



Europos Sąjungos
Taryba

Briuselis, 2018 m. vasario 2 d.
(OR. en)

5390/18

Tarpinstitucinė byla:
2017/0341 (NLE)

CORDROGUE 8
SAN 21
ENFOPOL 20

TEISĖS AKTAI IR KITI DOKUMENTAI

Dalykas:	TARYBOS ĮGYVENDINIMO SPRENDIMO dėl kontrolės priemonių taikymo naujai psichoaktyviajai medžiagai <i>N</i> -(1-amino-3-metil-1-oksobutan-2-il)-1-(cikloheksilmetil)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboksamidui (AB-CHMINACA) projektas
----------	--

PROJEKTAS

TARYBOS ĮGYVENDINIMO SPRENDIMAS (ES) 2018/...

... m. ... d.

**dėl kontrolės priemonių taikymo naujai psichoaktyviajai medžiagai
N-(1-amino-3-metil-1-oksobutan-2-il)-1-(cikloheksilmetil)-1*H*-indazol-3-karboksamidui
(AB-CHMINACA)**

EUROPOS SĄJUNGOS TARYBA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo,

atsižvelgdama į 2005 m. gegužės 10 d. Tarybos sprendimą 2005/387/TVR dėl keitimosi informacija apie naujas psichoaktyvias medžiagas, jų rizikos įvertinimo ir kontrolės¹, ypač į jo 8 straipsnio 3 dalį,

atsižvelgdama į Europos Komisijos pasiūlymą,

atsižvelgdama į Europos Parlamento nuomonę²,

¹ OL L 127, 2005 5 20, p. 32.

² OL C , , p. .

kadangi:

- (1) remiantis Sprendimo 2005/387/TVR 6 straipsniu, neeiliniame Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centro išplėstinio mokslinio komiteto posėdyje buvo parengta naujos psichoaktyviosios medžiagos *N*-(1-amino-3-metil-1-oksobutan-2-il)-1-(cikloheksilmetil)-1*H*-indazol-3-karboksamido (AB-CHMINACA) rizikos vertinimo ataskaita, o 2017 m. lapkričio 14 d. ta ataskaita pateikta Komisijai ir Tarybai;
- (2) AB-CHMINACA yra sintetinis kanabinoidas. Savo poveikiu jis panašus į kanapėse esantį THC, kuris sukelia stiprų psichoaktyvų poveikį, bet AB-CHMINACA papildomai pasižymi gyvybei pavojingu toksiškumu. Stiprus AB-CHMINACA poveikis bei faktas, kad ši medžiaga gali sudaryti didelę arba nežinomą svyruojančią dalį rūkomuosiuose mišiniuose, kelia didelę apsinuodijimo riziką;
- (3) AB-CHMINACA Sąjungoje yra prieinama bent nuo 2014 m. balandžio mėn. ir buvo aptikta 24-iose valstybėse narėse. Tikėtina, kad dėl AB-CHMINACA pobūdžio nustatomi ne visi jos buvimo atvejai, nes paprastai AB-CHMINACA aptikimo tyrimai neatliekami. Daugeliu atvejų AB-CHMINACA buvo konfiskuota žolelių pavidalu arba kaip augalinė medžiaga, bet ji taip pat buvo konfiskuota miltelių pavidalu; pasitaikė ir retesnių atvejų, kai ji konfiskuota kitais fiziniais pavidalais (pvz., skysčio pavidalu arba kaip sugeriamojo popieriaus gabaliukai). Sąjungoje užfiksuota daugiau kaip 4 600 šios medžiagos konfiskavimo atvejų;

- (4) šešios valstybės narės pranešė apie 31 su AB-CHMINACA susijusį mirties atvejį. Bent devynių mirčių atveju AB-CHMINACA buvo mirties priežastis arba galėjo prisidėti prie mirties. Be to, keturios valstybės narės pranešė apie septynis ūmaus nemirtino apsinuodijimo atvejus, susijusius su AB-CHMINACA. Tikėtina, kad dėl AB-CHMINACA pobūdžio nustatomi ne visi AB-CHMINACA sukulto nemirtino apsinuodijimo ir mirties atvejai ir ne apie visus tokius atvejus pranešama;
- (5) informacijos apie sąsajas su organizuotu nusikalstamumu gaminant, platinant, neteisėtai prekiaujant ir tiekiant AB-CHMINACA Sąjungoje nėra. Iš turimų duomenų matyti, kad AB-CHMINACA pagamino Kinijoje esančios chemijos sektoriaus įmonės;
- (6) paprastai AB-CHMINACA parduodama mažais ir didmeninei prekybai pritaikytais kiekiais rūkymo reikmenų parduotuvėse kaip vadinamųjų „teisėtų psichoaktyvių medžiagų“ turintys rūkantieji mišiniai arba kaip milteliai, taip pat internete, kur pristatoma kaip „teisėtas“ kanapių pakaitalas. Tikėtina, kad ji taip pat gali būti parduodama tiesiogiai neteisėtoje narkotikų rinkoje. Kadangi tokių produktų pakuotėje sudedamosios dalys nurodomos retai, dauguma vartotojų nežino, kad vartoja AB-CHMINACA arba kad apskritai vartoja sintetinius kanabinoidus;
- (7) AB-CHMINACA neturi pripažinto medicininės paskirties naudojimo žmonėms skirtuose arba veterinariniuose vaistuose nei Sąjungoje, nei, labai tikėtina, už jos ribų. Nėra požymių, kad AB-CHMINACA galėtų būti naudojama kitiems tikslams, išskyrus tai, kad ji naudojama kaip etaloninė analizės medžiaga ir atliekant mokslinius tyrimus;

- (8) rizikos vertinimo ataskaitoje teigiama, kad atlikus tolesnius mokslinius tyrimus būtų galima atsakyti į daug su AB-CHMINACA susijusių klausimų, kylančių dėl trūkstamų duomenų apie riziką atskirų asmenų sveikatai, visuomenės sveikatai ir socialinę riziką. Tačiau esami įrodymai ir informacija apie AB-CHMINACA keliamą riziką sveikatai ir socialinę riziką yra pakankamas pagrindas taikyti AB-CHMINACA kontrolės priemones visoje Sąjungoje;
- (9) 1961 m. Jungtinių Tautų bendrojoje narkotinių medžiagų konvencijoje ar 1971 m. Jungtinių Tautų psichotropinių medžiagų konvencijoje AB-CHMINACA nėra nurodyta kaip kontroliuojama medžiaga. Šiuo metu pagal Jungtinių Tautų sistemą atliekamas AB-CHMINACA vertinimas ir ji buvo apsvarstyta per PSO narkomanijos ekspertų komiteto 39-tą posėdį, surengtą Ženevoje 2017 m. lapkričio 6–10 d. Tai nekliudo Sąjungai priimti sprendimą, pagal kurį AB-CHMINACA būtų taikomos kontrolės priemonės;
- (10) kadangi 18 valstybių narių taiko AB-CHMINACA kontrolės priemones pagal nacionalinės narkotikų kontrolės teisės aktus, o trys valstybės narės taiko AB-CHMINACA kontrolės priemones pagal kitus teisės aktus, visoje Sąjungoje taikomos AB-CHMINACA kontrolės priemonės padėtų išvengti galimų sunkumų tarpvalstybinio teisėsaugos ir teismo bendradarbiavimo srityse ir apsaugotų nuo rizikos, kurią kelia jos prieinamumas ir vartojimas;

- (11) Sprendimu 2005/387/TVR Tarybai suteikti įgyvendinimo įgaliojimai, kad būtų galima greitai ir remiantis ekspertinėmis žiniomis Sąjungos lygmeniu reaguoti atsiradus naujoms psichoaktyviosioms medžiagoms, kurias aptinka ir apie kurias praneša valstybės narės, taikant toms medžiagoms kontrolės priemonės visoje Sąjungoje. Kadangi tokių įgyvendinimo įgaliojimų vykdymo inicijavimui taikomos sąlygos ir procedūra yra įvykdytos, turėtų būti priimtas įgyvendinimo sprendimas, kad AB-CHMINACA visoje Sąjungoje būtų taikomos kontrolės priemonės;
- (12) Danijai Sprendimas 2005/387/TVR yra privalomas, todėl ji dalyvauja priimant ir taikant šį sprendimą, kuriuo įgyvendinamas Sprendimas 2005/387/TVR;
- (13) Airijai Sprendimas 2005/387/TVR yra privalomas, todėl ji dalyvauja priimant ir taikant šį sprendimą, kuriuo įgyvendinamas Sprendimas 2005/387/TVR;
- (14) Jungtinei Karalystei Sprendimas 2005/387/TVR nėra privalomas, todėl ji nedalyvauja priimant ir taikant šį sprendimą ir jis nėra jai privalomas ar taikomas,

PRIĖMĖ ŠĮ SPRENDIMĄ:

1 straipsnis

Naujai psichoaktyviajai medžiagai *N*-(1-amino-3-metil-1-oksobutan-2-il)-1-(cikloheksilmetil)-1*H*-indazol-3-karboksamidui (AB-CHMINACA) visoje Sąjungoje turi būti taikomos kontrolės priemonės.

2 straipsnis

Valstybės narės, vadovaudamosi nacionalinės teisės aktais, ne vėliau kaip ... [vieneri metai nuo šio sprendimo paskelbimo dienos] imasi reikiamų priemonių, kad AB-CHMINACA būtų taikomos kontrolės priemonės ir baudžiamosios sankcijos, kaip numatyta jų teisės aktuose, laikantis įsipareigojimų pagal 1971 m. Jungtinių Tautų psichotropinių medžiagų konvenciją.

3 straipsnis

Šis sprendimas įsigalioja kitą dieną po jo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje*.

Šis sprendimas taikomas pagal Sutartis.

Priimta Briuselyje

Tarybos vardu

Pirmininkas
