

não auferem remuneração adicional pelo exercício do seu mandato mas têm direito ao abono de ajudas de custo e despesas de deslocação suportadas pelos seus respetivos locais de origem.

### Artigo 5.º

#### Funcionamento

1 — Cada Administração Regional de Saúde assegura o suporte logístico necessário ao funcionamento da respetiva CFT-ARS.

2 — O funcionamento das CFT-ARS está sujeito a regulação interno aprovado pelo Conselho Diretivo da respetiva Administração Regional de Saúde.

3 — As reuniões da CFT-ARS têm uma periodicidade mínima mensal, podendo ser convocada extraordinariamente pelo seu presidente ou por solicitação de metade dos seus membros.

4 — As CFT-ARS podem solicitar a colaboração de entidades de saúde, públicas ou privadas, na prossecução das suas atribuições.

5 — Para prossecução das suas atribuições, as ARS disponibilizam às respetivas CFT-ARS as informações relativas a prescrição e dispensa de medicamentos, designadamente em relação a:

a) Informação global sobre prescrição e dispensa de medicamentos na respetiva Administração Regional de Saúde;

b) Informação agregada sobre os padrões de prescrição, por Agrupamento de Centros de Saúde e por Hospital;

c) Informação sobre a dispensa de medicamentos;

d) Justificações técnicas apresentadas nos termos do n.º 3 do artigo 6.º e n.º 3 do artigo 7.º da Portaria n.º 137-A/2012, de 11 de maio.

6 — No âmbito das suas atribuições as CFT-ARS podem solicitar informações adicionais à entidade responsável pelo CCF, aos Hospitais, aos Agrupamentos de Centros de Saúde ou a prescritores individuais com detalhe de prescrição e de dispensa, para efeitos da avaliação individualizada prevista no n.º 3 do artigo 6.º da Portaria n.º 137-A/2012, de 11 de maio.

7 — No âmbito da monitorização da prescrição realizada por médicos dentistas, as CFT-ARS devem solicitar a colaboração da Ordem dos Médicos Dentistas.

### Artigo 6.º

#### Informação e dever de colaboração

1 — Os relatórios e recomendações emitidos pelas CFT-ARS, previstos nas alíneas g), h) e j) do n.º 1 do artigo 3.º, são públicos e devem ser disponibilizados de forma eletrónica na página da respetiva Administração Regional de Saúde.

2 — Sem prejuízo da autonomia de cada CFT-ARS, as recomendações emitidas no âmbito da alínea h) do n.º 1 do artigo 3.º são partilhadas com as restantes CFT-ARS.

3 — As CFT-ARS deverão, e sem prejuízo da sua autonomia técnica, promover reuniões de concertação e partilha de boas práticas, entre si, com uma periodicidade mínima semestral.

4 — Para efeitos dos números anteriores o INFARMED, I. P., disponibilizará a ferramenta eletrónica para partilha de informações entre CFT-ARS.

### Artigo 7.º

#### Entrada em vigor

A presente portaria entra em vigor no dia seguinte ao da sua publicação, devendo as CFT-ARS ora criadas entrar em funcionamento no prazo máximo de 60 dias após entrada em vigor da presente portaria.

O Secretário de Estado da Saúde, *Manuel Ferreira Teixeira*, em 11 de outubro de 2012.

## REGIÃO AUTÓNOMA DA MADEIRA

### Assembleia Legislativa

#### Decreto Legislativo Regional n.º 28/2012/M

##### Aprova normas para a proteção dos cidadãos e medidas para a redução da oferta de «drogas legais»

A Lei n.º 13/2012, de 26 de março, procedeu à 19.ª alteração ao Decreto-Lei n.º 15/93, de 22 de janeiro, que define o regime jurídico do tráfico e consumo de estupefacientes e psicotrópicos, com o aditamento à tabela II-A de substâncias proibidas da mefedrona e da tapentadol.

A alteração legislativa entrou em vigor no passado dia 27 de março, mas não constituiu uma solução eficaz para o problema gerado pelas chamadas «smart shops», as quais mantêm a sua atividade comercial, com novas drogas, que não se enquadram nas tabelas de substâncias proibidas. Neste contexto, a designação de «drogas» é aplicada às substâncias psicoativas que são utilizadas de uma forma que se desvia dos padrões médicos ou sociais aprovados dentro de uma determinada cultura, numa determinada época.

As novas drogas, popularmente designadas como «euforizantes legais» (do anglo-saxónico «legal highs» or «herbal highs»), são também frequentemente referidas em Portugal como «drogas legais». De uma forma geral, possuem características comuns às drogas abrangidas pela lei vigente e são constituídas por compostos obtidos por síntese química ou por partes ou extratos de plantas ou de fungos, destinando-se a provocar uma resposta psicoativa, estimulante, sedativa ou alucinogénica, ou uma combinação das três.

Uma parte das novas drogas resulta da modificação da estrutura molecular de drogas. É o caso dos derivados estruturais da catinona e outras anfetaminas, da cocaína e da ketamina. Outra parte das novas drogas resulta do desenvolvimento de novas substâncias com estruturas distintas, mas efeitos biológicos semelhantes aos das drogas conhecidas, resultantes de um mecanismo de ação farmacodinâmica semelhante. É o caso dos canabinóides e opiáceos sintéticos, de alguns análogos da cocaína ou os derivados da piperazina, triptamina e da fenilciclídina com atividade anfetamínica e ou alucinogénica. Finalmente, a utilização de produtos naturais provenientes de plantas ou fungos tem também aumentado de forma sem precedentes em Portugal. Estes produtos naturais são obtidos de plantas ou fungos que têm uma longa história, por vezes milenar, relativamente à sua farmacognosia e toxicologia.

comerciais, vendidos sob diversas formas (em pó, comprimidos, cápsulas, partes ou extratos de plantas, etc.) via Internet ou em estabelecimentos vulgarmente designados «smartshops» ou «head shops». Geralmente, na rotulagem destes produtos não é descrita a respetiva composição (es-

pecialmente, não se adverte para a presença de substâncias psicoativas). Por outro lado, apresentam a advertência que os produtos não se destinam ao consumo humano, sendo frequentemente anunciados como ambientadores, incensos, sais de banho, ou fertilizantes. Esse procedimento tem sido utilizado com a finalidade ultrapassar a legislação que regula os produtos de consumo humano.

A dimensão do problema subjacente à proliferação destes consumos constitui fundamento bastante para que seja tomada uma opção legislativa diferente ao nível da tutela penal, já que estamos perante novas drogas com estrutura química e ou efeitos biológicos similares aos das drogas ilegais.

A velocidade, sem precedentes, com que as novas drogas podem aparecer e ser distribuídas em todo o mundo torna difícil ou mesmo impossível avaliar em tempo útil os perigos para a saúde pública e os riscos sociais e danos decorrentes do seu consumo e, portanto, uma boa compreensão dos potenciais danos dessas substâncias está por avaliar. Por outro lado, é frequente encontrar a convicção entre os potenciais consumidores que, além da ausência de problemas legais decorrentes da sua posse ou comércio, as novas drogas são mais puras e relativamente seguras, comparativamente às drogas entretanto ilegalizadas.

No entanto, tendo em conta que os efeitos psicotrópicos são semelhantes às drogas ilegais, no mínimo, os efeitos adversos decorrentes desses efeitos (e. g. efeitos a curto termo como dependência, psicoses, esquizofrenia, perda de faculdades cognitivas e de memória bem como morte por sobredosagem, e efeitos a longo termo, como o desenvolvimento de doenças neurodegenerativas), bem como os efeitos tóxicos a nível periférico (e. g. a nível cardiovascular, hepático e renal) serão necessariamente presentes, aos quais se acrescentarão os potenciais efeitos tóxicos inerentes a cada nova substância. De facto, têm sido relatados cada vez mais casos de intoxicações humanas associadas ao abuso das novas drogas, com padrões clínicos que são comparáveis ou mesmo superiores aos relatados para as drogas abrangidas pelo regime jurídico do tráfico e consumo de estupefacientes e psicotrópicos.

O problema não se limita a uma questão de saúde, já que a alteração de comportamento gera ameaças à segurança de pessoas e bens.

Importa inverter o quadro legislativo em vigor, a exemplo do que tem sido concretizado noutros países europeus. A título de exemplo, a Polónia alterou o quadro penal aplicável, pois as sucessivas alterações à lei para aditamento às listas de substâncias controladas, não resolveu o problema. Paralelamente foram realizadas ações inspetivas que resultaram no encerramento das lojas de

oferta das substâncias. Numa ação inspetiva envolvendo 1200 pontos de venda de drogas «legais», mais de 900 foram fechadas. Na Irlanda, a publicidade, venda e não-conformidade com uma «ordem de proibição» são puníveis até 5 anos de prisão.

Com esta iniciativa legislativa pretende-se implementar na Região um regime contraordenacional de proibição das novas drogas, sem prejuízo do quadro penal adequado que venha a ser aprovado na Assembleia da República. Criamos assim um regime de ilícito de mera ordenação social para assegurar a proteção dos cidadãos e para a redução da oferta das denominadas «drogas legais».

Como é de conhecimento público o Observatório Europeu da Droga e da Toxicodependência tem por ação tratar e produzir

informações de natureza estatística, documental e técnica sobre as drogas e a toxicodependência. Nesse âmbito, um dos domínios prioritários da sua atividade é a manutenção de um sistema de alerta rápido e avaliação dos riscos das novas formas de consumo de novas substâncias psicoativas que são devidamente identificadas em listas próprias, atualizadas anualmente.

O regime ora criado representa uma medida de caráter administrativo, com o objetivo de proibir a disponibilização de novas drogas não integradas nas tabelas previstas no referido Decreto-Lei n.º 15/93, de 22 de janeiro, mas que constam das listas de novas substâncias psicoativas publicadas anualmente pelo OEDT. Simultaneamente, o regime legal ora criado institui uma suspensão de venda das novas substâncias, pelo período de 18 meses, obrigando que o interessado tenha de obter prova que as mesmas não acarretam risco para a saúde.

Assim:

A Assembleia Legislativa da Região Autónoma da Madeira decreta, nos termos do disposto na alínea *q)* do n.º 1 do artigo 227.º da Constituição da República Portuguesa e da alínea *j)* do n.º 1 do artigo 37.º do Estatuto Político-Administrativo da Região Autónoma da Madeira, aprovado pela Lei n.º 13/91, de 5 de junho, com as alterações introduzidas pelas Leis n.ºs 130/99, de 21 de agosto, e 12/2000, de 21 de junho, o seguinte:

#### Artigo 1.º

##### Objeto

O presente diploma tem como objeto a definição do regime jurídico aplicável ao tráfico de substâncias psicoativas, não especificamente controladas ao abrigo de legislação própria.

#### Artigo 2.º

##### Âmbito

1 — Estão abrangidas as substâncias psicoativas coligidas das listas de novas substâncias publicadas anualmente pelo Observatório Europeu da Droga e da Toxicodependência (OEDT), constantes da lista em anexo, a qual será renovada periodicamente.

2 — As novas substâncias psicoativas, com estrutura química e ou efeitos biológicos similares aos das drogas incluídas nas tabelas I e II de substâncias proibidas, do Decreto-Lei n.º 15/93, de 22 de janeiro, ficam sujeitas a um regime cautelar de suspensão de venda, pelo período de 18 meses, o qual só poderá ser superado mediante comprovativo da entidade competente quanto à ausência de risco para a saúde.

3 — Simultaneamente, é instituída a obrigatoriedade de identificação dos constituintes psicoativos na rotulagem dos produtos que venham a ser disponibilizados ao público.

#### Artigo 3.º

##### Infrator

Incorre na prática de uma contraordenação:

a) Quem produzir, anunciar ou publicitar, vender ou ceder, importar ou exportar qualquer substância psicoativa prevista no n.º 1 do artigo anterior;

b) Quem não cumprir uma suspensão de venda, determinada nos termos previstos no n.º 2 do artigo anterior;

c) Quem não cumprir o disposto no n.º 3 do artigo anterior.

## Artigo 4.º

### Entidades competentes

1 — A Inspeção Regional das Atividades Económicas, doravante designada IRAE, é a entidade competente para fiscalizar e fazer cumprir o disposto no presente diploma, sem prejuízo das competências cometidas a outras entidades administrativas e policiais.

2 — À IRAE incumbe nomeadamente:

- a) Promover ações de natureza inspetiva;
- b) Fiscalizar a cadeia de comercialização;
- c) Fiscalizar o cumprimento das normas do presente diploma;
- d) Coadjuvar as autoridades competentes na investigação e promoção de inquéritos, realização de perícias e de quaisquer outras diligências;
- e) Proceder à instrução dos processos de contraordenação.

3 — Qualquer situação de assistência médica em unidade de saúde, na Região Autónoma da Madeira, relacionada com o consumo de qualquer uma das substâncias previstas nos n.ºs 1 ou 2 do artigo 2.º do presente diploma, por quem tiver conhecimento direto ou indireto do facto, pode ser reportada diretamente à IRAE.

## Artigo 5.º

### Ações de prevenção

Os serviços governamentais competentes na área da educação e da prevenção da toxicodependência devem promover ações de prevenção e informação de forma concertada, por forma a abranger o máximo da população escolar e a comunidade em geral.

## Artigo 6.º

### Controlo prévio

Em caso de suspeita da perigosidade de um produto para a saúde do indivíduo, deve ser retirado o produto para análise, bem como os equipamentos ou utensílios afetos ao uso específico do mesmo, pelo período necessário ao esclarecimento da situação.

## Artigo 7.º

### Proibição de atividade e encerramento de espaços comerciais

1 — É proibida toda a atividade comercial associada à produção e comercialização das substâncias consideradas no n.º 1 do artigo 2.º do presente diploma.

2 — É determinado o encerramento dos espaços onde sejam produzidas ou comercializadas as substâncias consideradas no referido n.º 1 do artigo 2.º

3 — Caso o espaço inclua a produção ou a comercialização de outros produtos, não enquadráveis neste diploma, mantém-se em funcionamento, sem prejuízo de encerramento temporário por um período máximo de três meses, caso se comprove ser necessário para remover a ameaça.

## Artigo 8.º

### Responsabilidade das pessoas coletivas ou equiparada

1 — As coimas previstas no presente diploma aplicam-se tanto às pessoas singulares como às pessoas coletivas e associações sem personalidade jurídica.

2 — As pessoas coletivas ou equiparadas serão responsáveis pelas contraordenações praticadas pelos seus órgãos no exercício das suas funções.

## Artigo 9.º

### Determinação da medida da coima

1 — A determinação da medida da coima faz-se em função da gravidade da contraordenação, da culpa, da localização do espaço onde se desenrola a atividade, do impacto no meio social envolvente, dos prejuízos provocados na saúde do indivíduo e do benefício económico que o infrator retirou da prática da contraordenação.

2 — Se o agente retirou da infração um benefício económico calculável superior ao limite máximo da coima, e não existirem outros meios de o eliminar, pode a coima elevar-se até ao montante do benefício, não devendo todavia a elevação exceder um terço do limite máximo legalmente estabelecido.

3 — Quando houver lugar à atenuação especial da punição por contraordenação, os limites máximo e mínimo da coima são reduzidos para metade.

## Artigo 10.º

### Contraordenações

1 — As infrações previstas nas alíneas a) e c) do artigo 3.º e no n.º 1 do artigo 7.º do presente diploma constituem contraordenações puníveis, no caso das pessoas singulares, com coimas no valor mínimo de € 750 e máximo legal previsto de € 3700 e no caso das pessoas coletivas, no valor mínimo de € 5000 e máximo legal previsto de € 44 000.

2 — As infrações previstas na alínea b) do referido artigo 3.º constituem contraordenações puníveis, no caso das pessoas singulares, com coimas no valor mínimo de € 650 e máximo de € 3500 e no caso das pessoas coletivas, no valor mínimo de € 3000 e máximo de € 30 000.

3 — A tentativa e a negligência são puníveis.

## Artigo 11.º

### Sanções acessórias

1 — Cumulativamente com a coima prevista no artigo anterior e nos termos da lei, podem ser aplicadas as seguintes sanções acessórias:

- a) Perda a favor da Região Autónoma da Madeira dos objetos pertencentes ao agente e que estejam na origem da infração ou estavam destinados a servir para a prática de uma contraordenação, ou por esta foram produzidos;
- b) Interdição do exercício da atividade;
- c) Privação do direito a subsídio ou benefício outorgado por entidades ou serviços públicos;
- d) Privação do direito de participação ou arrematação a concursos públicos promovido por entidades ou serviços públicos, de fornecimento de bens e serviços, ou de concessão de serviços, licenças ou alvarás;
- e) Suspensão de autorizações, licenças e alvarás.

2 — As sanções referidas nas alíneas b) a e) do número anterior têm a duração máxima de dois anos contados a partir da decisão condenatória definitiva.

3 — O carácter definitivo ou o trânsito em julgado da decisão de perda determina a transferência dos bens cuja propriedade é transferida para a Região Autónoma da Madeira.

## Artigo 12.º

**Objetos pertencentes a terceiro**

A perda de objetos pertencentes a terceiro só pode ter lugar:

a) Quando os seus titulares tiverem concorrido, com culpa, para a sua utilização ou produção, ou do facto tiverem tirado vantagens; ou

b) Quando os objetos forem, por qualquer título, adquiridos após a prática do facto, conhecendo os adquirentes a proveniência.

## Artigo 13.º

**Encargos nas unidades de saúde**

O infrator assumirá também a responsabilidade pelos encargos decorrentes da assistência médica em unidades de saúde, sem prejuízo do direito a qualquer indemnização ou retribuição do consumidor das substâncias.

## Artigo 14.º

**Receitas**

O produto das coimas é distribuído da seguinte forma:

- a) 80 % para a Região Autónoma da Madeira;
- b) 10 % para o IASAÚDE IP-RAM, destinado a políticas de prevenção da toxicodependência;
- c) 10 % para o SESARAM, E. P. E., destinado ao tratamento da toxicodependência.

## Artigo 15.º

**Entrada em vigor**

O presente diploma entra em vigor cinco dias após a sua publicação.

Aprovado em sessão plenária da Assembleia Legislativa da Região Autónoma da Madeira em 18 de outubro de 2012.

O Presidente da Assembleia Legislativa, *José Miguel Jardim Olival de Mendonça*.

Assinado em 22 de outubro de 2012.

Publique-se.

O Representante da República para a Região Autónoma da Madeira, *Ireneu Cabral Barreto*.

## ANEXO I

**Lista de substâncias psicoativas coligida das listas de novas substâncias psicoativas publicadas anualmente pelo Observatório Europeu da Droga e da Toxicodependência (OEDT) (2005-2010) e da lista de novas substâncias psicoativas reportadas nos anos de 2011 e 2012, fornecida pelo OEDT, traduzida para língua portuguesa pelo professor catedrático Félix Carvalho e pelo professor auxiliar Carlos Afonso, da Faculdade de Farmácia da Universidade do Porto.**

A lista publicada foi certificada pelo OEDT e exclui as substâncias para as quais já existe legislação própria.

**Novas substâncias psicoativas reportadas ao Observatório Europeu da Droga e da Toxicodependência (OEDT) (2005-2012)**

Substância:

Fenetilaminas e derivados:

1-Fenil-1-propanamina  
(1-fenilpropilamina)

1-PEA  
(1-feniletilamina)  
2- ou 3-fluoroanfetamina  
2,4-DMA  
(2,4-dimetoxi-alfa-metilbenzenoetanamina; ou 2,5-DMA  
(2,5-dimetoxi-alfa-metilbenzenoetanamina)  
2-Aminoindano  
(2,3-di-hidro 1H-Inden-2-amina; ou 1-aminoindan  
(2,3-di-hidro 1H-Inden-1-amina)  
2C-B-Fly  
(8-bromo-2,3,6,7-benzodi-hidrofuranelilamina; ou  
2-(8-bromo-2,3,6,7-tetra-hidrofuro [2,3-f][1]benzofuran  
-4-il)etanamina  
2C-C-NBOMe  
(2-(4-cloro-2,5-dimetoxifenil)-N-[(2-metoxifenil)me  
til]etanamina)  
2C-P  
(2,5-dimetoxi-4-(n)-propilfenetilamina; ou 2-(2,5-dim  
etoxi-4-propilfenil)etanamina)  
2C-T-4  
(2,5-dimetoxi-4-isopropiltiofenetilamina)  
2-DPMP  
(2-difenilmetilpiperidina)  
2-PEA  
(2-fenetilamina)  
3-FMA  
(3-fluorometanfetamina)  
4-APB  
(4-(2-aminopropil)benzofurano)  
4-FMA  
(4-fluorometanfetamina)  
4-MA  
(4-metilanfetamina)  
5-IAI  
(5-iodo-2-aminoindano)  
6-APB  
(6-(2-aminopropil)benzofurano)  
Benzilpiperidina  
(4-(fenilmetil)piperidina)  
bk-MBDB  
(2-metilamino-1-(3,4-metilenodioxifenil)butan-1-ona)  
Bromo-Dragonfly  
(Bromobenzodifuranilisopropilamina; ou 1-(4-Bromof  
uro[2,3-f][1]benzofuran-8-il)propan-2-amina  
Camfetamina  
(N-metil-3-fenilbiciclo[2.2.1]heptan-2-amina)  
Desoxi-D2PM (2-(difenilmetil)pirrolidina)  
Dimetilanfetamina  
(N,N-dimetil-1-fenilpropan-2-amina)  
DMMA (3,4-Dimetoxi-N-metilanfetamina)  
DOI  
(4-iodo-2,5-dimetoxianfetamina)  
DPIA  
(Di-( -fenilisopropil)amina)  
M-ALFA  
(1-metilamino-1-(3,4-metilenodioxifenil)propano)  
MDAI (6,7-di-hidro-5H-ciclopenta[f][1,3]benzodiox  
ol-6-amina)  
MDHOET  
(3,4-metilenodiox-N-(2-hidroxi)etil)anfetamina  
N,N-dimetilfenetilamina  
N-Acetil-DOB  
(N-acetil-4-bromo-2,5-dimetoxianfetamina)  
N-benzil-1-fenetilamina  
N-Etil-2C-B

(N-etil-4-bromo-2,5-dimetoxibenzenoetanamina)  
 NMPEA  
 (N-metilfeniletilamina)  
 p-Fluoranfetamina  
 (1-(4-fluorofenil)propan-2-amina)  
 TMA-6  
 (2,4,6-trimetoxianfetamina)  
 β-Me-PEA  
 (beta-metil-fenetilamina)

#### Triptaminas e derivados:

4-AcO-DIPT  
 (4-acetoxi-N,N-diisopropiltriptamina)  
 4-AcO-DMT  
 (4-acetoxi-N,N-dimetiltriptamina)  
 4-AcO-MET  
 (4-acetoxi-N-metil-N-etiltriptamina)  
 4-HO-DET  
 (4-hidroxi-N,N-dietiltriptamina)  
 4-HO-DIPT  
 (4-hidroxi-N,N-diisopropiltriptamina)  
 4-HO-MET  
 (4-hidroxi-N-metil-N-etiltriptamina)  
 5MeO-AMT  
 (5-metoxi-α-metiltriptamina)  
 5-MeO-Dalt  
 (N,N-dialil-5-metoxitriptamina)  
 5MeO-DET  
 (5-metoxi-N,N-dietiltriptamina)  
 5-MeO-DPT (5-metoxi-N,N-dipropiltriptamina)  
 Bufotenina  
 (3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-ol)  
 DIPT  
 (diisopropiltriptamina)  
 Harmina  
 (7-Metoxi-1-metil-9H-pirido[3,4-b]indol)  
 MIPT  
 (N-Metil-N-isopropiltriptamina)

#### Piperazinas e derivados:

2C-B-BZP (1-(4-bromo-2,5-dimetoxibenzil)piperazina)  
 DBZP  
 (1,4-dibenzilpiperazina)  
 Gelbes  
 (cloridrato de 1-(3-clorofenil)-4-(3-cloropropil)piperazina)  
 mCPP  
 (1-(3-clorofenil)piperazina); ou CPP (clor-fenil-piperazina)  
 MeOPP  
 (1-(4-metoxifenil)-piperazina)  
 pCPP  
 (1-(4-clorofenil)piperazina)  
 pFPP  
 (p-fluorofenilpiperazina)

#### Derivados da catinona:

2-Metilmetcatinona  
 2-(metilamino)-1-(2-metilfenil)-1-propanona  
 3,4-Dimetilmetcatinona /3,4-DMMC  
 (1-(3,4-dimetilfenil)-2-(metilamino)propan-1-ona)  
 3-FMC  
 3-Fluorometcatinona  
 (1-(3-Fluorofenil)-2-(metilamino)propan-1-ona)

4-EMC (4-etilmetcatinona)  
 ((RS)-2-metilamino-1-(4-etilfenil)propan-1-ona)  
 4-MBC  
 (4-metil-N-benzilcatinona)  
 4-Metilbufedrona  
 (2-(metilamino)-1-(4-metilfenil)butan-1-ona)  
 4-Metiletcatinona  
 (2-etilamino-1-(4-metilfenil)propan-1-ona)  
 bk-MDDMA  
 (1-(1,3-benzodioxol-5-il)-2-(dimetilamino)propan-1-ona)  
 bk-PMMA/metedrona  
 (4-metoximetcatinona)  
 BMDB  
 (2-Benzilamino-1-(3,4-metilenodioxifenil)butan-1-ona)  
 BMDP  
 (2-Benzilamino-1-(3,4-metilenodioxifenil)propan-1-ona)  
 Brefedrona  
 ((RS)-1-(4-bromofenil)-2-metilaminopropan-1-ona)  
 Bufedrona  
 (2-(metilamino)-1-fenilbutan-1-ona)  
 Butilona (bk-MBDB)  
 β-ceto-N-metilbenzodioxolilbutanamina  
 1-(1,3-benzodioxol-5-il)-2-(metilamino)butan-1-ona  
 Dibutilona/bk-MMBDB  
 (2-Dimetilamino-1-(3,4-metilenodioxifenil)butan-1-ona)  
 Etilcatinona/Subcoca I  
 (2-etilamino-1-fenilpropan-1-ona)  
 Flefedrona  
 (p-fluorometcatinona)  
 Iso-etcatinona  
 (1-etilamino-1-fenil-propan-2-ona)  
 Iso-pentedrona  
 (1-metilamino-1-fenil-pentan-2-ona)  
 MDPBP  
 (3',4'-metilenodioxo-α-pirrolidinobutirofenona)  
 MDPPP  
 (3',4'-metilenodioxo-β-pirrolidinopropiofenona)  
 MDPV  
 (1-(3,4-metilenodioxifenil)-2-pirrolidinil-pentan-1-ona)  
 Mefedrona/Subcoca II  
 (2-metilamino-1-(p-tolil)propan-1-ona)  
 Metamfepramona  
 (N,N-dimetilcatinona)  
 Metilona  
 (3,4-metilenodioximetcatinona)  
 MPPP  
 (4'-metil-alfa-pirrolidinopropiofenona)  
 Nafirona  
 (1-naftalen-2-il-2-pirrolidin-1-il-pentan-1-ona)  
 N-etilbufedrona (NEB)  
 (2-(etilamino)-1-fenilbutan-1-ona)  
 Pentilona  
 (2-metilamino-1-(3,4-metilenodioxifenil)pentan-1-ona)  
 PPP  
 (α-pirrolidinopropiofenona)  
 -PBP  
 (1-fenil-2-pirrolidinobutanona)  
 α-PVP  
 (1-fenil-2-(1-pirrolidinil)-1-pentanona)  
 -Etilmetcatinona  
 (2-metilamino-1-fenilpentan-1-ona)

#### Canabinóides sintéticos:

3-(4-Hidroximetilbenzoil)-1-pentilindol ((4-hidroximetilfenil)(1-pentil-1H-indol-3-il)metanona)

AM-1220  
 ({1-[1-(1-metilpiperidin-2-il)metil]-1H-indol-3-il})(naftil)-metanona)  
 AM-1220 derivado azepano  
 (1-(1-metilazepan-3-il)-1H-indol-3-il)(naftil)metanona)  
 AM-2201  
 (1-[(5-fluoropentil)-1H-indol-3-il]-(naftalen-1-il)metanona)  
 AM-2232  
 (5-[3-(1-naftoil)-1H-indol-1-il]pentanonitrilo)  
 AM-2233  
 (1-[(N-metilpiperidin-2-il)metil]-3-(2-iodobenzoil)indol)  
 AM-694  
 (1-[(5-fluoropentil)-1H-indol-3-il]-(2-iodofenil)metanona)  
 AM-694 derivado clorado  
 (1-[(5)-cloropentil]-1H-indol-3-il]-(2-iodofenil)metanona)  
 CP 47,497  
 (5-(1,1-dimetil-heptil)-2-[(1R,3S)-3-hidroxiciclo-hexil]-fenol)  
 CP 47,497-C6 homólogo  
 (5-(1,1-dimetil-hexil)-2-[(1R,3S)-3-hidroxiciclo-hexil]-fenol)  
 CP 47,497-C8 homólogo  
 (5-(1,1-dimetil-octil)-2-[(1R,3S)-3-hidroxiciclo-hexil]-fenol)  
 CP 47,497-C9 homólogo  
 (5-(1,1-dimetil-nonil)-2-[(1R,3S)-3-hidroxiciclo-hexil]-fenol)  
 CP47,497  
 (C8 + C2) (derivado dimetilado ou etilado do homólogo C8 de CP47, 497)  
 CRA-13  
 (naftalen-1-il-(4-pentiloxinaftalen-1-il)metanona)  
 HU-210  
 (1,1-dimetil-heptil-11-hidroxitetra-hidrocanabinol)  
 JWH-007  
 (1-pentil-2-metil-3-(1-naftoil)indol)  
 JWH-015  
 (1-propil-2-metil-3-(1-naftoil)indol)  
 JWH-018  
 (naftalen-1-il-(1-pentilindol-3-il)metanona)  
 JWH-018 derivado adamantoil  
 (1-pentil-3-(1-adamantoil)indol)  
 JWH-019  
 (1-hexil-3-(1-naftoil)indol)  
 JWH-022  
 (naftalen-1-il(2-(pent-4-enil)-1H-indol-3-il)metanona)  
 JWH-073  
 (1-butil-3-(1-naftoil)indol)  
 JWH-073  
 derivado metílico (1-butil-3-(1-(4-metil)naftoil)indol)  
 JWH-081  
 (1-pentil-3-(4-metoxi-1-naftoil)indol)  
 JWH-122  
 (1-pentil-3-(4-metil-1-naftoil)indol)  
 JWH-182  
 (1-pentil-3-(4-propil-1-naftoil)indol)  
 JWH-200  
 (1-[2-(4-morfolino)etil]-3-(1-naftoil)indol)  
 JWH-203  
 (2-(2-clorofenil)-1-(1-pentilindol-3-il)etanona)  
 JWH-210  
 (1-pentil-3-(4-etil-1-naftoil)indol)  
 JWH-250  
 (1-pentil-3-(2-metoxifenilacetil)indol)  
 JWH-250

(1-(2-metileno-N-metilpiperidil)-3-(2-metoxifenilacetil)indol)  
 JWH-251  
 (2-(2-metilfenil)-1-(1-pentil-1H-indol-3-il)metanona)  
 JWH-307  
 ((5-(2-fluorofenil)-1-pentilpirrol-3-il)-naftalen-1-il-metanona)  
 JWH-387  
 (1-pentil-3-(4-bromo-1-naftoil)indol)  
 JWH-398  
 (1-pentil-3-(4-cloro-1-naftoil)indol)  
 JWH-412  
 (1-pentil-3-(4-fluoro-1-naftoil)indol)  
 MAM-2201/JWH-122 derivado fluoropentilo  
 (1-(5-fluoropentil)-3-(4-metil-naftoil)indol)  
 Org 27759  
 [2-(4-dimetilamino-fenil)-etil]amida do ácido (3-etil-5-fluoro-1H-indol-2-carboxílico)  
 Org 29647  
 (1-benzil-pirrolidin-3-il)-amida do ácido (5-cloro-3-etil-1H-indol-2-carboxílico, sal do ácido 2-enodióico)  
 Org27569  
 [2-(4-piperidin-1-il-fenil)-etil]amida do ácido (5-cloro-3-etil-1H-indol-2-carboxílico)  
 Pravadolina/WIN 48,098  
 ((4-metoxifenil)-[2-metil-1-(2-morfolin-4-il-etil)indol-3-il]metanona)  
 RCS-4  
 ((4-metoxifenil)(1-pentil-1H-indol-3-il)metanona)  
 RCS-4 orto  
 ((2-metoxifenil)(1-pentil-1H-indol-3-il)metanona)  
 RCS-4(C4)  
 (4-metoxifenil-(1-butil-1H-indol-3-il)metanona)

#### Derivados/análogos da cocaína:

3-(p-Fluorobenzoiloxi)tropano  
 3β-(p-fluorobenziloxi)tropano, éster (8-metil-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-il do ácido 4-fluorobenzóico, 4-fluorotropacocaína, 4-fluorobenzoato de 3-pseudotropilo, pFBT)  
 Dimetocaína  
 (4-aminobenzoato de (3-dietilamino-2,2-dimetilpropilo))  
 pFBT  
 (3-pseudotropil-4-fluorobenzoato)

#### Plantas e respetivos constituintes ativos:

*Mitragyna speciosa*  
 Kratom  
 (e respetivos constituintes psicoativos mitraginina e 7-hidroxi-7H-mitraginina)  
 Noz de areca, fruto da palmeira areca (*Areca catechu*)  
 (Arecolina; ou éster metílico do ácido N-metil-1,2,5,6-tetra-hidropiridina-3-carboxílico)  
*Piper methysticum*  
 Kava  
 (Cavalactonas)  
*Salvia Divinorum*  
 (e respetivos constituintes psicoativos salvinatorina A e salvinatorina B)

#### Outros:

3-amino-1-fenil-butano  
 3-Metoxi-PCE  
 (3-metoxieticlidina)

4-MeO-PCP (1-[1-(4-metoxifenil)ciclo-hexil]-piperi  
dina)  
5-APB  
(5-(2-aminopropil)benzofurano)  
D2PM  
((S)-(-)-, @-difenil-2-pirrolidinilmetanol)  
DMAA  
(4-metil-hexan-2-amina)  
Etilfenidato  
(acetato de 2-fenil-2-(piperidin-2-il) etilo)  
LSA

((8 $\beta$ )-9,10-didesidro-6-metil-ergolina-8-carboxamida)  
Metiltienilpropamina /MPA  
(N-metil-1-(tiofen-2-il)propan-2-amina)  
Metoxetamina  
(2-(3-metoxifenil)-2-(etilamino)ciclo-hexanona)  
Nimetazepam  
(2-metil-9-nitro-6-fenil-2,5-diazabicyclo[5.4.0]undeca  
-5,8,10,12-tetraen-3-ona)  
ODT  
(o-desmetiltramadol)

---

**I SÉRIE**



Depósito legal n.º 8814/85 ISSN 0870-9963

*Diário da República Eletrónico:*

Endereço Internet: <http://dre.pt>

*Contactos:*

Correio eletrónico: [dre@incm.pt](mailto:dre@incm.pt)

Tel.: 21 781 0870

Toda a correspondência sobre assinaturas deverá ser dirigida para a Imprensa Nacional-Casa da Moeda, S. A. Unidade de Publicações Oficiais, Marketing e Vendas, Avenida Dr. António José de Almeida, 1000-042 Lisboa