

조선민주주의인민공화국 마약관리법 LAW OF THE DEMOCRATIC PEOPLE'S REPUBLIC OF KOREA ON THE ADMINISTRATION OF NARCOTIC DRUGS

법률출판사 평양 2011 LEGISLATION PRESS PYONGYANG 2011

조선민주주의인민공화국 마약관리법 LAW OF THE DEMOCRATIC PEOPLE'S REPUBLIC OF KOREA ON THE ADMINISTRATION OF NARCOTIC DRUGS

법률출판사 평양 2011 LEGISLATION PRESS PYONGYANG 2011

조선민주주의인민공화국 마 약 관 리 법

주체92(2003)년 8월 13일 최고인민회의 상임위원회 정령 제3935호로 채택

주체94(2005)년 5월 17일 최고인민회의 상임위원회 정령 제1131호로 수정보충

차 레

| 제 1 장 마약관리법의 기본… | 3 |
|-------------------|------------------|
| 제 2 장 마약의 생산과 공급. | 5 |
| 제 3 장 마약의 보관과 리용· | 12 |
| 제 4 장 마약의 수출입 | 18 |
| 제 5 장 마약관리사업에 대한 | <u> -</u> 지도통제20 |
| 부록 1 (마약) | 23 |
| 부록 2 (마약과 같은 작용을 | 하는 정신자극성물질)25 |
| 부록 3 (의존성이 있는 정신: | 자극성물질)26 |
| 부록 4 (마약 및 각성제생산여 | 게 리용할수 있는 물질)28 |

조선민주주의인민공화국 마 약 관 리 법

제1장 마약관리법의 기본

제1조 (마약관리법의 샤명)

조선민주주의인민공화국 마약관리법은 마약의 생산과 공급, 보관과 리용, 수출입에서 제도와 질서를 엄격히 세 워 마약에 의한 사회적위험을 미리 막고 그것을 효과적으 로 리용하는데 이바지한다.

제2조 (마약의 정의)

마약은 만성적인 중독 및 습관성현상을 일으키고 정신 육체적으로 여러가지 이상현상을 나타내는 마약원료식물 같은 천연 및 합성물질이다.

마약의 규정은 이 법의 부록 1, 2에 따른다.

제3조 (마약의 생산, 공급원칙)

마약의 생산과 공급은 마약관리의 선차적공정이다.

국가는 치료와 교육, 과학연구사업에 필요한 마약을 계획적으로 생산공급하도록 한다.

제4조 (마약의 보관, 리용원칙)

마약의 보판과 리용을 바로하는것은 마약의 변질과 류 실을 막기 위한 중요담보이다.

국가는 마약의 보관에서 기술적요구를 지키며 그것을 정해진 용도에 쓰도록 한다.

제5조 (마약의 수출입원칙)

마약은 필요에 따라 수출, 수입할수 있다.

국가는 마약의 수출과 수입을 정해진 무역질서와 국제 질서에 맞게 하도록 한다.

제6조 (마약관리분야의 교류와 협조)

국가는 마약관리분야에서 다른 나라, 국제기구와의 교 류와 협조를 발전시킨다.

제7조 (마약관리법의 적용대상)

이 법은 마약을 생산, 공급, 보관, 리용, 수출입하는 기관, 기업소, 단체와 공민에게 적용한다.

부록 3, 4에 지적된 물질을 수출입하는 기관, 기업소, 단체와 공민에게도 이 법을 적용한다.

제2장 마약의 생산과 공급

제8조 (마약의 생산근거)

마약생산은 해당 기관, 기업소, 단체가 인민경제계획 에 따라 한다.

인민경제계획을 받지 못한 기관, 기업소, 단체와 개별 적공민은 마약을 생산할수 없다.

제9조 (마약의 생산허가기관)

인민경제계획에 따라 마약을 생산하려는 기관, 기업소, 단체는 생산허가를 받아야 한다.

의료예방부문에서 마약생산허가는 중앙보건지도기관 이, 수의방역부문에서 마약생산허가는 중앙농업지도기관 이 한다.

마약원료식물의 재배는 내각의 통일적인 지도밑에 한다.

제10조 (마약생산허가신청)

마약생산허가를 받으려는 기관, 기업소, 단체는 신청 서를 중앙보건지도기관 또는 중앙농업지도기관, 해당 기 관에 내야 한다.

마약생산허가신청서에는 생산목적, 능력, 기간, 기술

적조건 같은것을 밝혀야 한다.

중앙보건지도기관과 중앙농업지도기관, 해당 기관은 마약생산허가신청서를 접수한 날부터 10일안으로 검토하 고 그 결과를 신청자에게 알려주어야 한다.

제11조 (마약원료식물재배에 필요한 토지의 리용허가)

마약원료식물을 재배하려는 기관, 기업소, 단체는 내각의 토지리용허가를 받아야 한다. 이 경우 해당 토지관리기관에 마약원료식물의 재배목적, 능력, 면적 같은것을 밝힌토지리용허가신청서를 생산허가문건과 함께 내야 한다.

국가적으로 승인된 마약원료식물재배토지의 리용허가 는 받지 않는다.

제12조 (마약원료식물의 재배)

마약원료식물재배 토지리용허가를 받은 기관, 기업소, 단체는 마약원료식물의 비배관리를 기술규범의 요구대로 하여야 한다.

마약원료식물재배에 리용하는 토지는 다른 용도에 리용할수 없다.

필요에 따라 농업지도기관의 허가를 받아 그루바꿈을 할수 있다.

제13조 (마약원료의 채취)

마약원료의 채취는 필요한 인원으로 경비를 세우고 한다. 채취한 마약원료는 정해진 질서에 따라 이관, 처리한다.

제14조 (마약의 생산준비)

해당 기관, 기업소, 단체는 마약생산장소와 공정을 위생학적요구에 맞게 꾸리고 마약생산과 관련한 기술규범을 만들어 해당 기관의 승인을 받아야 한다.

마약생산장소를 변경하거나 생산공정을 보수하거나 기 술규범을 수정보충할 경우에는 다시 승인을 받아야 한다.

제15조 (마약의 생산기술적요구)

해당 기관, 기업소, 단체는 마약을 조선민주주의인민 공화국 약전과 제정된 규격에 맞게 생산하여야 한다.

중앙보건지도기관과 중앙농업지도기관은 마약의 규격을 과학적으로 제정하여야 한다.

제16조 (마약의 검정)

중앙보건지도기관과 중앙농업지도기관, 의약품검정기관, 수의약품검정기관은 마약검정체계를 바로세우고 생산하였거나 수입한 마약을 제때에 정확히 검정하여야 한다.

제17조 (마약생산자의 자격)

마약생산은 제약기사, 약제사, 수의사 같은 해당한 기술자격을 소유하였거나 정해진 일군만이 한다.

마약생산일군은 마약생산에서 기술 및 위생규범을 정확히 지켜야 한다.

제18조 (마약생산현장의 출입질서)

해당 기관, 기업소, 단체는 마약생산현장의 출입질서 를 세워야 한다.

마약생산과 관련이 없는자는 마약생산현장에 들어갈수 없다.

제19조 (마약의 포장)

해당 기관, 기업소, 단체는 생산한 마약을 종류와 용도 별로 갈라 정확히 포장하여야 한다. 이 경우 포장의 겉면 에는 마약의 종류와 표시기호, 주의 또는 경고표식이 첨부 된 약표와 사용설명서 같은것을 붙여야 한다.

제20조 (마약생산설비의 관리)

마약생산에 리용한 시설과 설비, 토지는 승인없이 다른 기관, 기업소, 단체에 넘겨줄수 없다.

마약생산에 리용한 시설, 설비, 토지를 다른 용도에 쓰려는 기관, 기업소, 단체는 마약물질이 완전히 제거되였다는 중앙보건지도기관 또는 중앙농업지도기관의 확인을받아야 한다.

제21조 (마약의 공급기관)

마약의 공급은 중앙보건지도기관 또는 중앙농업지도기 관, 해당 기관이 정한 의약품공급기관 또는 수의약품공급 기관이 한다.

일반판매형식으로 마약을 공급할수 없다.

제22조 (마약의 공급)

마약공급기관은 공급계획에 따라 마약을 공급하여야 한다.

공급계획에 없는 기관, 기업소, 단체에는 마약을 공급 할수 없다.

제23조 (마약의 계량)

마약공급기관은 현대적인 계량수단을 갖추고 마약을 정확히 계량하여야 한다

해당 검정기관의 검정을 받지 않은 계량수단은 쓸수 없다.

제24조 (마약의 공급순위)

마약공급기관은 먼저 생산한 마약부터 공급하여야 한다. 변질되였거나 사용기간이 지난 마약과 약표, 사용설명 서 같은것이 없는 마약은 공급할수 없다.

사용기간이 지난 마약은 검정기관의 검증을 받아 처리한다.

제25조 (마약소개선전금지)

해당 기관, 기업소, 단체는 의학, 수의학을 전문으로 하지 않는 일반도서 또는 정기간행물, 대중보도수단으로 마약과 관련한 자료를 출판, 발행하거나 광고하지 말아야 한다.

제26조 (마약의 수송기관)

마약의 수송은 그것을 생산 또는 리용하는 기관, 기업소, 단체나 마약공급기관, 교통운수기관이 한다.

마약을 수송하려는 기관, 기업소, 단체는 마약이 눈, 비를 맞거나 얼거나 변질, 류실, 분실되지 않도록 해당한 조치를 취하여야 한다.

제27조 (마약의 수송)

마약의 수송은 중앙보건지도기관 또는 중앙농업지도기

관. 해당 기관이 발급한 수송지령서에 따라 한다.

수송지령서에는 정해진 표식을 한다.

제28조 (마약의 호송)

마약을 수송하는 기관, 기업소, 단체는 호송원을 붙여 야 한다.

교통운수기관에 마약수송을 의뢰한 경우에는 짐임자기 관, 기업소, 단체가 호송원을 보장한다.

많은 량의 마약을 수송하려는 기관, 기업소, 단체는 인 민보안기관에 마약의 호송을 의뢰할수 있다.

제29조 (마약의 수송수단)

마약은 무개차량이나 배의 갑판우에 실을수 없다.

부득이한 사정으로 무개차량으로 마약을 수송하려는 기관, 기업소, 단체는 해당 기관의 승인을 받아야 한다.

제30조 (마약수송의 신속성보장)

마약을 수송하는 기관, 기업소, 단체는 마약을 제때에 목적지까지 실어날라야 한다. 이 경우 운수기관은 마약을 실은 수송수단의 머무름시간을 최대한 줄여야 한다.

제3장 마약의 보관과 리용

제31조 (마약의 보관기관)

마약의 보관은 해당 보건지도기관 또는 농업지도기관 이 승인한 기관, 기업소, 단체가 한다.

기관, 기업소, 단체는 승인없이 마약을 보관할수 없다.

제32조 (마약보관시설의 관리)

마약의 보관승인을 받은 기관, 기업소, 단체는 2중관 건장치가 되여있는 마약창고, 마약장, 마약함 같은 보관 시설을 갖추고 정상적으로 보수하여야 한다. 이 경우 해당 보건지도기관, 농업지도기관, 인민보안기관의 검사를 받 아야 한다.

제33조 (마약의 보관)

해당 기관, 기업소, 단체는 마약의 보관을 약리학적, 물리화학적, 생물학적특성에 맞게 하며 경비조직을 하여 야 한다.

보관된 마약의 입출고는 정해진 질서에 따라 하여야 한다.

제34조 (마약의 실사)

해당 기관, 기업소, 단체는 보관한 마약을 정기적으로

실사하여야 한다.

실사는 2명이상의 정해진 인원이 하여야 한다.

제35조 (공민의 마약보관금지)

공민은 마약을 보관할수 없다.

환자인 공민은 해당 보건지도기관의 승인을 받고 의료 예방기관에서 공급한 마약을 정해진 한도에서 가지고있을 수 있다.

제36조 (마약의 페기)

유효기간이 지났거나 변질된 마약의 폐기는 해당 의약 품검정기관 또는 수의약품검정기관의 승인을 받아 한다. 이 경우 마약을 소각 또는 화학적변화를 시키거나 땅속 깊 은 곳에 묻는 방법으로 처리한다.

제37조 (마약제조용물질의 보관)

천연 또는 합성방법으로 마약제조에 리용되는 물질의 보관은 마약보관질서에 따른다.

제38조 (마약사고의 신고)

기관, 기업소, 단체와 공민은 마약을 보관하거나 수송 하는 과정에 변질, 류실, 분실 같은 사고를 일으켰을 경우 곧 해당 인민보안기관과 보건지도기관, 농업지도기관에 알리고 필요한 대책을 세워야 한다.

제39조 (마약의 리용허가)

마약의 리용은 중앙보건지도기관 또는 중앙농업지도기 관, 해당 기관의 허가를 받고 한다.

마약을 리용하려는 기관, 기업소, 단체는 마약리용허 가신청서를 중앙보건지도기관 또는 중앙농업지도기관, 해당 기관에 내야 한다.

마약리용허가신청서에는 마약의 종류와 리용목적, 장소, 기간 같은것을 밝혀야 한다.

조선민주주의인민공화국 의료법 또는 수의방역법에 의하여 설립된 의료예방기관과 수의방역기관은 마약리용허가를 따로 받지 않는다.

제40조 (마약의 리용범위)

기판, 기업소, 단체가 마약을 리용할수 있는 경우는 다음과 같다.

- 1. 마약을 원료로 의약품 또는 수의약품을 제조하는 경우
- 2 사람 또는 동물의 병을 치료하는 경우

- 3. 교육실습과 과학연구사업을 목적으로 하는 경우
- 4. 이밖에 내각이 승인한 경우

제41조 (병치료에 마약의 리용)

공민은 의료기관의 병진단과 처방에 따라 병치료에 마약을 리용할수 있다.

마약의 리용은 의료예방기관에서 또는 그 기관의 립회 밑에 가정에서도 할수 있다.

제42조 (마약의 취급자)

마약을 생산, 공급, 보관, 리용하는 기관, 기업소, 단체는 마약취급자를 정하여야 한다.

마약취급자는 약제사, 의사, 수의사 같은 해당한 자격을 가진 일군이 될수 있다.

제43조 (마약의 리용결정)

마약을 리용할데 대한 결정은 해당 기관, 기업소, 단체의 책임자와 마약취급자 2명이상이 참가한 협의회 또는 군급이상 인민병원 의사협의회에서 한다. 이 경우 마약의 종류, 사용형태, 사용기간, 하루 사용량, 한출고지령서당또는 한처방당 한도량 같은것을 구체적으로 정한다.

제44조 (지령과 처방에 의한 마약의 리용)

마약을 리용하려는 기관, 기업소, 단체와 공민은 출고 지령서 또는 처방전에 따라 하여야 한다.

마약출고지령서 또는 처방전은 권한있는 약제사, 의사, 수의사자격을 가진 일군만이 발급한다.

의사, 수의사는 자기를 위하여 처방하거나 병진단서가 없이 처방할수 없다.

제45조 (마약의 긴급처방)

의료예방부문 또는 수의방역부문에서 마약이 긴급하게 요구되는 구급치료대상이 발생한 경우에는 의사협의회의 결정이 없이 병상태에 따라 정해진 량의 마약을 처방할수 있다.

제46조 (마약의 사고통보)

마약은 담당약제사와 의사, 수의사, 교원, 연구사의 립회, 감시밑에서 제조, 치료, 실습, 실험 같은 사업에 리 용할수 있다.

기관, 기업소, 단체는 마약의 리용과정에 중독 같은 사고가 났을 경우 즉시 해당 인민보안기관, 의료예방기관, 수의방역기관에 통보하고 필요한 치료조치를 취하여야 한다.

제47조 (자체 또는 시험적으로 만든 마약과 그 성분이 있는 물질의 리용)

기관, 기업소, 단체는 허가를 받고 자체로 만들었거나 시험적으로 만든 마약 또는 그 성분이 들어있는 물질을 치료 및 과학연구사업에 리용할수 있다. 이 경우 마약 또는 그 성분이 들어있는 물질을 중앙보건지도기관 또는 중앙 농업지도기관, 해당 기관의 승인을 받아 다른 기관, 기업 소, 단체에서도 리용할수 있다.

제48조 (마약의 회수)

기관, 기업소, 단체는 보유기준을 초과하거나 쓰고 남 은 마약을 제때에 마약공급기관에 바쳐야 한다.

마약보유기준을 정하는 사업은 중앙보건지도기관 또는 중앙농업지도기관, 해당 기관이 한다.

제49조 (정해진 용도에 따르는 마약의 사용)

기관, 기업소, 단체와 공민은 보유하고있는 마약을 정해진 용도에만 써야 한다.

승인없이 마약을 다른 기관, 기업소, 단체와 공민에게 넘겨주거나 팔수 없다.

제4장 마약의 수출입

제50조 (마약의 수출입기관)

마약의 수출입은 중앙보건지도기관의 승인을 받은 기 관, 기업소, 단체의 무역회사가 한다.

중앙보건지도기관의 승인을 받은 무역회사는 마약의 수출입을 국가의 인민경제계획에 따라 하여야 한다.

제51조 (마약의 수출입승인)

마약을 수출입하려는 무역회사는 계획된 범위안에서 마약수출입승인신청문건을 중앙보건지도기관에 내야 한다.

중앙보건지도기관은 마약수출입승인신청문건을 검토 하고 승인 또는 부결하여야 한다.

제52조 (마약의 수출입수속)

마약을 수출입하려는 무역회사는 중앙보건지도기관의 승인을 받고 수출입수속을 하여야 한다. 이 경우 마약을 통과시킬 나라에 미리 통지하여야 한다.

제53조 (마약의 대량수입)

중앙보건지도기관은 자연재해 같은 어찌할수 없는 사 유로 많은 량의 마약이 요구될 경우 마약의 수입을 승인할 수 있다. 이 경우 국제마약통제기구에 통지하여야 한다.

제54조 (마약의 세관검사)

수출입승인을 받은 마약은 세관검사를 받아야 국경을 통과할수 있다.

마약은 중계무역을 위하여 들여올수 없으며 정해진 목 적지를 변경할수 없다.

제55조 (년간 마약수출입계획의 통지)

중앙보건지도기관은 해마다 상반년안으로 년간 마약수 출입계획을 국제마약통제기구에 통지하여야 한다.

제56조 (마약수출입의 요구)

마약은 정해진 규격대로 포장하고 국제질서에 따르는 상표와 설명서가 있어야 수출입할수 있다.

우편물로 마약을 수출입할수 없으며 수출입당사자가 아닌 다른 제3자의 돈자리를 통하여 대금을 결제할수 없다.

제57조 (특수경제지대에서 마약의 수출입)

무관세지역과 같은 특수경제지대에서는 마약을 수출입할수 없다.

필요에 따라 마약을 수출입하려 할 경우에는 이 법에

규정된 질서에 따른다.

제58조 (마약밀수의 금지)

기관, 기업소, 단체와 공민은 마약을 밀수하지 말아야 한다

제59조 (부록3, 4에 해당되는 물질의 수출입)

의존성이 있는 정신자극성물질(부록3)과 마약 및 각성 제생산에 리용할수 있는 물질(부록4)의 수출입은 마약의 수출입질서에 따라 한다.

제5장 마약관리사업에 대한 지도통제

제60조 (마약관리사업에 대한 지도통제의 기본요구)

마약관리사업에 대한 지도통제를 강화하는것은 국가의 마약부문사업을 개선강화하기 위한 중요방도이다.

국가는 마약의 생산과 공급, 보판, 리용, 수출입사업 에 대한 지도와 통제를 강화하도록 한다.

제61조 (마약관리사업의 지도)

마약관리사업에 대한 지도는 내각의 통일적인 지도밀에 중앙보건지도기관과 중앙농업지도기관, 해당 기관이한다

중앙보건지도기관과 중앙농업지도기관, 해당 기관은 마약관리사업에 대한 지도체계를 바로세우고 마약관리사 업을 정상적으로 장악지도하여야 한다.

제62조 (마약의 보관리용, 수출입정형의 보고)

마약을 보관리용하거나 수출입하는 기관, 기업소, 단체는 그 정형을 장부에 정확히 기록하고 해당 기관과 중앙 보건지도기관에 분기 1차 보고하여야 한다.

마약과 관련한 장부와 문건은 5년간 보존하여야 한다.

제63조 (마약관리사업의 감독통제기관)

마약관리사업에 대한 감독통제는 보건지도기관과 농업 지도기관, 해당 감독통제기관이 한다.

보건지도기관과 농업지도기관, 해당 감독통제기관은 기관, 기업소, 단체의 마약관리사업정형을 엄격히 감독통 제하여야 한다.

제64조 (마약의 생산, 수출입승인취소)

마약의 생산, 수출입승인을 취소하는 경우는 다음과 같다.

 마약의 생산, 공급, 수출입계획을 승인없이 변경시 켰을 경우

- 정해진 생산공정, 시설을 갖추지 않았거나 기술규 범을 어기고 마약을 생산할 경우
- 3. 보관시설을 정해진대로 갖추지 않고 마약을 보관하 였을 경우
- 4 정해진 질서를 어기고 마약을 수출입하였을 경우
- 5 마약처리질서를 어겼을 경우
- 6 마약관리정형을 장부에 정확히 기록하지 않았을 경우
- 7 이밖에 마약관리질서를 심히 어겼을 경우

제65조 (손해보상)

마약관리를 잘못하여 손실되였을 경우에는 해당한 손 해를 보상시킨다.

제66조 (몰수)

위법행위에 쓰인 마약생산설비와 마약, 부당하게 얻은 돈과 물건은 몰수한다.

제67조 (행정적 또는 형사적책임)

이 법을 어겨 마약의 생산과 공급, 보관, 리용, 수출입에서 엄중한 결과를 일으킨 기관, 기업소, 단체의 책임있는 일군과 개별적공민에게는 정상에 따라 행정적 또는 형사적책임을 지운다.

부록 1 (마약)

- 1. 노르레보르파놀
- 2. 노르모르핀
- 3. 노르메타돈
- 4 노르코데인
- 5. 노르피파논
- 6. 노르아시메타돌
- 7. 니코디코데인
- 8. 니코모르핀
- 9 니코코딘
- 10. 드로테바놀
- 11. 디메녹사돌
- 12. 디메틸티암부텐
- 13. 디메페프타놀
- 14. 디페녹신
- 15. 디피파논
- 16 디페녹시레트
- 17 디히드로모르핀
- 18. 디히드로코데인
- 19. 디암프로미드
- 20. 디옥사페틸부티레트
- 21. 디에틸티암부텐
- 22 대마수지

- 23. 데조모르핀
- 24. 덱스트로모라미드
- 25. 덱스트로프록시펜
- 26. 라세모라미드
- 27. 라세모르판
- 28. 레보르파놀
- 29. 레보모라미드
- 30. 레보메트로판
- 31. 레보펜아실모르판
- 32. 모라미드중간체
- 33. 모르핀
- 34. 모르핀메로브로미드
- 35. 모르핀-N-옥시드
 - 36. 모르페리딘
- 37. 미로핀
- 38. 메타돈
- 39. 메타돈중간체
- 40. 메타조신
- 41. 메타히드록시펜타닐
- 42. 메트로폰
 - 43. 메틸디히드로모르핀
 - 44. 메틸데소르핀

- 45. 베타메타놀
- 46. 베타메프로딘
- 47. 베타세틸메타돌
- 48. 베타트라미드
- 49 베타프로딘
- 50. 베타히드록시펜타닐
- 51. 벤졸릴모르핀
- 52 벤질모르핀
- 53. 벤제티딘
- 54. 3-메틸티오펜타닐
- 55. 3-메틸펜타닐
- 56. 수펜타닐
- 57. 진삭각농축물
- 58. 코데인
- 59. 코데인-N-옥시드
- 60 코덱싞
- 61. 코카인
- 62. 클로니타젠
- 63. 케토베미돈
- 64. 트리메페리딘
- 65. 티오펜타닐
- 66. 릴리딘
- 67. 테바콘
- 68. 테바인

- 69. 파라-풀루오로펜타닐
- 70. 폴코딘
- 71. 푸레티딘
- 72. 프로피람
- 73. 프로페리딘
- 74. 프로헵타진
- 75. 피리트라미드
- 76. 피미노딘
- 77. 페나독손
- 78. 페나조신
- 79. 페남프로미드
- 80. 폐노모르판
- 81 페노페리딘
- 82. 페티딘중간체B
- 83. 페티딘중간체C
- 84 페티딘중간체A
- 85. 페테딘
- 86. 페파프
- 87. 펜타닐
- 88. 히드로모르폰
- 89. 히드로모르폰-N-옥시드
- 90. 히드로모르피놀
- 91. 히드로코돈
- 92. 히드록시페티딘

- 93. 헤로인
- 94. 아닐레리딘
- 95. 아세틸디히드로코데인
- 96. 아세틸메타돌
- 97. 아세틸- α -메틸펜타닐
- 98. 아편
- 99. 아쩨토르핀
- 100. 알릴프로딘
- 101. 알파메타돌
- 102. 알파-메틸티오펜타닐
- 103 알파-메틸펜타닐
- 104 알파메프로딘
- 105. 알파세틸메타돌
- 106. 알파프로딘
- 107 알펜타닐

- 108. 옥시모르폰
- 109. 옥시코돈
 - 110. 이소메타돈
- 111. 에크고닌
 - 112. 에토니타젠
 - 113. 에톡세리딘
 - 114. 에트로핀
 - 115. 에틸모르핀
 - 116. 에틸메틸티암부텐
 - 117. 엠피피피
- 118. 웨세메토르판
 - 119. 대마
- 120. 베타-히드록시-
 - 3-메틸펜타닐
 - 121. 염산디히드로엔트로핀

부록 2 (마약과 같은 작용을 하는 정신자극성물질)

- 1. 브로람페타민(DOB)
- 2 까티논
- 3. 디이티(DET)
- 4. 디엠에 (DMA)
- 5. 디엠에치피(DMHP)
- 6. 디엠티(DMT)
- 7. 디오이티(DOET)

- 8. 엔-에틸레남페타민 (MDE)
 - 9. 에티찌클린딘(PCE)
- 10. 에트맆타민
- 11. N-히드록시테남페라민 (N-OHMDA)
- 12. (+)-리제르기드(LSD)

- 13. 엠디엠에 (MDMA)
- 14. 에스칼린
- 15 메트까피논
- 16. 4-메틸아미노렉스
- 17. 엠엠디에 (MMDA)
- 18 파라헨실
- 19. 피엠에 (PMA)
- 20. 프실로찐
- 21 교실로찌비
- 22 롤리찌틀리딘
- 23. 에스티피, 디오엠(STP, DOM)
- 24. 레남페타민
- 25 레노찌틀리딘
- 26. 레트라히드로칸나비놀 41. 쎄코바르비탈 (THC)의 광학이성체와 42. 지페프롤 립체이성체들

- 27 티엠에(TMA)
 - 28 암페타민
- 29 덱삼페타미
 - 30 드로나비놀
- 31 폐네틸린
 - 32 레밤페타미
- 33. 레보메탐페타민
 - 34. 메클로쿠알론
- 35. 메람페타민
 - 36 메탑페타미라쩨마트
 - 37 메타쿠알론
 - 38. 메틸페니다테
 - 39 페찌클리딘
 - 40. 펜메트라진

부록 3 (의존성이 있는 정신자극성물질)

- 1 아모바르비탈
- 2 부페노르핀
- 3 부탈비탈
- 4 까팅

- 5. 찌클로바르비탈
- 6. 풀루니트라제팜
- 7. 글루타티미드
- 8 펜타조신

- 9. 펜토바르비탈
- 10. 알로바르비탈
- 11. 알프라졸람
- 12. 암페프타온
- 13. 아미노렉스
- 14. 바르비탈
- 15. 벤즈벤타민
- 16. 브로마제팜
- 17. 브로티졸람
- 18 부토바르비탈
- 19. 카마제팜
- 20. 클로르디아제폭시드
- 21. 클로바잠
- 22. 클로나제팜
- 23. 클로라제파트
- 24. 클로티아제팜
- 25. 클록사졸람
- 26. 델로라제팜
- 27. 디아제팜
- 28. 에스타졸람
- 29. 제트클로르비놀
- 30. 에티나마테
- 31. 에틸로플라제파트
- 32. 에틸암페타민

- 33. 펜캄파민
- 34. 펜프로포렉스
- 35. 풀루라제팜
- 36. 할라제팜
- 37. 할록사졸람
- 38. 케타졸람
- 39. 레페타민
- 40. 로프라졸람
- 41. 로라제팜
- 42. 로르메타제팜
- 43. 마진돌
- 44. 메다제팜
- 45. 메페노렉스
- 46. 메프로바마트
- 47. 메소카르브
- 48. 메틸페노바르비탈
- 49. 메티프릴론
- 50. 미다졸람
- 51. 니메타제팜
- 52. 니트라제팜
- 53. 옥사제팜
- 54. 옥사졸람
- 55. 페몰린
- 56. 펜디메트라진

- 57 폐노바르비탈
- 58 페테르미
- 59 피나제팜
- 60. 피프라드롤
- 61 교라제팜
- 62 피로발레론

- 63. 쎄크부타바르비탈
 - 64 테마제팜
 - 65. 레트라제팜
 - 66 트리아졸람
- 67. 비닐비탈
 - 68 플루디아제팜

부록 4 (마약 및 각성제생산에 리용할수 있는 물질)

- 1. 과망간산칼리움
- 2 노르에페드린
- 3 류사
- 4. 리제르긴산
- 5 에틸에릴케론
- 6. 사프롤
- 7 4메틸렌디옥시페닐-2- 18 1-페닐-2-프로파논 프로파논
- 8 톨루올
- 9. 프세우도에페드린
- 10. 피폐로날
- 11. 피페리딘

- 12. 페닐초산
- 13 초산무수물
- 14. 아세톤
- 15 아트라닐사
- 16. 염산
 - 17. 이소사프롤

 - 19 에르고메트뤼
 - 20. 에르고타민
 - 21. 에틸에테르
 - 22. 에페드린
 - 23 N-아세틸안트타닐산

LAW OF THE DEMOCRATIC PEOPLE'S REPUBLIC OF KOREA ON THE ADMINISTRATION OF NARCOTIC DRUGS

Adopted by Decree No. 3935 of the Presidium of the Supreme People's Assembly on August 13, 2003 and amended by Decree No. 1131 of the Presidium of the Supreme People's Assembly on May 17, 2005

Contents

| Chapter 1 | Fundamentals ······3 | 1 |
|------------|---|----|
| Chapter 2 | Production and Supply of Narcotics3 | 3 |
| Chapter 3 | Storage and Use of Narcotics4 | 2 |
| Chapter 4 | Import and Export ·····-4 | .9 |
| Chapter 5 | Guidance and Control of Narcotic | |
| | Administration ······5 | 2 |
| Schedule 1 | (Drugs)5 | 6 |
| Schedule 2 | 2 (Psychotropic substances) ·····6 | 1 |
| Schedule 3 | 3 (Psychotropic substances that | |
| | cause dependence) ······6 | 3 |
| Schedule 4 | (Substances that can be used for | |
| | the preparation of drugs and stimulants)6 | 6 |

LAW OF THE DEMOCRATIC PEOPLE'S REPUBLIC OF KOREA ON THE ADMINISTRATION OF NARCOTIC DRUGS

Chapter 1 Fundamentals

Article 1 (Objective)

This Law is enacted to provide strict guidelines for the production, supply, storage, use, import and export of narcotic drugs, thereby preventing the social risks caused by narcotic drugs and making effective use of them.

Article 2 (Definition)

Narcotic drugs refer to the natural objects like narcotic crops and synthetic products that cause chronic intoxication and addiction, and abnormal bodily or mental effects.

Categories of narcotic drugs are given in the Appendixes 1 and 2 of this Law.

Article 3 (Principle of production and supply)

Production and supply of narcotic drugs are the first process

of drug administration.

The state shall ensure that narcotic drugs needed for medical treatment, education and scientific research are produced and supplied according to plan.

Article 4 (Principle of storage and use)

Proper storage and use of narcotic drugs are major steps to preventing their deterioration and loss.

The state shall ensure that narcotic drugs are stored in compliance with technical requirements and used for designated purposes.

Article 5 (Principle of import and export)

Narcotic drugs may be imported or exported when necessary.

The state shall ensure that narcotic drugs are imported and exported in accordance with the prescribed trade rules and international procedures.

Article 6 (Exchange and cooperation)

The state shall promote exchange and cooperation with foreign countries and international organizations in the field of narcotics administration.

Article 7 (Applicability)

This Law shall be applicable to the institutions, enterprises, organizations and citizens that engage in the production, supply, storage, use, import and export of narcotic drugs.

The institutions, enterprises, organizations and citizens that import and export the substances listed in Appendixes 3 and 4 shall also be governed by this Law.

Chapter 2 Production and Supply of Narcotics

Article 8 (Compliance with national economic plan)

Narcotic drugs shall be produced by the institutions, enterprises and organizations concerned under the national economic plan.

The institutions, enterprises, organizations and citizens that have no narcotic production quota under the national economic plan shall not produce narcotic drugs.

Article 9 (Licenser)

The institutions, enterprises and organizations that intend to

produce narcotic drugs under the national economic plan shall obtain license.

The medical and preventive medicine institutions, and veterinary and anti-epizootic institutions shall obtain license respectively from the central public health guidance organ and central agriculture guidance organ.

Cultivation of narcotic crops shall be conducted under the unified guidance of the Cabinet.

Article 10 (Application for production license)

The institutions, enterprises and organizations that intend to obtain license for the narcotic drug production shall submit application to the central public health guidance organ, central agriculture guidance organ or the relevant organ.

The application shall specify the purpose of production, capacity, term and technical conditions.

The aforesaid organs shall examine the application and notify the applicant of the result within 10 days of its receipt.

Article 11 (License for the use of land for the cultivation of narcotic crops)

The institutions, enterprises and organizations that intend to

cultivate narcotic crops shall obtain license for the use of the needed land from the Cabinet. In this case an application specifying the purpose of cultivation, capacity and land area shall be submitted together with the production license to the land management institution concerned.

No license is needed for the use of the land which is permitted by the state for narcotic crop cultivation.

Article 12 (Cultivation of narcotic crops)

When permitted to use land for the cultivation of narcotic crops, the institutions, enterprises and organizations shall grow the crops in compliance with the relevant technical norms.

The land used for the cultivation of narcotic crops shall not be used for other purposes.

If necessary, crops may be rotated with the approval of the agriculture guidance organ.

Article 13 (Gathering of narcotic crops)

Narcotic crops shall be gathered by the necessary number of people under guard.

The gathered crops shall be delivered and disposed of according to the prescribed procedures.

Article 14 (Preparations for production)

The relevant institutions, enterprises and organizations shall arrange the place of narcotic drug production and its process to meet the hygienic requirements and lay down technical rule for narcotic production, which shall be subject to the approval of the relevant organ.

In case of any change of the production place, repair of production processes or amendment to the technical norms, approval shall be obtained again.

Article 15 (Technical requirements of production)

The relevant institutions, enterprises and organizations shall produce narcotic drugs according to the DPRK pharmacopoeia and the prescribed standards.

The central public health guidance organ and central agriculture guidance organ shall designate the standards of the narcotic drugs on a scientific basis.

Article 16 (Assay)

The central public health guidance organ, central agriculture guidance organ, medical supplies examination organ and veterinary medicine examination organ shall establish proper system of narcotic assay so that the narcotic drugs that have been produced or imported can be examined accurately in good time.

Article 17 (Qualification)

Narcotic drug shall be produced only by such qualified persons as pharmaceutical experts, pharmacists and veterinary doctors, or by designated persons.

Narcotic producers shall strictly observe the technical and hygienic rules.

Article 18 (Access to the place of production)

The relevant institutions, enterprises and organizations shall establish rigid order in the matter of access to the place of narcotic production.

Outsiders shall not have access to the place of narcotic production.

Article 19 (Packaging)

The relevant institutions, enterprises and organizations shall pack the produced narcotic drugs correctly by kind and use. The package shall have a label showing the kind and symbol of the packed drug, and bear a mark of caution or warning, with the directions for use attached on the surface.

Article 20 (Transfer of production facilities)

The facilities, equipment and land that have been used for narcotic production shall not be transferred without permission to other institutions, enterprises and organizations.

The institutions, enterprises and organizations that intend to use these facilities, equipment and land for other purposes shall obtain from the central public health guidance organ or the central agriculture guidance organ the confirmation that narcotic substances have been removed from the facilities, equipment and land.

Article 21 (Supplier)

Narcotic drugs shall be supplied by the medicaments or veterinary medicine suppliers designated by the central public health guidance organ, central agriculture guidance organ or the relevant organ.

Narcotic drugs shall not be supplied through general sale.

Article 22 (Supply)

The narcotics supplier shall supply narcotic drugs according

to the plan.

Narcotic drugs shall not be supplied to the institutions, enterprises and organizations that are not listed in the supply plan.

Article 23 (Measuring)

The narcotics supplier shall measure the drugs accurately with up-to-date measuring instruments.

Measuring instruments that have not been examined by the relevant institution shall not be used.

Article 24 (Order of supply)

The narcotics supplier shall supply drugs in the order of their production.

Deteriorated or expired narcotic drugs, and those without labels or directions for use shall not be supplied.

Expired narcotic drugs shall be disposed of subject to the assay of the examining institution.

Article 25 (Prohibition of publicity)

The institutions, enterprises or organizations concerned shall

not print or advertise information on narcotics in the mass media, or in books and periodicals not in the medical or veterinary line.

Article 26 (Transportation institution)

Drugs shall be transported by the institutions, enterprises or organizations that use or produce them, or by the narcotics suppliers or transportation agencies.

The institutions, enterprises or organizations that intend to transport narcotic drugs shall take necessary measures to prevent their exposure to rain or snow, freezing, deterioration or loss.

Article 27 (Directions for transportation)

Narcotic drugs shall be transported in compliance with the directives issued by the central public health guidance organ, central agriculture guidance organ or the relevant organ.

The directive shall bear the designated signs.

Article 28 (Escort)

The institutions, enterprises or organizations that transport

narcotic drugs shall place them under escort.

In case a transportation agency is hired to transport narcotics, the narcotics owner institutions, enterprises and organizations shall provide escorts.

The institutions, enterprises or organizations that intend to transport a large amount of narcotic drugs may entrust the public security institution with the escort of the drugs.

Article 29 (Means of transport)

Narcotic drugs shall not be transported in open wagons or on ship deck.

When narcotic drugs are to be transported in open wagons in unavoidable circumstances, the institutions, enterprises and organizations shall obtain the approval of the relevant institution.

Article 30 (Promptness of transport)

The institutions, enterprises and organizations that transport narcotic drugs shall carry them to their destination in good time. In this case the transporters shall reduce to the minimum the stoppage time of the vehicles on the route.

Chapter 3 Storage and Use of Narcotics

Article 31 (Storage life)

Narcotic drugs shall be kept by the institutions, enterprises and organizations authorized by the relevant public health guidance organ or agriculture guidance organ.

Institutions, enterprises and organizations shall not keep narcotic drugs without permission.

Article 32 (Maintenance of storage facilities)

The institutions, enterprises and organizations that have been permitted to hold narcotic drugs in store shall set up storage facilities such as storehouses, cabinets or boxes on double locks and always keep them in good repair. These facilities shall be subject to the inspection of the relevant public health guidance organs, agriculture guidance organ or the public security organ.

Article 33 (Storage)

The relevant institutions, enterprises and organizations shall keep the narcotic drugs under guard in keeping with their pharmacological, physico-chemical and biological features.

The narcotic drugs shall be stored and delivered in accordance with the prescribed procedures.

Article 34 (Inventory)

The relevant institutions, enterprises and organizations shall regularly take inventory of the stored drugs.

The inventory shall be undertaken by at least 2 designated persons.

Article 35 (Prohibition of possession of narcotics by citizens)

Citizens shall not be keep narcotic drugs.

An invalid citizen may have a limited amount of narcotic drugs supplied by the medical and preventive medicine institution with the approval of the relevant public health guidance organ.

Article 36 (Rejection of expired or deteriorated drugs)

Expired or deteriorated drugs shall be rejected with the approval of the medicine or veterinary medicine examining

institutions. Such narcotic drugs shall be incinerated, chemically changed or buried deep in the ground.

Article 37 (Storage of substances used for manufacture of narcotic drugs)

Storage of substances that are used for the manufacture of narcotic drugs by natural or synthetic methods shall follow the procedures for the storage of narcotic drugs.

Article 38 (Notification of narcotic drug-related accidents)

In case narcotic drugs are deteriorated or lost during their storage or transportation, the institutions, enterprises, organizations or citizens concerned shall notify the matter to the relevant public security organ, public health guidance organ or agriculture guidance organ and take necessary measures.

Article 39 (Permission for use of narcotic drugs)

Narcotic drugs shall be used subject to the permission of the central public health guidance organ, central agriculture guidance organ or the relevant organ.

The institutions, enterprises or organizations that intend to

use narcotic drugs shall submit an application for permission to the central public guidance organ, central agriculture guidance organ or the relevant organ.

The application shall specify the kinds of narcotic drugs, and the purpose, place and term of their use.

The medical and preventive medicine institutions, or veterinary and anti-epizootic institutions that have been established under the DPRK law on medical treatment or veterinary and anti-epizootic prevention need not obtain permission for the use of narcotic drugs..

Article 40 (Scope of use of narcotic drugs)

Institutions, enterprises and organizations shall be permitted to use narcotic drugs in cases where:

- 1. narcotic drugs are to be used as raw materials for the preparation of medicines or veterinary medicines;
- 2. narcotic drugs are to be used for the treatment of human or animal;
- 3. narcotic drugs are to be used for educational practice or scientific research; or
- 4. for such other purposes as approved by the Cabinet.

Article 41 (Use of narcotic drugs for medical treatment)

Citizens may use narcotic drugs for medical treatment subject to the diagnoses and prescription of the medical institutions.

Narcotic drugs may be administered at medical and preventive medicine institutions, or at home in the presence of the officials from these institutions.

Article 42 (Handlers)

The institutions, enterprises and organizations that are engaged in production, supply, storage and use of narcotic drugs shall appoint persons to handle this matter.

The narcotic drug handlers shall be such qualified persons as pharmacists, doctors and veterinarians.

Article 43 (Making decisions on the use of narcotic drugs)

A decision on the use of narcotic drugs shall be made at the consultative meeting attended by the chief of the institution, enterprise or organization concerned and two or more drug handlers, or at a doctors' consultative meeting of the people's hospital at or above county level. In this case the kinds, mode of use, term of use, daily dose and the limit per a delivery order or

a prescription shall be decided in concrete terms.

Article 44 (Use of narcotic drugs according to delivery order or prescription)

The institutions, enterprises, organizations and citizens that intend to use narcotic drugs shall use them according to delivery orders, or prescriptions which shall be issued exclusively by authorized pharmacists, doctors and veterinarians.

Doctors and veterinarians shall not prescribe for themselves, or make up a prescription without a diagnosis.

Article 45 (Emergency prescription)

When narcotic drugs are needed for an emergency case, the medical and preventive medicine institutions or veterinary and anti-epizootic institutions may prescribe, without the decision of the doctors' consultative meeting, a due amount of drugs depending on the condition of the case.

Article 46 (Notification of narcotic drug-related accidents)

Narcotic drugs may be used for preparation, treatment, practice and experiment in the presence of and under the supervision of a pharmacist, doctor, veterinarian, teacher or researcher in charge.

Where accidents like poisoning occur during the use of narcotic drugs, the institutions, enterprises or organizations shall immediately notify the matter to the relevant public security organ, medical and preventive medicine institution, and veterinary and anti-epizootic institution and take necessary therapeutic measures.

Article 47 (Use of narcotic drugs or substances with narcotic ingredients made on one's own or tentatively)

Institutions, enterprises and organizations may use for medical treatment or scientific research such drugs or substances with narcotic ingredients that they have prepared on their own, or tentatively under license. These drugs and substances may be used by other institutions, enterprises or organizations with the approval of the central public health guidance organ, central agriculture guidance organ or the relevant organ.

Article 48 (Return of narcotic drugs)

The institutions, enterprises and organizations shall return to

the supplier without delay the narcotic drugs in excess of the holding limit or left after use.

The limit of drug holding shall be set by the central public health guidance organ, central agriculture guidance organ or the relevant organ.

Article 49 (Use of narcotic drugs for prescribed purpose)

Institutions, enterprises and organizations shall use narcotic drugs for prescribed purposes.

Narcotic drugs shall not be transferred or sold to other institutions, enterprises or organizations without approval.

Chapter 4 Import and Export

Article 50 (Importer and exporter)

Narcotic drugs shall be imported or exported by the trading companies of the institutions, enterprises or organizations authorized by the central public health guidance organ.

The authorized trading companies shall conduct import and export according to the national economic plan.

Article 51 (Permission for import and export)

A trading company that intends to import or export narcotic drugs shall submit to the central public health guidance organ an application within the limit specified in the national economic plan.

The central public health guidance organ shall examine the application and either grant or reject it.

Article 52 (Procedures for the import or export)

A trading company that intends to import or export narcotic drugs shall go through formalities after obtaining the approval of the central public health guidance organ. In this case the countries across which the drugs are to be transited shall be notified of the matter in advance.

Article 53 (Mass import)

The central public health guidance organ may approve the import of a large amount of narcotic drugs needed on account of natural calamities and other force majeure. In this case the International Narcotics Control Board shall be notified of the matter.

Article 54 (Customs inspection)

The narcotic drugs that have been licensed for import or export shall pass the border subject to customs inspection.

Narcotic drugs shall not be brought in for transit trade nor their designated place of arrival be changed.

Article 55 (Notification of the annual plan for import and export)

The central public health guidance organ shall, within the first half of a year, notify the International Narcotics Control Board of the annual plan for import and export of narcotic drugs.

Article 56 (Requirements of import and export)

Narcotic drugs can be imported or exported only when they are packed up to the established standard and bear trademarks and directions for use conforming to the international procedures.

Narcotic drugs shall not be imported or exported through mail nor payment be made through the account of a third person other than the party concerned.

Article 57 (Import and export in the special economic zone)

Narcotic drugs shall not be imported from or exported to the special economic zones like the duty-free areas.

When need arises for their import from or export to such zones, their import or export shall follow the procedures stipulated in this Law.

Article 58 (Prohibition of smuggling)

Institutions, enterprises, organizations or citizens shall not smuggle narcotic drugs.

Article 59 (Import or export of narcotic drugs listed in Appendixes 3 and 4)

Import or export of substances that cause dependence (Appendix 3) and substances that can be used for manufacture of narcotic drugs and stimulants (Appendix 4) shall follow the procedures of import or export of narcotic drugs.

Chapter 5 Guidance and Control of Narcotic Administration

Article 60 (Tightening guidance and control)

Tightening guidance and control of narcotic administration

is an important way of improving the state's work in this field.

The state shall strengthen its guidance and control of production, supply, storage, use, import and export of narcotic drugs.

Article 61 (Guidance)

Narcotic administration shall be guided by the central public health guidance organ, central agriculture guidance organ and other relevant organ under the guidance of the Cabinet.

The central public health guidance organ, central agriculture guidance organ or the relevant organ shall establish a proper system of guidance over narcotic administration and provide regular guidance.

Article 62 (Storage and use, returns on import and export)

The institutions, enterprises and organizations engaged in storage, use, import and export of narcotic drugs shall keep books accurately and submit quarterly returns to the relevant organ and the central public health guidance organ.

The books and documents concerning narcotic drugs shall be retained for five years.

Article 63 (Supervision and control)

Supervision and control of narcotic administration shall be exercised by the public health guidance organ, agriculture guidance organ and other relevant supervisory and control organs.

These organs shall exercise strict supervision and control over the narcotic administration of the institutions, enterprises and organizations.

Article 64 (Withdrawal of license for production, import and export)

License for production, import and export of narcotic drugs shall be withdrawn in cases where:

- 1. the plans for production, supply, import and export of drugs are changed without approval;
- 2. narcotic drugs are produced without installing the prescribed production processes and facilities or in violation of technical rules;
- 3. narcotic drugs are stored without the required storage facilities furnished;
- 4. narcotic drugs are imported or exported in violation of the

prescribed procedures;

- 5. procedures for disposal of narcotic drugs are violated;
- 6. administration of narcotic drugs is not accurately entered in the books; or
- 7. other serious breaches of the rules of narcotic administration.

Article 65 (Compensation for damage)

Any loss caused by negligence in narcotic drug administration shall be duly compensated.

Article 66 (Confiscation)

Production facilities and narcotic drugs used for illicit acts and unlawful proceeds and goods shall be confiscated.

Article 67 (Administrative or penal responsibility)

The officials of the institutions, enterprises and organizations, and individual citizens who have cause serious consequences in the production, supply, storage, use, import and export of narcotic drugs through violation of this Law shall, depending on gravity, be subjected to administrative or penal responsibility.

Appendix 1 (Drugs)

- 1. NORLEVORPHANOL
- 2. NORMORPHINE
- 3. NORMETHADONE
- 4. NORCODEINE
- 5. MORPIPANONE
- 6. NORACYMETHADO
- 7. NICODICODEIN
- 8. NICOMORPHINE
- 9. NICOCODINE
- 10. DROTEBANOL
- 11. DIMENOXADOL
- 12. DIMETHYLTHIAMBUTENE
- 13. DIMEPHEPTANOL
- 14. DIFENOXIN
- 15. DIPIPANONE
- 16. DIPHENOXYLATE
- 17. DIHYDROMORPHINE
- 18. DIHYDROCODEINE
- 19. DIAMPROMIDE
- 20. DIOXAPHETYL BUTYRATE

- 21. DIETHYLTHIAMBUTENE
- 22. CANNABIS RESIN
- 23. DESOMORPHINE
- 24 DEXTROMORAMIDE
- 25. DEXTROPROPOXYPHENE
- 26. RACEMORAMIDE
- 27. RACEMORPHAN
- 28. LEVORPHANOL
- 29. LEVOMORAMIDE
- 30. LEVOMETHORPHAN
- 31. LEVOPHENACYLMORPHAN
- 32. MORAMIDE INTERMEDIATE
- 33. MORPHINE
- 34. MORPHINE METHOBROMIDE
- 35. MORPHINE-N-OXIDE
- **36. MORPHERIDINE**
- 37. MYROPHINE
- 38. METHADONE
- 39. METHADONE INTERMEDIATE
- **40. METAZOCINE**
- 41. METAHYDROXYFENTANYL
- 42. METROPHONE

- 43. METHYLDIHYDROMORPHINE
- 44. METHYLDESORPHINE
- 45. BETAMETANOL
- 46. BETAMEPRODINE
- 47. BETACETYLMETHADOL
- 48. BETITRAMIDE
- 49. BETAPRODINE
- 50. BETA-HYDROXYFENTANYL
- 51. BENZOLYLMORPHINE
- 52. BENZYLMORPHINE
- 53. BENZETHIDINE
- 54. 3 -METHYLTHIOFENTANYL
- 55. 3 -METHYLFENTANYL
- 56. SUFENTANIL
- 57. CONCENTRATES OF POPPY STRAW
- 58. CODEINE
- 59. CODEINE-N-OXIDE
- 60. CODOXIME
- 61. COCAINE
- 62. CLONITAZENE
- 63. KETOBEMIDONE
- 64. TRIMEPHERIDINE

- 65. THIOFENTANYL
- 66. TILIDINE
- 67. THEBACON
- 68. THEBAINE
- 69. PARA-FLUOROFENTANYL
- 70. PHOLCODINE
- 71. FURETHIDINE
- 72. PROPIRAM
- 73. PROPERIDINE
- 74. PROHEPTAZINE
- 75. PIRITRAMIDE
- 76. PIMINODINE
- 77. PHENADOXONE
- 78. PHENAZOCINE
- 79. PHENAMPROMIDE
- 80. PHENOMORPHAN
- 81. PHENOPERIDINE
- 82. PETHIDINE INTERMEDIATE B
- 83. PETHIDINE INTERMEDIATE C
- 84. PETHIDINE INTERMEDIATE A
- 85. PETHIDINE
- **86. PEPAP**

- 87. FENTANYL
- 88. HYDROMORPHONE
- 89. HYDROMORPHONE-N-OXIDE
- 90. HYDROMORPHINOL
- 91. HYDROCODONE
- 92. HYDROXYPETHIDINE
- 93. HEROIN
- 94. ANILERIDINE
- 95. ACETYLDIHYDROCODEINE
- 96. ACETYLMETHADOL
- 97. ACETYL-ALPHA-METHYLFENTANYL
- 98. OPIUM
- 99. ACETORPHINE
- 100. ALLYLPRODINE
- 101. ALPHAMETADOL
- 102. ALPHA-METHYLTHIOFENTANYL
- 103. ALPHA-METHYLFENTANYL
- 104. ALPHAMEPRODINE
- 105. ALPHACETYLMETHADOL
- 106. ALPHAPRODINE
- 107. ALFENTANIL
- 108. OXYMORPHONE

- 109. OXYCODONE
- 110. ISOMETHADONE
- 111. ECGONINE
- 112. ETONITAZENE
- 113. ETOXERIDINE
- 114. ETROPHINE
- 115. ETHYLMORPHINE
- 116. ETHYLMETHYLTHIAMBUTENE
- 117. MPPP
- 118. VESEMETHORPHAN
- 119. CANNABIS
- 120. BETA-HYDROXY-3-METHYLFENTANYL
- 121. DIHYDROETORPHINE

Appendix 2 (Psychotropic substances)

- 1. BROLAMFETAMINE (DOB)
- 2. CATHINONE
- 3. DET
- 4. DMA
- 5. DMHP
- 6. DMT
- 7. DOET

- 8. N-ETHYLTENAMFETAMINE (MDE)
- 9. ETICYCLINDINE
- 10. ETRYPTAMINE
- 11. N-HYDROXYTENAMFETAMINE (N-OHMDA)
- 12. (+)-LYSERGIDE
- 13. MDMA
- 14. MESCALINE
- 15. METHCATHINONE
- 16. 4-METHYLAMINOREX
- 17 MMDA
- 18. PARAHEXYL
- 19. PMA
- 20. PSILOCINE
- 21. PSILOCYBINE
- 22. ROLICYCLIDINE
- 23. STP, DOM
- 24. TENAMFETAMINE
- 25. TENOCYCLIDINE
- 26. TETRAHYDROCANNABINOL, THE FOLLOWING ISOMERS AND THEIR STEREOCHEMICAL VARIANTS
 - 27. TMA
 - 28. AMFETAMINE

- 29. DEXAMFETAMINE
- 30. DRONABINOL
- 31. FENETYLLINE
- 32. LEVAMFETAMINE
- 33. LEVOMETHAMPHETAMINE
- 34. MECLOQUALONE
- 35. METAMFETAMINE
- 36. METAMFETAMINE RACEMATE
- 37. METHAQUALONE
- 38. METHYLPHENIDATE
- 39. PHENCYCLIDINE
- 40 PHENMETRAZINE
- 41. SECOBARBITAL
- 42. ZIPEPROL

Appendix 3 (Psychotropic substances that cause dependence)

- 1. AMOBARBITAL
- 2. BUPRENORPHINE
- 3. BUTALBITAL
- 4. CATHINE
- 5. CYCLOBARBITAL

- 6. FLUNITRAZEPAM
- 7. GLUTETHIMIDE
- 8. PENTAZOCINE
- 9. PENTOBARBITAL
- 10. ALLOBARBITAL
- 11. ALPRAZOLAM
- 12. AMFEPRAMONE
- 13. AMINOREX
- 14. BARBITAL
- 15. BENZFETAMINE
- 16. BROMAZEPAM
- 17. BROTIZOLAM
- 18. BUTOBARBITAL
- 19. CAMAZEPAM
- 20. CHLORDIAZEPOXIDE
- 21. CLOBAZAM
- 22. CLONAZEPAM
- 23. CLORAZEPATE
- 24. CLOTIAZEPAM
- 25. CLOXAZOLAM
- 26. DELORAZEPAM
- 27. DIAZEPAM
- 28. ESTAZOLAM

- 29. ETHYCHLORVYNOL
- 30. ETHINAMATE
- 31. ETHYLOFLAZEPATE
- 32. ETILAMFETAMINE
- 33. FENCAMFAMIN
- 34. FENPROPOREX
- 35. FLURAZEPAM
- 36. HALAZEPAM
- 37. HALOXAZOLAM
- 38 KETAZOLAM
- 39. LEFETAMINE
- 40. LOPRAZOLAM
- 41. LORAZEPAM
- 42. LORMETAZEPAM
- 43. MAZINDOL
- 44. MEDAZEPAM
- 45. MEFENOREX
- **46. MEPROBAMATE**
- 47. MESOCARB
- 48. METHYLPHENOBARBITAL
- 49. METHYPRYLON
- 50. MIDAZOLAM
- 51. NIMETAZEPAM

- 52. NITRAZEPAM
- 53. OXAZEPAM
- 54. OXAZOLAM
- 55. PEMOLINE
- **56. PHENDIMETRAZINE**
- 57. PHENOBARBITAL
- **58. PHENTERMINE**
- 59. PINAZEPAM
- 60. PIPRADROL
- 61. PRAZEPAM
- 62. PYROVALERONE
- 63. SECBUTABARBITAL
- 64. TEMAZEPAM
- 65. TETRAZEPAM
- 66. TRIAZOLAM
- 67. VINYLBITAL
- 68. FLUDIAZEPAM

Appendix 4 (Substances that can be used for the preparation of drugs and stimulants)

- 1. Potassium permanganate
- 2. Norephedrine
- 3. Sulphuric acid

- 4. Lysergic acid
- 5. Methyl ethyl ketone
- 6. Safrole
- 7. 4-methyllenedioxyphenyl –2-propanone
- 8. Toluene
- 9. Pseudoephedrine
- 10. Piperonal
- 11. Piperidine
- 12. Phenylacetic acid
- 13. Acetic anhydride
- 14. Acetone
- 15. Anthranilic acid
- 16. Judrochloric acid
- 17. Isosafrole
- 18. 1-phenyl-2-propanone
- 19. Ergometrine
- 20. Ergotamine
- 21. Ethyl ether
- 22. Ephedrine
- 23. N-acetylanthranilic acid

조선민주주의인민공화국 마약관리법

LAW OF THE DEMOCRATIC PEOPLE'S REPUBLIC OF KOREA ON THE ADMINISTRATION OF NARCOTIC DRUGS

| 낸 곳 | 법률출판사 |
|-----|--------------------|
| 인쇄소 | 조선출판물수출입사 인쇄소 |
| 인 쇄 | 주제100(2011)년 6월 2일 |
| 발 행 | 주체100(2011)년 6월12일 |