



**GŁÓWNY INSPEKTOR
FARMACEUTYCZNY**
Dorota Duliban

Warszawa, 17.10.2005

GIF-N-P/4701/148/2005

**KOMUNIKAT nr 9
GŁÓWNEGO INSPEKTORA FARMACEUTYCZNEGO
z dnia 17 października 2005 r.**

Główny Inspektorat Farmaceutyczny przypomina, iż w związku z wejściem w życie od dnia 04.10.2005 r ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o *przeciwdziałaniu narkomanii* (Dz. U. 2005 Nr 179, poz. 1485) – Ketamina (2-(2-chlorofenilo)-2-(metyloamino)-cykloheksan) została wpisana na listę substancji psychotropowych grupy II-P.

W związku z powyższym na podmiotach prowadzących wytwarzanie, przetwarzanie, przerób, obrót hurtowy i detaliczny, a także stosujących Ketaminę spoczywa obowiązek uzyskania stosownego zezwolenia bądź zgody w tym zakresie.

Wszyscy przedsiębiorcy, którzy przed dniem 04.10.2005 r. weszli w posiadanie Ketaminy, a nie posiadali na podstawie dotychczasowych przepisów zezwolenia bądź zgody, muszą wystąpić do właściwych organów Państwowej Inspekcji Farmaceutycznej o uzyskanie stosownych zezwoleń lub zgód w zależności od podejmowanych operacji.

Do czasu uzyskania stosownych decyzji wszelkie działania z użyciem Ketaminy są zabronione.

Tryb składania wniosku i uzyskania zezwolenia zgodnie z art. 89 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o *przeciwdziałaniu narkomanii*, określają do czasu wydania nowych aktów wykonawczych przepisy rozporządzeń wydane na podstawie delegacji do ustawy o *przeciwdziałaniu narkomanii* z dnia 24 kwietnia 1997 r. (Dz. U. Nr 24, poz. 198 z późniejszymi zmianami).