



Consiliul
Uniunii Europene

Bruxelles, 2 februarie 2018
(OR. en)

5390/18

Dosar interinstituțional:
2017/0341 (NLE)

CORDROGUE 8
SAN 21
ENFOPOL 20

ACTE LEGISLATIVE ȘI ALTE INSTRUMENTE

Subiect:	Proiect de DECIZIE DE PUNERE ÎN APLICARE A CONSILIULUI privind aplicarea unor măsuri de control în privința noii substanțe psihoactive N-(1-amino-3-metil-1-oxobutan-2-il)-1-(ciclohexilmetil)-1H-indazol-3-carboxamidă (AB-CHMINACA)
----------	---

PROIECT

DECIZIA DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2018/... A CONSILIULUI

din ...

**privind aplicarea unor măsuri de control în privința noii substanțe psihoactive
N-(1-amino-3-metil-1-oxobutan-2-il)-1-(ciclohexilmetil)-1*H*-indazol-3-carboxamidă
(AB-CHMINACA)**

CONSILIUL UNIUNII EUROPENE,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Decizia 2005/387/JAI a Consiliului din 10 mai 2005 privind schimbul de informații, evaluarea riscurilor și controlul noilor substanțe psihoactive¹, în special articolul 8 alineatul (3),

având în vedere propunerea Comisiei Europene,

având în vedere avizul Parlamentului European²,

¹ JO L 127, 20.5.2005, p. 32.

² JO C , , p. .

întrucât:

- (1) În conformitate cu articolul 6 din Decizia 2005/387/JAI, în cadrul unei sesiuni speciale a Comitetului științific extins al Observatorului European pentru Droguri și Toxicomanie, a fost elaborat un raport de evaluare a riscurilor noii substanțe psihoactive *N*-(1-amino-3-metil-1-oxobutan-2-il)-1-(ciclohexilmetil)-1*H*-indazol-3-carboxamidă (denumită în continuare „AB-CHMINACA”), care a fost transmis Comisiei și Consiliului la 14 noiembrie 2017.
- (2) AB-CHMINACA este un cannabinoid sintetic. Acesta are efecte similare cu cele produse de THC, care este responsabil de principalele efecte psihoactive ale canabisului, dar AB-CHMINACA are un grad sporit de toxicitate care pune viața în pericol. Efectele puternice ale substanței AB-CHMINACA pe de o parte, și faptul că poate reprezenta un conținut mare sau variabil necunoscut în amestecurile pentru fumat, pe de altă parte, înseamnă că prezintă un risc ridicat de otrăvire.
- (3) AB-CHMINACA este disponibilă în Uniune cel puțin din aprilie 2014 și a fost detectată în 24 de state membre. Din cauza naturii substanței AB-CHMINACA, este probabil ca numărul cazurilor semnalate să fie mai mic decât cel real, întrucât nu se efectuează în mod sistematic verificări pentru detectarea AB-CHMINACA. În majoritatea cazurilor, AB-CHMINACA a fost confiscată sub formă de material solid și pudră vegetale, dar, chiar dacă într-o măsură mai mică, și sub alte forme fizice, de exemplu, sub formă lichidă sau sub formă de tampon. În Uniune au fost efectuate peste 4 600 de confiscări.

- (4) Șase state membre au raportat 31 de decese asociate cu AB-CHMINACA. În cazul a cel puțin nouă decese, AB-CHMINACA a fost cauza decesului sau este probabil să fi contribuit la acesta. În plus, patru state membre au raportat în total șapte cazuri de intoxicație acută neletală asociată cu AB-CHMINACA. Din cauza naturii substanței AB-CHMINACA, atât cazurile de intoxicații neletale, cât și decesele cauzate de AB-CHMINACA sunt susceptibile de a fi detectate și raportate într-un număr mai mic decât cel real.
- (5) Nu există informații specifice cu privire la implicarea grupurilor de criminalitate organizată în producția, distribuția, traficul și furnizarea substanței AB-CHMINACA în Uniune. Datele disponibile sugerează că AB-CHMINACA este produsă de societăți din industria chimică din China.
- (6) AB-CHMINACA este vândută, în general, în cantități mici, dar și cu ridicata, în magazine specializate (*head shops*), prezentată ca un așa-numit drog legal, sub formă de amestecuri pentru fumat sau sub formă de pulbere, precum și pe internet, prezentată drept un așa-numit înlocuitor legal al canabisului. De asemenea, este probabil să fie vândută direct pe piața drogurilor ilegale. Deoarece ambalajul unui astfel de produs rareori precizează ingredientele, majoritatea utilizatorilor nu sunt conștienți că utilizează AB-CHMINACA sau chiar canabinoizi sintetici în general.
- (7) AB-CHMINACA nu are utilizări recunoscute în domeniul medicinei umane sau veterinare în Uniune și, din câte se pare, nici în altă parte. Nu există indicii că AB-CHMINACA poate fi utilizată în alt scop decât ca etalon analitic de referință și în cercetarea științifică.

- (8) Raportul de evaluare a riscurilor arată că prin continuarea cercetării s-ar putea răspunde la multe dintre întrebările legate de AB-CHMINACA care apar ca urmare a lipsei de date cu privire la riscurile la adresa sănătății individuale, a sănătății publice și a societății. Cu toate acestea, dovezile și informațiile disponibile privind riscurile pentru sănătate și societate pe care AB-CHMINACA le implică oferă motive suficiente pentru a aplica măsuri de control în întreaga Uniune în privința substanței AB-CHMINACA.
- (9) AB-CHMINACA nu se regăsește pe lista substanțelor care fac obiectul controlului în temeiul Convenției unice a Organizației Națiunilor Unite din 1961 privind substanțele stupefiante sau al Convenției Organizației Națiunilor Unite din 1971 privind substanțele psihotrope. AB-CHMINACA este în prezent în curs de evaluare de către sistemul Organizației Națiunilor Unite și a fost examinată în cadrul celei de a 39-a reuniuni a Comitetului de experți privind dependența de droguri al OMS, care a avut loc în perioada 6-10 noiembrie 2017 la Geneva. Acest lucru nu exclude posibilitatea ca Uniunea să ia decizia de a aplica măsuri de control în privința AB-CHMINACA.
- (10) Întrucât 18 state membre controlează AB-CHMINACA în temeiul legislației lor naționale de control al drogurilor, iar trei state membre controlează AB-CHMINACA în temeiul unei legislații diferite, aplicarea unor măsuri de control în întreaga Uniune în privința AB-CHMINACA ar contribui la evitarea apariției unor obstacole în cooperarea transfrontalieră în domeniul aplicării legii și în cel judiciar și ar contribui la protecția împotriva eventualelor riscuri generate de disponibilitatea și consumul acestei substanțe.

- (11) Decizia 2005/387/JAI conferă Consiliului competențe de executare cu scopul de a asigura, la nivelul Uniunii, un răspuns rapid și bazat pe cunoștințe de specialitate în cazul apariției unor noi substanțe psihoactive detectate și raportate de statele membre, prin aplicarea unor măsuri de control în întreaga Uniune în privința substanțelor respective. Având în vedere că au fost respectate condițiile și procedura pentru începerea exercitării unor astfel de competențe de executare, ar trebui adoptată o decizie de punere în aplicare în vederea stabilirii unor măsuri de control în întreaga Uniune în privința substanței AB-CHMINACA.
- (12) Danemarcei îi revin obligații în temeiul Deciziei 2005/387/JAI și, prin urmare, participă la adoptarea și aplicarea prezentei decizii, care pune în aplicare Decizia 2005/387/JAI.
- (13) Irlandei îi revin obligații în temeiul Deciziei 2005/387/JAI și, prin urmare, participă la adoptarea și aplicarea prezentei decizii, care pune în aplicare Decizia 2005/387/JAI.
- (14) Regatul Unit nu are obligații în temeiul Deciziei 2005/387/JAI și, prin urmare, nu participă la adoptarea și aplicarea prezentei decizii, nu are obligații în temeiul acesteia și aceasta nu i se aplică,

ADOPTĂ PREZENTA DECIZIE:

Articolul 1

Noua substanță psihoactivă

N-(1-amino-3-metil-1-oxobutan-2-il)-1-(ciclohexilmetil)-1*H*-indazol-3-carboxamidă
(AB-CHMINACA) face obiectul unor măsuri de control în întreaga Uniune.

Articolul 2

Până la ... [un an de la data publicării prezentei decizii], statele membre iau măsurile necesare, în conformitate cu dreptul lor intern, pentru aplica măsuri de control și sancțiuni penale în privința AB-CHMINACA, astfel cum se prevede în legislația lor, cu respectarea obligațiilor care le revin în temeiul Convenției Organizației Națiunilor Unite din 1971 privind substanțele psihotrope.

Articolul 3

Prezenta decizie intră în vigoare în ziua următoare datei publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Prezenta decizie se aplică în conformitate cu tratatele.

Adoptată la Bruxelles,

Pentru Consiliu
Președintele
