



Rada
Európskej únie

V Bruseli 2. februára 2018
(OR. en)

5390/18

Medziinštitucionálny spis:
2017/0341 (NLE)

CORDROGUE 8
SAN 21
ENFOPOL 20

LEGISLATÍVNE AKTY A INÉ PRÁVNE AKTY

Predmet:	VYKONÁVACIE ROZHODNUTIE RADY o podrobení novej psychoaktívnej látky <i>N</i> -(1-amino-3-metyl-1-oxobután-2-yl)-1(cyklohexylmetyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboxamid (AB-CHMINACA) kontrolným opatreniam
----------	---

NÁVRH

VYKONÁVACIE ROZHODNUTIE RADY (EÚ) 2018/...

z ...

o podrobení novej psychoaktívnej látky

***N*-(1-amino-3-metyl-1-oxobután-2-yl)-1-(cyklohexylmetyl)-1*H*-indazol-3-karboxamid (AB-CHMINACA) kontrolným opatreniam**

RADA EURÓPSKEJ ÚNIE,

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie,

so zreteľom na rozhodnutie Rady 2005/387/SVV z 10. mája 2005 o výmene informácií, hodnotení rizika a kontrole nových psychoaktívnych látok¹, a najmä na jeho článok 8 ods. 3,

so zreteľom na návrh Európskej komisie,

so zreteľom na stanovisko Európskeho parlamentu²,

¹ Ú. v. EÚ L 127, 20.5.2005, s. 32.

² Ú. v. EÚ C , , s. .

keďže:

- (1) V súlade s článkom 6 rozhodnutia Rady 2005/387/SVV bola na mimoriadnom zasadnutí rozšíreného vedeckého výboru Európskeho monitorovacieho centra pre drogy a drogovú závislosť vypracovaná správa o hodnotení rizika týkajúca sa novej psychoaktívnej látky *N*-(1-amino-3-metyl-1-oxobután-2-yl)-1-(cyklohexylmetyl)-1*H*-indazol-3-karboxamid (AB-CHMINACA) a 14. novembra 2017 bola predložená Komisii a Rade.
- (2) Látka AB-CHMINACA je syntetický kanabinoid. Vykazuje podobné účinky ako THC, ktorý spôsobuje hlavné psychoaktívne účinky kanabisu, avšak látka AB-CHMINACA ma dodatočnú život ohrozujúcu toxicitu. Vysoká účinnosť látky AB-CHMINACA na jednej strane a skutočnosť, že môže mať vysoký alebo neznámy variabilný obsah v zmesiach na fajčenie na druhej strane predstavujú veľké riziko otravy.
- (3) Látka AB-CHMINACA je dostupná v Únii minimálne od apríla 2014 a bola zistená v 24 členských štátoch. Vzhľadom na povahu látky AB-CHMINACA je pravdepodobné, že jej zistenie nie je dostatočne nahlasované, keďže sa v prípade látky AB-CHMINACA zisťovanie nevykonáva bežne. Vo väčšine prípadov bola látka AB-CHMINACA zaistená vo forme rastlinného materiálu, ale bola zaistená aj vo forme prášku, ale v menšej miere aj v iných fyzikálnych formách napríklad ako tekutina alebo vo forme tzv. „blotter“. V rámci Únie došlo k zaisteniu vo viac ako 4600 prípadoch.

- (4) Šesť členských štátov nahlásilo 31 úmrtí spojených s látkou AB-CHMINACA. V najmenej deviatich prípadoch úmrtia bola látka AB-CHMINACA príčinou úmrtia alebo k nemu pravdepodobne prispela. Štyri členské štáty okrem toho nahlásili sedem akútnych intoxikácií bez smrteľných následkov spojených s látkou AB-CHMINACA. Vzhľadom na povahu látky AB-CHMINACA je pravdepodobné, že s ňou spojené prípady intoxikácie bez smrteľných následkov a prípady úmrtia spôsobené látkou AB-CHMINACA nie sú dostatočne zisťované a nahlásované.
- (5) Nie sú k dispozícii informácie o zapojení organizovanej trestnej činnosti do výroby, distribúcie, obchodu a dodávania látky AB-CHMINACA v rámci Únie. Z dostupných údajov vyplýva, že látka AB-CHMINACA sa vyrába v chemických podnikoch v Číne.
- (6) Látka AB-CHMINACA sa obvykle predáva v tzv. head shopoch v malých a vo veľkoobchodných množstvách označených ako tzv. „legal-high“ ako zmesi na fajčenie alebo ako prášok, ako aj na internete označených ako tzv. „legálna“ náhrada za kanabis. Pravdepodobne sa predáva aj priamo na trhu s nelegálnymi drogami. Keďže balenie takýchto výrobkov len zriedka uvádza ich zloženie, väčšina užívateľov nevie, že užívajú látku AB-CHMINACA, alebo dokonca syntetické kanabinoidy vo všeobecnosti.
- (7) Látka AB-CHMINACA nemá v Únii a zdá sa, že ani inde vo svete, uznávané využitie na účely humánnej alebo veterinárnej medicíny. Nič nenasvedčuje tomu, že by sa látka AB-CHMINACA mohla použiť na akékoľvek iné účely než ako analytický referenčný štandard a vo vedeckom výskume.

- (8) Zo správy o hodnotení rizika vyplýva, že na mnohé z otázok spojených s látkou AB-CHMINACA, ktoré vyplývajú z nedostatku údajov o rizikách pre zdravie jednotlivca, rizikách pre verejné zdravie a o spoločenských rizikách, by mohol odpovede poskytnúť ďalší výskum. Dostupné dôkazy a informácie o zdravotných a sociálnych rizikách, ktoré látka AB-CHMINACA predstavuje, však poskytujú dostatočný dôvod na to, aby sa látka AB-CHMINACA podrobila kontrolným opatreniam v celej Únii.
- (9) Látka AB-CHMINACA nie je uvedená v zozname látok podliehajúcich kontrole podľa Jednotného dohovoru Organizácie Spojených národov o omamných látkach z roku 1961 alebo podľa Dohovoru Organizácie Spojených národov o psychotropných látkach z roku 1971. Látka AB-CHMINACA je v súčasnosti predmetom hodnotenia v rámci systému OSN a bola posúdená na 39. zasadnutí odborného výboru pre drogovú závislosť Svetovej zdravotníckej organizácie, ktoré sa konalo od 6. do 10. novembra 2017 v Ženeve. To nebráni tomu, aby Únia prijala rozhodnutie podrobiť látku AB-CHMINACA kontrolným opatreniam.
- (10) Keďže 18 členských štátov kontroluje látku AB-CHMINACA podľa vnútroštátnych právnych predpisov o kontrole drog a tri členské štáty podľa iných právnych predpisov, podrobenie látky AB-CHMINACA kontrolným opatreniam v celej Únii by pomohlo predísť vzniku prekážok pri cezhraničnom presadzovaní práva a justičnej spolupráci a prispelo by k ochrane pred rizikami vyplývajúcimi z dostupnosti a užívania tejto látky.

- (11) V rozhodnutí 2005/387/SVV sa Rade udeľujú vykonávacie právomoci pre prípad výskytu nových psychoaktívnych látok, ktoré zistia a oznámia členské štáty, s cieľom umožniť rýchlu a odbornú reakciu na úrovni Únie vo forme podrobenia týchto látok kontrolným opatreniam v rámci celej Únie. Keďže boli splnené podmienky a postup na uplatnenie takýchto vykonávacích právomocí, malo by sa prijať vykonávacie rozhodnutie, ktorým sa látka AB-CHMINACA podrobí kontrolným opatreniam v rámci celej Únie.
- (12) Dánsko je viazané rozhodnutím 2005/387/SVV, a preto sa zúčastňuje na prijímaní a uplatňovaní tohto rozhodnutia, ktorým sa vykonáva rozhodnutie 2005/387/SVV.
- (13) Írsko je viazané rozhodnutím 2005/387/SVV, a preto sa zúčastňuje na prijímaní a uplatňovaní tohto rozhodnutia, ktorým sa vykonáva rozhodnutie 2005/387/SVV.
- (14) Spojené kráľovstvo nie je viazané rozhodnutím 2005/387/SVV, a preto sa nezúčastňuje na prijímaní a uplatňovaní tohto rozhodnutia, nie je ním viazané a ani nepodlieha jeho uplatňovaniu,

PRIJALA TOTO ROZHODNUTIE:

Článok 1

Nová psychoaktívna látka *N*-(1-amino-3-metyl-1-oxobután-2-yl)-1-(cyklohexylmetyl)-1*H*-indazol-3-karboxamid (AB-CHMINACA) sa podrobuje kontrolným opatreniam v celej Únii.

Článok 2

Členské štáty prijímú v súlade so svojimi vnútroštátnymi právnymi predpismi do ... *[jedného roka od dátumu uverejnenia tohto rozhodnutia]* potrebné opatrenia na podrobenie novej látky AB-CHMINACA kontrolným opatreniam a trestnoprávnym sankciám stanoveným na základe ich právnych predpisov v súlade so záväzkami, ktoré im vyplývajú z Dohovoru Organizácie Spojených národov o psychotropných látkach z roku 1971.

Článok 3

Toto rozhodnutie nadobúda účinnosť dňom nasledujúcim po jeho uverejnení v *Úradnom vestníku Európskej únie*.

Toto rozhodnutie sa uplatňuje v súlade so zmluvami.

V Bruseli

*Za Radu
predseda*
