



Rådet for
Den Europæiske Union

Bruxelles, den 2. februar 2018
(OR. en)

5390/18

**Interinstitutionel sag:
2017/0341 (NLE)**

**CORDROGUE 8
SAN 21
ENFOPOL 20**

LOVGIVNINGSMÆSSIGE RETSAKTER OG ANDRE INSTRUMENTER

Vedr.:	Udkast til RÅDETS GENNEMFØRELSESAFGØRELSE om at underkaste det nye psykoaktive stof <i>N</i> -(1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-carboxamid (AB-CHMINACA) kontrolforanstaltninger
--------	--

UDKAST TIL

RÅDETS GENNEMFØRELSESAFGØRELSE (EU) 2018/...

af ...

om at underkaste det nye psykoaktive stof

***N*-(1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1*H*-indazol-3-carboxamid
(AB-CHMINACA) kontrolforanstaltninger**

RÅDET FOR DEN EUROPÆISKE UNION HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Rådets afgørelse 2005/387/RIA af 10. maj 2005 om udveksling af oplysninger om, risikovurdering af og kontrol med nye psykoaktive stoffer¹, særlig artikel 8, stk. 3,

under henvisning til forslag fra Europa-Kommissionen,

under henvisning til udtalelse fra Europa-Parlamentet², og

ud fra følgende betragtninger:

¹ EUT L 127 af 20.5.2005, s. 32.

² EUT C af , s. .

- (1) I overensstemmelse med artikel 6 i afgørelse 2005/387/RIA udarbejdede det udvidede videnskabelige udvalg under Det Europæiske Overvågningscenter for Narkotika og Narkotikamisbrug på et særligt møde en risikovurderingsrapport om det nye psykoaktive stof *N*-(1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1*H*-indazol-3-carboxamid ("AB-CHMINACA") og forelagde den 14. november 2017 Kommissionen og Rådet rapporten.
- (2) AB-CHMINACA er et syntetisk cannabinoid. Det har lignende virkninger som THC, der er ansvarlig for de vigtigste psykoaktive virkninger af cannabis, men AB-CHMINACA har yderligere livstruende toksicitet. Den kraftige virkning af AB-CHMINACA på den ene side og det forhold, at stoffet findes i en stor eller ukendt varierende del af blandinger til rygning på den anden side, betyder, at det udgør en betydelig risiko for forgiftning.
- (3) AB-CHMINACA har været tilgængeligt i Den Europæiske Union i hvert fald siden april 2014 og er blevet fundet i 24 medlemsstater. På grund af AB-CHMINACA's karakteristika er det sandsynligt, at der er mange flere forekomster, da der normalt ikke screenes for AB-CHMINACA. I de fleste tilfælde blev AB-CHMINACA beslaglagt som plantebaseret materiale, men det er også blevet beslaglagt i pulverform og i mindre omfang i andre fysiske former, f.eks. i flydende form og i form af trækpapier (blotters). Der er foretaget flere end 4 600 beslaglæggelser i Unionen.

- (4) Seks medlemsstater har indberettet i alt 31 dødsfald med relation til AB-CHMINACA. Ved mindst ni af dødsfaldene var AB-CHMINACA enten dødsårsagen eller en sandsynlig medvirkende årsag. Herudover har fire medlemsstater indberettet i alt syv akutte ikkedødelige forgiftninger relateret til AB-CHMINACA. På grund af AB-CHMINACA's karakteristika er det sandsynligt, at såvel ikkedødelige forgiftninger som dødsfald forårsaget af AB-CHMINACA ikke opdages eller ikke indberettes i fuldt omfang.
- (5) Der foreligger ingen oplysninger om organiserede kriminelle gruppers forbindelse til fremstilling, distribution, ulovlig handel og levering af AB-CHMINACA i Unionen. De foreliggende oplysninger tyder på, at AB-CHMINACA produceres af kemiske virksomheder i Kina.
- (6) AB-CHMINACA sælges typisk i små mængder og engros mængder via "headshops" under forskellige mærkenavne som såkaldte "lovlige rusmidler", som blandinger til rygning eller som pulver og via internettet som en såkaldt "lovlig" erstatning for cannabis. Det sælges sandsynligvis også direkte på det illegale narkotikamarked. Da pakningen af sådanne produkter sjældent angiver ingredienserne, er de fleste brugere uvidende om, at de anvender AB-CHMINACA eller overhovedet et syntetisk cannabinoid i almindelighed.
- (7) AB-CHMINACA har ikke nogen anerkendt anvendelse som humanmedicinsk lægemiddel eller veterinærlægemiddel i Unionen eller, så vidt vides, noget andet sted. Så vidt vides kan AB-CHMINACA ikke anvendes til andre formål end som analysereferencestandard og i videnskabelig forskning.

- (8) Det fremgår af risikovurderingsrapporten, at mange af de spørgsmål vedrørende AB-CHMINACA, som skyldes manglen på data om risiciene for enkeltpersoner, risiciene for folkesundheden og samfundsmæssige risici, kunne besvares ved hjælp af yderligere forskning. De foreliggende oplysninger og den foreliggende dokumentation om de sundhedsmæssige og sociale risici, som stoffet frembyder, er dog tilstrækkeligt grundlag til at underkaste AB-CHMINACA kontrolforanstaltninger i hele Unionen.
- (9) AB-CHMINACA er ikke på listen over stoffer, som ifølge De Forenede Nationers enkeltkonvention af 1961 angående narkotiske midler eller De Forenede Nationers konvention af 1971 om psykotrope stoffer skal underkastes kontrol. AB-CHMINACA er i øjeblikket under vurdering i FN-systemet og blev gennemgået på det 39. møde i WHO's Ekspertudvalg for Narkotikaafhængighed, som blev afholdt fra den 6. til den 10. november 2017 i Genève. Dette er ikke til hinder for, at Unionen vedtager en afgørelse om at underkaste AB-CHMINACA kontrolforanstaltninger.
- (10) Eftersom 18 medlemsstater fører kontrol med AB-CHMINACA i henhold til deres nationale lovgivning om narkotikakontrol, og tre medlemsstater benytter anden lovgivning til at føre kontrol med AB-CHMINACA, vil det, hvis AB-CHMINACA underkastes kontrolforanstaltninger i hele Unionen, bidrage til at undgå problemer med grænseoverskridende retshåndhævelse og retligt samarbejde og til i Unionen at beskytte mod de risici, som stoffets tilgængelighed og anvendelse indebærer.

- (11) Afgørelse 2005/387/RIA tillægger Rådet gennemførelsesbeføjelser for at kunne reagere hurtigt og på grundlag af ekspertise på EU-plan på fremkomsten af nye psykoaktive stoffer, som medlemsstaterne har påvist og indberettet, ved at underkaste disse stoffer kontrolforanstaltninger i hele Unionen. Da betingelserne og proceduren for at udløse udøvelsen af sådanne gennemførelsesbeføjelser er opfyldt, bør der vedtages en gennemførelsesafgørelse for at underkaste AB-CHMINACA kontrolforanstaltninger i hele Unionen.
- (12) Danmark er bundet af afgørelse 2005/387/RIA og deltager derfor i vedtagelsen og anvendelsen af nærværende afgørelse, som gennemfører afgørelse 2005/387/RIA.
- (13) Irland er bundet af afgørelse 2005/387/RIA og deltager derfor i vedtagelsen og anvendelsen af nærværende afgørelse, som gennemfører afgørelse 2005/387/RIA.
- (14) Det Forenede Kongerige er ikke bundet af afgørelse 2005/387/RIA og deltager derfor ikke i vedtagelsen og anvendelsen af nærværende afgørelse, som ikke er bindende for og ikke finder anvendelse i Det Forenede Kongerige —

VEDTAGET DENNE AFGØRELSE:

Artikel 1

Det nye psykoaktive stof

N-(1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1*H*-indazol-3-carboxamid
("AB-CHMINACA") underkastes kontrolforanstaltninger i hele Unionen.

Artikel 2

Senest ... [et år efter offentliggørelsen af denne afgørelse] træffer medlemsstaterne i overensstemmelse med deres nationale lovgivning de foranstaltninger, der er nødvendige for at underkaste AB-CHMINACA kontrolforanstaltninger og strafferetlige sanktioner som fastsat i deres lovgivning i overensstemmelse med deres forpligtelser i medfør af De Forenede Nationers konvention af 1971 om psykotrope stoffer.

Artikel 3

Denne afgørelse træder i kraft dagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Denne afgørelse finder anvendelse i overensstemmelse med traktaterne.

Udfærdiget i Bruxelles, den ...

På Rådets vegne

Formand
