



Folkhälsomyndigheten

Dnr: 02107-2023

Förslag överlämnat:
2023-05-17

KLASSIFICERINGSDOCUMETNT

Narkotika

Lag (1992:860) om kontroll av narkotika

Narkotikastrafflagen (1968:64)

Förordning (1992:1554) om kontroll av narkotika

AVSER

**1-(cyklopropankarbonyl)-N,N-dietyl-6-metyl-9,10-didehydroergolin-8-karboxamid med
kortnamn 1cP-LSD**

1. Namn, CAS-nr

IUPAC: 4-(cyclopropanecarbonyl)-N,N-diethyl-7-methyl-4,6,6a,7,8,9-hexahydroindolo[4,3-fg]quinoline-9-carboxamide

Kemiskt namn: 1-(cyklopropankarbonyl)-N,N-dietyl-6-metyl-9,10-didehydroergolin-8-karboxamid

Kortnamn: 1cP-LSD

CAS: 2767597-50-0

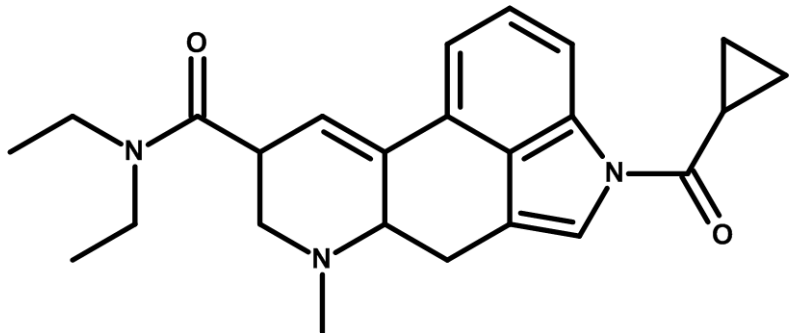
Övriga namn: 1-(cyclopropanecarbonyl)-lysergic acid diethylamide, 1-cyclopropionyl-lysergic acid diethylamide, (6aR,9R)-4-(cyclopropanecarbonyl)-N,N-diethyl-7-methyl-6,6a,8,9-tetrahydroindolo[4,3-fg]quinoline-9-carboxamide, Curie, Curie Acid

(EMCDDA, 2023; Pubchem, 2023; Scifinder, 2023)

Övriga namn är inte uttömmande angivna. Observera att samma kortnamn och övriga icke kemiska namn även kan användas för andra substanser.

2. Summaformel, kemisk struktur, strukturlikla substanser

Summaformel: C₂₄H₂₉N₃O₂



Kemisk struktur:

Grupptillhörighet: Övriga

Strukturlika substanser: Lysergsyra diethylamid (LSD) som är internationellt reglerad som narkotika genom 1971 års psykotropkonvention. N,N-dietyl-6-metyl-1-propanoyl-9,10-didehydroergolin-8-karboxamid (1P-LSD) och 1-acetyl-N,N-dietyl-6-metyl-9,10-didehydroergolin-8-karboxamid (ALD-52, (1-acetyl-LSD) och 1-butanoyl-N,N-dietyl-6-metyl-9,10-didehydroergolin-8-karboxamid (1B-LSD) som är utredda av Folkhälsomyndigheten och reglerade som narkotika.

1cP-LSD skiljer sig från LSD genom att ha en cyklopropankarbonyl-grupp adderad till indolringen.

(EMCDDA, 2023; *Förordning om förbud mot vissa hälsoskadliga varor (SFS 1999:58)*; *Förordning om kontroll av narkotika (SFS 1992:1554)*; *Läkemedelsverkets föreskrifter om förteckningar över narkotika (LVFS 2011:10)*).

3. Fysikaliska data

Fysikaliskt tillstånd: Fast form. 1cP-LSD har identifierats i blotters och tabletter.

Molekylvikt (g/mol): 391,52

Kokpunkt ($^{\circ}\text{C}$): 590.1 ± 50.0 $^{\circ}\text{C}$

Press: 760 Torr

Densitet (g/cm³): 1.30±0.1 g/cm³

Temp: 20 °C; Press: 760 Torr

Föroringar/blandningar: -

(EMCDDA, 2023; NFC, 2023; Scifinder, 2023; TVL, 2023).

4. Framställning

5. Verkningsmekanismer, effekter

a) *Substansspecifika*

Det finns vetenskaplig dokumentation angående verkningsmekanism, farmakologiska och toxiska effekter för 1cP-LSD.

- LSD bildas *in vitro* när 1cP-LSD inkuberas i 37°C serum från mänsklig kropp. En ökning av LSD över tid uppmättes vid tidpunkterna 0, 1, 2, 3, 5, 7, 24h. Omvandlingen till LSD var inte komplett vid 24h. Detta styrker att 1cP-LSD i likhet med andra N¹ substituerade lysegamider

kan fungera som en prodrug som kan omvandlas genom deacylering till LSD i kroppen (Brandt et al., 2020).

- Möss behandlade med 1cP-LSD uppvisar karaktäristiska huvudryckningar i en musmodell för 5-HT_{2A} aktiverade hallucinogena effekter. ED50 var 430 nmol/kg vilket var jämförbart med ED50= 350 nmol/kg för 1P-LSD och högre jämfört med LSD (ED50 = 132.8 nmol/kg). Detta styrker att 1cP-LSD har LSD liknande 5-HT_{2A} medierade beteendeeffekter med jämförbar potens som 1P-LSD (Brandt et al., 2020).

1cP-LSD säljs och diskuteras som LSD-likt drog. Dess psykoaktiva effekter jämförs med LSD och bedöms ge bl.a. hallucinationer, eufori och visuell påverkan (Drogforum, 2017, 2019; Webbshop, 2023).

b) Gruppspecifika

LSD är en semisyntetisk produkt av lysergsyra och har vissa strukturella element gemensamt med den kroppsegna neurotransmittorn serotonin, även kallad 5-hydroxytryptamin (5-HT), som modulerar humör och beteende i hjärnan. LSD och andra klassiska narkotiska substanser som tillhör gruppen indolalkylaminer (tryptaminer, t ex psilocybin och meskalin) ger i huvudsak hallucinogena effekter. Den viktigaste mekanismen bakom de psykoaktiva effekterna är agonistisk bindning till 5-HT_{2A}-receptorer, men även andra serotonerga receptorer och målorgan kan vara inblandade, exempelvis 5-HT_{1A}- och 5-HT_{2C}-receptoreerna. Både människor och djur utvecklar tolerans mot LSD:s effekter vid upprepade intag. LSD ger karaktäristiska huvudryckningar i möss. Dessa huvudryckningar reflekterar den serotonerga hallucinogena effekten av LSD. Effekten förmedlas i musen genom 5HT-_{2A} receptor aktivering.

De strukturlika N¹ substituerade LSD derivaten ALD-52, 1P-LSD och 1B-LSD ger samma effekter i musmodellen vilket har tillskrivits att de sannolikt bildar LSD *in vivo*. Flera av dessa LSD derivat t.ex. ALD-52 (1-acetyl LSD), 1P-LSD och 1B-LSD fungerar som svaga eller partiella agonister vid 5-HT_{2A} aktiveringsförsök *in vitro*. I försök i en musmodell ger substanserna karaktäristiska huvudryckningar vilka för LSD har visats förmedlas genom 5-HT_{2A} aktivering. Förbehandling med 5-HT_{2A} antagonister motverkar effekten av ALD-52 och 1P-LSD i mössen. Höga koncentrationer LSD kan också uppmätas i plasma när ALD-52 och 1P LSD ges s.c. till möss. Även vid *in vitro* metabolism försök bildas LSD vid deacylering av ALD-52, 1P-LSD och 1B-LSD. Detta styrker att N-substituerade derivat kan fungera som LSD prodrugs

(Brandt et al., 2019; Brandt et al., 2016; González-Maeso et al., 2007; Halberstadt et al., 2020; Hanks & González-Maeso, 2013; Jaster et al., 2022; Krall et al., 2008; Nichols, 2004; Passie et al., 2008; Wagmann et al., 2019)

6. Dokumenterad förekomst

a) Rapporterad förekomst (antal ärenden) i Sverige

Uppgiftslämnare	2019-2020	2021	2022	2023 (till maj)
Nationellt forensiskt centrum	6 (blotter)	4 (blotter)	0	0
Tullverkets laboratorium	72 (blotter, tabletter)	25 (blotter, tabletter)	4 (blotter, tabletter)	1(blotter)
Rättsmedicinalverket*	0	0	0	0
Giftinformationscentralen	0	0	0	0

*Rättsmedicinalverket har analytisk referens (oktober 2021).

Folkhälsomyndigheten har yttrat sig enligt förstörandelagen 13 § lag (2011:111).

Identifierad i Sverige första gången september 2019 i beslag. (GIC, 2023; NFC, 2023; RMV, 2023; TVL, 2023)

b) Rapporterad förekomst i Europa

Formellt noterad i oktober 2019 hos EMCDDA. Har identifierats i beslag/testköp/droginnehållskontroll (drug checkning) (SE, DE, DK, ES, FI, NL, AT, IT, FR, RO, CY, IE, SI, LT, LV, LU, SK, BG, HR, EE, NO, PL, CH).

(EMCDDA, 2023; UNODC, 2023)

c) Rapporterad förekomst i övriga världen

Noterad 2019 hos UNODC. Har identifierats i Afrika, Asien, Nordamerika, Oceanien.

(UNODC, 2023)

d) Medicinsk, vetenskaplig och industriell användning

Ingen medicinsk användning är känd men användning kan förekomma inom farmakologisk forskning.

7. Beredningsform, exponering, administrering, dos

Identifierad i pulver/tabletter (EMCDDA, 2023; NFC, 2023; TVL, 2023).

Säljs som blotters, vätska eller pellets (Webbshop, 2023)

Personer som skriver på drogforum på internet berättar om intag från 75 µg. Substansen intas sublingualt och oralt (Drogforum, 2019).

Missbruksdosen är okänd och kan inte bedömas utifrån ovan anekdotiska uppgifter.

8. Kombinationsmissbruk

-

9. Hälsomässiga och sociala risker

a) Substansspecifika

Det finns ingen kännedom om dödsfall eller förgiftningar kopplade till substansen.

Användare jämför effekterna med de från LSD. 1cP-LSD uppges ge hallucinationer och eufori samt påverka visuell och auditiv uppfattning. Dessa effekter har lett till förvirring, vilket utsatt användare och omgivning för farliga situationer. Symtomen anses uppkomma relativt snabbt och vara långvariga, upp till 20 timmar. Negativa effekter som beskrivs är illamående och kräkningar, paranoia samt toleransutveckling (Drogforum, 2019).

Psykoaktivitet innebär att substansen har en påverkan på hjärnan och dess signalsystem vilket medför fara, både för användare och för deras omgivning.

b) Gruppspecifika

LSD ger sensoriska förändringar på syn, hörsel, smak, lukt och känsel. Även reaktionsförmåga, koordination, uppmärksamhet och koncentrationsförmåga kan försämras. Somatiska symtom är bl.a. utvidgade pupiller, svettningar, takykardi och lindrig hypertension. Dödsfall orsakade av LSD-överdos är ovanligt, men det finns många rapporter om psykiatriska komplikationer till följd av bruk. LSD-bruk kan ge obehagliga reaktioner som ångest eller panik samt tillfälliga paranoida upplevelser, depressiva humörvängningar och/eller psykisk instabilitet (Passie et al., 2008).

Med den spridningsmöjlighet som finns i och med försäljning via webshoppar och utbyte av information på nätdrogforum i det svenska samhället kan det inte bortses från att hallucinogener (inkl 1cP-LSD) kan påverka folkhälsan negativt och medföra sociala problem. En samlad bedömning utifrån information från expertnätverk (NADiS) är att användning av 1cP-LSD förekommer och att det finns ett intresse att inhandla och bruka psykoaktiva substanser. Därmed finns en samhällsrisk som är kopplat till hallucinogeners potential för missbruk (NADiS, 2023).

10.Tillgänglighet

En fortsatt tillgänglighet och användning av 1cP-LSD förekommer trots förbud enligt lagen (1999:42) om förbud mot vissa hälsofarliga varor.

11.Nuvarande kontrollstatus

Reglerades i Sverige enligt lagen (1999:42) om förbud mot vissa hälsofarliga varor den 25 februari 2020. Återfinns varken på 1961 års narkotikakonvention eller på 1971 års psykotropkonvention.

Reglerad i annat land t.ex. DK, NO, EE, LV (EMCDDA, 2023).

12.Övrig information

-

13. Rekommendation

Skäl (Narkotika)

Tillgängligt underlag, inkluderande vetenskapliga studier (se punkt 5) och användares upplevelse (se punkt 5 och 9) ger stöd för att substansen har euforiska effekter och hälsofarliga egenskaper.

Tillgängligt underlag visar att missbruk förekommer och kan komma att öka i Sverige. Med den spridningsmöjlighet som finns via webbshoppar och utbyte av information på nädrogforum i det svenska samhället är det sannolikt att 1cP-LSD kan påverka folkhälsan negativt och medföra sociala risker. Det finns ett intresse att inhandla och bruka hallucinogener. Därmed finns ett samhällsbekymmer som är kopplat till substansen och dess potential för missbruk.

Rekommendation

För att förhindra negativa konsekvenser rekommenderar Folkhälsomyndigheten att 1-(cyklopropankarbonyl)-N,N-diethyl-6-metyl-9,10-didehydroergolin-8-karboxamid *med kortnamn 1cP-LSD* förs upp på förordningen (1992:1554) om kontroll av narkotika.

14. Notifiera EU-kommissionen

Snabb spridning via etablerade kanaler gör att det är angeläget att agera med snabbhet. Brådkande skäl enligt Europaparlamentets och rådets direktiv (EU) 2015/1535 bör åberopas.

15. Referenser

- Brandt, S. D., Kavanagh, P. V., Westphal, F., Stratford, A., Elliott, S. P., Dowling, G., Wallach, J., & Halberstadt, A. L. (2019). Return of the lysergamides. Part V: Analytical and behavioural characterization of 1-butanoyl-d-lysergic acid diethylamide (1B-LSD). *Drug Testing and Analysis*, 11(8), 1122-1133. <https://doi.org/https://doi.org/10.1002/dta.2613>
- Brandt, S. D., Kavanagh, P. V., Westphal, F., Stratford, A., Elliott, S. P., Hoang, K., Wallach, J., & Halberstadt, A. L. (2016). Return of the lysergamides. Part I: Analytical and behavioural characterization of 1-propionyl-d-lysergic acid diethylamide (1P-LSD). *Drug Testing and Analysis*, 8(9), 891-902. <https://doi.org/https://doi.org/10.1002/dta.1884>
- Brandt, S. D., Kavanagh, P. V., Westphal, F., Stratford, A., Odland, A. U., Klein, A. K., Dowling, G., Dempster, N. M., Wallach, J., Passie, T., & Halberstadt, A. L. (2020). Return of the lysergamides. Part VI: Analytical and behavioural characterization of 1-cyclopropanoyl-d-lysergic acid diethylamide (1CP-LSD). *Drug Test Anal*, 12(6), 812-826. <https://doi.org/10.1002/dta.2789>
- Drogforum. (2017).
- Drogforum. (2019).
- EMCDDA. (2023). *European Monitoring Centre for Drugs and Drug Addiction (EMCDDA). The European information system and database on new drugs (EDND) (login database)*. European Monitoring Centre for Drugs and Drug Addiction (EMCDDA) Hämtad från <http://www.emcdda.europa.eu/index.cfm>
- Förordning om förbud mot vissa hälsofarliga varor (SFS 1999:58)*. Socialdepartementet Hämtad från http://www.riksdagen.se/sv/dokument-lagar/dokument/svensk-forfattningssamling/forordning-199958-om-forbud-mot-vissa_sfs-1999-58
- Förordning om kontroll av narkotika (SFS 1992:1554)*. Socialdepartementet Hämtad från http://www.riksdagen.se/sv/dokument-lagar/dokument/svensk-forfattningssamling/forordning-19921554-om-kontroll-av-narkotika_sfs-1992-1554.

- GIC. (2023). Giftinformationscentralen. Information delat inom Nätverket för den aktuella drogsituationen i Sverige (NADiS).
- González-Maeso, J., Weisstaub, N. V., Zhou, M., Chan, P., Ivic, L., Ang, R., Lira, A., Bradley-Moore, M., Ge, Y., Zhou, Q., Sealfon, S. C., & Gingrich, J. A. (2007). Hallucinogens Recruit Specific Cortical 5-HT2A Receptor-Mediated Signaling Pathways to Affect Behavior. *Neuron*, 53(3), 439-452. <https://doi.org/https://doi.org/10.1016/j.neuron.2007.01.008>
- Halberstadt, A. L., Chatha, M., Klein, A. K., McCory, J. D., Meyer, M. R., Wagmann, L., Stratford, A., & Brandt, S. D. (2020). Pharmacological and biotransformation studies of 1-acyl-substituted derivatives of d-lysergic acid diethylamide (LSD). *Neuropharmacology*, 172, 107856. <https://doi.org/10.1016/j.neuropharm.2019.107856>
- Hanks, J. B., & González-Maeso, J. (2013). Animal Models of Serotonergic Psychedelics. *ACS Chemical Neuroscience*, 4(1), 33-42. <https://doi.org/10.1021/cn300138m>
- Jaster, A. M., Elder, H., Marsh, S. A., de la Fuente Revenga, M., Negus, S. S., & González-Maeso, J. (2022). Effects of the 5-HT(2A) receptor antagonist volinanserin on head-twitch response and intracranial self-stimulation depression induced by different structural classes of psychedelics in rodents. *Psychopharmacology (Berl)*, 239(6), 1665-1677. <https://doi.org/10.1007/s00213-022-06092-x>
- Krall, C. M., Richards, J. B., Rabin, R. A., & Winter, J. C. (2008). Marked decrease of LSD-induced stimulus control in serotonin transporter knockout mice. *Pharmacol Biochem Behav*, 88(3), 349-357. <https://doi.org/10.1016/j.pbb.2007.09.006>
- Läkemedelsverkets föreskrifter om förteckningar över narkotika (LVFS 2011:10). Läkemedelsverket Hämtad från <https://www.lakemedelsverket.se/sv/lagar-och-regler/foreskrifter?c2=0>
- NADiS. (2023). Nätverket för den aktuella drogsituationen i Sverige.
- NFC. (2023). Nationellt forensiskt centrum. Information delat inom Nätverket för den aktuella drogsituationen i Sverige (NADiS).
- Nichols, D. E. (2004). Hallucinogens. *Pharmacol Ther*, 101(2), 131-181. <https://doi.org/10.1016/j.pharmthera.2003.11.002>
- Passie, T., Halpern, J. H., Stichter, D. O., Emrich, H. M., & Hintzen, A. (2008). The pharmacology of lysergic acid diethylamide: a review. *CNS Neurosci Ther*, 14(4), 295-314. <https://doi.org/10.1111/j.1755-5949.2008.00059.x>
- Pubchem. (2023). Hämtad Mars 2023 från <https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/>
- RMV. (2023). Rättsmedicinalverket. Information delat inom Nätverket för den aktuella drogsituationen i Sverige (NADiS).
- Scifinder. (2023). Hämtad mars 2023 från <https://scifinder.cas.org/scifinder/view/scifinder/scifinderExplore.jsf>
- TVL. (2023). Tullverkets laboratorium. Information delat inom Nätverket för den aktuella drogsituationen i Sverige (NADiS).
- UNODC. (2023). *United Nations Office on Drugs and Crime (UNODC). Early Warning Advisory on New Psychoactive Substances (login database)* Hämtad februari 2023 från <https://www.unodc.org/LSS/Home/NPS>
- Wagmann, L., Richter, L. H. J., Kehl, T., Wack, F., Bergstrand, M. P., Brandt, S. D., Stratford, A., Maurer, H. H., & Meyer, M. R. (2019). In vitro metabolic fate of nine LSD-based new psychoactive substances and their analytical detectability in different urinary screening procedures. *Anal Bioanal Chem*, 411(19), 4751-4763. <https://doi.org/10.1007/s00216-018-1558-9>
- Webbshop. (2023).