



Euroopan unionin
neuvosto

Bryssel, 13. tammikuuta 2025
(OR. en)

5271/25

Toimielinten välinen asia:
2025/0002(NLE)

CORDROGUE 2
SAN 9
RELEX 34

EHDOTUS

Lähettiläjä:	Euroopan komission pääsihteeri, allekirjoittajana johtaja Martine DEPREZ
Saapunut:	13. tammikuuta 2025
Vastaanottaja:	Thérèse BLANCHET, Euroopan unionin neuvoston pääsihteeri
Kom:n asiak. nro:	COM(2025) 6 final
Asia:	Ehdotus NEUVOSTON PÄÄTÖS huumausainetoimikunnan 68. istunnossa Euroopan unionin puolesta otettavasta kannasta, joka koskee aineiden listaamista vuoden 1961 huumausaineyleissopimuksen, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, ja psykotrooppisia aineita koskevan vuoden 1971 yleissopimuksen mukaisesti

Valtuuskunnille toimitetaan oheisena asiakirja COM(2025) 6 final.

Liite: COM(2025) 6 final



EUROOPAN
KOMISSIO

Bryssel 13.1.2025
COM(2025) 6 final

2025/0002 (NLE)

Ehdotus

NEUVOSTON PÄÄTÖS

huumausainetoimikunnan 68. istunnossa Euroopan unionin puolesta otettavasta kannasta, joka koskee aineiden listaamista vuoden 1961 huumausaineyleissopimuksen, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, ja psykotrooppisia aineita koskevan vuoden 1971 yleissopimuksen mukaisesti

PERUSTELUT

EHDOTUKSEN KOHDE

Tämä ehdotus koskee päätöstä, jolla vahvistetaan Yhdistyneiden kansakuntien (YK) huumausainetoimikunnan (CND) 68. istunnossa Euroopan unionin (EU) puolesta otettava kanta, joka koskee aineiden listaamista YK:n vuoden 1961 huumausaineyleissopimuksen, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, ja psykotrooppisia aineita koskevan YK:n vuoden 1971 yleissopimuksen mukaisesti. Huumausainetoimikunnan 68. istunto on tarkoitus pitää 10.–14. maaliskuuta 2025.

EHDOTUKSEN TAUSTA

1.1. YK:n vuoden 1961 huumausaineyleissopimus, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, ja psykotrooppisia aineita koskeva YK:n vuoden 1971 yleissopimus

YK:n vuoden 1961 huumausaineyleissopimuksen, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, jäljempänä 'huumausaineyleissopimus'¹, tarkoituksena on torjua huumausaineiden väärinkäyttöä koordinoidulla kansainvälisellä toiminnalla. Sen yhteydessä toteutetaan kahdenlaisia toimia ja valvontaa. Ensinnäkin sillä pyritään rajoittamaan huumausaineiden hallussapito, käyttö, kauppa, jakelu, tuonti, vienti, valmistus ja tuotanto ainoastaan lääketieteellisiin ja tieteellisiin tarkoituksiin. Toiseksi sillä torjutaan huumausainekauppaa kansainvälisen yhteistyön avulla huumekauppiaiden toiminnan estämiseksi ja hillitsemiseksi.

Psykotrooppisista aineista vuonna 1971 tehdyllä YK:n yleissopimuksella, jäljempänä 'psykotrooppisia aineita koskeva yleissopimus'², perustettiin kansainvälinen psykotrooppisten aineiden valvontajärjestelmä. Sillä monipuolistettiin ja laajennettiin järjestelmän piiriin kuuluvien huumausaineiden joukkoa ja otettiin käyttöön useita synteettisiä huumausaineita koskevat valvontatoimet toisaalta niiden väärinkäyttömahdollisuuksien ja toisaalta niiden lääkinnällisen arvon perusteella.

Kaikki EU:n jäsenvaltiot ovat yleissopimusten osapuolia, mutta unioni ei ole.

Huumausainetoimikunta

Huumausainetoimikunta on YK:n talous- ja sosiaalineuvoston (Ecosoc) alainen toimikunta, jonka tehtävät ja toimivaltuudet on vahvistettu muun muassa mainituissa kahdessa yleissopimuksessa. Toimikuntaan kuuluu 53 YK:n jäsenvaltiota, jotka Ecosoc on valinnut. Maaliskuussa 2025 huumausainetoimikunnassa on 13 EU:n jäsenvaltiota, joilla on äänioikeus.³ Unioni osallistuu huumausainetoimikunnan työskentelyyn tarkkailijana.

Suunniteltu huumausainetoimikunnan säädös

Huumausainetoimikunta tarkistaa säännöllisesti ainelistoja, jotka on liitetty mainittuihin yleissopimuksiin. Tarkistukset perustuvat suosituksiin, jotka Maailman terveysjärjestö (WHO) antaa huumeriippuvuutta käsittelevän asiantuntijakomiteansa lausuntojen perusteella.

¹ Yhdistyneiden kansakuntien sopimussarja, nide 978, nro 14152.

² Yhdistyneiden kansakuntien sopimussarja, nide 1019, nro 14956.

³ Alankomaat, Belgia, Espanja, Italia, Itävalta, Liettua, Malta, Portugali, Puola, Ranska, Slovenia, Suomi ja Unkari.

WHO antoi 21. marraskuuta YK:n pääsihteerille suosituksen⁴, jonka mukaan yleissopimusten listoihin olisi lisättävä viisi uutta ainetta, joita on tarkasteltu kriittisesti huumeriippuvuutta käsittelevässä asiantuntijakomiteassa.

Huumausainetoimikuntaa kehoitetaan hyväksymään päätökset näiden aineiden lisäämisestä yleissopimusten listoihin 68. istunnossaan, joka on määrä järjestää 10.–14. maaliskuuta 2025 Wienissä.

UNIONIN PUOLESTA ESITETTÄVÄ KANTA

Yleissopimusten listoihin tehtävät muutokset vaikuttavat suoraan unionin lainsäädännön soveltamisalaan huumausaineiden valvonnan alalla kaikissa jäsenvaltioissa. Laittoman huumausainekaupan rikostunnusmerkistöjä ja seuraamuksia koskevien vähimmäissääntöjen vahvistamisesta 25 päivänä lokakuuta 2004 tehdyn neuvoston puitepäättöksen 2004/757/YOS, jäljempänä 'puitepäättös'⁵, 1 artiklan 1 kohdan mukaisesti "huumausaineella" tarkoitetaan joko huumausaineyleissopimuksen tai psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen soveltamisalaan kuuluvaa ainetta, samoin kuin puitepäättöksen liitteessä lueteltuja aineita. Sen vuoksi puitepäättöstä sovelletaan aineisiin, jotka on sisällytetty huumausaineyleissopimuksen ja psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listoihin. Näin ollen kaikki näiden yleissopimusten listoihin tehtävät muutokset vaikuttavat suoraan EU:n yhteisiin sääntöihin ja muuttavat niiden soveltamisalaa Euroopan unionin toiminnasta tehdyn sopimuksen, jäljempänä 'SEUT-sopimus', 3 artiklan 2 kohdassa tarkoitettulla tavalla. Tähän ei vaikuta se, onko kyseinen aine jo saatettu valvontatoimien piiriin unionissa.⁶

Huumeriippuvuutta käsittelevän asiantuntijakomitean 47. kokouksessa tarkasteltiin kriittisesti kahdeksaa ainetta: yhtä synteettistä kannabinoidia (heksahydrokannabinoli), neljää uutta synteettistä opioidia (*N*-pyrrolidino-protonitatseeni eli protonitatsepiini), *N*-pyrrolidinometonitatseeni eli metonitatsepiini, etonitatsepipne eli *N*-piperidinyylietonitatseeni ja *N*-desetyyli-isotonitatseeni), yhtä ainetta, jolla on dissosiativisia ominaisuuksia (3-OH-PCP eli 3-hydroksifensyklidiini), yhtä katinonia/stimulanttia (*N*-etyyliheptedroni) ja yhtä lääketta (karisoprodoli).

Euroopan unionin huumevirasto (EUDA) valvoo kaikkia kahdeksaa ainetta.⁷ Lisäksi neljä näistä aineista (heksahydrokannabinoli, protonitatsepiini, metonitatsepiini ja *N*-desetyyli-isotonitatseeni) ovat EUDAn tehostetussa seurannassa. Huumeriippuvuutta käsittelevä asiantuntijakomitea päätti suositaa kuuden aineen listaamista. Nämä ovat protonitatsepiini, metonitatsepiini, etonitatsepipne, *N*-desetyyli-isotonitatseeni, heksahydrokannabinoli ja karisoprodoli.

Komission ehdotuksessa unionin kannaksi ehdotetaan WHO:n suositusten tukemista eli edellä mainittujen kuuden aineen valvontaa, koska suositukset ovat nykyisen tieteellisen tiedon mukaisia. Näiden uusien psykoaktiivisten aineiden lisäämistä kyseisten yleissopimusten listoihin tukevat myös tiedot, jotka ovat saatavilla EUDAn uusien huumausaineita koskevassa eurooppalaisessa tietokannassa.

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

⁵ Euroopan parlamentin ja neuvoston direktiivi (EU) 2017/2103, annettu 15 päivänä marraskuuta 2017, neuvoston puitepäättöksen 2004/757/YOS muuttamisesta uusien psykoaktiivisten aineiden sisällyttämiseksi huumausaineen määritelmään ja neuvoston päätöksen 2005/387/YOS kumoamisesta (EUVL L 305, 21.11.2017, s. 12).

⁶ Ks. puitepäättöksen liite.

⁷ Euroopan parlamentin ja neuvoston asetus (EU) 2023/1322, annettu 27 päivänä kesäkuuta 2023, Euroopan unionin huumevirastosta (EUDA) ja asetuksen (EY) N:o 1920/2006 kumoamisesta, EUVL L 166, 30.6.2023, s. 6–47.

Neuvoston on vahvistettava unionin puolesta huumausainetoimikunnan kokouksessa otettava kanta, kun huumausainetoimikunnan on määrä päättää aineiden listaamisesta. Koska unioni toimii huumausainetoimikunnassa vain tarkkailijana rajoitetuin valtuuksin, huumausainetoimikunnan jäsenenä maaliskuussa 2025 olevien jäsenvaltioiden olisi esitettävä yhteinen kanta toimien yhdessä unionin etujen mukaisesti. Unioni ei ole näiden yleissopimusten osapuoli, mutta sillä on yksinomainen toimivalta tällä alalla.

Tämän vuoksi komissio esittää ehdotuksen huumausainetoimikunnan 68. istunnossa otettavasta unionin kannasta, joka huumausainetoimikunnan jäsenenä maaliskuussa 2025 toimivien jäsenvaltioiden on määrä esittää Euroopan unionin puolesta ja joka koskee aineiden listaamista huumausaineyleissopimuksen ja psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen mukaisesti. Neuvosto on aiemmin hyväksynyt tällaiset unionin kannat, joten EU:n on ollut mahdollista esiintyä yhtenä rintamana aikaisemmissa huumausainetoimikunnan kokouksissa, joissa on käsitelty aineiden listaamista koskevia kansainvälisiä päätöksiä, koska huumausainetoimikuntaan kuuluvat jäsenvaltiot ovat äänestäneet hyväksytyt unionin kantojen mukaisesti listaamisen puolesta⁸.

OIKEUSPERUSTA

Menettelyllinen oikeusperusta

1.1.1. Periaatteet

SEUT-sopimuksen 218 artiklan 9 kohdassa määrätään päätöksistä ”*sopimuksella perustetussa elimessä unionin puolesta esitettävien kantojen vahvistamisesta, silloin kun tämän elimen on annettava säädöksiä, joilla on oikeusvaikutuksia, lukuun ottamatta säädöksiä, joilla täydennetään tai muutetaan sopimuksen institutionaalisia rakenteita*”.

SEUT-sopimuksen 218 artiklan 9 kohtaa sovelletaan riippumatta siitä, onko unioni kyseisen elimen jäsen vai kyseisen sopimuksen osapuoli⁹.

Ilmaisu ”*säädökset, joilla on oikeusvaikutuksia*” kattaa myös säädökset, joilla on oikeusvaikutuksia kyseiseen elimeen sovellettavan kansainvälisen oikeuden nojalla. Lisäksi se kattaa välineet, joilla ei ole sitovaa vaikutusta kansainvälisen oikeuden nojalla, mutta jotka ”*voivat vaikuttaa ratkaisevasti sen säännösten sisältöön, jonka unionin lainsäätävä antaa*”¹⁰.

1.1.2. Soveltaminen tässä asiassa

Huumausainetoimikunta on kyseisessä artiklassa tarkoitettu ”sopimuksella perustettu elin”, koska se on Yhdistyneiden kansakuntien talous- ja sosiaali-neuvoston (Ecosoc) perustama elin, jolle on osoitettu erityisiä tehtäviä huumausaineyleissopimuksessa ja psykotrooppisia aineita koskevassa yleissopimuksessa.

Huumausainetoimikunnan päätökset aineiden listaamisesta yleissopimusten mukaisesti ovat SEUT-sopimuksen 218 artiklan 9 kohdassa tarkoitettuja ”*säädöksiä, joilla on oikeusvaikutuksia*”. Huumausaineyleissopimuksen ja psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen mukaan huumausainetoimikunnan päätökset ovat sitovia. Jos osapuoli toimittaa huumausainetoimikunnan päätöksen Ecosocille uudelleentarkastelua varten

⁸ Lukuun ottamatta yhtä poikkeusta, joka on saatettu unionin tuomioistuimen käsiteltäväksi.

⁹ Unionin tuomioistuimen tuomio 7.10.2014, Saksa v. neuvosto, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, 64 kohta.

¹⁰ Unionin tuomioistuimen tuomio 7.10.2014, Saksa v. neuvosto, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, 61–64 kohta.

sovellettavassa määräajassa¹¹, asiaa koskevat Ecosocin päätökset ovat lopullisia. Aineiden listaamista koskevilla huumausainetoimikunnan päätöksillä on oikeusvaikutuksia myös EU:n oikeusjärjestelmään unionin lainsäädännön nojalla ottaen huomioon, että ne voivat vaikuttaa ratkaisevasti EU:n säännösten sisältöön eli neuvoston puitepäätökseen 2004/757/YOS. Yleissopimusten listoihin tehtävät muutokset vaikuttavat suoraan tämän unionin säädöksen soveltamisalaan.

Suunnitellulla päätöksellä ei täydennetä eikä muuteta sopimuksen institutionaalisia rakenteita.

Tämän vuoksi ehdotetun päätöksen menettelyllinen oikeusperusta on SEUT-sopimuksen 218 artiklan 9 kohta.

1.2. Aineellinen oikeusperusta

1.2.1. Periaatteet

SEUT-sopimuksen 218 artiklan 9 kohdan nojalla annettavan päätöksen aineellinen oikeusperusta määräytyy ensisijaisesti sen suunnitellun säädöksen tavoitteen ja sisällön perusteella, jota unionin puolesta otettava kanta koskee.

1.2.2. Soveltaminen tässä asiassa

Suunnitellun säädöksen pääasiallinen tarkoitus ja sisältö liittyvät laittomaan huumausainekauppaan.

Sen vuoksi ehdotetun päätöksen aineellinen oikeusperusta on SEUT-sopimuksen 83 artiklan 1 kohta. Siinä määritellään laitton huumausainekauppa rikokseksi, joka on luonteeltaan rajatylittävää, ja annetaan Euroopan parlamentille ja neuvostolle valtuudet säätää rikosten ja seuraamusten määrittelyä koskevista vähimmäissäännöistä tällä alalla.

1.3. Eriytetty yhdentyminen

Neuvoston puitepäätös 2004/757/YOS, sellaisena kuin sitä sovellettiin 21. marraskuuta 2018 saakka, sitoo Tanskaa. Tämän puitepäätöksen 1 artiklan mukaan ”huumausaineilla” tarkoitetaan aineita, jotka kuuluvat joko huumausaineyleissopimuksen tai psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen soveltamisalaan. Koska aineiden listaamista koskevat huumausainetoimikunnan päätökset vaikuttavat niihin laitonta huumausainekauppaa koskeviin yhteisiin sääntöihin, jotka velvoittavat Tanskaa, Tanska osallistuu unionin puolesta otettavan kannan vahvistamista koskevan neuvoston päätöksen antamiseen silloin kun tällaisia aineiden listaamista koskevia päätöksiä annetaan.

Puitepäätös sitoo Irlantia, ja sen vuoksi Irlanti osallistuu unionin puolesta otettavan kannan vahvistamista koskevan neuvoston päätöksen antamiseen silloin kun tällaisia aineiden listaamista koskevia päätöksiä annetaan.

1.4. Päätelmät

Ehdotetun päätöksen oikeusperustana on SEUT-sopimuksen 83 artiklan 1 kohta yhdessä sen 218 artiklan 9 kohdan kanssa.

2. TALOUSARVIOVAIKUTUKSET

Ehdotuksella ei ole vaikutuksia talousarvioon.

¹¹ Huumausaineyleissopimuksen 3 artiklan 8 kohta; psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen 2 artiklan 7 kohta.

Ehdotus

NEUVOSTON PÄÄTÖS

huumausainetoimikunnan 68. istunnossa Euroopan unionin puolesta otettavasta kannasta, joka koskee aineiden listaamista vuoden 1961 huumausaineyleissopimuksen, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, ja psykotrooppisia aineita koskevan vuoden 1971 yleissopimuksen mukaisesti

EUROOPAN UNIONIN NEUVOSTO, joka

ottaa huomioon Euroopan unionin toiminnasta tehdyn sopimuksen, jäljempänä 'SEUT-sopimus', ja erityisesti sen 83 artiklan 1 kohdan yhdessä sen 218 artiklan 9 kohdan kanssa,

ottaa huomioon Euroopan komission ehdotuksen,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Vuonna 1961 tehty Yhdistyneiden kansakuntien (YK) huumausaineyleissopimus, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, jäljempänä 'huumausaineyleissopimus'¹², tuli voimaan 8 päivänä elokuuta 1975.
- (2) Huumausaineyleissopimuksen 3 artiklan nojalla huumausainetoimikunta (CND) voi päättää aineiden lisäämisestä kyseisen yleissopimuksen listoihin. Huumausainetoimikunta voi tehdä listoihin muutoksia vain Maailman terveysjärjestön, jäljempänä 'WHO', suositusten perusteella, mutta se voi myös päättää, että WHO:n suositettamia muutoksia ei tehdä.
- (3) Psykotrooppisista aineista vuonna 1971 tehty YK:n yleissopimus, jäljempänä 'psykotrooppisia aineita koskeva yleissopimus'¹³, tuli voimaan 16 päivänä elokuuta 1976.
- (4) Psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen 2 artiklan nojalla huumausainetoimikunta voi WHO:n suositusten perusteella päättää lisätä aineita kyseisen yleissopimuksen listoihin tai poistaa niitä listoista. Huumausainetoimikunnalla on laaja harkintavalta ottaa huomioon taloudellisia, sosiaalisia, oikeudellisia, hallinnollisia ja muita tekijöitä, mutta se ei saa toimia mielivaltaisesti.
- (5) Huumausaineyleissopimuksen ja psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listoihin tehtävät muutokset vaikuttavat suoraan unionin lainsäädännön soveltamisalaan huumausaineiden valvonnan alalla. Neuvoston puitepäätöstä 2004/757/YOS¹⁴ sovelletaan näiden yleissopimusten listoissa lueteltuihin aineisiin. Näin kaikki kyseisten yleissopimusten listoihin tehtävät muutokset vaikuttavat suoraan

¹² Yhdistyneiden kansakuntien sopimussarja, nide 978, nro 14152.

¹³ Yhdistyneiden kansakuntien sopimussarja, nide 1019, nro 14956.

¹⁴ Neuvoston puitepäätös 2004/757/YOS, tehty 25 päivänä lokakuuta 2004, laittoman huumausainekaupan rikostunnusmerkistöjä ja seuraamuksia koskevien vähimmäissääntöjen vahvistamisesta (EUVL L 335, 11.11.2004, s. 8).

unionin yhteisiin sääntöihin ja muuttavat niiden soveltamisalaa SEUT-sopimuksen 3 artiklan 2 kohdassa tarkoitetulla tavalla.

- (6) Huumausainetoimikunnan on määrä päättää Wienissä 10–14 päivänä maaliskuuta 2025 pidettäväksi suunnitellussa 68. istunnossaan kuuden uuden aineen lisäämisestä huumausaineyleissopimuksen ja psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listoihin.
- (7) Unioni ei ole huumausaineyleissopimuksen eikä psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen osapuoli. Sillä on tarkkailijan asema mutta ei äänioikeutta huumausainetoimikunnassa, johon maaliskuussa 2025 kuuluu 13 EU:n jäsenvaltiota, joilla on äänioikeus.¹⁵ Neuvoston on tarpeen valtuuttaa nämä jäsenvaltiot esittämään unionin kanta, joka koskee aineiden listaamista kyseisten yleissopimusten mukaisesti, koska päätökset uusien aineiden lisäämisestä yleissopimusten listoihin kuuluvat unionin yksinomaisen toimivallan piiriin.
- (8) WHO on suosittanut neljän uuden aineen lisäämistä huumausaineyleissopimuksen listaan I sekä kolmen uuden aineen lisäämistä psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II ja yhden uuden aineen lisäämistä sen listaan IV.¹⁶
- (9) Euroopan unionin huumevirasto (EUDA) seuraa kaikkia huumeriippuvuutta käsittelevän WHO:n asiantuntijakomitean, jäljempänä 'asiantuntijakomitea', tarkastelemia ja WHO:n listattaviksi suosittelemia aineita Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksessa (EU) 2023/1322¹⁷ tarkoitettuina uusina psykoaktiivisina aineina.
- (10) Asiantuntijakomitean arvion mukaan protonitatsepiini (IUPAC-nimi: 5-nitro-2-[(4-propoksifenyyli)metyyli]-1-(2-pyrrolidin-1-yylietyyli)bentsimidatsoli)) on nitatseenin analogien ryhmään kuuluva synteettinen opioidi. WHO ei ole aiemmin tarkastellut protonitatsepiinia virallisesti. Protonitatsepiinilla ei ole lääkinnällistä käyttöä, eikä sille ole myönnetty myyntilupaa. On riittävästi näyttöä siitä, että protonitatsepiinia käytetään väärin tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että siitä voi tulla kansanterveydellinen ja sosiaalinen ongelma, minkä vuoksi aine olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että protonitatsepiini lisätään huumausaineyleissopimuksen listaan I.
- (11) Protonitatsepiinia on löydetty kuudesta jäsenvaltiosta, ja sitä valvotaan vähintään kahdessa jäsenvaltiossa. Protonitatsepiini on EUDAn tehostetussa seurannassa. Yksi jäsenvaltio on ilmoittanut 74:stä akuutista myrkytystapauksesta, joissa epäillään altistumista protonitatsepiinille.
- (12) Unionin kantana olisi sen vuoksi oltava, että protonitatsepiini lisätään huumausaineyleissopimuksen listaan I.
- (13) Asiantuntijakomitean arvion mukaan metonitatsepiini (IUPAC-nimi: 2-[(4-metoksifenyyli)metyyli]-5-nitro-1-(2-pyrrolidin-1-yylietyyli)-1*H*-bentsimidatsoli)) on nitatseenin analogien ryhmään kuuluva synteettinen opioidi. WHO ei ole aiemmin tarkastellut metonitatsepiinia virallisesti. Metonitatsepiinilla ei ole lääkinnällistä käyttöä, eikä sille ole myönnetty myyntilupaa. On riittävästi näyttöä siitä, että

¹⁵ Alankomaat, Belgia, Espanja, Italia, Itävalta, Liettua, Malta, Portugali, Puola, Ranska, Slovenia, Suomi ja Unkari.

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

¹⁷ Euroopan parlamentin ja neuvoston asetus (EU) 2023/1322, annettu 27 päivänä kesäkuuta 2023, Euroopan unionin huumevirastosta (EUDA) ja asetuksen (EY) N:o 1920/2006 kumoamisesta, EUVL L 166, 30.6.2023, s. 6–47.

metonititsepiinia käytetään väärin tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että siitä voi tulla kansanterveydellinen ja sosiaalinen ongelma, minkä vuoksi aine olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että metonititsepiini lisätään huumausaineyleissopimuksen listaan I.

- (14) Metonititsepiinia on löydetty neljästä jäsenvaltiosta, ja sitä valvotaan vähintään kahdessa jäsenvaltiossa. Metonititsepiini on EUDAn tehostetussa seurannassa.
- (15) Unionin kantana olisi sen vuoksi oltava, että metonititsepiini lisätään huumausaineyleissopimuksen listaan I.
- (16) Asiantuntijakomitean arvion mukaan etonitasepine (IUPAC-nimi: 2-[(4-etoksifenyyli)metyyli]-5-nitro-1-(2-piperidin-1-yylietyyli)-1*H*-bentsimidatsoli) on yksi useista synteettisistä 2-bentsimidatsoliopioideista, jotka tunnetaan yhdessä nimellä 'nitatseenit'. WHO ei ole aiemmin tarkastellut etonitasepineä virallisesti. Etonitasepinella ei ole lääkinnällistä käyttöä, eikä sille ole myönnetty myyntilupaa. On riittävästi näyttöä siitä, että etonitasepineä käytetään väärin tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että siitä voi tulla kansanterveydellinen ja sosiaalinen ongelma, minkä vuoksi aine olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että etonitasepine lisätään huumausaineyleissopimuksen listaan I.
- (17) Etonitasepineä on löydetty viidestä jäsenvaltiosta, ja sitä valvotaan vähintään kuudessa jäsenvaltiossa. Etonitasepine on EUDAn seurannassa. Kolme jäsenvaltiota on ilmoittanut yhteensä kahdesta kuolemasta ja yhdestä akuutista myrkytystapauksesta, joissa altistuminen etonitasepinelle on varmistettu.
- (18) Unionin kantana olisi sen vuoksi oltava, että etonitasepine lisätään huumausaineyleissopimuksen listaan I.
- (19) Asiantuntijakomitean arvion mukaan *N*-desetyyli-isotonitaseeni (IUPAC-nimi: *N*-etyyli-2-[2-[(4-isopropoksifenyyli)metyyli]-5-nitro-bentsimidatsoli-1-yyli]etaaniamiini) on bentsimidatsolista johdettu synteettinen opioidi, jonka kemiallinen rakenne ja farmakologiset ominaisuudet muistuttavat vuonna 1961 tehdyn YK:n huumausaineyleissopimuksen listassa I olevia huumausaineita, kuten isotonitaseenia, ja on isotonitaseenin metaboliitti. WHO ei ole aiemmin tarkastellut *N*-desetyyli-isotonitaseenia virallisesti. *N*-desetyyli-isotonitaseenillä ei ole lääkinnällistä käyttöä, eikä sille ole myönnetty myyntilupaa. On riittävästi näyttöä siitä, että *N*-desetyyli-isotonitaseenia käytetään väärin tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että siitä voi tulla kansanterveydellinen ja sosiaalinen ongelma, minkä vuoksi aine olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että *N*-desetyyli-isotonitaseeni lisätään huumausaineyleissopimuksen listaan I.
- (20) *N*-desetyyli-isotonitaseenia on löydetty kahdesta jäsenvaltiosta, ja sitä valvotaan vähintään kahdessa jäsenvaltiossa. *N*-desetyyli-isotonitaseeni on EUDAn tehostetussa seurannassa. Kaksi jäsenvaltiota on ilmoittanut kahdesta kuolemantapauksesta, joissa altistuminen *N*-desetyyli-isotonitaseenille on varmistettu.
- (21) Unionin kantana olisi sen vuoksi oltava, että *N*-desetyyli-isotonitaseeni lisätään huumausaineyleissopimuksen listaan I.
- (22) Asiantuntijakomitean arvion mukaan heksahydrokannabinoli (HHC) (IUPAC-nimi: 6a,7,8,9,10,10a-heksahydro-6,6,9-trimetyyli-3-pentyyli-6*H*-dibentso[*b,d*]pyraani-1-oli) on puolisynteettinen kannabinoidi, jonka syntetisoinnissa lähtöaineena on useimmiten kannabidioli. WHO ei ole aiemmin tarkastellut heksahydrokannabinolia virallisesti. Heksahydrokannabinolilla ei ole lääkinnällistä käyttöä, eikä sille ole

myönnetty myyntilupaa. On riittävästi näyttöä siitä, että heksahydrokannabinolia käytetään väärin tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että siitä voi tulla kansanterveydellinen ja sosiaalinen ongelma, minkä vuoksi aine olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että heksahydrokannabinoli lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.

- (23) Heksahydrokannabinolia on löydetty 25 jäsenvaltiosta, ja sitä valvotaan vähintään 20 jäsenvaltiossa. Heksahydrokannabinoli on EUDAn tehostetussa seurannassa. Kaksi jäsenvaltiota on ilmoittanut neljästä akuutista myrkytystapauksesta, joissa altistuminen heksahydrokannabinolille on varmistettu. Kaksi jäsenvaltiota on ilmoittanut seitsemästä akuutista myrkytystapauksesta, joissa altistuminen heksahydrokannabinolille on todennäköinen. Kolme jäsenvaltiota on ilmoittanut kuudesta akuutista myrkytystapauksesta, joissa epäillään altistumista heksahydrokannabinolille.
- (24) Unionin kantana olisi sen vuoksi oltava, että heksahydrokannabinoli lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II. Asiantuntijakomitean arvion mukaan karisoprodoli (IUPAC-nimi: (2RS)-2-[(karbamoyylioksi)metyyli]-2-metyyli-pentyyli(1-metyylietyyli)karbamaatti) on keskushermostoon vaikuttava lihasrelaksantti, jota käytetään lyhytaikaisesti sellaisten akuuttien tuki- ja liikuntaelämänsairauksien oireenmukaisen hoidon liittäjänä hoitona, joihin liittyy kivuliaita lihaskouristuksia. Karisoprodolin mahdollinen väärinkäyttö saattaa liittyä sekä sen rauhoittaviin vaikutuksiin että sen kykyyn lisätä muiden aineiden vaikutuksia. Karisoprodolin rauhoittavat vaikutukset voivat siis korostua, kun se yhdistetään bentsodiatsepiineihin, opioideihin tai alkoholiin. Karisoprodolin pitkäaikainen tai liiallinen käyttö voi johtaa riippuvuuteen. Karisoprodoli voi ajautua pois laillisista lääketieteellisistä kanavista laittomille markkinoille, jossa sitä myydään ilman asianmukaista lääketieteellistä valvontaa. Tämä lisää väärinkäyttömahdollisuuksia ja haitallisia vaikutuksia. Karisoprodolista tehtiin ennakkotarkastelu asiantuntijakomitean 32. kokouksessa vuonna 2001. Tuolloin asiantuntijakomitea ei suositannut karisoprodolia koskevan kriittisen arvioinnin tekemistä. Karisoprodolia esiteltiin ja siitä keskusteltiin ja tehtiin ennakoarvio vuonna 2023 asiantuntijakomitean 46. kokouksessa, ja siitä suositeltiin tehtävän kriittinen arviointi. Karisoprodoli on reseptilääke, joka vaikuttaa saaneen käyttöluvan useissa maissa ja useilla alueilla. Sitä ei kuitenkaan enää käytetä lääketieteelliseen hoitoon Euroopassa, koska Euroopan lääkeviraston ihmisille tarkoitettuja lääkkeitä käsittelevä komitea on keskeyttänyt kaikki karisoprodolin myyntiluvat kaikkialla Euroopassa. Karisoprodolilla ei ole tunnettuja teollisia käyttötarkoituksia. On riittävästi näyttöä siitä, että karisoprodolia käytetään väärin tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että siitä voi tulla kansanterveydellinen ja sosiaalinen ongelma, minkä vuoksi aine olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että karisoprodoli lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan IV.
- (25) Karisoprodolia on löydetty kahdesta jäsenvaltiosta. Karisoprodoli on EUDAn seurannassa. Kaksi jäsenvaltiota on ilmoittanut kahdesta kuolemantapauksesta, joissa altistuminen karisoprodolille on varmistettu.
- (26) Unionin kantana olisi sen vuoksi oltava, että karisoprodoli lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan IV.

- (27) On aiheellista vahvistaa huumausainetoimikunnassa unionin puolesta otettava kanta, koska näiden kuuden aineen listaamista koskevat päätökset voivat vaikuttaa ratkaisevasti unionin säännösten sisältöön, erityisesti puitepäätökseen 2004/757/YOS.
- (28) Unionin kannan esittävät yhdessä ne jäsenvaltiot, jotka ovat huumausainetoimikunnan jäseniä.
- (29) Puitepäätös 2004/757/YOS sitoo Tanskaa, ja sen vuoksi Tanska osallistuu tämän päätöksen hyväksymiseen ja soveltamiseen.
- (30) Puitepäätös 2004/757/YOS sitoo Irlantia, ja sen vuoksi Irlanti osallistuu tämän päätöksen hyväksymiseen ja soveltamiseen.

ON HYVÄKSYNYT TÄMÄN PÄÄTÖKSEN:

1 artikla

Huumausainetoimikunnan 68. istunnossa 10–14 päivänä maaliskuuta 2025, kun huumausainetoimikunnan on määrä antaa päätökset uusien aineiden lisäämisestä Yhdistyneiden kansakuntien vuoden 1961 huumausaineyleissopimuksessa, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, ja psykotrooppisia aineita koskevassa Yhdistyneiden kansakuntien vuoden 1971 yleissopimuksessa oleviin listoihin, unionin puolesta otettava kanta esitetään tämän päätöksen liitteessä.

2 artikla

Edellä 1 artiklassa tarkoitetun kannan esittävät yhdessä unionin edun mukaisesti toimien ne jäsenvaltiot, jotka ovat huumausainetoimikunnan jäseniä.

3 artikla

Tämä päätös on osoitettu kaikille jäsenvaltioille.

Tehty Brysselissä

*Neuvoston puolesta
Puheenjohtaja*