



Συμβούλιο
της Ευρωπαϊκής Ένωσης

Βρυξέλλες, 12 Ιανουαρίου 2018
(OR. en)

5260/18

Διοργανικός φάκελος:
2018/0011 (NLE)

CORDROGUE 5
SAN 15
RELEX 30

ΔΙΑΒΙΒΑΣΤΙΚΟ ΣΗΜΕΙΩΜΑ

Αποστολέας:	Για τον Γενικό Γραμματέα της Ευρωπαϊκής Επιτροπής, ο κ. Jordi AYET PUIGARNAU, Διευθυντής
Ημερομηνία Παραλαβής:	12 Ιανουαρίου 2018
Αποδέκτης:	κ. Jeppe TRANHOLM-MIKKELSEN, Γενικός Γραμματέας του Συμβουλίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης
Αριθ. εγγρ. Επιτρ.:	COM(2018) 31 final
Θέμα:	Πρόταση ΑΠΟΦΑΣΗΣ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ για τη θέση που πρέπει να ληφθεί, εξ ονόματος της Ευρωπαϊκής Ένωσης, στο πλαίσιο της εξηκοστής πρώτης συνόδου της Επιτροπής Ναρκωτικών για την καταχώριση ουσιών βάσει της ενιαίας σύμβασης για τα ναρκωτικά του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972, και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971

Διαβιβάζεται συνημμένως στις αντιπροσωπίες το έγγραφο - COM(2018) 31 final.

σνημμ.: COM(2018) 31 final



ΕΥΡΩΠΑΪΚΗ
ΕΠΙΤΡΟΠΗ

Βρυξέλλες, 12.1.2018
COM(2018) 31 final

2018/0011 (NLE)

Πρόταση

ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ

για τη θέση που πρέπει να ληφθεί, εξ ονόματος της Ευρωπαϊκής Ένωσης, στο πλαίσιο της εξηκοστής πρώτης συνόδου της Επιτροπής Ναρκωτικών για την καταχώριση ουσιών βάσει της ενιαίας σύμβασης για τα ναρκωτικά του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972, και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971

ΑΙΤΙΟΛΟΓΙΚΗ ΕΚΘΕΣΗ

1. ΑΝΤΙΚΕΙΜΕΝΟ ΤΗΣ ΠΡΟΤΑΣΗΣ

Η παρούσα πρόταση αφορά την απόφαση που καθορίζει τη θέση που πρέπει να ληφθεί εξ ονόματος της Ευρωπαϊκής Ένωσης, στο πλαίσιο της 61^{ης} συνόδου της Επιτροπής Ναρκωτικών για την καταχώριση ουσιών βάσει της ενιαίας σύμβασης των ΗΕ για τα ναρκωτικά του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972, και της σύμβασης των ΗΕ για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971.

2. ΠΛΑΙΣΙΟ ΤΗΣ ΠΡΟΤΑΣΗΣ

2.1. Η ενιαία σύμβαση των ΗΕ για τα ναρκωτικά του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972, και η σύμβαση των ΗΕ για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971

Η ενιαία σύμβαση των Ηνωμένων Εθνών (ΗΕ) για τα ναρκωτικά του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972 («η σύμβαση για τα ναρκωτικά»)¹, αποσκοπεί στην καταπολέμηση της κατάχρησης ναρκωτικών μέσω συντονισμένης διεθνούς δράσης. Υπάρχουν δύο μορφές παρέμβασης και ελέγχου που εφαρμόζονται από κοινού. Πρώτον, επιδιώκεται ο περιορισμός της κατοχής, της χρήσης, της εμπορίας, της διανομής, της εισαγωγής, της εξαγωγής, της παρασκευής και της παραγωγής ναρκωτικών αποκλειστικά για ιατρικούς ή επιστημονικούς σκοπούς. Δεύτερον, καταπολεμάται η παράνομη διακίνηση ναρκωτικών μέσω διεθνούς συνεργασίας ώστε να αποτρέπονται και να αποθαρρύνονται οι διακινητές ναρκωτικών.

Η σύμβαση των ΗΕ για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971 («η σύμβαση για τις ψυχοτρόπους ουσίες»)² καθιερώνει ένα διεθνές σύστημα ελέγχου των ψυχοτρόπων ουσιών. Ανταποκρίθηκε στη διαφοροποίηση και τη διεύρυνση του φάσματος των ναρκωτικών ουσιών και εισήγαγε ελέγχους σε μια σειρά συνθετικών ναρκωτικών βάσει, αφενός, της πιθανότητας κατάχρησής τους και, αφετέρου, της θεραπευτικής τους αξίας.

Όλα τα κράτη μέλη της ΕΕ είναι συμβαλλόμενα μέρη της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες. Η Ένωση δεν είναι συμβαλλόμενο μέρος στις συμβάσεις.

2.2. Επιτροπή Ναρκωτικών

Η Επιτροπή Ναρκωτικών (CND) αποτελεί επιτροπή του Οικονομικού και Κοινωνικού Συμβουλίου των ΗΕ (ECOSOC) και τα καθήκοντα και οι εξουσίες της ορίζονται, μεταξύ άλλων, στη σύμβαση για τα ναρκωτικά και τη σύμβαση για τις ψυχοτρόπους ουσίες. Αποτελείται από 53 κράτη μέλη των ΗΕ τα οποία έχουν εκλεγεί από το ECOSOC. Επί του παρόντος 12 κράτη μέλη της ΕΕ είναι μέλη της CND με δικαίωμα ψήφου³. Η Ένωση έχει καθεστώς παρατηρητή στη CND.

2.3. Η προβλεπόμενη πράξη της Επιτροπής Ναρκωτικών

Η CND τροποποιεί σε τακτική βάση τον κατάλογο ουσιών που προσαρτάται στη σύμβαση για τα ναρκωτικά και στη σύμβαση για τις ψυχοτρόπους ουσίες, βάσει συστάσεων του

¹ Ηνωμένα Έθνη, σειρά Συνθηκών, τόμος 978, σ. 14152.

² Ηνωμένα Έθνη, σειρά Συνθηκών, τόμος 1019, σ. 14956.

³ Αυστρία, Βέλγιο, Κροατία, Τσεχική Δημοκρατία, Γαλλία, Γερμανία, Ουγγαρία, Ιταλία, Κάτω Χώρες, Σλοβακία, Ισπανία, Ηνωμένο Βασίλειο.

Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας (ΠΟΥ) ο οποίος συμβουλευεται την επιτροπή εμπειρογνομόνων για την τοξικομανία.

Στις 8 Δεκεμβρίου 2017, ο ΠΟΥ διατύπωσε σύσταση προς τον Γενικό Γραμματέα των ΗΕ⁴ για την προσθήκη 12 νέων ουσιών στα παραρτήματα των συμβάσεων.

Στο πλαίσιο της εξηκοστής πρώτης συνόδου της, που θα διεξαχθεί στη Βιέννη από τις 12 έως τις 16 Μαρτίου 2018, η CND θα λάβει αποφάσεις σχετικά με την καταχώριση των εν λόγω 12 ουσιών βάσει της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες αντίστοιχα.

3. ΘΕΣΗ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΛΗΦΘΕΙ ΕΞ ΟΝΟΜΑΤΟΣ ΤΗΣ ΕΝΩΣΗΣ

Οι αλλαγές στα παραρτήματα της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες έχουν άμεσες επιπτώσεις στο πεδίο εφαρμογής του δικαίου της Ένωσης στον τομέα του ελέγχου των ναρκωτικών για όλα τα κράτη μέλη. Το άρθρο 1 της απόφασης-πλαισίου 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου, της 25ης Οκτωβρίου 2004, για τη θέσπιση ελάχιστων διατάξεων σχετικά με τα στοιχεία της αντικειμενικής υπόστασης των εγκλημάτων και τις ποινές που ισχύουν στον τομέα της παράνομης διακίνησης ναρκωτικών⁵ ορίζει ότι, για τους σκοπούς της απόφασης-πλαισίου, ως «ναρκωτικό» νοούνται όλες οι ουσίες τις οποίες καλύπτουν είτε η σύμβαση για τα ναρκωτικά είτε η σύμβαση για τις ψυχοτρόπους ουσίες. Συνεπώς, η απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου εφαρμόζεται σε ουσίες που περιλαμβάνονται στα παραρτήματα της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες. Ως εκ τούτου, τυχόν αλλαγή στα παραρτήματα που προσαρτώνται στις εν λόγω συμβάσεις επηρεάζει άμεσα τους κοινούς κανόνες της ΕΕ και μεταβάλλει την εμβέλειά τους κατά την έννοια του άρθρου 3 παράγραφος 2 της ΣΛΕΕ. Αυτό ισχύει ανεξάρτητα από το αν η σχετική ουσία έχει ήδη υπαχθεί σε έλεγχο σε επίπεδο ΕΕ με βάση την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ του Συμβουλίου.

Από τις 12 ουσίες, την καταχώριση των οποίων συνέστησε ο ΠΟΥ, μόνο δύο ουσίες, η ακρυλοφεντανύλη (Acrylfentanyl)⁶ και η φουρανυλοφεντανύλη⁷, υπόκεινται ήδη σε μέτρα ελέγχου σε επίπεδο ΕΕ. Βάσει της έκθεσης αξιολόγησης κινδύνων του Ευρωπαϊκού Κέντρου Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας (ΕΚΠΝΤ), που διενεργήθηκε σύμφωνα με τις διατάξεις του άρθρου 6 παράγραφοι 2, 3 και 4 της απόφασης 2005/387/ΔΕΥ του Συμβουλίου σχετικά με την ανταλλαγή πληροφοριών, την αξιολόγηση κινδύνων και τον έλεγχο νέων ψυχοτρόπων ουσιών⁸, στις 15 Δεκεμβρίου 2017 η Επιτροπή υπέβαλε προτάσεις για την υπαγωγή επτά πρόσθετων νέων ψυχοτρόπων ουσιών, ήτοι καρφεντανύλη, 4-φθοροϊσοβουτυροφεντανύλη (4-FIBF, pFIBF), τετραϋδροφουρανυλοφεντανύλη (THF-F), AB-CHMINACA, ADB-CHMINACA, CUMYL-4CN-BINACA και 5F-MDMB-PINACA

⁴ Προφορική δήλωση στο πλαίσιο της εκ νέου συγκληθείσας 60^{ης} συνόδου της Επιτροπής Ναρκωτικών, που πραγματοποιήθηκε στις 8 Δεκεμβρίου 2017· βλέπε επίσης απόσπασμα από την έκθεση της 39^{ης} συνεδρίασης της επιτροπής εμπειρογνομόνων για την τοξικομανία (<http://www.who.int/mason/entity/medicines/news/2017/letter-DG-39thECDDrecommendations.pdf>).

⁵ ΕΕ L 335 της 11.11.2004, σ. 8.

⁶ Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2017/1774 του Συμβουλίου, της 25ης Σεπτεμβρίου 2017, για την υπαγωγή της *N*-(1-φαινυλοπιπεριδιν-4-υλο)-*N*-φαινυλακρυλαμίδιο (ακρυλοφεντανύλη) σε μέτρα ελέγχου, ΕΕ L 251 της 29.9.2017, σ. 21.

⁷ Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2017/2170 του Συμβουλίου, της 15ης Νοεμβρίου 2017, για την υπαγωγή του *N*-phenyl-*N*-[1-(2-φαινυλαιθυλο)πιπεριδιν-4-υλ]-φουρανόνη-2-καρβοξαμιδίου (φουρανυλοφεντανύλιο) σε μέτρα ελέγχου, ΕΕ L 306 της 22.11.2017, σ. 19.

⁸ ΕΕ L 127 της 20.5.2005, σ. 32.

(5F-ADB), σε μέτρα ελέγχου σε επίπεδο ΕΕ⁹, για 5 εκ των οποίων προτάθηκε επίσης η διεθνής τους καταχώριση (βλ. τις υπογεγραμμένες ουσίες). Για τις υπόλοιπες 5 ουσίες δεν έχει εξεταστεί ακόμη η λήψη μέτρων ελέγχου σε επίπεδο ΕΕ.

Είναι απαραίτητο τα κράτη μέλη να προετοιμάζουν τη συνεδρίαση της CND, όταν αυτή καλείται να αποφασίσει σχετικά με την καταχώριση ουσιών, μέσω της υιοθέτησης κοινής θέσης στο Συμβούλιο. Η θέση αυτή, λόγω των περιορισμών που συνεπάγεται το καθεστώς παρατηρητή της Ένωσης, θα πρέπει να εκφράζεται από τα κράτη μέλη τα οποία είναι επί του παρόντος μέλη της CND, ενεργώντας από κοινού προς το συμφέρον της Ένωσης στο πλαίσιο της CND. Η Ένωση, η οποία δεν είναι συμβαλλόμενο μέρος στη σύμβαση για τα ναρκωτικά και τη σύμβαση για τις ψυχοτρόπους ουσίες, δεν έχει δικαίωμα ψήφου στη CND.

Για τον σκοπό αυτόν, η Επιτροπή προτείνει την υιοθέτηση κοινής θέσης εξ ονόματος της Ευρωπαϊκής Ένωσης στο πλαίσιο της εξηκοστής πρώτης συνόδου της CND για την καταχώριση ουσιών βάσει της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες. Πρόκειται για τη δεύτερη φορά που η Επιτροπή υποβάλλει ανάλογο σχέδιο πρότασης για κοινή θέση της ΕΕ, κατόπιν αυτής που υιοθετήθηκε κατά τη συνεδρίαση της CND τον Μάρτιο του 2017¹⁰. Το Συμβούλιο ενέκρινε την κοινή θέση¹¹, επιτρέποντας έτσι στην ΕΕ να εκφράσει κοινή άποψη στη συνεδρίαση της CND του Μαρτίου 2017 σχετικά με τη διεθνή καταχώριση, καθώς τα κράτη μέλη που συμμετέχουν στη CND υπερψήφισαν την καταχώριση σύμφωνα με την κοινή θέση που υιοθετήθηκε.

4. ΝΟΜΙΚΗ ΒΑΣΗ

4.1. Διαδικαστική νομική βάση

Το άρθρο 218 παράγραφος 9 της Συνθήκης για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης (ΣΛΕΕ) προβλέπει την έκδοση αποφάσεων για τον καθορισμό «των θέσεων που θα πρέπει να ληφθούν, εξ ονόματος της Ένωσης, σε όργανο που συνιστάται από δεδομένη συμφωνία, όταν το εν λόγω όργανο καλείται να θεσπίσει πράξεις που παράγουν έννομα αποτελέσματα, με εξαίρεση τις πράξεις που συμπληρώνουν ή τροποποιούν το θεσμικό πλαίσιο της συμφωνίας».

Το άρθρο 218 παράγραφος 9 της ΣΛΕΕ εφαρμόζεται ανεξάρτητα από το αν η Ένωση είναι μέλος του σχετικού οργάνου ή συμβαλλόμενο μέρος στη σχετική συμφωνία. Η CND είναι «όργανο που συνιστάται από δεδομένη συμφωνία» κατά την έννοια του εν λόγω άρθρου, δεδομένου ότι πρόκειται για όργανο στο οποίο έχουν ανατεθεί συγκεκριμένα καθήκοντα βάσει της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.

Η έννοια των «πράξεων που παράγουν έννομα αποτελέσματα» περιλαμβάνει πράξεις που παράγουν έννομα αποτελέσματα δυνάμει των κανόνων του διεθνούς δικαίου που διέπουν το εν λόγω όργανο. Περιλαμβάνει επίσης πράξεις που δεν έχουν δεσμευτική ισχύ βάσει του διεθνούς δικαίου, αλλά «επηρεάζουν με καθοριστικό τρόπο το περιεχόμενο των ρυθμίσεων που θεσπίζει ο νομοθέτης της Ένωσης»¹².

Οι αποφάσεις καταχώρισης που λαμβάνονται από τη CND συνιστούν «πράξεις που παράγουν έννομα αποτελέσματα» κατά την έννοια του άρθρου 218 παράγραφος 9 της ΣΛΕΕ. Σύμφωνα

⁹ COM(2017) 756, COM(2017) 757, COM(2017) 758, COM(2017) 759, COM(2017) 764, COM(2017) 765, COM(2017) 766.

¹⁰ COM(2017) 72 final.

¹¹ Εγκρίθηκε στις 7 Μαρτίου 2017 από το Συμβούλιο Γενικών Υποθέσεων.

¹² Απόφαση του Δικαστηρίου της 7ης Οκτωβρίου 2014, Γερμανία κατά Συμβουλίου, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, σκέψεις 61 έως 64.

με τη σύμβαση για τα ναρκωτικά και τη σύμβαση για τις ψυχοτρόπους ουσίες, οι αποφάσεις της CND καθίστανται αυτομάτως δεσμευτικές, εκτός αν ένα συμβαλλόμενο μέρος υποβάλει την απόφαση προς επανεξέταση στο ECOSOC εντός της οριζόμενης προθεσμίας¹³. Οι αποφάσεις του ECOSOC επί του ζητήματος είναι οριστικές. Οι αποφάσεις καταχώρισης που λαμβάνονται από τη CND παράγουν επίσης έννομα αποτελέσματα στην έννομη τάξη της ΕΕ δυνάμει του ενωσιακού δικαίου, και συγκεκριμένα δυνάμει της απόφασης-πλαίσιου 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου. Οι αλλαγές στα παραρτήματα της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες έχουν άμεσες επιπτώσεις στο πεδίο εφαρμογής της εν λόγω νομικής πράξης της ΕΕ.

4.2. Ουσιαστική νομική βάση

Ο κύριος στόχος και το περιεχόμενο της προβλεπόμενης πράξης αφορούν την παράνομη εμπορία ναρκωτικών.

Ως εκ τούτου, ουσιαστική νομική βάση της προτεινόμενης απόφασης είναι το άρθρο 83 παράγραφος 1 της Συνθήκης για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης (ΣΛΕΕ), το οποίο χαρακτηρίζει την παράνομη εμπορία ναρκωτικών ως ένα από τα αδικήματα με ιδιαίτερη διασυνοριακή διάσταση και εξουσιοδοτεί το Ευρωπαϊκό Κοινοβούλιο και το Συμβούλιο να θεσπίζουν ελάχιστους κανόνες για τον ορισμό των ποινικών αδικημάτων και των κυρώσεων στον τομέα της παράνομης εμπορίας ναρκωτικών.

4.3. Μεταβλητή γεωμετρία

Σύμφωνα με το άρθρο 10 παράγραφος 4 του Πρωτοκόλλου (αριθ. 36) σχετικά με τις μεταβατικές διατάξεις το οποίο είναι προσαρτημένο στις Συνθήκες, το Ηνωμένο Βασίλειο κοινοποίησε ότι δεν αποδέχεται τις πλήρεις εξουσίες της Επιτροπής και του Δικαστηρίου της Ευρωπαϊκής Ένωσης όσον αφορά τις πράξεις στον τομέα της αστυνομικής και δικαστικής συνεργασίας σε ποινικές υποθέσεις που εκδόθηκαν πριν από την έναρξη ισχύος της Συνθήκης της Λισαβόνας. Κατά συνέπεια, η απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου και η απόφαση 2005/387/ΔΕΥ του Συμβουλίου έχουν παύσει να ισχύουν για το Ηνωμένο Βασίλειο από την 1η Δεκεμβρίου 2014¹⁴.

Δεδομένου ότι οι αποφάσεις καταχώρισης που λαμβάνονται από τη CND δεν επηρεάζουν τους κοινούς κανόνες στον τομέα της παράνομης εμπορίας ναρκωτικών από τους οποίους δεσμεύεται το Ηνωμένο Βασίλειο, το Ηνωμένο Βασίλειο δεν συμμετέχει στην έκδοση απόφασης του Συμβουλίου για τον καθορισμό της θέσης που πρέπει να ληφθεί εξ ονόματος της Ένωσης κατά τη λήψη των εν λόγω αποφάσεων καταχώρισης.

¹³ Άρθρο 3 παράγραφος 7 της σύμβασης για τα ναρκωτικά· άρθρο 2 παράγραφος 7 της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.

¹⁴ Βλέπε απόφαση 2014/858/ΕΕ της Επιτροπής, της 1ης Δεκεμβρίου 2014, σχετικά με την κοινοποίηση του Ηνωμένου Βασιλείου της Μεγάλης Βρετανίας και της Βόρειας Ιρλανδίας ότι επιθυμούν να προσχωρήσουν σε πράξεις της Ένωσης στον τομέα της αστυνομικής συνεργασίας και της δικαστικής συνεργασίας σε ποινικές υποθέσεις που εγκρίθηκαν πριν από την έναρξη ισχύος της Συνθήκης της Λισαβόνας και δεν αποτελούν μέρος του κεκτημένου του Σένγκεν (ΕΕ L 345 της 1.12.2014, σ. 6). Σημεία 29 και 33 του καταλόγου πράξεων της Ένωσης που εκδόθηκαν πριν από την έναρξη ισχύος της Συνθήκης της Λισαβόνας στον τομέα της αστυνομικής συνεργασίας και της δικαστικής συνεργασίας σε ποινικές υποθέσεις οι οποίες παύουν να εφαρμόζονται στο Ηνωμένο Βασίλειο από την 1η Δεκεμβρίου 2014 σύμφωνα με τη δεύτερη πρόταση του άρθρου 10 παράγραφος 4 του Πρωτοκόλλου (αριθ. 36) σχετικά με τις μεταβατικές διατάξεις (ΕΕ C 430 της 1.12.2014, σ. 17).

4.4. Συμπέρασμα

Η νομική βάση της παρούσας πρότασης είναι το άρθρο 83 παράγραφος 1, σε συνδυασμό με το άρθρο 218 παράγραφος 9 της Συνθήκης για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης (ΣΛΕΕ).

Πρόταση

ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ

για τη θέση που πρέπει να ληφθεί, εξ ονόματος της Ευρωπαϊκής Ένωσης, στο πλαίσιο της εξηκοστής πρώτης συνόδου της Επιτροπής Ναρκωτικών για την καταχώριση ουσιών βάσει της ενιαίας σύμβασης για τα ναρκωτικά του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972, και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971

ΤΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης, και ιδίως το άρθρο 83 παράγραφος 1 σε συνδυασμό με το άρθρο 218 παράγραφος 9,

Έχοντας υπόψη την πρόταση της Ευρωπαϊκής Επιτροπής,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η ενιαία σύμβαση των Ηνωμένων Εθνών (ΗΕ) για τα ναρκωτικά του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972¹⁵ («η σύμβαση για τα ναρκωτικά»), άρχισε να ισχύει στις 8 Αυγούστου 1975.
- (2) Δυνάμει του άρθρου 3 της σύμβασης για τα ναρκωτικά, η Επιτροπή Ναρκωτικών δύναται να αποφασίζει την προσθήκη ουσιών στα παραρτήματα της εν λόγω σύμβασης. Μπορεί να πραγματοποιεί αλλαγές στα παραρτήματα μόνο σύμφωνα με τις συστάσεις του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας (ΠΟΥ), αλλά μπορεί επίσης να αποφασίζει να μην πραγματοποιεί τις αλλαγές που προτείνει ο ΠΟΥ.
- (3) Η σύμβαση των ΗΕ για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971 («η σύμβαση για τις ψυχοτρόπους ουσίες»)¹⁶ άρχισε να ισχύει στις 16 Αυγούστου 1976.
- (4) Δυνάμει του άρθρου 2 της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες, η Επιτροπή Ναρκωτικών δύναται να αποφασίζει την προσθήκη ή αφαίρεση ουσιών από τα παραρτήματα της εν λόγω σύμβασης βάσει των συστάσεων του ΠΟΥ. Διαθέτει ευρεία διακριτική ευχέρεια να λαμβάνει υπόψη οικονομικούς, κοινωνικούς, νομικούς, διοικητικούς και άλλους παράγοντες, αλλά δεν μπορεί να ενεργεί αυθαίρετα.
- (5) Οι αλλαγές στα παραρτήματα και των δύο συμβάσεων έχουν άμεσες επιπτώσεις στο πεδίο εφαρμογής του δικαίου της Ένωσης στον τομέα του ελέγχου των ναρκωτικών. Η απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου¹⁷ εφαρμόζεται σε ουσίες που περιλαμβάνονται στα παραρτήματα της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες. Ως εκ τούτου, τυχόν αλλαγή στα παραρτήματα που προσαρτώνται στις εν λόγω συμβάσεις επηρεάζει άμεσα τους κοινούς κανόνες της Ένωσης και μεταβάλλει το πεδίο εφαρμογής τους, κατά την έννοια του άρθρου 3 παράγραφος 2 της Συνθήκης για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης (ΣΛΕΕ).

¹⁵ Ηνωμένα Έθνη, σειρά Συνθηκών, τόμος 978, σ. 14152.

¹⁶ Ηνωμένα Έθνη, σειρά Συνθηκών, τόμος 1019, σ. 14956.

¹⁷ Απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου, της 25ης Οκτωβρίου 2004, για τη θέσπιση ελάχιστων διατάξεων σχετικά με τα στοιχεία της αντικειμενικής υπόστασης των εγκλημάτων και τις ποινές που ισχύουν στον τομέα της παράνομης διακίνησης ναρκωτικών (ΕΕ L 335 της 11.11.2004, σ. 8).

- (6) Η Επιτροπή Ναρκωτικών θα πρέπει, κατά την εξηκοστή πρώτη σύνοδό της η οποία θα πραγματοποιηθεί από τις 12 έως τις 16 Μαρτίου 2018 στη Βιέννη, να εγκρίνει αποφάσεις σχετικά με την προσθήκη 12 νέων ουσιών στα παραρτήματα των συμβάσεων.
- (7) Η Ένωση δεν είναι συμβαλλόμενο μέρος στις σχετικές συμβάσεις των ΗΕ. Έχει καθεστώς παρατηρητή στην Επιτροπή Ναρκωτικών, στην οποία επί του παρόντος δώδεκα κράτη μέλη είναι μέλη με δικαίωμα ψήφου. Ως εκ τούτου, απαιτείται το Συμβούλιο να εξουσιοδοτήσει τα κράτη μέλη να εκφράσουν τη θέση της Ένωσης σχετικά με την καταχώριση ουσιών βάσει της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες, δεδομένου ότι οι αποφάσεις σχετικά με την προσθήκη νέων ουσιών στα παραρτήματα των συμβάσεων εμπίπτουν στην αποκλειστική αρμοδιότητα της Ένωσης.
- (8) Στις 8 Δεκεμβρίου 2017, ο ΠΟΥ διατύπωσε σύσταση προς τον γενικό γραμματέα των ΗΕ για την προσθήκη μίας νέας ουσίας στα παραρτήματα I και IV της σύμβασης για τα ναρκωτικά, πέντε νέων ουσιών στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά και έξι νέων ουσιών στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες¹⁸.
- (9) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων του ΠΟΥ για την τοξικομανία («επιτροπή εμπειρογνομόνων»), η καρφεντανύλη [1-(2- φαινυλαιθυλο)-4-[φαινυλο(προπανοϋλ)αμινο]πιπεριδινό-4-καρβοξυλικό μεθύλιο] είναι συνθετικό οπιοειδές και θεωρείται ένα από τα ισχυρότερα γνωστά οπιοειδή. Η καρφεντανύλη είναι μια ελεγχόμενη ένωση σε 16 κράτη μέλη και χρησιμοποιείται κυρίως ως ηρεμιστικό σε μεγάλα ζώα. Η καρφεντανύλη δεν προορίζεται για θεραπευτική χρήση στον άνθρωπο. Δεν έχει καταγραφεί θεραπευτική χρήση της καρφεντανύλης, ενώ η χρήση της έχει προκαλέσει θανάτους. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Κατά συνέπεια, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της καρφεντανύλης στα παραρτήματα I και IV της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (10) Η καρφεντανύλη παρακολουθείται από το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας ως νέα ψυχοτρόπος ουσία σύμφωνα με την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ του Συμβουλίου¹⁹. Επτά κράτη μέλη έχουν αναφέρει κατασχέσεις καρφεντανύλης. Πωλείται ανοικτά στην αγορά καθώς και αναμειγμένη με ηρωίνη και άλλα οπιοειδή. Έχει συνδεθεί με σοβαρές παρενέργειες, συμπεριλαμβανομένης της ανίχνευσής της σε τουλάχιστον 60 περιπτώσεις θανάτων εντός της Ένωσης. Η καρφεντανύλη υπήρξε αντικείμενο αξιολόγησης κινδύνων του Ευρωπαϊκού Κέντρου Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας. Στις 15 Δεκεμβρίου 2017 η Επιτροπή πρότεινε την υπαγωγή της καρφεντανύλης σε μέτρα ελέγχου βάσει της απόφασης 2005/387/ΔΕΥ του Συμβουλίου²⁰.
- (11) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της καρφεντανύλης στα παραρτήματα I και IV της σύμβασης για τα ναρκωτικά.

¹⁸ Προφορική δήλωση στο πλαίσιο της εκ νέου συγκληθείσας 60^{ης} συνόδου της Επιτροπής Ναρκωτικών, που πραγματοποιήθηκε στις 8 Δεκεμβρίου 2017· βλέπε επίσης απόσπασμα από την έκθεση της 39^{ης} συνεδρίασης της επιτροπής εμπειρογνομόνων για την τοξικομανία (<http://www.who.int/mason/entity/medicines/news/2017/letter-DG-39thECDDrecommendations.pdf>).

¹⁹ Απόφαση 2005/387/ΔΕΥ του Συμβουλίου σχετικά με την ανταλλαγή πληροφοριών, την αξιολόγηση κινδύνων και τον έλεγχο νέων ψυχοτρόπων ουσιών (ΕΕ L 127 της 20.5.2005, σ. 32).

²⁰ Πρόταση εκτελεστικής απόφασης του Συμβουλίου για την υπαγωγή της νέας ψυχοτρόπου ουσίας 1-(2-φαινυλαιθυλο)-4-[φαινυλο(προπανοϋλ)αμινο]πιπεριδινό-4-καρβοξυλικό μεθύλιο (carfentanil) σε μέτρα ελέγχου (COM(2017) 765).

- (12) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η οκφεντανίλη [*N*-(2-φθοροφαινυλο)-2-μεθοξύ-*N*-[1-(2-φαινυλαιθυλο)πιπεριδιν-4-υλο]ακεταμίδιο] είναι ένωση με παρόμοια δομή με το οπιοειδές αναλγητικό φαιντανύλη. Η οκφεντανίλη δεν έχει λάβει έγκριση από καμία χώρα για ιατρική χρήση. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Κατά συνέπεια, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της οκφεντανίλης στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (13) Η οκφεντανίλη παρακολουθείται από το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας ως νέα ψυχοτρόπος ουσία σύμφωνα με την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ. Η οκφεντανίλη έχει εντοπιστεί σε δώδεκα κράτη μέλη. Πωλείται ανοικτά στην αγορά καθώς και σε δείγματα που πωλούνται ως ηρωίνη. Έχει συνδεθεί με σοβαρές παρενέργειες, συμπεριλαμβανομένων θανάτων, και έχει αποτελέσει αντικείμενο δύο καταχωρίσεων σχετικά με τη δημόσια υγεία στο σύστημα έγκαιρης προειδοποίησης της Ένωσης.
- (14) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της οκφεντανίλης στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (15) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η φουρανυλοφεντανύλη [*Fu-F*· *N*-phenyl-*N*-[1-(2-φαινυλαιθυλο)πιπεριδιν-4-υλ]-φουρανόνη-2-καρβοξαμίδιο] είναι συνθετικό οπιοειδές και είναι δομικά ανάλογο με τη φαιντανύλη, ελεγχόμενη ουσία που χρησιμοποιείται ευρέως στην ιατρική για γενική αναισθησία κατά τη διάρκεια της χειρουργικής επέμβασης και για την αντιμετώπιση του πόνου. Είναι παράγωγο της φαιντανύλης με δύο ιδιαίτερα χαρακτηριστικά: α) διαθέτει υψηλότερη λιποδιαλυτότητα που επιτρέπει την ταχεία απορρόφησή της στη γενική κυκλοφορία· και β) δεσμεύεται από τους μ-υποδοχείς οπιοειδών με σημαντικά υψηλότερη συγγένεια σε σχέση με τη μορφίνη. Τα χαρακτηριστικά αυτά προσδίδουν στη φουρανυλοφεντανύλη φαρμακολογικό προφίλ υψηλού κινδύνου. Τα τελευταία χρόνια έχει σημειωθεί αύξηση των θανάτων που οφείλονται στη χρήση της εν λόγω ουσίας. Για τη φουρανυλοφεντανύλη δεν έχει καταγραφεί θεραπευτική χρησιμότητα. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της φουρανυλοφεντανύλης στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (16) Η φουρανυλοφεντανύλη υπάγεται ήδη σε μέτρα ελέγχου σε επίπεδο Ένωσης βάσει της απόφασης 2005/387/ΔΕΥ²¹.
- (17) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της φουρανυλοφεντανύλης στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (18) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η ακρυλοφεντανύλη [*acrylfentanyl*· *N*-(1-φαινυλοπιπεριδιν-4-υλο)-*N*-φαινυλακρυλαμίδιο] είναι συνθετικό οπιοειδές και είναι δομικά ανάλογο με τη φαιντανύλη, ελεγχόμενη ουσία που χρησιμοποιείται ευρέως στην ιατρική για γενική αναισθησία κατά τη διάρκεια χειρουργικής επέμβασης και για την αντιμετώπιση του πόνου. Γίνεται χρήση και

²¹ Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2017/2170 του Συμβουλίου, της 15ης Νοεμβρίου 2017, για την υπαγωγή του *N*-phenyl-*N*-[1-(2-φαινυλαιθυλο)πιπεριδιν-4-υλ]-φουρανόνη-2-καρβοξαμιδίου (φουρανυλοφεντανύλιο) σε μέτρα ελέγχου, ΕΕ L 306 της 22.11.2017, σ. 19.

κατάχρηση της ακρυλοφεντανύλης για μη ιατρικούς σκοπούς, στο ίδιο πλαίσιο και για τα ίδια επιθυμητά αποτελέσματα όπως και με άλλα οπιοειδή. Δεν έχει καταγραφεί θεραπευτική χρήση της ακρυλοφεντανύλης, ενώ η χρήση της έχει προκαλέσει θανάτους. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της ακρυλοφεντανύλης στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.

- (19) Η ακρυλοφεντανύλη υπάγεται ήδη σε μέτρα ελέγχου σε επίπεδο Ένωσης βάσει της απόφασης 2005/387/ΔΕΥ²².
- (20) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της ακρυλοφεντανύλης στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (21) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η 4-φθοροϊσοβουτυροφεντανύλη [4F-iBF, 4-FIBF, pFIBF· *N*-(4-φθοροφαινυλο)-*N*-(1-φαινυλοπιπεριδιν-4-υλο)ισοβουτραμίδιο] είναι συνθετικό οπιοειδές. Η 4-φθοροϊσοβουτυροφεντανύλη είναι ένα από τα νεότερα παράγωγα της φαιντανύλης που πωλείται και χρησιμοποιείται με παρόμοιο τρόπο με άλλα νόμιμα και παράνομα οπιοειδή. Επί του παρόντος, υπάρχουν επαρκή στοιχεία ότι η 4-φθοροϊσοβουτυροφεντανύλη συνιστά παρόμοια απειλή για τη δημόσια υγεία με τα προηγούμενα παράγωγα της φαιντανύλης. Δεν έχει καταγραφεί θεραπευτική χρήση της 4-φθοροϊσοβουτυροφεντανύλης, ενώ η χρήση της έχει προκαλέσει θανάτους. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της 4-φθοροϊσοβουτυροφεντανύλης στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (22) Η 4-φθοροϊσοβουτυροφεντανύλη παρακολουθείται από το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας ως νέα ψυχοτρόπος ουσία σύμφωνα με την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ. Η 4-φθοροϊσοβουτυροφεντανύλη έχει κατασχεθεί σε τέσσερα κράτη μέλη. Πωλείται ανοικτά στην αγορά. Έχει συνδεθεί με σοβαρές παρενέργειες, συμπεριλαμβανομένης της ανίχνευσής της σε τουλάχιστον 16 περιπτώσεις θανάτων. Η 4-φθοροϊσοβουτυροφεντανύλη υπήρξε αντικείμενο αξιολόγησης κινδύνων του Ευρωπαϊκού Κέντρου Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας. Στις 15 Δεκεμβρίου 2017 η Επιτροπή πρότεινε την υπαγωγή της 4-φθοροϊσοβουτυροφεντανύλης σε μέτρα ελέγχου βάσει της απόφασης 2005/387/ΔΕΥ²³.
- (23) Συνεπώς, τα κράτη μέλη της Ένωσης θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της 4-φθοροϊσοβουτυροφεντανύλης στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (24) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η τετραϋδροφουρανυλοφεντανύλη (THF-F· *N*-φαινυλο-*N*-[1-(2-φαινυλαιθυλο)πιπεριδιν-4-υλο] τετραϋδροφουρανο-2-καρβοξαμίδιο) είναι συνθετικό οπιοειδές. Σύμφωνα με τα στοιχεία που έχουν συγκεντρωθεί έως σήμερα από in vitro

²² Εκτελεστική απόφαση (ΕΕ) 2017/1774 του Συμβουλίου, της 25ης Σεπτεμβρίου 2017, για την υπαγωγή της *N*-(1-φαινυλοπιπεριδιν-4-υλο)-*N*-φαινυλακρυλαμίδιο (ακρυλοφεντανύλη) σε μέτρα ελέγχου (ΕΕ L 251 της 29.9.2017, σ. 21).

²³ Πρόταση εκτελεστικής απόφασης του Συμβουλίου για την υπαγωγή της νέας ψυχοτρόπου ουσίας *N*-(4-φθοροφαινυλο)-2-μεθυλο-*N*-[1-(2-φαινυλαιθυλο)πιπεριδιν-4-υλο]προπαναμίδιο (4-φθοροϊσοβουτυροφεντανύλη) σε μέτρα ελέγχου (COM(2017) 756).

μελέτες και τοξικολογικά ευρήματα, καθώς και βάσει των προτύπων χρήσης, η τετραϋδροφουρανυλοφεντανύλη είναι ενδεχομένως οπιοειδές αναλγητικό ναρκωτικό για τον άνθρωπο που προκαλεί ροπή κατάχρησης και πιθανότητα εξάρτησης παρόμοια με τη φαιντανύλη και άλλα παράνομα οπιοειδή. Δεν έχει καταγραφεί θεραπευτική χρήση της τετραϋδροφουρανυλοφεντανύλης, ενώ η χρήση της έχει προκαλέσει θανάτους. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της τετραϋδροφουρανυλοφεντανύλης στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.

- (25) Η τετραϋδροφουρανυλοφεντανύλη παρακολουθείται από το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας ως νέα ψυχοτρόπος ουσία σύμφωνα με την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ. Η τετραϋδροφουρανυλοφεντανύλη έχει κατασχεθεί σε ένα κράτος μέλος. Πωλείται ανοικτά στην αγορά. Έχει συνδεθεί με σοβαρές παρενέργειες, συμπεριλαμβανομένης της ανίχνευσής της σε τουλάχιστον 14 περιπτώσεις θανάτων. Η τετραϋδροφουρανυλοφεντανύλη υπήρξε αντικείμενο αξιολόγησης κινδύνων του Ευρωπαϊκού Κέντρου Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας. Στις 15 Δεκεμβρίου 2017 η Επιτροπή πρότεινε την υπαγωγή της τετραϋδροφουρανυλοφεντανύλης σε μέτρα ελέγχου βάσει της απόφασης 2005/387/ΔΕΥ²⁴.
- (26) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της τετραϋδροφουρανυλοφεντανύλης (THF-F) στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (27) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η 4-φθοροαμφεταμίνη [4-FA· 1-(4-φθοροφαινυλο)προπαν-2-αμίνη] είναι μια φαιναιθυλαμίνη. Έχει υποβληθεί ήδη σε κριτική εξέταση τον Νοέμβριο του 2015, στο πλαίσιο της 37^{ης} συνεδρίασης της επιτροπής εμπειρογνομόνων του ΠΟΥ για την τοξικομανία. Την περίοδο εκείνη η επιτροπή συνέστησε να μην υπαχθεί η 4-φθοροαμφεταμίνη σε διεθνή έλεγχο λόγω έλλειψης επαρκών αποδεικτικών στοιχείων όσον αφορά την εξάρτηση, την κατάχρηση και τους κινδύνους για τη δημόσια υγεία, αλλά να τεθεί υπό παρακολούθηση. Η πλειονότητα των νέων στοιχείων που συγκεντρώθηκαν προέρχεται από την Ευρώπη και καταδεικνύει αυξημένη χρήση και διάδοση, καθώς και αύξηση του αριθμού των ειδοποιήσεων που συνδέονται με σοβαρές παρενέργειες, συμπεριλαμβανομένης της σοβαρής καρδιαγγειακής τοξικότητας. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της 4-φθοροαμφεταμίνης στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπες ουσίες.
- (28) Η 4-φθοροαμφεταμίνη παρακολουθείται από το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας ως νέα ψυχοτρόπος ουσία σύμφωνα με την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ. Η 4-φθοροαμφεταμίνη έχει εντοπιστεί σε 21 κράτη μέλη. Πωλείται ανοικτά στην αγορά και συχνά αναμειγνύεται με αμφεταμίνη ή πωλείται ως αμφεταμίνη. Έχει συνδεθεί με σοβαρές παρενέργειες, συμπεριλαμβανομένων θανάτων.

²⁴ Πρόταση εκτελεστικής απόφασης του Συμβουλίου για την υπαγωγή της νέας ψυχοτρόπου ουσίας *N*-φαινυλο-*N*-[1-(2-φαινυλαιθυλο)πιπεριδιν-4-υλ]οξολανο-2-καρβοξαμίδιο (τετραϋδροφουρανυλοφεντανύλιο· THF-F) σε μέτρα ελέγχου (COM(2017) 759).

- (29) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της 4-φθοροαμφεταμίνης (4-FA) στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (30) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, ο βαθμός κινδύνου για τη δημόσια υγεία και την κοινωνία που συνδέεται με την κατάχρηση της ουσίας AB-PINACA (*N*-[(2*S*)-1-αμινο-3-μεθυλο-1-οξοβουταν-2-υλο]-1-πεντυλ-1*H*-ινδαζολο-3-καρβοξαμίδιο) είναι σημαντικός. Η AB-PINACA είναι συνθετικός αγωνιστής των υποδοχέων κανναβινοειδών. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της AB-PINACA στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (31) Η AB-PINACA παρακολουθείται από το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας ως νέα ψυχοτρόπος ουσία σύμφωνα με την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ. Η AB-PINACA έχει εντοπιστεί σε 12 κράτη μέλη. Πωλείται ανοικτά στην αγορά.
- (32) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της AB-PINACA στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (33) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, ο βαθμός κινδύνου για τη δημόσια υγεία και την κοινωνία που συνδέεται με την κατάχρηση της AB-CHMINACA [*N*-(1-αμινο-3-μεθυλ-1-οξοβουταν-2-υλο)-1-(κυκλοεξυλομεθυλ)-1*H*-ινδαζολο-3-καρβοξαμίδιο] είναι σημαντικός. Η AB-CHMINACA είναι συνθετικός αγωνιστής των υποδοχέων κανναβινοειδών με δομή aminoalkylindazole που χρησιμοποιείται ως δραστική ουσία σε προϊόντα που πωλούνται ως υποκατάστατα κάνναβης. Η AB-CHMINACA δεν έχει γνωστή θεραπευτική ή ιατρική χρήση. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της AB-CHMINACA στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (34) Η AB-CHMINACA παρακολουθείται από το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας ως νέα ψυχοτρόπος ουσία σύμφωνα με την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ. Η AB-CHMINACA έχει εντοπιστεί σε 24 κράτη μέλη. Πωλείται ανοικτά στην αγορά. Έχει συνδεθεί με σοβαρές παρενέργειες, συμπεριλαμβανομένης της ανίχνευσής της σε τουλάχιστον 31 περιπτώσεις θανάτων. Η AB-CHMINACA υπήρξε αντικείμενο αξιολόγησης κινδύνων του Ευρωπαϊκού Κέντρου Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας. Στις 18 Δεκεμβρίου 2017 η Ευρωπαϊκή Επιτροπή πρότεινε την υπαγωγή της AB-CHMINACA σε μέτρα ελέγχου βάσει της απόφασης 2005/387/ΔΕΥ²⁵.
- (35) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της AB-CHMINACA στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (36) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, ο βαθμός κινδύνου για τη δημόσια υγεία και την κοινωνία που συνδέεται με την κατάχρηση της 5F-PB-22 [3-καρβοξυλική κινολιν-8-υλο-1-(5-φθοροπεντυλο)-1*H*-ινδαζόλη] είναι σημαντικός. Η

²⁵ Πρόταση εκτελεστικής απόφασης του Συμβουλίου για την υπαγωγή της νέας ψυχοτρόπου ουσίας *N*-(1-αμινο-3-μεθυλ-1-οξοβουταν-2-υλο)-1-(κυκλοεξυλομεθυλ)-1*H*-ινδαζολο-3-καρβοξαμίδιο (AB-CHMINACA), σε μέτρα ελέγχου (COM(2017) 758).

5F-PB-22 είναι συνθετικός αγωνιστής των υποδοχέων κανναβινοειδών. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της 5F-PB-22 στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.

- (37) Η 5F-PB-22 παρακολουθείται από το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας ως νέα ψυχοτρόπος ουσία σύμφωνα με την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ. Η 5F-PB-22 έχει εντοπιστεί σε 4 κράτη μέλη. Πωλείται ανοικτά στην αγορά.
- (38) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της 5F-PB-22 στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (39) Σύμφωνα με την επιτροπή εμπειρογνομόνων, ο βαθμός κινδύνου για τη δημόσια υγεία και την κοινωνία που συνδέεται με την κατάχρηση της ουσίας UR-144 [(1-πεντυλο)-1*H*-ινδολο-3-υλο)(2,2,3,3,-τετραμεθυλοκυκλοπροπυλο)μεθανόνη] είναι σημαντικός. Η ουσία UR-144 είναι συνθετικός αγωνιστής των υποδοχέων κανναβινοειδών και είχε προηγουμένως υποβληθεί σε κριτική εξέταση στο πλαίσιο της 36^{ης} συνεδρίασης της επιτροπής εμπειρογνομόνων του ΠΟΥ για την τοξικομανία το 2014. Την περίοδο εκείνη η επιτροπή συνέστησε να τεθεί υπό παρακολούθηση η UR-144, λόγω έλλειψης επιστημονικών στοιχείων σχετικά με μη θανατηφόρες ή θανατηφόρες τοξικές που συνδέονται αποκλειστικά με την UR-144. Υπάρχουν πλέον επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της UR-144 στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (40) Η UR-144 παρακολουθείται από το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας ως νέα ψυχοτρόπος ουσία σύμφωνα με την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ. Η UR-144 έχει εντοπιστεί σε 16 κράτη μέλη. Πωλείται ανοικτά στην αγορά. Έχει συνδεθεί με σοβαρές παρενέργειες και έχει αποτελέσει αντικείμενο καταχώρισης σχετικά με τη δημόσια υγεία στο σύστημα έγκαιρης προειδοποίησης της Ένωσης.
- (41) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της UR-144 στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (42) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, ο βαθμός κινδύνου για τη δημόσια υγεία και την κοινωνία που συνδέεται με την κατάχρηση της 5F-ADB (5F-MDMB-PINACA· 2-{{[1-(5-φθοροπεντυλ)-1*H*-ινδαζολ-3-καρβονυλ]αμινο-3,3-διμεθυλοβουτανοϊκό μεθύλιο} είναι σημαντικός. Η 5F-ADB είναι συνθετικός αγωνιστής των υποδοχέων κανναβινοειδών με δομή aminoalkylindazole που χρησιμοποιείται ως δραστική ουσία σε προϊόντα που πωλούνται ως υποκατάστατα κάνναβης. Η 5F-ADB δεν έχει γνωστή θεραπευτική ή ιατρική χρήση. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της 5F-ADB στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.

- (43) Η 5F-ADB παρακολουθείται από το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας ως νέα ψυχοτρόπος ουσία σύμφωνα με την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ. Η 5F-ADB έχει εντοπιστεί σε 25 κράτη μέλη. Πωλείται ανοικτά στην αγορά. Έχει συνδεθεί με σοβαρές παρενέργειες, συμπεριλαμβανομένης της ανίχνευσής της σε τουλάχιστον 28 περιπτώσεις θανάτων. Η 5F-ADB υπήρξε αντικείμενο αξιολόγησης κινδύνων του Ευρωπαϊκού Κέντρου Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας. Στις 15 Δεκεμβρίου 2017 η Ευρωπαϊκή Επιτροπή πρότεινε την υπαγωγή της 5F-ADB σε μέτρα ελέγχου βάσει της απόφασης 2005/387/ΔΕΥ²⁶.
- (44) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της 5F-ADB στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (45) Ενδείκνυται να καθοριστεί η θέση που πρέπει να ληφθεί εξ ονόματος της Ένωσης στο πλαίσιο της Επιτροπής Ναρκωτικών, δεδομένου ότι οι αποφάσεις σχετικά με την προσθήκη 12 νέων ουσιών στα παραρτήματα των σχετικών συμβάσεων των ΗΕ επηρεάζουν με καθοριστικό τρόπο το περιεχόμενο της νομοθεσίας της Ένωσης, ιδίως δε την απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ και την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ.
- (46) Η θέση της Ένωσης πρέπει να εκφραστεί από τα κράτη μέλη που συμμετέχουν στην Επιτροπή Ναρκωτικών, τα οποία ενεργούν από κοινού.
- (47) Η Δανία δεσμεύεται από την απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ και την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ και, ως εκ τούτου, συμμετέχει στην έκδοση και στην εφαρμογή της παρούσας απόφασης.
- (48) Η Ιρλανδία δεσμεύεται από την απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ και την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ και, ως εκ τούτου, συμμετέχει στην έκδοση και στην εφαρμογή της παρούσας απόφασης.
- (49) Το Ηνωμένο Βασίλειο δεν δεσμεύεται από την απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ και την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ και, ως εκ τούτου, δεν συμμετέχει στην έκδοση της παρούσας απόφασης και δεν δεσμεύεται από αυτήν ούτε υπόκειται στην εφαρμογή της.

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΑΠΟΦΑΣΗ:

Άρθρο 1

Η θέση που πρέπει να ληφθεί εξ ονόματος της Ένωσης κατά την εξηκοστή πρώτη σύνοδό της Επιτροπής Ναρκωτικών, από τις 12 έως τις 16 Μαρτίου 2018, όταν το όργανο αυτό κληθεί να λάβει αποφάσεις σχετικά με την προσθήκη ουσιών στα παραρτήματα της ενιαίας σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα ναρκωτικά του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972, και της σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971, ορίζεται στο παράρτημα.

Άρθρο 2

Η θέση που αναφέρεται στο άρθρο 1 εκφράζεται από τα κράτη μέλη που συμμετέχουν στην Επιτροπή Ναρκωτικών, τα οποία ενεργούν από κοινού.

²⁶ Πρόταση εκτελεστικής απόφασης του Συμβουλίου για την υπαγωγή της νέας ψυχοτρόπου ουσίας 2-{{1-(5-φθοροπεντυλ)-1H-ινδαζολ-3-καρβονυλ}αμινο}-3,3-διμεθυλοβουτανοϊκό μεθύλιο (5F-MDMB-PINACA) σε μέτρα ελέγχου (COM(2017) 766).

Άρθρο 3

Η παρούσα απόφαση απευθύνεται στα κράτη μέλη σύμφωνα με τις Συνθήκες.

Βρυξέλλες,

*Για το Συμβούλιο
Ο/Η Πρόεδρος*