



Briuselis, 2025 m. sausio 13 d.
(OR. en)

5271/25

Tarpinstitucinė byla:
2025/0002(NLE)

CORDROGUE 2
SAN 9
RELEX 34

PASIŪLYMAS

nuo:	Europos Komisijos generalinės sekretorės, kurios vardu pasirašo direktorė Martine DEPREZ
gavimo data:	2025 m. sausio 13 d.
kam:	Europos Sąjungos Tarybos generalinei sekretorei Thérèse BLANCHET
Komisijos dok. Nr.:	COM(2025) 6 final
Dalykas:	Pasiūlymas TARYBOS SPRENDIMAS dėl pozicijos, kurios Europos Sąjungos vardu turi būti laikomasi šešiasdešimt aštuntojoje Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje, dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą pagal 1961 m. Bendrąją narkotinių medžiagų konvenciją su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir pagal 1971 m. Psichotropinių medžiagų konvenciją

Delegacijoms pridedamas dokumentas COM(2025) 6 final.

Priedama: COM(2025) 6 final

Briuselis, 2025 01 13
COM(2025) 6 final

2025/0002 (NLE)

Pasiūlymas

TARYBOS SPRENDIMAS

**dėl pozicijos, kurios Europos Sąjungos vardu turi būti laikomasi šešiasdešimt
aštuntojoje Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje, dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą
pagal 1961 m. Bendrąją narkotinių medžiagų konvenciją su pakeitimais, padarytais
1972 m. protokolu, ir pagal 1971 m. Psichotropinių medžiagų konvenciją**

AIŠKINAMASIS MEMORANDUMAS

PASIŪLYMO DALYKAS

Šis pasiūlymas teikiamas dėl sprendimo, kuriuo nustatoma pozicija, kurios Europos Sąjungos (ES) vardu turi būti laikomasi 68-ojoje Jungtinių Tautų Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje, dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą pagal 1961 m. Bendrąją narkotinių medžiagų konvenciją su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir pagal 1971 m. Psichotropinių medžiagų konvenciją. 68-ąją Narkotinių medžiagų komisijos sesiją numatyta surengti 2025 m. kovo 10–14 d.

PASIŪLYMO APLINKYBĖS

1.1. 1961 m. JT bendroji narkotinių medžiagų konvencija su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir 1971 m. JT psichotropinių medžiagų konvencija

1961 m. JT bendrąją narkotinių medžiagų konvenciją su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu (toliau – Narkotinių medžiagų konvencija)¹, siekiama koordinuotais tarptautiniais veiksmais kovoti su piktnaudžiavimu narkotikais. Yra dvi intervencijos ir kontrolės rūšys, kurios taikomos kartu. Pirma, siekiama narkotikų turėjimą, vartojimą, prekybą jais, jų platinimą, importą, eksportą ir gamybą apriboti taip, kad tai būtų daroma tik medicinos ir mokslo tikslais. Antra, su prekyba narkotikais kovojama vykdant tarptautinį bendradarbiavimą, siekiant stabdyti ir atgrasyti narkotikų prekeivius.

1971 m. JT psichotropinių medžiagų konvencija (toliau – Psichotropinių medžiagų konvencija)² nustatoma tarptautinė psichotropinių medžiagų kontrolės sistema. Taip reaguota į išaugusią narkotikų įvairovę ir piktnaudžiavimo jais mastą – įvesta kai kurių sintetinių narkotikų kontrolė, atsižvelgiant, viena vertus, į piktnaudžiavimo jais riziką, o kita vertus – į jų terapinę vertę.

Visos ES valstybės narės yra konvencijų šalys, o Sąjunga – ne.

Narkotinių medžiagų komisija

Narkotinių medžiagų komisija – JT Ekonominės ir Socialinės Tarybos (ECOSOC) komisija, jos funkcijos ir įgaliojimai išdėstyti, *inter alia*, dviejose konvencijose. Ją sudaro 53 JT valstybės narės, kurias išrenka ECOSOC. 2025 m. kovo mėn. Narkotinių medžiagų komisijoje balsavimo teisę turės 13 ES valstybių narių³. Sąjunga Narkotinių medžiagų komisijoje turi stebėtojos statusą.

Numatomas Narkotinių medžiagų komisijos teisės aktas

Narkotinių medžiagų komisija, remdamasi Pasaulio sveikatos organizacijos (toliau – PSO), kuriai pataria Priklausomybės nuo narkotikų ekspertų komitetas (toliau – ECDD), rekomendacijomis, reguliariai iš dalies keičia prie šių konvencijų pridedamus medžiagų sąrašus.

¹ Jungtinių Tautų sutarčių rinkinys, 978 t., Nr. 14152.

² Jungtinių Tautų sutarčių rinkinys, 1019 t., Nr. 14956.

³ Austrija, Belgija, Italija, Ispanija, Lenkija, Lietuva, Malta, Nyderlandai, Portugalija, Prancūzija, Slovėnija, Suomija ir Vengrija.

PSO lapkričio 21 d. JT generaliniam sekretoriui rekomendavo⁴ į konvencijų sąrašus įtraukti šešias medžiagas, kurių kritinę peržiūrą atliko ECDD.

68-ojoje Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje, kuri vyks Vienoje 2025 m. kovo 10–14 d., prašoma priimti sprendimus dėl šių medžiagų įtraukimo į konvencijų sąrašus.

POZICIJA, KURIOS TURI BŪTI LAIKOMASI SĄJUNGOS VARDU

Konvencijų sąrašų pakeitimai turi tiesioginių padarinių Sąjungos teisės narkotikų kontrolės srityje taikymo sričiai visose valstybėse narėse. 2004 m. spalio 25 d. Tarybos pamatinio sprendimo 2004/757/TVR, nustatančio būtiniausius nuostatus dėl nusikalstamų veikų sudėties požymių ir bausmių neteisėtos prekybos narkotikais srityje, (toliau – Pamininis sprendimas)⁵ 1 straipsnio 1 dalyje nustatyta, kad tame pamatiniame sprendime „narkotikai“ yra medžiaga, kuriai taikoma Narkotinių medžiagų konvencija arba Psichotropinių medžiagų konvencija, ir bet kuri iš medžiagų, išvardytų Pamininio sprendimo priede. Todėl Pamininis sprendimas taikomas medžiagoms, įtrauktoms į Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašus. Taigi bet kokie šių konvencijų sąrašų pakeitimai turi tiesioginį poveikį bendroms ES taisyklėms ir keičia jų taikymo sritį pagal Sutarties dėl Europos Sąjungos veikimo (SESV) 3 straipsnio 2 dalį. Taip yra nepriklausomai nuo to, ar atitinkamai medžiagai jau taikomos kontrolės priemonės Sąjungoje⁶.

ECDD savo 47-ajame posėdyje atliko aštuonių medžiagų, t. y. vieno sintetinio kanabioido (heksahidrokanabinolio), keturių naujų sintetinių opioidų (*N*-pirolidino protonitazeno (protonitazepino), *N*-pirolidino metonitazeno (metonitazepino), etonitazepino (*N*-piperidinil etonitazeno), *N*-desetil-izotonitazeno), vienos disociacinės medžiagos (3-hidroksi-fenciklidino (3-OH-PCP)), vieno stimulianto katinono (*N*-etilheptedrono) ir vieno vaisto (karizoprodolio), kritinę peržiūrą.

Visų aštuonių medžiagų stebėseną vykdo Europos Sąjungos narkotikų agentūra (EUDA)⁷. Be to, EUDA vykdo intensyvią keturių iš šių medžiagų – heksahidrokanabinolio, protonitazepino, metonitazepino, *N*-desetil-izotonitazeno – stebėseną. ECDD nusprendė rekomenduoti į sąrašus įtraukti šešias iš jų: protonitazepiną, metonitazepiną, etonitazepiną, *N*-desetil-izotonitazeną, heksahidrokanabinolį ir karizoprodolį.

Komisijos pasiūlyme dėl Sąjungos pozicijos siūloma remti PSO rekomendacijas užtikrinti minėtų šešių medžiagų kontrolę, nes jos atitinka dabartinį mokslo žinių lygį. Šių naujų psichoaktyviųjų medžiagų įtraukimas į konvencijų sąrašus taip pat paremtas EUDA Europos naujų narkotinių medžiagų duomenų bazėje sukaupta informacija.

Būtina, kad Taryba nustatytų Sąjungos poziciją, pateiktiną Narkotinių medžiagų komisijos posėdyje, kuriame bus sprendžiama dėl medžiagų įtraukimo į sąrašus. Dėl Sąjungos stebėtojos statusui būdingų apribojimų šią poziciją turi išreikšti valstybės narės, kurios bus Narkotinių medžiagų komisijos narės 2025 m. kovo mėn., veikdamos kartu Sąjungos interesų labui

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

⁵ 2017 m. lapkričio 15 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyva (ES) 2017/2103, kuria, siekiant į termino „narkotikas“ apibrėžtį įtraukti naujų psichoaktyviųjų medžiagų, iš dalies keičiamas Tarybos pamatinis sprendimas 2004/757/TVR ir kuria panaikinamas Tarybos sprendimas 2005/387/TVR, OL L 305, 2017 11 21, p. 12.

⁶ Žr. Pamininio sprendimo priedą.

⁷ 2023 m. birželio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (ES) 2023/1322 dėl Europos Sąjungos narkotikų agentūros (EUDA), kuriuo panaikinamas Reglamentas (EB) Nr. 1920/2006, (OL L 166, 2023 6 30, p. 6–47).

Narkotinių medžiagų komisijoje. Sąjunga nėra šių konvencijų šalis, tačiau šioje srityje turi išimtinę kompetenciją.

Šiuo tikslu Komisija teikia pasiūlymą dėl Sąjungos pozicijos, kurią Europos Sąjungos vardu turi išreikšti valstybės narės, kurios bus Narkotinių medžiagų komisijos narės 2025 m. kovo mėn., 68-ojoje Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje dėl medžiagų įtraukimo į Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašus. Praeityje Taryba tokias Sąjungos pozicijas priėmė, todėl ankstesniuose Narkotinių medžiagų komisijos posėdžiuose dėl įtraukimo į tarptautinius sąrašus ES laikėsi vieningai – Narkotinių medžiagų komisijoje dalyvaujančios valstybės narės laikydamosi priimtų Sąjungos pozicijų balsavo už įtraukimą į sąrašus⁸.

TEISINIS PAGRINDAS

Procedūrinis teisinis pagrindas

1.1.1. Principai

SESV 218 straipsnio 9 dalyje numatyti sprendimai, kuriais „*nustatomos pozicijos, kurios Sąjungos vardu priimamos susitarimu įsteigtame organe, kai tam organui reikia priimti teisinę galią turinčius aktus, išskyrus aktus, papildančius arba pakeičiančius susitarimo institucinę struktūrą*“.

SESV 218 straipsnio 9 dalis taikoma neatsižvelgiant į tai, ar Sąjunga yra organo narė arba susitarimo šalis⁹.

Sąvoka „*teisinę galią turintys aktai*“ apima aktus, turinčius teisinę galią pagal aptariamo organo veiklą reglamentuojančias tarptautinės teisės normas. Ji taip pat apima priemones, kurios nėra privalomos pagal tarptautinę teisę, tačiau „*gali stipriai paveikti Sąjungos teisės akto leidėjo priimanų teisės aktų [...] turinį*“¹⁰.

1.1.2. Taikymas aptariamuoju atveju

Narkotinių medžiagų komisija yra „susitarimu įsteigtas organas“, kaip apibrėžta šiame straipsnyje, kadangi tai yra organas, įsteigtas Jungtinių Tautų Ekonominės ir Socialinės Tarybos (ECOSOC), ir kadangi jam pavestos konkrečios užduotys pagal Narkotinių medžiagų konvenciją ir Psichotropinių medžiagų konvenciją.

Narkotinių medžiagų komisijos sprendimai dėl medžiagų įtraukimo į sąrašus yra „teisinę galią turintys aktai“, kaip apibrėžta SESV 218 straipsnio 9 dalyje. Pagal Narkotinių medžiagų konvenciją ir Psichotropinių medžiagų konvenciją Narkotinių medžiagų komisijos sprendimai yra privalomi. Jei viena iš šalių per nustatytą terminą Narkotinių medžiagų komisijos sprendimą pateikia ECOSOC peržiūrėti¹¹, ECOSOC sprendimai šiuo klausimu yra galutiniai. Narkotinių medžiagų komisijos sprendimai dėl medžiagų įtraukimo į sąrašus taip pat turi teisinį poveikį ES teisės sistemai remiantis Sąjungos teise, nes jie gali turėti lemiamos įtakos ES teisės aktų turiniui, visų pirma Tarybos pamatiniam sprendimui 2004/757/TVR. Konvencijų sąrašų pakeitimai turi tiesioginių padarinių šios ES teisinės priemonės taikymo srityje.

⁸ Išskyrus vieną išimtį, dėl kurios kreiptasi į Teisingumo Teismą.

⁹ 2014 m. spalio 7 d. Teisingumo Teismo sprendimas Vokietija prieš Tarybą, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, 64 punktas.

¹⁰ 2014 m. spalio 7 d. Teisingumo Teismo sprendimas Vokietija prieš Tarybą, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, 61–64 punktai.

¹¹ Narkotinių medžiagų konvencijos 3 straipsnio 8 dalis; Psichotropinių medžiagų konvencijos 2 straipsnio 7 dalis.

Numatomu aktu Susitarimo institucinė struktūra nepapildoma ir nekeičiama.

Todėl siūlomo sprendimo procedūrinis teisinis pagrindas yra SESV 218 straipsnio 9 dalis.

1.2. Procedūrinis teisinis pagrindas

1.2.1. Principai

Sprendimo pagal SESV 218 straipsnio 9 dalį materialinis teisinis pagrindas pirmiausia priklauso nuo numatomo akto, dėl kurio Sąjungos vardu nustatoma pozicija, tikslo ir turinio.

1.2.2. Taikymas aptariamuoju atveju

Pagrindinis numatomo akto tikslas ir turinys yra susiję su neteisėta prekyba narkotikais.

Todėl siūlomo sprendimo materialinis teisinis pagrindas yra SESV 83 straipsnio 1 dalis, kurioje neteisėta prekyba narkotikais yra įvardyta kaip vienas iš nusikaltimų, turinčių konkretų tarpvalstybinį pobūdį, ir Europos Parlamentui ir Tarybai suteikiami įgaliojimai nustatyti minimalias taisykles dėl nusikalstamų veikų ir sankcijų apibrėžimo neteisėtos prekybos narkotikais srityje.

1.3. Kintamoji geometrija

Danijai yra privalomas iki 2018 m. lapkričio 21 d. taikomas Tarybos pamatinis sprendimas 2004/757/TVR, kurio 1 straipsnyje teigiama, kad „narkotikai“ yra bet kuri iš medžiagų, kurioms taikoma Narkotinių medžiagų konvencija arba Psichotropinių medžiagų konvencija. Kadangi Narkotinių medžiagų komisijos sprendimai dėl medžiagų įtraukimo į sąrašus daro poveikį bendroms taisyklėms neteisėtos prekybos narkotikais srityje, kurios Danijai yra privalomos, Danija dalyvauja priimant Tarybos sprendimą, kuriuo nustatoma pozicija, kurios Sąjungos vardu turi būti laikomasi priimant tokius sprendimus dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą.

Airijai pamatinis sprendimas yra privalomas, todėl ji dalyvauja priimant Tarybos sprendimą, kuriuo nustatoma pozicija, kurios Sąjungos vardu turi būti laikomasi priimant tokius sprendimus dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą.

1.4. Išvada

Siūlomo sprendimo teisinis pagrindas – Sutarties dėl Europos Sąjungos veikimo (SESV) 83 straipsnio 1 dalis kartu su 218 straipsnio 9 dalimi.

2. POVEIKIS BIUDŽETUI

Poveikio biudžetui nėra.

Pasiūlymas

TARYBOS SPRENDIMAS

dėl pozicijos, kurios Europos Sąjungos vardu turi būti laikomasi šešiasdešimt aštuntojoje Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje, dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą pagal 1961 m. Bendrąją narkotinių medžiagų konvenciją su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir pagal 1971 m. Psichotropinių medžiagų konvenciją

EUROPOS SĄJUNGOS TARYBA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo (SESV), ypač į jos 83 straipsnio 1 dalį kartu su 218 straipsnio 9 dalimi,

atsižvelgdama į Europos Komisijos pasiūlymą,

kadangi:

- (1) 1961 m. Jungtinių Tautų (toliau – JT) bendroji narkotinių medžiagų konvencija su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, (toliau – Narkotinių medžiagų konvencija)¹² įsigaliojo 1975 m. rugpjūčio 8 d.;
- (2) vadovaujantis Narkotinių medžiagų konvencijos 3 straipsniu, Narkotinių medžiagų komisija gali nuspręsti į tos konvencijos sąrašus įtraukti naujų medžiagų. Pakeitimus sąrašuose ji gali daryti tik vadovaudamasi Pasaulio sveikatos organizacijos (toliau – PSO) rekomendacijomis; tačiau ji taip pat gali nuspręsti PSO rekomenduojamų pakeitimų nedaryti;
- (3) 1971 m. JT psichotropinių medžiagų konvencija (toliau – Psichotropinių medžiagų konvencija)¹³ įsigaliojo 1976 m. rugpjūčio 16 d.;
- (4) vadovaujantis Psichotropinių medžiagų konvencijos 2 straipsniu, Narkotinių medžiagų komisija, remdamasi PSO rekomendacijomis, gali nuspręsti į tos konvencijos sąrašus įtraukti naujų medžiagų arba tam tikras medžiagas iš jų išbraukti. Ji turi didelę veiksmų laisvę atsižvelgti į ekonominius, socialinius, teisinius, administracinius ir kitus veiksnius, tačiau negali veiksmų imtis savavališkai;
- (5) Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašų pakeitimai turi tiesioginių padarinių Sąjungos teisės narkotikų kontrolės srityje taikymo sričiai. Tarybos pamatinis sprendimas 2004/757/TVR¹⁴ taikomas medžiagoms, įtrauktoms į tų konvencijų sąrašus. Taigi bet kokie šių konvencijų sąrašų pakeitimai daro tiesioginį poveikį bendroms Sąjungos taisyklėms ir keičia jų taikymo sritį pagal SESV 3 straipsnio 2 dalį;

¹² Jungtinių Tautų sutarčių rinkinys, 978 t., Nr. 14152.

¹³ Jungtinių Tautų sutarčių rinkinys, 1019 t., Nr. 14956.

¹⁴ 2004 m. spalio 25 d. Tarybos pamatinis sprendimas 2004/757/TVR, nustatantis būtiniausias nuostatas dėl nusikalstamų veikų sudėties požymių ir bausmių neteisėtos prekybos narkotikais srityje (OL L 335, 2004 11 11, p. 8).

- (6) Narkotinių medžiagų komisija savo 68-ojoje sesijoje, kuri vyks Vienoje 2025 m. kovo 10–14 d., turi nuspręsti dėl šešių naujų medžiagų įtraukimo į Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašus;
- (7) Sąjunga nėra nei Narkotinių medžiagų konvencijos, nei Psichotropinių medžiagų konvencijos šalis. Narkotinių medžiagų komisijoje, kurioje 2025 m. kovo mėn. balsavimo teisę turės 13 valstybių narių¹⁵, ji turi stebėtojos be balsavimo teisės statusą. Taryba turi įgalioti tas valstybes nares pareikšti Sąjungos poziciją dėl medžiagų įtraukimo į tų konvencijų sąrašus, kadangi sprendimai dėl naujų medžiagų įtraukimo į jų sąrašus priklauso išimtinai Sąjungos kompetencijai;
- (8) PSO rekomendavo į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą įtraukti keturias naujas medžiagas, į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą – tris naujas medžiagas, o į Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą – vieną naują medžiagą¹⁶;
- (9) visas medžiagas, kurių peržiūrą atliko PSO priklausomybės nuo narkotikų ekspertų komitetas (ECDD) ir kurias PSO rekomendavo įtraukti į sąrašus, Europos Sąjungos narkotikų agentūra (EUDA) stebi kaip naujas psichoaktyviasias medžiagas, kaip numatyta Europos Parlamento ir Tarybos reglamente (ES) 2023/1322¹⁷;
- (10) remiantis ECDD vertinimu, protonitazepinas (IUPAC pavadinimas: 5-nitro-2-[(4-propoksifenil)metil]-1-(2-pirolidin-1-iletil)benzimidazolas) yra nitazeno analoginės šeimos sintetinis opioidas. PSO nėra atlikusi oficialios protonitazepino peržiūros. Nėra žinoma, kad protonitazepinas būtų naudojamas gydymui ar kad jam būtų išduotas rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad protonitazepinu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, tad yra pagrindo šiai medžiagai taikyti tarptautinę kontrolę. Todėl PSO rekomenduoja protonitazepiną įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (11) protonitazepino aptikta šešiose valstybėse narėse ir bent dviejose valstybėse narėse jam taikomos kontrolės priemonės. EUDA protonitazepiną aktyviai stebi. Viena valstybė narė yra pranešusi apie septyniasdešimt keturis įtariamus ūmaus apsinuodijimo atvejus, kai buvo įtariamasis protonitazepino poveikis;
- (12) todėl Sąjungos pozicija turėtų būti protonitazepiną įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (13) remiantis ECDD vertinimu, metonitazepinas (IUPAC pavadinimas: 2-[(4-metoksifenil)metil]-5-nitro-1-(2-pirolidin-1-iletil)-1H-benzimidazolas) yra nitazeno analoginės šeimos sintetinis opioidas. PSO nėra atlikusi oficialios metonitazepino peržiūros. Nėra žinoma, kad metonitazepinas būtų naudojamas gydymui ar kad jam būtų išduotas rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad metonitazepinu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, tad yra pagrindo šiai medžiagai taikyti tarptautinę kontrolę. Todėl PSO rekomenduoja metonitazepiną įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;

¹⁵ Austrija, Belgija, Italija, Ispanija, Lenkija, Lietuva, Malta, Nyderlandai, Portugalija, Prancūzija, Slovėnija, Suomija ir Vengrija.

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

¹⁷ 2023 m. birželio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (ES) 2023/1322 dėl Europos Sąjungos narkotikų agentūros (EUDA), kuriuo panaikinamas Reglamentas (EB) Nr. 1920/2006, (OL L 166, 2023 6 30, p. 6–47).

- (14) metonitazepino aptikta keturios valstybėse narėse ir bent dviejose valstybėse narėse jam taikomos kontrolės priemonės. EUDA metonitazepiną aktyviai stebi;
- (15) todėl Sąjungos pozicija turėtų būti metonitazepiną įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (16) remiantis ECDD vertinimu, etonitazepinas (IUPAC pavadinimas: 2-[(4-etoksifenil)metil]-5-nitro-1-(2-piperidin-1-iletil)-1*H*-benzoimidazolas) yra vienas iš kelių sintetinių 2-benzilbenzimidazolių opioidų, bendrai vadinamų nitazonais. PSO nėra atlikusi oficialios etonitazepino peržiūros. Nėra žinoma, kad etonitazepinas būtų naudojamas gydymui ar kad jam būtų išduotas rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad etonitazepinu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, tad yra pagrindo šiai medžiagai taikyti tarptautinę kontrolę. Todėl PSO rekomenduoja etonitazepiną įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (17) etonitazepino aptikta penkiose valstybėse narėse ir bent šešiose valstybėse narėse jam taikomos kontrolės priemonės. EUDA etonitazepiną stebi. Trys valstybės narės yra pranešusios iš viso apie dvi mirtis ir vieną ūmaus apsinuodijimo atvejį, kai buvo patvirtintas etonitazepino poveikis;
- (18) todėl Sąjungos pozicija turėtų būti etonitazepiną įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (19) remiantis ECDD vertinimu, *N*-desetil izotonitazenas (IUPAC pavadinimas: *N*-etil-2-[2-[(4-izopropoksifenil)metil]-5-nitro-benzimidazol-1-il]etanaminas) yra iš benzimidazolo gautas sintetinis opioidas, kurio cheminė struktūra ir farmakologinis poveikis panašūs į 1961 m. Jungtinių Tautų konvencijų I sąraše nurodytų narkotinių medžiagų (pavyzdžiui, izotonitazeno) cheminę struktūrą ir farmakologinį poveikį ir yra izotonitazeno metabolitas. PSO nėra atlikusi oficialios *N*-desetil izotonitazeno peržiūros. Nėra žinoma, kad *N*-desetil izotonitazenas būtų naudojamas gydymui ar kad jam būtų išduotas rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad *N*-desetil izotonitazenu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, tad yra pagrindo šiai medžiagai taikyti tarptautinę kontrolę. Todėl PSO rekomenduoja *N*-desetil izotonitazeną įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (20) *N*-desetil izotonitazeno aptikta dviejose valstybėse narėse ir bent dviejose valstybėse narėse jam taikomos kontrolės priemonės. EUDA *N*-desetil izotonitazeną aktyviai stebi. Viena valstybė narė yra pranešusi apie du mirties atvejus, kai buvo patvirtintas *N*-desetil izotonitazeno poveikis;
- (21) todėl Sąjungos pozicija turėtų būti *N*-desetil izotonitazeną įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (22) remiantis ECDD vertinimu, heksahidrokanabinolis (HHC) (IUPAC pavadinimas: 6a,7,8,9,10,10a-heksahidro-6,6,9-trimetil-3-pentil-6*H*-dibenzo[*b,d*]piran-1-olis) yra pusiau sintetinis kanabinoidas, dažniausiai sintetinamas iš kanabidiolio kaip pirmtako. PSO nėra atlikusi oficialios heksahidrokanabinolio peržiūros. Nėra žinoma, kad heksahidrokanabinolis būtų naudojamas gydymui ar kad jam būtų išduotas rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad heksahidrokanabinoliu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, tad yra pagrindo šiai medžiagai taikyti tarptautinę kontrolę. Todėl PSO rekomenduoja heksahidrokanabinolį įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;

- (23) heksahidrokanabinolio aptikta dvidešimt penkiose valstybėse narėse; bent dvidešimtyje valstybių narių jam taikomos kontrolės priemonės. EUDA heksahidrokanabinolį aktyviai stebi. Dvi valstybės narės yra pranešusios apie keturis ūmaus apsinuodijimo atvejus, kai buvo patvirtintas heksahidrokanabinolio poveikis. Dvi valstybės narės yra pranešusios apie septynis ūmaus apsinuodijimo atvejus, kai heksahidrokanabinolio poveikis buvo labai tikėtinas. Trys valstybės narės yra pranešusios apie šešis ūmaus apsinuodijimo atvejus, kai heksahidrokanabinolio poveikis buvo įtariamas;
- (24) todėl Sąjungos pozicija turėtų būti heksahidrokanabinolį įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą; remiantis ECDD vertinimu, karizoprodolis (IUPAC pavadinimas: (2RS)-2-[(karbamoiloksi)metil]-2-metilpentil(1-metiletil)karbamatas) yra centralizuotai veikiantis raumenų relaksantas, kuris trumpuoju laikotarpiu naudojamas kaip pagalbinė medžiaga atliekant ūmių raumenų ir kaulų sistemos sutrikimų, siejamų su skausmingais raumenų spazmais, simptominių gydymą. Galimybė piktnaudžiauti karizoprodoliu gali būti susijusi tiek su jo raminamuoju poveikiu, tiek su jo gebėjimu padidinti kitų medžiagų poveikį. Taigi, karizoprodolio poveikis gali būti sustiprintas, kai jis vartojamas su benzodiazepinais, opioidais ar alkoholiu. Ilgas arba perteklinis karizoprodolio vartojimas gali lemti priklausomybę. Karizoprodolis gali būti nukreiptas iš teisėtų medicininių kanalų, patekti į neteisėtą rinką ir būti parduodamas be tinkamos medicininės priežiūros, o tai gali paskatinti piktnaudžiavimą ir neigiamas pasekmes. Išankstinė karizoprodolio peržiūra buvo atlikta 2001 m. 32-ajame ECDD posėdyje. Tada kritinės karizoprodolio peržiūros komitetas nerekomendavo. Karizoprodolis buvo toliau pristatytas, aptartas ir jo išankstinė peržiūra atlikta 2023 m. 46-ajame ECDD posėdyje, kuriame rekomenduota atlikti kritinę šios medžiagos peržiūrą. Karizoprodolis yra receptinis vaistas, kuris keliose šalyse ir teritorijose yra licencijuotas vaistas. Tačiau Europoje jis medicinos reikmėms nebenaudojamas, nes Europos vaistų agentūros Žmonėms skirtų vaistų komitetas sustabdė visus karizoprodolio rinkodaros leidimus visoje Europoje. Nėra žinoma, kad karizoprodolis būtų naudojamas pramonėje. Yra pakankamai įrodymų, kad karizoprodoliu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, tad yra pagrindo šiai medžiagai taikyti tarptautinę kontrolę. Todėl PSO rekomenduoja karizoprodolį įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą;
- (25) karizoprodolio aptikta dviejose valstybėse narėse. EUDA karizoprodolį stebi. Viena valstybė narė yra pranešusi apie du mirties atvejus, kai buvo patvirtintas karizoprodolio poveikis;
- (26) todėl Sąjungos pozicija turėtų būti karizoprodolį įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą;
- (27) tikslinga nustatyti poziciją, kurios Sąjungos vardu turi būti laikomasi Narkotinių medžiagų komisijoje, kadangi sprendimai dėl šių šešių medžiagų įtraukimo į sąrašus gali labai paveikti Sąjungos teisės aktų, visų pirma Pamatinio sprendimo 2004/757/TVR, turinį;
- (28) Sąjungos poziciją kartu pareikš valstybės narės, kurios yra Narkotinių medžiagų komisijos narės;
- (29) Danijai Pamatinis sprendimas 2004/757/TVR yra privalomas, todėl ji dalyvauja priimant ir taikant šį sprendimą;

(30) Airijai Pamatinis sprendimas 2004/757/TVR yra privalomas, todėl ji dalyvauja priimant ir taikant šį sprendimą,

PRIĖMĖ ŠĮ SPRENDIMĄ:

1 straipsnis

Pozicija, kurios Sąjungos vardu turi būti laikomasi 2025 m. kovo 10–14 d. Narkotinių medžiagų komisijos šešiasdešimt aštuntojoje sesijoje, kai to organo prašoma priimti sprendimus dėl medžiagų įtraukimo į 1961 m. Jungtinių Tautų bendrosios narkotinių medžiagų konvencijos su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir 1971 m. Jungtinių Tautų psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašus, yra išdėstyta šio sprendimo priede.

2 straipsnis

1 straipsnyje nurodytą poziciją pareiškia valstybės narės, kurios yra Narkotinių medžiagų komisijos narės, bendrai veikdamos Sąjungos interesų labui.

3 straipsnis

Šis sprendimas skirtas valstybėms narėms.

Priimta Briuselyje

Tarybos vardu
Pirmininkas / Pirmininkė