

11.12.2009

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskuksen päätös lääkeluettelosta**LIITTEEN 1A LISÄÄMINEN LÄÄKELUETTELOON****Design-huumeiden valvonta**

Fimea pitää kansanterveydellisistä syistä tärkeänä päihtymistarkoituksessa väärinkäytettyjen uusien aineiden eli ns. design-huumeiden valvontaa. Lääkeluetteloon liittäminen helpottaa erityisesti tulliviranomaisten työtä heidän arvioidessaan voidaanko maahan tuotaviin aineisiin ja valmisteesiin soveltaa lääkelain säännöksistä seuraavia rajoitteita.

Lääkkeen määritelmän täytyminen

Aiemmat lääkeluettelopäätökset ovat sisältäneet ainoastaan lääkkeelliseen tarkoitukseen käytettäviä aineita. Liitteen 1A aineilla ei ole ensisijaisesti tätä käyttötarkoitusta, vaan ne ovat pääasiassa väärinkäytettyjä aineita, jotka vaikutuksen perusteella ovat luokiteltavissa lääkkeeksi.

Luokittelun ja valvonnan tarpeen muutos

Uusia päihteinä käytettäviä kasvirohdoksia ja erityisesti kemiallisia aineita ilmestyy lisääntyvällä tahdilla ihmisten saataville. Designer-huumeeksi nimitettävät aineet kehitetään muistuttamaan rakenteeltaan tai vaikutuksiltaan voimassa olevissa kansainvälisissä huumausainesopimuksissa mainittuja aineita. Niitä voidaan kutsua myös tutkimuskemikaaleiksi eivätkä niiden valmistusolosuhteet vastaa lääkkeille asetettuja laatuvaatimuksia. Suurella osalla näistä aineista ei ole, eikä ole ollut varsinaista teollista käyttötarkoitusta.

Suomessa ei ole erityislainsäädäntöä tällaisille uusille, terveydelle vaarallisille ja farmakologisen vaikutuksensa kautta päihteinä käytettäville aineille. Myöskään voimassa olevassa huumausainelaisissa ei ole mahdollisuutta sisällyttää uusia "huumeita" kansallisesti huumausainelain piiriin. Liitteen 1A ottaminen lääkeluetteloon on kuitenkin tilapäistä ja voimassa siihen saakka kunnes asiasta tullaan säätämään erikseen muulla tavalla.