

Mottakere i henhold til adresseliste

Deres ref.	Dato	Vår ref.	Saksbehandler
	09.09.2025	25/20848-1	Anne Sagabråten

**GJENNOMFØRING AV KOMMISSJONENS DELEGERTE FORORDNING (EU) 2025/1475 OM
ENDRING AV FORORDNING (EF) NR. 273/2004 I NORSK RETT - HØRING**

På vegne av Helse- og omsorgsdepartementet sender Direktoratet for medisinske produkter (DMP) på høring forslag til implementering av Kommisjonens delegerte forordning (EU) 2025/1475 om endring av forordning (EF) nr. 273/2004 og forordning (EF) nr. 111/2005 om narkotikaprekursorer i norsk rett.

Narkotikaprekursorer omtales som «utgangsstoffer for narkotika» i den norske oversettelsen av forordning (EF) nr. 273/2004. Narkotikaprekursorer er stoffer og forbindelser som i utgangspunktet har lovlige anvendelsesområder, eksempelvis som laboratoriereagenser og råvarer i industrielle prosesser, slik som produksjon av syntetisk plast, legemidler, kosmetikk og parfyme. Samtidig er det kjent at stoffene og forbindelsene som omtales som narkotikaprekursorer, har anvendelse også ved ulovlig fremstilling av narkotika. «Designer precursors» er stoffer som er laget kun med det formål å produsere ulovlig narkotika.

Forordning (EU) 2025/1475 foreslås tatt inn i norsk rett ved at 4-piperidon og 1-boc-4-piperidon føres opp på listen over narkotikaprekursorer i forskrift 12. februar 2010 nr.156 om handel mellom Norge og land i EØS-området med stoffer som kan brukes ved ulovlig fremstilling av narkotika (narkotikaprekursorer) og i forskrift 17. februar 2006 nr. 263 om stoffer som kan brukes ved ulovlig fremstilling av narkotika.

4-piperidon og 1-boc-4-piperidon er også regulert av FNs konvensjon av 1988 om ulovlig håndtering av og handel med narkotika og psykotrope stoffer.

4-piperidon og 1-boc-4-piperidon er prekursorer for fentanyl og fentanylanaloger. Fentanyl og fentanylanaloger er meget potente narkotiske stoffer.

For å hindre at 4-piperidon og 1-boc-4-piperidon benyttes til ulovlig produksjon av narkotika, er de aktuelle stoffene ført opp på EU- og FN-listene over narkotikaprekursorer. Stoffene er ført opp i listenes strengest regulerte kategorier. En oppføring av stoffene i de norske forskriftene innebærer at handelen med stoffene blir regulert også i Norge.

Da den lovlige produksjonen av og handelen med 4-piperidon og 1-boc-4-piperidon er meget begrenset, vurderer DMP at gjennomføringen av forordningen i norsk rett ikke har økonomiske og administrative konsekvenser av betydning for myndigheter og private aktører.

Direktoratet for medisinske produkter
Postboks 240 Skøyen, 0213 Oslo
Besøksadresse: Grensesvingen 26, 0663 Oslo
post@dmp.no
dmp.no

Brev stiles til DMP. Vennligst oppgi vår referanse.

Tlf.: 22 89 77 00
Kto.: 7694 05 00903
Org.nr. 974 761 122

09.09.2025

25/20848-1

Anne Sagabråten

side 2 av 2

Høringen vil bli tilgjengelig på DMPs nettsider under «Nyheter»: <https://www.dmp.no/>

Lenke til forordningen (dansk versjon): https://eur-lex.europa.eu/legal-content/DA/TXT/PDF/?uri=OJ:L_202501475

Høringsinnspill merkes med vårt saksnummer **25/20848** og sendes til: post@dmp.no

Høringsfrist: 21. oktober 2025

Vennlig hilsen
Direktoratet for medisinske produkter

Anne Cathrine Vestrheim
seniorrådgiver

Anne S. Onsgård Sagabråten
seniorrådgiver

Dokumentet er elektronisk godkjent og har ikke håndskrevne signaturer.

Vedlegg:
Forslag til nye forskriftsbestemmelser
Høringsliste