

Brussel, 2 februari 2018
(OR. en)

5390/18

**Interinstitutioneel dossier:
2017/0341 (NLE)**

**CORDROGUE 8
SAN 21
ENFOPOL 20**

WETGEVINGSBESLUITEN EN ANDERE INSTRUMENTEN

Betreft: ONTWERPUITVOERINGSBESLUIT VAN DE RAAD betreffende het
onderwerpen van de nieuwe psychoactieve stof
N-(1-amino-3-methyl-1-oxobutaan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1*H*-indazol-3-
carboxamide (AB-CHMINACA) aan controlemaatregelen

ONTWERP

UITVOERINGSBESLUIT (EU) 2018/... VAN DE RAAD

van ...

betreffende het onderwerpen van de nieuwe psychoactieve stof

***N*-(1-amino-3-methyl-1-oxobutaan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1*H*-indazol-3-carboxamide
(AB-CHMINACA) aan controlemaatregelen**

DE RAAD VAN DE EUROPESE UNIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Besluit 2005/387/JBZ van de Raad van 10 mei 2005 inzake de uitwisseling van informatie, de risicobeoordeling en de controle ten aanzien van nieuwe psychoactieve stoffen¹, en met name artikel 8, lid 3,

Gezien het voorstel van de Europese Commissie,

Gezien het advies van het Europees Parlement²,

¹ PB L 127 van 20.5.2005, blz. 32.

² PB C , , blz. .

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Overeenkomstig artikel 6 van Besluit 2005/387/JBZ heeft het uitgebreide wetenschappelijk comité van het Europees Waarnemingscentrum voor drugs en drugsverslaving op een bijzondere vergadering een risicobeoordelingsverslag over de nieuwe psychoactieve stof *N*-(1-amino-3-methyl-1-oxobutaan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1*H*-indazol-3-carboxamide ("AB-CHMINACA") opgesteld, dat op 14 november 2017 bij de Commissie en de Raad is ingediend.
- (2) AB-CHMINACA is een synthetische cannabinoïde. De effecten ervan zijn te vergelijken met die van THC, dat verantwoordelijk is voor de grote psychoactieve werking van cannabis, maar de toxiciteit van AB-CHMINACA is levensbedreigender. De hoge werkzaamheid van AB-CHMINACA enerzijds, en het feit dat AB-CHMINACA een hoog of ongekend variabel gehalte in mengsels om te roken kan uitmaken anderzijds, maken dat het een aanzienlijk risico op vergiftiging in zich draagt.
- (3) AB-CHMINACA is zeker sinds april 2014 in de Unie verkrijgbaar en is in 24 lidstaten aangetroffen. Gezien de aard van AB-CHMINACA zullen gevallen van aantreffing waarschijnlijk worden ondergerapporteerd, omdat er niet routinematig naar AB-CHMINACA wordt gezocht. AB-CHMINACA werd in de meeste gevallen in beslag genomen in kruid- of plantvorm, maar werd ook in beslag genomen in poedervorm en, zij het in mindere mate, in andere fysische vormen, bijvoorbeeld als vloeistof en op vloeipapier. Tot op heden waren er al 4 600 gevallen van inbeslagname in de Unie.

- (4) Zes lidstaten hebben in totaal 31 sterfgevallen gemeld die in verband worden gebracht met AB-CHMINACA. Bij ten minste negen sterfgevallen was AB-CHMINACA ofwel de doodsoorzaak ofwel een factor die vermoedelijk heeft bijgedragen tot het overlijden. Daarnaast hebben vier lidstaten in totaal zeven niet-dodelijke acute intoxicaties gemeld die in verband worden gebracht met AB-CHMINACA. Gezien de aard van AB-CHMINACA zullen er waarschijnlijk minder gevallen van niet-dodelijke intoxicaties en sterfgevallen door AB-CHMINACA worden aangetroffen en gerapporteerd dan er in werkelijkheid zijn.
- (5) Er is geen informatie inzake de betrokkenheid van de georganiseerde misdaad bij het vervaardigen, distribueren, verhandelen en leveren van AB-CHMINACA in de Unie. De beschikbare gegevens lijken erop te wijzen dat AB-CHMINACA wordt vervaardigd door chemische bedrijven in China.
- (6) AB-CHMINACA wordt doorgaans zowel in kleine hoeveelheden als in bulk verkocht in headshops, als zogezegd legale drug, als mengsel om te roken of als poeder, en online als zogezegd legale vervanger voor cannabis. De stof wordt wellicht ook rechtstreeks op de illegaledrugsmarkt verkocht. Aangezien de verpakking van dergelijke producten maar zelden de ingrediënten aangeeft, zijn de meeste gebruikers er zich niet van bewust dat zij AB-CHMINACA of zelfs synthetische cannabinoïden in het algemeen gebruiken.
- (7) AB-CHMINACA heeft noch in de humane, noch in de veterinaire geneeskunde in de Unie een erkende toepassing. Er zijn geen aanwijzingen dat AB-CHMINACA kan worden gebruikt voor andere doeleinden dan als analytische referentienorm of in het kader van wetenschappelijk onderzoek.

- (8) Uit het risicobeoordelingsverslag blijkt dat veel van de vragen over AB-CHMINACA die voortvloeien uit het gebrek aan gegevens over de risico's voor de individuele gezondheid en de volksgezondheid en over de sociale risico's, door nader onderzoek zouden kunnen worden beantwoord. De beschikbare gegevens over de gezondheids- en sociale risico's van AB-CHMINACA geven echter voldoende aanleiding om AB-CHMINACA in de Unie aan controlemaatregelen te onderwerpen.
- (9) AB-CHMINACA is niet als aan controle onderworpen stof opgenomen in het Enkelvoudig Verdrag van de Verenigde Naties inzake verdovende middelen van 1961, noch in het Verdrag van de Verenigde Naties inzake psychotrope stoffen van 1971. AB-CHMINACA is momenteel in beoordeling in het kader van het systeem van de Verenigde Naties en is getoetst tijdens de 39e vergadering van het WHO-deskundigencomité inzake drugsafhankelijkheid, die van 6 tot en met 10 november 2017 in Genève is gehouden. Dat sluit niet uit dat de Unie beslist AB-CHMINACA aan controlemaatregelen te onderwerpen.
- (10) Aangezien achttien lidstaten AB-CHMINACA aan controlemaatregelen onderwerpen op grond van hun nationale drugswetgeving en drie lidstaten AB-CHMINACA aan controlemaatregelen onderwerpen op grond van andere wetgeving, zou het onderwerpen van AB-CHMINACA aan controlemaatregelen in de Unie helpen voorkomen dat er zich obstakels voordoen bij de grensoverschrijdende rechtshandhaving en justitiële samenwerking, en zou bescherming worden geboden tegen de risico's die de beschikbaarheid en het gebruik ervan met zich meebrengen.

- (11) Teneinde op het niveau van de Unie snel en deskundig te kunnen reageren wanneer nieuwe psychoactieve stoffen door de lidstaten zijn aangetroffen en gemeld, worden bij Besluit 2005/387/JBZ uitvoeringsbevoegdheden aan de Raad toegekend om deze stoffen in de hele Unie aan controlemaatregelen te onderwerpen. Aangezien is voldaan aan de voorwaarden om een aanvang te maken met de uitoefening van deze uitvoeringsbevoegdheden en de procedure is gevolgd, dient een uitvoeringsbesluit te worden vastgesteld om AB-CHMINACA in de hele Unie aan controlemaatregelen te onderwerpen.
- (12) Denemarken is gebonden door Besluit 2005/387/JBZ en neemt derhalve deel aan de vaststelling en toepassing van het onderhavige besluit ter uitvoering van Besluit 2005/387/JBZ.
- (13) Ierland is gebonden door Besluit 2005/387/JBZ en neemt derhalve deel aan de vaststelling en toepassing van het onderhavige besluit ter uitvoering van Besluit 2005/387/JBZ.
- (14) Besluit 2005/387/JBZ is niet bindend voor het Verenigd Koninkrijk, en het Verenigd Koninkrijk neemt derhalve niet deel aan de vaststelling en toepassing van het onderhavige besluit, dat bijgevolg niet bindend is voor, noch van toepassing is op deze lidstaat,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

Artikel 1

De nieuwe psychoactieve stof

N-(1-amino-3-methyl-1-oxobutaan-2-yl)-1-(cyclohexylmethyl)-1*H*-indazool-3-carboxamide ("AB-CHMINACA") wordt in de Unie aan controlemaatregelen onderworpen.

Artikel 2

De lidstaten nemen uiterlijk ... [één jaar na de datum van bekendmaking van dit besluit] overeenkomstig hun nationale wetgeving de noodzakelijke maatregelen om AB-CHMINACA te onderwerpen aan de controlemaatregelen en strafrechtelijke sancties waarin is voorzien in hun wetgeving ingevolge hun verplichtingen uit hoofde van het Verdrag van de Verenigde Naties inzake psychotrope stoffen van 1971.

Artikel 3

Dit besluit treedt in werking op de dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Dit besluit is van toepassing overeenkomstig de Verdragen.

Gedaan te Brussel,

Voor de Raad
De voorzitter
