

Swissmedic, Schweizerisches Heilmittelinstitut
Bereich Bewilligungen
Leiterin Abteilung Betäubungsmittel
Dr. Monika Joos
Postfach, Hallerstrasse 7
3000 Bern 9

scienceindustries
Wirtschaftsverband Chemie Pharma Biotech

Nordstrasse 15 · Postfach · 8021 Zürich
info@scienceindustries.ch
T +41 44 368 17 11
F +41 44 368 17 70

Zürich, 11.10.2017

Informelle Konsultation zum Entwurf der Verordnung des EDI über die Verzeichnisse der Betäubungsmittel, psychotropen Stoffe, Vorläuferstoffe und Hilfschemikalien (Betäubungsmittelverzeichnisverordnung, BetmVV-EDI, SR 812.121.11): Stellungnahme scienceindustries

Sehr geehrte Frau Dr. Joos

Wir beziehen uns auf das Schreiben vom 07.09.2017, mit welchem Sie uns die Möglichkeit bieten, zu der geplanten Erweiterung der Stoffliste in Anhang 6 Verzeichnis e Stellung zu nehmen. Für diese Möglichkeit bedanken wir uns herzlich und nehmen sie hiermit gerne wahr.

Wir haben festgestellt, dass für einige Stoffe noch keine CAS-Nummer zur Verfügung steht. Dementsprechend wird deren Identifizierung und Kontrolle in den Unternehmen komplexer. Wir möchten daher anregen, dass INCB die CAS-Nummer für die entsprechenden Stoffe beantragt.

Des Weiteren regen wir an, dass Swissmedic überprüft, ob es zwecks besserer Kontrollmöglichkeit nicht sinnvoll wäre, im Rahmen der Aktualisierung des Verzeichnisses e bei der Zollverwaltung eine verbindliche Zolltarifnummorauskunft für die neuen Stoffe zu beantragen. scienceindustries würde diese in der Restrict List auflisten.

In der Beilage stellen wir Ihnen gerne noch die Liste mit ergänzten Informationen zur Verfügung.

Basierend auf den erhaltenen Rückmeldungen aus den Unternehmen stimmt scienceindustries der Aufnahme der vorgeschlagenen Einzelsubstanzen in Anhang 6 Verzeichnis e zu.

Wir bedanken uns schon jetzt für die Berücksichtigung unserer Anliegen.

Für Rückfragen stehen wir Ihnen gerne zur Verfügung.

Freundliche Grüsse
scienceindustries



Dr. Beat Moser
Direktor



Dr. Erik Jandrasits
Handelsverkehr

Beilage: erwähnt (elektronisch versandt)

BetmV-EDI, Verzeichnis 6, Konsultation September 2017

Nummer	Bezeichnung	Abkürzung	CAS	IUPAC Bezeichnung	weitere Bezeichnungen	Summenformel
217	5B-APINACA	5B-AKB48	na	N-(1-Adamantyl)-1-(5-brompentyl)-1H-indazol-3-yl-carboxamid		C23H30BrN3O
218	5C-APINACA	5C-AKB48	na	N-(1-Adamantyl)-1-(5-chlorpentyl)-1H-indazol-3-yl-carboxamid		C23H30ClN3O
219	5F-AMB		1715016-74-2	2-[[1-(5-Fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl]formamido]-3-methylmethoxybutanoat	5F-MMB-PINACA, 5F-AMB-PINACA; 5-Fluoro-AMB, 2-(1-(5-Fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl)carboxylamino)-3-methylbutanoic acid methyl ester, N-(1-(5-Fluoropentyl)-1H-indazol-3-yl)carboxylvaline methyl ester	C19H26FN3O3
220	TH-018		1364933-55-0	1-Naphthyl-1-pentyl-1H-indazol-3-ylmethanon	3-(1-Naphthoyl)-1-pentyl-1H-indazol-1-Naphthalenyl(1-pentyl-1H-indazol-3-yl)methanone	C23H22N2O
221	5F-APP-PICA		743231-02-1	N-(1-Amino-1-oxo-3-phenylpropan-2-yl)-1-(5-Fluoropentyl)-1H-indol-3-carboxamid	PX-1, SRF-30	C23H26FN3O2
222	ADB-PINACA		1633766-73-0	N-(1-(Aminocarbonyl)-2,2-dimethylpropyl)-1-pentyl-1H-indazol-3-carboxamid	N-(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide; N-(1-Amino-3,3-dimethyl-1-oxo-2-butanyl)-1-pentyl-1H-indazole-3-carboxamide; 1H-indazole-3-carboxamide, N-[(1-aminocarbonyl)-2,2-dimethylpropyl]-1-pentyl-	C19H28N4O2
223	N-Cumyl-4CN-B7AICA		na	N-Cumyl-(4-cyanobutyl)-7-azaindol-3-carboxamid	APF-001	C22H24N4O
224	Cumyl-Pegacion		na	5-Pentyl-2-(2-phenylpropan-2-yl)-2,5-dihydro-1H-pyrido[4,3-b]indol-1-on		C25H28N2O
225	Furanylfentanyl		101345-86-8	N-Phenyl-N-[(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]furan-2-carboxamid	2-Furancarboxamide, N-phenyl-N-[(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]-N-Phenyl-N-[(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]-2-furamide	C24H26N2O2
226	Benzylfentanyl		1474-02-8	N-(1-Benzylpiperidin-4-yl)-N-phenylpropanamid	NSC 73402; N-(1-benzylpiperidin-4-yl)-n-phenyl	C21H26N2O
227	Acrylfentanyl		82003-75-6	N-(1-Phenethylpiperidin-4-yl)-N-phenylacrylamid	Acrylfentanyl; Acrylfent; Acrylfentanyl	C22H26N2O
228	4-AcO-MET		1445751-40-5	4-Acetoxy-N-ethyl-N-methyltryptamin	3-(2-[Ethyl(methylamino)ethyl]-1H-indol-4-yl)acetate; 4-Acetoxy-MET; 4-Acetoxy-N-methyl-N-ethyltryptamine; UNII-PCJ17NV1P0; PCJ17NV1P0; 4-AcO-Met; 4-Acetoxyethylmethyltryptamine	C15H20N2O2
229	Benzedron		1225617-75-3	1-(4-Methylphenyl)-2-(benzylamino)propan-1-on	4-MBC; 2-(Benzylamino)-1-(4-methylphenyl)-1-propanone	C17H19NO
230	4-Fluorethylphenidat	4F-EPH	na	Ethyl 2-(4-Fluorophenyl)-2-(piperidin-2-yl)acetat		C15H20FNO2
231	Medonazepam		67027-56-9	5-(2-Chlorophenyl)-1,3-dihydro-3-methyl-7-nitro-2H-1,4-benzodiazepin-2-on	(RS)-Ro 11-3128/002; Ro 11-3128/002; 67027-56-9; 5-(2-chlorophenyl)-3-methyl-7-nitro-1,3-dihydro-1,4-benzodiazepin-2-one	C16H12ClN3O3
232	3-MeO-PCE		1364933-80-1	N-Ethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexan-1-amin	3-Methoxyethylidid; N-ethyl-1-(3-methoxyphenyl)cyclohexanamine; Cyclohexanamine, N-ethyl-1-(3-methoxyphenyl)-	C15H23NO
233	ALD-52		3270-02-8	4-Acetyl-N,N-diethyl-7-methyl-4,6,8,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]quinolin-9-carboxamid	1-Acetylsergésäurelethylamid; Ald-52; D-1-Acetyl lysergic acid diethylamide; BRN 0054234; Lysergamide, 1-acetyl-N,N-diethyl-(6Cl,7Cl); 3270-02-8; Ergoline-8-carboxamide, 1-acetyl-9,10-didehydro-N,N-diethyl-6-methyl-, (8-beta)-	C22H27N3O2
234	4-Fluorisobutyrfentanyl		na	N-(4-Fluorophenyl)-N-(1-phenethylpiperidin-4-yl)isobutyramid	4-PiBF, pPiBF	C23H29FN2O
235	Tetrahydrofurfanylfentanyl		na	N-(1-Phenethylpiperidin-4-yl)-N-phenyltetrahydrofuran-2-carboxamid	TH-F	C24H30N2O2