



Eiropas Savienības
Padome

Briselē, 2018. gada 12. janvārī
(OR. en)

5260/18

Starpiestāžu lieta:
2018/0011 (NLE)

CORDROGUE 5
SAN 15
RELEX 30

PAVADVĒSTULE

Sūtītājs:	Direktors <i>Jordi AYET PUIGARNAU</i> kungs, Eiropas Komisijas ģenerālsekretāra vārdā
Saņemšanas datums:	2018. gada 12. janvāris
Saņēmējs:	Eiropas Savienības Padomes ģenerālsekretārs <i>Jeppe TRANHOLM-MIKKELSEN</i> kungs
K-jas dok. Nr.:	COM(2018) 31 final
Temats:	Priekšlikums - PADOMES LĒMUMS par nostāju, kas Eiropas Savienības vārdā jāapstiprina Narkotisko vielu komisijas sešdesmit pirmajā sesijā par vielu iekļaušanu sarakstā saskaņā ar 1961. gada Vienoto konvenciju par narkotiskajām vielām, kas grozīta ar 1972. gada protokolu, un 1971. gada Konvenciju par psihotropajām vielām

Pielikumā ir pievienots dokuments COM(2018) 31 *final*.

Pielikumā: COM(2018) 31 *final*

Briselē, 12.1.2018
COM(2018) 31 final

2018/0011 (NLE)

Priekšlikums

PADOMES LĒMUMS

par nostāju, kas Eiropas Savienības vārdā jāapstiprina Narkotisko vielu komisijas sešdesmit pirmajā sesijā par vielu iekļaušanu sarakstā saskaņā ar 1961. gada Vienoto konvenciju par narkotiskajām vielām, kas grozīta ar 1972. gada protokolu, un 1971. gada Konvenciju par psihotropajām vielām

PASKAIDROJUMA RAKSTS

1. PRIEKŠLIKUMA PRIEKŠMETS

Šis priekšlikums attiecas uz lēmumu, ar ko izveido nostāju, kas Eiropas Savienības vārdā jāieņem Narkotisko vielu komisijas sešdesmit pirmajā sesijā par vielu iekļaušanu sarakstā saskaņā ar 1961. gada Vienoto konvenciju par narkotiskajām vielām, kas grozīta ar 1972. gada protokolu, un 1971. gada Konvenciju par psihotropajām vielām.

2. PRIEKŠLIKUMA KONTEKSTS

2.1. ANO 1961. gada Vienotā konvencija par narkotiskajām vielām, kas grozīta ar 1972. gada protokolu, un ANO 1971. gada Konvencija par psihotropajām vielām

Apvienoto Nāciju Organizācijas (ANO) 1961. gada Vienotās konvencijas par narkotiskajām vielām, kas grozīta ar 1972. gada protokolu ("Konvencija par narkotiskajām vielām")¹, mērķis ir apkarot narkomāniju starptautiski saskaņotas rīcības ceļā. Pastāv divi ieviešanas un kontroles veidi, kas viens otru papildina. Pirmkārt, tās nolūks ir ierobežot narkotisko vielu glabāšanu, lietošanu, tirdzniecību, izplatīšanu, importu, eksportu, izgatavošanu un ražošanu, atļaujot to tikai medicīniskiem un zinātniskiem mērķiem. Otrkārt, starptautiskas sadarbības ietvaros, kuras nolūks ir kavēt un atturēt narkotiku tirgotājus, tiks apkarota nelegāla narkotiku tirdzniecība.

ANO 1971. gada Konvencija par psihotropajām vielām ("Konvencija par psihotropajām vielām")² izveido starptautisku psihotropo vielu kontroles sistēmu. Tā radās kā atbilde uz narkotisko vielu dažādošanos un izplatīšanos un ieviesa kontroles pasākumus attiecībā uz virkni sintētisko narkotiku atbilstīgi to ļaunprātīgas lietošanas potenciālam, no vienas puses, un to terapeitiskajai vērtībai, no otras puses.

Visas ES dalībvalstis ir Konvencijas par narkotiskajām vielām un Konvencijas par psihotropajām vielām puses. Eiropas Savienība nav minēto konvenciju puse.

2.2. Narkotisko vielu komisija

Narkotisko vielu komisija (NVK) ir ANO Ekonomikas un sociālo lietu padomes (ECOSOC) komisija, un tās funkcijas un pilnvaras *inter alia* ir izklāstītas Konvencijā par narkotiskajām vielām un Konvencijā par psihotropajām vielām. To veido 53 ANO dalībvalstis, ko ievēlējusi ECOSOC. Pašlaik 12 dalībvalstis ir NVK locekles ar tiesībām balsot³. Savienībai NVK ir novērotājas statuss.

2.3. Plānotais Narkotisko vielu komisijas akts

NVK, pamatojoties uz ieteikumiem, kurus sniegusi Pasaules Veselības organizācijas (PVO), ko konsultē tās ekspertu komiteja narkotiku atkarības jautājumos, regulāri groza vielu sarakstu, kas pievienots Konvencijai par narkotiskajām vielām un Konvencijai par psihotropajām vielām.

¹ Apvienoto Nāciju Organizācijas līgumu krājums, 978. sēj., Nr. 14152.

² Apvienoto Nāciju Organizācijas līgumu krājums, 1019. sēj., Nr. 14956.

³ Apvienotā Karaliste, Austrija, Beļģija, Čehijas Republika, Francija, Horvātija, Itālija, Nīderlande, Slovākija, Spānija, Ungārija, Vācija.

PVO 2017. gada 8. decembrī ieteica ANO ģenerālsēkretāram⁴ konvenciju tabulās iekļaut 12 jaunas vielas.

NVK savā sešdesmit pirmajā sesijā, kas notiks Vīnē 2018. gada 12.–16. martā, pieņems lēmumus par šo 12 vielu iekļaušanu attiecīgajā sarakstā saskaņā ar Konvenciju par narkotiskajām vielām un Konvenciju par psihotropajām vielām.

3. NOSTĀJA, KAS JĀIENĒM SAVIENĪBAS VĀRDĀ

Izmaiņas Konvencijas par narkotiskajām vielām un Konvencijas par psihotropajām vielām tabulās tieši ietekmē narkotiku kontroles jomā pieņemto Savienības tiesību aktu darbības jomu visās dalībvalstīs. Padomes 2004. gada 25. oktobra Pamatlēmuma 2004/757/TI, ar ko paredz minimuma noteikumus par noziedzīgu darbību pazīmēm un sodiem narkotisko vielu nelikumīgas tirdzniecības jomā⁵, 1. pantā noteikts, ka šajā pamatlēmumā “narkotiskās vielas” ir visas vielas, uz ko attiecas Konvencija par narkotiskajām vielām vai Konvencija par psihotropajām vielām. Tādējādi Padomes Pamatlēmums 2004/757/TI attiecas uz vielām, kas uzskaitītas Konvencijas par narkotiskajām vielām un Konvencijas par psihotropajām vielām tabulās. Tātad jebkādas izmaiņas šo konvenciju tabulās tieši ietekmē kopīgos ES noteikumus un maina to darbības jomu LESD 3. panta 2. punkta nozīmē. Nav svarīgi, vai minētajai vielai jau tiek piemēroti ES līmeņa kontroles pasākumi, pamatojoties uz Padomes Lēmumu 2005/387/TI.

No 12 vielām, kuras PVO ieteica iekļaut sarakstā, tikai divām vielām, proti, akrilolfentanilam (akrīlfentanilam)⁶ un furānilfentanilam⁷, jau piemēro ES mēroga kontroles pasākumus. Pamatojoties uz Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centra (*EMCDDA*) riska novērtējuma ziņojumu, kas veikts saskaņā ar 6. panta 2., 3. un 4. pantu Padomes Lēmumā 2005/387/IT par informācijas apmaiņu, riska novērtējumu un kontroli attiecībā uz jaunām psihoaktīvām vielām⁸, Komisija 2017. gada 15. decembrī iesniedza priekšlikumus par ES mēroga kontroles pasākumu piemērošanu⁹ septiņām jaunām psihoaktīvām vielām, t. i., karfentanilam, 4-fluorizobutirfentanilam (4-FIBF, pFIBF), tetrahidrofurānilfentanilam (THF-F), AB-CHMINACA, ADB-CHMINACA, CUMYL-4CN-BINACA un 5F-MDMB-PINACA (5F-ADB), no kurām 5 ir ierosināts iekļaut arī starptautiskā sarakstā (skat. pasvītrotās vielas). Pārējām 5 vielām ES mēroga kontroles pasākumi pagaidām netiek apsvērti.

Kad NVK tiek lūgta pieņemt lēmumu par vielu iekļaušanu sarakstā, ir nepieciešams, lai dalībvalstis sagatavotos NVK sanāksmei, Padomē panākot kopēju nostāju. Dalībvalstīm, kas pašlaik ir NVK dalībnieces, šajā komisijā kopīgi rīkojoties Savienības interesēs, būtu jāpauž šī nostāja, ņemot vērā ierobežojumus, kas saistīti ar Savienības novērotājas statusu.

⁴ Narkotisko vielu komisijas 2017. gada 8. decembrī sniegtais mutiskais paziņojums no jauna sasauktajā 60. sesijā; skat. arī 39. ekspertu komitejas narkotiku atkarības jautājumos sniegtā ziņojuma izvilkumu (<http://www.who.int/mason/entity/medicines/news/2017/letter-DG-39thECDDrecommendations.pdf>).

⁵ OV L 335, 11.11.2004., 8. lpp.

⁶ Padomes Īstenošanas lēmums (ES) 2017/1774 (2017. gada 25. septembris) par kontroles pasākumu piemērošanu *N*-(1-fenetilpiperidīn-4-il)-*N*-fenilakrilamīdam (akrīolfentanilam), OV L 251, 29.9.2017., 21. lpp.

⁷ Padomes Īstenošanas lēmums (ES) 2017/2170 (2017. gada 15. novembris) par kontroles pasākumu piemērošanu *N*-fenil-*N*-[1-(2-feniletīl)piperidīn-4-il]-furān-2-karboksamīdam (furānilfentanilam), OV L 306, 22.11.2017., 19. lpp.

⁸ OV L 127, 20.5.2005., 32. lpp.

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

Savienībai, kas nav Konvencijas par narkotiskajām vielām un Konvencijas par psihotropajām vielām puse, nav tiesību balsot NVK.

Šajā nolūkā Komisija iesniedz priekšlikumu par kopēju nostāju, kas Eiropas Savienības vārdā jāapstiprina NVK sešdesmit pirmajā sesijā par vielu iekļaušanu sarakstā saskaņā ar Konvenciju par narkotiskajām vielām un Konvenciju par psihotropajām vielām. Šī ir otrā reize, kad Komisija iesniedz šādu priekšlikuma projektu par kopēju ES nostāju, kas pirmo reizi tika apstiprināta NVK sanāksmē 2017. gada martā¹⁰. Padome pieņēma kopēju nostāju¹¹, kas ļāva ES paust vienotu viedokli 2017. gada marta NVK sanāksmē par iekļaušanu starptautiskā sarakstā, jo dalībvalstis, kas ir NVK dalībnieces, balsojumā atbalstīja vielu iekļaušanu saskaņā ar apstiprināto vienoto nostāju.

4. JURIDISKAIS PAMATS

4.1. Procesuālais juridiskais pamats

Līguma par Eiropas Savienības darbību (LESD) 218. panta 9. punktā ir paredzēti lēmumi, kas nosaka *“nostāju, kas Savienības vārdā jāapstiprina kādā ar nolīgumu izveidotā struktūrā, ja šāda struktūra ir tiesīga pieņemt lēmumus ar juridiskām sekām, izņemot lēmumus, kas papildina vai groza attiecīgajā nolīgumā noteikto iestāžu sistēmu”*.

LESD 218. panta 9. punktu piemēro neatkarīgi no tā, vai Savienība ir attiecīgās struktūras vai nolīguma dalībniere. NVK ir *“ar nolīgumu izveidota struktūra”* minētā punkta nozīmē, jo tā ir struktūra, kurai uzticēti konkrēti uzdevumi saskaņā ar Konvenciju par narkotiskajām vielām un Konvenciju par psihotropajām vielām.

Jēdziens *“lēmumi ar juridiskām sekām”* ietver aktus, kam ir juridiskas sekas saskaņā ar starptautisko tiesību normām, kuras reglamentē attiecīgo struktūru. Tas ietver arī instrumentus, kas nav saistoši saskaņā ar starptautisko tiesību normām, bet *“var būtiski ietekmēt Savienības likumdevēja pieņemtā tiesiskā regulējuma saturu”*¹².

NVK lēmumi par vielu iekļaušanu sarakstā ir *“lēmumi ar juridiskām sekām”* LESD 218. panta 9. punkta nozīmē. Saskaņā ar Konvenciju par narkotiskajām vielām un Konvenciju par psihotropajām vielām NVK lēmumi automātiski kļūst saistoši, ja vien viena no pusēm lēmumu noteiktajā termiņā nav nosūtījusi pārskatīšanai ECOSOC¹³. ECOSOC lēmumi šajā jautājumā ir galīgi. NVK lēmumiem par vielu iekļaušanu sarakstā arī ir tiesiskas sekas attiecībā uz ES tiesību sistēmu saskaņā ar Savienības tiesību aktiem, jo īpaši Padomes Pamatlēmumu 2004/757/TI. Izmaiņas Konvencijas par narkotiskajām vielām un Konvencijas par psihotropajām vielām tabulās tieši ietekmē šā ES tiesību instrumenta darbības jomu.

4.2. Materiālais juridiskais pamats

Plānotā akta galvenais mērķis un saturs attiecas uz narkotiku nelegālu tirdzniecību.

Tādējādi ierosinātā lēmuma materiālais juridiskais pamats ir Līguma par Eiropas Savienības darbību (LESD) 83. panta 1. punkts, kas nelegālu narkotiku tirdzniecību nosaka par vienu no noziegumiem ar pārrobežu dimensiju un pilnvaro Eiropas Parlamentu un Padomi paredzēt

¹⁰ COM(2017) 72 final.

¹¹ Pieņemta Vispārējo lietu un ārējo attiecību padomē 2017. gada 7. martā.

¹² Eiropas Savienības Tiesas 2014. gada 7. oktobra spriedums, Vācija pret Padomi, Lieta C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, 61. līdz 64. punkts.

¹³ Konvencijas par narkotiskajām vielām 3. panta 7. punkts; Konvencijas par psihotropajām vielām 2. panta 7. punkts.

noteikumu minimumu noziedzīgu nodarījumu un sankciju definēšanai nelegālas narkotiku tirdzniecības jomā.

4.3. Valstu atšķirīgās nostājas

Saskaņā ar 10. panta 4. punktu 36. protokolā par pārejas noteikumiem, kas pievienots Līgumiem, Apvienotā Karaliste paziņoja, ka tā nepiekrīt visām Komisijas un Tiesas pilnvarām saistībā ar tiesību aktiem par policijas un tiesu iestāžu sadarbību krimināllietās, kurus pieņēma pirms Lisabonas līguma stāšanās spēkā. Tāpēc Padomes Pamatlēmumu 2004/757/TI un Padomes Lēmumu 2005/387/TI kopš 2014. gada 1. decembra Apvienotajai Karalistei nepiemēro¹⁴.

Tā kā NVK lēmumi par vielu iekļaušanu sarakstā neietekmē kopīgos noteikumus nelegālās narkotiku tirdzniecības jomā, kas Apvienotajai Karalistei ir saistoši, Apvienotā Karaliste nepiedalās Padomes lēmuma pieņemšanā, ar ko nosaka nostāju, kura jāapstiprina Savienības vārdā, pieņemot šādus lēmumus par vielu iekļaušanu sarakstā.

4.4. Secinājumi

Šā priekšlikuma juridiskais pamats ir Līguma par Eiropas Savienības darbību (LESD) 83. panta 1. punkts saistībā ar tā 218. panta 9. punktu.

¹⁴ Skat. Komisijas Lēmumu 2014/858/ES (2014. gada 1. decembris) par Lielbritānijas un Ziemeļīrijas Apvienotās Karalistes paziņojumu par tās vēlmi, lai uz to attiecina Savienības tiesību aktus par policijas un tiesu iestāžu sadarbību krimināllietās, kuri pieņemti pirms Lisabonas līguma stāšanās spēkā un kuri nav Šengenas *acquis* daļa (OV L 345, 1.12.2014., 6. lpp.) 29. un 33. pants sarakstā ar Savienības tiesību aktiem par policijas un tiesu iestāžu sadarbību krimināllietās, kurus pieņēma pirms stājās spēkā Lisabonas līgums un kurus no 2014. gada 1. decembra saskaņā ar 10. panta 4. punkta otro teikumu 36. protokolā par pārejas noteikumiem vairs nepiemēro Apvienotajai Karalistei (OV C 430, 1.12.2014., 17. lpp.).

Priekšlikums

PADOMES LĒMUMS

par nostāju, kas Eiropas Savienības vārdā jāapstiprina Narkotisko vielu komisijas sešdesmit pirmajā sesijā par vielu iekļaušanu sarakstā saskaņā ar 1961. gada Vienoto konvenciju par narkotiskajām vielām, kas grozīta ar 1972. gada protokolu, un 1971. gada Konvenciju par psihotropajām vielām

EIROPAS SAVIENĪBAS PADOME,

ņemot vērā Līgumu par Eiropas Savienības darbību un jo īpaši tā 83. panta 1. punktu saistībā ar 218. panta 9. punktu,

ņemot vērā Eiropas Komisijas priekšlikumu,

tā kā:

- (1) Apvienoto Nāciju Organizācijas (ANO) 1961. gada Vienotā konvencija par narkotiskajām vielām, kas grozīta ar 1972. gada protokolu¹⁵ ("Konvencija par narkotiskajām vielām"), stājās spēkā 1975. gada 8. augustā.
- (2) Ievērojot Konvencijas par narkotiskajām vielām 3. pantu, Narkotisko vielu komisija var lemt par vielu iekļaušanu minētās konvencijas tabulās. Izmaiņas tabulās tā var veikt tikai saskaņā ar Pasaules Veselības organizācijas (PVO) ieteikumiem, taču tā var arī nolemt neveikt PVO ieteiktās izmaiņas.
- (3) ANO 1971. gada Konvencija par psihotropajām vielām¹⁶ ("Konvencija par psihotropajām vielām") stājās spēkā 1976. gada 16. augustā.
- (4) Ievērojot Konvencijas par psihotropajām vielām 2. pantu, Narkotisko vielu komisija, pamatojoties uz PVO ieteikumiem, var lemt par vielu iekļaušanu minētās konvencijas tabulās vai svītrošanu no tām. Tai ir plaša rīcības brīvība ņemt vērā ekonomiskos, sociālos, juridiskos, administratīvos un citus faktorus, taču tā nevar rīkoties patvaļīgi.
- (5) Izmaiņas abu konvenciju tabulās tieši ietekmē narkotiku kontroles jomā pieņemto Savienības tiesību aktu darbības jomu. Padomes Pamatlēmums 2004/757/TI¹⁷ attiecas uz vielām, kas uzskaitītas Konvencijas par narkotiskajām vielām un Konvencijas par psihotropajām vielām tabulās. Tātad jebkādas izmaiņas šo konvenciju tabulās tieši ietekmē kopīgos Savienības noteikumus un maina to darbības jomu Līguma par Eiropas Savienības darbību (LESD) 3. panta 2. panta nozīmē.
- (6) Narkotisko vielu komisijai tās sešdesmit pirmajā sesijā Vīnē 2018. gada 12.–16. martā jāpieņem lēmumi par 12 jaunu vielu iekļaušanu konvenciju tabulās.
- (7) Savienība nav attiecīgo ANO konvenciju puse. Tai ir novērotājas statuss Narkotisko vielu komisijā, kuras locekles ar tiesībām balsot pašlaik ir 12 dalībvalstis. Tāpēc

¹⁵ Apvienoto Nāciju Organizācijas līgumu krājums, 978. sēj., Nr. 14152.

¹⁶ Apvienoto Nāciju Organizācijas līgumu krājums, 1019. sēj., Nr. 14956.

¹⁷ Padomes Pamatlēmums 2004/757/TI (2004. gada 25. oktobris), ar ko paredz minimuma noteikumus par noziedzīgu darbību pazīmēm un sodiem narkotisko vielu nelikumīgas tirdzniecības jomā (OV L 335, 11.11.2004., 8. lpp.).

Padomei ir jāpilnvaro dalībvalstis paust Savienības nostāju par vielu iekļaušanu sarakstā saskaņā ar Konvenciju par narkotiskajām vielām un Konvenciju par psihotropajām vielām, jo lēmumi par jaunu vielu iekļaušanu konvenciju tabulās ir Savienības ekskluzīvā kompetencē.

- (8) PVO 2017. gada 8. decembrī ieteica ANO ģenerālsekretāram iekļaut vienu jaunu vielu Konvencijas par narkotiskajām vielām I un IV tabulā, piecas jaunas vielas Konvencijas par narkotiskajām vielām I tabulā un sešas jaunas vielas Konvencijas par psihotropajām vielām II tabulā¹⁸.
- (9) Saskaņā ar PVO ekspertu komitejas narkotiku atkarības jautājumos (“ekspertu komiteja”) novērtējumu karfentanils (metil-1-(2-feniletil)-4-[fenil(propanoil)amino]piperidīn-4-karboksilāts) ir sintētisks opioīds un tiek uzskatīts par vienu no spēcīgākajiem zināmajiem opioīdiem. Karfentanils ir savienojums, kas tiek kontrolēts 16 dalībvalstīs, un tas galvenokārt tiek izmantots par trankvilizatoru lieliem dzīvniekiem. Karfentanils nav paredzēts ārstnieciskam pielietojumam cilvēkiem. Nav reģistrētu datu par karfentanila ārstniecisko pielietojumu, un tā lietošanas rezultātā ir iestājusies nāve. Pastāv pietiekami pierādījumi, ka šo vielu ļaunprātīgi lieto vai tā var tik ļaunprātīgi lietota un tā var kļūt par sabiedrības veselības un sociālo problēmu, tāpēc ir pamatota starptautiskās kontroles piemērošana šai vielai. Tāpēc PVO iesaka karfentanilu iekļaut Konvencijas par narkotiskajām vielām I un IV tabulā.
- (10) Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs uzrauga karfentanilu kā jaunu psihoaktīvu vielu atbilstīgi Padomes Lēmumam 2005/387/TI¹⁹. Septiņas dalībvalstis ir ziņojušas par karfentanila izņemšanu. Tas tiek pārdots atklāti tirgū, kā arī maisījumos ar heroīnu un citiem opioīdiem. Tas ir saistīts ar nopietniem nevēlamiem notikumiem, tostarp vismaz 60 konstatētiem nāves gadījumiem Savienībā. Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs karfentanilu ir iekļāvis riska novērtējumā. Komisija 2017. gada 15. decembrī ierosināja attiecībā uz karfentanilu piemērot kontroles pasākumus saskaņā ar Padomes Lēmumu 2005/387/TI²⁰.
- (11) Tāpēc dalībvalstīm būtu jāieņem nostāja iekļaut karfentanilu Konvencijas par narkotiskajām vielām I un IV tabulā.
- (12) Saskaņā ar ekspertu komitejas novērtējumu okfentanils (*N*-(2-fluorfenil)-2-metoksi-*N*-[1-(2-feniletil)piperidīn-4-il]acetamīds) ir savienojums, kas pēc struktūras ir līdzīgs opioīdu grupas analgētiskajam līdzeklim fentanilam. Okfentanils nav atļauts medicīniskai pielietošanai nevienā valstī. Pastāv pietiekami pierādījumi, ka šo vielu ļaunprātīgi lieto vai tā var tik ļaunprātīgi lietota un tā var kļūt par sabiedrības veselības un sociālo problēmu, tāpēc ir pamatota starptautiskās kontroles piemērošana šai vielai. Tāpēc PVO iesaka okfentanilu iekļaut Konvencijas par narkotiskajām vielām I tabulā.
- (13) Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs uzrauga okfentanilu kā jaunu psihoaktīvu vielu atbilstīgi Lēmumam 2005/387/TI. Okfentanils ir konstatēts divpadsmit dalībvalstīs. Tas tiek pārdots atklāti tirgū, kā arī paraugos kā heroīns. Tas ir

¹⁸ Narkotisko vielu komisijas 2017. gada 8. decembrī sniegtais mutiskais paziņojums no jauna sasauktajā 60. sesijā; skat. arī 39. ekspertu komitejas narkotiku atkarības jautājumos sniegtā ziņojuma izvilcumu (<http://www.who.int/mason/entity/medicines/news/2017/letter-DG-39thECDDrecommendations.pdf>).

¹⁹ Padomes Lēmums 2005/387/TI par informācijas apmaiņu, riska novērtējumu un kontroli attiecībā uz jaunām psihoaktīvām vielām (OV L 127, 20.5.2005., 32. lpp.).

²⁰ Priekšlikums Padomes Īstenošanas lēmumam par kontroles pasākumu piemērošanu jaunajai psihoaktīvajai vielai metil-1-(2-feniletil)-4-[fenil(propanoil)amino]piperidīn-4-karboksilātam (karfentanilam) (COM(2017) 765).

saistīts ar nopietniem nevēlamiem notikumiem, tostarp nāves gadījumiem, un uz to attiecināmi divi ar sabiedrības veselību saistīti brīdinājumi Savienības agrīnās brīdināšanas sistēmā.

- (14) Tāpēc dalībvalstīm būtu jāieņem nostāja iekļaut okfentanilu Konvencijas par narkotiskajām vielām I tabulā.
- (15) Saskaņā ar ekspertu komitejas novērtējumu furānilfentanils (Fu-F); *N*-fenil-*N*-[1-(2-feniletil)piperidīn-4-il]-furān-2-karboksamīds) ir sintētisks opioīds, un pēc struktūras tas ir līdzīgs fentanilam — vielai, kam piemēro kontroles pasākumus un ko plaši izmanto medicīnā vispārējai anestēzijai ķirurģiskās operācijās vai atsāpināšanai. Tas ir fentanila atvasinājums, kuram ir divas raksturīgas īpašības: a) augstāka lipošķīdība, kas ļauj tam ātri uzsūkties centrālajā asinsritē, un b) tas savienojas ar μ opioīdu receptoriem, kam ir ievērojami augstāka afinitāte nekā morfīnam. Šo īpašību dēļ furānilfentanils, raugoties no farmakoloģiskā aspekta, ir ārkārtīgi bīstams. Pēdējos gados ir pieaudzis nāves gadījumu skaits, kas ir saistīti ar šīs vielas lietošanu. Nav reģistrētu datu par furānilfentanila ārstniecisko pielietojumu. Pastāv pietiekami pierādījumi, ka šo vielu ļaunprātīgi lieto vai tā var tik ļaunprātīgi lietota un tā var kļūt par sabiedrības veselības un sociālo problēmu, tāpēc ir pamatota starptautiskās kontroles piemērošana šai vielai. Tāpēc PVO iesaka furānilfentanilu iekļaut Konvencijas par narkotiskajām vielām I tabulā.
- (16) Furānilfentanilam jau piemēro Savienības mēroga kontroles pasākumus saskaņā ar Lēmumu 2005/387/TI²¹.
- (17) Tāpēc dalībvalstīm būtu jāieņem nostāja iekļaut furānilfentanilu Konvencijas par narkotiskajām vielām I tabulā.
- (18) Saskaņā ar ekspertu komitejas novērtējumu akriloilfentanils (akrīlfentanils; *N*-(1-fenetilpiperidīn-4-il)-*N*-fenilakrilamīds) ir sintētisks opioīds, un pēc struktūras tas ir līdzīgs fentanilam — vielai, kam piemēro kontroles pasākumus un ko plaši izmanto medicīnā vispārējai anestēzijai ķirurģiskās operācijās vai atsāpināšanai. Akriloilfentanilu lieto un ļaunprātīgi lieto nemedicīniskiem nolūkiem gluži tāpat un tādas pašas vēlamās iedarbības sasniegšanai kā citus opioīdus. Nav reģistrētu datu par akriloilfentanila ārstniecisko pielietojumu, un tā lietošanas rezultātā ir iestājusies nāve. Pastāv pietiekami pierādījumi, ka šo vielu ļaunprātīgi lieto vai tā var tik ļaunprātīgi lietota un tā var kļūt par sabiedrības veselības un sociālo problēmu, tāpēc ir pamatota starptautiskās kontroles piemērošana šai vielai. Tāpēc PVO iesaka akriloilfentanilu iekļaut Konvencijas par narkotiskajām vielām I tabulā.
- (19) Akriloilfentanilam jau piemēro Savienības mēroga kontroles pasākumus saskaņā ar Lēmumu 2005/387/TI²².
- (20) Tāpēc dalībvalstīm būtu jāieņem nostāja iekļaut akriloilfentanilu Konvencijas par narkotiskajām vielām I tabulā.
- (21) Saskaņā ar ekspertu komitejas novērtējumu 4-fluorizobutirfentanils (4F-iBF, 4-FIBF, pFIBF; *N*-(4-fluorfenil)-*N*-(1-fenetilpiperidīn-4-yl)izobutiramīds) ir sintētisks opioīds. 4-fluorizobutirfentanils ir viens no jaunākajiem fentanila atvasinājumiem, kas tiek

²¹ Padomes Īstenošanas lēmums (ES) 2017/2170 (2017. gada 15. novembris) par kontroles pasākumu piemērošanu *N*-fenil-*N*-[1-(2-feniletil)piperidīn-4-il]-furān-2-karboksamīdam (furānilfentanilam), OV L 306, 22.11.2017., 19. lpp.

²² Padomes Īstenošanas lēmums (ES) 2017/1774 (2017. gada 25. septembris) par kontroles pasākumu piemērošanu *N*-(1-fenetilpiperidīn-4-il)-*N*-fenilakrilamīdam (akriloilfentanilam) (OV L 251, 29.9.2017., 21. lpp.).

tirgots un lietots līdzīgi kā citi legālie un nelegālie opioīdi. Pašlaik pastāv pierādījumi, ka 4-fluorizobutirfentanils rada līdzīgu risku sabiedrības veselībai kā fentanila atvasinājumi pirms tam. Nav reģistrētu datu par 4-fluorizobutirfentanila ārstniecisko pielietojumu, un tā lietošanas rezultātā ir iestājusies nāve. Pastāv pietiekami pierādījumi, ka šo vielu ļaunprātīgi lieto vai tā var tik ļaunprātīgi lietota un tā var kļūt par sabiedrības veselības un sociālo problēmu, tāpēc ir pamatota starptautiskās kontroles piemērošana šai vielai. Tāpēc PVO iesaka 4-fluorizobutirfentanilu iekļaut Konvencijas par narkotiskajām vielām I tabulā.

- (22) Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs uzrauga 4-fluorizobutirfentanilu kā jaunu psihoaktīvu vielu atbilstīgi Lēmumam 2005/387/TI. 4-fluorizobutirfentanils ir konfiscēts četrās dalībvalstīs. Tas tiek atklāti pārdots tirgū. Tas ir saistīts ar nopietniem nevēlamiem notikumiem, tostarp vismaz 16 konstatētiem nāves gadījumiem Savienībā. Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs 4-fluorizobutirfentanilu ir iekļāvis riska novērtējumā. Komisija 2017. gada 15. decembrī ierosināja attiecībā uz 4-fluorizobutirfentanilu piemērot kontroles pasākumus saskaņā ar Padomes Lēmumu 2005/387/TI²³.
- (23) Tāpēc Savienības dalībvalstīm būtu jāieņem nostāja iekļaut 4-fluorizobutirfentanilu Konvencijas par narkotiskajām vielām I tabulā.
- (24) Saskaņā ar ekspertu komitejas novērtējumu tetrahidrofurānilfentanils (THF-F; *N*-fenil-*N*-[1-(2-feniletil)piperidīn-4-il] tetrahidrofurān-2-karboksamīds) ir sintētisks opioīds. Līdz šim *in vitro* pētījumos gūtie dati, toksikoloģisko ekspertīžu rezultāti un vielu lietošanas tendences liecina, ka tetrahidrofurānilfentanils, šķiet, ir opioīdu grupas narkotisks analgētiskais līdzeklis cilvēkiem, un tā ļaunprātīgas lietošanas un atkarības potenciāls ir līdzīgs kā fentanilam un citiem nelegālajiem opioīdiem. Nav reģistrētu datu par tetrahidrofurānilfentanila ārstniecisko pielietojumu, un tā lietošanas rezultātā ir iestājusies nāve. Pastāv pietiekami pierādījumi, ka šo vielu ļaunprātīgi lieto vai tā var tik ļaunprātīgi lietota un tā var kļūt par sabiedrības veselības un sociālo problēmu, tāpēc ir pamatota starptautiskās kontroles piemērošana šai vielai. Tāpēc PVO iesaka tetrahidrofurānilfentanilu iekļaut Konvencijas par narkotiskajām vielām I tabulā.
- (25) Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs uzrauga tetrahidrofurānilfentanilu kā jaunu psihoaktīvu vielu atbilstīgi Lēmumam 2005/387/TI. Tetrahidrofurānilfentanils ir konfiscēts vienā dalībvalstī. Tas tiek atklāti pārdots tirgū. Tas ir saistīts ar nopietniem nevēlamiem notikumiem, tostarp vismaz 14 konstatētiem nāves gadījumiem Savienībā. Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs tetrahidrofurānilfentanilu ir iekļāvis riska novērtējumā. Komisija 2017. gada 15. decembrī ierosināja attiecībā uz tetrahidrofurānilfentanilu piemērot kontroles pasākumus saskaņā ar Padomes Lēmumu 2005/387/TI²⁴.
- (26) Tāpēc dalībvalstīm būtu jāieņem nostāja iekļaut tetrahidrofurānilfentanilu (THF-F) Konvencijas par narkotiskajām vielām I tabulā.
- (27) Saskaņā ar ekspertu komitejas novērtējumu 4-fluoramfetamīns (4-FA; 1-(4-fluorfenil)propān-2-amīns) ir fenetilamīns. PVO ekspertu komiteja narkotiku atkarības jautājumos to iekļāva savā kritiskajā analīzē jau 37. sanāsmē 2015. gada novembrī.

²³ Priekšlikums Padomes Īstenošanas lēmumam par kontroles pasākumu piemērošanu jaunajai psihoaktīvajai vielai *N*-(4-fluorfenil)-2-metil-*N*-[1-(2-feniletil)piperidīn-4-il]propānamīdam (4-fluorizobutirfentanilam)(COM(2017) 756).

²⁴ Priekšlikums Padomes Īstenošanas lēmumam par kontroles pasākumu piemērošanu jaunajai psihoaktīvajai vielai *N*-fenil-*N*-[1-(2-feniletil)piperidīn-4-il]oksolān-2-karboksamīdam (tetrahidrofurānilfentanilam; THF-F) (COM(2017) 759).

Komiteja toreiz ieteica attiecībā uz 4-fluoramfetamīnu nepiemērot starptautisko kontroli, jo nebija pietiekamu datu par atkarību, ļaunprātīgu lietošanu un risku sabiedrības veselībai, taču ieteica to uzraudzīt. Lielākā daļa jauno datu ir iegūti Eiropā, un tie liecina par plašāku tā lietošanu un popularitāti, turklāt arvien vairāk tiek ziņots par narkotiku smagu negatīvu ietekmi, tostarp smagu kardiovaskulāro toksicitāti. Pastāv pietiekami pierādījumi, ka šo vielu ļaunprātīgi lieto vai tā var tik ļaunprātīgi lietota un tā var kļūt par sabiedrības veselības un sociālo problēmu, tāpēc ir pamatota starptautiskās kontroles piemērošana šai vielai. Tāpēc PVO iesaka 4-fluoramfetamīnu iekļaut Konvencijas par psihotropajām vielām II tabulā.

- (28) Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs uzrauga 4-fluoramfetamīnu kā jaunu psihoaktīvu vielu atbilstīgi Lēmumam 2005/387/TI. 4-fluoramfetamīns ir konstatēts 21 dalībvalstī. Tas tiek pārdots atklāti tirgū, bieži maisījumos ar amfetamīnu vai kā amfetamīns. Tas ir saistīts ar nopietniem nevēlamiem notikumiem, citstarp nāves gadījumiem.
- (29) Tāpēc dalībvalstīm būtu jāieņem nostāja iekļaut 4-fluoramfetamīnu (4-FA) Konvencijas par psihotropajām vielām II tabulā.
- (30) Saskaņā ar ekspertu komitejas novērtējumu risks sabiedrības veselībai un sabiedrībai saistībā ar ļaunprātīgu AB-PINACA (*N*-[(2*S*)-1-amino-3-metil-1-oksobutān-2-il]-1-pentil-1*H*-indazol-3-karboksamīda) lietošanu ir būtisks. AB-PINACA ir sintētiskais kanabinoīdu receptoru agonists. Pastāv pietiekami pierādījumi, ka šo vielu ļaunprātīgi lieto vai tā var tik ļaunprātīgi lietota un tā var kļūt par sabiedrības veselības un sociālo problēmu, tāpēc ir pamatota starptautiskās kontroles piemērošana šai vielai. Tāpēc PVO iesaka AB-PINACA iekļaut Konvencijas par psihotropajām vielām II tabulā.
- (31) Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs uzrauga AB-PINACA kā jaunu psihoaktīvu vielu atbilstīgi Lēmumam 2005/387/TI. AB-PINACA ir konstatēts 12 dalībvalstīs. Tas tiek atklāti pārdots tirgū.
- (32) Tāpēc dalībvalstīm būtu jāieņem nostāja iekļaut AB-PINACA Konvencijas par psihotropajām vielām II tabulā.
- (33) Saskaņā ar ekspertu komitejas novērtējumu risks sabiedrības veselībai un sabiedrībai saistībā ar ļaunprātīgu AB-CHMINACA (*N*-(1-amino-3-metil-1-oksobutān-2-il)-1-(cycloheksilmetil)-1*H*-indazol-3-karboksamīds) lietošanu ir būtisks. AB-CHMINACA ir sintētiskais kanabinoīdu receptoru agonists ar aminoalkilindazola struktūru un tiek izmantots par aktīvo vielu produktos, kas tiek pārdoti kā marihuānas aizvietotāji. Nav ziņu par AB-CHMINACA ārstniecisko vai medicīnisko pielietojumu. Pastāv pietiekami pierādījumi, ka šo vielu ļaunprātīgi lieto vai tā var tik ļaunprātīgi lietota un tā var kļūt par sabiedrības veselības un sociālo problēmu, tāpēc ir pamatota starptautiskās kontroles piemērošana šai vielai. Tāpēc PVO iesaka AB-CHMINACA iekļaut Konvencijas par psihotropajām vielām II tabulā.
- (34) Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs uzrauga AB-CHMINACA kā jaunu psihoaktīvu vielu atbilstīgi Lēmumam 2005/387/TI. AB-CHMINACA ir konstatēts 24 dalībvalstīs. Tas tiek atklāti pārdots tirgū. Tas ir saistīts ar nopietniem nevēlamiem notikumiem, tostarp vismaz 31 konstatētiem nāves gadījumiem. Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs AB-CHMINACA ir iekļāvis riska novērtējumā. Komisija 2017. gada 18. decembrī ierosināja attiecībā uz AB-

CHMINACA piemērot kontroles pasākumus saskaņā ar Padomes Lēmumu 2005/387/TI²⁵.

- (35) Tāpēc dalībvalstīm būtu jāieņem nostāja iekļaut AB-CHMINACA Konvencijas par psihotropajām vielām II tabulā.
- (36) Saskaņā ar ekspertu komitejas novērtējumu risks sabiedrības veselībai un sabiedrībai saistībā ar ļaunprātīgu 5F-PB-22 (hinolīn-8-il-1-(5-fluorpentil)-1*H*-indol-3-karboksilāta) lietošanu ir būtisks. 5F-PB-22 ir sintētiskais kanabinoīdu receptoru agonists. Pastāv pietiekami pierādījumi, ka šo vielu ļaunprātīgi lieto vai tā var tik ļaunprātīgi lietota un tā var kļūt par sabiedrības veselības un sociālo problēmu, tāpēc ir pamatota starptautiskās kontroles piemērošana šai vielai. Tāpēc PVO iesaka 5F-PB-22 iekļaut Konvencijas par psihotropajām vielām II tabulā.
- (37) Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs uzrauga 5F-PB-22 kā jaunu psihoaktīvu vielu atbilstīgi Lēmumam 2005/387/TI. 5F-PB-22 ir konstatēts 4 dalībvalstīs. Tas tiek atklāti pārdots tirgū.
- (38) Tāpēc dalībvalstīm būtu jāieņem nostāja iekļaut 5F-PB-22 Konvencijas par psihotropajām vielām II tabulā.
- (39) Saskaņā ar ekspertu komitejas novērtējumu risks sabiedrības veselībai un sabiedrībai saistībā ar ļaunprātīgu UR-144 (1-pentil-1*H*-indol-3-il)(2,2,3,3-tetrametilciklopropil)metanona) lietošanu ir būtisks. UR-144 ir sintētiskais kanabinoīdu receptoru agonists, kas jau ir kritiski analizēts PVO ekspertu komitejas narkotiku atkarības jautājumos 36. sanāksmē 2014. gadā. Komiteja toreiz ieteica UR-144 uzraudzīt, jo nebija pietiekami daudz zinātnisko datu par neletāliem un letāliem saindēšanās gadījumiem, kas būtu saistīti tikai ar UR-144. Tagad pastāv pietiekami pierādījumi, ka šo vielu ļaunprātīgi lieto vai tā var tik ļaunprātīgi lietota un tā var kļūt par sabiedrības veselības un sociālo problēmu, tāpēc ir pamatota starptautiskās kontroles piemērošana šai vielai. Tāpēc PVO iesaka UR-144 iekļaut Konvencijas par psihotropajām vielām II tabulā.
- (40) Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs uzrauga UR-144 kā jaunu psihoaktīvu vielu atbilstīgi Lēmumam 2005/387/TI. UR-144 ir konstatēts 16 dalībvalstīs. Tas tiek atklāti pārdots tirgū. Tas ir saistīts ar nopietniem nevēlamiem notikumiem, un uz to attiecināms ar sabiedrības veselību saistītais brīdinājums Savienības agrīnās brīdināšanas sistēmā.
- (41) Tāpēc dalībvalstīm būtu jāieņem nostāja iekļaut UR-144 Konvencijas par psihotropajām vielām II tabulā.
- (42) Saskaņā ar ekspertu komitejas novērtējumu risks sabiedrības veselībai un sabiedrībai saistībā ar ļaunprātīgu 5F-ADB (5F-MDMB-PINACA; metil 2-{[1-(5-fluorpentil)-1*H*-indazol-3-karbonil]amino}-3,3-dimetilbutanoāta) lietošanu ir būtisks. 5F-ADB ir sintētiskais kanabinoīdu receptoru agonists ar aminoalkilindazola struktūru un tiek izmantots kā aktīvā viela produktos, kas tiek pārdoti kā marihuānas aizvietotāji. Nav ziņu par 5F-ADB ārstniecisko vai medicīnisko pielietojumu. Pastāv pietiekami pierādījumi, ka šo vielu ļaunprātīgi lieto vai tā var tik ļaunprātīgi lietota un tā var kļūt par sabiedrības veselības un sociālo problēmu, tāpēc ir pamatota starptautiskās kontroles piemērošana šai vielai. Tāpēc PVO iesaka 5F-ADB iekļaut Konvencijas par psihotropajām vielām II tabulā.

²⁵ Priekšlikums Padomes Īstenošanas lēmumam par kontroles pasākumu piemērošanu jaunajai psihoaktīvajai vielai *N*-(1-amino-3-metil-1-oksobutān-2-il)-1-(cikloheksilmetil)-1*H*-indazol-3-karboksamīdam (AB-CHMINACA) (COM(2017) 758).

- (43) Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs uzrauga 5F-ADB kā jaunu psihoaktīvu vielu atbilstīgi Lēmumam 2005/387/TI. 5F-ADB ir konstatēts 25 dalībvalstīs. Tas tiek atklāti pārdots tirgū. Tas ir saistīts ar nopietniem nevēlamiem notikumiem, tostarp vismaz 28 konstatētiem nāves gadījumiem. Eiropas Narkotiku un narkomānijas uzraudzības centrs 5F-ADB ir iekļāvis riska novērtējumā. Komisija 2017. gada 15. decembrī ierosināja attiecībā uz 5F-ADB piemērot kontroles pasākumus saskaņā ar Padomes Lēmumu 2005/387/TI²⁶.
- (44) Tāpēc dalībvalstīm būtu jāieņem nostāja iekļaut 5F-ADB Konvencijas par psihotropajām vielām II tabulā.
- (45) Tādēļ ir atbilstīgi noteikt nostāju, kas Savienības vārdā jāieņem Narkotisko vielu komisijā, jo lēmumi par 12 jaunu vielu iekļaušanu attiecīgo ANO konvenciju tabulās varēs būtiski ietekmēt Savienības tiesību aktu saturu, proti, Pamatlēmumu 2004/757/TI un Lēmumu 2005/387/TI.
- (46) Savienības nostāju, rīkojoties kopīgi, pauž dalībvalstis, kas ir Narkotisko vielu komisijas locekles.
- (47) Dānijai Pamatlēmums 2004/757/TI un Lēmums 2005/387/TI ir saistošs, un tādēļ tā piedalās šā lēmuma pieņemšanā un piemērošanā.
- (48) Īrijai Pamatlēmums 2004/757/TI un Lēmums 2005/387/TI ir saistošs, un tādēļ tā piedalās šā lēmuma pieņemšanā un piemērošanā.
- (49) Apvienotajai Karalistei Pamatlēmums 2004/757/TI un Lēmums 2005/387/TI nav saistošs, un tādēļ tā nepiedalās šā lēmuma pieņemšanā, un lēmums tai nav saistošs un nav jāpiemēro,

IR PIENĒMUSI ŠO LĒMUMU.

1. pants

Nostāja, kas dalībvalstīm Savienības vārdā ir jāieņem Narkotisko vielu komisijā tās sešdesmit pirmajā sesijā 2018. gada 12.–16. martā, kad minētā struktūra tiek aicināta pieņemt lēmumus par vielu iekļaušanu sarakstā saskaņā ar 1961. gada Vienoto konvenciju par narkotiskajām vielām, kas grozīta ar 1972. gada protokolu, un 1971. gada Konvenciju par psihotropajām vielām, ir izklāstīta pielikumā.

2. pants

Lēmuma 1. pantā minēto nostāju, rīkojoties kopīgi, pauž dalībvalstis, kas ir Narkotisko vielu komisijas locekles.

3. pants

Šis lēmums ir adresēts dalībvalstīm saskaņā ar Līgumiem.

²⁶ Priekšlikums Padomes Īstenošanas lēmumam par kontroles pasākumiem jaunajai psihoaktīvajai vielai metil-2-[[1-(5-fluoropentil)-1*H*-indazol-3-karbonil]amino}-3,3-dimetilbutanoāts (5F-MDMB-PINACA) (COM(2017) 766).

Briselē,

*Padomes vārdā —
priekšsēdētājs*