

Briuselis, 2018 m. sausio 12 d.
(OR. en)

5260/18

Tarpinstitucinė byla:
2018/0011 (NLE)

CORDROGUE 5
SAN 15
RELEX 30

PRIDEDAMAS PRANEŠIMAS

nuo:	Europos Komisijos generalinio sekretoriaus, kurio vardu pasirašo direktorius Jordi AYET PUIGARNAU
gavimo data:	2018 m. sausio 12 d.
kam:	Europos Sąjungos Tarybos generaliniam sekretoriui Jeppe TRANHOLMUI- MIKKELSENUI
Komisijos dok. Nr.:	COM(2018) 31 final
Dalykas:	Pasiūlymas dėl TARYBOS SPRENDIMO dėl pozicijos, kuri turi būti priimta Europos Sąjungos vardu šešiasdešimt pirmojoje Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą pagal 1961 m. Bendrąją narkotinių medžiagų konvenciją su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir 1971 m. Psichotropinių medžiagų konvenciją

Delegacijoms pridedamas dokumentas COM(2018) 31 final.

Pridedama: COM(2018) 31 final

Briuselis, 2018 01 12
COM(2018) 31 final

2018/0011 (NLE)

Pasiūlymas

TARYBOS SPRENDIMAS

dėl pozicijos, kuri turi būti priimta Europos Sąjungos vardu šešiasdešimt pirmojoje Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą pagal 1961 m.

Bendrają narkotinių medžiagų konvenciją su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir 1971 m. Psichotropinių medžiagų konvenciją

AIŠKINAMASIS MEMORANDUMAS

1. PASIŪLYMO DALYKAS

Šis pasiūlymas yra susijęs su sprendimu, kuriuo nustatoma pozicija, kurios Europos Sąjungos vardu turi būti laikomasi 61-ojoje Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje, dėl cheminių medžiagų įtraukimo į sąrašą pagal 1961 m. Bendrąją narkotinių medžiagų konvenciją su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir 1971 m. Konvenciją dėl psichotropinių medžiagų.

2. PASIŪLYMO APLINKYBĖS

2.1. 1961 m. JT bendroji narkotinių medžiagų konvencija su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir 1971 m. JT psichotropinių medžiagų konvencija

1961 m. Jungtinių Tautų (toliau – JT) bendroji narkotinių medžiagų konvencija su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu (toliau – Narkotinių medžiagų konvencija)¹, siekiama koordinuotais tarptautiniais veiksmais kovoti su piktnaudžiavimu narkotikais. Yra dvi intervencijos ir kontrolės rūšys, kurios taikomos kartu. Pirma, siekiama narkotikų turėjimą, vartojimą, prekybą, platinimą, importą, eksportą ir gamybą apriboti tik medicinos ir mokslo tikslais. Antra, su narkotikų kontrabanda kovojama tarptautiniu bendradarbiavimu, stabdant ir atgrasant narkotikų prekeivius.

1971 m. JT psichotropinių medžiagų konvencija (toliau – Psichotropinių medžiagų konvencija)² nustatoma tarptautinė psichotropinių medžiagų kontrolės sistema. Tai buvo atsakas į piktnaudžiavimo narkotikais įvairovę ir plėtrą įvedant kai kurių sintetinių narkotikų kontrolę, atsižvelgiant, viena vertus, į piktnaudžiavimo jais tikimybę, kita vertus – į jų terapinę vertę.

Visos ES valstybės narės yra pasirašiusios Narkotinių medžiagų konvenciją ir Psichotropinių medžiagų konvenciją. Sąjunga šių konvencijų nėra pasirašiusi.

2.2. Narkotinių medžiagų komisija

Narkotinių medžiagų komisija (toliau – CND) yra JT Ekonomikos ir socialinių reikalų tarybos (toliau – ECOSOC) komisija, o jos funkcijos ir įgaliojimai išdėstyti, *inter alia*, Narkotinių medžiagų konvencijoje ir Psichotropinių medžiagų konvencijoje. Ją sudaro 53 JT valstybės narės, kurias išrenka ECOSOC. Šiuo metu CND yra 12 balsavimo teisę turinčių valstybių narių³. Sąjunga CND turi stebėtojos statusą.

2.3. Numatomas Narkotinių medžiagų komisijos teisės aktas

CND, remdamasi Pasaulio sveikatos organizacijos (toliau – PSO), kuriai pataria Narkomanijos ekspertų komitetas, rekomendacijomis, reguliariai iš dalies keičia prie Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos pridedamą medžiagų sąrašą.

¹ Jungtinių Tautų sutarčių rinkinys, 978 t., p. 14152.

² Jungtinių Tautų sutarčių rinkinys, 1019 t., p. 14956.

³ Austrija, Belgija, Čekija, Ispanija, Italija, Jungtinė Karalystė, Kroatija, Nyderlandai, Prancūzija, Slovakija, Vokietija, Vengrija.

2017 m. gruodžio 8 d. PSO pateikė rekomendaciją JT generaliniam sekretoriui⁴ į konvencijų sąrašus įtraukti 12 naujų cheminių medžiagų.

Šešiasdešimt pirmojoje sesijoje, kuri vyks 2018 m. kovo 12–16 d. Vienoje, CND priims sprendimus dėl šių 12 cheminių medžiagų įtraukimo į atitinkamus Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašus.

3. POZICIJA, KURIOS TURI BŪTI LAIKOMASI SĄJUNGOS VARDU

Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašų pakeitimai turi tiesioginių padarinių Sąjungos teisės narkotikų kontrolės srityje taikymo sričiai visose valstybėse narėse. 2004 m. spalio 25 d. Tarybos pamatinio sprendimo 2004/757/TVR, nustatančio būtiniausias nuostatas dėl nusikalstamų veikų sudėties požymių ir bausmių neteisėtos prekybos narkotikais srityje⁵, 1 straipsnyje teigiama, kad tame pamatiniame sprendime „narkotikai“ yra bet kuri iš medžiagų, kurioms taikoma Narkotinių medžiagų konvencija arba Psichotropinių medžiagų konvencija. Todėl Tarybos pamatinis sprendimas 2004/757/TVR taikomas medžiagoms, įtrauktoms į Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašus. Taigi bet kokie šių konvencijų sąrašų pakeitimai turi tiesioginio poveikio bendroms ES taisyklėms ir keičia jų taikymo sritį, kaip apibrėžta SESV 3 straipsnio 2 dalyje. Taip yra nepriklausomai nuo to, ar atitinkamai cheminei medžiagai jau taikomos ES lygio kontrolės priemonės pagal Tarybos sprendimą 2005/387/TVR.

Iš 12 medžiagų, kurias PSO rekomendavo įtraukti į sąrašus, tik dviem medžiagoms, akrililfentaniliui (akrilfentaniliui)⁶ ir furanilfentaniliui⁷, jau taikomos ES lygmens kontrolės priemonės. Remdamasi Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centro (ENNSC) rizikos vertinimo, atlikto vadovaujantis Tarybos sprendimo 2005/387/TVR dėl keitimosi informacija apie naujas psichoaktyvias medžiagas, jų rizikos įvertinimo ir kontrolės⁸ 6 straipsnio 2, 3 ir 4 dalimis, ataskaita, 2017 m. gruodžio 15 d. Komisija pateikė pasiūlymus dėl ES masto kontrolės priemonių⁹ taikymo dar septynioms naujoms psichoaktyviosioms medžiagoms, t.y. karfentaniliui, 4-fluoroizobutirfentaniliui (4-FIBF, pFIBF), tetrahidrofuranilfentaniliui (THF-F), AB-CHMINACA, ADB-CHMINACA, CUMYL-4CN-BINACA ir 5F-MDMB-PINACA (5F-ADB), iš kurių 5 taip pat pasiūlyta įtraukti į tarptautinius sąrašus (žr. pabrauktas medžiagas). Dar nesvarstoma dėl ES lygmens priemonių taikymo kitoms 5 medžiagoms.

Kai CND prašoma priimti sprendimą dėl cheminių medžiagų įtraukimo į sąrašą, valstybės narės turi pasirengti CND posėdžiui – Taryboje priimti bendrą poziciją. Dėl Sąjungos stebėtojos statusui būdingų apribojimų šią poziciją turi pateikti valstybės narės, kurios šiuo metu yra CND narės, veikdamos kartu Sąjungos interesų labui CND. Sąjunga, kuri nėra

⁴ 2017 m. gruodžio 8 d. vėl sušauktoje Narkotinių medžiagų komisijos 60-ojoje sesijoje pateiktas žodinis pareiškimas; taip pat žr. 39-ojo Narkomanijos ekspertų komiteto ataskaitos ištrauką (<http://www.who.int/mason/entity/medicines/news/2017/letter-DG-39thECDDrecommendations.pdf>).

⁵ OL L 335, 2004 11 11, p. 8.

⁶ 2017 m. rugsėjo 25 d. Tarybos įgyvendinimo sprendimas (ES) 2017/1774 dėl kontrolės priemonių taikymo *N*-(1-fenetilpiperidin-4-il)-*N*-fenilakrilamidui (akrililfentaniliui), OL L 251, 2017 9 29, p. 21.

⁷ 2017 m. lapkričio 15 d. Tarybos įgyvendinimo sprendimas (ES) 2017/2170 dėl kontrolės priemonių taikymo *N*-fenil-*N*-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]furan-2-karboksamidui (furanilfentaniliui), OL L 306, 2017 11 22, p. 19.

⁸ OL L 127, 2005 5 20, p. 32.

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

pasirašiusi Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos, CND nebalsuoja.

Šiuo tikslu Komisija teikia pasiūlymą dėl bendros pozicijos, kuri turi būti priimta Europos Sąjungos vardu šešiasdešimt pirmoje CND sesijoje dėl cheminių medžiagų įtraukimo į Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašus. Komisija jau antrą kartą pateikia tokį pasiūlymo dėl bendros ES pozicijos projektą; pirmasis buvo priimtas 2017 m. kovo mėn. CND posėdyje¹⁰. Taryba laikėsi bendros pozicijos¹¹, dėl to 2017 m. kovo mėn. CND posėdyje dėl įtraukimo į tarptautinius sąrašus ES laikėsi vieningai, nes CND dalyvaujančios valstybės narės, laikydamosi bendros priimtų pozicijos, balsavimu pritarė įtraukimui į sąrašus.

4. TEISINIS PAGRINDAS

4.1. Procedūrinis teisinis pagrindas

Sutarties dėl Europos Sąjungos veikimo (SESV) 218 straipsnio 9 dalyje numatyti sprendimai, kuriais „*nustatomos pozicijos, kurios Sąjungos vardu priimamos susitarimu įsteigtame organe, kai tam organui reikia priimti teisinę galią turinčius aktus, išskyrus aktus, papildančius arba pakeičiančius susitarimo institucinę struktūrą*“.

SESV 218 straipsnio 9 dalis taikoma neatsižvelgiant į tai, ar Sąjunga yra atitinkamo organo narė, ar susitarimo šalis. CND yra „susitarimu įsteigtas organas“, kaip apibrėžta šiame straipsnyje, kadangi tai yra organas, kuriam pavestos konkrečios užduotys pagal Narkotinių medžiagų konvenciją ir Psichotropinių medžiagų konvenciją.

Sąvoka „teisinę galią turintys aktai“ apima aktus, turinčius teisinę galią pagal atitinkamo organo veiklą reglamentuojančias tarptautinės teisės normas. Ji taip pat apima priemones, kurios nėra privalomos pagal tarptautinę teisę, tačiau „gali stipriai paveikti Sąjungos teisės akto leidėjo priimamų teisės aktų [...] turinį“¹².

CND sprendimai dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą yra „teisinę galią turintys aktai“, kaip apibrėžta SESV 218 straipsnio 9 dalyje. Vadovaujantis Narkotinių medžiagų konvencija ir Psichotropinių medžiagų konvencija, CND sprendimai automatiškai tampa privalomi, nebent per nustatytą laikotarpį viena iš šalių sprendimą pateikia ECOSOC peržiūrėti¹³. ECOSOC sprendimai šiuo klausimu yra galutiniai. CND sprendimai dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą taip pat turi teisinį poveikį ES teisės sistemai remiantis Sąjungos teise, visų pirma Tarybos pamatiniu sprendimu 2004/757/TVR. Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašų pakeitimai turi tiesioginių padarinių šios ES teisinės priemonės taikymo sričiai.

4.2. Materialinis teisinis pagrindas

Pagrindinis numatomo akto tikslas ir turinys yra susiję su neteisėta prekyba narkotikais.

Todėl siūlomo sprendimo materialinis teisinis pagrindas yra Sutarties dėl Europos Sąjungos veikimo (SESV) 83 straipsnio 1 dalis, kurioje neteisėta prekyba narkotikais yra įvardyta kaip

¹⁰ COM(2017) 72 final

¹¹ Priimta 2017 m. kovo 7 d. Bendrųjų reikalų taryboje.

¹² 2014 m. spalio 7 d. Teisingumo Teismo sprendimas *Vokietija prieš Tarybą*, C-399/12, ECLI:EU:T:2014:2258, 61–64 punktai.

¹³ Narkotinių medžiagų konvencijos 3 straipsnio 7 dalis; Psichotropinių medžiagų konvencijos 2 straipsnio 7 dalis.

viena iš nusikaltimų sričių, turinčių konkretų tarpvalstybinį pobūdį, ir Europos Parlamentui ir Tarybai suteikiami įgaliojimai nustatyti minimalias taisykles dėl nusikalstamų veikų ir sankcijų apibrėžimo neteisėtos prekybos narkotikais srityje.

4.3. Kintamoji geometrija

Remiantis prie Sutarčių pridėto Protokolo (Nr. 36) dėl pereinamojo laikotarpio priemonių 10 straipsnio 4 dalimi, Jungtinė Karalystė pranešė, kad ji nepitaria visapusiškiems Komisijos ir Teisingumo Teismo įgaliojimams, susijusiems su policijos ir teismo bendradarbiavimo baudžiamosiose bylose srityse aktais, priimtais iki Lisabonos sutarties įsigaliojimo. Todėl Tarybos pamatinis sprendimas 2004/757/TVR ir Tarybos sprendimas 2005/387/TVR Jungtinei Karalystei netaikomi nuo 2014 m. gruodžio 1 d.¹⁴

Kadangi CND sprendimai dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą neturi poveikio bendroms taisyklėms neteisėtos prekybos narkotikais srityje, kurios Jungtinei Karalystei yra privalomos, Jungtinė Karalystė nedalyvauja priimant Tarybos sprendimą, kuriuo nustatoma pozicija, kurios Sąjungos vardu turi būti laikomasi priimant tokius sprendimus dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą.

4.4. Išvada

Šio pasiūlymo teisinis pagrindas yra Sutarties dėl Europos Sąjungos veikimo (toliau – SESV) 83 straipsnio 1 dalis kartu su 218 straipsnio 9 dalimi.

¹⁴ Žr. 2014 m. gruodžio 1 d. Komisijos sprendimą 2014/858/ES dėl Jungtinės Didžiosios Britanijos ir Šiaurės Airijos Karalystės pranešimo apie savo pageidavimą dalyvauti taikant policijos ir teismo bendradarbiavimo baudžiamosiose bylose srityse Sąjungos teisės aktus, priimtus iki Lisabonos sutarties įsigaliojimo ir neįtrauktus į Šengeno acquis (OL L 345, 2014 12 1, p. 6). Sąjungos aktų, priimtų policijos ir teismo bendradarbiavimo baudžiamosiose bylose srityje iki Lisabonos sutarties įsigaliojimo, kurie pagal Protokolo (Nr. 36) dėl pereinamojo laikotarpio nuostatų 10 straipsnio 4 dalies antrąją sakinį Jungtinei Karalystei nebetaikomi nuo 2014 m. gruodžio 1 d., sąrašo (OL C 430, 2014 12 1, p. 17) 29 ir 33 punktai.

Pasiūlymas

TARYBOS SPRENDIMAS

dėl pozicijos, kuri turi būti priimta Europos Sąjungos vardu šešiasdešimt pirmojoje Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą pagal 1961 m. Bendrąją narkotinių medžiagų konvenciją su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir 1971 m. Psichotropinių medžiagų konvenciją

EUROPOS SĄJUNGOS TARYBA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo, ypač į jos 83 straipsnio 1 dalį kartu su 218 straipsnio 9 dalimi,

atsižvelgdama į Europos Komisijos pasiūlymą,

kadangi:

- (1) 1961 m. Jungtinių Tautų (toliau – JT) bendroji narkotinių medžiagų konvencija su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu¹⁵ (toliau – Narkotinių medžiagų konvencija), įsigaliojo 1975 m. rugpjūčio 8 d.;
- (2) vadovaujantis Narkotinių medžiagų konvencijos 3 straipsniu Narkotinių medžiagų komisija gali priimti sprendimą į tos konvencijos sąrašus įtraukti medžiagas. Pakeitimus prieduose ji gali daryti tik vadovaudamasi Pasaulio sveikatos organizacijos (toliau – PSO) rekomendacijomis, tačiau ji taip pat gali nuspręsti nedaryti PSO rekomenduojamų pakeitimų;
- (3) 1971 m. JT psichotropinių medžiagų konvencija (toliau – Psichotropinių medžiagų konvencija)¹⁶ įsigaliojo 1976 m. rugpjūčio 16 d.;
- (4) vadovaujantis Psichotropinių medžiagų konvencijos 2 straipsniu Narkotinių medžiagų komisija, remdamasi PSO rekomendacijomis, gali priimti sprendimą į tos konvencijos sąrašus įtraukti medžiagas arba jas iš jų išbraukti. Ji turi didelę veiksmų laisvę atsižvelgti į ekonominius, socialinius, teisinius, administracinius ir kitus veiksnius, tačiau negali imtis savavališkų veiksmų;
- (5) abiejų konvencijų sąrašų pakeitimai turi tiesioginių padarinių Sąjungos teisės narkotikų kontrolės srityje taikymo sričiai. Tarybos pamatinis sprendimas 2004/757/TVR¹⁷ taikomas medžiagoms, įtrauktoms į Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašus. Taigi bet kokie šių konvencijų sąrašų pakeitimai turi tiesioginio poveikio bendroms Sąjungos taisyklėms ir keičia jų taikymo sritį, kaip apibrėžta Sutarties dėl Europos Sąjungos veikimo (SESV) 3 straipsnio 2 dalyje;

¹⁵ Jungtinių Tautų sutarčių rinkinys, 978 t., p. 14152.

¹⁶ Jungtinių Tautų sutarčių rinkinys, 1019 t., p. 14956.

¹⁷ 2004 m. spalio 25 d. Tarybos pamatinis sprendimas 2004/757/TVR, nustatantis būtiniausias nuostatas dėl nusikalstamų veikų sudėties požymių ir bausmių neteisėtos prekybos narkotikais srityje (OL L 335, 2004 11 11, p. 8).

- (6) Narkotinių medžiagų komisija 2018 m. kovo 12–16 d. Vienoje vyksiančioje šešiasdešimt pirmoje sesijoje turėtų priimti sprendimus dėl 12 naujų cheminių medžiagų įtraukimo į konvencijų sąrašus;
- (7) Sąjunga nėra pasirašiusi atitinkamų JT konvencijų. Narkotinių medžiagų komisijoje, kurioje šiuo metu dvylika valstybių narių yra teisę balsuoti turinčios narės, ji turi stebėtojos statusą. Todėl būtina, kad Taryba įgaliotų valstybes nares pareikšti Sąjungos poziciją dėl cheminių medžiagų įtraukimo į sąrašą pagal Narkotinių medžiagų konvenciją ir Psichotropinių medžiagų konvenciją, kadangi sprendimai dėl naujų cheminių medžiagų įtraukimo į konvencijų sąrašus priklauso išimtinai Sąjungos kompetencijai;
- (8) 2017 m. gruodžio 8 d. PSO Jungtinių Tautų Generaliniam sekretoriui rekomendavo įtraukti vieną naują medžiagą į Narkotinių medžiagų konvencijos I ir IV sąrašus, įtraukti penkias naujas medžiagas į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą ir įtraukti šešias naujas medžiagas į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą¹⁸;
- (9) remiantis PSO Narkomanijos ekspertų komiteto (toliau – Ekspertų komitetas) vertinimu, karfentanilis (metil 1-(2-feniletil)-4-[fenil(propanoil)amino]piperidin-4-karboksilatas) yra sintetinis opioidas ir laikomas vienu iš stipriausių žinomų opioidų. Karfentanilis yra kontroliuojamas junginys 16 valstybių narių ir pirmiausia naudojamas kaip stambių gyvūnų raminamasis preparatas. Karfentanilis nėra skirtas naudoti žmonių gydymui. Nėra užregistruota duomenų apie karfentanilio naudojimą gydymui, o jo vartojimas yra pasibaigęs mirties atvejais. Yra pakankamai įrodymų, kad šia medžiaga yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja karfentanilį įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I ir IV sąrašus;
- (10) Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo karfentanilio, kaip naujos psichoaktyviosios medžiagos, stebėseną, kaip numatyta Tarybos sprendime 2005/387/TVR¹⁹. Apie karfentanilio konfiskavimą praneša septynios valstybės narės. Juo atvirai prekiaujama rinkoje, taip pat ir sumaišytu su heroinu ir kitais opioidais. Ši medžiaga yra siejama su sunkiais nepageidaujamais reiškiniais, įskaitant tai, kad jos buvo aptikta ne mažiau kaip 60 mirties atvejų Sąjungoje. Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo karfentanilio rizikos vertinimą. 2017 m. gruodžio 15 d. Komisija pasiūlė taikyti karfentaniliui kontrolės priemonės pagal Tarybos sprendimą 2005/387/TVR²⁰;
- (11) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti karfentanilį į Narkotinių medžiagų konvencijos I ir IV sąrašus;
- (12) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, okfentanilis (*N*-(2-fluorofenil)-2-metil-*N*-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]acetamidas) yra struktūriškai panašus į opioidinį analgetiką fentanilį junginys. Okfentanilis nė vienoje šalyje nėra patvirtintas naudojimui medicinoje. Yra pakankamai įrodymų, kad šia medžiaga yra piktnaudžiaujama arba

¹⁸ 2017 m. gruodžio 8 d. vėl sušauktoje Narkotinių medžiagų komisijos 60-ojoje sesijoje pateiktas žodinis pareiškimas; taip pat žr. 39-o Narkomanijos ekspertų komiteto ataskaitos ištrauką (<http://www.who.int/mason/entity/medicines/news/2017/letter-DG-39thECDDrecommendations.pdf>).

¹⁹ Tarybos sprendimas 2005/387/TVR dėl keitimosi informacija apie naujas psichoaktyvias medžiagas, jų rizikos įvertinimo ir kontrolės (OL L 127, 2005 5 20, p. 32).

²⁰ Pasiūlymas dėl Tarybos įgyvendinimo sprendimo dėl kontrolės priemonių taikymo naujai psichoaktyviajai medžiagai metil 1-(2-feniletil)-4-[fenil(propanoil)amino]piperidin-4-karboksilatui (karfentaniliui) (COM(2017) 765).

gali būti piktnaudžiauama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja okfentanilį įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;

- (13) Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo okfentanilio, kaip naujos psichoaktyviosios medžiagos, stebėseną, kaip numatyta Sprendime 2005/387/TVR. Okfentanilio aptikta dvylikoje valstybių narių. Juo atvirai prekiaujama rinkoje, taip pat ir dozėmis, kurios parduodamos kaip heroinas. Jis yra siejamas su sunkiais nepageidaujamais reiškiniais, įskaitant mirties atvejus, ir jo atžvilgiu buvo paskelbti du Sąjungos ankstyvojo perspėjimo sistemoje skelbiami pranešimai apie pavojų visuomenės sveikatai;
- (14) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti okfentanilį į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (15) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, furanilfentanilis (Fu-F; *N*-fenil-*N*-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]furan-2-karboksamidas) yra sintetinis opioidas, struktūriškai panašus į fentanilį – kontroliuojamą medžiagą, plačiai naudojamą medicinoje kaip bendros anestezijos priedą operacijų metu ir skausmo kontrolei. Tai fentanilio darinys, turintis du aiškius ypatumus: a) geriau tirpsta riebaluose, todėl greičiau patenka į medžiagų apykaitą, ir b) daug lengviau už morfiną jungiasi su μ (*miu*) opioidiniais receptoriais. Dėl šių ypatumų furanilfentanilio farmakologinis profilis labai pavojingas. Per pastaruosius keletą metų padaugėjo mirčių atvejų dėl šios medžiagos naudojimo. Furanilfentanilio naudos gydymui neužregistruota. Yra pakankamai įrodymų, kad šia medžiaga yra piktnaudžiauama arba gali būti piktnaudžiauama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja furanilfentanilį įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (16) furanilfentaniliui jau taikomos Sąjungos lygmens kontrolės priemonės pagal Sprendimą 2005/387/TVR²¹;
- (17) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti furanilfentanilį į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (18) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, akriloifentanilis (akrilfentanilis; *N*-(1-fenetilpiperidin-4-il)-*N*-fenilakrilamidas) yra sintetinis opioidas, struktūriškai panašus į fentanilį – kontroliuojamą medžiagą, plačiai naudojamą medicinoje kaip bendros anestezijos priedą operacijų metu ir skausmo kontrolei. Akriloifentanilis yra naudojamas ir juo piktnaudžiauama ne medicinos tikslais tokiomis pačiomis aplinkybėmis ir siekiant tokio paties poveikio, kaip ir vartojant kitus opioidus. Nėra užregistruota duomenų apie akriloifentanilio naudojimą gydymui, o jo vartojimas yra pasibaigęs mirties atvejais. Yra pakankamai įrodymų, kad šia medžiaga yra piktnaudžiauama arba gali būti piktnaudžiauama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja akriloifentanilį įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (19) akriloifentaniliui jau taikomos Sąjungos lygmens kontrolės priemonės pagal Sprendimą 2005/387/TVR²²;

²¹ 2017 m. lapkričio 15 d. Tarybos įgyvendinimo sprendimas (ES) 2017/2170 dėl kontrolės priemonių taikymo *N*-fenil-*N*-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]furan-2-karboksamidui (furanilfentaniliui), OL L 306, 2017 11 22, p. 19.

- (20) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti akrilofentanilį į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (21) remiantis ekspertų komiteto vertinimu, 4-fluorizobutirilfentanilis (4F-iBF, 4-FIBF, pFIBP; *N*-(4-fluorofenil)-*N*-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]izobutiramidas yra sintetinis opioidas. 4-Fluorizobutirilfentanilis yra vienas iš naujausių fentanilio darinių, parduodamas ir vartojamas panašiai kaip kiti teisėti ir neteisėti opioidai. Šiuo metu esama įrodymų, kad 4-fluorizobutirilfentanilis kelia panašią riziką visuomenės sveikatai kaip ir ankstesni fentanilio dariniai. Nėra užregistruota duomenų apie 4-fluorizobutirilfentanilio naudojimą gydymui, o jo vartojimas yra pasibaigęs mirties atvejais. Yra pakankamai įrodymų, kad šia medžiaga yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja 4-fluorizobutirilfentanilį įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (22) Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo 4-fluorizobutirilfentanilio, kaip naujos psichoaktyviosios medžiagos, stebėseną, kaip numatyta Sprendime 2005/387/TVR. 4-Fluorizobutirilfentanilio konfiskuota keturiose valstybėse narėse. Juo atvirai prekiaujama rinkoje. Jis siejamas su sunkiais nepageidaujamais reiškiniais, įskaitant ne mažiau kaip 16 mirties atvejų; Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo 4-fluorizobutirilfentanilio rizikos vertinimą. 2017 m. gruodžio 15 d. Komisija pasiūlė taikyti 4-fluorizobutirilfentaniliui kontrolės priemones pagal Tarybos sprendimą 2005/387/TVR²³;
- (23) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti 4-fluorizobutirilfentanilį į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (24) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, tetrahidrofuranilfentanilis (THF-F; *N*-fenil-*N*-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]tetrahidrofuran-2-karboksamidas) yra sintetinis opioidas. Iki šiol surinkti *in vitro* tyrimų ir toksikologiniai duomenys ir vartojimo tendencijos rodo, kad tetrahidrofuranilfentanilis veikiausiai yra žmonėms skirtas opioidinis narkotinis analgetikas, galintis skatinti piktnaudžiavimą ir priklausomybę panašiai kaip fentanilis ir kiti neteisėti opioidai. Nėra užregistruota duomenų apie tetrahidrofuranilfentanilio naudojimą gydymui, o jo vartojimas yra pasibaigęs mirties atvejais. Yra pakankamai įrodymų, kad šia medžiaga yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja tetrahidrofuranilfentanilį įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (25) Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo tetrahidrofuranilfentanilio, kaip naujos psichoaktyviosios medžiagos, stebėseną, kaip numatyta Sprendime 2005/387/TVR. Tetrahidrofuranilfentanilio konfiskuota vienoje valstybėje narėje. Juo atvirai prekiaujama rinkoje. Jis siejamas su sunkiais nepageidaujamais reiškiniais, įskaitant ne mažiau kaip 14 mirties atvejų; Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo tetrahidrofuranilfentanilio rizikos

²² 2017 m. rugsėjo 25 d. Tarybos įgyvendinimo sprendimas (ES) 2017/1774 dėl kontrolės priemonių taikymo *N*-(1-fenetilpiperidin-4-il)-*N*-fenilakrilamidui (akrilofentaniliui) (OL L 251, 2017 9 29, p. 21).

²³ Pasiūlymas dėl Tarybos įgyvendinimo sprendimo dėl kontrolės priemonių taikymo naujai psichoaktyviajai medžiagai *N*-(4-fluorofenil)-2-metil-*N*-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]propanamidui (4-fluorizobutirilfentaniliui) (COM(2017) 756).

vertinimą. 2017 m. gruodžio 15 d. Komisija pasiūlė taikyti tetrahidrofuranilfentaniliui kontrolės priemonės pagal Tarybos sprendimą 2005/387/TVR²⁴;

- (26) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti tetrahidrofuranilfentanilį į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (27) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, 4-fluoroamfetaminas (4-FA; 1-(4-fluorofenil)propan-2-aminas) yra fenetilaminas. Jo kritinė apžvalga paskelbta dar 2015 m. lapkričio mėn. 37-ajame PSO narkomanijos ekspertų komiteto posėdyje. Tuo metu komitetas rekomendavo netaikyti 4-fluoroamfetaminui tarptautinės kontrolės priemonių, nes nebuvo pakankamai duomenų apie priklausomybę, piktnaudžiavimą ir riziką visuomenės sveikatai, tačiau taikė jam stebėseną. Dauguma naujų duomenų surinkti Europoje ir rodo jo vartojimo ir populiarumo didėjimą, be to, daugėja pranešimų, susijusių su sunkiais nepageidaujamais narkotiko keliamaais reiškiniais, įskaitant toksiškumą širdies ir kraujagyslių sistemai. Yra pakankamai įrodymų, kad šia medžiaga yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja 4-fluoroamfetaminą įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (28) Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo 4-fluoroamfetamino, kaip naujos psichoaktyviosios medžiagos, stebėseną, kaip numatyta Sprendime 2005/387/TVR. 4-fluoroamfetamino aptikta 21 valstybėje narėje. Juo atvirai prekiaujama rinkoje, jis dažnai maišomas su amfetaminu ar parduodamas kaip amfetaminas. Jis siejamas su sunkiais nepageidaujamais reiškiniais, įskaitant mirties atvejus;
- (29) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti 4-fluoroamfetaminą (4-FA) į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (30) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, su piktnaudžiavimu AB-PINACA (*N*-[2*S*]-1-amino-3-metil-1-oksobutan-2-il]-1-pentil-1*H*-indazol-3-karboksamidu) susijusi rizika visuomenės sveikatai ir visuomenei yra didelė. AB-PINACA yra sintetinių kanabinoidų receptorių agonistas. Yra pakankamai įrodymų, kad šia medžiaga yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja AB-PINACA įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (31) Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo AB-PINACA, kaip naujos psichoaktyviosios medžiagos, stebėseną, kaip numatyta Sprendime 2005/387/TVR. AB-PINACA aptikta 12 valstybių narių. Juo atvirai prekiaujama rinkoje;
- (32) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti AB-PINACA į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (33) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, su piktnaudžiavimu AB-CHMINACA (*N*-(1-amino-3-metil-1-oksobutan-2-il)-1-(cikloheksilmetil)-1*H*-indazol-3-karboksamidu) susijusi rizika visuomenės sveikatai ir visuomenei yra didelė. AB-CHMINACA yra sintetinių kanabinoidų receptorių agonistas su aminoalkilindazolio struktūra, naudojamas kaip produktų, parduodamų kaip kanapių pakaitalai, veiklioji sudedamoji

²⁴ Pasiūlymas dėl Tarybos įgyvendinimo sprendimo dėl kontrolės priemonių taikymo naujai psichoaktyviajai medžiagai *N*-fenil-*N*-[1-(2-feniletil)piperidin-4-il]oksolan-2-karboksamidui (tetrahidrofuranilfentaniliui; THF-F) (COM(2017) 759).

dalį. Nežinoma apie AB-CHMINACA naudojimą gydymui ar medicinoje. Yra pakankamai įrodymų, kad šia medžiaga yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja AB-CHMINACA įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;

- (34) Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo AB-CHMINACA, kaip naujos psichoaktyviosios medžiagos, stebėseną, kaip numatyta Sprendime 2005/387/TVR. AB-CHMINACA aptikta 24 valstybėse narėse. Juo atvirai prekiaujama rinkoje. Jis siejamas su sunkiais nepageidaujamais reiškiniais, įskaitant ne mažiau kaip 31 mirties atvejį. Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo AB-CHMINACA rizikos vertinimą. 2017 m. gruodžio 18 d. Europos Komisija pasiūlė taikyti AB-CHMINACA kontrolės priemones pagal Tarybos sprendimą 2005/387/TVR²⁵;
- (35) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti AB-CHMINACA į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (36) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, su piktnaudžiavimu 5F-PB-22 (chinolin-8-il 1-(5-fluoropentil)-1*H*-indol-3-karboksilatu) susijusi rizika visuomenės sveikatai ir visuomenei yra didelė. 5F-PB-22 yra sintetinių kanabinoidų receptorių agonistas. Yra pakankamai įrodymų, kad šia medžiaga yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja 5F-PB-22 įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (37) Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo 5F-PB-22, kaip naujos psichoaktyviosios medžiagos, stebėseną, kaip numatyta Sprendime 2005/387/TVR. 5F-PB-22 aptikta 4 valstybėse narėse. Juo atvirai prekiaujama rinkoje.
- (38) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti 5F-PB-22 į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (39) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, su piktnaudžiavimu UR-144 (1-(1-pentil)-1*H*-indol-3-il) (2,2,3,3-tetrametilciklopropil)metanonu susijusi rizika visuomenės sveikatai ir visuomenei yra didelė. UR-144 yra sintetinių kanabinoidų receptorių agonistas, kurio kritinė apžvalga paskelbta 2014 m. 36-ajame PSO narkomanijos ekspertų komiteto posėdyje Tuo metu komitetas rekomendavo taikyti UR-144 stebėseną, kadangi trūko mokslinių duomenų apie mirtinus ir nemirtinus apsinuodijimo vien tik UR-144 atvejus. Šiuo metu yra pakankamai įrodymų, kad šia medžiaga yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja UR-144 įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (40) Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo UR-144, kaip naujos psichoaktyviosios medžiagos, stebėseną, kaip numatyta Sprendime 2005/387/TVR. UR-144 aptikta 16 valstybių narių. Ja atvirai prekiaujama rinkoje. Ši medžiaga yra siejama su sunkiais nepageidaujamais reiškiniais ir jos atžvilgiu buvo paskelbtas

²⁵ Pasiūlymas dėl Tarybos įgyvendinimo sprendimo dėl kontrolės priemonių taikymo naujai psichoaktyviajai medžiagai *N*-(1-amino-3-metil-1-oksobutan-2-il)-1-(cikloheksilmetil)-1*H*-indazol-3-karboksamidui (AB-CHMINACA) (COM(2017) 758).

Sąjungos ankstyvojo perspėjimo sistemoje skelbiamas pranešimas apie pavojų visuomenės sveikatai;

- (41) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti UR-144 į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (42) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, su piktnaudžiavimu 5F-ADB (5F-MDMB-PINACA; metil 2-{{[1-(5-fluoropentil)-1*H*-indazol-3-karbonil]amino}-3,3-dimetilbutanoatu) susijusi rizika visuomenės sveikatai ir visuomenei yra didelė. 5F-ADB yra sintetinių kanabinoidų receptorių agonistas su aminoalkilindazolio struktūra, naudojamas kaip produktų, parduodamų kaip kanapių pakaitalai, veiklioji sudedamoji dalis. Nežinoma apie 5F-ADB naudojimą gydymui ar medicinoje. Yra pakankamai įrodymų, kad šia medžiaga yra piktnaudžiauama arba gali būti piktnaudžiauama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja 5F-ADB įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (43) Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo 5F-ADB, kaip naujos psichoaktyviosios medžiagos, stebėseną, kaip numatyta Sprendime 2005/387/TVR. 5F-ADB aptikta 25 valstybėse narėse. Juo atvirai prekiaujama rinkoje; Jis siejamas su sunkiais nepageidaujamais reiškiniais, įskaitant ne mažiau kaip 28 mirties atvejį. Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras vykdo 5F-ADB rizikos vertinimą. 2017 m. gruodžio 15 d. Europos Komisija pasiūlė taikyti 5F-ADB kontrolės priemones pagal Tarybos sprendimą 2005/387/TVR²⁶;
- (44) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti 5F-ADB į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (45) būtina nustatyti poziciją, kurios Sąjungos vardu turi būti laikomasi Narkotinių medžiagų komisijoje, kadangi sprendimai dėl 12 naujų cheminių medžiagų įtraukimo į atitinkamas JT konvencijas gali labai paveikti Sąjungos teisės aktų turinį, visų pirma Pamatinį sprendimą 2004/757/TVR ir Sprendimą 2005/387/TVR;
- (46) Sąjungos poziciją vieningai pareiškia valstybės narės, kurios yra Narkotinių medžiagų komisijos narės;
- (47) Danijai Pamatinis sprendimas 2004/757/TVR ir Sprendimas 2005/387/TVR yra privalomi, todėl ji dalyvauja priimant ir taikant šį sprendimą;
- (48) Airijai Pamatinis sprendimas 2004/757/TVR ir Sprendimas 2005/387/TVR yra privalomi, todėl ji dalyvauja priimant ir taikant šį sprendimą;
- (49) Jungtinei Karalystei Pamatinis sprendimas 2004/757/TVR ir Sprendimas 2005/387/TVR nėra privalomi, todėl ji nedalyvauja priimant šį sprendimą ir jis nėra jai privalomas ar taikomas,

PRIĖMĖ ŠĮ SPRENDIMĄ:

1 straipsnis

Pozicija, kuri turi būti priimta Sąjungos vardu 2018 m. kovo 12–16 d. Narkotinių medžiagų komisijos šešiasdešimt pirmojoje sesijoje, kai to organo prašoma priimti sprendimus dėl medžiagų įtraukimo į 1961 m. Jungtinių Tautų bendrosios narkotinių medžiagų konvencijos

²⁶ Pasiūlymas dėl Tarybos įgyvendinimo sprendimo dėl kontrolės priemonių taikymo naujai psichoaktyviajai medžiagai metil 2-{{[1-(5-fluoropentil)-1*H*-indazol-3-karbonil]amino}-3,3-dimetilbutanoatui (5F-MDMB-PINACA) (COM(2017) 766).

su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir 1971 m. Jungtinių Tautų psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašus, išdėstyta šio sprendimo priede.

2 straipsnis

1 straipsnyje nurodytą poziciją vieningai pareiškia valstybės narės, kurios yra Narkotinių medžiagų komisijos narės.

3 straipsnis

Šis sprendimas pagal Sutartis skirtas valstybėms narėms.

Priimta Briuselyje

*Tarybos vardu
Pirmininkas*