

Briuselis, 2017 12 18
COM(2017) 757 final

2017/0340 (NLE)

Pasiūlymas

TARYBOS ĮGYVENDINIMO SPRENDIMAS

dėl kontrolės priemonių taikymo naujai psichoaktyviajai medžiagai *N*-(1-amino-3,3-dimetil-1-oksobutan-2-il)-1-(cikloheksilmetil)-1*H*-indazol-3-karboksamidui (ADB-CHMINACA)

AIŠKINAMASIS MEMORANDUMAS

1. PASIŪLYMO APLINKYBĖS

Tarybos sprendime 2005/387/TVR dėl keitimosi informacija apie naujas psichoaktyvias medžiagas, jų rizikos įvertinimo ir kontrolės¹ numatyta trijų etapų procedūra, pagal kurią naujai psichoaktyviajai medžiagai visoje Sąjungoje gali būti pradėtos taikyti kontrolės priemonės.

2017 m. liepos 4 d. buvo paskelbta bendra Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centro (EMCDDA) ir Europolo ataskaita, parengta pagal Tarybos sprendimo 2005/387/TVR 5 straipsnį. 2017 m. rugsėjo 15 d. Taryba, vadovaudamasi Komisijos ir 7 valstybių narių pateiktu prašymu ir pirmiau nurodyto Tarybos sprendimo 6 straipsnio 1 dalimi, paprašė įvertinti riziką, kurią kelia naujos psichoaktyviosios medžiagos *N*-(1-amino-3,3-dimetil-1-oksobutan-2-il)-1-(cikloheksilmetil)-1*H*-indazol-3-karboksamido (ADB-CHMINACA) vartojimas, gamyba ir neteisėta prekyba ja, sąsajas su organizuotu nusikalstamumu ir galimas šiai medžiagai skirtų kontrolės priemonių nustatymo pasekmes.

ADB-CHMINACA keliamą riziką įvertino Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centro (EMCDDA) mokslinis komitetas, veikdamas pagal Tarybos sprendimo 6 straipsnio 2, 3 ir 4 dalių nuostatas. 2017 m. lapkričio 14 d. Komisijai ir Tarybai buvo pateikta rizikos vertinimo ataskaita. Pagrindinės rizikos vertinimo išvados:

- ADB-CHMINACA yra sintetinis kanabinoidas. Savo poveikiu jis panašus į kanapėse esantį THC, kuris sukelia stiprų psichoaktyvų poveikį, bet papildomai pasižymi gyvybei pavojingu toksiškumu. Stiprus ADB-CHMINACA poveikis bei didelis ir labai svyruojantis šios medžiagos kiekis rūkomuosiuose mišiniuose kelia didelę apsinuodijimo riziką;
- ADB-CHMINACA Europos Sąjungoje yra prieinamas bent nuo 2014 m. rugpjūčio mėn. ir buvo aptiktas 17-oje valstybių narių. Trys valstybės narės pranešė apie 13 su ADB-CHMINACA susijusių mirties atvejų. Bent 9 mirčių atveju ADB-CHMINACA buvo mirties priežastis arba galėjo prisidėti prie mirties.

Pagal Tarybos sprendimo 2005/387/TVR 8 straipsnio 1 dalį Komisija per šešias savaites nuo rizikos vertinimo ataskaitos gavimo dienos turi pateikti Tarybai arba iniciatyvą dėl kontrolės priemonių taikymo naujoms psichoaktyviosioms medžiagoms visoje Sąjungoje, arba ataskaitą, kurioje paaiškinama, kodėl tokia iniciatyva nelaikoma būtina. Pagal 2015 m. balandžio 16 d. Teisingumo Teismo sprendimą sujungtose bylose C-317/13 ir C-679/13 prieš priimant teisės aktą, grindžiamą Tarybos sprendimo 2005/387/TVR 8 straipsnio 1 dalimi, turi būti pasikonsultuota su Europos Parlamentu.

Remdamasi rizikos vertinimo ataskaitos išvadomis Komisija mano, kad esama pagrindo šiai medžiagai taikyti kontrolės priemones visoje Sąjungoje. Pagal rizikos vertinimo ataskaitą ADB-CHMINACA ūmus toksiškumas gali padaryti didelę žalą žmonių sveikatai.

2. PASIŪLYMO TIKSLAS

Šio Tarybos įgyvendinimo sprendimo pasiūlymo tikslas – paraginti valstybes nares taikyti medžiagai ADB-CHMINACA kontrolės priemones ir baudžiamąsias sankcijas, kaip numatyta jų teisės aktuose, kuriais vykdomi jų įsipareigojimai pagal 1971 m. Jungtinių Tautų psichotropinių medžiagų konvenciją.

¹ OL L 127, 2005 5 20, p. 32.

Pasiūlymas

TARYBOS ĮGYVENDINIMO SPRENDIMAS

dėl kontrolės priemonių taikymo naujai psichoaktyviajai medžiagai *N*-(1-amino-3,3-dimetil-1-oksobutan-2-il)-1-(cikloheksilmetil)-1*H*-indazol-3-karboksamidui (ADB-CHMINACA)

EUROPOS SAJUNGOS TARYBA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo,

atsižvelgdama į 2005 m. gegužės 10 d. Tarybos sprendimą 2005/387/TVR dėl keitimosi informacija apie naujas psichoaktyvias medžiagas, jų rizikos įvertinimo ir kontrolės², ypač į jo 8 straipsnio 3 dalį,

atsižvelgdama į Europos Komisijos iniciatyvą,

atsižvelgdama į Europos Parlamento nuomonę³,

kadangi:

- (1) remiantis Sprendimo 2005/387/TVR 6 straipsniu neeiliniame Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centro (EMCDDA) išplėstinio mokslinio komiteto posėdyje buvo parengta naujos psichoaktyviosios medžiagos *N*-(1-amino-3,3-dimetil-1-oksobutan-2-il)-1-(cikloheksilmetil)-1*H*-indazol-3-karboksamido (ADB-CHMINACA) rizikos vertinimo ataskaita, o 2017 m. lapkričio 14 d. ši ataskaita pateikta Komisijai ir Tarybai;
- (2) ADB-CHMINACA yra sintetinis kanabinoidas. Savo poveikiu jis panašus į kanapėse esantį THC, kuris sukelia stiprų psichoaktyvų poveikį, bet papildomai pasižymi gyvybei pavojingu toksiškumu. Stiprus ADB-CHMINACA poveikis bei didelis ir labai svyruojantis šios medžiagos kiekis rūkomuosiuose mišiniuose kelia didelę apsinuodijimo riziką;
- (3) ADB-CHMINACA Sąjungoje yra prieinamas bent nuo 2014 m. rugpjūčio mėn. ir buvo aptiktas 17-oje valstybių narių. Tikėtina, kad dėl ADB-CHMINACA pobūdžio nustatomi ne visi jo buvimo atvejai, nes paprastai šios medžiagos aptikimo tyrimai nėra atliekami. Daugeliu atvejų medžiaga buvo konfiskuota žolelių pavidalu arba kaip augalinė medžiaga ir kaip milteliai, bet pasitaikė ir retesnių atvejų, kai ji konfiskuota kitais fiziniais pavidalais (pvz., kaip sugeriamojo popieriaus gabaliukai). Europos Sąjungoje užfiksuota daugiau kaip 630 medžiagos konfiskavimo atvejų;
- (4) trys valstybės narės pranešė apie 13 su ADB-CHMINACA susijusių mirties atvejų. Bent 9 mirčių atveju ADB-CHMINACA buvo mirties priežastis arba galėjo prisidėti prie mirties. Be to, viena valstybė narė pranešė apie tris ūmaus nemirtino apsinuodijimo atvejus, susijusius su ADB-CHMINACA. Tikėtina, kad dėl ADB-CHMINACA pobūdžio nustatomi ne visi nemirtino apsinuodijimo ir mirties atvejai ir ne apie visus tokius atvejus pranešama;

² OL L 127, 2005 5 20, p. 32.

³ OL C , , p. .

- (5) konkrečios informacijos apie sąsajas su organizuotu nusikalstamumu gaminant, platinant (neteisėtai prekiaujant) ir tiekiant ADB-CHMINACA Sąjungoje nėra. Iš turimų duomenų matyti, kad ADB-CHMINACA pagamino Kinijoje esančios chemijos sektoriaus įmonės;
- (6) paprastai ADB-CHMINACA parduodamas mažais ir didmeninei prekybai pritaikytais kiekiais kaip teisėtų psichoaktyvių medžiagų turintys rūkomieji mišiniai, kaip milteliai rūkymo reikmenų parduotuvėse ir internete kaip teisėtas kanapių pakaitalas. Jis taip pat gali būti parduodamas tiesiogiai neteisėtoje narkotikų rinkoje. Kadangi šių produktų sudedamosios dalys nurodomos retai, dauguma vartotojų nesužino, kad apskritai vartoja sintetinius kanabinoidus, o konkrečiai, medžiagą ADB-CHMINACA;
- (7) ADB-CHMINACA neturi pripažinto naudojimo žmonėms skirtuose arba veterinariniuose vaistuose medicininės paskirties nei Sąjungoje, nei, labai tikėtina, už jos ribų. Nėra požymių, kad ADB-CHMINACA galėtų būti naudojamas kitiems tikslams, išskyrus tai, kad jis naudojamas kaip etaloninė analizės medžiaga ir atliekant mokslinius tyrimus;
- (8) rizikos vertinimo ataskaitoje teigiama, kad atlikus tolesnius mokslinius tyrimus būtų galima atsakyti į daug su ADB-CHMINACA susijusių klausimų, kylančių dėl trūkstamų duomenų apie riziką atskirų asmenų sveikatai, visuomenės sveikatai ir socialinę riziką. Tačiau esami įrodymai ir informacija apie medžiagos keliamą riziką sveikatai ir socialinę riziką yra pakankamas pagrindas taikyti ADB-CHMINACA kontrolės priemones visoje Sąjungoje;
- (9) 1961 m. Jungtinių Tautų bendrojoje narkotinių medžiagų konvencijoje ar 1971 m. Jungtinių Tautų psichotropinių medžiagų konvencijoje ADB-CHMINACA nėra nurodyta kaip kontroliuojama medžiaga. Šiuo metu pagal Jungtinių Tautų sistemą šios medžiagos vertinimas neatliekamas.
- (10) kadangi 13 valstybių narių taiko medžiagai ADB-CHMINACA kontrolės priemones pagal nacionalinius narkotikų kontrolės teisės aktus, o keturios valstybės narės taiko ADB-CHMINACA kontrolės priemones pagal kitus teisės aktus, visoje Sąjungoje taikomos šios medžiagos kontrolės priemonės padėtų išvengti galimų sunkumų tarpvalstybinio teisėsaugos ir teisminio bendradarbiavimo srityse ir apsaugotų nuo rizikos, kurią galėtų kelti jos prieinamumas ir vartojimas;
- (11) Sprendimu 2005/387/TVR Tarybai suteikti įgyvendinimo įgaliojimai, kad būtų galima greitai ir remiantis ekspertinėmis žiniomis Sąjungos lygmeniu reaguoti atsiradus naujoms psichoaktyviosioms medžiagoms, kurias aptinka ir apie kurias praneša valstybės narės, taikant toms medžiagoms kontrolės priemones visoje Sąjungoje. Kadangi tokių įgyvendinimo įgaliojimų vykdymo inicijavimui taikomos sąlygos ir procedūra yra įvykdytos, turėtų būti priimtas įgyvendinimo sprendimas, kad medžiagai ADB-CHMINACA visoje Sąjungoje būtų taikomos kontrolės priemonės;
- (12) Danijai Sprendimas 2005/387/TVR yra privalomas, todėl ji dalyvauja priimant ir taikant šį sprendimą;
- (13) Airijai Sprendimas 2005/387/TVR yra privalomas, todėl ji dalyvauja priimant ir taikant šį sprendimą;
- (14) Jungtinei Karalystei Sprendimas 2005/387/TVR nėra privalomas, todėl ji nedalyvauja priimant ir taikant šį sprendimą ir jis nėra jai privalomas ar taikomas,

PRIĖMĖ ŠĮ SPRENDIMĄ:

1 straipsnis

Naujai psichoaktyviajai medžiagai *N*-(1-amino-3,3-dimetil-1-oksobutan-2-il)-1-(cikloheksilmetil)-1*H*-indazol-3-karboksamidui (ADB-CHMINACA) visoje Sąjungoje turi būti taikomos kontrolės priemonės.

2 straipsnis

Valstybės narės, vadovaudamosi nacionaliniais teisės aktais, ne vėliau kaip [*one year from the date this Decision is published*] imasi reikiamų priemonių, kad 1 straipsnyje nurodytai naujai psichoaktyviajai medžiagai būtų taikomos kontrolės priemonės ir baudžiamosios sankcijos, kaip numatyta šių valstybių teisės aktuose, kuriais vykdomi įsipareigojimai pagal 1971 m. Jungtinių Tautų psichotropinių medžiagų konvenciją.

3 straipsnis

Šis sprendimas įsigalioja kitą dieną po jo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje*.

Šis sprendimas taikomas pagal Sutartis.

Priimta Briuselyje

*Tarybos vardu
Pirmininkas*