



Rada
Unii Europejskiej

Bruksela, 2 lutego 2018 r.
(OR. en)

5390/18

Międzyinstytucjonalny numer
referencyjny:
2017/0341 (NLE)

CORDROGUE 8
SAN 21
ENFOPOL 20

AKTY USTAWODAWCZE I INNE INSTRUMENTY

Dotyczy:	Projekt DECYZJI WYKONAWCZEJ RADY w sprawie poddania nowej substancji psychoaktywnej N-(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(cykloheksylmetylo)-1H-indazolo-3-karboksamid (AB-CHMINACA) środkom kontroli
----------	---

PROJEKT

DECYZJA WYKONAWCZA RADY (UE) 2018/...

z dnia ...

w sprawie poddania nowej substancji psychoaktywnej

***N*-(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(cykloheksylmetylo)-1*H*-indazolo-3-karboksamid
(AB-CHMINACA) środkom kontroli**

RADA UNII EUROPEJSKIEJ,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając decyzję Rady 2005/387/WSiSW z dnia 10 maja 2005 r. w sprawie wymiany informacji, oceny ryzyka i kontroli nowych substancji psychoaktywnych¹, w szczególności jej art. 8 ust. 3,

uwzględniając wniosek Komisji Europejskiej,

uwzględniając opinię Parlamentu Europejskiego²,

¹ Dz.U. L 127 z 20.5.2005, s. 32.

² Dz.U. C

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Zgodnie z art. 6 decyzji 2005/387/WSiSW sprawozdanie na temat oceny zagrożeń dotyczące nowej substancji psychoaktywnej N-(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(cykloheksylmetylo)-1H-indazolo-3-karboksamid („AB-CHMINACA”) zostało sporządzone w ramach sesji specjalnej komitetu naukowego Europejskiego Centrum Monitorowania Narkotyków i Narkomanii w poszerzonym składzie oraz przedłożone Komisji i Radzie w dniu 14 listopada 2017 r.
- (2) AB-CHMINACA jest syntetycznym kannabinoidem. Wywołuje skutki podobne do THC, który odpowiada za główne skutki psychoaktywne konopi, ale AB-CHMINACA dodatkowo wykazuje zagrażającą życiu toksyczność. Wysoka siła działania AB-CHMINACA, z jednej strony, oraz fakt, że może stanowić dużą lub nieznaną zmienną część mieszanek do palenia, z drugiej strony, oznacza, że niesie ze sobą znaczące ryzyko zatrucia.
- (3) AB-CHMINACA jest dostępna w Unii co najmniej od kwietnia 2014 r. i została wykryta w 24 państwach członkowskich. Ze względu na charakter AB-CHMINACA przypadki wykrycia mogą być zaniżone, ponieważ AB-CHMINACA nie jest rutynowo poszukiwana. W większości przypadków AB-CHMINACA konfiskowano w postaci materiału roślinnego, były jednak również przypadki konfiskat w postaci proszku oraz rzadziej w innych formach fizycznych, na przykład w postaci płynnej lub w postaci kartoników nasączonych roztworem tej substancji. Na terytorium Unii dokonano ponad 4600 konfiskat.

- (4) Sześć państw członkowskich zgłosiło 31 przypadków śmiertelnych związanych z AB-CHMINACA. W co najmniej dziewięciu przypadkach śmiertelnych AB-CHMINACA była przyczyną śmierci albo prawdopodobnie przyczyniła się do śmierci. Ponadto cztery państwa członkowskie zgłosiły łącznie siedem przypadków ostrego zatrucia bez skutku śmiertelnego związanych z AB-CHMINACA. Ze względu na charakter AB-CHMINACA zarówno przypadki zatrucia bez skutku śmiertelnego, jak i przypadki śmierci związane z AB-CHMINACA mogą być w niedostatecznym stopniu wykrywane, a dane ich dotyczące – zaniżone.
- (5) Nie ma informacji dotyczących udziału przestępczości zorganizowanej w produkcji, dystrybucji, nielegalnym handlu i dostawach AB-CHMINACA w Unii. Dostępne dane sugerują, że AB-CHMINACA jest produkowana przez przedsiębiorstwa chemiczne znajdujące się w Chinach.
- (6) AB-CHMINACA zazwyczaj sprzedawana jest w niewielkich i hurtowych ilościach w sklepach z „dopalaczami” jako tzw. „dopalacze”, jako mieszanka do palenia lub jako proszek, a także w internecie jako tzw. „legalny” zamiennik konopi. Substancja ta jest również prawdopodobnie sprzedawana bezpośrednio na rynku niedozwolonych środków odurzających. Ponieważ na opakowaniach takich produktów rzadko podawany jest skład, większość użytkowników jest nieświadoma, że zażywa AB-CHMINACA lub nawet kannabinoidy syntetyczne ogólnie.
- (7) AB-CHMINACA nie ma w Unii – ani, jak się wydaje, gdzie indziej – uznanego zastosowania medycznego u ludzi lub u zwierząt. Poza wykorzystywaniem AB-CHMINACA w analitycznych materiałach referencyjnych oraz w badaniach naukowych nic nie wskazuje na to, że może być ona stosowana do jakichkolwiek innych celów.

- (8) W sprawozdaniu na temat oceny zagrożeń ustalono, że dalsze badania mogłyby pozwolić na uzyskanie odpowiedzi na wiele pytań związanych z AB-CHMINACA, wynikających z braku danych na temat ryzyka dla zdrowia jednostki, ryzyka dla zdrowia publicznego lub ryzyka społecznego. Dostępne dowody i informacje na temat zagrożeń dla zdrowia i zagrożeń społecznych, jakie niesie z sobą ta substancja, stanowią jednak dostateczne uzasadnienie, aby objąć AB-CHMINACA środkami kontroli w całej Unii.
- (9) AB-CHMINACA nie jest wymieniona w wykazie substancji poddanych kontroli w ramach konwencji Narodów Zjednoczonych o środkach odurzających z 1961 r. oraz konwencji Narodów Zjednoczonych o substancjach psychotropowych z 1971 r. AB-CHMINACA jest obecnie poddawana ocenie w ramach systemu Narodów Zjednoczonych i została uwzględniona w przeglądzie na 39. posiedzeniu Komitetu Ekspertów WHO ds. Uzależnień od Środków Odurzających, które odbyło się w dniach 6–10 listopada 2017 r. w Genewie. Nie wyklucza to jednak podjęcia przez Unię decyzji w sprawie poddania AB-CHMINACA środkom kontroli.
- (10) Zważywszy na fakt, że 18 państw członkowskich kontroluje AB-CHMINACA na mocy krajowych przepisów dotyczących kontroli narkotyków, a trzy państwa członkowskie stosują w celu jej kontroli inne przepisy, poddanie AB-CHMINACA środkom kontroli w całej Unii pomogłoby uniknąć pojawienia się przeszkód w transgranicznym egzekwowaniu prawa i współpracy sądowej, a także pomogłoby w ochronie przed zagrożeniami, które pojawiają się w wyniku dostępności i używania AB-CHMINACA.

- (11) Decyzja 2005/387/WSiSW powierza Radzie uprawnienia wykonawcze mające na celu szybkie i oparte na wiedzy fachowej reagowanie na poziomie Unii na pojawianie się nowych substancji psychoaktywnych, wykrywanych i zgłaszanych przez państwa członkowskie, poprzez poddawanie tych substancji środkom kontroli w całej Unii. Ponieważ spełnione są warunki oraz procedura zainicjowania wykonywania tych uprawnień wykonawczych, należy przyjąć decyzję wykonawczą, aby poddać AB-CHMINACA środkom kontroli w całej Unii.
- (12) Dania jest związana decyzją 2005/387/WSiSW, zatem uczestniczy w przyjęciu i stosowaniu niniejszej decyzji, która wykonuje decyzję 2005/387/WSiSW.
- (13) Irlandia jest związana decyzją 2005/387/WSiSW, zatem uczestniczy w przyjęciu i stosowaniu niniejszej decyzji, która wykonuje decyzję 2005/387/WSiSW.
- (14) Zjednoczone Królestwo nie jest związane decyzją 2005/387/WSiSW, a zatem nie uczestniczy w przyjęciu i stosowaniu niniejszej decyzji, nie jest nią związane ani jej nie stosuje,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

Nową substancję psychoaktywną *N*-(1-amino-3-metylo-1-oksobutan-2-ylo)-1-(cykloheksylmetylo)-1*H*-indazolo-3-karboksamid („AB-CHMINACA”) poddaje się środkom kontroli w całej Unii.

Artykuł 2

Do dnia ... [rok od dnia opublikowania niniejszej decyzji] państwa członkowskie podejmują niezbędne środki, zgodnie ze swoim prawem krajowym, w celu poddania AB-CHMINACA środkom kontroli i sankcjom karnym przewidzianym w ich prawodawstwie, zgodnie ze swoimi zobowiązaniami w ramach konwencji Organizacji Narodów Zjednoczonych o substancjach psychotropowych z 1971 r.

Artykuł 3

Niniejsza decyzja wchodzi w życie następnego dnia po jej opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejszą decyzję stosuje się zgodnie z Traktatami.

Sporządzono w Brukseli ...

*W imieniu Rady
Przewodniczący*
