



Συμβούλιο
της Ευρωπαϊκής Ένωσης

Βρυξέλλες, 2 Φεβρουαρίου 2018
(OR. en)

5390/18

Διοργανικός φάκελος:
2017/0341 (NLE)

CORDROGUE 8
SAN 21
ENFOPOL 20

ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΕΣ ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΠΡΑΞΕΙΣ

Θέμα:	ΣΧΕΔΙΟ ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΗΣ ΑΠΟΦΑΣΗΣ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ για την υπαγωγή της νέας ψυχοτρόπου ουσίας N-(1-αμινο-3-μεθυλ-1-οξοβουταν-2-υλο)-1-(κυκλοεξυλομεθυλ)-1H-ινδαζολο-3- καρβοξαμίδιο (AB-CHMINACA) σε μέτρα ελέγχου
-------	---

ΣΧΕΔΙΟ

ΕΚΤΕΛΕΣΤΙΚΗ ΑΠΟΦΑΣΗ (ΕΕ) 2018/... ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ

της ...

για την υπαγωγή της νέας ψυχοτρόπου ουσίας

N-(1-αμινο-3-μεθυλ-1-οξοβουταν-2-υλο)-1-(κυκλοεξυλομεθυλ)-1*H*-ινδαζολο-3- καρβοξαμίδιο
(AB-CHMINACA) σε μέτρα ελέγχου

ΤΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης,

Έχοντας υπόψη την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ του Συμβουλίου, της 10ης Μαΐου 2005, σχετικά με την ανταλλαγή πληροφοριών, την αξιολόγηση κινδύνων και τον έλεγχο νέων ψυχοτρόπων ουσιών¹ και ιδίως το άρθρο 8 παράγραφος 3,

Έχοντας υπόψη την πρόταση της Ευρωπαϊκής Επιτροπής,

Έχοντας υπόψη τη γνώμη του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου²,

¹ ΕΕ L 127 της 20.5.2005, σ. 32.

² ΕΕ C , , σ. .

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Σύμφωνα με το άρθρο 6 της απόφασης 2005/387/ΔΕΥ, καταρτίστηκε η έκθεση αξιολόγησης κινδύνων σχετικά με τη νέα ψυχοτρόπο ουσία *N*-(1-αμινο-3-μεθυλ-1-οξοβουταν-2-υλο)-1-(κυκλοεξυλομεθυλ)-1*H*-ινδαζολο-3- καρβοξαμίδιο («AB-CHMINACA») καταρτίστηκε, στο πλαίσιο ειδικής συνεδρίασης της διευρυμένης επιστημονικής επιτροπής του Ευρωπαϊκού Κέντρου Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας και υποβλήθηκε στην Επιτροπή και στο Συμβούλιο στις 14 Νοεμβρίου 2017.
- (2) Η AB-CHMINACA είναι συνθετικό κανναβινοειδές. Εμφανίζει αποτελέσματα παρόμοια με εκείνα της THC, η οποία είναι βασικά υπεύθυνη για τις κύριες ψυχοτρόπους επιπτώσεις της κάνναβης, αλλά η AB-CHMINACA έχει πρόσθετη απειλητική για τη ζωή τοξικότητα. Η υψηλή δραστηριότητα της AB-CHMINACA, αφενός, και το γεγονός ότι μπορεί να περιέχεται σε μεγάλο ή σε άγνωστο ποικίλο ποσοστό μειγμάτων για κάπνισμα, αφετέρου, σημαίνουν ότι συνιστά σημαντικό κίνδυνο δηλητηρίασης.
- (3) Η AB-CHMINACA είναι διαθέσιμη στην Ένωση τουλάχιστον από τον Απρίλιο του 2014 και έχει εντοπιστεί σε 24 κράτη μέλη. Λόγω της φύσης της AB-CHMINACA, περιπτώσεις ανίχνευσής της είναι πιθανό να αναφέρονται πλημμελώς, δεδομένου ότι η AB-CHMINACA δεν ελέγχεται συστηματικά. Στις περισσότερες περιπτώσεις, η AB-CHMINACA κατασχέθηκε σε μορφή φυτικού υλικού, αλλά κατασχέθηκε επίσης σε μορφή σκόνης και, σε μικρότερο βαθμό, σε άλλες φυσικές μορφές, για παράδειγμα σε υγρή μορφή ή σε μορφή στυποχάρτου. Περισσότερες από 4600 κατασχέσεις πραγματοποιήθηκαν εντός της Ένωσης.

- (4) Έξι κράτη μέλη έχουν αναφέρει 31 περιπτώσεις θανάτων που συνδέονται με την AB-CHMINACA. Στην περίπτωση τουλάχιστον εννέα θανάτων, η AB-CHMINACA είτε ήταν η αιτία θανάτου είτε είχε πιθανώς συμβάλει στον θάνατο. Επιπλέον, τέσσερα κράτη μέλη έχουν αναφέρει επτά μη θανατηφόρες οξείες δηλητηριάσεις που συνδέονται με την AB-CHMINACA. Λόγω της φύσης της AB-CHMINACA, τόσο οι μη θανατηφόρες δηλητηριάσεις, όσο και οι θάνατοι που προκλήθηκαν από την AB-CHMINACA, είναι πιθανό να εντοπίζονται και να καταγγέλλονται πλημμελώς.
- (5) Δεν υπάρχουν πληροφορίες για τη συμμετοχή του οργανωμένου εγκλήματος στην παρασκευή, διανομή, παράνομη διακίνηση και προσφορά της AB-CHMINACA εντός της Ένωσης. Τα διαθέσιμα στοιχεία δείχνουν ότι η AB-CHMINACA παράγεται από εταιρείες χημικών προϊόντων που εδρεύουν στην Κίνα.
- (6) Η AB-CHMINACA πωλείται κατά κανόνα σε μικρές ποσότητες και σε ποσότητες χονδρικής πώλησης σε εξειδικευμένα καταστήματα, ως καλούμενο νόμιμο ψυχοτρόπο, ως μείγματα για κάπνισμα ή ως σκόνη, καθώς και στο Διαδίκτυο, ως καλούμενο νόμιμο υποκατάστατο κάνναβης. Μπορεί επίσης να διατεθεί απευθείας στην αγορά παράνομων ναρκωτικών. Καθώς η συσκευασία των εν λόγω προϊόντων σπανίως αναφέρει τα συστατικά, οι περισσότεροι χρήστες δεν γνωρίζουν ότι χρησιμοποιούν AB-CHMINACA ή ακόμα συνθετικά κανναβινοειδή εν γένει.
- (7) Η AB-CHMINACA δεν διαθέτει αναγνωρισμένη ιατρική ή κτηνιατρική χρήση εντός της Ένωσης, ούτε, φαίνεται, αλλού. Δεν υπάρχουν ενδείξεις ότι η AB-CHMINACA μπορεί να χρησιμοποιηθεί για οποιονδήποτε άλλο σκοπό, παρά μόνον ως αναλυτικό πρότυπο αναφοράς και στην επιστημονική έρευνα.

- (8) Η έκθεση αξιολόγησης κινδύνων αποκαλύπτει ότι σε πολλά από τα ερωτήματα που σχετίζονται με την AB-CHMINACA και τα οποία ανακύπτουν από την έλλειψη στοιχείων σχετικά με τους κινδύνους για την ανθρώπινη υγεία και τους κινδύνους για τη δημόσια υγεία, καθώς και τους κοινωνικούς κινδύνους, μπορεί να δοθεί απάντηση μέσω περαιτέρω έρευνας. Ωστόσο, από τα διαθέσιμα στοιχεία και πληροφορίες όσον αφορά τους κινδύνους για την υγεία καθώς και τους κοινωνικούς κινδύνους που εγκυμονεί η AB-CHMINACA προκύπτει ότι είναι επαρκώς αιτιολογημένη η υπαγωγή της AB-CHMINACA σε μέτρα ελέγχου σε ολόκληρη την Ένωση.
- (9) Η AB-CHMINACA δεν περιλαμβάνεται στον κατάλογο των προς έλεγχο ουσιών δυνάμει της ενιαίας σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών περί ναρκωτικών του 1961 ή της σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών περί ψυχοτρόπων ουσιών του 1971. Η AB-CHMINACA είναι επί του παρόντος υπό αξιολόγηση από το σύστημα των Ηνωμένων Εθνών και αναθεωρήθηκε κατά την 39η συνεδρίαση της επιτροπής εμπειρογνομόνων του ΠΟΥ για την τοξικομανία η οποία πραγματοποιήθηκε από τις 6 έως τις 10 Νοεμβρίου 2017 στη Γενεύη. Αυτό δεν αποκλείει τη λήψη απόφασης από την Ένωση για την υποβολή της AB-CHMINACA σε μέτρα ελέγχου.
- (10) Δεδομένου ότι 18 κράτη μέλη ελέγχουν την AB-CHMINACA βάσει της εθνικής νομοθεσίας για τον έλεγχο των ναρκωτικών και ότι τρία κράτη μέλη ελέγχουν την AB-CHMINACA βάσει άλλων νομοθετικών διατάξεων, η υπαγωγή της AB-CHMINACA σε μέτρα ελέγχου σε ολόκληρη την Ένωση θα συνέβαλλε, αφενός, στην αποφυγή της εμφάνισης προσκομμάτων κατά τη διασυνοριακή επιβολή του νόμου και τη δικαστική συνεργασία και, αφετέρου, στην προστασία από τους κινδύνους που προκαλούν η διάθεση και η χρήση της.

- (11) Η απόφαση 2005/387/ΔΕΥ παρέχει στο Συμβούλιο εκτελεστικές εξουσίες προκειμένου να αντιδρά ταχέως και βάσει εξειδικευμένης γνώσης σε επίπεδο Ένωσης στην εμφάνιση νέων ψυχοτρόπων ουσιών που εντοπίζονται και αναφέρονται από τα κράτη μέλη, με υπαγωγή των ουσιών αυτών σε μέτρα ελέγχου σε ολόκληρη την Ένωση. Δεδομένου ότι συντρέχουν οι προϋποθέσεις και έχει τηρηθεί η διαδικασία για την ενεργοποίηση της άσκησης των εν λόγω εκτελεστικών εξουσιών, θα πρέπει να εκδοθεί εκτελεστική απόφαση προκειμένου να υπαχθεί η AB-CHMINACA σε μέτρα ελέγχου σε ολόκληρη την Ένωση.
- (12) Η Δανία δεσμεύεται από την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ και, συνεπώς, συμμετέχει στην έκδοση και στην εφαρμογή της παρούσας απόφασης, που εφαρμόζει την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ.
- (13) Η Ιρλανδία δεσμεύεται από την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ και, συνεπώς, συμμετέχει στην έκδοση και στην εφαρμογή της παρούσας απόφασης, που εφαρμόζει την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ.
- (14) Το Ηνωμένο Βασίλειο δεν δεσμεύεται από την απόφαση 2005/387/ΔΕΥ και, κατά συνέπεια, δεν συμμετέχει στην έκδοση και την εφαρμογή της παρούσας απόφασης, όπως εξάλλου δεν δεσμεύεται από αυτήν ούτε υπόκειται στην εφαρμογή της,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΑΠΟΦΑΣΗ:

Άρθρο 1

Η νέα ψυχοτρόπος ουσία *N*-(1-αμινο-3-μεθυλ-1-οξοβουταν-2-υλο)-1-(κυκλοεξυλομεθυλ)-1*H*-ινδαζολο-3- καρβοξαμίδιο («AB-CHMINACA») υπάγεται σε μέτρα ελέγχου στο σύνολο της Ένωσης.

Άρθρο 2

Έως ... [ένα έτος από την ημερομηνία δημοσίευσης της παρούσας απόφασης], τα κράτη μέλη λαμβάνουν τα αναγκαία μέτρα, σύμφωνα με το εθνικό τους δίκαιο, για την υπαγωγή της AB-CHMINACA σε μέτρα ελέγχου και ποινικές κυρώσεις, βάσει της νομοθεσίας τους, σύμφωνα με τις υποχρεώσεις τους δυνάμει της σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών του 1971 περί ψυχοτρόπων ουσιών.

Άρθρο 3

Η παρούσα απόφαση αρχίζει να ισχύει την επομένη της δημοσίευσής της στην *Επίσημη Εφημερίδα της Ευρωπαϊκής Ένωσης*.

Η παρούσα απόφαση εφαρμόζεται σύμφωνα με τις Συνθήκες.

Βρυξέλλες,

Για το Συμβούλιο

Ο Πρόεδρος
