



Euroopan unionin
neuvosto

Bryssel, 2. helmikuuta 2018
(OR. en)

5390/18

Toimielinten välinen asia:
2017/0341 (NLE)

CORDROGUE 8
SAN 21
ENFOPOL 20

SÄÄDÖKSET JA MUUT VÄLINEET

Asia:	Luonnos: NEUVOSTON TÄYTÄNTÖÖNPANOPÄÄTÖS uuden psykoaktiivisen aineen (<i>N</i> -(1-amino-3-metyyli-1-oksobutan-2-yyli)-1-(sykloheksyylimetyyli)-1 <i>H</i> -indatsoli-3-karboksamidi) (AB-CHMINACA) saattamisesta valvontatoimenpiteiden piiriin
-------	---

LUONNOS

NEUVOSTON TÄYTÄNTÖÖNPANOPÄÄTÖS (EU) 2018/...,

annettu ... päivänä ...kuuta ...,

uuden psykoaktiivisen aineen

(*N*-(1-amino-3-metyyli-1-oksobutan-2-yyli)-1-(sykloheksyyliimetyyli)-

1*H*-indatsoli-3-karboksamidi) (AB-CHMINACA)

saattamisesta valvontatoimenpiteiden piiriin

EUROOPAN UNIONIN NEUVOSTO, joka

ottaa huomioon Euroopan unionin toiminnasta tehdyn sopimuksen,

ottaa huomioon uusia psykoaktiivisia aineita koskevasta tietojenvaihdosta, riskienarvioinnista ja valvonnasta 10 päivänä toukokuuta 2005 tehdyn neuvoston päätöksen 2005/387/YOS¹ ja erityisesti sen 8 artiklan 3 kohdan,

ottaa huomioon Euroopan komission ehdotuksen,

ottaa huomioon Euroopan parlamentin lausunnon²,

¹ EUVL L 127, 20.5.2005, s. 32.

² EUVL C ..., ..., s.

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Päätöksen 2005/387/YOS 6 artiklan mukaisesti Euroopan huumausaineiden ja niiden väärinkäytön seurantakeskuksen laajennetun tiedekomitean erityisistunnossa on laadittu uutta psykoaktiivista ainetta (*N*-(1-amino-3-metyyli-1-oksobutan-2-yyli)-1-(sykloheksyyliimetyyli)-1*H*-indatsoli-3-karboksamidi), jäljempänä 'AB-CHMINACA', koskeva riskienarviointiraportti, joka toimitettiin komissiolle ja neuvostolle 14 päivänä marraskuuta 2017.
- (2) AB-CHMINACA on synteettinen kannabinoidi. Sillä on samanlaisia vaikutuksia kuin THC:llä, joka aiheuttaa kannabiksen merkittävimmät psykoaktiiviset vaikutukset, mutta AB-CHMINACAn myrkyllisyys on vielä hengenvaarallisempaa. Yhtäältä AB-CHMINACAn voimakas vaikutus ja toisaalta se, että aine muodostaa suuren tai tuntemattoman vaihtelevan osuuden polttamista varten tarkoitetuista sekoituksista tarkoittavat, että aine muodostaa merkittävän myrkytysriskin.
- (3) AB-CHMINACAa on ollut saatavilla unionissa ainakin huhtikuusta 2014 lähtien, ja sitä on havaittu 24 jäsenvaltiossa. AB-CHMINACAn luonteen vuoksi havaintoja on todennäköisesti ilmoitettu liian vähän niiden todelliseen määrään nähden, koska AB-CHMINACAa ei yleensä seulota rutiininomaisesti. Useimmissa tapauksissa AB-CHMINACA on takavarikoitu kasvimateriaalina, mutta sitä on takavarikoitu myös jauheen muodossa ja vähemmässä määrin muissa fyysisissä muodoissa, esimerkiksi nestemäisessä muodossa tai imupaperin (blotter) muodossa. Unionissa on tehty yli 4 600 takavarikkoa.

- (4) Kuusi jäsenvaltiota on ilmoittanut yhteensä 31 kuolemantapauksesta, jotka on yhdistetty AB-CHMINACAan. Niistä vähintään yhdeksässä tapauksessa AB-CHMINACA aiheutti kuoleman tai todennäköisesti edesauttoi sitä. Lisäksi neljä jäsenvaltiota on raportoinut seitsemästä akuutista AB-CHMINACAan liittyvästä myrkytystapauksesta, jotka eivät johtaneet kuolemaan. AB-CHMINACAn luonteen vuoksi AB-CHMINACAn aiheuttamia sekä kuolemaan johtamattomia myrkytyksiä että kuolemantapauksia jää todennäköisesti havaitsematta ja raportoimatta.
- (5) Järjestäytyneen rikollisuuden mahdollisesta osallistumisesta AB-CHMINACAn valmistukseen, jakeluun, laittomaan kauppaan, ja tarjontaan unionissa ei ole tietoja. Käytettävissä olevien tietojen perusteella vaikuttaa siltä, että AB-CHMINACAa tuottavat Kiinassa sijaitsevat kemian alan yritykset.
- (6) AB-CHMINACAa myydään tavallisesti pieninä määrinä ja tukkupakkauksina "lailliseksi huumausaineeksi" merkittyinä sekoituksina polttamista varten tai jauheena headshop-liikkeissä (huumeisiin liittyviä välineitä myyvä liike) sekä internetissä kannabiksen "laillisenä" korvikkeena. AB-CHMINACAa myydään todennäköisesti myös suoraan laittomilla huumausainemarkkinoilla. Koska tällaisten tuotteiden pakkauksessa mainitaan harvoin niiden ainesosia, useimmat käyttäjät eivät tiedä käyttävänsä AB-CHMINACAa tai synteettisiä kannabinoideja yleensä.
- (7) AB-CHMINACAlla ei ole tunnustettua lääketieteellistä tai eläinlääketieteellistä käyttöä unionissa eikä ilmeisesti muuallakaan. Ei ole mitään merkkejä siitä, että AB-CHMINACAa voidaan käyttää mihinkään muuhun tarkoitukseen kuin analyttisena vertailustandardina ja tieteellisessä tutkimuksessa.

- (8) Riskienarviointiraportista käy ilmi, että useat AB-CHMINACAan liittyvät kysymykset ovat seurausta aineen terveydelle ja kansanterveydelle aiheuttamia riskejä sekä sosiaalisia riskejä koskevien tietojen puuttumisesta, ja niihin voitaisiin vastata toteuttamalla lisätutkimuksia. Saatavilla oleva näyttö ja tiedot AB-CHMINACAn aiheuttamista terveydellisistä ja sosiaalisista riskeistä antavat kuitenkin riittävät perusteet AB-CHMINACAn saattamiselle valvontatoimenpiteiden piiriin koko unionissa.
- (9) AB-CHMINACAa ei ole lueteltu valvottavaksi aineeksi vuonna 1961 tehdyssä Yhdistyneiden kansakuntien huumausaineyleissopimuksessa eikä vuonna 1971 tehdyssä psykotrooppisia aineita koskevassa Yhdistyneiden kansakuntien yleissopimuksessa. AB-CHMINACAa arvioidaan parhaillaan Yhdistyneiden kansakuntien järjestelmässä, ja sitä tarkasteltiin Genevessä 6–10 päivänä marraskuuta 2017 järjestetyssä WHO:n huumeriippuvuutta käsittelevän asiantuntijakomitean 39. kokouksessa. Tämä ei estä unionia tekemästä päätöstä, jolla AB-CHMINACA saatetaan valvontatoimenpiteiden piiriin.
- (10) Koska 18 jäsenvaltiota valvoo AB-CHMINACAa kansallisen huumausainelainsäädäntönsä nojalla ja kolme jäsenvaltiota valvoo sitä muun lainsäädännön nojalla, AB-CHMINACAn saattaminen valvontatoimenpiteiden piiriin koko unionissa auttaisi ehkäisemään esteitä rajat ylittävässä lainvalvonnassa ja oikeudellisessa yhteistyössä ja suojaamaan riskeiltä, joita AB-CHMINACAn saatavuus ja käyttö aiheuttavat.

- (11) Päätöksessä 2005/387/YOS annetaan neuvostolle täytäntöönpanovalta reagoida unionin tasolla nopeasti ja asiantuntemuksen perusteella jäsenvaltioiden havaitsemien ja raportoimien uusien psykoaktiivisten aineiden ilmaantumiseen saattamalla kyseiset aineet valvontatoimenpiteiden piiriin koko unionissa. Koska tällaisen täytäntöönpanovallan käyttöön ottamista koskevat edellytykset ovat täyttyneet ja menettelyä on noudatettu, olisi annettava täytäntöönpanopäätös AB-CHMINACAn saattamiseksi valvontatoimenpiteiden piiriin koko unionissa.
- (12) Päätös 2005/387/YOS sitoo Tanskaa, ja sen vuoksi Tanska osallistuu tämän, päätöksen 2005/387/YOS täytäntöönpanoa koskevan päätöksen hyväksymiseen ja soveltamiseen.
- (13) Päätös 2005/387/YOS sitoo Irlantia, ja sen vuoksi Irlanti osallistuu tämän, päätöksen 2005/387/YOS täytäntöönpanoa koskevan päätöksen hyväksymiseen ja soveltamiseen.
- (14) Päätös 2005/387/YOS ei sido Yhdistynyttä kuningaskuntaa, eikä se sen vuoksi osallistu tämän päätöksen hyväksymiseen eikä soveltamiseen, päätös ei sido Yhdistynyttä kuningaskuntaa eikä sitä sovelleta Yhdistyneeseen kuningaskuntaan,

ON HYVÄKSYNYT TÄMÄN PÄÄTÖKSEN:

1 artikla

Saatetaan uusi psykoaktiivinen aine (*N*-(1-amino-3-metyyli-1-oksobutan-2-yyli)-1-(sykloheksyylimetyyli)-1*H*-indatsoli-3-karboksamidi), jäljempänä 'AB-CHMINACA', valvontatoimenpiteiden piiriin koko unionissa.

2 artikla

Jäsenvaltioiden on toteutettava viimeistään ... päivänä ...kuuta ... [vuosi tämän päätöksen julkaisupäivästä] kansallisen lainsäädäntönsä mukaiset tarvittavat toimenpiteet AB-CHMINACAn saattamiseksi lainsäädäntönsä mukaisten valvontatoimenpiteiden ja rikosoikeudellisten seuraamusten piiriin vuonna 1971 tehdystä psykotrooppisia aineita koskevasta Yhdistyneiden kansakuntien yleissopimuksesta niille johtuvia velvoitteita noudattaen.

3 artikla

Tämä päätös tulee voimaan sitä päivää seuraavana päivänä, jona se julkaistaan *Euroopan unionin virallisessa lehdessä*.

Tätä päätöstä sovelletaan perussopimusten mukaisesti.

Tehty Brysselissä

Neuvoston puolesta

Puheenjohtaja
