

Brusel 13. ledna 2025
(OR. en)

5271/25

Interinstitucionální spis:
2025/0002(NLE)

CORDROGUE 2
SAN 9
RELEX 34

NÁVRH

Odesílatel:	Martine DEPREZOVÁ, ředitelka, za generální tajemnici Evropské komise
Datum přijetí:	13. ledna 2025
Příjemce:	Thérèse BLANCHETOVÁ, generální tajemnice Rady Evropské unie
Č. dok. Komise:	COM(2025) 6 final
Předmět:	Návrh ROZHODNUTÍ RADY o postoji, který má být zaujat jménem Evropské unie na 68. zasedání Komise pro narkotika, pokud jde o zařazení látek na seznamy připojené k Jednotné úmluvě o omamných látkách z roku 1961 ve znění protokolu z roku 1972 a Úmluvě o psychotropních látkách z roku 1971

Delegace naleznou v příloze dokument COM(2025) 6 final.

Příloha: COM(2025) 6 final



EVROPSKÁ
KOMISE

V Bruselu dne 13.1.2025
COM(2025) 6 final

2025/0002 (NLE)

Návrh

ROZHODNUTÍ RADY

o postoji, který má být zaujat jménem Evropské unie na 68. zasedání Komise pro narkotika, pokud jde o zařazení látek na seznamy připojené k Jednotné úmluvě o omamných látkách z roku 1961 ve znění protokolu z roku 1972 a Úmluvě o psychotropních látkách z roku 1971

DŮVODOVÁ ZPRÁVA

PŘEDMĚT NÁVRHU

Tento návrh se týká rozhodnutí o postoji, který má být jménem Evropské unie (EU) zaujat na 68. zasedání Komise pro narkotika Organizace spojených národů (OSN), pokud jde o zařazení látek na seznamy připojené k Jednotné úmluvě OSN o omamných látkách z roku 1961 ve znění protokolu z roku 1972 a Úmluvě OSN o psychotropních látkách z roku 1971. Osmašedesáté zasedání Komise pro narkotika se bude konat ve dnech 10. až 14. března 2025.

SOUVISLOSTI NÁVRHU

1.1. Jednotná úmluva OSN o omamných látkách z roku 1961 ve znění protokolu z roku 1972 a Úmluva OSN o psychotropních látkách z roku 1971

Jednotná úmluva OSN o omamných látkách z roku 1961 ve znění protokolu z roku 1972 (dále jen „Úmluva o omamných látkách“)¹ má za cíl potírat zneužívání drog prostřednictvím koordinované činnosti na mezinárodní úrovni. Existují dvě formy intervence a kontroly, které působí v součinnosti. Za prvé, jde o snahu omezit držení, užívání, šíření, dovoz, vývoz, výrobu a produkci drog a obchod s nimi výhradně na lékařské a vědecké účely. Za druhé, jde o boj proti obchodu s drogami prostřednictvím mezinárodní spolupráce s cílem odstrašit a odradit obchodníky s drogami.

Úmluva OSN o psychotropních látkách z roku 1971 (dále jen „Úmluva o psychotropních látkách“)² stanoví systém mezinárodní kontroly psychotropních látek. Tato úmluva byla reakcí na diverzifikaci a rozšiřování škály zneužívaných drog a u řady syntetických drog zavedla kontroly jednak podle jejich potenciálu zneužívání, jednak podle jejich terapeutické hodnoty.

Stranami těchto úmluv jsou všechny členské státy EU, nikoli však Unie.

Komise pro narkotika

Komise pro narkotika je komisí Hospodářské a sociální rady (ECOSOC) OSN a její funkce a pravomoci jsou mimo jiné stanoveny v obou úmluvách. Skládá se ze zástupců 53 členských států OSN zvolených radou ECOSOC. V březnu roku 2025 bude členy Komise pro narkotika s hlasovacím právem třináct členských států EU³. Unie má v Komisi pro narkotika status pozorovatele.

Zamýšlený akt Komise pro narkotika

Komise pro narkotika na základě doporučení Světové zdravotnické organizace (WHO), které radí její Výbor odborníků pro drogové závislosti, pravidelně mění seznamy látek připojené k úmluvám.

Dne 21. listopadu WHO doporučila generálnímu tajemníkovi OSN⁴ doplnit na seznamy připojené k úmluvám šest látek, které kriticky přezkoumal Výbor odborníků pro drogové závislosti.

¹ Sbírka smluv Organizace spojených národů, sv. 978, č. 14152.

² Sbírka smluv Organizace spojených národů, sv. 1019, č. 14956.

³ Belgie, Finsko, Francie, Itálie, Litva, Maďarsko, Malta, Nizozemsko, Polsko, Portugalsko, Rakousko, Slovinsko a Španělsko.

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

Na svém 68. zasedání, jež se bude konat ve Vídni od 10. do 14. března 2025, bude Komise pro narkotika vyzvána k přijetí rozhodnutí o zařazení těchto látek na seznamy připojené k úmluvám.

POSTOJ, KTERÝ MÁ BÝT ZAUJAT JMÉNEM UNIE

Změny seznamů připojených k úmluvám mají přímé důsledky pro působnost práva Unie v oblasti kontroly drog pro všechny členské státy. V čl. 1 odst. 1 rámcového rozhodnutí Rady 2004/757/SVV ze dne 25. října 2004, kterým se stanoví minimální ustanovení týkající se znaků skutkových podstat trestných činů a sankcí v oblasti nedovoleného obchodu s drogami (dále jen „rámcové rozhodnutí“)⁵, se uvádí, že pro účely rámcového rozhodnutí se „drogou“ rozumí látka uvedená v Úmluvě o omamných látkách nebo v Úmluvě o psychotropních látkách a kterákoli z látek uvedených v příloze rámcového rozhodnutí. Rámcové rozhodnutí se proto vztahuje na látky uvedené na seznamech připojených k Úmluvě o omamných látkách a Úmluvě o psychotropních látkách. Jakákoli změna seznamů připojených k těmto úmluvám tak přímo ovlivňuje společná pravidla EU a mění jejich působnost v souladu s čl. 3 odst. 2 Smlouvy o fungování Evropské unie. Nezáleží přitom na tom, zda dotyčná látka podléhá v Unii kontrole⁶.

Výbor odborníků pro drogové závislosti na svém 47. zasedání kriticky přezkoumal osm látek, a to jeden syntetický kanabinoid – hexahydrokanabinol, čtyři nové syntetické opioidy – *N*-pyrrolidino-protonitazen (protonitazepyn), *N*-pyrrolidino-metonitazen (metonitazepyn), etonitazepipn (*N*-piperidinyl-etonitazen), *N*-desethyl-isotonitazen, jednu látku typu disociativum – 3-OH-PCP (3-hydroxy-fencyklidin), jeden katinon/stimulant – *N*-ethylheptedron a jeden léčivý přípravek – karisoprodol.

Všech osm látek monitoruje Agentura Evropské unie pro drogy (EUDA)⁷. Čtyři z těchto látek – hexahydrokanabinol, protonitazepyn, metonitazepyn, *N*-desethyl-isotonitazen – jsou navíc předmětem intenzivního monitorování agenturou EUDA. Výbor odborníků pro drogové závislosti doporučil šest z nich zařadit na seznamy: protonitazepyn, metonitazepyn, etonitazepipn, *N*-desethyl-isotonitazen, hexahydrokanabinol a karisoprodol.

Podle návrhu Komise ohledně postoje Unie mají být doporučení WHO (tj. kontrola výše uvedených šesti látek) podpořena, neboť jsou v souladu se současným stavem vědeckých poznatků. Pokud jde o nové psychoaktivní látky, je jejich doplnění na seznamy připojené k úmluvám podpořeno také informacemi dostupnými v Evropské databázi nových drog, kterou provozuje agentura EUDA.

Je nezbytné, aby Rada stanovila postoj Unie pro zasedání Komise pro narkotika, až bude vyzvána k rozhodnutí o zařazení látek na seznamy. Takový postoj by vzhledem k omezením daným povahou statusu Unie coby pozorovatele měl být vyjádřen členskými státy, které budou členy Komise pro narkotika v březnu 2025, jednajícími v Komisi pro narkotika společně v zájmu Unie. Unie není stranou uvedených úmluv, ale má v této oblasti výlučnou pravomoc.

⁵ Směrnice Evropského parlamentu a Rady (EU) 2017/2103 ze dne 15. listopadu 2017, kterou se mění rámcové rozhodnutí Rady 2004/757/SVV s cílem zahrnout do definice drogy nové psychoaktivní látky a zrušuje rozhodnutí Rady 2005/387/SVV (Úř. věst. L 305, 21.11.2017, s. 12).

⁶ Viz příloha rámcového rozhodnutí.

⁷ Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2023/1322 ze dne 27. června 2023 o Agentuře Evropské unie pro drogy (EUDA) a zrušení nařízení (ES) č. 1920/2006 (Úř. věst. L 166, 30.6.2023, s. 6).

Komise proto navrhuje postoj Unie ohledně zařazení látek na seznamy připojené k Úmluvě o omamných látkách a Úmluvě o psychotropních látkách, který mají na 68. zasedání Komise pro narkotika vyjádřit jménem Evropské unie členské státy, které budou členy Komise pro narkotika v březnu 2025. V minulosti takové postoje Unie přijímala Rada, takže EU mohla na předchozích zasedáních Komise pro narkotika vystupovat v otázce zařazování látek na mezinárodní seznamy jednotně, protože členské státy účastníci se zasedání Komise pro narkotika hlasovaly pro zařazení látek na seznamy v souladu s přijatým postojem Unie⁸.

PRÁVNÍ ZÁKLAD

Procesněprávní základ

1.1.1. Zásady

Ustanovení čl. 218 odst. 9 Smlouvy o fungování EU zavádí rozhodnutí, kterými se stanoví „*postoje, které mají být jménem Unie zaujaty v orgánu zřízeném dohodou, má-li tento orgán přijímat akty s právními účinky, s výjimkou aktů, které doplňují nebo pozměňují institucionální rámec dohody*“.

Ustanovení čl. 218 odst. 9 Smlouvy o fungování EU se použije bez ohledu na to, zda je Unie členem dotyčného orgánu nebo stranou dotyčné dohody⁹.

Pojem „*akty s právními účinky*“ zahrnuje akty, které mají právní účinky na základě pravidel mezinárodního práva, kterými se dotyčný orgán řídí. Zahrnuje rovněž nástroje, které podle mezinárodního práva nemají závazný účinek, ale „*mohou rozhodujícím způsobem ovlivnit obsah právní úpravy přijaté zákonodárcem Unie*“¹⁰.

1.1.2. Použití na stávající případ

Komise pro narkotika je „orgán zřízený dohodou“ ve smyslu uvedeného článku, neboť jde o orgán, který byl zřízen Hospodářskou a sociální radou (ECOSOC) Organizace spojených národů a pověřen konkrétními úkoly podle Úmluvy o omamných látkách a Úmluvy o psychotropních látkách.

Rozhodnutí Komise pro narkotika o zařazení látek na seznamy jsou „akty s právními účinky“ ve smyslu čl. 218 odst. 9 Smlouvy o fungování EU. Podle Úmluvy o omamných látkách a Úmluvy o psychotropních látkách jsou rozhodnutí Komise pro narkotika závazná. Pokud strana předloží rozhodnutí Komise pro narkotika k přezkumu radě ECOSOC ve stanovené lhůtě¹¹, tak jsou rozhodnutí rady ECOSOC v dané věci konečná. Rozhodnutí Komise pro narkotika o zařazení látek na seznamy mají na základě práva Unie právní účinky rovněž v právním řádu EU, a to vzhledem ke skutečnosti, že mohou rozhodujícím způsobem ovlivnit obsah právních předpisů EU, konkrétně rámcového rozhodnutí Rady 2004/757/SVV. Změny seznamů připojených k úmluvám mají přímé důsledky pro oblast působnosti tohoto právního nástroje EU.

Zamýšlený akt nedoplňuje ani nepozměňuje institucionální rámec dohody.

Procesněprávním základem navrhovaného rozhodnutí je proto čl. 218 odst. 9 Smlouvy o fungování EU.

⁸ S jedinou výjimkou, která byla předložena Soudnímu dvoru.

⁹ Rozsudek Soudního dvora ze dne 7. října 2014, Německo v. Rada, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, bod 64.

¹⁰ Rozsudek Soudního dvora ze dne 7. října 2014, Německo v. Rada, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, body 61 až 64.

¹¹ Ustanovení čl. 3 odst. 8 Úmluvy o omamných látkách, čl. 2 odst. 7 Úmluvy o psychotropních látkách.

1.2. Hmotněprávní základ

1.2.1. Zásady

Hmotněprávní základ rozhodnutí podle čl. 218 odst. 9 Smlouvy o fungování EU závisí v první řadě na cíli a obsahu zamýšleného aktu, k němuž se zaujímá postoj jménem Unie.

1.2.2. Použití na stávající případ

Hlavní cíl a obsah zamýšleného aktu se týkají nedovoleného obchodu s drogami.

Hmotněprávním základem navrhovaného rozhodnutí je tudíž čl. 83 odst. 1 Smlouvy o fungování EU, který označuje nedovolený obchod s drogami za jednu z oblastí trestné činnosti se zvláštním přeshraničním rozměrem a zmocňuje Evropský parlament a Radu, aby stanovily minimální pravidla pro definici trestných činů a sankcí v oblasti nedovoleného obchodu s drogami.

1.3. Proměnná geometrie

Dánsko je vázáno rámcovým rozhodnutím Rady 2004/757/SVV ve znění použitelném do 21. listopadu 2018, které v článku 1 stanoví, že „drogami“ se rozumí kterákoli z látek, na něž se vztahuje Úmluva o omamných látkách nebo Úmluva o psychotropních látkách. Jelikož rozhodnutí Komise pro narkotika o zařazení látek na seznamy mají vliv na společná pravidla v oblasti nedovoleného obchodu s drogami, jimiž je Dánsko vázáno, účastní se Dánsko přijímání rozhodnutí Rady ohledně postoje, který má být zaujat jménem Unie, když jsou taková rozhodnutí o zařazení látek na seznamy přijímána.

Rámcovým rozhodnutím je vázáno i Irsko, a to se tak účastní přijímání rozhodnutí Rady ohledně postoje, který má být zaujat jménem Unie, když jsou taková rozhodnutí o zařazení látek na seznamy přijímána.

1.4. Závěr

Právním základem navrhovaného rozhodnutí je čl. 83 odst. 1 Smlouvy o fungování EU ve spojení s čl. 218 odst. 9 Smlouvy o fungování EU.

2. ROZPOČTOVÉ DŮSLEDKY

Návrh nemá žádné důsledky pro rozpočet.

Návrh

ROZHODNUTÍ RADY

o postoji, který má být zaujat jménem Evropské unie na 68. zasedání Komise pro narkotika, pokud jde o zařazení látek na seznamy připojené k Jednotné úmluvě o omamných látkách z roku 1961 ve znění protokolu z roku 1972 a Úmluvě o psychotropních látkách z roku 1971

RADA EVROPSKÉ UNIE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie, a zejména na čl. 83 odst. 1 ve spojení s čl. 218 odst. 9 této smlouvy,

s ohledem na návrh Evropské komise,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Jednotná úmluva Organizace spojených národů (OSN) o omamných látkách z roku 1961 ve znění protokolu z roku 1972 (dále jen „Úmluva o omamných látkách“)¹² vstoupila v platnost dne 8. srpna 1975.
- (2) Podle článku 3 Úmluvy o omamných látkách se Komise pro narkotika může rozhodnout doplnit látky na seznamy připojené k uvedené úmluvě. Změny v seznamech může provádět pouze v souladu s doporučeními Světové zdravotnické organizace (WHO), ale může se také rozhodnout změny doporučené organizací WHO neprovést.
- (3) Úmluva OSN o psychotropních látkách z roku 1971 (dále jen „Úmluva o psychotropních látkách“)¹³ vstoupila v platnost dne 16. srpna 1976.
- (4) Podle článku 2 Úmluvy o psychotropních látkách se Komise pro narkotika může na základě doporučení WHO rozhodnout doplnit látky na seznamy připojené k uvedené úmluvě nebo je ze seznamů odstranit. Má široké diskreční pravomoci vzít v úvahu hospodářské, sociální, právní, správní a jiné faktory, ale nesmí jednat svévolně.
- (5) Změny seznamů připojených k Úmluvě o omamných látkách a Úmluvě o psychotropních látkách mají přímé důsledky pro působnost práva Unie v oblasti kontroly drog. Rámcové rozhodnutí Rady 2004/757/SVV¹⁴ se vztahuje na látky uvedené na seznamech připojených ke zmíněným úmluvám. Jakákoli změna seznamů připojených k těmto úmluvám tak přímo ovlivňuje společná pravidla Unie a mění jejich působnost v souladu s čl. 3 odst. 2 Smlouvy o fungování EU.

¹² Sbírka smluv Organizace spojených národů, sv. 978, č. 14152.

¹³ Sbírka smluv Organizace spojených národů, sv. 1019, č. 14956.

¹⁴ Rámcové rozhodnutí Rady 2004/757/SVV ze dne 25. října 2004, kterým se stanoví minimální ustanovení týkající se znaků skutkových podstat trestných činů a sankcí v oblasti nedovoleného obchodu s drogami (Úř. věst. L 335, 11.11.2004, s. 8).

- (6) Komise pro narkotika má na svém 68. zasedání, které je naplánováno na 10. až 14. března 2025 ve Vídni, přijmout rozhodnutí o doplnění šesti nových látek na seznamy připojené k Úmluvě o omamných látkách a Úmluvě o psychotropních látkách.
- (7) Unie není stranou Úmluvy o omamných látkách ani Úmluvy o psychotropních látkách. Má status pozorovatele bez hlasovacího práva v Komisi pro narkotika, na jejímž zasedání v březnu 2025 bude třináct členských států členy s hlasovacím právem¹⁵. Je nezbytné, aby Rada zmocnila tyto členské státy k vyjádření postoje Unie ohledně zařazení látek na seznamy připojené k úmluvám, neboť rozhodnutí o doplnění nových látek na seznamy připojené k úmluvám spadají do výlučné pravomoci Unie.
- (8) WHO doporučila doplnit čtyři nové látky na seznam I připojený k Úmluvě o omamných látkách, tři nové látky na seznam II připojený k Úmluvě o psychotropních látkách a jednu novou látku na seznam IV připojený k Úmluvě o psychotropních látkách¹⁶.
- (9) Všechny látky přezkoumané Výborem odborníků WHO pro drogové závislosti a doporučené WHO k zařazení na seznamy jsou monitorovány Agenturou Evropské unie pro drogy (EUDA) jako nové psychoaktivní látky za podmínek stanovených nařízením Evropského parlamentu a Rady (EU) 2023/1322¹⁷.
- (10) Podle hodnocení Výboru odborníků pro drogové závislosti je látka protonitazepyn (název podle IUPAC: 5-nitro-2-[(4-propoxyfenyl)methyl]-1-(2-pyrrolidin-1-ylethyl)benzimidazol) syntetický opioid ve skupině analogů látky nitazen. Látka protonitazepyn nebyla dříve formálně přezkoumána Světovou zdravotnickou organizací. Látka protonitazepyn nemá žádná známá terapeutická využití ani registrace. Existují dostatečné důkazy, že látka protonitazepyn je nebo by pravděpodobně mohla být zneužívána a že by mohla představovat problém pro veřejné zdraví a sociální problém, což odůvodňuje zařazení této látky pod mezinárodní kontrolu. WHO proto doporučuje, aby byla látka protonitazepyn doplněna na seznam I připojený k Úmluvě o omamných látkách.
- (11) Látka protonitazepyn byla zjištěna v šesti členských státech a podléhá kontrole v nejméně dvou členských státech. Látku protonitazepyn intenzivně monitoruje agentura EUDA. Jeden členský stát nahlásil 74 akutních otrav s podezřením na expozici látky protonitazepyn.
- (12) Postojem Unie by tedy mělo být doplnit látku protonitazepyn na seznam I připojený k Úmluvě o omamných látkách.
- (13) Podle hodnocení Výboru odborníků pro drogové závislosti je látka metonitazepyn (název podle IUPAC: 2-[(4-methoxyfenyl)methyl]-5-nitro-1-(2-pyrrolidin-1-ylethyl)-1H-benzimidazol) syntetický opioid ze skupiny analogů látky nitazen. Látka metonitazepyn nebyla dříve formálně přezkoumána Světovou zdravotnickou organizací. Látka metonitazepyn nemá žádná známá terapeutická využití ani registrace. Existují dostatečné důkazy, že látka metonitazepyn je nebo by pravděpodobně mohla být zneužívána a že by mohla představovat problém pro veřejné zdraví a sociální problém, což odůvodňuje zařazení této látky pod mezinárodní

¹⁵ Belgie, Finsko, Francie, Itálie, Litva, Maďarsko, Malta, Nizozemsko, Polsko, Portugalsko, Rakousko, Slovinsko a Španělsko.

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

¹⁷ Nařízení Evropského parlamentu a Rady (EU) 2023/1322 ze dne 27. června 2023 o Agentuře Evropské unie pro drogy (EUDA) a zrušení nařízení (ES) č. 1920/2006 (Úř. věst. L 166, 30.6.2023, s. 6).

kontrolu. WHO proto doporučuje, aby byla látka metonitazepyn doplněna na seznam I připojený k Úmluvě o omamných látkách.

- (14) Látka metonitazepyn byla zjištěna ve čtyřech členských státech a podléhá kontrole v nejméně dvou členských státech. Látku metonitazepyn intenzivně monitoruje agentura EUDA.
- (15) Postojem Unie by tedy mělo být doplnit látku metonitazepyn na seznam I připojený k Úmluvě o omamných látkách.
- (16) Podle hodnocení Výboru odborníků pro drogové závislosti je látka etonitazepipn (název podle IUPAC: 2-[(4-ethoxyfenyl)methyl]-5-nitro-1-(2-piperidin-1-ylethyl)-1*H*-benzimidazol) jedním z několika 2-benzylbenzimidazolových opioidů, společně označovaných jako „nitazeny“. Látka etonitazepipn nebyla dříve formálně přezkoumána Světovou zdravotnickou organizací. Látka etonitazepipn nemá žádná známá terapeutická využití ani registrace. Existují dostatečné důkazy, že látka etonitazepipn je nebo by pravděpodobně mohla být zneužívána a že by mohla představovat problém pro veřejné zdraví a sociální problém, což odůvodňuje zařazení této látky pod mezinárodní kontrolu. WHO proto doporučuje, aby byla látka etonitazepipn doplněna na seznam I připojený k Úmluvě o omamných látkách.
- (17) Látka etonitazepipn byla zjištěna v pěti členských státech a podléhá kontrole v nejméně šesti členských státech. Látku etonitazepipn intenzivně monitoruje agentura EUDA. Tři členské státy ohlásily dvě úmrtí a jednu akutní otravu, u nichž se potvrdila expozice látky etonitazepipn.
- (18) Postojem Unie by tedy mělo být doplnit látku etonitazepipn na seznam I připojený k Úmluvě o omamných látkách.
- (19) Podle hodnocení Výboru odborníků pro drogové závislosti je látka *N*-desethyl-isotonitazen (název podle IUPAC: *N*-ethyl-2-[2-[(4-isopropoxyfenyl)methyl]-5-nitro-benzimidazol-1-yl]ethanamin) syntetický opioid derivovaný z benzimidazolu s chemickou strukturou a farmakologickými vlastnostmi podobnými látkám na seznamu I připojený k úmluvě OSN z roku 1961, jako je isotonitazen, a je metabolit isotonitazenu. Látka *N*-desethyl-isotonitazen nebyla dříve formálně přezkoumána Světovou zdravotnickou organizací. Látka *N*-desethyl-isotonitazen nemá žádná známá terapeutická využití ani registrace. Existují dostatečné důkazy, že látka *N*-desethyl-isotonitazen je nebo by pravděpodobně mohla být zneužívána a že by mohla představovat problém pro veřejné zdraví a sociální problém, což odůvodňuje zařazení této látky pod mezinárodní kontrolu. WHO proto doporučuje, aby byla látka *N*-desethyl-isotonitazen zařazena na seznam I připojený k Úmluvě o omamných látkách.
- (20) Látka *N*-desethyl-isotonitazen byla zjištěna ve dvou členských státech a podléhá kontrole nejméně ve dvou členských státech. Látku *N*-desethyl-isotonitazen intenzivně monitoruje agentura EUDA. Jeden členský stát ohlásil dvě úmrtí, u nichž se potvrdila expozice látky *N*-desethyl-isotonitazen.
- (21) Postojem Unie by tedy mělo být doplnit látku *N*-desethyl-isotonitazen na seznam I připojený k Úmluvě o omamných látkách.
- (22) Podle hodnocení Výboru odborníků pro drogové závislosti je látka hexahydrokanabinol (HHC) (název podle IUPAC: 6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6*H*-dibenzo[*b,d*]pyran-1-ol) polosyntetický kanabinoid, který se nejčastěji syntetizuje z kanabidiolu jako prekursoru. Látka hexahydrokanabinol nebyla dříve formálně přezkoumána Světovou zdravotnickou organizací. Látka hexahydrokanabinol nemá žádná známá terapeutická využití ani registrace. Existují

dostatečné důkazy, že látka hexahydrokanabinol je nebo by pravděpodobně mohla být zneužívána a že by mohla představovat problém pro veřejné zdraví a sociální problém, což odůvodňuje zařazení této látky pod mezinárodní kontrolu. WHO proto doporučuje, aby látka hexahydrokanabinol byla zařazena na seznam II připojený k Úmluvě o psychotropních látkách.

- (23) Látka hexahydrokanabinol byla zjištěna ve dvaceti pěti členských státech a podléhá kontrole v nejméně dvaceti členských státech. Látku hexahydrokanabinol intenzivně monitoruje agentura EUDA. Dva členské státy ohlásily čtyři případy akutní otravy, u nichž se potvrdila expozice látky hexahydrokanabinol. Dva členské státy ohlásily sedm případů akutní otravy s pravděpodobnou expozicí látky hexahydrokanabinol. Tři členské státy ohlásily šest případů akutní otravy s podezřením na expozici látky hexahydrokanabinol.
- (24) Postojem Unie by tedy mělo být doplnit látku hexahydrokanabinol na seznam II připojený k Úmluvě o psychotropních látkách. Podle hodnocení Výboru odborníků pro drogové závislosti je látka karisoprodol (název podle IUPAC: (2R)-2-[(karbamoyloxy)methyl]-2-methylpentyl(1-methylethyl)karbamát) centrálně působící myorelaxans používané krátkodobě jako doplněk symptomatické léčby u akutních muskuloskeletálních poruch spojených s bolestivými svalovými křečemi. Potenciál zneužití karisoprodolu může souviset jak s jeho sedativními účinky, tak s jeho schopností posílit účinky jiných látek. Sedativní účinky karisoprodolu tak mohou být umocněny, když je kombinován s benzodiazepiny, opioidy nebo alkoholem. Dlouhodobé nebo nadměrné používání karisoprodolu může vést k závislosti. Karisoprodol může být odkloněn z legitimních lékařských cest a vstoupit na nezákonný trh za účelem prodeje bez řádného lékařského dohledu, a tak zvětšit potenciální zneužívání a nepříznivé následky. Karisoprodol byl předběžně přezkoumán v roce 2001 na 32. zasedání Výboru odborníků pro drogové závislosti. Výbor v té době nedoporučil kritický přezkum karisoprodolu. Karisoprodol byl v roce 2023 dále prezentován, projednán a předběžně přezkoumán na 46. zasedání Výboru odborníků pro drogové závislosti, kde byl jeho kritický přezkum doporučen. Karisoprodol je léčivý přípravek na lékařský předpis a zdá se, že je v několika zemích a na několika územích licencovanou drogou. V Evropě se však již lékařsky nepoužívá, neboť Výbor pro humánní léčivé přípravky Evropské agentury pro léčivé přípravky pozastavil všechny registrace karisoprodolu v celé Evropě. Karisoprodol nemá žádné známé průmyslové použití. Existují dostatečné důkazy, že karisoprodol je nebo by pravděpodobně mohl být zneužíván a že by mohl představovat problém pro veřejné zdraví a sociální problém, což odůvodňuje zařazení této látky pod mezinárodní kontrolu. WHO proto doporučuje, aby byla látka karisoprodol doplněna na seznam IV připojený k Úmluvě o psychotropních látkách.
- (25) Karisoprodol byl zjištěn ve dvou členských státech. Karisoprodol monitoruje agentura EUDA. Jeden členský stát ohlásil dvě úmrtí, u nichž se potvrdila expozice látky karisoprodol.
- (26) Postojem Unie by tedy mělo být doplnit látku karisoprodol na seznam IV připojený k Úmluvě o psychotropních látkách.
- (27) Je vhodné stanovit postoj, který má být zaujat jménem Unie v Komisi pro narkotika, protože jednotlivá rozhodnutí o zařazení uvedených šesti látek na seznamy mohou rozhodujícím způsobem ovlivnit obsah práva Unie, zejména rámcového rozhodnutí 2004/757/SVV.

- (28) Postoj Unie mají vyjádřit členské státy Unie, jež jsou členy Komise pro narkotika, jednající společně.
- (29) Dánsko je vázáno rámcovým rozhodnutím 2004/757/SVV, a tudíž se účastní přijímání a používání tohoto rozhodnutí.
- (30) Irsko je vázáno rámcovým rozhodnutím 2004/757/SVV, a tudíž se účastní přijímání a používání tohoto rozhodnutí,

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

Článek 1

Postoj, který má být zaujat jménem Unie na 68. zasedání Komise pro narkotika konaném ve dnech 10. až 14. března 2025, kdy bude tento orgán vyzván k přijetí rozhodnutí o doplnění látek na seznamy připojené k Jednotné úmluvě Organizace spojených národů o omamných látkách z roku 1961 ve znění protokolu z roku 1972 a k Úmluvě Organizace spojených národů o psychotropních látkách z roku 1971, je stanoven v příloze tohoto rozhodnutí.

Článek 2

Postoj uvedený v článku 1 vyjádří členské státy, jež jsou členy Komise pro narkotika, jednající společně v zájmu Unie.

Článek 3

Toto rozhodnutí je určeno členským státům.

V Bruselu dne

*Za Radu
předseda/předsedkyně*