

V Bruseli 12. januára 2018
(OR. en)

5260/18

**Medziinštitucionálny spis:
2018/0011 (NLE)**

**CORDROGUE 5
SAN 15
RELEX 30**

SPRIEVODNÁ POZNÁMKA

Od:	Jordi AYET PUIGARNAU, riaditeľ, v zastúpení generálneho tajomníka Európskej komisie
Dátum doručenia:	12. januára 2018
Komu:	Jeppe TRANHOLM-MIKKELSEN, generálny tajomník Rady Európskej únie
Č. dok. Kom.:	COM(2018) 31 final
Predmet:	Návrh ROZHODNUTIA RADY o pozícii, ktorá sa má v mene Európskej únie prijať na šesťdesiatom prvom zasadnutí Komisie pre omamné látky v súvislosti so zaradením látok do zoznamov podľa Jednotného dohovoru o omamných látkach z roku 1961 v znení protokolu z roku 1972 a Dohovoru o psychotropných látkach z roku 1971

Delegáciám v prílohe zasielame dokument COM(2018) 31 final.

Príloha: COM(2018) 31 final



EURÓPSKA
KOMISIA

V Bruseli 12. 1. 2018
COM(2018) 31 final

2018/0011 (NLE)

Návrh

ROZHODNUTIE RADY

**o pozícii, ktorá sa má v mene Európskej únie prijať na šesťdesiatom prvom zasadnutí
Komisie pre omamné látky v súvislosti so zaradením látok do zoznamov podľa
Jednotného dohovoru o omamných látkach z roku 1961 v znení protokolu z roku 1972
a Dohovoru o psychotropných látkach z roku 1971**

DÔVODOVÁ SPRÁVA

1. PREDMET NÁVRHU

Tento návrh sa týka rozhodnutia o pozícii, ktorá sa má zaujať v mene Únie, na 61. zasadnutí Komisie pre omamné látky o zaradení látok do zoznamov podľa Jednotného dohovoru OSN o omamných látkach z roku 1961 v znení protokolu z roku 1972 a Dohovoru OSN o psychotropných látkach z roku 1971.

2. KONTEXT NÁVRHU

2.1. Jednotný dohovor OSN o omamných látkach z roku 1961 v znení protokolu z roku 1972 a Dohovoru OSN o psychotropných látkach z roku 1971

Jednotný dohovor Organizácie Spojených národov (OSN) o omamných látkach z roku 1961 v znení protokolu z roku 1972 (ďalej len „dohovor o omamných látkach“)¹ sa zameriava na boj proti zneužívaniu drog prostredníctvom koordinovaných medzinárodných opatrení. Existujú dve formy zásahu a kontroly, ktoré pôsobia v súčinnosti. Po prvé je to snaha obmedziť prechovávanie, používanie, distribúciu, dovoz, vývoz, výrobu a produkciu drog a obchod s nimi výlučne na lekárske a vedecké účely. Po druhé sa proti obchodovaniu s drogami bojuje prostredníctvom medzinárodnej spolupráce s cieľom odradiť obchodníkov s drogami.

Dohovorom OSN o psychotropných látkach z roku 1971 (ďalej len „dohovor o psychotropných látkach“)² sa zriaďuje medzinárodný systém kontroly psychotropných látok. Tento dohovor bol reakciou na diverzifikáciu a rozširovanie škály zneužívaných drog a u rady syntetických drog zaviedol kontroly podľa potenciálu zneužívania na jednej strane a terapeutickej hodnoty na strane druhej.

Všetky členské štáty EÚ sú zmluvnými stranami dohovoru o omamných látkach a dohovoru o psychotropných látkach. Únia nie je zmluvnou stranou dohovorov.

2.2. Komisia pre omamné látky

Komisia pre omamné látky je komisiou Hospodárskej a sociálnej rady OSN (ďalej len „ECOSOC“) a jej funkcie a právomoci sú *okrem iného* stanovené v dohovore o omamných látkach a dohovore o psychotropných látkach. Je zložená z 53 členských štátov OSN, ktoré volí ECOSOC. Členmi Komisie pre omamné látky s hlasovacím právom je v súčasnosti 12 členských štátov³. Únia má v Komisii pre omamné látky štatút pozorovateľa.

2.3. Pripravovaný akt Komisie pre omamné látky

Komisia pre omamné látky pravidelne mení zoznam látok, ktorý je v prílohe k dohovoru o omamných látkach a dohovoru o psychotropných látkach na základe odporúčaní Svetovej zdravotníckej organizácie, ktorej poskytuje poradenstvo jej odborný výbor pre drogovú závislosť.

¹ Organizácia spojených národov, Série zmlúv (Treaty Series), zv. 978, č. 14152.

² Organizácia spojených národov, Série zmlúv (Treaty Series), zv. 1019, č. 14956.

³ Belgicko, Česká republika, Francúzsko, Holandsko, Chorvátsko, Maďarsko, Nemecko, Rakúsko, Slovensko, Spojené kráľovstvo, Španielsko, Taliansko.

Svetová zdravotnícka organizácia odporučila 8. decembra 2017 generálnemu tajomníkovi OSN⁴ pridať do zoznamov k dohovorom dvanásť nových látok.

Komisia pre omamné látky prijme na 61. zasadnutí, ktoré sa uskutoční vo Viedni od 12. do 16. marca 2018 rozhodnutia o zaradení týchto dvanástich látok do zoznamov podľa dohovoru o omamných látkach a dohovoru o psychotropných látkach.

3. POZÍCIA, KTORÁ SA MÁ ZAUJAŤ V MENE ÚNIE

Zmeny zoznamov dohovoru o omamných látkach a dohovoru o psychotropných látkach majú priamy vplyv na rozsah uplatňovania práva Únie v oblasti kontroly drog pre všetky členské štáty. V článku 1 rámcového rozhodnutia Rady 2004/757/SVV z 25. októbra 2004, ktorým sa stanovujú minimálne ustanovenia o znakoch skutkových podstat trestných činov a trestov v oblasti nezákonného obchodu s drogami⁵ sa stanovuje, že na účely rámcového rozhodnutia „drogy“ sú akékoľvek látky, na ktoré sa vzťahuje buď dohovor o omamných látkach alebo dohovor o psychotropných látkach. Rámcové rozhodnutie Rady 2004/757/SVV sa preto vzťahuje na látky uvedené v zoznamoch pripojených k dohovoru o omamných látkach a k dohovoru o psychotropných látkach. Preto akákoľvek zmena zoznamov pripojených k týmto dohovorom priamo ovplyvňuje spoločné pravidlá EÚ a mení ich rozsah pôsobnosti v zmysle článku 3 ods. 2 ZFEÚ. Platí to bez ohľadu na to, či predmetná látka je už pod kontrolu na úrovni EÚ na základe rozhodnutia Rady 2005/387/SVV.

Z dvanástich látok, ktoré Svetová zdravotnícka organizácia odporučila na zaradenie do zoznamov, len dve látky, akrylfentanyl⁶ a furánfentanyl⁷, už podliehajú kontrolným opatreniam na úrovni EÚ. Na základe správy Európskeho monitorovacieho centra pre drogy a drogovú závislosť o hodnotení rizika (EMCDDA), ktoré bolo vykonané súlade s ustanoveniami článku 6 ods. 2, 3 a 4 rozhodnutia Rady 2005/387/SVV o výmene informácií, hodnotení rizika a kontrole nových psychoaktívnych látok⁸ Komisia predložila 15. decembra 2017 návrhy na podrobenie siedmich ďalších nových psychoaktívnych látok, t. j. látok karfentanyl, 4-fluórizobutyrfentanyl (4-FIBF, pFIBF), tetrahydrofuránfentanyl (THF-F), AB-CHMINACA, ADB-CHMINACA, CUMYL-4CN-BINACA a 5F-MDMB-PINACA (5F-ADB) kontrolným opatreniam uplatňovaným v celej EÚ⁹. Ďalej sa navrhuje zaradenie piatich z týchto látok do medzinárodných zoznamov (pozri podčiarknuté látky). Zatiaľ sa neuvažuje o podrobení ostatných piatich látok kontrolným opatreniam uplatňovaným v celej EÚ.

Je nevyhnutné, aby sa členské štáty pripravili na zasadnutie Komisie pre omamné látky, keď bude vyzvaná, aby prijala rozhodnutie o zaradení látok do zoznamov, dosiahnutím spoločnej pozície v Rade. Takúto pozíciu by z dôvodu obmedzení vyplývajúcich z pozorovateľského štatútu Únie mali vyjadriť členské štáty, ktoré sú v súčasnosti členmi Komisie pre omamné

⁴ Ústne vyhlásenie na zvanom 60. zasadnutí Komisie pre omamné látky 8. decembra 2017; pozri aj výňatok zo správy z 39. zasadnutia odborného výboru pre drogovú závislosť (<http://www.who.int/mason/entity/medicines/news/2017/letter-DG-39thECDDrecommendations.pdf>).

⁵ Ú. v. EÚ L 335, 11.11.2004, s. 8.

⁶ Vykonávacie rozhodnutie Rady (EÚ) 2017/1774 z 25. septembra 2017 o podrobení *N*-(1-fenyletyl)-4-piperidiny]-*N*-fenylakrylamid (akrylfentanyl) kontrolným opatreniam, Ú. v. EÚ L 251, 29.9.2017, s. 21.

⁷ Vykonávacie rozhodnutie Rady (EÚ) 2017/2170 z 15. novembra 2017 o podrobení *N*-fenyl-*N*-[1-(2-fenyletyl)piperidín-4-yl]furán-2-karboxamidu (furanylfentanylu) kontrolným opatreniam, Ú. v. EÚ L 306, 22.11.2017, s. 19.

⁸ Ú. v. EÚ L 127, 20.5.2005, s. 32.

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

látky, konajúc spoločne v záujme Únie v rámci Komisie pre omamné látky. Únia, ktorá nie je zmluvnou stranou dohovoru o omamných látkach a dohovoru o psychotropných látkach nemá v Komisii pre omamné látky právo hlasovať.

Na tento účel Komisia navrhuje spoločnú pozíciu, ktorá sa má prijať v mene Európskej únie na 61. zasadnutí Komisie pre omamné látky o zaradení látok do zoznamov podľa dohovoru o omamných látkach a dohovoru o psychotropných látkach. Komisia predkladá takýto návrh spoločnej pozície EÚ po druhýkrát; prvý bol prijatý pre zasadnutie Komisie pre omamné látky v marci 2017¹⁰. Rada túto spoločnú pozíciu prijala¹¹, a EÚ tak mohla na zasadnutí Komisie pre omamné látky v marci 2017 vystupovať jednotne v otázke zaradenia látok do medzinárodných zoznamov, pretože členské štáty, ktoré sú členmi Komisie pre omamné látky, hlasovali za zaradenie látok do zoznamov v súlade s prijatou spoločnou pozíciou.

4. PRÁVNÝ ZÁKLAD

4.1. Procesnoprávny základ

V článku 218 ods. 9 Zmluvy o fungovaní Európskej únie (ZFEÚ) sa stanovujú rozhodnutia, ktorými sa určujú *„pozície, ktoré sa majú prijať v mene Únie v rámci orgánu zriadeného dohodou, keď je tento orgán vyzvaný prijať akty s právnymi účinkami s výnimkou aktov dopĺňajúcich alebo meniacich inštitucionálny rámec danej dohody.“*

Článok 218 ods. 9 ZFEÚ sa uplatňuje bez ohľadu na to, či je Únia členom predmetného orgánu alebo zmluvnou stranou predmetnej dohody. Komisia pre omamné látky je v zmysle tohto článku „orgán zriadený dohodou“ vzhľadom na to, že je to orgán, ktorému boli podľa dohovoru o omamných látkach a dohovoru o psychotropných látkach pridelené osobitné úlohy.

Pojem *„akty s právnymi účinkami“* zahŕňa akty, ktoré majú právne účinky na základe pravidiel medzinárodného práva, ktorým sa riadi predmetný orgán. Zahŕňa aj nástroje, ktoré nemajú záväzný účinok podľa medzinárodného práva, ale *„môžu rozhodujúcim spôsobom ovplyvniť obsah právnej úpravy prijatej normotvorcom EÚ“*¹².

Rozhodnutia Komisie pre omamné látky týkajúce sa zaradenia látok do zoznamov predstavujú „akty s právnymi účinkami“ v zmysle článku 218 ods. 9 ZFEÚ. Podľa dohovoru o omamných látkach a dohovoru o psychotropných látkach sa rozhodnutia Komisie pre omamné látky automaticky stanú záväznými, okrem prípadov, keď jedna zo strán predloží rozhodnutie na preskúmanie rade ECOSOC v rámci príslušnej lehoty¹³. Rozhodnutia rady ECOSOC v tejto veci sú konečné. Rozhodnutia Komisie pre omamné látky týkajúce sa zaradenia látok do zoznamov takisto majú právne účinky v právnom poriadku EÚ, podľa práva Únie, konkrétne podľa rámcového rozhodnutia Rady 2004/757/SVV. Zmeny zoznamov dohovoru o omamných látkach a dohovoru o psychotropných látkach majú priamy vplyv na rozsah uplatňovania tohto právneho nástroja EÚ.

4.2. Hmotnoprávny základ

Hlavný cieľ a obsah plánovaného aktu sa týkajú nedovoleného obchodovania s drogami.

¹⁰ COM(2017) 72 v konečnom znení.

¹¹ Schválený 7. marca 2017 Radou pre všeobecné záležitosti.

¹² Rozsudok Súdneho dvora zo 7. októbra 2014, Nemecko/Rada, vec C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, body 61 až 64.

¹³ Článok 3 ods. 7 dohovoru o omamných látkach; Článok 2 ods. 7 dohovoru o psychotropných látkach.

Hmotnoprávnym základom navrhovaného rozhodnutia je preto článok 83 ods. 1 Zmluvy o fungovaní Európskej únie (ZFEÚ), ktorý vymedzuje nedovolené obchodovanie s drogami ako oblasť trestnej činnosti s osobitným cezhraničným rozmerom a Európsky parlament a Rada sa v ňom splnomocňujú stanoviť minimálne pravidlá týkajúce sa vymedzenia trestných činov a sankcií v oblasti nedovoleného obchodovania s drogami.

4.3. Variabilná geometria

V súlade s článkom 10 ods. 4 Protokolu (č. 36) o prechodných ustanoveniach pripojeného k zmluvám Spojené kráľovstvo oznámilo, že neakceptuje plné právomoci Komisie a Súdneho dvora, pokiaľ ide o akty v oblasti policajnej a justičnej spolupráce v trestných veciach, ktoré boli prijaté pred nadobudnutím platnosti Lisabonskej zmluvy. V dôsledku toho sa rámcové rozhodnutie Rady 2004/757/SVV a rozhodnutie Rady 2005/387/SVV na Spojené kráľovstvo prestali vzťahovať od 1. decembra 2014¹⁴.

Keďže rozhodnutia Komisie pre omamné látky týkajúce sa zaradenia látok do zoznamov nemajú vplyv na spoločné pravidlá v oblasti nedovoleného obchodovania s drogami, ktorými je Spojené kráľovstvo viazané, Spojené kráľovstvo sa nezúčastňuje na prijatí rozhodnutia Rady, ktorým sa ustanovuje pozícia, ktorá sa má prijať v mene Únie, keď sa takéto rozhodnutia týkajúce sa zaradenia látok do zoznamov prijímajú.

4.4. Záver

Právnym základom tohto návrhu je článok 83 ods. 1 v spojení s článkom 218 ods. 9 Zmluvy o fungovaní Európskej únie (ZFEÚ).

¹⁴ Pozri rozhodnutie Komisie 2014/858/EÚ z 1. decembra 2014 o oznámení Spojeného kráľovstva Veľkej Británie a Severného Írska o želaní zúčastňovať sa na aktoch Únie v oblasti policajnej spolupráce a justičnej spolupráce v trestných veciach prijatých pred nadobudnutím platnosti Lisabonskej zmluvy, ktoré nie sú súčasťou schengenského acquis (Ú. v. EÚ L 345, 1.12.2014, s. 6). Body 29 a 33 zoznamu aktov Únie prijatých pred nadobudnutím platnosti Lisabonskej zmluvy v oblasti policajnej spolupráce a justičnej spolupráce v trestných veciach, ktoré sa od 1. decembra 2014 prestanú vzťahovať na Spojené kráľovstvo v súlade s článkom 10 ods. 4 druhou vetou Protokolu (č. 36) o prechodných ustanoveniach (Ú. v. EÚ C 430 1.12.2014, s. 17).

Návrh

ROZHODNUTIE RADY

o pozícii, ktorá sa má v mene Európskej únie prijať na šesťdesiatom prvom zasadnutí Komisie pre omamné látky v súvislosti so zaradením látok do zoznamov podľa Jednotného dohovoru o omamných látkach z roku 1961 v znení protokolu z roku 1972 a Dohovoru o psychotropných látkach z roku 1971

RADA EURÓPSKEJ ÚNIE,

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie, a najmä na jej článok 83 ods. 1 v spojení s článkom 218 ods. 9,

so zreteľom na návrh Európskej komisie,

keďže:

- (1) Jednotný dohovor Organizácie Spojených národov (OSN) o omamných látkach z roku 1961 v znení protokolu z roku 1972¹⁵ (ďalej len „dohovor o omamných látkach“) nadobudol platnosť 8. augusta 1975.
- (2) Podľa článku 3 dohovoru o omamných látkach môže Komisia pre omamné látky rozhodnúť o zaradení látok do zoznamov pripojených k uvedenému dohovoru. Môže vykonať zmeny v zoznamoch len v súlade s odporúčaniami Svetovej zdravotníckej organizácie, môže však tiež rozhodnúť nevykonať zmeny, ktoré odporúča Svetová zdravotnícka organizácia.
- (3) Dohovor OSN o psychotropných látkach z roku 1971 (ďalej len „dohovor o psychotropných látkach“)¹⁶ nadobudol platnosť 16. augusta 1976.
- (4) Podľa článku 2 dohovoru o psychotropných látkach môže Komisia pre omamné látky na základe odporúčaní Svetovej zdravotníckej organizácie rozhodnúť o zaradení látok do zoznamov tohto dohovoru alebo o ich vypustení. Má rozsiahle diskrečné právomoci s cieľom zohľadniť hospodárske, sociálne, právne, administratívne a iné faktory, ale nemôže konať svojvoľne.
- (5) Zmeny zoznamov pripojených k uvedeným dvom dohovorom majú priamy vplyv na rozsah uplatňovania práva Únie v oblasti kontroly drog. Rámcové rozhodnutie Rady 2004/757/SVV¹⁷ sa vzťahuje na látky uvedené v zoznamoch pripojených k dohovoru o omamných látkach a k dohovoru o psychotropných látkach. Preto akákoľvek zmena v zoznamoch pripojených k uvedeným dohovorom priamo ovplyvňuje spoločné pravidlá Únie a mení ich rozsah pôsobnosti v zmysle článku 3 ods. 2 Zmluvy o fungovaní Európskej únie (ZFEÚ).

¹⁵ Organizácia spojených národov, Série zmlúv (Treaty Series), zv. 978, č. 14152.

¹⁶ Organizácia spojených národov, Série zmlúv (Treaty Series), zv. 1019, č. 14956.

¹⁷ Rámcové rozhodnutie Rady 2004/757/SVV z 25. októbra 2004, ktorým sa stanovujú minimálne ustanovenia o znakoch skutkových podstat trestných činov a trestov v oblasti nezákonného obchodu s drogami (Ú. v. EÚ L 335, 11.11.2004, s. 8).

- (6) Komisia pre omamné látky prijme počas šesťdesiateho prvého zasadnutia od 12. do 16. marca 2018 vo Viedni rozhodnutia o zaradení dvanástich nových látok do zoznamov dohovorov.
- (7) Únia nie je zmluvnou stranou príslušných dohovorov OSN. Má štatút pozorovateľa v Komisii pre omamné látky, kde 12 členských štátov je v súčasnosti členmi s právom voliť. Preto je nevyhnutné, aby Rada oprávnila členské štáty na vyjadrenie pozície Únie v súvislosti so zaradením látok do zoznamov podľa dohovoru o omamných látkach a dohovoru o psychotropných látkach, pretože rozhodnutia o zaradení nových látok do zoznamov dohovorov patria do výlučnej právomoci Únie.
- (8) Svetová zdravotnícka organizácia odporučila 8. decembra 2017 generálnemu tajomníkovi OSN zaradiť do Zoznamov I a IV dohovoru o omamných látkach jednu novú látku, do Zoznamu I dohovoru o omamných látkach päť nových látok a do Zoznamu II dohovoru o psychotropných látkach šesť nových látok¹⁸.
- (9) Látka metyl 1-(2-fenyletyl)-4-[fenyl(propanoyl)amino]piperidín-4-karboxylát (karfentanyl) je podľa hodnotenia odborného výboru pre drogovú závislosť Svetovej zdravotníckej organizácie (ďalej len „odborný výbor“) syntetický opioid a je považovaná za jeden z nasilnejších známych opioidov. Karfentanyl je kontrolovanou zlúčeninou v 16 členských štátoch a používa sa hlavne ako sedatívum pre veľké zvieratá. Karfentanyl nie je určený na terapeutické použitie u ľudí. Karfentanyl nemá žiadne zaznamenané terapeutické použitie a jeho užívanie spôsobilo úmrtia. Existujú dostatočné dôkazy, že uvedená látka je alebo môže byť zneužitá, a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo vyžaduje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku karfentanyl do Zoznamov I a IV dohovoru o omamných látkach.
- (10) Látku karfentanyl monitoruje Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť ako novú psychoaktívnu látku na základe podmienok rozhodnutia Rady 2005/387/SVV¹⁹. Sedem členských štátov nahlásilo zhabanie karfentanylu. Otvorene sa predáva na trhu, a to aj v zmesi s heroínom a inými opioidmi. Spája sa so závažnými nežiaducimi udalosťami vrátane jeho zistenia v najmenej 60 prípadoch úmrtia v Únii. Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť podrobilo karfentanyl hodnoteniu rizika. Komisia navrhla 15. decembra 2017 podrobiť karfentanyl kontrolným opatreniam podľa rozhodnutia Rady 2005/387/SVV²⁰.
- (11) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky karfentanyl do Zoznamov I a IV dohovoru o omamných látkach.
- (12) Látka okfentanyl (*N*-(2-fluórfenyl)-2-metoxý-*N*-[1-(2-fenyletyl)piperidín-4-yl]acetamid) je podľa hodnotenia odborného výboru zlúčenina štruktúrou podobná opioidnému analgetiku fentanyl. Žiadna krajina neschválila využitie okfentanylu na lekárske účely. Existujú dostatočné dôkazy, že uvedená látka je alebo môže byť zneužitá, a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo vyžaduje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. V dôsledku toho Svetová

¹⁸ Ústne vyhlásenie na zvolanom 60. zasadnutí Komisie pre omamné látky 8. decembra 2017; pozri aj výňatok zo správy z 39. zasadnutia odborného výboru pre drogovú závislosť (<http://www.who.int/mason/entity/medicines/news/2017/letter-DG-39thECDDrecommendations.pdf>).

¹⁹ Rozhodnutie Rady 2005/387/SVV o výmene informácií, hodnotení rizika a kontrole nových psychoaktívnych látok, (Ú. v. EÚ L 127, 20.5.2005, s. 32).

²⁰ Návrh vykonávacieho rozhodnutia Rady o podrobení novej psychoaktívnej látky metyl 1-(2-fenyletyl)-4-[fenyl(propanoyl)amino]piperidín-4-karboxylát (karfentanyl) kontrolným opatreniam (COM(2017) 765).

zdravotnícka organizácia odporúča zaradiť okfentanyl do Zoznamu I dohovoru o omamných látkach.

- (13) Látku okfentanyl monitoruje Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť ako novú psychoaktívnu látku na základe podmienok rozhodnutia 2005/387/SVV. Látka okfentanyl bola zistená v 12 členských štátoch. Otvorene sa predáva na trhu, a to aj vo vzorkách predávaných ako heroín. Spája sa so závažnými nežiaducimi udalosťami vrátane úmrtí a je predmetom dvoch výstrah v záujme ochrany verejného zdravia vydaných systémom včasného varovania Únie.
- (14) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky okfentanyl do Zoznamu I dohovoru o omamných látkach.
- (15) Látka furánfentanyl (Fu-F; *N*-fenyl-*N*-[1-(2-fenyletyl)piperidín-4-yl]furán-2-karboxamid) je podľa hodnotenia odborného výboru syntetický opioid a je štruktúrou podobný fentanyl, kontrolovanej látke, ktorá sa bežne používa v medicíne pri celkovej anestézii počas operácií a na tlmenie bolesti. Ide o derivát fentanyl, ktorý má dve osobitné vlastnosti: a) vyššiu liposolubilitu, ktorá umožňuje rýchle vstrebávanie do krvného obehu; a b) viaže sa na opioidné receptory μ s výrazne vyššou afinitou ako morfin. Vzhľadom na tieto vlastnosti má furánfentanyl vysoko rizikový farmakologický profil. Za posledných niekoľko rokov sa zvýšil počet úmrtí v dôsledku užívania tejto látky. Terapeutická užitočnosť látky furánfentanyl nebola zaznamenaná. Existujú dostatočné dôkazy, že uvedená látka je alebo môže byť zneužitá, a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo vyžaduje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku furánfentanyl do Zoznamu I dohovoru o omamných látkach.
- (16) Furánfentanyl už podlieha kontrolným opatreniam na úrovni Únie podľa rozhodnutia 2005/387/SVV²¹.
- (17) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky furánfentanyl do Zoznamu I dohovoru o omamných látkach.
- (18) Látka akrylfentanyl *N*-(1-fenetylpiperidín-4-yl)-*N*-fenylakrylamid je podľa hodnotenia odborného výboru syntetický opioid a je štruktúrou podobný fentanyl, kontrolovanej látke, ktorá sa bežne používa v medicíne pri celkovej anestézii počas operácií a na tlmenie bolesti. Akrylfentanyl sa používa a zneužíva na nelekárske účely v rovnakom prostredí a na rovnaké požadované účinky ako iné opioidy. Akrylfentanyl nemá žiadne zaznamenané terapeutické použitie a jeho užívanie spôsobilo úmrtia. Existujú dostatočné dôkazy, že uvedená látka je alebo môže byť zneužitá, a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo vyžaduje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku akrylfentanyl do Zoznamu I dohovoru o omamných látkach.
- (19) Akrylfentanyl už podlieha kontrolným opatreniam na úrovni Únie podľa rozhodnutia 2005/387/SVV²².
- (20) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky akrylfentanyl do Zoznamu I dohovoru o omamných látkach.

²¹ Vykonávacie rozhodnutie Rady (EÚ) 2017/2170 z 15. novembra 2017 o podrobení *N*-fenyl-*N*-[1-(2-fenyletyl)piperidín-4-yl]furán-2-karboxamidu (furanylfentanyl) kontrolným opatreniam, Ú. v. EÚ L 306, 22.11.2017, s. 19.

²² Vykonávacie rozhodnutie Rady (EÚ) 2017/1774 z 25. septembra 2017 o podrobení *N*-(1-fenyletyl-4-piperidiny)-*N*-fenylakrylamid (akrylfentanyl) kontrolným opatreniam (Ú. v. EÚ L 251, 29.9.2017, s. 21).

- (21) Látka 4-fluórizobutyrfentanyl [4F-iBF, 4-FIBF, pFIBF; *N*-(4-fluórfenyl)-*N*-(1-fenetyl)piperidín-4-yl]izobutyramid] je podľa hodnotenia odborného výboru syntetický opioid. Látka 4-fluórizobutyrfentanyl je jedným z najnovších derivátov fentanylu, ktorý sa predáva a používa podobným spôsobom ako ostatné legálne a nelegálne opioidy. V súčasnosti existujú dôkazy o tom, že látka 4-fluórizobutyrfentanyl predstavuje podobné riziká pre verejné zdravie ako deriváty fentanylu, ktoré jej predchádzali. Látka 4-fluórizobutyrfentanyl nemá žiadne zaznamenané terapeutické použitie a jej používanie spôsobilo úmrtia. Existujú dostatočné dôkazy, že uvedená látka je alebo môže byť zneužitá, a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo vyžaduje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku 4-fluórizobutyrfentanyl do Zoznamu I dohovoru o omamných látkach.
- (22) Látku 4-fluórizobutyrfentanyl monitoruje Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť ako novú psychoaktívnu látku na základe podmienok rozhodnutia 2005/387/SVV. Látka 4-fluórizobutyrfentanyl bola zhabaná v štyroch členských štátoch. Otvorene sa predáva na trhu. Spája sa so závažnými nežiaducimi udalosťami vrátane jej zistenia v najmenej 16 prípadoch úmrtia. Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť podrobilo látku 4-fluórizobutyrfentanyl hodnoteniu rizika. Komisia navrhla 15. decembra 2017 podrobiť látku 4-fluórizobutyrfentanyl kontrolným opatreniam podľa rozhodnutia Rady 2005/387/SVV²³.
- (23) Členské štáty Únie by preto mali podporiť zaradenie látky 4-fluórizobutyrfentanyl do Zoznamu I dohovoru o omamných látkach.
- (24) Látka tetrahydrofuránfentanyl (THF-F; *N*-fenyl-*N*-[1-(2-fenyletyl)piperidín-4-yl]tetrahydrofurán-2-karboxamid) je podľa hodnotenia odborného výboru syntetický opioid. Z doteraz zozbieraných údajov zo štúdií in vitro, toxikologických zistení a spôsobov užívania vyplýva, že tetrahydrofuránfentanyl je pravdepodobne opioidné narkotické analgetikum, ktoré u ľudí vedie k riziku zneužitia a k nožnej závislosti podobne ako fentanyl a ostatné nelegálne opioidy. Tetrahydrofuránfentanyl nemá žiadne zaznamenané terapeutické použitie a jeho užívanie spôsobilo úmrtia. Existujú dostatočné dôkazy, že uvedená látka je alebo môže byť zneužitá, a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo vyžaduje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť tetrahydrofuránfentanyl do Zoznamu I dohovoru o omamných látkach.
- (25) Látku tetrahydrofuránfentanyl monitoruje Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť ako novú psychoaktívnu látku na základe podmienok rozhodnutia 2005/387/SVV. Tetrahydrofuránfentanyl bol zhabaný v jednom členskom štáte. Otvorene sa predáva na trhu. Spája sa so závažnými nežiaducimi udalosťami vrátane jeho zistenia v najmenej 14 prípadoch úmrtia. Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť podrobilo tetrahydrofuránfentanyl hodnoteniu rizika. Komisia navrhla 15. decembra 2017 podrobiť tetrahydrofuránfentanyl kontrolným opatreniam podľa rozhodnutia 2005/387/SVV²⁴.

²³ Návrh vykonávacieho rozhodnutia Rady o podrobení novej psychoaktívnej látky *N*-(4-fluórfenyl)-2-metyl-*N*-[1-(2-fenyletyl)piperidín-4-yl]propánamid (4-fluórizobutyrylfentanyl) kontrolným opatreniam (COM(2017) 756).

²⁴ Návrh vykonávacieho rozhodnutia Rady o podrobení novej psychoaktívnej látky *N*-fenyl-*N*-[1-(2-fenyletyl)piperidín-4-yl]oxolán-2-karboxamid (tetrahydrofuránfentanyl; THF-F) kontrolným opatreniam (COM(2017) 759).

- (26) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky tetrahydrofuránfentanylu (THF-F) do Zoznamu I dohovoru o omamných látkach.
- (27) Látka 4-fluóramfetamín (4-FA; 1-(4-fluórfenyl)propán-2-amín) je podľa hodnotenia odborného výboru fenetylamín. Kritické preskúmanie tejto látky bolo uskutočnené už v novembri 2015 na 37. zasadnutí odborného výboru pre drogovú závislosť Svetovej zdravotníckej organizácie. Výbor v tom čase odporúčal, aby z dôvodu nedostatku údajov o závislosti, zneužívaní a rizikách pre verejné zdravie látka 4-fluóramfetamín nebola zaradená pod medzinárodnú kontrolu, ale aby bola pod dohľadom. Väčšina nových zozbieraných údajov pochádza z Európy a naznačuje zvýšené užívanie a popularitu tejto látky; zároveň rastie počet oznámení o vážnych nepriaznivých účinkoch tejto drogy vrátane jej závažnej kardiovaskulárnej toxicity. Existujú dostatočné dôkazy, že uvedená látka je alebo môže byť zneužitá, a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo vyžaduje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku 4-fluóramfetamín do Zoznamu II dohovoru o psychotropných látkach.
- (28) Látku 4-fluóramfetamín monitoruje Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť ako novú psychoaktívnu látku na základe podmienok rozhodnutia 2005/387/SVV. Látka 4-fluóramfetamín bola zistená v 21 členských štátoch. Otvorene sa predáva na trhu a často sa s amfetamínom mieša alebo sa ako amfetamín predáva. Spája sa so závažnými nežiaducimi udalosťami vrátane úmrtí.
- (29) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky 4-fluóramfetamín (4-FA) do Zoznamu II dohovoru o psychotropných látkach.
- (30) Podľa hodnotenia odborného výboru je stupeň rizika pre verejné zdravie a spoločnosť spojený so zneužívaním látky AB-PINACA (*N*-[(2*S*)-1-amino-3-metyl-1-oxobután-2-yl]-1-pentyl-1*H*-indazol-3-karboxamid) podstatný. Látka AB-PINACA je syntetický agonista kanabinoidných receptorov. Existujú dostatočné dôkazy, že uvedená látka je alebo môže byť zneužitá, a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo vyžaduje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku AB-PINACA do Zoznamu II dohovoru o psychotropných látkach.
- (31) Látku AB-PINACA monitoruje Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť ako novú psychoaktívnu látku na základe podmienok rozhodnutia 2005/387/SVV. Látka AB-PINACA bola zistená v 12 členských štátoch. Otvorene sa predáva na trhu.
- (32) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky AB-PINACA do Zoznamu II dohovoru o psychotropných látkach.
- (33) Podľa hodnotenia odborného výboru je stupeň rizika pre verejné zdravie a spoločnosť, ktorý je spojený so zneužívaním látky AB-CHMINACA (*N*-(1-amino-3-metyl-1-oxobután-2-yl)-1-(cyklohexylmetyl)-1*H*-indazol-3-karboxamid) podstatný. Látka AB-CHMINACA je syntetický agonista kanabinoidných receptorov s aminoalkylindazolovou štruktúrou používaný ako účinná látka vo výrobkoch predávaných ako náhrada kanabisu. Látka AB-CHMINACA nemá známe terapeutické alebo lekárske použitie. Existujú dostatočné dôkazy, že uvedená látka je alebo môže byť zneužitá, a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo vyžaduje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku AB-CHMINACA do Zoznamu II dohovoru o psychotropných látkach.

- (34) Látku AB-CHMINACA monitoruje Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť ako novú psychoaktívnu látku na základe podmienok rozhodnutia 2005/387/SVV. Látka AB-CHMINACA bola zistená v 24 členských štátoch. Otvorene sa predáva na trhu. Spája sa so závažnými nežiaducimi udalosťami vrátane jej zistenia v najmenej 31 prípadoch úmrtia. Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť podrobilo látku AB-CHMINACA hodnoteniu rizika. Európska komisia navrhla 18. decembra 2017 podrobiť látku AB-CHMINACA kontrolným opatreniam podľa rozhodnutia 2005/387/SVV²⁵.
- (35) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky AB-CHMINACA do Zoznamu II dohovoru o psychotropných látkach.
- (36) Podľa hodnotenia odborného výboru je stupeň rizika pre verejné zdravie a spoločnosť, ktorý je spojený so zneužívaním látky 5F-PB-22 (chinolín-8-yl 1-(5-fluórpentyl)-1*H*-indol-3-karboxylát) podstatný. Látka 5F-PB-22 je syntetický agonista kanabinoidných receptorov. Existujú dostatočné dôkazy, že uvedená látka je alebo môže byť zneužitá, a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo vyžaduje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku 5F-PB-22 do Zoznamu II dohovoru o psychotropných látkach.
- (37) Látku 5F-PB-22 monitoruje Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť ako novú psychoaktívnu látku v zmysle rozhodnutia 2005/387/SVV. Látka 5F-PB-22 bola zistená v 4 členských štátoch. Otvorene sa predáva na trhu.
- (38) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky 5F-PB-22 do Zoznamu II dohovoru o psychotropných látkach.
- (39) Podľa hodnotenia odborného výboru je stupeň rizika pre verejné zdravie a spoločnosť súvisiaceho so zneužívaním látky UR-144 [(1-pentyl)-1*H*-indol-3-yl)(2,2,3,3-tetrametylcyklopropyl)metanón] podstatný. Látka UR-144 je syntetický agonista kanabinoidných receptorov, ktorá bola kriticky preskúmaná už v roku 2014 na 36. zasadnutí odborného výboru pre drogovú závislosť Svetovej zdravotníckej organizácie. Výbor vtedy odporučil, aby bola látka UR-144 pod dohľadom z dôvodu nedostatku vedeckých údajov o prípadoch intoxikácie bez smrteľných následkov a o smrteľnej intoxikácii spôsobených výlučne touto látkou. V súčasnosti existujú dostatočné dôkazy, že uvedená látka je alebo môže byť zneužitá, a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo vyžaduje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku UR-144 do Zoznamu II dohovoru o psychotropných látkach.
- (40) Látku UR-144 monitoruje Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť ako novú psychoaktívnu látku v zmysle rozhodnutia 2005/387/SVV. Látka UR-144 bola zistená v 16 členských štátoch. Otvorene sa predáva na trhu. Spája sa so závažnými nežiaducimi udalosťami a je predmetom výstrahy v záujme ochrany verejného zdravia zadanej do systému včasného varovania Únie.
- (41) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky UR-144 do Zoznamu II dohovoru o psychotropných látkach.
- (42) Podľa hodnotenia odborného výboru je stupeň rizika pre verejné zdravie a spoločnosť spojený so zneužívaním látky 5F-ADB (5F-MDMB-PINACA; metyl 2-[1-(5-fluórpentyl)-1*H*-indazol-3-karbonyl]amino-3,3-dimetylbutanoát) podstatný. Látka 5F-

²⁵ Návrh vykonávacieho rozhodnutia Rady o podrobení novej psychoaktívnej látky *N*-(1-amino-3-metyl-1-oxobután-2-yl)-1-(cyklohexylmetyl)-1*H*-indazol-3-karboxamid (AB-CHMINACA) kontrolným opatreniam (COM(2017) 758).

ADB je syntetický agonista kanabinoidných receptorov s aminoalkylindazolovou štruktúrou používaný ako účinná látka vo výrobkoch predávaných ako náhrada kanabisu. Látka 5F-ADB nemá známe terapeutické alebo lekárske použitie. Existujú dostatočné dôkazy, že uvedená látka je alebo môže byť zneužitá, a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo vyžaduje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku 5F-ADB do Zoznamu II dohovoru o psychotropných látkach.

- (43) Látku 5F-ADB monitoruje Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť ako novú psychoaktívnu látku v zmysle rozhodnutia 2005/387/SVV. Látka 5F-ADB bola zistená v 25 členských štátoch. Otvorene sa predáva na trhu. Spája sa so závažnými nežiaducimi udalosťami vrátane jej zistenia v najmenej 28 prípadoch úmrtia. Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť podrobilo látku 5F-ADB hodnoteniu rizika. Európska komisia navrhla 15. decembra 2017 podrobiť látku 5F-ADB kontrolným opatreniam podľa rozhodnutia 2005/387/SVV²⁶.
- (44) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky 5F-ADB do Zoznamu II dohovoru o psychotropných látkach.
- (45) Je vhodné stanoviť pozíciu, ktorá sa má zaujať v mene Únie v Komisii pre omamné látky, keďže rozhodnutia o zaradení 12 nových látok do zoznamov príslušných dohovorov OSN môžu rozhodujúcim spôsobom ovplyvniť obsah práva Únie, konkrétne rámcového rozhodnutia 2004/757/SVV a rozhodnutia 2005/387/SVV.
- (46) Pozíciu Únie vyjadria členské štáty, ktoré sú členmi Komisie pre omamné látky, konajúc spoločne.
- (47) Dánsko je viazané rámcovým rozhodnutím 2004/757/SVV a rozhodnutím 2005/387/SVV, a preto sa zúčastňuje na prijatí a uplatňovaní tohto rozhodnutia.
- (48) Írsko je viazané rámcovým rozhodnutím 2004/757/SVV a rozhodnutím 2005/387/SVV, a preto sa zúčastňuje na prijatí a uplatňovaní tohto rozhodnutia.
- (49) Spojené kráľovstvo nie je viazané rámcovým rozhodnutím 2004/757/SVV ani rozhodnutím 2005/387/SVV, a preto sa nezúčastňuje na prijatí tohto rozhodnutia, nie je ním viazané a ani nepodlieha jeho uplatňovaniu,

PRIJALA TOTO ROZHODNUTIE:

Článok 1

Pozícia, ktorá sa má prijať v mene Únie na šesťdesiatom prvom zasadnutí Komisie pre omamné látky od 12. do 16. marca 2018, keď bude tento orgán vyzvaný, aby prijal rozhodnutia o zaradení látok do zoznamov Jednotného dohovoru Organizácie Spojených národov o omamných látkach z roku 1961 v znení protokolu z roku 1972 a Dohovoru Organizácie Spojených národov o psychotropných látkach z roku 1971, sa uvádza v prílohe.

Článok 2

Pozíciu uvedenú v článku 1 vyjadria členské štáty, ktoré sú členmi Komisie pre omamné látky, konajúc spoločne.

²⁶ Návrh vykonávacieho rozhodnutia Rady o podrobení novej psychoaktívnej látky metyl 2-[[1-(5-fluórpentyl)-1*H*-indazol-3-karbonyl]amino}-3,3-dimetylbutanoát (5F-MDMB-PINACA) kontrolným opatreniam (COM(2017) 766).

Článok 3

Toto rozhodnutie je určené členským štátom v súlade so zmluvami.

V Bruseli

*Za Radu
predseda*