

Брюксел, 13 януари 2025 г.
(OR. en)

5271/25

Междуетноститутуционално досие:
2025/0002(NLE)

CORDROGUE 2
SAN 9
RELEX 34

ПРЕДЛОЖЕНИЕ

От:	Генералния секретар на Европейската комисия, подписано от г-жа Martine DEPREZ, директор
Дата на получаване:	13 януари 2025 г.
До:	Г-жа Thérèse BLANCHET, генерален секретар на Съвета на Европейския съюз
№ док. Ком.:	COM(2025) 6 final
Относно:	Предложение за РЕШЕНИЕ НА СЪВЕТА относно позицията, която трябва да се заеме от името на Европейския съюз на шестдесет и осмата сесия на Комисията за упойващите вещества по отношение на включването на вещества в списъците към Единната конвенция по упойващите вещества от 1961 г., изменена с Протокола от 1972 г., и към Конвенцията за психотропните вещества от 1971 г.

Приложено се изпраща на делегациите документ COM(2025) 6 final.

Приложение: COM(2025) 6 final



ЕВРОПЕЙСКА
КОМИСИЯ

Брюксел, 13.1.2025 г.
COM(2025) 6 final

2025/0002 (NLE)

Предложение за

РЕШЕНИЕ НА СЪВЕТА

относно позицията, която трябва да се заеме от името на Европейския съюз на шестдесет и осмата сесия на Комисията за упойващите вещества по отношение на включването на вещества в списъците към Единната конвенция по упойващите вещества от 1961 г., изменена с Протокола от 1972 г., и към Конвенцията за психотропните вещества от 1971 г.

ОБЯСНИТЕЛЕН МЕМОРАНДУМ

ПРЕДМЕТ НА ПРЕДЛОЖЕНИЕТО

Настоящото предложение се отнася до решението за определяне на позицията, която трябва да се заеме от името на Европейския съюз на 68-ата сесия на Комисията на ООН за упойващите вещества по отношение на включването на вещества в списъците към Единната конвенция на ООН по упойващите вещества от 1961 г., изменена с Протокола от 1972 г., и към Конвенцията на ООН за психотропните вещества от 1971 г. 68-ата сесия на Комисията за упойващите вещества ще се проведе от 10 до 14 март 2025 г.

КОНТЕКСТ НА ПРЕДЛОЖЕНИЕТО

1.1. Единната конвенция на ООН по упойващите вещества от 1961 г., изменена с Протокола от 1972 г., и Конвенцията на ООН за психотропните вещества от 1971 г.

Целта на Единната конвенция на ООН по упойващите вещества от 1961 г., изменена с Протокола от 1972 г. (наричана по-нататък „Конвенцията по упойващите вещества“)¹, е борбата със злоупотребите с наркотични вещества чрез координирани действия на международно равнище. Съществуват две съвместно функциониращи форми на намеса и контрол. На първо място, целта е притежаването, употребата, търговията, разпространението, вносът, износът, произвеждането и производството на наркотици да се ограничат изключително до необходимото за медицински и научни цели. На второ място, Конвенцията се бори с трафика на наркотици чрез международно сътрудничество с цел възпиране и обезкуражаване на трафикантите на наркотици.

С Конвенцията на ООН за психотропните вещества от 1971 г. (наричана по-нататък „Конвенцията за психотропните вещества“)² се въвежда международна система за контрол на психотропните вещества. Тя представлява отговор на разнообразяването и разширяването на спектъра на наркотиците, с които се злоупотребява, и с нея се въвежда контрол върху редица синтетични наркотици в зависимост от техния потенциал за злоупотреба, от една страна, и терапевтичната им стойност, от друга страна.

Всички държави — членки на ЕС, са страни по конвенциите, докато Съюзът не е.

Комисия за упойващите вещества

Комисията за упойващите вещества е комисия към Икономическия и социален съвет на ООН (ECOSOC) и нейните функции и правомощия, наред с другото, са предвидени в двете конвенции. Тя се състои от 53 държави — членки на ООН, избрани от ECOSOC. 13 държави — членки на ЕС, ще са членове на Комисията за упойващите вещества с право на глас през март 2025 г.³ Съюзът има статут на наблюдател в Комисията за упойващите вещества.

¹ Сборник договори на ООН, том 978, № 14152.

² Сборник договори на ООН, том 1019, № 14956.

³ Австрия, Белгия, Италия, Испания, Литва, Малта, Нидерландия, Полша, Португалия, Словения, Унгария, Финландия и Франция.

Предвиденият акт на Комисията за упойващите вещества

Комисията за упойващите вещества изменя редовно списъците на веществата, приложени към конвенциите, въз основа на препоръки на Световната здравна организация (СЗО), която ползва съветите на своята експертна комисия по наркозависимостите.

На 21 ноември СЗО изпрати препоръка до генералния секретар на ООН⁴ за добавяне в списъците към конвенциите на шест вещества, които бяха подложени на критичен преглед от експертната комисия по наркозависимостите на СЗО.

Комисията за упойващите вещества ще има за задача да приеме на своята 68^{-а} сесия, която ще се проведе във Виена от 10 до 14 март 2025 г., решения относно включването на тези вещества в списъците към конвенциите.

Позиция, която трябва да се заеме от името на Съюза

Промените в списъците към конвенциите имат преки последици върху приложното поле на правото на Съюза в областта на контрола на наркотиците за всички държави членки. Член 1, точка 1 от Рамково решение 2004/757/ПВР на Съвета от 25 октомври 2004 г. за установяване на минималните разпоредби относно съставните елементи на наказуемите деяния и прилаганите наказания в областта на трафика на наркотици (наричано по-нататък „рамковото решение“)⁵ гласи, че по смисъла на рамковото решение „наркотици“ означава веществата, обхванати от Конвенцията по упойващите вещества или Конвенцията за психотропните вещества, както и което и да е от веществата, посочени в приложението към рамковото решение. Следователно рамковото решение се прилага по отношение на веществата, изброени в списъците към Конвенцията по упойващите вещества и към Конвенцията за психотропните вещества. Ето защо всяка промяна в списъците, приложени към тези конвенции, засяга пряко общите разпоредби на ЕС и променя техния обхват в съответствие с член 3, параграф 2 от Договора за функционирането на Европейския съюз (ДФЕС). Това е така, независимо дали въпросното вещество вече подлежи на контрол в целия Съюз⁶.

На 47^{-ото} си заседание експертната комисия по наркозависимостите направи критичен преглед на осем вещества, а именно един синтетичен канабиноид — хексахидроканабинол —, четири нови синтетични опиоида — *N*-пирилодино протонитазен (протонитазепин), *N*-пирилодино метонитазен (метонитазепин), етонитазепин (*N*-пиперидинил етонитазен), *N*-дезетил изотонитазен —, едно вещество от типа на дисоциативните вещества — 3-ОН-PCP (3-хидрокси-фенциклидин) —, един катинон/стимулант — *N*-етилхептедрон — и един медикамент — карилопродол.

Всичките осем вещества са обект на мониторинг от Агенцията на Европейския съюз по наркотиците (EUDA)⁷. Освен това четири от тези вещества — хексахидроканабинол, протонитазепин, метонитазепин, *N*-дезетил изотонитазен — са обект на интензивен

⁴ <https://www.who.int/groups/ecdd/forty-seventh-ecdd-documents>

⁵ Директива (ЕС) 2017/2103 на Европейския парламент и на Съвета от 15 ноември 2017 г. за изменение на Рамково решение 2004/757/ПВР на Съвета с цел включване на нови психоактивни вещества в определенията за „наркотици“ и за отмяна на Решение 2005/387/ПВР на Съвета (ОВ L 305, 21.11.2017 г., стр. 12).

⁶ Вж. приложението към рамковото решение.

⁷ Регламент (ЕС) 2023/1322 на Европейския парламент и на Съвета от 27 юни 2023 г. относно Агенцията на Европейския съюз по наркотиците (EUDA) и за отмяна на Регламент (ЕО) № 1920/2006 (ОВ L 166, 30.6.2023 г., стр. 6—47).

мониторинг от страна на EUDA. Експертната комисия по наркозависимостите реши да препоръча шест от тях за включване в списъците: протонитазепин, метонитазепин, етонитазепин, *N*-дезетил изотонитазен, хексахидроканабиол и каринопродол.

В предложението за позиция на Съюза на Комисията се предлага да се подкрепят препоръките на СЗО за контрол на горепосочените шест вещества, тъй като те са в съответствие с настоящото състояние на научното познание. Що се отнася до тези нови психоактивни вещества, добавянето им в списъците към конвенциите се подкрепя и от информацията, която е налична в европейската база данни за нови наркотични вещества на EUDA.

Необходимо е Съветът да определи позицията на Съюза за заседанието на Комисията за упойващите вещества, на което тя се призовава да вземе решение относно включването на веществата в съответните списъци. Поради ограниченията, произтичащи от статута на наблюдател на Съюза, тази позиция следва да бъде изразена от държавите членки, които ще бъдат членки на Комисията за упойващите вещества през март 2025 г., действащи съвместно в интерес на Съюза в рамките на тази комисия. Съюзът не е страна по посочените конвенции, но има изключителна компетентност в тази област.

За тази цел Комисията предлага позиция от името на Съюза, която да бъде изразена от името на Европейския съюз от държавите членки, които ще бъдат членове на Комисията за упойващите вещества през март 2025 г., на 68^{-та} сесия на Комисията за упойващите вещества относно включването на вещества в списъците към Конвенцията по упойващите вещества и по Конвенцията за психотропните вещества. В миналото Съветът прие позициите на Съюза и благодарение на това на предишните заседания на Комисията за упойващите вещества ЕС успя да изрази единно мнение по отношение на включването на вещества в списъците на международно равнище, тъй като държавите членки, участващи в Комисията за упойващите вещества, гласуваха в подкрепа на това включване в съответствие с приетата позиция на Съюза⁸.

ПРАВНО ОСНОВАНИЕ

Процесуалноправно основание

1.1.1. Принципи

В член 218, параграф 9 от ДФЕС се предвижда приемането на решения за установяване на *„позициите, които трябва да се заемат от името на Съюза в рамките на орган, създаден със споразумение, когато този орган има за задача да приема актове с правно действие, с изключение на актовете за допълнение или изменение на институционалната рамка на споразумението“*.

Член 218, параграф 9 от ДФЕС се прилага независимо от това дали Съюзът е член на органа или страна по споразумението⁹.

Понятието *„актове с правно действие“* включва актове с правно действие по силата на нормите на международното право, които уреждат съответния орган. То включва и инструменти, които нямат обвързващ характер съгласно международното право, но са *„годни да оказват съществено въздействие върху съдържанието на приеманата от законодателя на Съюза нормативна уредба“*¹⁰.

⁸ С едно-единствено изключение, което беше отнесено до Съда на Европейския съюз.

⁹ Решение на Съда от 7 октомври 2014 г., Германия/Съвет, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, т. 64.

¹⁰ Решение на Съда от 7 октомври 2014 г., Германия/Съвет, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, т. 61—64.

1.1.2. Приложение в конкретния случай

По смисъла на този член Комисията за упойващите вещества е „орган, създаден със споразумение“, като се има предвид, че тя е орган, създаден от Икономическия и социален съвет на ООН (ECOSOC), и че са ѝ възложени специфични задачи съгласно Конвенцията по упойващите вещества и Конвенцията за психотропните вещества.

Решенията на Комисията за упойващите вещества по отношение на списъците с вещества представляват „актове с правно действие“ по смисъла на член 218, параграф 9 от ДФЕС. Съгласно Конвенцията по упойващите вещества и Конвенцията за психотропните вещества решенията на Комисията за упойващите вещества са обвързващи. Ако някоя от страните поиска от ECOSOC да преразгледа решение на Комисията за упойващите вещества в рамките на предвидения срок¹¹, решенията на ECOSOC по въпроса са окончателни. Решенията на Комисията за упойващите вещества по отношение на списъците с вещества имат правно действие и в правния ред на ЕС по силата на правото на Съюза предвид факта, че са годни да окажат съществено въздействие върху съдържанието на законодателството на ЕС, и по-конкретно Рамково решение 2004/757/ПВР на Съвета. Промените в списъците към конвенциите имат преки последици върху приложното поле на този правен инструмент на ЕС.

Предвиденият акт не допълва, нито изменя институционалната рамка на споразумението.

Поради това процесуалноправното основание за предложеното решение е член 218, параграф 9 от ДФЕС.

1.2. Материалноправно основание

1.2.1. Принципи

Материалноправното основание за дадено решение съгласно член 218, параграф 9 от ДФЕС зависи преди всичко от целта и съдържанието на предвидения акт, във връзка с който се заема позиция от името на Съюза.

1.2.2. Приложение в конкретния случай

Основната цел и съдържанието на предвидения акт са свързани с незаконния трафик на наркотици.

Поради това материалноправното основание на предложеното решение е член 83, параграф 1 от ДФЕС, в който незаконният трафик на наркотици се определя като престъпност с особено трансгранично измерение, а Европейският парламент и Съветът се оправомощават да установят минимални правила относно определянето на престъпленията и на санкциите в областта на незаконния трафик на наркотици.

1.3. Променлива геометрия

Дания е обвързана от Рамково решение 2004/757/ПВР на Съвета, приложимо до 21 ноември 2018 г., чийто член 1 гласи, че „наркотици“ означава веществата, обхванати от Конвенцията по упойващите вещества или Конвенцията за психотропните вещества. Тъй като решенията на Комисията за упойващите вещества по отношение на списъците с вещества засягат общите правила в областта на незаконния трафик на наркотици, с които Дания е обвързана, Дания участва в приемането на решение на Съвета за

¹¹ Член 3, параграф 8 от Конвенцията по упойващите вещества; член 2, параграф 7 от Конвенцията за психотропните вещества.

определяне на позицията, която трябва да се заеме от името на Съюза при приемането на такива решения.

Ирландия е обвързана от рамковото решение и поради това участва в приемането на решение на Съвета за определяне на позицията, която трябва да се заеме от името на Съюза при приемането на решения по отношение на списъците с вещества.

1.4. Заключение

Правното основание за предложеното решение е член 83, параграф 1 от ДФЕС във връзка с член 218, параграф 9 от ДФЕС.

2. ОТРАЖЕНИЕ ВЪРХУ БЮДЖЕТА

Няма отражение върху бюджета.

Предложение за

РЕШЕНИЕ НА СЪВЕТА

относно позицията, която трябва да се заеме от името на Европейския съюз на шестдесет и осмата сесия на Комисията за упойващите вещества по отношение на включването на вещества в списъците към Единната конвенция по упойващите вещества от 1961 г., изменена с Протокола от 1972 г., и към Конвенцията за психотропните вещества от 1971 г.

СЪВЕТЪТ НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ,

като взе предвид Договора за функционирането на Европейския съюз (ДФЕС), и по-специално член 83, параграф 1 във връзка с член 218, параграф 9 от него,

като взе предвид предложението на Европейската комисия,

като има предвид, че:

- (1) Единната конвенция на Организацията на обединените нации (ООН) по упойващите вещества от 1961 г., изменена с Протокола от 1972 г. (наричана по-нататък „Конвенцията по упойващите вещества“)¹², влезе в сила на 8 август 1975 г.
- (2) Съгласно член 3 от Конвенцията по упойващите вещества Комисията за упойващите вещества може да взема решения за добавяне на вещества към списъците към тази конвенция. Тя може да внася промени в списъците единствено в съответствие с препоръките на Световната здравна организация (СЗО), но може също така да реши да не направи промените, препоръчани от СЗО.
- (3) Конвенцията на ООН за психотропните вещества от 1971 г. (наричана по-нататък „Конвенцията за психотропните вещества“)¹³ влезе в сила на 16 август 1976 г.
- (4) Съгласно член 2 от Конвенцията за психотропните вещества Комисията за упойващите вещества може да взема решения за добавяне или за изваждане на вещества от списъците към тази конвенция въз основа на препоръките на СЗО. Тя разполага с широки дискреционни правомощия да взема предвид икономическите, социалните, правните, административните или други фактори, но не може да действа произволно.
- (5) Промените в списъците към Конвенцията по упойващите вещества и към Конвенцията за психотропните вещества имат преки последици върху приложното поле на правото на Съюза в областта на контрола на наркотиците.

¹² Сборник договори на ООН, том 978, № 14152.

¹³ Сборник договори на ООН, том 1019, № 14956.

Рамково решение 2004/757/ПВР на Съвета¹⁴ се прилага за веществата, изброени в списъците към тези конвенции. Ето защо всяка промяна в списъците, приложени към тези конвенции, засяга пряко общите правила на Съюза и променя техния обхват в съответствие с член 3, параграф 2 от ДФЕС.

- (6) На своята 68-а сесия, която е насрочена да се проведе от 10 до 14 март 2025 г. във Виена, Комисията за упойващите вещества трябва да приеме решения относно добавянето на шест нови вещества в списъците към Конвенцията по упойващите вещества и към Конвенцията за психотропните вещества.
- (7) Съюзът не е страна по Конвенцията по упойващите вещества, нито по Конвенцията за психотропните вещества. Той има статут на наблюдател без право на глас в Комисията за упойващите вещества, в която през март 2025 г. тринадесет държави членки ще бъдат членове с право на глас¹⁵. Необходимо е Съветът да оправомощи тези държави членки да изразят позицията на Съюза по отношение на включването на вещества в списъците към посочените конвенции, тъй като решенията относно добавянето на нови вещества в списъците към конвенциите попадат в обхвата на изключителната компетентност на Съюза.
- (8) СЗО отправи препоръка за добавяне на четири нови вещества в списък I към Конвенцията по упойващите вещества, три нови вещества в списък II към Конвенцията за психотропните вещества и едно ново вещество в списък IV към Конвенцията за психотропните вещества¹⁶.
- (9) Всички вещества, подложени на преглед от експертната комисия по наркозависимостите на СЗО и препоръчани от СЗО за добавяне в списъка, са предмет на мониторинг от страна на Агенцията на Европейския съюз по наркотиците (EUDA) като нови психоактивни вещества съгласно Регламент (ЕС) 2023/1322 на Европейския парламент и на Съвета¹⁷.
- (10) Според оценката на експертната комисия по наркозависимостите на СЗО протонитазепин (наименование по IUPAC: 5-нитро-2-[(4-пропоксифенил)метил]-1-(2-пиролидин-1-илетил)бензимидазол) е синтетичен опиоид от групата на аналозите на нитазен. Преди това протонитазепин не е бил предмет на официален преглед от страна на СЗО. Протонитазепин няма познато терапевтично приложение или разрешения за търговия. Налице са достатъчно доказателства, че с протонитазепина се злоупотребява или е вероятно да се злоупотребява и че това вещество може да представлява проблем за общественото здраве и социален проблем, което дава основания за поставянето му под международен контрол. Поради това СЗО препоръчва протонитазепинът да бъде включен в списък I към Конвенцията по упойващите вещества.
- (11) Веществото протонитазепин е открито в шест държави членки и е предмет на контрол в най-малко две държави членки. Веществото протонитазепин е предмет на интензивен мониторинг от страна на EUDA. Една държава членка е

¹⁴ Рамково решение 2004/757/ПВР на Съвета от 25 октомври 2004 г. за установяване на минималните разпоредби относно съставните елементи на наказуемите деяния и прилаганите наказания в областта на трафика на наркотици (ОВ L 335, 11.11.2004 г., стр. 8).

¹⁵ Австрия, Белгия, Италия, Испания, Литва, Малта, Нидерландия, Полша, Португалия, Словения, Унгария, Финландия и Франция.

¹⁶ <https://www.who.int/groups/ecdd/forty-seventh-ecdd-documents>

¹⁷ Регламент (ЕС) 2023/1322 на Европейския парламент и на Съвета от 27 юни 2023 г. относно Агенцията на Европейския съюз по наркотиците (EUDA) и за отмяна на Регламент (ЕО) № 1920/2006 (ОВ L 166, 30.6.2023 г., стр. 6—47).

докладвала за седемдесет и четири случая на остро отравяне със съмнение за експозиция на протонитазепин.

- (12) Ето защо Съюзът следва да заеме позицията протонитазепинът да бъде добавен в списък I към Конвенцията по упойващите вещества.
- (13) Според оценката на експертната комисия по наркозависимостите на СЗО метонитазепин (наименование по IUPAC: 2-[(4-метоксифенил)метил]-5-нитро-1-(2-пиридин-1-илетил)-1*H*-бензоимидазол) е синтетичен опиоид от групата на аналозите на нитазен. Преди това метонитазепин не е бил предмет на официален преглед от страна на СЗО. Метонитазепин няма познато терапевтично приложение или разрешения за търговия. Налице са достатъчно доказателства, че с метонитазепина се злоупотребява или е вероятно да се злоупотребява и че това вещество може да представлява проблем за общественото здраве и социален проблем, което дава основания за поставянето му под международен контрол. Поради това СЗО препоръчва метонитазепинът да бъде включен в списък I към Конвенцията по упойващите вещества.
- (14) Веществото метонитазепин е открито в четири държави членки и е предмет на контрол в най-малко две държави членки. Веществото метонитазепин е предмет на интензивен мониторинг от страна на EUDA.
- (15) Ето защо Съюзът следва да заеме позицията метонитазепинът да бъде добавен в списък I към Конвенцията по упойващите вещества.
- (16) Според оценката на експертната комисия по наркозависимостите на СЗО етонитазепин (наименование по IUPAC: 2-[(4-етоксифенил)метил]-5-нитро-1-(2-пиперидин-1-илетил)-1*H*-бензоимидазол) е един от няколко синтетични 2-бензилбензимидазолни опиоиди, известни съвкупно като „нитазени“. Преди това етонитазепин не е бил предмет на официален преглед от страна на СЗО. Етонитазепин няма познато терапевтично приложение или разрешения за търговия. Налице са достатъчно доказателства, че с етонитазепин се злоупотребява или е вероятно да се злоупотребява и че това вещество може да представлява проблем за общественото здраве и социален проблем, което дава основания за поставянето му под международен контрол. Поради това СЗО препоръчва етонитазепин да бъде включен в списък I към Конвенцията по упойващите вещества.
- (17) Веществото етонитазепин е открито в пет държави членки и е предмет на контрол в най-малко шест държави членки. Веществото етонитазепин е предмет на мониторинг от страна на EUDA. Три държави членки са докладвали за два смъртни случая и един случай на остро отравяне с потвърдена експозиция на етонитазепин.
- (18) Ето защо Съюзът следва да заеме позицията етонитазепин да бъде добавен в списък I към Конвенцията по упойващите вещества.
- (19) Според оценката на експертната комисия по наркозависимостите на СЗО *N*-дезетил изотонитазен (наименование по IUPAC: *N*-етил-2-[2-[(4-изопропоксифенил)метил]-5-нитробензимидазол-1-ил]етанамин) е синтетичен опиоид, получен от бензимидазол, с химична структура и фармакологични сходства с лекарствата по списък I от конвенциите на ООН от 1961 г.), като например изотонитазен, и е метаболит на изотонитазен. Преди това *N*-дезетил изотонитазен не е бил предмет на официален преглед от страна на СЗО. *N*-дезетил изотонитазенът няма познато терапевтично приложение или разрешения

за търговия. Налице са достатъчно доказателства, че с *N*-дезетил изотонитазена се злоупотребява или е вероятно да се злоупотребява и че това вещество може да представлява проблем за общественото здраве и социален проблем, което дава основания за поставянето му под международен контрол. Поради това СЗО препоръчва *N*-дезетил изотонитазенът да бъде включен в списък I към Конвенцията по упойващите вещества.

- (20) Веществото *N*-дезетил изотонитазен е открито в две държави членки и е предмет на контрол в най-малко две държави членки. Веществото *N*-дезетил изотонитазен е предмет на интензивен мониторинг от страна на EUDA. Една държава членка е докладвала за два смъртни случая с потвърдена експозиция на *N*-дезетил изотонитазен.
- (21) Ето защо Съюзът следва да заеме позицията *N*-дезетил изотонитазенът да бъде добавен в списък I към Конвенцията по упойващите вещества.
- (22) Според оценката на експертната комисия по наркозависимостите на СЗО хексахидроканабинол (наименование по IUPAC: 6a,7,8,9,10,10a-хексахидро-6,6,9-триметил-3-пентил-6*H*-добензо[*b,d*]пиран-1-ол) е полусинтетичен канабиноид, който най-често се синтезира от канабидиол като прекурсор. Преди това хексахидроканабинол не е бил предмет на официален преглед от страна на СЗО. Хексахидроканабинол няма познато терапевтично приложение или разрешения за търговия. Налице са достатъчно доказателства, че с хексахидроканабинола се злоупотребява или е вероятно да се злоупотребява и че това вещество може да представлява проблем за общественото здраве и социален проблем, което дава основания за поставянето му под международен контрол. Поради това СЗО препоръчва хексахидроканабинолът да бъде включен в списък II към Конвенцията за психотропните вещества.
- (23) Веществото хексахидроканабинол е открито в двадесет и пет държави членки и е предмет на контрол в най-малко двадесет държави членки. Веществото хексахидроканабинол е предмет на интензивен мониторинг от страна на EUDA. Две държави членки са докладвали за четири случая на остро отравяне с потвърдена експозиция на хексахидроканабинол. Две държави членки са докладвали за седем случая на остро отравяне с вероятна експозиция на хексахидроканабинол. Три държави членки са докладвали за шест случая на остро отравяне със съмнение за експозиция на хексахидроканабинол.
- (24) Ето защо Съюзът следва да заеме позицията хексахидроканабинолът да бъде добавен в списък II към Конвенцията за психотропните вещества. Според оценката на експертната комисия по наркозависимостите на СЗО каризопродол (наименование по IUPAC: (2*RS*)-2-[(карбамоилокси)метил]-2-метилпентил(1-метилетил)карбамат) е централно действащ мускулен релаксant, използван в краткосрочен план като допълнение към симптоматичното лечение на остри мускулно-скелетни смущения, свързани с болезнени мускулни спазми. Потенциалът за неправилна употреба на каризопродол може да бъде свързан както с неговите седативни ефекти, така и със способността му да засилва въздействието на други вещества. По този начин седативните ефекти на каризопродол могат да бъдат подсилени, когато той се приема в съчетание с бензодиазепини, опиоиди или алкохол. Продължителното или прекомерното използване на каризопродол може да доведе до зависимост. Веществото каризопродол може да бъде отклонено от законните медицински канали и да навлезе на незаконния пазар, за да се продава без подходящ медицински надзор,

което увеличава потенциалните злоупотреби и неблагоприятните последици. Веществото каризопродол беше предмет на предварителен преглед през 2001 г. на 32^{-ото} заседание на експертната комисия по наркозависимостите. Тогава комисията не препоръча критичен преглед на каризопродол. Веществото каризопродол беше предмет на допълнително представяне, обсъждане и предварителен преглед през 2023 г. на 46^{-ото} заседание на експертната комисия по наркозависимостите, на което беше препоръчано да се пристъпи към критичен преглед. Каризопродол е медикамент по лекарско предписание и изглежда е лицензиран лекарствен продукт в няколко държави и територии. Той обаче вече не се използва в Европа с медицинска цел, откакто Комитетът по лекарствените продукти за хуманна употреба към Европейската агенция по лекарствата спря всички разрешения за търговия с каризопродол в цяла Европа. Не е известно каризопродол да се използва за промишлени цели. Налице са достатъчно доказателства, че с каризопродол се злоупотребява или е вероятно да се злоупотребява и че това вещество може да представлява проблем за общественото здраве и социален проблем, което дава основания за поставянето му под международен контрол. Поради това СЗО препоръчва каризопродолът да бъде включен в списък IV към Конвенцията за психотропните вещества.

- (25) Веществото каризопродол е открито в две държави членки. Веществото каризопродол е предмет на мониторинг от страна на EUDA. Една държава членка е докладвала за два смъртни случая с потвърдена експозиция на каризопродол.
- (26) Ето защо Съюзът следва да заеме позицията каризопродолът да бъде добавен в списък IV към Конвенцията за психотропните вещества.
- (27) Целесъобразно е да се установи позицията, която трябва да се заеме от името на Съюза в рамките на Комисията за упойващите вещества, тъй като решенията за включване на шестте вещества в различните списъци са годни да окажат съществено въздействие върху съдържанието на законодателството на Съюза, а именно върху Рамково решение 2004/757/ПВР.
- (28) Позицията на Съюза трябва да бъде изразена от държавите членки, които са членове на Комисията за упойващите вещества, действащи съвместно.
- (29) Дания е обвързана от Рамково решение 2004/757/ПВР и поради това участва в приемането и прилагането на настоящото решение.
- (30) Ирландия е обвързана от Рамково решение 2004/757/ПВР и поради това участва в приемането и прилагането на настоящото решение,

ПРИЕ НАСТОЯЩОТО РЕШЕНИЕ:

Член 1

Позицията, която трябва да се заеме от името на Съюза на шестдесет и осмата сесия на Комисията за упойващите вещества, която ще се проведе от 10 до 14 март 2025 г. — когато този орган ще има за задача да приеме решения относно добавянето на вещества в списъците към Единната конвенция на Организацията на обединените нации по упойващите вещества от 1961 г., изменена с Протокола от 1972 г., и Конвенцията на Организацията на обединените нации за психотропните вещества от 1971 г. — е изложена в приложението към настоящото решение.

Член 2

Позицията, посочена в член 1, се изразява от държавите членки, които са членове на Комисията за упойващите вещества, действащи съвместно в интерес на Съюза.

Член 3

Адресати на настоящото решение са държавите членки.

Съставено в Брюксел на година.

За Съвета
Председател