



Az Európai Unió
Tanácsa

Brüsszel, 2018. február 2.
(OR. en)

5390/18

Intézményközi referenciaszám:
2017/0341 (NLE)

CORDROGUE 8
SAN 21
ENFOPOL 20

JOGALKOTÁSI AKTUSOK ÉS EGYÉB ESZKÖZÖK

Tárgy:	Tervezet - A TANÁCS VÉGREHAJTÁSI HATÁROZATA az <i>N</i> -(1-amino-3-metil-1-oxobután-2-il)-1-(ciklohexil-metil)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboxamid (AB-CHMINACA) új pszichoaktív anyag ellenőrzési intézkedéseknek való alávetéséről
--------	--

TERVEZET

A TANÁCS (EU) 2018/... VÉGREHAJTÁSI HATÁROZATA

(...)

az *N*-(1-amino-3-metil-1-oxobután-2-il)-1-(ciklohexil-metil)-1*H*-indazol-3-karboxamid (AB-CHMINACA) új pszichoaktív anyag ellenőrzési intézkedéseknek való alávetéséről

AZ EURÓPAI UNIÓ TANÁCSA,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel az új pszichoaktív anyagokra vonatkozó információcseréről, kockázatértékelésről és ellenőrzésről szóló, 2005. május 10-i 2005/387/IB tanácsi határozatra¹ és különösen annak 8. cikke (3) bekezdésére,

tekintettel az Európai Bizottság javaslatára,

tekintettel az Európai Parlament véleményére²,

¹ HL L 127., 2005.5.20., 32. o.

² HL C , , . o.

mivel:

- (1) A 2005/387/IB határozat 6. cikke alapján a Kábítószer és a Kábítószerfüggőség Európai Megfigyelőközpontjának kibővített tudományos bizottsága rendkívüli ülésén kockázatértékelési jelentést készített az *N*-(1-amino-3-metil-1-oxobután-2-il)-1-(ciklohexil-metil)-1*H*-indazol-3-karboxamid („AB-CHMINACA”) új pszichoaktív anyagról, majd ezt a jelentést 2017. november 14-én a Bizottságnak és a Tanácsnak benyújtotta.
- (2) Az ADB-CHMINACA egy szintetikus kannabinoid. Hatásaiban hasonló, mint a THC, amely a kannabisz legfőbb pszichoaktív hatásaiért felelős, de az ADB-CHMINACA életveszélyes toxicitása még erősebb. Egyrészt az ADB-CHMINACA jelentős hatáserőssége, másrészt az a tény, hogy és az anyag nagy és változó tartalma a dohánykeverékekben magas kockázatú mérgezésnek minősül, azt jelenti, hogy az ADB-CHMINACA-nak jelentős a mérgezési kockázata.
- (3) Az ADB-CHMINACA az Unióban legalább 2014 augusztusa óta hozzáférhető, és megjelenését 24 tagállamban derítették fel. Általában valószínűsíthető, hogy az ADB-CHMINACA-t tényleges jellege miatt előfordulásánál kisebb számban jelentik be, mivel az ADB-CHMINACA-ra nem végeznek rutinszerű ellenőrzéseket. Az ADB-CHMINACA-t legtöbb esetben növényi anyag vagy por formájában foglalták le, de kisebb mértékben egyéb fizikai formákban, például itatóspapírként (bélyegként) is felderítették. Az Unión belül több mint 4 600 lefoglalást hajtottak végre.

- (4) Az ADB-CHMINACA-val összefüggésben hat tagállam eddig összesen 31 halálesetet jelentett. Legalább kilenc haláleset kapcsán megállapított halált vagy maga az ADB-CHMINACA okozta, vagy feltehetően hozzájárult a halál beálltához, egy tagállam az ADB-CHMINACA-hoz köthető három nem halálos kimenetelű heveny mérgezést is jelentett. Valószínűsíthető, hogy az ADB-CHMINACA jellege miatt okozta halálos kimenetelű mérgezéseket, illetve haláleseteket a tényleges előfordulásuknál kisebb számban derítik fel és jelentik be.
- (5) Nincs arra utaló információ, hogy a szervezett bűnözés szerepet játszik az AB-CHMINACA Unión belüli előállításában, terjesztésében, kereskedelmében és kínálatában. A rendelkezésre álló adatok arra engednek következtetni, hogy az AB-CHMINACA-t Kínában működő vegyipari vállalatok állítják elő.
- (6) Az AB-CHMINACA-t jellemzően a kábítószer-fogyasztási kellékeket árusító boltok kis- és nagykereskedelmi mennyiségekben „legal high-t” dohánykeverékként és porként értékesítik, valamint a kannabisz „legális” helyettesítőjeként az interneten árulják. Közvetlenül a kábítószeres feketepiacán is értékesíthetik. Mivel az ilyen termékek csomagolása ritkán tünteti fel az összetevőket, a fogyasztók nincsenek tisztában azzal, hogy alapján véve szintetikus kannabinoidot, vagy hogy alapvetően AB-CHMINACA-t használnak.
- (7) Az AB-CHMINACA-nak nincs elismert humán, illetve állatgyógyászati felhasználása az Unióban és úgy tűnik máshol sem. Semmilyen jel nem utal arra, hogy az AB-CHMINACA-t az analitikai célú referenciaanyagkénti alkalmazásán, valamint a tudományos kutatásokban való használatán kívül bármilyen egyéb célra felhasználható lenne.

- (8) A kockázatértékelési jelentésből kiderül, hogy további kutatások révén az AB-CHMINACA kapcsán felmerült több olyan kérdés is megválaszolható lenne, amelyek arra vezethetők vissza, hogy nem állnak rendelkezésre adatok arról, hogy az anyag milyen kockázatokat rejt magában az egyének egészsége, a közegészségügy és a társadalom szempontjából. Ugyanakkor az AB-CHMINACA által jelentett egészségügyi és társadalmi kockázatokra vonatkozó, rendelkezésre álló bizonyítékok elegendő alapot szolgáltatnak ahhoz, hogy az AB-CHMINACA-t az egész Unióban ellenőrzési intézkedések alá vessék.
- (9) Az AB-CHMINACA-t sem az Egyesült Nemzetek 1961. évi Egységes Kábítószer Egyezményében, sem az Egyesült Nemzetek pszichotrop anyagokról szóló, 1971. évi egyezményében nem vették az ellenőrzött anyagok jegyzékébe. Az Egyesült Nemzetek rendszere keretében az AB-CHMINACA jelenleg értékelés alatt áll, és a WHO kábítószer-függőségi szakértői bizottsága a 2017. november 6–10-én Genfben tartott 39. ülésén elemezte az anyagot. Ez azonban nem gátolja az Uniót abban, hogy határozatot hozzon arról, hogy az AB-CHMINACA-t ellenőrzési intézkedések alá veti.
- (10) Mivel az AB-CHMINACA-t 18 tagállam a kábítószer-ellenőrzésre vonatkozó nemzeti jogszabályai alapján ellenőrzés alá vonta, három tagállam pedig egyéb jogszabályi intézkedéseket alkalmaz az AB-CHMINACA ellenőrzésére, AB-CHMINACA-t az egész Unióban ellenőrzési intézkedések alá vetnék, az segítene egyfelől elkerülni, hogy akadályok hátráltassák a határon átnyúló bűnüldözést és igazságügyi együttműködést, másfelől pedig védelmet nyújtana az anyag beszerezhetősége és fogyasztása által jelentett kockázatokkal szemben.

- (11) A 2005/387/IB határozat végrehajtási hatásköröket ruház a Tanácsra annak érdekében, hogy uniós szinten gyors és szakértelmen alapuló válaszlépéseket lehessen tenni a tagállamok által észlelt és bejelentett új pszichoaktív anyagok megjelenésére azáltal, hogy az ilyen anyagokat az egész Unióban ellenőrzési intézkedéseknek veti alá. Mivel az ilyen végrehajtási hatáskörök gyakorlásához szükséges feltételek teljesültek, és az erre vonatkozó eljárást is lefolytatták, a Tanácsnak végrehajtási határozatot kell elfogadnia annak érdekében, hogy az AB-CHMINACA-t az egész Unióban ellenőrzési intézkedések alá vessék.
- (12) Dániára nézve a 2005/387/IB határozat kötelező, ezért részt vesz ennek a 2005/387/IB határozatot végrehajtó határozatnak az elfogadásában és alkalmazásában.
- (13) Írországra nézve a 2005/387/IB határozat kötelező, ezért részt vesz ennek a 2005/387/IB határozatot végrehajtó határozatnak az elfogadásában és alkalmazásában.
- (14) Az Egyesült Királyságra nézve a 2005/387/IB határozat nem kötelező, ezért nem vesz részt ennek a határozatnak az elfogadásában és alkalmazásában, az rá nézve nem kötelező és nem alkalmazandó,

ELFOGADTA EZT A HATÁROZATOT:

1. cikk

Az *N*-(1-amino-3-metil-1-oxobután-2-il)-1-(ciklohexil-metil)-1*H*-indazol-3-karboxamid (AB-CHMINACA) új pszichoaktív anyagot az egész Unióban ellenőrzési intézkedések alá kell vetni.

2. cikk

...[egy évvel ezen határozat kihirdetését követően]-ig a tagállamok nemzeti jogukkal összhangban meghozzák a szükséges intézkedéseket, hogy az Egyesült Nemzetek Szervezete pszichotrop anyagokról szóló, 1971. évi egyezménye szerinti kötelezettségeiken alapuló jogszabályaik előírásainak megfelelően az AB-CHMINACA-t ellenőrzési intézkedések és büntetőjogi szankciók alá vonják.

3. cikk

Ez a határozat az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő napon lép hatályba.

Ezt a határozatot a Szerződéseknek megfelelően kell alkalmazni.

Kelt Brüsszelben,

a Tanács részéről

az elnök
