
FUB-NPB-22	Chinolina-8-il- (4-fluorobenzil)- 1H- indazolo-3-carbossilato	
FUBIAT	Acido1-[(4-fluorofenil) metil]- 1H-indol-3-acetico	Acido 2- (1-(4-fluoro benzil)-1H -indol-3- il)acetico Acido 2- [1-[(4-fluoro fenil)metil] indol-3-il] acetico Acido 2- [1-[(4-fluoro fenil)metil] indol-3-il] etanoico
Funghi del genere strobilaria, conocybe e psilocybe		
Furanilbenzilfentanil	N-(1-benzilpiperidin -4-il)-N- fenilfuran-2- carbossamide	
Furanilfentanil	(N-fenil-N-[1-(2-fenile- til)piperidin-4-il]- furan-2- carbossamide)	
furanil UF-17	N-[2-(dimetilammino) cicloesil]-N-fenil-furan- 2- carbossamide	
Furetidina	estere etilico dell'acido 1-(2- tetraidrofurfurilossietil) -4- fenilpiperidin- 4-carbossilico	

G-130	(5,5-dimetil-2-fenil-mor- folina)	5,5-Dimethyl- 2-phenylmor- pholine)
H4-CBD	2-(2-isopropil-5- metilcicloesil)-5- pentilbenzene-1,3- diolo	2-(5-metil -2-propan -2-ilciclo -esil)-5- pentilben -zene-1,3 -diolo 2-[5-metil -2-(1- meti -letil) cicloesil] -5-pentil -1,3- benzene - diolo H4-CBD H4CBD HCBd THD cicloesil CBD
HHC	6a,7,8,9,10,10a-esaidro-6, 6,9- trimetil-3-pentil-6H- dibenzo[b,d]piran-1-olo	esaidrocanna- binolo(HHC) esaidro-CBN HXC
HHC acetato	6,6,9-trimetil-3-pentil- 6a,7,8,9,10,10a-esaidro- benzo [c]cromen-1-ile) acetato	esaidrocanna- binolo acetato acetil-esaidro cannabinolo O-acetil-esai- drocannabinolo HHC-O-acetato HHCO HHC-O HHCOA HHCOAc HHC-OAc
HHC-P	3-eptil-6a,7,8,9,10,10a- esaidro-6,6,9-trimetil-6H- dibenzo[b,d]piran-1-olo	esaidrocanna- biferolo HHCP
HMMA	d,l-4-Idrossi-3- metossimetamfetamina	
HHMA	2-(3,4-Diidrossifenil -N- metilpropilamina	
HMA	d,l-4-Idrossi - 3metossiamfetamina	
IBOGAINA	12-metossibogamina	endabuse
Idrocodone		
Idromorfinolo	14-idrossidiidromorfina	
Idromorfone		
idrossietamina	2-(etilammino)-2-(3- idrossifenil)- cicloesanone	HXE 3-HO-2- osso-PCE
Idrossipetidina	estere etilico dell'acido 4-meta-	demidone; ossipetidina

	idrossifenil-1- metilpiperidin-4-carbossilico	
Ipomea violacea semi		
iso-3-CMC	1-(3-clorofenil)-1-(metilammino)propan-2-one	isoclofedrone iso-3- clorometcati- none
iso-3-MMC	1-(metilammino)-1-(3-metilfenil)propan-2-one	1-(metilammino)-1-(3-metilfenil)-2-propanone 1-(metilammino)-1-m-tolil)propan-2-one 1-(metilammino)-1-(3-metilfenil)acetone iso-3-metilmetcatinone
iso-(meta-metil-propcatinone)	1-(3-metilfenil)-1-(propilammino)propan-2-one	1-(3-metilfenil)-1-(propilammino)propan-2-one 1-(m-tolil)-1-(propilammino)propan-2-one 3-Me-iso-propcatinone 3-metil-isopropilcatinone 3-metilisopropilcatinone 3-MiPC 3-metil-iso-propilcatinone
Isobutirfentanil	N-(1-fenetilpiperidin-4-il)-N-fenilisobutiramide	iBF
Isometadone	6-dimetilamino-5-metil-4,4-difenil-3-esanone	
isopentedrone	(1-metilamino-1-fenil-pentan-2-one)	
Isopropil-U-47700	3,4-dicloro-N-[2-(dimetilamino)cicloesil]-N-(propan-2-il)benzamide	
Isopropilfenidato	propan-2-ilfenil(piperidin-2-il)acetato	
isotonitazene	N,N-dietil-2-[[4-(1-metilossi)fenil]metil]-5-nitro-1H-benzimidazol-1-etanamina	
JWH-018	(naftalen-1-il)(1-pentil-1H-indol-3-il)metanone	

JWH-073	(naftalen-1-il) (1-butil- 1H-indol-3-il)metanone	
JWH-122	1-pentil-3-(4-metil- 1-naftoil)indolo	4- metilnaftalen- 1-il-(1- pentilindol- 3-il)metanone
JWH-210	(4-etil-1-naftil)- (1-pentilindol-3-il) metanone	
JWH-250	1-pentil-3- (2-metossifenilacetil) indolo	2-(2- metossifenil)- 1-(1- pentilindol- 3-il)etanone
Ketamina	(±)-2-(2-clorofenil)- 2-(metilamino) cicloesanone	
Ketobemidone		
Levoamfetamina	(-)-(R)-alfa- metilfenil-etilamina	
Levofenoacilmorfano	(1)-3-idrossi-N-fenacilmorfinano	
Levometamfetamina	(-)-N,alfa- dimetilfeniletilamina	
Levometorfanolo	(-)-3-metossi-N-metilmorfinano	
Levomoramide	(-)-4-[2-metil-4-ossi- 3,3-difenil-4- (1-pirrolidinil)-butil] morfolina	
Levorfanolo	(-)-3-idrossi-N-metilmorfinano	
lisdexamfetamina		
((lofofina))	((2-(7-metossi-1,3-)) ((benzodiossol-5-il)) ((etanamina))	((3-metossi-)) ((4,5-metile)) ((nediossife)) ((niletilam)) ((mina)) ((3-metossi-)) ((4,5-metil)) ((enedios)) ((si)fenile)) ((tilamina)) ((7-metossi-)) ((1,3-benzo)) ((diossol-5)) ((-etanam)) ((mina)) ((2-(7-metos)) ((sibenzo[d]))

		(([1,3]dios)) ((sol-5-il)) ((etanamina)) ((2-7-metos)) ((si-2H-1,3-)) ((benzodios)) ((sol-5-il)) ((etan-1)) ((-amina)) ((MMDPEA)) ((omomiristi)) ((cilamina))
Lophophora Williamsii pianta (Peyote)		
LSD (Dietilamide dell'acido lisergico)	9,10-dideidro- N,N-dietil-6-metilergolina-8-beta-carbossamide	(+)-lysergide; (+)-N, N-dietil- lysergamide; LSD 25
M-ALFA-HCMA	3-(2H-1,3-benzodiossol -5-il)-2-idrossi-N,2 -dimetil-3-(metilammino)propa- nammide	3-(benzo [d][1,3] diossol-5 -il)-2 -idrossi -N,2- dimetil-3- (metilam- mino) propenam- mide
MALT	N-[2-(1H-indol-3-il) etil]-N-metilprop -2-en-1-ammina	Metilalli- ltrip- tamina
MAM-2201	1-(5-fluoropentil)-3- (4-metil-naftoil)indolo	
Mazindolo		
MBDB (N-metil-(3,4-metilendiossifenil) -2-butanamina	N-metil-alfa-etil- 3,4-metilendiossi- feniletilamina	
mCPP	1-(3-clorofenil)piperazina	Meta- clorofenil- piperazina
MDA (3,4-metilendiossiamfetamina)	tenamfetamina	alfa-metil- 3,4-(metil- endiossi)- feniletilamina
MDA 19	N-[(Z)-(1-esil-2-ossoindol -3-ilidene)ammino] benzammide	N'-(1-esil-2- ossoindolin-3- ilidene) benzoidrazide N'-[(3Z)-1- esil-2-osso- 1,2-diidro-3H- indol-3- ilidene]benzo- benzoidrazide
MDAI	5,6-Metilendiossi- 2-aminoindano	
MDEA (3,4- metilendiossi-	(±)-N-etil-alfa-metil- 3,4-	MDE; N-etil-MDA

etilamfetamina)	(metilendioksi) feniletilamina	
MDMA (3,4-metilendioksi-metamfetamina)	(±)-N,alfa-dimetil- 3,4-(metilendioksi) feniletilamina	ecstasy; N,alfa- dimetil- omopipero- nilamina
MDMB-4EN-PINACA		
MDMB-5Br-INACA	Metil 2-(5-bromo-1H- indazol-3-carbossammide)- 3,3-dimetilbutanoato	Metil2-[(5- bromo-1H- indazol-3- carbonil) ammino]-3,3- dimetilbuta- noato MDMB-5-bromo- INACA
MDMB-7Br-INACA	Metil 2-(7-bromo-1H- indazol-3-carbossammide) -3,3-dimetilbutanoato	Metil 2-[(7-bromo -1H-indazol -3-carbonil) ammino]-3,3 -dimetil- butanoato MDMB-7-bromo- INACA
MDMB-BINACA	Metil 2-(1-butil-1H- indazol-3-carbossa- mmide)-3,3-dimetilbu- tanoato	metil N- 1-butil- 1H-indazo- l-3-carbo nil)-3-metil-L- valinato MDMB- BUTINACA
MDMB-CHMICA	Metil-3,3-dimetil-2-«[(1-(cicloesilmetil)- 1H-indol- 3-il)carboni l]amino»butanoato	N-«[1-(cicloesilmetil)-1H- indol-3-il] carbonil»-3- metil-valina, metil estere
MDMB-INACA	metil 2-(1H-indazol-3-carbossammide)-3,3-dimetilbutanoato	metil N- (1H-indazol-3- carbonil)-3-metilvalinato
MDMB-PCZCA	Metil 3,3-dimetil-2-(9- pentil-9H-carbazol-3-carbossamide)butanoato	
MDPBP	1-(1,3-benzodiossol-5-il)- 2-(pirrolidin-1-il)butan-1 -one	3',4'- metilendioksi- α-pirrolidino- butirofenone
MDPHiP	1-(1,3-benzodiossol-5-il) -4-metil-2-pirrolidin-1-il -pentan-1-one	MDPHiP
MDPHP	1-(1,3-benzodiossol-5-il)- 2-(pirrolidin-1-il)esan- 1-one	metilendioksi- α-pirroli- dinoesiofeno- ne
Meclofenossato	estere 2-(dimetilamino) etilico	

	dell'acido 4-cloro-fenossiacetico	
Mefedrene	N-metil-1-(5-metil-2-tienil)propan-2-ammina	5-MMPA
Mefedrone	4-metilcatinone	
Mescalina	3,4,5- trimetossifenilettilamina	TMPEA
Mesembrina	(3aS,7aS)-3a-(3,4-Dimetossifenil)-1-metil-2,3,4,5,7,7a-esaidroindol -6-one	
Mesocarb	3-(alfa-metilfenilettil)- N-(fenilcarbamoil) sidnone immina	
Metadone	6-dimetilamino- 4,4-difenil-3-eptanone	
Metadone intermedio	4-ciano-2-dimetil- amino-4,4-difenilbutano	
Metallilescalina	2-«3,5-dimetossi-4- [(2-metilprop-2-en-1-il)ossi]fenil»etanamina	MAL
Metamfetamina	(+)-(S)-N,alfa-dimetilfenilettilamina	desossi- efedrina; (+)-2- metilamino- 1-fenilpropano
Metazocina	2'-idrossi-2,5,9- trimetil-6,7-benzomorfano	metobenzorfano
Metilcatinone	2-(metilamino)- 1-fenilpropan-1-one	metcatinone
Metildesorfina	6-metil-delta-6-deidrossimorfina	
Metildiidromorfina	6-metil-diidromorfina	
3,4-Metilendiossi- pirovalerone	(RS)-1-(benzo[d] [1,3]diossal-	MDPV

	5-il)-2- (pirrolidin-1-il)pentan-1-one	
METILMETAQUALONE)	3-(2,4-dimetilfenil)-2-metilchinazolin-4-one	MMQ
Metilone	(beta-cheto-MDMA)	
metodesnitazene	N,N-dietil-2-[2-[(4-metossifenil)metil]benzimidazol-1-il] etanamina	
Metonitazene	N,N-dietil-2-[2-[(4-metossifenil)metil]-5-nitro-benzimidazol-1-il]e tanammina	
Metonitazepina	2-(4-metossibenzil) -5-nitro-1-(2- (pirrolidin-1-il) etil)-1H-benz o[d]imidazolo	2-[(4- 2-[(4- metossife nil)metil] -5-nitro -1-(2- pirrolidin -1-iletil) benz imidazolo
Metopone	5-metil-diidromorfinone	
Metossiacetilfentanil	2-methoxy-N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl)-piperidin-4-yl]acetamide	2-metossi-N- fenil-N-[1-(2- feniletil)pi-peridin-4-il] acetamide
Metossietamina	2-(etilamino)- 2-(3-metossifenil) cicloesanone	MXE; MKET;
Metossipropamina	2-(3-metossifenile)-2-(propilammino)cicloesan- 1-one	MXPr
Metossisopropamina	2-(isopropilammino)-2- (3-metossifenil) cicloesanone	MXiPr
Mirofina	miristilbenzilmorfina	3-benzil-6-mi- ristil-morfina
MITRAGININA	16,17-dideidro-9,17-dime-tossi-17,18-seco-20-alfa-ioimban-16-car bossiacido metilestere	

MITRAGYNA SPECIOSA pianta (Kratom)		
MMDA (5-metossi-3,4- metilendiossiamfetamina)	2-metossi-alfa-metil- 4,5- (metilendiossi) feniletilamina	
MO-CHMINACA	1-metossi-3,3-dimetil-1- ossobutan-2-il-1- (cicloesilmetil)-1H-indazolo-3- carbossilato	
Monoetilamide dell'acido (+)-1- metil- lisergico	9,10-dideidro-N-etil-N- [1- idrossi-metil) propil]-1,6-metil- ergolina-8-beta- carbossamide	
Monoetilamide dell'acido (+)- lisergico	9,10-dideidro-N-etil- 6- metilergolina- 8-beta- carbossamide	
Morferidina	estere etilico dell'acido 1-(2- morfolinoetil)- 4-fenilpiperidin- 4-carbossilico	morfolinetil- norpetidina
Morfina	7,8-deidro-4,5-epossi- 3,6- diidrossi- N-metilmorfinano	
Morfina metil bromuro ed altri derivati morfinici ad "azoto pentavalente" tra i quali i derivati N-ossimorfinici (quale la N- ossicodeina).		
MORFINA-N-OSSIDO	N-ossimorfina	genomorfina
Morfolide dell'acido (+) lisergico		
MPA	(N-Metil-1-(tiofen-2il) propan- 2-ammina)	Metiopropamina Metiltienprop- amina
MPPP	estere propionico dell'1-metil- 4-fenil- 4-piperidinolo	

MTTA	(2-((metilammino)metil)- 3,4- diidronaftalen- 1(2H)-one)	(Mephtetrami- ne),(meftetra- mina)
Nandrolone	17-idrossi-4-estren- 3-one	19-nortesto- sterone
NDTDI	(N,N-dietil-3-[metil(1,3, 4,5- tetraidrobenzo[cd] indol-4- il)amino] propanamide	
NMDMSB	1-naftil 4-metil-3- (dimetilsulfamoil) - benzoato	1-naftil 3-(dimetil sulfa) moil) -4-metil- benzoato naftalen -1-il 3-(dimetil sulfa) moil) - 4-metil benzoato naftalen -1-il 3-(N,N- dimetil sulfa moil) -4-metil benzoato
N-butilbutilone	1-(2H-1,3-benzodiossol-5- il)- 2-(butilammino)butan- 1-one	N-butil- norbutilone N-butil- butilone
N-cicloesil butilone	1-(1,3-benzodiossol-5-il) -2- (cicloesilammino) butan-1-one	1-(2H-1,3- benzodiossol -5-il)-2- (cicloesilam- mino) butan -1-one cibutilone 3,4-metilene nediossi- α-cicloesilammino butiofenone
N-cicloesil metilone	1-(1,3-benzodiossol-5-il) -2- (cicloesilammino)propan -1- one	N-cicloesime- tilone ciputilone 3,4- metilenediossi -α-cicloesi- lamminopropi- ofenone
N-desetil etonitazene	2-[2- (4-etossibenzil)-5- nitro- 1H-benzo [d]imidazol-1-il] -N- etiletanammi	2-[2-[(4-etos- sifenil) metil] -5-nitro -benzi- midazol -1-il] -N-etil -eta- nammina Dese- tiletoni- tazene NDE
N-desetil isotonitazene	N-etil-2-[2-[(4- isopropossifenil) metil]-5-nitro -benzimidazol-1-il]etanamina	N-etil-2- [[4-(1- metiletos- si) fenil] metil]- 5- nitro- 1H-benzi- midazol- 1-etanam- mina N- desetil isotoni- tazene N-deseti- lisotoni- tazene
((N-desetil)) ((protonitazene))	((N-etil-2-«5-nitro-2-)) (((4- propossifenil))) ((metil)-1H- 1,3-benzimi)) ((dazol-1- il»etan-1-)) ((ammina))	((N-etil-2-)) (((5-nitro-2)) ((-4-propos)) ((sibenzil)-)) ((1H-benzo)) ((([d]imid)) ((azol-1-)) ((il) etan-)) ((1-ammina)) ((N-etil-2-)) (((5- nitro-2)) ((-[4-pro)) ((possife)) ((nil)metil))) ((benzimi)) ((dazol-1-)) ((il]eta)) ((nammina))

		((N-desetil)) ((protonita)) ((zene)) ((NDP))
N-etilamfetamina	N-etil-alfa- metilfeniletilamina	
N-etileptedrone	2-(etilammino)-1- fenileptan-1-one	2-(etilammino) -1-fenil-eptan -1-one N-etilnorepte- drone etileptedrone
N-etilesedrone	2-(etilamino)-1-fenilesan- 1-one	
N-etilpentedrone	2-(etilamino)-1-fenilpen- tan-1-one	N-etilnorpen- tedrone α -etila- minopentiofe- none
N-etilpentilone (efilone)	1-(1,3-benzodiossol-5-il) -2-(etilamino)pentan-1-one	N-etilnorpen- tilone BK-EBDP BK-Etil-K
Nicocodina	6-nicotinilcodeina	
Nicodicodina	6-nicotinildiidrocodeina	NDHC
Nicomorfina	3,6-dicotinilmorfina	
N-idrossi-MDA	(\pm)-N-[alfa-metil- 3,4-(metilendiossi) feniletil]idrossilamina	
N-metil-ciclazodone	2-[ciclopropil(metil) ammino]-5-fenil- 4(5H)-ossazolone	
N-metil-triptamina	2-(1H-indol-3-il)-N-metil-etanammina	
N-metil U-47931E	4-bromo-N-(2-(dimetilami- no)cicloesil)-N-metilben- zamide	
N,N-dietilpentilone	1-(1,3-benzodiossol-5-il)- 2-(dietilammino)pentan-1- one	1-(2H-1,3- benzodiossol-5 -il)-2-(dietilammino) pentan-1-one 1-(1,3-benzo- diossol-5-il)- 2-(dietilam- mino)- 1-pentanone 1-(3',4'- metilendiossi- fenil)-2-die- tilammino- pentanone(1) N,N-dietilpen- tilone MDDEVP
N,N-dimeti etonitazene	2-[2-[(4- etossifenil)metil]-5-nitro-benzimidazol-1 -il]-N,N-	2-«2-[(4- etossife- nil)metil] -5-nitro- 1H-1,3- benzimi- dazol-1- il»-N,N- dimetile- tan-1-

	dimetil- etanammina	ammina (2-(2-(4- etossi- benzil)-5 -nitroben- zimidazol -1-il) etil) dimetilam- mina 2-[(4- etossi- fenil) metil]- N,N- dimetil-5 -nitro-1H - benzimi- dazol-1- etanammina etonita- zene N,N- dimetil analogo 1-dimetil- amminoetil N- desal- chil etonitaze- ne
Noracimetadolo	(±)-alfa-3-acetossi- 6- metilamino- 4,4-difenileptano	
Norcodeina	N-demetilcodeina	
Norlevorfanolo	(-)-3-idrossimorfinano	(-)-morfinan- 3-olo
Normetadone	6-dimetilamino- 4,4-difenil-3- esanone	desmetil- metadone
Normorfina	demetilmorfina	morfina N-demetilata
Norpipanone	4,4-difenil-6- piperidin-3- esanone	
Nortilidina	etil 2-metilammio-1- fenilcicloes-3-ene-1- carbossilato	NRT
N-pirrolidinil-3,4 -DMA	1-[2-(3,4-dimetossife nil)-1- metiletil]-pir rolidina)	1-(1-(3,4- dimetossi fenil)pro pan-2-il) pirrolidi na N-pirro lidinil- DMA N-pir rolidinil -3,4-dime tossiamfe tamina N-pirroli dinil-dime tossiamfe tamina
N-sec-butil-pente- drone	2-[(butan-2-il)ammino]-1- fenilpentan-1-one	2-(sec- butilammi- no)-1-fe- nilpentan- 1-one 2-[(1-me- tilpropil ammino]-1- fenil-1- pentanone 2-(secbu- tilammio -valerofo- none
O-AMKD	3-(4-acetil-1- metilpiperidin-4- il)fenil acetato	
OCFENTANIL	(N-(2-fluorofenil)-2- metossi- N-[1-(2-feniletil) -4-	

	piperidil]acetamide)	
Octodrina	6-metileptan-2-amina	
Oppio		
Oripavina	3-O-demetiltebaina	6,7,8,14- tetraideidro- 4,5-alpha- eposs- 6- metossi- 17-metil- morfinan-3-olo
Ossicodone		
Ossimorfone		
Paglia di papavero		
Papaver somniferum L. pianta		
Paraesil	3-esil-7,8,9,10- tetraidro- 6,6,9- trimetil-6H-dibenzo [b,d]piran-1-olo	5'-metil- delta6a-10a- tetraidro- cannabinolo
Para-fluoro-4- metilaminorex	5-(4-fluorofenil)-4 -metil-4,5- diidro-1,3- ossazol-2-amina	4-FPO
Para-fluorofentanil	4'-fluoro-N-(1- feniletil-4- piperidil) propionanilide	
pBPP	1-(4-bromofenil)piperazi- na	
PCE (eticiclidina)	N-etil-1- fenilcicloesilamina	cicloesamina
PCP (fenciclidina)	1-(1-fenilcicloesil) piperidina	
PEAP	N-etil-1-fenilpentan- 2- ammina	fenileti- lammino- pentano
PENTEDRONE	(2-(metilamino)-1- fenilpentan-1-one)	(α -Methylamin- o-valeropheno- ne (α -etil- metca- tinone)
pentil MDA 19	N-[(Z)-(2-osso-1-pentil- indolin-3-ilidene)ammino] benzammide	N'-[(3Z)-2- osso-1-pentil- 1,2-diidro-3H- indol-3- ilidene] benzoidrazide acido benzoico (2Z)-2-(1,2- diidro-2-osso- 1-pentil-3H- indol- 3- ilidene) idrazide analogo pentilico di MDA-19 BZO-POXIZID 5C-MDA-19

PEPAP	estere acetico dell'1-feniletil-4-fenil-4-piperidinolo	
Petidina	estere etilico dell'acido 1-metil-4- fenilpiperidin-4- carbossilico	meperidina
Petidina intermedio A	1-metil-4-ciano- 4-fenilpiperidina	
Petidina intermedio B	estere etilico dell'acido 4-fenilpiperidin- 4-carbossilico	normeperidina; norpetidina
Petidina intermedio C	acido 1-metil-4- fenilpiperidin-4- carbossilico	acido meperidinico; acido petidinico; acido gevelinico
phenibut	Acido 4-amino-3-fenilbutanoico	
PHP (rolaciclidina)	1-(1-fenilcicloesil) pirrolidina	PCPY
Piminodina	estere etilico dell'acido 4-fenil-1-(3-fenil-aminopropil)piperidin- 4-carbossilico	anopridina
piperidiltiambutene	1-(4,4-di(tiofen-2-il) but -3-en-2-il) piperidina	
Piritramide	amide dell'acido 1-(3-ciano-3,3- difenilpropil)-4- (1-piperidin)piperidin- 4-carbossilico	pirinitramide
Pirrolidide dell'acido (+) lisergico		
PMA (para- metossiamfetamina)	para-metossi-alfa-metilfeniletilamina	
PMMA (para-metossiametamfetamina)	para-metossi-N,alfa-dimetilfeniletilamina	
PPAP	1-fenil-N-propilpentan -2-	

	amina	
PRE-084	(2-(morfolin-4-il)etil 1-fenilcicloesano-1-carbossilato)	
Proeptazina	1,3-dimetil-4-fenil-4-propionossiazacicloeptano	dimefeprimina
Properidina	estere isopropilico dell'acido 1-metil- 4-fenilpiperidin- 4-carbossilico	ipropetidina; gevelina; isopedina
Propiram	N-(1-metil-2- piperidinoetil)-N-2- piridil-propionamide	
protonitazene	N,N-dietil-5-nitro-2 -[(4-propossifenil) metil]-1H-benzimida- zolo-1-etanammina	proponita- zene
protonitazepina	5-nitro-2-[(4-proposifenil)metil]-1-(2- (pirrolidin-1- iletil) benzimidazolo	N-pirro lidino protonita zene
Psilocibina	diidrogeno fosfato del 3-[2-(dimetilamino) etil]indol-4-olo	indocibina
Psilocina	3-[2-(dimetilamino) etil]indol-4-olo	psilotsina
Psychotria viridis		
PTI-3	N-(«2-[1-(5-fluoropentil)- 1H-indol-3-il]-1,3-tiazol- 4-il»metil)-2-metossi-N-metiletanammina	
Racemotorfano	(±)-3-metossi-N-metilmorfinano	deossidiidro- tebacodina; metorfano
Racemoramide	(±)-4-[2-metil-4-ossi- 3,3-	

	difenil-4-(1- pirrolidinil)-butil]- morfolina	
Racemorfanio	(±)-3-idrossi-N- metilmorfinano	metorfinano
Remifentanil		
Rivea corymbosa semi		
Ru-28306	N,N-dimetil- 1,3,4,5- tetraidrobenzo[cd]indol-4 - amina	
Salvia divinorum pianta		
Salvinorina A		
SL-164	5-cloro-3-(4-cloro-2-me- tilfenil)-2-metil-4(3H)- chinazolinone	
Sufentanil		
TABERNANTHE IBOGA pianta		
TCP (tenociclidina)	1-[1-(2-tienil)cicloesil] piperidina	
Tebacone	6-acetossi-4,5-epossi- 3- metossi-N-metil- morfin-6- ene	acetildiidro- codeinone
Tebaina	6,7,8,14-tetraidro- 4,5alfa- epossi- 3,6-dimetossi-17- metilmorfinano	paramorfina
Tetraidrocannabiforolo	3-eptil-6a,7,8,10a -tetraidro- 6,6,9- trimetil-6H-dibenzo [b,d]piran-1-olo	3-eptil-6, 6,9- trimetil -6a,7,8, 10a- tetraidro benzo[c] cromo-1- olo THCP Delta-9- THCP Δ9 -THCP (-)-Trans Δ9 - tetrai drocan nabiforolo THC-eptil
Tetraidrofuranilfenta- nil (THF-F)	N-phenyl-N-[1-(2-phenyle-	N-fenil-N-[1- (2-feniletil) piperidin-4-

	thyl)piperidin-4-yl]tetra- hydrofuran-2-carboxamide	il]tetraidro- furan-2-car- bossamide
Tetrametilciclopropan- fentanil	N-phenyl-N-[1-(2-phenyle- thyl)piperidin-4-yl]-2,2, 3,3- tetramethylcyclopropa- ne-1- carboxamide	N-fenil-N-[1- (2-feniletile) piperidin-4- il]- 2,2,3,3- tetrametilci- clopropan-1- carbossamide
Tianeptina	Acido 7-[(3-cloro -6-metil-5,5- diossidodibenzo[c,f][1,2] tiaezepin-11-il) amino]eptanoico	
Tiletamina	2-etilamino-2-(2-tienil) - cicloesaneone	2-ethylamino-2 -(2-thienyl) cyclohexanon
Tilidina	(±)-etil-trans-2- (dimetilamino)-1-fenil- 3- cicloesene-1- carbossilato	
Tiofenefentanil	N-(1-phenethylpiperidin- 4- yl)-N-phenylthiophene-2- carboxamide	N-(1-fenetil- piperidin-4- il)-N-fenil- tiofene-2- car- bossamide
THCB	3-butil-6,6,9-trimetil - 6a,7,8,10a-tetraidro -6H- dibenzo[b,d]piran -1-olo	3-butil-6, 6,9- trimetil- 6a,7,8,10a -tetraidro benzo[c] cromo-1- olo 3-butil- 6a,7,8,10a - tetraidro -6,6,9- trimetil -6H- dibenzo [b,d]piran -1-olo nor-THC delta-9- THCB delta- 9- tetraidroc annabutolo delta-9- tetraidroc annabinolo -C4 delta-9- THC-butil delta-9- THC-C4 THC-butil tetraidro cannabinol -C4 THC-C4 tetraidro -cannabut olo
TMA (3,4,5- trimetossiamfetamina)	(±)-3,4,5-trimetossi-alfa- metilfeniletilamina	
TMA-2	2,4,5- trimetossiamfetamina	
Tramadolo		

Trimeperidina	1,2,5-trimetil-4-fenil-4-propionossipiperidina	dimetilme- peridina
Troparil	metil 8-metil-3-fenil -8-azabiccio [3.2.1] ottano-4-carbossilato	
U-47700	(2-(3,4-diclorofenil)-N-[(1R,2R)-2-(dimetilamino)cicloesil]-N-metilace- tamide)	(3,4-diclo- ro-N-[(1R,2R)- 2-(dimetilami- no)cycloexil]- N-metilbenza- mide), (U-47,700)
U-48800	2-(2,4-diclorofenil)-N- (2-dimetilamino)cicloesil) -N-metilacetamide	
U-49900	3.4-dicloro-N-[2-(dietilamino)cicloesil]- N-metilbenzamide	
UR-144	[(1-pentilidol-3-il)-(2,2, 3,3-tetrametilciclopropil) metanone]	
Valerilfentanil	N-fenil-N-[1- (2-feniletile) - 4-piperidinil] pentanamide	
W-18	4-Cloro-N-(1-[2-(4-nitro-fenil)etil]-piperidin-2-ilidene)benzenesulfona- mide	MAB-CHMINACA
xilazina	2-(2,6-dimetilfenilami no) -5,6-diidro -4H-tiazina	
XLR-11	(1-(5-fluoropentil)-1H- indol-3-il)(2,2,3,3-tetra- metilciclopropil)metanone)	([1-(5-fluoro- pentyl)-1H-in- dol-3-yl](2,2, 3,3-tetrame- thylcyclopro- pyl)methano- ne)
Zipeprolo		

Qualsiasi forma stereoisomera delle sostanze iscritte nella presente tabella, in tutti i casi in cui possono esistere, salvo che ne sia fatta espressa eccezione. Gli esteri e gli eteri delle sostanze iscritte nella presente tabella, a meno che essi non figurino in altre tabelle, compresi i sali dei suddetti isomeri, esteri ed eteri in tutti i casi in cui questi possono esistere.

Le preparazioni contenenti le sostanze di cui alla presente tabella, in conformità alle modalità di cui alla tabella dei medicinali.

Sono espressamente escluse dalla presente tabella le sostanze: Bupropione, Pirovalerone.

Dalla presente tabella è espressamente esclusa la norefedrina (fenilpropanolamina, Denominazione chimica: (\pm) -2-amino-1-fenilpropan-1-olo). Sono espressamente escluse dalla presente tabella le sostanze: Destrometortano, Destrofan.

Le sostanze correlate al fentanil comprendono qualsiasi sostanza non altrimenti controllata in una tabella che è strutturalmente correlata al fentanil mediante una o più delle seguenti modifiche: 1. sostituzione della porzione fenilica del gruppo fenetilico con qualsiasi monociclo, sostituito o meno nel monociclo; 2. sostituzione nel o sul gruppo fenetilico con gruppi alchilici, alchenilici, alcossilici, idrossilici, alogeni, aloalchilici, amminici o nitrici; 3. sostituzione in o sull'anello di piperidina con gruppi alchilici, alchenilici, alcossilici, esteri, eteri, idrossilici, alogeni, aloalchilici, amminici o nitrici; 4. sostituzione dell'anello di anilina con qualsiasi monociclo aromatico, sostituito o meno nel o sul monociclo aromatico; 5. sostituzione del gruppo N-propionile con un altro gruppo acile.

L'Ayahuasca può essere costituita da un estratto, da un macinato, o da polvere, ottenuto principalmente dalle piante Banisteriopsis caapi, Psychotria viridis, contenente DMT e uno o entrambi dei seguenti componenti attivi: armalina, armina

Sono espressamente escluse dalla presente tabella le seguenti sostanze classificate come precursori di droghe di categoria 1 che possono essere utilizzate per la fabbricazione illecita di fentanil e dei suoi analoghi»: 4-AP (N-fenilpiperidin-4-ammina); 1-boc-4-AP (terz-butil 4-anilinopiperidin-1-carbossilato); N-fenil-1-(2-feniletil) piperidin-4-ammina (ANPP); norfentanil (N-fenil-N-(piperidin-4-il) propanammide); 1-(2-feniletil)piperidin-4-one (NPP).

(53) (58)

TABELLA II

SOSTANZE

DENOMINAZIONE COMUNE	DENOMINAZIONE CHIMICA	ALTRA DENOMINAZIONE
Cannabis (foglie e infiorescenza)		
Cannabis (olio)		
Cannabis (resina)		

Le preparazioni contenenti le sostanze di cui alla presente tabella, in conformità alle modalità di cui alla tabella dei medicinali.

TABELLA III
SOSTANZE

DENOMINAZIONE COMUNE	DENOMINAZIONE CHIMICA	ALTRA DENOMINAZIONE
Amobarbital		
Ciclobarbital		
Eptabarbital		
Glutetimide		
Mecloqualone		
Metaqualone		
Pentobarbital		

Secobarbital		
--------------	--	--

I sali delle sostanze di cui sopra, in tutti i casi in cui possono esistere.

Le preparazioni contenenti le sostanze di cui alla presente tabella, in conformità alle modalità di cui alla tabella dei medicinali.

TABELLA IV

SOSTANZE

DENOMINAZIONE COMUNE	DENOMINAZIONE CHIMICA	ALTRA DENOMINAZIONE
Acido 5-etil-5-crotilbarbiturico		
Acido gamma-idrossibutirrico		GHB oxibato
Alazepam		
Allobarbital		
Alossazolam		
Alprazolam		
Amineptina		
Aprobarbital		
Barbexaclone		
Barbital		

bentazepam	5-fenil-1,3,6,7,8,9 -esaidro-2H-[1]ben zotieno[2,3-e][1,4] diazepin-2-on	
Benzfetamina		
Brallobarbital		
bretazenil	1,1-dimetiletil8- bromo-11,12,13,13a- tetraidro-9-osso-9H- imidazo[1,5-a] pirrolo[2,1-c][1,4] benzodiazepina-1-carbossilato	Ro 16-6028 bretazenilum
Bromazepam		
Bromazolam	8-bromo-1-metil-6 -fenil-4H-[1,2,4] triazolo[4,3-a][1,4] benzodiazepina	
Brotizolam		
Buprenorfina		
Butalbital		
Butallilonal		
Butobarbital		
Butorfanolo		
Camazepam		
carisoprodol	2-[(carbamoilossi)metil]-2 -metilpentil isopropilcarbamato	-«[idrossi (immino) metossi] metil»-2-metilpentil idrogeno propan-2- ilcarboni midato N-isopropil -2-metil-2 -propil-1,3 -propandiol dicarbamato isobamato isopropil meprobamato NIH 10966 NSC 172124
cinazepam	acido4-[[7-bromo-5- (2-clorofenil)-2- osso-1,3-diidro-1,4-	BD-798

	benzodiazepina-3-il] ossi]-4-osso-butano- ico	
Clobazam		
Clobromazolam	8-bromo-6- (2-clorofenil) -1-metil-4H- [1,2,4]triazolo [4,3-a][1,4] benzodiazepina	
((clonazafone deglicinato))	((2-ammino-N-[2-(2)) ((-clorobenzoil)-4)) ((-nitrofenil])) ((acetammide))	((N-[2-(2-clo)) ((robenzoil)-)) ((4-nitrofe)) ((nil]glici)) ((nammide)) ((2-ammino-2')) ((-(o-clorobe)) ((nzoil)-4')) ((-nitro-ace)) ((tanilide)) ((2-(2-Ammi)) ((noacetam)) ((mide)-2'-)) ((cloro-5-)) ((nitrobenzo)) ((fenone)) ((deglicilclo)) ((zafone))
Clonazepam		
Clonazolam	6-(2-clorofenil) -1-metil-8-nitro-4H [1,2,4]triazolo [4,3-a][1,4]benzodia zepina	Clonitra- zolam
Clorazepato		
Clordemetildiazepam		Delorazepam
4'-cloro descloroal- prazolam 4-clorodiazepam	6-(4-clorofenil) -1-metil-4H- [1,2,4]triazolo [4,3-a][1,4] benzodiazepina 7-cloro-5- (4-clorofenil)-1- metil-3H-1,4-benzodiazepin-2-one	4'-cloro- descloroal prazolam 4'Cl- descloroal prazolam
Clordiazepossido		
Clossazolam		
Clotiazepam		
desalchilgidazepam	7-bromo-5-fenil -1,3-diidro-2H-1,4- benzodiazepin-2 -one	desalkylgida zepam bromonordia zepam 7-BPDBD BD 3 7-PDBDB
descloroclotizolam	2-cloro-9-metil-4- fenil-6H-tieno	clotizolam-2

	[3,2-f][1,2,4] triazolo[4,3-a][1,4] diazepina	
Destropropossifene		
Diazepam		
((diclazafone deglicinato))	((2-ammino-N-[4-]) ((cloro-2-(2-cloro)) ((benzoil)fenil))) ((acetammide))	((N-[4-cloro-]) ((2-(2-cloro)) ((benzoil)fen)) ((il]glici)) ((nammide)) ((2-ammino-4')) ((- cloro-2')) ((-o-cloro)) ((benzoil)-)) ((acetanilide)) ((deglicildi)) ((clazafone))
diclazepam		
Estazolam		
Etclorvinolo		
Etifossina		
Etil loflazepato		
Etinamato		
Fenazepam		
Fencamfamina		
Fenobarbital		
fenozolone	2-(etilammino)-5- fenil-4(5H)- ossazolone	2-etilammino-5- fenil-1,3- ossazol-4-one 2- (etilammino)- 4-osso-5-fenil- 2-ossazolina 2-(etilammino)- 4-osso-5-fenil- 2-ossazolina LD 3394 Ordinator
Fenproporex		
Flualprazolam	8-cloro-6- (2-fluorofenil)-1 -metil- 4H-[1,2,4] triazolo[4,3-a] [1,4] benzodiazepina	
Flubromazepam	7-bromo-5- (2-fluorofenil) -1,3- diidro-2H -1,4-benzodia- zepin-2- one	

flubrotizolam	2-bromo-4- (2-fluorofenil)-9-metil-6H-tieno [3,2-f][1,2,4] triazolo[4,3-a][1,4] diazepina	4-bromo-7-(2- fluorofenil)- 13-metil-3-tia - 1,8,11,12 -tetrazatri ciclo [8.3.0.02 ,6]trideca- 2(6) ,4,7,10,12- pentene 8-bromo-6-(o- fluorofenil)-1- metil-4H-s- triazolo(3,4c) tieno(2,3e)-1,4 -diazepina
Fluclozepam	2-cloro-4- (2-fluorofenil) -9-metil-6H-tieno [3,2-f][1,2,4] triazolo [4,3-a] [1,4] diazepina	
Fludiazepam		
fluetizolam	2-etil-4-(2-fluoro fenil)-9-metil - 6H-tieno [3,2-f][1,2,4] triazolo[4,3-a] [1,4]diazepina	2'-fluorodes cloroetizolam
Flunitrazepam		
Flunitrazolam	6-(2-fluorofenil) -1-metil-8-nitro-4H- [1,2,4]triazolo [4,3-a][1,4] benzodiazepina	
Flurazepam		
fonazepam	(5-(2-fluorofenil)- 1,3-diidro-7-nitro- 2H-1,4-benzodiaze- pin-2-one)	(Desmethylflu- nitrazepam)
Gamma-butilirrolattone (GBL)		
Ketazolam		
Lefetamina (SPA)		
Loprazolam		
Lorazepam		
Lormetazepam	N-metil-lorazepam	
Meclofenossato		
Medazepam		
Mefenorex		

Metarbital		
Metil clonazepam	5-(2-clorofenil)-1 metil-7-nitro-3H -1,4-benzodiazepin -2-one	
Metilfenidato		
Metilfenobarbital		
metilmorfonato	(metil2-(morfolin- -3-il)-2-fenila- cetato)	(methyl2-mor- pholin-3-yl-2- phenylacetate), (metilmorfena- to)
Metilossazepam		
Metiprilone		
Midazolam		
N-etil zolpidem	N-etil-2-[6-metil-2- (4-metilfenil) imidazo[1,2-a] piridin-3-il] acetammide	
nalbufina		
Nimetazepam		
Nitrazepam		
((noravizafone deglicinato))	((2-ammino-N-(2-)) ((benzoil-4- cloro)) ((fenil)acetammide))	((N-(2-benzo)) ((il-4-cloro)) ((fenil)glici)) ((nammide)) ((2-amminoace)) ((tammide-5-)) ((clorobenzo)) ((fenone)) ((deglicilno)) ((ravizafone))
Nordazepam	Desmetildiazepam	
Ossazepam		
Ossazolam		
Pemolina		
Pentazocina		
Pinazepam		
Pipradrolo		
Pirovalerone		

Prazepam		
Prolintano		
Propilesedrina		
Quazepam		
Remimazolam	metil 3-[(4S)-8-bromo -1-metil-6-(piridin-2-il) -4H-imidazo [1,2-a][1,4] benzod iazepin -4-il]propanoato	
rilmazafone	5-[[[(2-amminoacetil)ammino]metil]-1-[4-cloro-2 -(2-clorobenzoil)fenil]-N,N-dimetil-1H-1,2,4-triazolo-3-carbossammide	450191-S
Ro 07-4065	7-cloro-5- (2,6-difluorofenil)- 1-metil-3H-1,4- benzodiazepin-2-one	
Secbutabarbital		
Temazepam		
Tetrabramato (associazione molecolare di fenobarbital, febarbamato e diferbarbamato)		
Tetrazepam		
Tionordazepam	7-cloro-5-fenil- 1,3 -diidro-2H-1,4-benzodiazepin-2- tione	
Tofisopam	1-(3,4-dimetossifenil)-5-etil-7,8 -dimetossi -4-metil-5H-2,3 -benzodiazepina	
Triazolam		
Vinilbital		

Zaleplon		
Zolpidem		
Zopiclone		

I sali delle sostanze iscritte nella presente tabella in tutti i casi in cui questi possono esistere. Le preparazioni contenenti le sostanze di cui alla presente tabella, in conformità alle modalità di cui alla tabella dei medicinali. La sostanza Tramadolo è stata esclusa dalla presente tabella ai sensi del DM 19/06/2006.

TABELLA MEDICINALI SEZIONE A

MEDICINALI E SOSTANZE ATTIVE AD USO FARMACEUTICO.

Medicinali soggetti a precrizione medica speciale: ricetta ministeriale a ricalco. I medicinali contrassegnati con (**) sono inclusi nell'allegato III-bis, e usufruiscono delle modalità prescrittive semplificate nella terapia del dolore.

DENOMINAZIONE COMUNE	DENOMINAZIONE CHIMICA	ALTRA DENOMINAZIONE
Acetildiidrocodeina	estere acetico del 6- idrossi-3-metossi- N-metil-4,5- epossimorfinano	
Alfentanil	N-[1-[2-(4-etil- 4,5-diidro-5-ossi- 1H-tetrazol-1- il)etil]-4- (metossimetil)-4-piperidinil]-N- fenilpropanamide	
Amobarbital	acido 5-etil-5-(3- metilbutil) barbiturico	acido 5-etil-5-isopentilbarbiturico
Buprenorfina**	21-ciclopropil-7- alfa-[(S)-1- idrossi-1,2,2-trimetilpropil]-6,14- endo-etan-6,7,8,14-	

	tetraidrooripavina	
Ciclobarbitale	acido 5-(1- cicloesen-1-il)-5- etilbarbiturico	tetraidrofenoobarbitale; tetraidrogardenale
Codeina**	3-O-metilmorfina	
destroamfetamina		desamfetamina dexamfetamina
Destromoramide	(+)-4-[2-metil-4- osso-3,3-difenil-4- (1- pirrolidinil)butil]- morfolino	
Difenossilato	estere etilico dell'acido 1-(3- ciano-3,3- difenilpropil)-4- fenilpiperidin-4- carbossilico	
Difenossina	acido 1-(3-ciano- 3,3-difenilpropil)- 4- fenilisonipeotico	
Diidrocodeina**	3-metossi-4,5- epossi-6-idrossi- N- metilmorfinano	
Dipipanone	4,4-difenil-6- piperidin-3-eptanone	fenilpiperone
Eptabarbitale	acido 5-(1- cicloepten-1-il)-5- etilbarbiturico	
Etilmorfina	3-O-etilmorfina	
Fentanil**	1-feniletil-4-N- propionilanilino- piperidina	
Flunitrazepam	5-(orto- fluorofenil)-1,3- diidro-1-metil-7- nitro-2H-1,4- benzodiazepin-2-one	
Folcodina	morfoniletilmorfina	omocodeina
Glutetimide	2-etil-2- fenilglutarimide	
Idrocodone**	3-metossi-4,5- epossi-6-ossi-N- metilmorfinano	diidrocodeinone
Idromorfone**	3-idrossi-N-metil- 6-ossi-4,5- epossimorfinano	diidromorfinone
Ketamina	(±)-2-(2- clorofenil)-2- (metilamino) cicloesanone	

Levorfanolo	(-)-3-idrossi-N- metilmorfinano	
lisdexamfe- tamina		
Mecloqualone	3-(orto- clorofenil)-2-metil- 4(3H)- chinazolinone	
Metadone**	6-dimetilamino-4,4- difenil-3-eptanone	
Metaqualone	3-(2-metilfenil)-2- metil-4(3H)- chinazolinone	
Metilfenidato	estere metilico dell'acido 2-fenil- 2-(2- piperidil)- acetico	fenilidato
Morfina**	7,8-deidro-4,5- eposs-3,6-diidrossi- N- metilmorfinano	
Nandrolone	17-idrossi-4- estren-3-one	19-nortestosterone
Nicocodina	6-nicotinilcodeina	
Nicodicodina	6-nicotinildi- idrocodeina	NDHC
Norcodeina	N-demetilcodeina	
Ossicodone**	14-idrossidi- idrocodeinone	
Ossimorfone**	14-idrossidi- idromorfinone	
Papaver somniferum L. tintura		
Pentobarbital	acido 5-etil-5-(1- metilbutil) barbiturico	
Petidina	estere etilico dell'acido 1-metil- 4- fenilpiperidin-4- carbossilico	meperidina
phenibut	Acido 4-amino-3-fenilbuta- noico	
Propiram	N-(1-metil-2- piperidinoetil)-N-2- piridilpropionamide	
Remifentanil	estere metilico dell'acido 1-(2- metossi carboniletil)- 4- (fenilpropionilamino)- piperidin-4- carbossilico	
Secobarbital	acido 5-allil-5-(1- metilbutil) barbiturico	
Sufentanil	N-[4-(metossimetil)- 1-[2-(2-tienil)- etil]-4-	

	piperidil] propioanilide	
Sufentanil (**) limitatamente alle composizioni per somministrazioni ad uso sublinguale		
Tapentadolo**	3-[(1R,2R)-3- (dimetilamino)-1- etil-2- metilpropil]fenolo	
Tebaina	6,7,8,14-tetraidro- 4,5alfa-eossi-3,6- dimetossi- 17- metilmorfinano	paramorfina
Tiletamina	2-etilamino-2- (2-tienil)- cicloesanone	2-ethylamino-2- (2-thienyl) cyclohexanone
Tiofentanil	N-1-[2-(2- tienil)etil]-4- piperidil] propioanilide	
Tramadolo**		
xilazina	2-(2,6-dimetilfenilamino)-5,6-diidro-4H-tiazina	
Zipeprolo	alfa-(alfa- metossibenzil)-4- (beta- metossifeniletil)-1- piperazina etanolo	

Qualsiasi forma stereoisomera delle sostanze iscritte nella presente tabella, in tutti i casi in cui possono esistere, salvo che ne sia fatta espressa eccezione. Gli esteri e gli eteri delle sostanze iscritte nella presente tabella, a meno che essi non figurino in altre tabelle, in tutti i casi in cui questi possono esistere. I sali delle sostanze iscritte nella presente tabella, compresi i sali dei suddetti isomeri, esteri ed eteri in tutti i casi in cui questi possono esistere.

TABELLA MEDICINALI SEZIONE B

MEDICINALI E SOSTANZE ATTIVE AD USO FARMACEUTICO

Medicinali soggetti a prescrizione medica da rinnovarsi volta per volta: ricetta non ripetibile.

DENOMINAZIONE COMUNE	DENOMINAZIONE CHIMICA	ALTRA DENOMINAZIONE
Acido gamma- idrossibutirrico (GHB)	acido 4- idrossibutirrico	oxibato
Acido 5-etil-5- crotilbarbiturico		
Alazepam	7-cloro-1,3-diidro- 5-fenil-1-(2,2,2-tifluoroetil)-2H-1,4- benzodiazepin-2-one	
Allobarbitale	acido 5,5- diallilbarbiturico	
Alossazolam	10-bromo-11b-(orto- fluorofenil)-2,3,7, 11b-tetraidroossazolo [3,2-d] [1,4]benzodiazepin-6(5H)-one	
Alprazolam	8-cloro-1-metil-6- fenil-4H-s- triazolo[4,3-a] [1,4]benzodiazepina	
Amineptina	7[(10,11-dididro-5H- dibenzo[a,d]ciclopten-5il)amino]acido eptanoico	
Aprobarbitale	acido 5-allil-5- isopropilbarbiturico	
Barbexalone	fenobarbitale propilesedrina	
Barbitale	acido 5,5- dietilbarbiturico	dietilmalonilurea
Benzfetamina	N-benzil-N,alfa- dimetilfeniletilamina	N-benzil-N-metilamfetamina
Brallobarbitale	acido 5-allil-5-(2- bromoallil)barbiturico	
Bromazepam	7-bromo-1,3-diidro- 5-(2-piridil)-2H- 1,4-benzodiazepin-2- one	
Brotizolam	2-bromo-4-(orto- clorofenil)-9-metil- 6H-tieno[3,2-f]-s- triazolo [4,3-a] [1,4] diazepina	
Butalbital	acido 5-allil-5- isobutilbarbiturico	
Butallilone	acido5-(2- bromoallil)-5- sec-butilbarbiturico	sonbutal
Butobarbitale	acido 5-butil-5- etilbarbiturico	
Butorfanolo	(-)-N- ciclobutilmetil-3,14-diidrossimorfinano	

Camazepam	7-cloro-1,3-diidro- 3-(N,N- dimetilcarbamoil) 1-metil-5-fenil-2H- 1,4-benzodiazepin-2-one	
Clobazam	7-cloro-1-metil-5- fenil-1H-1,5-benzodiazepin-2,4(3H, 5H)-dione	
Clonazepam	5-(orto-clorofenil)- 1,3-diidro-7-nitro- 2H-1,4-benzodiazepin- 2-one	
Clorazepato	acido 7-cloro-2,3- diidro-2-ossi-5- fenil-1H-1,4- benzodiazepin-3- carbossilico	
Clordiazepossido	7-cloro-2- metilamino-5-fenil- 3H-1,4-benzodiazepina 4-ossido	metaminodiazepossido; clopossido
Clossazolam	10-cloro-11b-(orto- clorofenil)-2,3,7,11b-tetraidro-ossazolo- [3,2-d] [1,4]benzodiazepin- 6(5H)-one	
Clotiazepam	5-(orto-clorofenil)- 7-etil-1,3-diidro- 1-metil-2H- tieno[2,3-e]-1,4- diazepin-2-one	
composizioni per somministrazione ad uso orale di cannabidiolo ottenuto da estratti di Cannabis		
Delorazepam	7-cloro-5-(orto- clorofenil)-1,3- diidro-2H-1,4- benzodiazepin-2-one	clordemetildiazepam
Delta-9- tetraidrocannabinolo	(6aR,10aR)-6a,7,8, 10a-tetraidro-6,6,9-trimetil-3-pentil- 6H-dibenzo[b,d]piran- 1-olo	
Diazepam	7-cloro-1,3-diidro- 1-metil-5-fenil-2H- 1,4-benzodiazepin-2- one	
Estazolam	8-cloro-6-fenil-4H- s-triazolo[4,3-a] [1,4]benzodiazepina	
Etil loflazepato	estere etilico dell'acido 7-cloro-5- (2-fluorofenil)-2,3- diidro-2-ossi-1H- 1,4-	

	benzodiazepin-3- carbossilico	
Etinamato	1-etinilciclo- esanolcarbamato	carbamato di 1-etil cicloesile
Etizolam	4-(2-clorofenil)-2- etil-9-metil-6H- tieno[3,2- f][1,2,4]triazolo [4,3- a][1,4]diazepina	
Fencamfamina	N-etil-3-fenil-2- norbornanamina	2-etilamino-3- fenil- norcanfano
Fenobarbital	acido 5-etil-5- fenilbarbiturico	
Fludiazepam	7-cloro-5-(orto- fluorofenil)-1,3- diidro-1- metil-2H- 1,4-benzodiazepin-2- one	
Flurazepam	7-cloro-1-[2- (dietilamino) etil]-5- (orto- fluorofenil)- 1,3-diidro-2H-1,4- benzodiazepin-2-one	
Ketazolam	11-cloro-8,12b- diidro-2,8-dimetil- 12b- fenil-4H- [1,3]ossazino[3,2-d] [1,4]benzodiazepin- 4,7(6H)-dione	
Lefetamina	(-)-N,N-dimetil- 1,2-difeniletilamina	SPA
Loprazolam	6-(orto-clorofenil)- 2,4-diidro-2-[(4- metil-1- piperazinil)metilene]- 8-nitro-1H-imidazo [1,2-a] [1,4]benzodiazepin-1- one	
Lorazepam	7-cloro-5-(orto- clorofenil)-1,3- diidro-3- idrossi-2H- 1,4-benzodiazepin-2- one	
Lormetazepam	7-cloro-5-(orto- clorofenil)-1,3- diidro-3- idrossi-1- metil-2H-1,4- benzodiazepin-2- one	N-metillorazepam
Medazepam	7-cloro-2,3-diidro- 1-metil-5-fenil-1H- 1,4- benzodiazepina	
Medicinali di origine vegetale a base di		

Cannabis (**) (sostanze e preparazioni vegetali, inclusi estratti e tinture).		
Metarbitale	acido 5,5-dietil-1- metilbarbiturico	
Metilfenobarbitale	acido 5-etil-1- metil-5- fenilbarbiturico	
Metiprilone	3,3-dietil-5-metil- piperidin-2,4-dione	
Midazolam	8-cloro-6-(orto- fluorofenil)-1-metil- 4H-imidazol[1,5-a] [1,4]benzodiazepina	
Nabilone	3-(1,1-dimetileptil)- 6,6a,7,8,10,10a-esaidro-1-idrossi-6, 6-dimetil-9H-dibenzo[b,d]piran-9- one 9	
nalbufina		
Nimetazepam	1,3-diidro-1-metil- 7-nitro-5-fenil-2H -1,4-benzodiazepin- 2-one	
Nitrazepam	1,3-diidro-7-nitro- 5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-one	
Nordazepam	7-cloro-1,3-diidro- 5-fenil-2H-1,4-benzodiazepin-2-one	desmetildiazepam; nordiazepam
Ossazepam	7-cloro-1,3-diidro- 3-idrossi-5-fenil- 2H-1,4- benzodiazepin-2-one	
Ossazolam	10-cloro-2,3,7,11 b- tetraidro-2-metil-11 b-fenilossazolo[3,2- d][1,4]benzodiazepin- 2-one	
Pentazocina	(2R,6R,11R)- 1,2,3,4,5,6-esaidro- 6,11-dimetil-3-(3- metil-2-butenil)- 2,6-metano-3- benzazocin-8-olo	
Pinazepam	7-cloro-1,3-diidro- 5-fenil-1-(2- propinil)-2 H-1,4- benzodiazepin-2-one	
Pipradrolo	1,1-difenil-1-(2- piperidil)-metanolo	
Pirovalerone	1-(4-metilfenil)-2- (1-pirrolidinil)-1-	

	pentanone	
Prazepam	7-cloro-1- (ciclopropilmetil)- 1,3-diidro-5-fenil- 2H-1,4- benzodiazepin-2-one	
Propilesedrina *	1-cicloesil-2- metilaminopropano	
Quazepam	7-cloro-5-(2- fluorofenil)-1,3- diidro-1-(2,2,2- trifluoroetil)-2H- 1,4-benzodiazepin-2- tione	
Remimazolam	metil 3-[(4S)-8-bromo-1- metil-6-(piridin-2-il)-4H-imidazo[1,2 -a][1,4]benzod iazepin-4-il] propanoato	
Secbutabarbita	acido 5-sec-butil-5- etilbarbiturico	
Temazepam	7-cloro-1,3-diidro- 3-idrossi-1-metil- 5-fenil-2H-1,4- benzodiazepin-2-one	N-metilossazepam; 3-idrossi diazepam
Tetrabamato (associazione molecolare di fenobarbital, febarbamato e diferbarbamato)		
Trans-delta-9- tetraidrocannabinolo		Dronabinol
Triazolam	8-cloro-6-(orto- clorofenil)-1-metil- 4H-s-triazolo[4,3-a] [1,4]benzodiazepina	
Vinilbital	acido 5-(1- metilbutil)-5- vinilbarbiturico	
Zaleplon	N-[3-(3- cianopirazolo [1,5- a]pirimidin-7-il)fenil]-N- etilacetamide	
Zolpidem	N,N-6-trimetil-2- (4-metilfenil)- imidazo[1,2-a]piridin- 3-acetamide	
Zopiclone	estere 6-(5-cloro-2- piridinil)-6,7- diidro-7-ossi-5H- pirrolo-[3,4-b]- pirazin-5-ilico dell'acido 4-metil-1- piperazincarbossilico	

I sali delle sostanze iscritte nella presente tabella, in tutti i casi in cui questi possono esistere. * Sono espressamente esclusi dalla presente tabella utilizzi della Propilesedrina diversi dalla fabbricazione di Barbesaclone.

(77) (79) (104)

TABELLA MEDICINALI SEZIONE C

MEDICINALI E SOSTANZE ATTIVE AD USO FARMACEUTICO.

Medicinali soggetti a prescrizione medica da rinnovarsi volta per volta: ricetta non ripetibile.

Composizioni medicinali contenenti:

BARBEXACLONE

FENOBARBITAL

PENTAZOCINA

TABELLA MEDICINALI SEZIONE D

MEDICINALI E SOSTANZE ATTIVE AD USO FARMACEUTICO.

Medicinali soggetti a prescrizione medica da rinnovarsi volta per volta: ricetta non ripetibile. I medicinali

contrassegnati con (**)) sono inclusi nell'allegato III-bis, e usufruiscono delle modalità prescrittive semplificate nella terapia del dolore.

COMPOSIZIONI per somministrazioni ad uso diverso da quello parenterale, contenenti acetildiidrocodeina, etilmorfina, folcodina, nicocodina, nicodicodina, norcodeina e loro sali in quantità, espressa in base anidra, superiore a 10 mg fino a 100 mg, per unità di somministrazione o in quantità percentuale, espressa in base anidra, compresa tra l'1% ed il 2,5% p/v (peso/volume), della soluzione multidose; composizioni per somministrazione rettale contenenti acetildiidrocodeina, etilmorfina, folcodina, nicocodina, nicodicodina, norcodeina e loro sali in quantità, espressa in base anidra, superiore a 20 mg fino a 100 mg per unità di somministrazione;

COMPOSIZIONI per somministrazioni ad uso diverso da quello parenterale contenenti codeina** o diidrocodeina** in quantità, espressa in base anidra, superiore a 10 mg per unità di somministrazione o in quantità percentuale, espressa in base anidra, superiore all'1% p/v (peso/volume) della soluzione multidose; composizioni per somministrazione rettale contenenti codeina**, diidrocodeina** e loro sali in quantità, espressa in base anidra, superiore a 20 mg per unità di somministrazione;

COMPOSIZIONI per somministrazioni ad uso diverso da quello parenterale contenenti fentanil**, idrocodone**, idromorfone**, morfina**, ossicodone**, ossimorfone**, tapentadolo**, Tramadolo**

COMPOSIZIONI per somministrazioni ad uso transdermico contenenti buprenorfina**;

COMPOSIZIONI per somministrazioni sublinguali contenenti Sufentanil (**).

COMPOSIZIONI di difenossilato contenenti, per unità di dosaggio, come massimo 2,5 mg di difenossilato calcolato come base anidra e come minimo una quantità di solfato di atropina pari all'1 per cento della quantità di difenossilato;

COMPOSIZIONI di difenossina contenenti, per unità di dosaggio, come massimo 0,5 mg di difenossina e come minimo una quantità di atropina pari al 5 per cento della quantità di difenossina;

COMPOSIZIONI che contengono, per unità di somministrazione, non più di 0,1 g di propiram mescolati ad una quantità almeno uguale di metilcellulosa;

COMPOSIZIONI per uso parenterale contenenti:

CLORDEMETILDIAZEPAM (DELORAZEPAM)

DIAZEPAM

LORAZEPAM

MIDAZOLAM

Remimazolam

medicinali a base di xilazina ad uso veterinario

TABELLA MEDICINALI SEZIONE E

MEDICINALI E SOSTANZE ATTIVE AD USO FARMACEUTICO.

Medicinali soggetti a prescrizione medica: ricetta ripetibile.

"Composizioni per somministrazioni ad uso diverso da quello parenterale contenenti acetildiidrocodeina, codeina**, diidrocodeina**, etilmorfina, folcodina, nicocodina, nicodicodina, norcodeina e loro sali in quantità, espressa in base anidra, non superiore a 10 mg per unità di somministrazione o in quantità percentuale, espressa in base anidra, inferiore all'1% p/v (peso/volume) della soluzione multidose; Composizioni per somministrazione rettale contenenti acetildiidrocodeina, codeina**, diidrocodeina**, etilmorfina, folcodina, nicocodina, nicodicodina, norcodeina e loro sali in quantità, espressa in base anidra, non superiore a 20 mg per unità di somministrazione".

COMPOSIZIONI le quali, in associazione con altri principi attivi, contengono i barbiturici od altre sostanze ad azione ipnotico sedativa comprese nella tabella medicinali sezioni A e B

COMPOSIZIONI medicinali per uso diverso da quello iniettabile che contengono destropropossifene in associazione con altri principi attivi

COMPOSIZIONI ad uso diverso da quello parenterale contenenti:

ALAZEPAM

ALPRAZOLAM

BROMAZEPAM

BROTIZOLAM

CLOBAZAM

CLONAZEPAM

CLORAZEPATO
CLORDIAZEPOSSIDO
CLOTIAZEPAM
DELORAZEPAM
DIAZEPAM
ESTAZOLAM
ETIZOLAM
FLURAZEPAM
KETAZOLAM
LORAZEPAM
LORMETAZEPAM
MEDAZEPAM
MIDAZOLAM
NIMETAZEPAM
NITRAZEPAM
NORDAZEPAM
OSSAZEPAM
OSSAZOLAM
PINAZEPAM
PRAZEPAM
QUAZEPAM
TEMAZEPAM
TRIAZOLAM
ZALEPLON
ZOLPIDEM
ZOPICLONE

AGGIORNAMENTO (30)

Successivamente la Corte Costituzionale, con sentenza 12 - 25 febbraio 2014, n. 32 (in G.U. 1a s.s. 5/3/2014, n. 11), ha dichiarato l'illegittimità costituzionale dell'art. 4-vicies ter del decreto-legge 30 dicembre 2005, n. 272 (che ha disposto l'introduzione delle presenti Tabelle).

AGGIORNAMENTO (20)

Il Decreto 19 giugno 2006 (in G.U. 27/06/2006, n. 147), ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Dalla tabella II, sezione B di cui all'art. 14 del testo unico è esclusa la seguente sostanza:

denominazione comune: tramadolo;

denominazione chimica: 2-[(dimetilamino)metil]-1-(3-metossifenil) -cicloesano.

AGGIORNAMENTO (21)

Il Decreto 7 agosto 2006 (in G.U. 21/08/2006, n. 193) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "La ripetibilità della vendita dei medicinali di cui alla tabella II, sezione E, del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, è consentita, complessivamente, per non più di tre volte".

AGGIORNAMENTO (22)

Il Decreto 18 aprile 2007 (in G.U. 28/04/2007, n. 98) ha disposto:

- (con l'art. 1, comma 1) che "Nella tabella I di cui all'art. 14 del testo unico sono aggiunte, secondo l'ordine alfabetico, le seguenti sostanze:

Denominazione comune	Denominazione chimica	Altra
----------------------	-----------------------	-------

		denominazione
Alcaloidi totali dell'oppio		
	Beta-idrossimetil - 3 - fentanil	
Buprenorfina	21 - ciclopropil - 7 - alfa-[(S) - 1 - idrossi - 1,2,2 - trimetilpropil] - 6,14 - endo - etan - 6,7,8,14 - tetraidrooripavina	
Destromoramide intermedio		
Dietilamide dell'acido (+) - 1 - metil - lisergico		
Morfina metil bromuro ed altri derivati morfiniti ad {azoto pentavalente} tra i quali i derivati N-ossimorfiniti (quale la N-ossicodina)		".

- (con l'art. 2, comma 1) che "Nella tabella II, sezione B di cui all'art. 14 del testo unico sono aggiunte, secondo l'ordine alfabetico, le seguenti sostanze:"

Denominazione comune	Denominazione chimica	Altra denominazione
Delta-9-tetraidrocannabinolo	(6aR, 10aR) -6a,7,8,10a - tetraidro-6,6,9 - trimetil - 3 - pentil - 6H - dibenzo[b,d] piran - 1 - olo	
Trans- delta- 9-tetraidrocannabinolo		Dronabinol
Nabilone	3 - (1,1- dimetileptil)- 6,6a,7,8,10,10a - esaidro - 1 -	

	idrossi - 6, 6 - dimetil - 9 H - dibenzo [b,d] piran - 9 - one	
--	---	--

- (con l'art. 3, comma 1) che "Nella tabella I di cui all'art. 14 del testo unico la denominazione comune Messalina, relativa alla sostanza indicata con la denominazione chimica 3,4,5-trimetossifeniletilamina e con altra denominazione TMPEA, è sostituita con la denominazione comune: Mescalina";
- (con l'art. 4, comma 1) che "Dalla tabella I di cui all'art. 14 del testo unico è esclusa la seguente sostanza:

Denominazione comune	Denominazione chimica	Altra denominazione
Etilciclidina	N-etil - 1 - fenilcicloesilamina	PCE

- (con l'art. 4, comma 2) che "Dalla tabella I di cui all'art. 14 del testo unico è esclusa la seguente sostanza:"

Denominazione comune	Denominazione chimica	Altra denominazione
Estere etilico dell'acido 4 - fenilpiperidin - 4 - carbossilico		

- (con l'art. 4, comma 2) che "Dalla tabella I di cui all'art. 14 del testo unico è esclusa la seguente

sostanza:"

Denominazione comune	Denominazione chimica	Altra denominazione
Estere etilico dell'acido 4 - fenilpiperidin - 4 - carbossilico		

- (con l'art. 5, comma 1) che "La nota in calce alla tabella II, sezione A di cui all'art. 14 del testo unico «Sono espressamente escluse dalla presente tabella le sostanze: Destrometorfano e Destrorfano» è soppressa".

- (con l'art. 5, comma 2) che "Alla tabella I di cui all'art. 14 del testo unico è aggiunta la seguente nota in calce: «Sono espressamente escluse dalla presente tabella le sostanze: Destrometorfano e Destrorfano»".

- (con l'art. 7, comma 1) che "Nella tabella II, sezione A di cui all'art. 14 del testo unico, le parole «Ricetta a ricalco» e «I medicinali contrassegnati con ** possono essere utilizzati per il trattamento del dolore severo in corso di patologia neoplastica e degenerativa (allegato III-bis)» sono sostituite dalle seguenti: «I medicinali contrassegnati con ** costituiscono l'allegato III-bis del testo unico» e «Il farmacista allestisce e dispensa preparazioni magistrali a base dei farmaci compresi nella presente tabella, da soli o in associazione con farmaci non stupefacenti, dietro presentazione di ricetta autocopiante, ad esclusione di quelle che, per la loro composizione quali-quantitativa, rientrano nella tabella II, sezione D o E»".

- (con l'art. 7, comma 2) che "Nella tabella II, sezione B di cui all'art. 14 del testo unico, le parole «Per le preparazioni galeniche: ricetta da rinnovarsi volta per volta» sono sostituite dalle seguenti: «Il farmacista allestisce e dispensa preparazioni magistrali a base dei farmaci compresi nella presente tabella, da soli o in associazione con altri farmaci non stupefacenti, dietro presentazione di ricetta da rinnovarsi volta per volta»".

AGGIORNAMENTO (23)

Il Decreto 18 luglio 2007 (in G.U. 27/07/2007, n. 173) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nella tabella I allegata al testo unico è aggiunta la seguente sostanza:

Denominazione comune	Denominazione chimica	Altra denominazione
Benzilpiperazina (BZP)	N-Benzylpiperazina	l-Benzilpiperazina"

- (con l'art. 1, comma 2) che "La sostanza di cui al comma 1 è inserita, secondo l'ordine alfabetico, fra le sostanze benzilmorfina e benzetramide".

AGGIORNAMENTO (24)

Il Decreto 25 settembre 2007 (in G.U. 11/10/2007, n. 237) ha disposto:

- (con l'art. 7, comma 1) che "Nella tabella I allegata al testo unico sono aggiunte:"

Denominazione comune	Denominazione chimica	Altra denominazione
Argyreia nervosa semi		
Ipomoea violacea semi		
Rivea corymbosa semi		

- (con l'art. 1, comma 2) che "La Argyreia nervosa semi di cui al comma 1 è inserita, secondo l'ordine alfabetico, fra le sostanze Anileridina e Benzetidina".

- (con l'art. 1, comma 3) che "L'Ipomoea violacea semi di cui al comma 1 è inserita, secondo l'ordine alfabetico, fra le sostanze Idrossipetidina e Isometadone.

- (con l'art. 1, comma 4) che "La Rivea corymbosa semi di cui al comma 1 è inserita, secondo l'ordine alfabetico, fra le sostanze Racemorfanio e Salvia divinorum pianta".

AGGIORNAMENTO (27)

Il Decreto 19 febbraio 2008, (in G.U. 5/3/2008, n. 55) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nella tabella I allegata al testo unico è aggiunta la seguente sostanza:

denominazione comune: oripavina;

denominazione chimica: 3-O-demetiltebaina;

oppure:

6,7,8,14-tetraidro-4,5- α -epossi-6-metossi-17-metilmorfinan- 3-olo;

altra denominazione: -.

2. La sostanza di cui al comma 1 è inserita, secondo l'ordine alfabetico, fra le sostanze Oppio e Paglia di papavero".

AGGIORNAMENTO (28)

L'Ordinanza 16 giugno 2009, (in G.U. 20/06/2009, n. 141), ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nelle more di una idonea revisione legislativa del testo unico, relativamente ai criteri di classificazione e alle modalità di prescrizione dei medicinali oppiacei da utilizzare nella terapia del dolore in grado di tutelare efficacemente i diritti dei malati i composti medicinali utilizzati in terapia del dolore elencati nell'allegato III-bis del testo unico, con esclusione dei composti a base di metadone e buprenorfina ad uso orale, sono temporaneamente iscritti nella sezione D della tabella II allegata al citato testo unico, limitatamente alle composizioni seguenti:

a) composizioni per somministrazioni ad uso diverso da quello parenterale contenenti codeina e

diidrocodeina in quantità, espressa in base anidra, superiore a 10 mg per unità di somministrazione o in quantità percentuale, espressa in base anidra, superiore all'1% p/v (peso/volume) della soluzione multidose;

b) composizioni per somministrazione rettale contenenti codeina, diidrocodeina e loro sali in quantità, espressa in base anidra, superiore a 20 mg per unità di somministrazione;

c) composizioni per somministrazioni ad uso diverso da quello parenterale contenenti fentanyl, idrocodone, idromorfone, morfina, ossicodone e ossimorfone;

d) composizioni per somministrazioni ad uso transdermico contenenti buprenorfina".

Ha inoltre disposto (con l'art. 2, comma 1) che "La presente ordinanza ha effetto fino all'entrata in vigore delle disposizioni di revisione del testo unico richiamate all'art. 1 e, in ogni caso, per non oltre dodici mesi".

AGGIORNAMENTO (33)

Il Decreto 7 maggio 2010 (in G.U. 25/5/2010, n. 120) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nella tabella II, sezione A, di cui all'art. 14 del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, è aggiunta, secondo l'ordine alfabetico, la seguente sostanza: Tapentadolo, denominazione comune; 3-[(1R,2R)-3-(dimetilamino)-1-etil-2metilpropil]fenolo, denominazione chimica".

AGGIORNAMENTO (34)

Il Decreto 11 giugno 2010 (in G.U. 24/6/2010, n. 145) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nella tabella I e nella tabella II, sezione A, di cui all'art. 14 del decreto del Presidente della Repubblica del 9 ottobre 1990, n. 309, e successive modificazioni ed integrazioni, è aggiunta, secondo l'ordine alfabetico, la seguente sostanza:

nandrolone, denominazione comune;

17-idrossi-4-estren-3-one, denominazione chimica;

19-Nortestosterone, altra denominazione".

AGGIORNAMENTO (35)

Il Decreto 16 giugno 2010 (in G.U. 25/6/2010, n. 146) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nella tabella I, di cui all'art. 14 del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, sono aggiunte, secondo l'ordine alfabetico, la seguenti sostanze:

JWH-018, denominazione comune

(naftalen-1-il)(1-pentil-1H-indol-3-il) metanone, denominazione chimica.

JWH-073, denominazione comune

(naftalen-1-il)(1-butil-1H-indol-3-il) metanone, denominazione chimica.

Mefedrone, denominazione comune

o 4-Metilmetcatinone, denominazione chimica".

AGGIORNAMENTO (38)

Il Decreto 31 marzo 2011 (in G.U. 16/4/2011, n. 88) ha disposto (con l'art. 2, comma 2) che "Nella tabella II, sezione A, dopo la parola tapentadolo, sono aggiunti i simboli «**»".

AGGIORNAMENTO (40)

Il Decreto 11 maggio 2011 (in G.U. 16/5/2011, n. 112) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nella tabella I di cui all'articolo 14 del decreto del Presidente della Repubblica del 9 ottobre 1990, n. 309, sono aggiunte, secondo l'ordine alfabetico, le seguenti sostanze:

3,4-Metilendiossiprovalerone (MDPV), denominazione comune

(RS)-1-(benzo[d][1,3]

diossol-5-il)-2-(pirrolidin-1-il)pentan-1-one, denominazione

chimica. JWH-250, denominazione comune

1-pentil-3-(2-metossifenilacetil)indolo, denominazione chimica

[2-(2-metossifenil)-1-(1-pentilindol-3-il)etanone], altra
denominazione.

JWH-122, denominazione comune

[1-pentil-3-(4-metil-1-naftoil)indolo], denominazione chimica 4-metilnaftalen-1-il-(1-pentilindol-3-il)metanone, altra
denominazione.

Analoghi di struttura derivanti dal 3-fenilacetilindolo,
denominazione comune.

Analoghi di struttura derivanti dal 3-(1-naftoil)indolo,
denominazione comune".

AGGIORNAMENTO (41)

Il Decreto 2 agosto 2011 (in G.U. 4/8/2011, n. 180) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nella tabella I di cui all'articolo 14 del decreto del Presidente della Repubblica del 9 ottobre 1990, n. 309, sono aggiunte, secondo l'ordine alfabetico, le seguenti sostanze:

Amfepramone, denominazione comune

2-(dietilamino)propiofenone, denominazione chimica

Dietilpropione, altra denominazione

Fendimetrazina, denominazione comune

(+) - (2S,3S)- 3,4-dimetil-2-fenilmorfolina, denominazione chimica Fentermina, denominazione comune

Alfa,alfa-dimetilfeniletilamina, denominazione chimica

Mazindolo, denominazione comune

5-(para-clorofenil)-2,5-diidro-3H-imidazo[2,1-a]isoindol-5-olo,

denominazione chimica".

Ha inoltre disposto (con l'art. 2, comma 1) che "Dalla tabella II sezione B di cui all'articolo 14 del decreto del Presidente della Repubblica del 9 ottobre 1990, n. 309, sono eliminate le seguenti sostanze:

Amfepramone, denominazione comune

2-(dietilamino) propiofenone, denominazione chimica

Dietilpropione, altra denominazione

Fendimetrazina, denominazione comune

(+) - (2S,3S)- 3,4-dimetil-2-fenilmorfolina, denominazione chimica Fentermina, denominazione comune

Alfa,alfa-dimetilfeniletilamina, denominazione chimica

Mazindolo, denominazione comune

5-(para-clorofenil)-2,5-diidro-3H-imidazo[2,1-a]isoindol-5-olo, denominazione chimica".

AGGIORNAMENTO (47)

Il Decreto 4 febbraio 2016 (in G.U. 19/02/2016, n. 41) ha disposto (con l'art. 1, comma 2) che "Dalle tabelle dei medicinali, del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, e successive modificazioni, sono escluse, secondo l'ordine alfabetico, le seguenti sostanze:

[...]

dalla sezione E:

[...]

Destropropossifene".

AGGIORNAMENTO (43)

Il Decreto 29 dicembre 2011 (in G.U. 04/01/2012, n. 3) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nella tabella I del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, sono aggiunte, secondo l'ordine alfabetico, la seguenti sostanze:

Butilone, denominazione comune

1-(1,3-benzodiossol-5-il)-2-(metilamino)butan-1-one, denominazione chimica

Bk-MBDB, altra denominazione

AM-694, denominazione comune

1-[(5-fluoropentil)-1H-indol-3-il]-(2-iodofenil)metanone,
denominazione chimica

1-(5-fluoropentil)-3-(2-iodobenzoil)indolo, altra denominazione

Analoghi di struttura derivanti dal 2-amino-1-fenil-1-propanone, per una o più sostituzioni sull'anello aromatico e/o sull'azoto e/o sul carbonio terminale in posizione 4 della catena butilica, denominazione comune.

Analoghi di struttura derivanti dal 3-benzoilindolo, denominazione comune.

Ha inoltre disposto (con l'art. 1, comma 2) che "Nella tabella I del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309 viene altresì aggiunta la seguente nota:

Dalla presente tabella sono espressamente escluse le sostanze Bupropione e Pirovalerone".

AGGIORNAMENTO (44)

Il Decreto 11 giugno 2012 (in G.U. 20/06/2012, n. 142) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nella tabella I del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, sono aggiunte, secondo l'ordine alfabetico, la seguenti sostanze:

6-Monoacetilmorfina, denominazione comune

3-idrossi-6-acetil-7,8-dideidro-4,5-epossi-N-metilmorfinano,

denominazione chimica

6-MAM, altra denominazione;

3-Monoacetilmorfina, denominazione comune

3-acetil-6-idrossi-7,8-dideidro-4,5-eossi-N-metilmorfinano,

denominazione chimica

3-MAM, altra denominazione".

Ha inoltre disposto (con l'art. 2, comma 1) che "Nella tabella I del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, la denominazione: «Analoghi di struttura derivanti dal 2-amino-1-fenil-1-propanone, per una o più sostituzioni sull'anello aromatico e/o sull'azoto e/o sul carbonio terminale in posizione 4 della catena butilica» è sostituita dalla seguente: «Analoghi di struttura derivanti dal 2-amino-1-fenil-1-propanone, per una o più sostituzioni sull'anello aromatico e/o sull'azoto e/o sul carbonio terminale»".

AGGIORNAMENTO (45)

Il Decreto 24 ottobre 2012 (in G.U. 12/11/2012, n. 264) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nella tabella I del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, sono inserite, secondo l'ordine alfabetico, le seguenti sostanze:

Metossietamina, denominazione comune;

2-(etilamino)-2-(3-metossifenil)cicloesano, denominazione chimica;

MXE, MKET, altra denominazione;

4-Metilamfetamina, denominazione comune;

1-(4-metilfenil)propan-2-amina, denominazione chimica;

(4-MA), altra denominazione;

CP 47,497, denominazione comune;

(2-[(1R,3S)-3-idrossicicloesil]-5-(2-metilottan-2-il)fenolo,

denominazione chimica;

CP 47.497-omologo C8, denominazione comune;

(2-[(1R,3S)-3-idrossicicloesil]-5-(2-metilnonan-2-il)fenolo,

denominazione chimica;

Cannabicicloesanololo, altra denominazione;

4 Fluoroamfetamina, denominazione comune;

((RS)-1-(4-fluorofenil)propan-2-amina), denominazione chimica;

(4-FA), altra denominazione;

MDAI, denominazione comune;

5,6-Metilendiossi-2-aminoindano, denominazione chimica".

AGGIORNAMENTO (46)

Il Decreto 23 gennaio 2013 (in G.U. 8/2/2013, n. 33) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nella tabella II, sezione B, del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, sono inseriti, secondo l'ordine alfabetico:

Medicinali di origine vegetale a base di Cannabis (sostanze e preparazioni vegetali, inclusi estratti e tinture)".

AGGIORNAMENTO (48)

Il Decreto 25 giugno 2013 (in G.U. 8/7/2013, n. 158) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nella tabella I del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, e successive modificazioni, sono inserite, secondo l'ordine alfabetico, le seguenti sostanze:

(6-APB): denominazione comune

6-(2-aminopropil)benzofurano: denominazione chimica

(5-APB): denominazione comune

5-(2-aminopropil)benzofurano: denominazione chimica

(6-APDB): denominazione comune

6-(2-aminopropil)-2,3-diidrobenzofurano: denominazione chimica

(5-APDB): denominazione comune

5-(2-aminopropil)-2,3-diidrobenzofurano: denominazione chimica".

AGGIORNAMENTO(53)

Il Decreto 10 febbraio 2015 (in G.U. 27/02/2015, n. 48) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che:

"Nella tabella I del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, e successive modificazioni, sono inserite, secondo l'ordine alfabetico, le seguenti sostanze:

(25I-NBOMe): denominazione comune

4-iodo-2,5-dimetossi-N-(-2-metossibenzil) fenetilammina: denominazione chimica;

(AH-7921): denominazione comune

3,4-dicloro-N-[(1- (dimetilammino)cicloesil)metil] benzamide: denominazione chimica;

(MT-45): denominazione comune

1-cicloesil-4-(1,2-difenilettil)-piperazina: denominazione chimica.

AGGIORNAMENTO (58)

Il Decreto 1 agosto 2016 (in G.U. 11/8/2016, n. 187) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nella Tabella I, del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, e successive modificazioni, sono inserite, secondo l'ordine alfabetico, le seguenti sostanze:

[...]

4-MMA NBOMe, denominazione chimica,

N-[(2-Metossifenil)metil]-N-metil-1-(p-tolil)propan-2-amina,

denominazione chimica,

N-(orto-Metossibenzil)-4-metilmetamfetamina, altra denominazione".

AGGIORNAMENTO (77)

Il Decreto 1 ottobre 2020 (in G.U. 15/10/2020, n. 255) ha disposto (con l'art. 1, comma 1) che "Nella tabella dei medicinali, sezione B, del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, e successive modificazioni, è inserita, secondo l'ordine alfabetico, la seguente categoria di sostanze: composizioni per somministrazione ad uso orale di cannabidiolo ottenuto da estratti di Cannabis".

AGGIORNAMENTO (79)

Il Decreto 28 ottobre 2020 (in G.U. 29/10/2020, n. 270) nel modificare il Decreto 1 ottobre 2020 (in G.U. 15/10/2020, n. 255) ha conseguentemente disposto (con l'art. 1, comma 1) che "L'entrata in vigore del DM 1° ottobre 2020, "Aggiornamento delle tabelle contenenti l'indicazione delle sostanze stupefacenti e psicotrope, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, e successive modificazioni e integrazioni. Inserimento nella Tabella dei medicinali, sezione B, delle composizioni per somministrazione ad uso orale di cannabidiolo ottenuto da estratti di Cannabis", è sospesa in attesa dei pareri di cui in premessa, richiesti all'Istituto superiore di sanità e al Consiglio superiore di sanità".

AGGIORNAMENTO (104)

Il Decreto 7 agosto 2023 (in G.U. 21/08/2023, n. 194), nel modificare l'art. 1 del Decreto 1° ottobre 2020 (in G.U. 15/10/2020, n. 255), ha conseguentemente disposto (con l'art. 1, comma 1) che "È revocato il decreto del Ministro della salute 28 ottobre 2020, recante la sospensione dell'entrata in vigore del decreto del Ministro della salute 1° ottobre 2020, recante «Aggiornamento delle tabelle contenenti l'indicazione delle sostanze stupefacenti e psicotrope, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, e successive modificazioni e integrazioni.

Inserimento nella Tabella dei medicinali, sezione B, delle composizioni per somministrazione ad uso orale di cannabidiolo ottenuto da estratti di Cannabis»".

Ha inoltre disposto con (l'art. 1, comma 2) che "Ai sensi e per gli effetti di cui al comma 1, dall'entrata in vigore del presente provvedimento decorrono gli effetti del decreto del Ministro della salute 1° ottobre 2020".