

1961	Ausgegeben zu Bonn am 31. Oktober 1961	Nr. 86
------	--	--------

Tag	Inhalt	Seite
25. 10. 61	Zweite Betäubungsmittel-Gleichstellungsverordnung	1909
26. 10. 61	Neufassung der Liste der den in § 1 Abs. 1 Nr. 1 Buchstabe b und Nr. 2 des Opiumgesetzes genannten Stoffen gleichgestellten Stoffe <i>Betrifft Bundesgesetzbl. III 2121-6-8.</i>	1911
25. 10. 61	Verordnung zur Änderung der Verordnung über das Verschreiben Betäubungsmittel enthaltender Arzneien und ihre Abgabe in den Apotheken <i>Ändert Bundesgesetzbl. III 2121-6-5.</i>	1915

Zweite Verordnung über die den Betäubungsmitteln gleichgestellten Stoffe (Zweite Betäubungsmittel-Gleichstellungsverordnung)

Vom 25. Oktober 1961

Auf Grund des § 1 Abs. 2, 2 a und 4, des § 4 Abs. 4 sowie der §§ 7 und 12 des Opiumgesetzes vom 10. Dezember 1929 (Reichsgesetzbl. I S. 215) in der Fassung des Zweiten Gesetzes zur Änderung des Opiumgesetzes vom 9. Januar 1934 (Reichsgesetzbl. I S. 22) in Verbindung mit Artikel 129 Abs. 1 des Grundgesetzes verordnet die Bundesregierung:

§ 1

Den in § 1 Abs. 1 Nr. 1 Buchstabe b des Opiumgesetzes genannten Stoffen werden die folgenden Stoffe gleichgestellt:

Kurzbezeichnung	Wissenschaftliche Bezeichnung
Clonitazen	1-(2'-Diaethylaminoethyl)-2-(4'-chlorbenzyl)-5-nitrobenzimidazol
Diampromid	N-[2-(Methyl-2'-phenylaethylamino)-propyl]-propionanilid
Diphenoxylat	1-(3'-Cyan-3', 3'-diphenylpropyl)-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure-äthylester
Etonitazen	1-(2'-Diaethylaminoethyl)-2-(4'-aethoxybenzyl)-5-nitrobenzimidazol
Hydromorphinol	14-Hydroxy-dihydromorphin
Phenampromid	N-(1-Methyl-2-piperidino-äthyl)-propionanilid
Phenoperidin	1-(3'-Hydroxy-3'-phenylpropyl)-4-phenylpiperidin-4-carbonsäure-äthylester.

§ 2

(1) Wer einen oder mehrere der in § 1 genannten Stoffe am Tage des Inkrafttretens dieser Verord-

nung herstellt oder verarbeitet, kann bis zur rechtskräftigen Entscheidung über seinen Antrag auf Erteilung einer Erlaubnis nach § 3 Abs. 1 des Opiumgesetzes die Stoffe in gleichem Umfange wie bisher herstellen oder verarbeiten.

(2) Wird der Antrag auf Erteilung der Erlaubnis nicht innerhalb eines Monats nach Inkrafttreten dieser Verordnung gestellt, so erlischt die Berechtigung zur Herstellung und Verarbeitung der Stoffe mit Ablauf des Monats.

§ 3

(1) Wer einen oder mehrere der in § 1 genannten Stoffe oder Zubereitungen aus ihnen am Tage des Inkrafttretens dieser Verordnung in Gewahrsam hat, ist verpflichtet, dies dem Bundesgesundheitsamt (Bundesopiumstelle) unter Angabe der Art und Menge der Stoffe und Zubereitungen innerhalb von zwei Wochen nach Inkrafttreten dieser Verordnung mitzuteilen.

(2) Wer einen oder mehrere der in § 1 genannten Stoffe oder Zubereitungen aus ihnen am Tage des Inkrafttretens dieser Verordnung in Gewahrsam hat und eine Erlaubnis nach § 3 Abs. 1 des Opiumgesetzes nicht beantragen will, darf innerhalb von 2 Wochen nach Inkrafttreten dieser Verordnung diese Stoffe und Zubereitungen an ein zum Handel mit Betäubungsmitteln zugelassenes Unternehmen ohne Bezugschein abgeben oder veräußern. Das Unternehmen hat dem Bundesgesundheitsamt (Bundesopiumstelle) innerhalb von drei Monaten nach Inkrafttreten dieser Verordnung den früheren Besitzer und die Art und Menge der erworbenen Stoffe oder Zubereitungen mitzuteilen.

(3) Die Absätze 1 und 2 gelten für diejenigen, der einer Erlaubnis nach § 3 Abs. 4 des Opiumgesetzes nicht bedarf, nur insoweit, als es sich um Clonitazen, Diampromid, Etonitazen, Hydromorphinol, Phenampromid oder Zubereitungen aus ihnen handelt.

§ 4

Soweit die in § 1 genannten Stoffe in Packungen enthalten sind, die den Anforderungen der nach § 7 des Opiumgesetzes erlassenen Vorschriften über die Ankündigung und Beschriftung von Betäubungsmittel enthaltenden Arzneien nicht entsprechen, dürfen sie im Großhandel bis zum Ablauf von drei Monaten, in den Apotheken bis zum Ablauf von sechs Monaten nach Inkrafttreten dieser Verordnung noch in diesen Packungen abgegeben werden.

§ 5

Der Bundesminister des Innern wird ermächtigt, die den in § 1 Abs. 1 Nr. 1 Buchstabe b und Nr. 2 des Opiumgesetzes genannten Stoffen gleichgestellten Stoffe und deren Salze in alphabetischer Reihenfolge neu bekanntzumachen.

§ 6

Diese Verordnung gilt auch im Land Berlin, sofern sie im Land Berlin in Kraft gesetzt wird.

§ 7

Diese Verordnung tritt am Tage nach der Verkündung in Kraft.

Bonn, den 25. Oktober 1961

Der Stellvertreter des Bundeskanzlers
Ludwig Erhard

Der Bundesminister des Innern
Dr. Schröder

**Bekanntmachung der Neufassung
der Liste der den in § 1 Abs. 1 Nr. 1 Buchstabe b und Nr. 2 des Opiumgesetzes
genannten Stoffen gleichgestellten Stoffe*)**

Vom 26. Oktober 1961

Auf Grund des § 5 der Zweiten Betäubungsmittel-Gleichstellungsverordnung vom 25. Oktober 1961 (Bundesgesetzbl. I S. 1909) wird die Liste der den in § 1 Abs. 1 Nr. 1 Buchstabe b und Nr. 2 des Opiumgesetzes vom 10. Dezember 1929 (Reichsgesetzbl. I S. 215) in der Fassung des Zweiten Gesetzes zur Änderung des Opiumgesetzes vom 9. Januar 1934 (Reichsgesetzbl. I S. 22) genannten Stoffen gleichgestellten Stoffe in der Fassung bekanntgegeben, die sich aus der angeführten Verordnung und der Betäubungsmittel-Gleichstellungsverordnung vom 26. September 1960 (Bundesgesetzbl. I S. 765) ergibt.

Bonn, den 26. Oktober 1961

Der Bundesminister des Innern
Dr. Schröder

*) Betrifft Bundesgesetzbl. III 2121-6-8.

Liste der den in § 1 Abs. 1 Nr. 1 Buchstabe b und Nr. 2 des Opiumgesetzes genannten Stoffen gleichgestellten Stoffe

I.

Den in § 1 Abs. 1 Nr. 1 Buchstabe b des Opiumgesetzes genannten Stoffen sind die folgenden Stoffe gleichgestellt:

Kurzbezeichnung	Wissenschaftliche Bezeichnung
1. Acetyl-methadol	6-Dimethylamino-4,4-diphenyl-3-acetoxyheptan
2. Aethylmethyl-thiambuten	3-Aethylmethylamino-1,1-di-[thienyl-(2')]-buten-(1)
3. Allylprodin	1-Methyl-3-allyl-4-phenyl-4-propionoxy-piperidin
4. Alphacetyl-methadol	α -6-Dimethylamino-4,4-diphenyl-3-acetoxy-heptan
5. Alphameprodin	α -1-Methyl-3-aethyl-4-phenyl-4-propionoxy-piperidin
6. Alphamethadol	α -6-Dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
7. Alphaprodin	α -1,3-Dimethyl-4-phenyl-4-propionoxy-piperidin
8. Amphetamin	1-Phenyl-2-amino-propan
9. Anileridin	1-[2-(4'-Aminophenyl)-aethyl]-4-phenyl-piperidin-4-carbonsäure-aethylester
10. Benzethidin	1-(2-Benzoyloxyaethyl)-4-phenyl-piperidin-4-carbonsäureaethylester
11. Betacetyl-methadol	β -6-Dimethylamino-4,4-diphenyl-3-acetoxy-heptan
12. Betameprodin	β -1-Methyl-3-aethyl-4-phenyl-4-propionoxy-piperidin
13. Betamethadol	β -6-Dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
14. Betaprodin	β -1,3-Dimethyl-4-phenyl-4-propionoxy-piperidin
15. Clonitazen	1-(2'-Diaethylaminoethyl)-2-(4'-chlorbenzyl)-5-nitrobenzimidazol
16. Desomorphin	Dihydrodesoxymorphin
17. Diampromid	N-[2-(Methyl-2'-phenylaethylamino)-propyl]-propionanilid
18. Diaethyl-thiambuten	3-Diaethylamino-1,1-di[thienyl-(2')]-buten-(1)
19. Dimenoxadol	2-Aethoxy-2,2-diphenyl-essigsäure-(2'-dimethylaminoethyl)-ester
20. Dimepheptanol	6-Dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanol
21. Dimethyl-thiambuten	3-Dimethylamino-1,1-di-[thienyl-(2')]-buten-(1)
22. Dioxaphetyl-butyrat	2,2-Diphenyl-4-morpholino-buttersäureaethylester
23. Diphenoxylat	1-(3'-Cyan-3',3'-diphenylpropyl)-4-phenyl-piperidin-4-carbonsäureaethylester
24. Dipipanon	4,4-Diphenyl-6-piperidino-3-heptanon
25. D-Moramid	(+)-N-(2,2-Diphenyl-3-methyl-4-morpholino-butryl)-pyrrolidin
26. Etonitazen	1-(2'-Diaethylaminoethyl)-2-(4'-aethoxybenzyl)-5-nitrobenzimidazol
27. Etoxeridin	1-[2-(2'-Hydroxyaethoxy)-aethyl]-4-phenyl-piperidin-4-carbonsäureaethylester
28. Furethidin	1-(2'-Tetrahydrofurfuryloxy-aethyl)-4-phenyl-piperidin-4-carbonsäureaethylester
29. Hydro-morphinol	14-Hydroxy-dihydromorphin

Kurzbezeichnung	Wissenschaftliche Bezeichnung
30. Hydroxypethidin	1-Methyl-4-(3'-hydroxyphenyl)-piperidin-4-carbonsäureaethylester
31. Isomethadon	6-Dimethylamino-5-methyl-4,4-diphenyl-3-hexanon
32. Ketobemidon	1-Methyl-4-(3'-hydroxyphenyl)-4-propionyl-piperidin
33. Levomethorphan	(—)3-Methoxy-N-methyl-morphinan
34. Levomoramid	(—)N-(2,2-Diphenyl-3-methyl-4-morpholino-buteryl)-pyrrolidin
35. Levophenacylmorphinan	(—)3-Hydroxy-N-phenacyl-morphinan
36. Levorphanol	(—)3-Hydroxy-N-methyl-morphinan
37. Metazocin	2'-Hydroxy-2,5,9-trimethyl-6,7-benzomorphan
38. Methadon	6-Dimethylamino-4,4-diphenyl-3-heptanon
39. Methylamphetamin	1-Phenyl-2-methylamino-propan
40. Methyl-desorphin	6-Methyl- Δ^6 -desoxymorphin
41. Methyl-dihydromorphin	6-Methyl-dihydromorphin
42. Methylphenylpiperidin-carbonsäureester (darunter auch Pethidin und Properidin)	Ester von 1-Methyl-4-phenyl-piperidin-4-carbonsäure
43. Metopon	7-Methyl-dihydromorphin
44. Morpheridin	1-(2'-Morpholinoethyl)-4-phenyl-piperidin-4-carbonsäureaethylester
45. Myrophin	3-Benzyl-6-myristyl-morphin
46. Norlevorphanol	(—)3-Hydroxy-morphinan
47. Normethadon	6-Dimethylamino-4,4-diphenyl-3-hexanon
48. Normorphin	N-demethyliertes Morphin
49. Oxymorphon	Dihydrohydroxymorphinon
50. Pethidin	1-Methyl-4-phenyl-piperidin-4-carbonsäureaethylester
51. Phenadoxon	6-Morpholino-4,4-diphenyl-3-heptanon
52. Phenampromid	N-(1-Methyl-2-piperidino-ethyl)-propionanilid
53. Phenazocin	2'-Hydroxy-2-phenylacetyl-5,9-dimethyl-6,7-benzomorphan
54. Phenomorphan	3-Hydroxy-N-phenyläthyl-morphinan
55. Phenoperidin	1-(3'-Hydroxy-3'-phenylpropyl)-4-phenyl-piperidin-4-carbonsäureaethylester
56. Piminodin	1-(3'-Phenylaminopropyl)-4-phenyl-piperidin-4-carbonsäureaethylester
57. Proheptazin	1,3-Dimethyl-4-phenyl-4-propionoxy-hexamethylenimin
58. Properidin	1-Methyl-4-phenyl-piperidin-4-carbonsäureisopropylester
59. Racemethorphan	(±)3-Methoxy-N-methyl-morphinan

Kurzbezeichnung	Wissenschaftliche Bezeichnung
60. Racemoramid	(±)N-(2,2-Diphenyl-3-methyl-4-morpholinobutyryl)-pyrrolidin
61. Racemorphan	(±)3-Hydroxy-N-methyl-morphinan
62. Trimeperidin	1,2,5-Trimethyl-4-phenyl-4-propionoxy-piperidin

II.

Den in § 1 Abs. 1 Nr. 2 des Opiumgesetzes genannten Stoffen sind die folgenden Stoffe und deren Salze gleichgestellt:

Kurzbezeichnung	Wissenschaftliche Bezeichnung
1. Acetyl- dihydrokodein	Acetyldihydrocodein
2. Dihydrokodein	Dihydrocodein
3. Pholcodin	2'-Morpholinoaethylaether des Morphins

**Verordnung zur Änderung
der Verordnung über das Verschreiben Betäubungsmittel enthaltender Arzneien
und ihre Abgabe in den Apotheken¹⁾**

Vom 25. Oktober 1961

Auf Grund des § 1 Abs. 4 und 5 sowie der §§ 8 und 12 des Opiumgesetzes vom 10. Dezember 1929 (Reichsgesetzbl. I S. 215) in der Fassung des Zweiten Gesetzes zur Änderung des Opiumgesetzes vom 9. Januar 1934 (Reichsgesetzbl. I S. 22) in Verbindung mit Artikel 129 Abs. 1 des Grundgesetzes verordnet die Bundesregierung:

§ 1

Die Verordnung über das Verschreiben Betäubungsmittel enthaltender Arzneien und ihre Abgabe in den Apotheken vom 19. Dezember 1930 (Reichsgesetzbl. I S. 635), zuletzt geändert durch die Verordnung zur Änderung der Verordnung über das Verschreiben Betäubungsmittel enthaltender Arzneien und ihre Abgabe in den Apotheken vom 26. September 1960 (Bundesgesetzbl. I S. 769)²⁾, wird wie folgt geändert:

1. In § 7 Abs. 1 wird folgender Satz 2 angefügt:

„Das gilt nicht für Arzneien, die Stoffe nach § 10 a Abs. 1 allein oder in Verbindung mit einem Stoff oder einer Zubereitung nach § 9 Abs. 1 oder § 10 Abs. 1 enthalten.“

2. § 7 Abs. 2 erhält folgende Fassung:

„(2) Arzneien, die folgende Stoffe oder Zubereitungen enthalten, dürfen nicht verschrieben werden:

1. Allylprodin
2. Benzethidin
3. Clonitazen
4. Diampromid
5. Ekgonin
6. Ester des Morphins, ausgenommen Diacetylmorphin und Nicomorphin (Dinikotinsäuremorphinester)
7. Etonitazen
8. Furethidin
9. Hydromorphenol
10. Kokablätter oder Zubereitungen von Kokablättern
11. Levophenacylmorphan
12. Metazocin
13. Myrophin
14. Norlevorphanol
15. Phenampromid
16. Phenazocin
17. Piminodin.“

3. In § 7 wird folgender Absatz 3 angefügt:

„(3) Arzneien, die Phenoperidin enthalten, dürfen nur für Zwecke der Anaesthesie und nur für den allgemeinen Bedarf der in § 9 Abs. 4 genannten Krankenhäuser, Universitätskliniken und der den letztgenannten gleichgestellten Anstalten verschrieben werden. Der Bestimmungszweck ist auf der Verschreibung anzugeben.“

4. § 8 Abs. 1 erhält folgende Fassung:

„(1) Die in § 1 Abs. 1 Nr. 1 Buchstaben a bis c des Opiumgesetzes genannten und die diesen gleichgestellten Stoffe sowie Narcophin, Laudanon, Pantopon oder die dem Laudanon oder Pantopon ähnlichen Zubereitungen dürfen in Substanz nicht verschrieben werden. § 7 Abs. 2 bleibt unberührt.“

5. § 9 Abs. 1 erhält folgende Fassung:

„(1) Der Arzt oder Zahnarzt darf für einen Kranken an einem Tage Arzneien verschreiben, die insgesamt nur einen der folgenden Stoffe oder eine der folgenden Zubereitungen bis zu der angegebenen Höchstmenge enthalten dürfen:

- | | |
|--|--------|
| 1. Acetylmethadol | 0,2 g |
| 2. Aethylmethylthiambuten | 0,2 g |
| 3. Alphacetylmethadol | 0,2 g |
| 4. Alphameprodin | 0,2 g |
| 5. Alphamethadol | 0,2 g |
| 6. Alphaprodin | 0,2 g |
| 7. Amphetamin | 0,2 g |
| 8. Amphetamin zur Anwendung am Auge | 0,5 g |
| 9. Anileridin | 0,2 g |
| 10. Betacetylmethadol | 0,2 g |
| 11. Betameprodin | 0,2 g |
| 12. Betamethadol | 0,2 g |
| 13. Betaprodin | 0,2 g |
| 14. Desomorphin | 0,03 g |
| 15. Diacetylmorphin | 0,03 g |
| 16. Diaethylthiambuten | 0,2 g |
| 17. Dihydromorphin | 0,2 g |
| 18. Dimenoxadol | 0,2 g |
| 19. Dimepheptanol | 0,2 g |
| 20. Dimethylthiambuten | 0,2 g |
| 21. Dioxaphetylbutyrat | 0,2 g |
| 22. Diphenoxylat | 0,05 g |
| 23. Dipipanon | 0,2 g |
| 24. D-Moramid | 0,1 g |
| 25. Etoxeridin | 0,2 g |
| 26. Hydrocodon | 0,2 g |
| 27. Hydromorphenon | 0,03 g |
| 28. Hydroxypethidin | 0,2 g |
| 29. Isomethadon | 0,2 g |
| 30. Ketobemidon | 0,2 g |
| 31. Laudanon oder eine dem Laudanon ähnliche Zubereitung | 0,4 g |
| 32. Levomethorphan | 0,03 g |
| 33. Levomoramid | 0,2 g |
| 34. Levorphanol | 0,03 g |
| 35. Methadon | 0,2 g |
| 36. Methylamphetamin | 0,1 g |

¹⁾ Ändert Bundesgesetzbl. III 2121-6-5.

²⁾ Bundesgesetzbl. III 2121-6-5

37. Methyldesorphin	0,2 g
38. Methyldihydromorphin	0,2 g
39. Methyl-phenyl-piperidin-carbonsäureester, außer Pethidin	0,2 g
40. Metopon	0,03 g
41. Morpheridin	0,2 g
42. Morphin	0,2 g
43. Morphin-Aminoxyd (Morphin-N-oxyd, Genomorphin)	0,2 g
44. Narcophin	0,4 g
45. Nicomorphin	0,2 g
46. Normethadon	0,2 g
47. Normorphin	0,2 g
48. Opium oder die entsprechende Menge einer Opiumzubereitung	2,0 g
49. Oxycodon	0,2 g
50. Oxymorphon	0,03 g
51. Pantopon oder eine dem Pantopon ähnliche Zubereitung	0,4 g
52. Pethidin	1,0 g
53. Phenadoxon	0,2 g
54. Phenomorphan	0,2 g
55. Proheptazin	0,2 g
56. Properidin	0,2 g
57. Racemethorphan	0,03 g
58. Racemoramid	0,2 g
59. Racemorphan	0,03 g
60. Thebacon	0,2 g
61. Trimeperidin	0,2 g."

6. In § 10 a wird folgender Absatz 5 angefügt:

„(5) Absatz 1 gilt auch für das Verschreiben von Arzneien, die Diphenoxylat enthalten, wenn diese in Tablettenform je Tablette nicht mehr als 2,5 mg Diphenoxylat und zusätzlich mindestens 0,025 mg Atropinsulfat enthalten; die abgabefertige Arznei darf nicht mehr als 20 Tabletten enthalten.“

7. § 19 Abs. 4 erhält folgende Fassung:

„(4) Auf Verschreibungen von Arzneien, die in § 10 a Abs. 1 bis 3 genannte Stoffe oder Normethadon oder Diphenoxylat in den in § 10 a

Abs. 4 und 5 genannten Zubereitungsformen, Zusammensetzungen und Höchstmengen enthalten, finden die Absätze 1 bis 3 keine Anwendung. Auf diesen Verschreibungen müssen angegeben sein

1. der Name und die Anschrift des Arztes, Zahnarztes oder Tierarztes,
2. der Tag der Ausfertigung,
3. eine Gebrauchsanweisung, aus der die Einzelgabe und die Häufigkeit ihrer Anwendung ersichtlich sein müssen; bei Arzneien nach § 10 a Abs. 1 bis 3 darf diese Gebrauchsanweisung entfallen, wenn auf der äußeren Umhüllung, auf dem Behältnis oder auf der Packungsbeilage eine solche Gebrauchsanweisung angegeben ist;
4. die Unterschrift des Arztes, Zahnarztes oder Tierarztes.

Beabsichtigt der Arzt, Zahnarzt oder Tierarzt, die Arzneien selbst anzuwenden, so hat er auf der Verschreibung an Stelle der Gebrauchsanweisung „Praxisbedarf“ oder „Krankenhausbedarf“ anzugeben.“

8. § 21 Abs. 7 erhält folgende Fassung:

„(7) Der Apotheker hat bei der Abgabe von Arzneien, die in § 10 a Abs. 1 genannte Stoffe oder Normethadon oder Diphenoxylat in den in § 10 a Abs. 4 und 5 genannten Zubereitungsformen, Zusammensetzungen und Höchstmengen enthalten, auf der Verschreibung die Abgabe und den Tag der Abgabe zu vermerken.“

9. § 29 a erhält folgende Fassung:

„§ 29 a

Die Vorschriften der §§ 6, 22 bis 29 gelten nicht für Arzneien, die in § 10 a Abs. 1 genannte Stoffe oder Normethadon oder Diphenoxylat in den in § 10 a Abs. 4 und 5 genannten Zubereitungsformen, Zusammensetzungen und Höchstmengen enthalten.“

§ 2

Diese Verordnung gilt auch im Land Berlin, sofern sie im Land Berlin in Kraft gesetzt wird.

§ 3

Diese Verordnung tritt am Tage nach der Verkündung in Kraft.

Bonn, den 25. Oktober 1961

Der Stellvertreter des Bundeskanzlers
Ludwig Erhard

Der Bundesminister des Innern
Dr. Schröder