



Βρυξέλλες, 11 Φεβρουαρίου 2021
(OR. en)

Διοργανικός φάκελος:
2020/0357(NLE)

5803/1/21
REV 1

CORDROGUE 2
SAN 48
RELEX 71

ΣΗΜΕΙΩΜΑ

Αποστολέας:	Προεδρία
Αποδέκτης:	Οριζόντια Ομάδα «Ναρκωτικά»
αριθ. προηγ. εγγρ.:	14203/20 + ADD 1
Αριθ. εγγρ. Επιτρ.:	COM (2020) 814 final
Θέμα:	Διεθνής καταχώριση νέων ψυχοτρόπων ουσιών (NPS) — Απόφαση του Συμβουλίου για τη θέση που θα ληφθεί, εξ ονόματος της Ευρωπαϊκής Ένωσης, κατά την εξηκοστή τέταρτη σύνοδο της Επιτροπής για τα Ναρκωτικά όσον αφορά την καταχώριση ουσιών στα παραρτήματα της ενιαίας σύμβασης για τα ναρκωτικά του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972, και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971

Delegations will find in the annex the revised version of the draft Council Decision on international scheduling of NPS. Changes compared to the previous version are marked in bold underlined/strikethrough.

The following caveat is to be taken into account: the substances referred to in this draft Council Decision are to be understood as the respective substances contained in the letter addressed to the Secretary-General of the United Nations from the Director-General of the World Health Organization, dated 30 November 2020, containing the recommendations following the Forty-third Meeting of the WHO's Expert Committee on Drug Dependence.

In the case that Delegations have further and final comments to this draft Council Decision, they may send them until 16 February 2021 (cob) to the Presidency (HDG2021PT@sicad.min-saude.pt) and to the Council Secretariat (hdg@consilium.europa.eu).

Πρόταση

ΑΠΟΦΑΣΗ ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ

για τη θέση που θα ληφθεί, εξ ονόματος της Ευρωπαϊκής Ένωσης, κατά την εξηκοστή τέταρτη σύνοδο της Επιτροπής για τα Ναρκωτικά όσον αφορά την καταχώριση ουσιών στα παραρτήματα της ενιαίας σύμβασης για τα ναρκωτικά του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972, και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971

ΤΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης, και ιδίως το άρθρο 83 παράγραφος 1 σε συνδυασμό με το άρθρο 218 παράγραφος 9,

Έχοντας υπόψη την πρόταση της Ευρωπαϊκής Επιτροπής,
Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η ενιαία σύμβαση των Ηνωμένων Εθνών (ΗΕ) για τα ναρκωτικά του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972¹, (στο εξής: «σύμβαση για τα ναρκωτικά») τέθηκε σε ισχύ στις 8 Αυγούστου 1975.
- (2) Δυνάμει του άρθρου 3 της σύμβασης για τα ναρκωτικά, η Επιτροπή για τα Ναρκωτικά δύναται να αποφασίζει την προσθήκη ουσιών στα παραρτήματα της εν λόγω σύμβασης. Μπορεί να πραγματοποιεί αλλαγές στα παραρτήματα μόνο σύμφωνα με τις συστάσεις του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας (ΠΟΥ), αλλά μπορεί επίσης να αποφασίζει να μην πραγματοποιεί τις αλλαγές που προτείνει ο ΠΟΥ.
- (3) Η σύμβαση των ΗΕ για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971 (στο εξής: «σύμβαση για τις ψυχοτρόπους ουσίες»)² τέθηκε σε ισχύ στις 16 Αυγούστου 1976.

¹ Ηνωμένα Έθνη, σειρά Συνθηκών, τόμος 978, αριθ. 14152.

² Ηνωμένα Έθνη, σειρά Συνθηκών, τόμος 1019, αριθ. 14956.

- (4) Δυνάμει του άρθρου 2 της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες, η Επιτροπή για τα Ναρκωτικά δύναται να αποφασίζει την προσθήκη ή αφαίρεση ουσιών από τα παραρτήματα της εν λόγω σύμβασης βάσει των συστάσεων του ΠΟΥ. Διαθέτει ευρεία διακριτική ευχέρεια να λαμβάνει υπόψη οικονομικούς, κοινωνικούς, νομικούς, διοικητικούς και άλλους παράγοντες, αλλά δεν μπορεί να ενεργεί αυθαίρετα.
- (5) Οι αλλαγές στα παραρτήματα και των δύο συμβάσεων έχουν άμεσες επιπτώσεις στο πεδίο εφαρμογής του δικαίου της Ένωσης στον τομέα του ελέγχου των ναρκωτικών. Η απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου³ εφαρμόζεται στις ουσίες που παρατίθενται στα παραρτήματα των εν λόγω συμβάσεων. Ως εκ τούτου, τυχόν αλλαγή στα παραρτήματα που προσαρτώνται στις εν λόγω συμβάσεις ενσωματώνεται άμεσα στους κοινούς κανόνες της Ένωσης.
- (6) Η Επιτροπή για τα Ναρκωτικά θα πρέπει, κατά την εξηκοστή τέταρτη σύνοδό της η οποία έχει προσωρινά οριστεί να διεξαχθεί από τις 12 έως τις 16 Απριλίου 2021 στη Βιέννη, να εγκρίνει αποφάσεις σχετικά με την προσθήκη 8 νέων ουσιών στα παραρτήματα των συμβάσεων των ΗΕ.
- (7) Η Ένωση δεν είναι συμβαλλόμενο μέρος της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες. Έχει καθεστώς παρατηρητή χωρίς δικαίωμα ψήφου στην Επιτροπή για τα Ναρκωτικά, στην οποία, τον Απρίλιο του 2021⁴, θα είναι μέλη με δικαίωμα ψήφου δώδεκα κράτη μέλη. Ως εκ τούτου, απαιτείται το Συμβούλιο να εξουσιοδοτήσει τα κράτη μέλη να εκφράσουν τη θέση της Ένωσης σχετικά με την καταχώριση ουσιών βάσει της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες, δεδομένου ότι οι αποφάσεις αυτές σχετικά με την προσθήκη νέων ουσιών στα παραρτήματα των συμβάσεων εμπίπτουν στην αρμοδιότητα της Ένωσης.

³ Απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου, της 25ης Οκτωβρίου 2004, για τη θέσπιση ελάχιστων διατάξεων σχετικά με τα στοιχεία της αντικειμενικής υπόστασης των εγκλημάτων και τις ποινές που ισχύουν στον τομέα της παράνομης διακίνησης ναρκωτικών (ΕΕ L 335 της 11.11.2004, σ. 8).

⁴ Αυστρία, Βέλγιο, Γαλλία, Γερμανία, Ισπανία, Ιταλία, Κάτω Χώρες, Κροατία, Ουγγαρία, Πολωνία, Σουηδία και Τσεχική Δημοκρατία.

- (8) Ο ΠΟΥ διατύπωσε σύσταση για την προσθήκη μίας νέας ουσίας στο παράρτημα Ι της σύμβασης για τα ναρκωτικά, τεσσάρων νέων ουσιών στο παράρτημα ΙΙ και τριών νέων ουσιών στο παράρτημα ΙV της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες⁵.
- (9) Όλες οι ουσίες που εξετάστηκαν από την επιτροπή εμπειρογνομόνων του ΠΟΥ για την τοξικομανία (στο εξής: «επιτροπή εμπειρογνομόνων»), και των οποίων την καταχώριση συνιστά ο ΠΟΥ, παρακολουθούνται από το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας ως νέες ψυχοδραστικές ουσίες κατά την έννοια του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1920/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου⁶.
- (10) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η ισοτονιταζίνη (χημική ονομασία: *N,N*-διαιθυλο-2-(2-(4-ισοπροποξυβενζολιο)-5-νιτρο-1*H*-βενζο[*d*]-ιμιδαζολ-1-ιο)αιθαν-1-αμίνη) είναι συνθετικό οπιοειδές αναλγητικό και συνδέεται στενά με την ετονιταζίνη και την κλονιταζίνη, οι οποίες είναι αμφότερες υπό διεθνή έλεγχο στο πλαίσιο της σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα ναρκωτικά. Η ισοτονιταζίνη δεν έχει θεραπευτικές χρήσεις ούτε έχει λάβει άδεια κυκλοφορίας ως φάρμακο. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η ισοτονιταζίνη αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της ισοτονιταζίνης στο παράρτημα Ι της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (11) Η ισοτονιταζίνη έχει υπαχθεί στον ορισμό των «ναρκωτικών» στην απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΥΑ του Συμβουλίου μέσω κατ' εξουσιοδότηση οδηγίας της Επιτροπής⁷.

⁵ Οι ουσίες που αναφέρονται στο παρόν σχέδιο απόφασης του Συμβουλίου πρέπει να νοούνται ως οι αντίστοιχες ουσίες που περιέχονται στην επιστολή που απηύθυνε στον γενικό γραμματέα των Ηνωμένων Εθνών ο γενικός διευθυντής του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας, με ημερομηνία 30 Νοεμβρίου 2020, στην οποία περιέχονται οι συστάσεις μετά την 43η συνεδρίαση της επιτροπής εμπειρογνομόνων του ΠΟΥ για την τοξικομανία.

⁶ Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1920/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 12ης Δεκεμβρίου 2006, σχετικά με το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας (ΕΕ L 376 της 27.12.2006, σ. 1).

⁷ Κατ' εξουσιοδότηση οδηγία (ΕΕ) 2020/1687 της Επιτροπής, της 2ας Σεπτεμβρίου 2020, για την τροποποίηση του παραρτήματος της απόφασης-πλαισίου 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου όσον αφορά την υπαγωγή της νέας ψυχοδραστικής ουσίας *N,N*-διαιθυλο-2-[[4-(1-μεθυλαιθοξυ)φαινυλο]μεθυλο]-5-νιτρο-1*H*-βενζιμιδαζολο-1-αιθαναμίνη (ισοτονιταζίνη) στον ορισμό των «ναρκωτικών», C(2020) 5897 final, ΕΕ L 379 της 13.11.2020, σ. 55.

- (12) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της ισοτονιταζένης στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (13) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η ουσία MDMB-4en-PINACA (χημική ονομασία: [...]3,3-διμεθυλο-2-(1-(πεντ-4-εν-1-υλ)-1*H*-ινδαζολο-3-καρβοξαμido)βουτανοϊκό μεθύλιο) είναι συνθετικό κανναβινοειδές. Η ουσία MDMB-4en-PINACA δεν έχει θεραπευτικές χρήσεις ούτε έχει λάβει άδεια κυκλοφορίας ως φάρμακο. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η ουσία MDMB-4en-PINACA αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της MDMB-4en-PINACA στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (14) Η MDMB-4en-PINACA έχει εντοπιστεί σε 20 κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον 14 κράτη μέλη. Έχει συνδεθεί με εννέα θανάτους [...]. Η MDMB-4en-PINACA αποτέλεσε αντικείμενο λεπτομερούς έρευνας, η οποία οδήγησε σε έκθεση εκτίμησης του κινδύνου από το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας.
- (15) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της MDMB-4en-PINACA στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (16) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η ουσία CUMYL-PEGACLONE (χημική ονομασία: 5-πεντυλο-2-(2-φαινυλοπροπαν-2-ιο)-2,5-διωδρο-1*H*-πυριδο[4,3-*b*]ινδολ-1-όνη) είναι συνθετικό κανναβινοειδές. Η CUMYL-PEGACLONE δεν φαίνεται να έχει λάβει άδεια για θεραπευτικές χρήσεις ούτε έχει λάβει άδεια κυκλοφορίας ως φάρμακο. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η CUMYL-PEGACLONE αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της CUMYL-PEGACLONE στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.

- (17) Η CUMYL-PEGACLONE έχει εντοπιστεί σε έντεκα κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον πέντε κράτη μέλη. Έχει συνδεθεί με τρεις τουλάχιστον θανάτους και έχει ανιχνευθεί σε έξι βιολογικά δείγματα που συνδέονται με σοβαρές παρενέργειες.
- (18) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της ουσίας CUMYL-PEGACLONE στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (19) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η φλουβρωμαζολάμη (χημική ονομασία: 8-βρωμο-6-(2-φθοροφαινυλο)-1-μεθυλο-4H-βενζο[f][1,2,4]τριαζολο[4,3-a][1,4]-διαζεπίνη) είναι ουσία τύπου βενζοδιαζεπίνης. Η ουσία φλουβρωμαζολάμη έχει διερευνηθεί για τις αγχολυτικές ιδιότητές της και τις περιορισμένες κατασταλτικές, υπνωτικές και αταξικές ανεπιθύμητες ενέργειες, αλλά δεν φαίνεται να έχει λάβει άδεια κυκλοφορίας για θεραπευτικές χρήσεις ούτε άδεια κυκλοφορίας ως φάρμακο. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η ουσία φλουβρωμαζολάμη αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της φλουβρωμαζολάμης στο παράρτημα IV της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (20) Η φλουβρωμαζολάμη έχει εντοπιστεί σε 15 κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον επτά κράτη μέλη. Έχει συνδεθεί με δύο θανάτους και επτά μη θανατηφόρα περιστατικά τοξίκωσης· έχει επίσης ανιχνευθεί σε 44 βιολογικά δείγματα που συνδέονται με θανάτους.
- (21) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της φλουβρωμαζολάμης στο παράρτημα IV της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.

- (22) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η ουσία κλοναζολάμη (γνωστή και ως κλονιτραζολάμη, χημική ονομασία: 6-(2-χλωροφαινυλο)-1-μεθυλο-8-νιτρο-4*H*-βενζο[*f*][1,2,4]τριαζολο[4,3-*a*][1,4]διαζεπίνη) είναι ουσία τύπου βενζοδιαζεπίνης. Η κλοναζολάμη δεν φαίνεται να έχει λάβει άδεια για θεραπευτικές χρήσεις ούτε έχει λάβει άδεια κυκλοφορίας ως φάρμακο. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η κλοναζολάμη αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της κλοναζολάμης στο παράρτημα IV της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (23) Η κλοναζολάμη έχει εντοπιστεί σε 15 κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον τέσσερα κράτη μέλη. Έχει συνδεθεί με δύο θανάτους και πέντε μη θανατηφόρα περιστατικά τοξίκωσης.
- (24) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της κλοναζολάμης στο παράρτημα IV της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (25) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η ουσία δικλαζεπάμη (γνωστή και ως Ro 5-3448, χημική ονομασία: 7-χλωρο-5-(2-χλωροφαινυλο)-1-μεθυλο-1,3-διυδρο-2*H*-βενζο[*e*][1,4]διαζεπιν-2-όνη) είναι ουσία τύπου βενζοδιαζεπίνης. Η δικλαζεπάμη δεν φαίνεται να έχει λάβει άδεια για θεραπευτικές χρήσεις ούτε έχει λάβει άδεια κυκλοφορίας ως φάρμακο. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η δικλαζεπάμη αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της δικλαζεπάμης στο παράρτημα IV της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (26) Η δικλαζεπάμη έχει εντοπιστεί σε 16 κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον οκτώ κράτη μέλη. Έχει συνδεθεί με δύο θανάτους. Έχει επίσης ανιχνευθεί σε 8 βιολογικά δείγματα που συνδέονται με θανάτους.

- (27) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της δικλαζεπάμης στο παράρτημα IV της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (28) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η ουσία 3-methoxyphencyclidine (γνωστή και ως: **3-MeO-PCP; [...]** , χημική ονομασία: **1-[1-(3-μεθοξυφαινυλο)κυκλοεξυλο]πιπεριδίνη** [...]) είναι ουσία ψυχοαποσυνδετικού τύπου. Η 3-methoxyphencyclidine δεν φαίνεται να έχει λάβει άδεια για θεραπευτικές χρήσεις ούτε έχει λάβει άδεια κυκλοφορίας ως φάρμακο. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η 3-methoxyphencyclidine αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της 3-methoxyphencyclidine στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (29) Η 3-Methoxyphencyclidine έχει εντοπιστεί σε 18 κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον οκτώ κράτη μέλη. Έχει συνδεθεί με τουλάχιστον επτά θανάτους και πέντε μη θανατηφόρα περιστατικά τοξίκωσης· έχει επίσης ανιχνευθεί σε 18 βιολογικά δείγματα που συνδέονται με σοβαρές παρενέργειες.
- (30) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της 3-methoxyphencyclidine στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (31) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η διφαινιδίνη (χημική ονομασία: 1-(1,2-διφαινυλαιθυλο)πιπεριδίνη) είναι ουσία ψυχοαποσυνδετικού τύπου. Η διφαινιδίνη δεν φαίνεται να έχει λάβει άδεια για θεραπευτικές χρήσεις ούτε έχει λάβει άδεια κυκλοφορίας ως φάρμακο. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η διφαινιδίνη αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της διφαινιδίνης στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.

- (32) Η διφαινιδίνη έχει εντοπιστεί σε 17 κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον οκτώ κράτη μέλη. Έχει συνδεθεί με δύο τουλάχιστον μη θανατηφόρα περιστατικά τοξίκωσης και έχει ανιχνευθεί σε πέντε βιολογικά δείγματα που συνδέονται με σοβαρές παρενέργειες.
- (33) Συνεπώς, τα κράτη μέλη θα πρέπει να λάβουν θέση υπέρ της προσθήκης της διφαινιδίνης στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (34) Ενδείκνυται να καθοριστεί η θέση που πρέπει να ληφθεί εξ ονόματος της Ένωσης στο πλαίσιο της Επιτροπής για τα Ναρκωτικά, δεδομένου ότι οι αποφάσεις που αφορούν την καταχώριση στα παραρτήματα για τις οκτώ ουσίες θα επηρεάσουν άμεσα το περιεχόμενο της νομοθεσίας της Ένωσης, ιδίως την απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ.
- (35) Η θέση της Ένωσης θα ληφθεί από τα κράτη μέλη που συμμετέχουν στην Επιτροπή για τα Ναρκωτικά, τα οποία ενεργούν από κοινού.
- (36) Η Δανία δεσμεύεται από την απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ ως είχε έως τις 21 Νοεμβρίου 2018 και, ως εκ τούτου, συμμετέχει στην έκδοση και στην εφαρμογή της παρούσας απόφασης.
- (37) Η Ιρλανδία δεσμεύεται από την απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ και, ως εκ τούτου, συμμετέχει στην έκδοση και στην εφαρμογή της παρούσας απόφασης,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΑΠΟΦΑΣΗ:

Άρθρο 1

Η θέση που θα ληφθεί από τα κράτη μέλη εξ ονόματος της Ένωσης κατά την εξηκοστή τέταρτη σύνοδο της Επιτροπής για τα Ναρκωτικά, που θα διεξαχθεί από τις 12 έως τις 16 Απριλίου 2021, όταν το όργανο αυτό κληθεί να λάβει αποφάσεις σχετικά με την προσθήκη ουσιών στα παραρτήματα της ενιαίας σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα ναρκωτικά του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972, και της σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971, είναι σύμφωνη με το παράρτημα της παρούσας απόφασης.

Άρθρο 2

Η θέση που αναφέρεται στο άρθρο 1 θα ληφθεί από τα κράτη μέλη που συμμετέχουν στην Επιτροπή για τα Ναρκωτικά και ενεργούν από κοινού προς το συμφέρον της Ένωσης.

Άρθρο 3

Η παρούσα απόφαση απευθύνεται στα κράτη μέλη σύμφωνα με τις Συνθήκες.
Βρυξέλλες,

Για το Συμβούλιο

Ο Πρόεδρος

Θέση που θα ληφθεί από τα κράτη μέλη που είναι μέλη της Επιτροπής για τα Ναρκωτικά και ενεργούν από κοινού προς το συμφέρον της Ένωσης, κατά την εξηκοστή τέταρτη σύνοδο της Επιτροπής για τα Ναρκωτικά, η οποία έχει προσωρινά οριστεί να διεξαχθεί 12τις 12 έως τις 16 Απριλίου 2021:

- (1) η ουσία ισοτονιταζίνη πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά·
- (2) η ουσία MDMB-4en-PINACA πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες·
- (3) η ουσία CUMYL-PEGACLONE πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες·
- (4) η ουσία φλουβρωμαζολάμη πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα IV της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες·
- (5) η ουσία κλοναζολάμη πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα IV της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες·
- (6) η ουσία δικλαζεπάμη πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα IV της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες·
- (7) η ουσία 3-Methoxyphencyclidine πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες·
- (8) η ουσία διφαινιδίνη πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες·