

Brusel 2. února 2018
(OR. en)

5390/18

Interinstitucionální spis:
2017/0341 (NLE)

CORDROGUE 8
SAN 21
ENFOPOL 20

PRÁVNÍ PŘEDPISY A JINÉ AKTY

Předmět:	Návrh: PROVÁDĚCÍ ROZHODNUTÍ RADY o podrobení nové psychoaktivní látky <i>N</i> -(1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyklohexylmethyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboxamid (AB-CHMINACA) kontrolním opatřením
----------	--

NÁVRH:

PROVÁDĚCÍ ROZHODNUTÍ RADY (EU) 2018/...

ze dne ...

o podrobení nové psychoaktivní látky

***N*-(1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyklohexylmethyl)-1*H*-indazol-3-karboxamid
(AB-CHMINACA) kontrolním opatřením**

RADA EVROPSKÉ UNIE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na rozhodnutí Rady 2005/387/SVV ze dne 10. května 2005 o výměně informací,
hodnocení rizika a kontrole nových psychoaktivních látek¹, a zejména na čl. 8 odst. 3 uvedeného
rozhodnutí,

s ohledem na návrh Evropské komise,

s ohledem na stanovisko Evropského parlamentu²,

¹ Úř. věst. L 127, 20.5.2005, s. 32.

² Úř. věst. C , , s. .

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) V souladu s článkem 6 rozhodnutí 2005/387/SVV byla na zvláštním jednání rozšířeného vědeckého výboru Evropského monitorovacího centra pro drogy a drogovou závislost vypracována zpráva o hodnocení rizik nové psychoaktivní látky *N*-(1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyklohexylmethyl)-1*H*-indazol-3-karboxamid (dále jen „AB-CHMINACA“), která byla dne 14. listopadu 2017 předložena Komisi a Radě.
- (2) Látka AB-CHMINACA je syntetický kanabinoid. Má podobné účinky jako THC, který způsobuje hlavní psychoaktivní účinky konopí, AB-CHMINACA má avšak život ohrožující toxicitu. Vysoká účinnost látky AB-CHMINACA a značné nebo velmi proměnlivé množství této složky ve směsích ke kouření představují vysoké riziko otravy.
- (3) Látka AB-CHMINACA je v Unii dostupná přinejmenším od dubna 2014 a byla zjištěna ve 24 členských státech. Vzhledem k povaze látky AB-CHMINACA nejsou případy jejího odhalení pravděpodobně řádně hlášeny, protože látka AB-CHMINACA není běžně zjišťována. Nejčastěji byla látka AB-CHMINACA zabavena jako rostlinný materiál, ale také ve formě prášku a v menší míře i v jiných fyzikálních formách např. jako tekutina nebo tzv. „blotter“ (arch složený z jednotlivých papírků). K zabavení této látky v Unii došlo ve více než 4 600 případech.

- (4) Šest členských států nahlásilo 31 úmrtí spojených s touto látkou. U nejméně devíti úmrtí byla látka AB-CHMINACA příčinou úmrtí nebo měla pravděpodobně na úmrtí podíl. Kromě toho bylo ve čtyřech členských státech zaznamenáno sedm akutních otrav bez následku smrti spojených s látkou AB-CHMINACA. Vzhledem k povaze látky AB-CHMINACA je pravděpodobné, že jak otravy bez následku smrti, tak úmrtí způsobené látkou AB-CHMINACA pravděpodobně nejsou dostatečně odhalovány ani hlášeny.
- (5) Nejsou k dispozici žádné informace svědčící o účasti organizovaného zločinu na výrobě a distribuci látky AB-CHMINACA či na nedovoleném obchodu s ní a na jejích dodávkách v rámci Unie. Z dostupných údajů vyplývá, že látka AB-CHMINACA je vyráběna chemickými podniky sídlícími v Číně.
- (6) Látka AB-CHMINACA se obvykle prodává v tzv. headshopech v malých a velkoobchodních baleních označených jako směsi ke kouření „legal-high“ nebo jako prášek a na internetu jako tzv. „legální“ náhrada konopí. Je možné, že se také prodává přímo na nelegálním trhu s drogami. Vzhledem k tomu, že na těchto baleních se jen zřídka uvádí jejich složení, většina uživatelů nebude vědět, že užívají látku AB-CHMINACA, natož že vlastně užívají syntetické kanabinoidy.
- (7) Látka AB-CHMINACA nemá v Unii a zdá se, že ani jinde ve světě, žádné uznávané humánní lékařské nebo veterinární využití. Nic nenasvědčuje tomu, že by látka AB-CHMINACA mohla být používána pro jiné účely než jako analytický referenční standard a ve vědeckém výzkumu.

- (8) Ze zprávy o hodnocení rizik vyplývá, že na řadu otázek souvisejících s látkou AB-CHMINACA, jež vyvstávají z důvodu nedostatku údajů o rizicích pro zdraví osob, rizicích pro veřejné zdraví a o společenských rizicích, by bylo možné najít odpověď prostřednictvím dalšího výzkumu. Dostupné důkazy a informace o zdravotních a společenských rizicích, jež látka AB-CHMINACA představuje, nicméně poskytují dostatečný důvod pro podrobení látky AB-CHMINACA kontrolním opatřením v celé Unii.
- (9) Látka AB-CHMINACA není uvedena na seznamu látek podléhajících kontrole podle Jednotné úmluvy OSN o omamných látkách z roku 1961 ani podle Úmluvy OSN o psychotropních látkách z roku 1971. Látka AB-CHMINACA je v současné době předmětem hodnocení v rámci systému OSN a byla posouzena na 39. zasedání Výboru odborníků WHO pro drogové závislosti, které se konalo od 6. do 10. listopadu 2017 v Ženevě. To nebrání tomu, aby Unie přijala rozhodnutí, kterým podrobuje tuto látku kontrolním opatřením.
- (10) Vzhledem k tomu, že 18 členských států kontroluje látku AB-CHMINACA na základě vnitrostátních právních předpisů o kontrole drog a tři členské státy ji kontrolují na základě jiných právních předpisů, by podrobení AB-CHMINACA kontrolním opatřením v celé Unii pomohlo zamezit vzniku překážek při přeshraničním prosazování práva a v justiční spolupráci a přispělo by k ochraně před riziky, která dostupnost a užívání této látky představují.

- (11) K zajištění rychlé a odborně podložené reakce na úrovni Unie na výskyt nových psychoaktivních látek, které zjistily a nahlásily členské státy, svěřuje rozhodnutí 2005/387/SVV Radě prováděcí pravomoc podrobit tyto látky kontrolním opatřením v celé Unii. Podmínky a procesní předpoklady pro výkon této prováděcí pravomoci byly splněny, a proto by mělo být přijato prováděcí rozhodnutí, kterým se látka AB-CHMINACA podrobuje kontrolním opatřením v celé Unii.
- (12) Pro Dánsko je rozhodnutí 2005/387/SVV závazné, a proto se účastní přijímání tohoto rozhodnutí, které uvedené rozhodnutí provádí.
- (13) Pro Irsko je rozhodnutí 2005/387/SVV závazné, a proto se účastní přijímání tohoto rozhodnutí, které uvedené rozhodnutí provádí.
- (14) Pro Spojené království není rozhodnutí 2005/387/SVV závazné, proto se neúčastní přijímání a používání tohoto rozhodnutí, a toto rozhodnutí pro ně není závazné ani použitelné,

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

Článek 1

Nová psychoaktivní látka

N-(1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyklohexylmethyl)-1*H*-indazol-3-karboxamid
(AB-CHMINACA) se podrobuje kontrolním opatřením v celé Unii.

Článek 2

Členské státy přijmou do ... [*jeden rok ode dne vyhlášení tohoto rozhodnutí*] v souladu se svým vnitrostátním právem nezbytná opatření, kterými podrobí látku AB-CHMINACA kontrolním opatřením a trestněprávním sankcím stanoveným jejich právními předpisy v souladu se svými závazky vyplývajícími z Úmluvy Organizace spojených národů o psychotropních látkách z roku 1971.

Článek 3

Toto rozhodnutí vstupuje v platnost prvním dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

Toto rozhodnutí se použije v souladu se Smlouvami.

V Bruselu dne

Za Radu

předseda nebo předsedkyně
