



Europeiska
unionens råd

Bryssel den 2 februari 2018
(OR. en)

5390/18

Interinstitutionellt ärende:
2017/0341 (NLE)

CORDROGUE 8
SAN 21
ENFOPOL 20

RÄTTSAKTER OCH ANDRA INSTRUMENT

Ärende:	Utkast till RÅDETS GENOMFÖRANDEBESLUT om att underställa det nya psykoaktiva ämnet <i>N</i> -(1-amino-3-metyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyklohexylmetyl)-1 <i>H</i> -indazol-3-karboxamid (AB-CHMINACA) kontrollåtgärder
---------	--

UTKAST TILL

RÅDETS GENOMFÖRANDEBESLUT (EU) 2018/...

av den

om att underställa det nya psykoaktiva ämnet

***N*-(1-amino-3-metyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyklohexylmetyl)-1*H*-indazol-3-karboxamid
(AB-CHMINACA) kontrollåtgärder**

EUROPEISKA UNIONENS RÅD HAR ANTAGIT DETTA BESLUT

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av rådets beslut 2005/387/RIF av den 10 maj 2005 om informationsutbyte,
riskbedömning och kontroll avseende nya psykoaktiva ämnen¹, särskilt artikel 8.3,

med beaktande av Europeiska kommissionens förslag,

med beaktande av Europaparlamentets yttrande², och

¹ EUT L 127, 20.5.2005, s. 32.

² EUT C , , s. .

av följande skäl:

- (1) I enlighet med artikel 6 i rådets beslut 2005/387/RIF utarbetades en riskbedömningsrapport om det nya psykoaktiva ämnet
N-(1-amino-3-metyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyklohexylmetyl)-1*H*-indazol-3-karboxamid ("AB-CHMINACA") vid ett extra sammanträde med den utvidgade vetenskapliga kommittén vid Europeiska centrumet för kontroll av narkotika och narkotikamissbruk, och överlämnades till kommissionen och rådet den 14 november 2017.
- (2) AB-CHMINACA är en syntetisk cannabinoid. Det har liknande effekter som de av THC, som står för de främsta psykoaktiva effekterna av cannabis, men AB-CHMINACA har dessutom livshotande toxicitet. Den kraftiga verkan av AB-CHMINACA å ena sidan och faktumet att det kan finnas i en stor eller okänd varierad andel i rökblandningar å andra sidan, innebär att det medför en stor risk för förgiftning.
- (3) AB-CHMINACA har funnits tillgängligt i unionen sedan åtminstone april 2014, och har upptäckts i 24 medlemsstater. Med hänsyn till ämnets art är det troligt att upptäckter underrapporteras, eftersom AB-CHMINACA inte kontrolleras rutinmässigt. I de flesta fall beslagtogs AB-CHMINACA som örtmaterial eller växtmaterial men det har även beslagtagits i pulverform och, i mindre utsträckning, i andra fysiska former eller i form av läskapper. Fler än 4 600 beslag har gjorts inom unionen.

- (4) Sex medlemsstater har rapporterat 31 dödsfall förknippade med AB-CHMINACA. I minst nio av fallen var AB-CHMINACA antingen dödsorsaken eller förmodas ha bidragit till dödsfallet. Dessutom har fyra medlemsstater rapporterat sju fall av akut förgiftning utan dödlig utgång som var förknippade med AB-CHMINACA. Med hänsyn till AB-CHMINACAs art är det sannolikt att både förgiftningar utan dödlig utgång och dödsfall orsakade av AB-CHMINACA upptäcks och rapporteras i lägre omfattning än den faktiska.
- (5) Det finns inga uppgifter om att organiserad brottslighet varit inblandad i framställning, distribution, olaglig handel, och tillhandahållande av AB-CHMINACA inom unionen. Tillgängliga uppgifter tyder på att AB-CHMINACA framställs av kemikalieföretag baserade i Kina.
- (6) AB-CHMINACA säljs vanligtvis i små volymer och i grossistvolymer i *head shops* märkta som ett så kallat *legal-high* (lagligt berusningsmedel), i form av rökblandningar eller pulver, och även på internet märkta som en så kallad laglig ersättning för cannabis. Det kan också säljas direkt på marknaden för olaglig narkotika. Eftersom sådana produkters förpackningar sällan anger ingredienserna, är de flesta användare inte medvetna om att de använder AB-CHMINACA, eller överhuvudtaget syntetiska cannabinoider i allmänhet.
- (7) AB-CHMINACA har ingen erkänd användning som humanläkemedel eller veterinärmedicinskt läkemedel i unionen eller, förefaller det, någon annanstans. Det finns inget som tyder på att AB-CHMINACA kan användas för andra ändamål än som referensstandard vid analys och inom vetenskaplig forskning.

- (8) Riskbedömningsrapporten visar att många av de frågor som rör AB-CHMINACA som ställs på grund av bristen på uppgifter om riskerna för enskilda personers hälsa, risker för folkhälsan och sociala risker, skulle kunna besvaras genom ytterligare forskning. De tillgängliga bevisen på och uppgifterna om de hälsorisker och sociala risker som AB-CHMINACA ger upphov till, utgör tillräckliga skäl för att underställa AB-CHMINACA kontrollåtgärder i hela unionen.
- (9) AB-CHMINACA finns inte med på förteckningen över ämnen som omfattas av kontroll enligt Förenta nationernas allmänna narkotikakonvention från 1961 eller Förenta nationernas konvention från 1971 om psykotropa ämnen. AB-CHMINACA är för närvarande under bedömning inom Förenta nationernas system och granskades vid det 39:e mötet i WHO:s expertkommitté mot narkotikamissbruk, som hölls i Genève den 6-10 november 2017. Detta hindrar inte unionen från att fatta ett beslut om att underställa AB-CHMINACA kontrollåtgärder.
- (10) Med tanke på att 18 medlemsstater underställer AB-CHMINACA narkotikakontroll enligt nationell lagstiftning och tre medlemsstater använder annan lagstiftning för att kontrollera ämnet, skulle man genom att underställa AB-CHMINACA kontrollåtgärder i hela unionen kunna undvika att det uppstår hinder för gränsöverskridande brottsbekämpning och rättsligt samarbete, och bidra till att ge skydd mot de risker som följer av att ämnet är tillgängligt och används.

- (11) Genom beslut 2005/387/RIF tilldelas rådet genomförandebefogenheter för att snabbt och baserat på sakkunskap på unionsnivå kunna åtgärda uppkomsten av nya psykoaktiva ämnen som upptäcks och rapporteras av medlemsstaterna genom att underställa ämnena i fråga kontrollåtgärder i hela unionen. Eftersom villkoren och förfarandet för att börja utöva sådana genomförandebefogenheter är uppfyllda, bör ett genomförandebeslut antas som innebär att ADB-CHMINACA underställs kontrollåtgärder i hela unionen.
- (12) Danmark är bundet av beslut 2005/387/RIF och deltar därför i antagandet och tillämpningen av det här beslutet, vilket genomför beslut 2005/387/RIF.
- (13) Irland är bundet av beslut 2005/387/RIF och deltar därför i antagandet och tillämpningen av det här beslutet, vilket genomför beslut 2005/387/RIF.
- (14) Förenade kungariket är inte bundet av beslut 2005/387/RIF och deltar därför inte i antagandet och tillämpningen av det här beslutet, och det är varken bindande för eller tillämpligt på Förenade kungariket.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Det nya psykoaktiva ämnet

N-(1-amino-3-metyl-1-oxobutan-2-yl)-1-(cyklohexylmetyl)-1*H*-indazol-3-karboxamid
(AB-CHMINACA) ska underställas kontrollåtgärder i hela unionen.

Artikel 2

Senast den ... [ett år från dagen för detta besluts offentliggörande] ska medlemsstaterna vidta de åtgärder som krävs, i enlighet med nationell lagstiftning, för att underställa AB-CHMINACA kontrollåtgärder och straffrättsliga påföljder såsom föreskrivs i deras lagstiftning i enlighet med förpliktelseerna enligt Förenta nationernas konvention från 1971 om psykotropa ämnen.

Artikel 3

Detta beslut träder i kraft dagen efter det att det har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Detta beslut ska tillämpas i enlighet med fördragen.

Utfärdat i Bryssel den

På rådets vägnar
Ordförande
