

Briuselis, 2021 m. vasario 11 d.
(OR. en)

Tarpinstitucinė byla:
2020/0357(NLE)

5803/1/21
REV 1

CORDROGUE 2
SAN 48
RELEX 71

PRANEŠIMAS

nuo:	Pirmininkaujančios valstybės narės
kam:	Narkotikų horizontaliajai darbo grupei
Ankstesnio dokumento Nr.:	14203/20 + ADD 1
Komisijos dok. Nr.:	COM (2020) 814 final
Dalykas:	Naujų psichoaktyviųjų medžiagų įtraukimas į tarptautinius sąrašus – Tarybos sprendimas dėl pozicijos, kurios Europos Sąjungos vardu turi būti laikomasi šešiasdešimt ketvirtojoje Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje, dėl medžiagų įtraukimo į 1961 m. Bendrosios narkotinių medžiagų konvencijos su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir 1971 m. Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašus

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).

Pasiūlymas dėl

TARYBOS SPRENDIMO

**dėl pozicijos, kurios Europos Sąjungos vardu turi būti laikomasi šešiasdešimt ketvirtojoje
Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje, dėl medžiagų įtraukimo į 1961 m. Bendrosios
narkotinių medžiagų konvencijos su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir 1971 m.
Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašus**

EUROPOS SĄJUNGOS TARYBA,

atsižvelgdama į Sutartį dėl Europos Sąjungos veikimo, ypač į jos 83 straipsnio 1 dalį kartu su
218 straipsnio 9 dalimi,

atsižvelgdami į Europos Komisijos pasiūlymą,
kadangi:

- (1) 1961 m. Jungtinių Tautų (JT) bendroji narkotinių medžiagų konvencija su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu¹ (toliau – Narkotinių medžiagų konvencija), įsigaliojo 1975 m. rugpjūčio 8 d.;
- (2) vadovaujantis Narkotinių medžiagų konvencijos 3 straipsniu, Narkotinių medžiagų komisija gali priimti sprendimą įtraukti medžiagas į tos konvencijos sąrašus. Pakeitimus sąrašuose ji gali daryti tik vadovaudamasi Pasaulio sveikatos organizacijos (PSO) rekomendacijomis, tačiau ji taip pat gali nuspręsti nedaryti PSO rekomenduojamų pakeitimų;
- (3) 1971 m. JT psichotropinių medžiagų konvencija (toliau – Psichotropinių medžiagų konvencija)² įsigaliojo 1976 m. rugpjūčio 16 d.;

¹ Jungtinių Tautų sutarčių rinkinys, 978 t., Nr. 14152.

² Jungtinių Tautų sutarčių rinkinys, 1019 t., Nr. 14956.

- (4) vadovaujantis Psichotropinių medžiagų konvencijos 2 straipsniu Narkotinių medžiagų komisija, remdamasi PSO rekomendacijomis, gali priimti sprendimą į tos konvencijos sąrašus įtraukti medžiagas arba jas iš jų išbraukti. Ji turi didelę veiksmų laisvę atsižvelgti į ekonominius, socialinius, teisinius, administracinius ir kitus veiksnius, tačiau negali imtis savavališkų veiksmų;
- (5) abiejų konvencijų sąrašų pakeitimai turi tiesioginių padarinių Sąjungos teisės narkotikų kontrolės srityje taikymo sričiai. Tarybos pamatinis sprendimas 2004/757/TVR³ taikomas tų konvencijų sąrašuose išvardytoms medžiagoms. Taigi, bet kokie sąrašų, pridėtų prie tų konvencijų, pakeitimai yra tiesiogiai įtraukiami į bendras Sąjungos taisykles;
- (6) Narkotinių medžiagų komisija šešiasdešimt ketvirtojoje sesijoje, kuri preliminariai vyks 2021 m. balandžio 12–16 d. Vienoje, turi priimti sprendimus dėl 8 naujų medžiagų įtraukimo į JT konvencijų sąrašus;
- (7) Sąjunga nėra Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos šalis. Narkotinių medžiagų komisijoje, kurioje 2021 m. balandžio mėn. balsavimo teisę turinčiomis narėmis yra dvylika valstybių narių⁴, ji turi stebėtojos statusą, o balsavimo teisių neturi. Todėl būtina, kad Taryba įgaliotų valstybes nares išreikšti Sąjungos poziciją dėl medžiagų įtraukimo į Bendrosios narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašus, kadangi šie sprendimai dėl naujų medžiagų įtraukimo į konvencijų sąrašus priklauso Sąjungos kompetencijai;

³ 2004 m. spalio 25 d. Tarybos pamatinis sprendimas 2004/757/TVR, nustatantis būtiniausias nuostatas dėl nusikalstamų veikų sudėties požymių ir bausmių neteisėtos prekybos narkotikais srityje (OL L 335, 2004 11 11, p. 8).

⁴ Austrija, Belgija, Čekija, Ispanija, Italija, Kroatija, Lenkija, Nyderlandai, Prancūzija, Švedija, Vokietija ir Vengrija.

- (8) PSO rekomendavo įtraukti vieną naują medžiagą į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą, keturias naujas medžiagas – į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą ir tris naujas medžiagas – į Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą⁵;
- (9) visas medžiagas, kurių apžvalgą paskelbė PSO Priklausomybės nuo narkotikų ekspertų komitetas (toliau – Ekspertų komitetas) ir kurias PSO rekomendavo įtraukti į sąrašus, Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras stebi kaip naujas psichoaktyvias medžiagas, kaip numatyta Europos Parlamento ir Tarybos Reglamente (EB) Nr. 1920/2006⁶;
- (10) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, izotonitazenas (cheminis pavadinimas: *N,N*-dietil-2-(2-(4-izopropoksibenzil)-5-nitro-1H-benzo[d]imidazol-1-il)etan-1-aminas yra sintetinis opioidinis analgetikas, glaudžiai susijęs su etonitazenu ir klonitazenu, kurie abu yra kontroliuojami tarptautiniu mastu pagal Narkotinių medžiagų konvenciją. Izotonitazenas nėra naudojamas gydymo tikslais, jam nėra suteiktas vaisto rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad izotonitazenu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja izotonitazoną įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (11) Komisijos deleguotąją direktyvą⁷ izotonitazenas buvo įtrauktas į termino „narkotikas“ apibrėžtį pagal Pamatinį sprendimą 2004/757/TVR.

⁵ **Turi būti suprantama, kad šiame Tarybos sprendimo projekte nurodytos medžiagos – tai atitinkamos medžiagos, nurodytos Pasaulio sveikatos organizacijos generalinio direktoriaus 2020 m. lapkričio 30 d. laiške Jungtinių Tautų generaliniam sekretoriui, kuriame pateiktos rekomendacijos, priimtos po PSO Priklausomybės nuo narkotikų ekspertų komiteto keturiasdešimt trečiojo posėdžio.**

⁶ 2006 m. gruodžio 12 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (EB) Nr. 1920/2006 dėl Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centro (OL L 376, 2006 12 27, p. 1).

⁷ 2020 m. rugsėjo 2 d. Komisijos deleguotoji direktyva (ES) 2020/1687, kuria dėl naujos psichoaktyviosios medžiagos *N,N*-dietil-2-[[4-(1-metiletoksi)fenil]metil]-5-nitro-1H-benzimidazol-1-etanamino (izotonitazeno) įtraukimo į termino „narkotikas“ apibrėžtį iš dalies keičiamas Tarybos pamatinio sprendimo 2004/757/TVR priedas, C (2020) 5897 final, OL L 379, 2020 11 13, p. 55.

- (12) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti izotonitazoną į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (13) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, MDMB-4en-PINACA (cheminis pavadinimas: metil [...]3,3-dimetil-2-(1-(pent-4-en-1-il)-1*H*-indazol-3-karboksamido)butanoatas) yra sintetinis kanabinoidas. MDMB-4en-PINACA nėra naudojama gydymo tikslais, jai nėra suteiktas vaisto rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad MDMB-4en-PINACA yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja MDMB-4en-PINACA įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (14) MDMB-4en-PINACA aptikta 20 valstybių narių ir 14 valstybių narių jai taikomos kontrolės priemonės. Ji yra siejama su devyniais mirties atvejais[...]. Dėl MDMB-4en-PINACA buvo atliekamas išsamus tyrimas, po kurio Europos narkotikų ir narkomanijos stebėsenos centras pateikė rizikos vertinimo ataskaitą;
- (15) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti MDMB-4en-PINACA į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (16) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, CUMYL-PEGACLONE (cheminis pavadinimas: 5-pentil-2-(2-fenilpropan-2-il)-2,5-dihidro-1*H*-pirido[4,3-*b*]indol-1-onas) yra sintetinis kanabinoidas. Licencija CUMYL-PEGACLONE naudoti gydymo tikslais nėra suteikta ir šiai medžiagai nėra suteiktas vaisto rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad CUMYL-PEGACLONE yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja CUMYL-PEGACLONE įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;

- (17) CUMYL-PEGACLONE aptikta vienuolikoje valstybių narių ir bent penkiose valstybėse narėse jai taikomos kontrolės priemonės. Ši medžiaga siejama su bent trimis mirties atvejais ir jos aptikta šešiuose biologiniuose mėginiuose, siejamuose su sunkiais nepageidaujamais reiškiniais;
- (18) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti CUMYL-PEGACLONE į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (19) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, flubromazolamas (cheminis pavadinimas: 8-bromo-6-(2-fluorofenil)-1-metil-4H-benzo[f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]-diazepinas) yra benzodiazepino tipo medžiaga. Flubromazolamas buvo tiriamas dėl jo anksiolitinių savybių ir mažesnio slopinamojo, hipnozino ataksinio šalutinio poveikio, tačiau jis nėra licencijuotas naudoti gydymo tikslais ir jam nėra išduotas vaisto rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad flubromazolamu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja flubromazolamą įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą;
- (20) flubromazolamo aptikta 15 valstybių narių ir bent septyniose valstybėse narėse jam taikomos kontrolės priemonės. Jis siejamas su dviem mirties atvejais ir septyniais nemirtino apsinuodijimo atvejais; jo taip pat nustatyta 44 biologiniuose mėginiuose, siejamuose su mirties atvejais;
- (21) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti flubromazolamą į Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą;

- (22) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, klonazolamas (dar žinomas kaip klonitrazolamas; cheminis pavadinimas: 6-(2-chlorfenil)-1-metil-8-nitro-4*H*- benzo[f][1,2,4]triazolo[4,3-a][1,4]diazepinas) yra benzodiazepino tipo medžiaga. Licencija klonazolamą naudoti gydymo tikslais nėra suteikta ir šiai medžiagai nėra suteiktas vaisto rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad klonazolamu yra piktnaudžiuojama arba gali būti piktnaudžiuojama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja klonazolamą įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą;
- (23) klonazolamo aptikta 15 valstybių narių ir bent keturiose valstybėse narėse jam taikomos kontrolės priemonės. Jis siejamas su dviem mirties atvejais ir penkiais nemirtino apsinuodijimo atvejais;
- (24) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti klonazolamą į Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą;
- (25) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, diklazepamas (dar žinomas kaip Ro 5-3448; cheminis pavadinimas: 7-chloro-5-(2-chlorofenil)-1-metil-1,3-dihidro-2*H*- benzo[e][1,4]diazepin-2-onas) yra benzodiazepino tipo medžiaga. Licencija diklazepamą naudoti gydymo tikslais nėra suteikta ir šiai medžiagai nėra suteiktas vaisto rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad diklazepamu yra piktnaudžiuojama arba gali būti piktnaudžiuojama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja diklazepamą įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą;
- (26) diklazepamo aptikta 16 valstybių narių ir bent aštuoniose valstybėse narėse jam taikomos kontrolės priemonės. Jis yra siejamas su dviem mirties atvejais; jo taip pat nustatyta 8 biologiniuose mėginiuose, siejamuose su mirties atvejais;

- (27) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti diklazepamą į Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą;
- (28) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, 3-metoksifenciklidinas (kitas pavadinimas: **3-MeO-PCP; [...]** cheminis pavadinimas: **1-[1-(3-metoksifenil)cicloheksil]piperidinas** [...]) yra disociatyvi medžiaga.

Licencija 3-metoksifenciklidiną naudoti gydymo tikslais nėra suteikta ir šiai medžiagai nėra suteiktas vaisto rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad 3-metoksifenciklidinu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja 3-metoksifenciklidiną įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;

- (29) 3-metoksifenciklidino aptikta 18 valstybių narių ir bent aštuoniose valstybėse narėse jam taikomos kontrolės priemonės. Jis siejamas su bent septyniais mirties atvejais ir penkiais nemirtino apsinuodijimo atvejais; jo taip pat nustatyta 18 biologinių mėginių, siejamų su sunkiais nepageidaujamais reiškiniais;
- (30) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti 3-metoksifenciklidiną į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (31) remiantis Ekspertų komiteto vertinimu, difenidinas (cheminis pavadinimas: 1-(1,2-difeniletil)piperidinas) yra disociatyvi medžiaga. Licencija difenidiną naudoti gydymo tikslais nėra suteikta ir šiai medžiagai nėra suteiktas vaisto rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad difenidinu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, todėl yra pateisinama šiai medžiagai taikytina tarptautinė kontrolė. Todėl PSO rekomenduoja difenidiną įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;

- (32) difenidino aptikta 17 valstybių narių ir bent aštuoniose valstybėse narėse jam taikomos kontrolės priemonės. Ši medžiaga siejama su bent dviem nemirtino apsinuodijimo atvejais ir jos aptikta penkiuose biologiniuose mėginiuose, siejamuose su sunkiais nepageidaujamais reiškiniais;
- (33) todėl valstybės narės turėtų laikytis pozicijos įtraukti difenidiną į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (34) tikslinga nustatyti poziciją, kurios Sąjungos vardu turi būti laikomasi Narkotinių medžiagų komisijoje, kadangi sprendimai dėl aštuonių medžiagų įtraukimo į sąrašus gali tiesiogiai paveikti Sąjungos teisės aktų turinį, visų pirma Pamatinį sprendimą 2004/757/TVR;
- (35) Sąjungos pozicijos, veikdamos kartu, turi laikytis valstybės narės, kurios yra Narkotinių medžiagų komisijos narės;
- (36) Danijai iki 2018 m. lapkričio 21 d. taikomas Pamatinis sprendimas 2004/757/TVR yra privalomas, todėl ji dalyvauja priimant ir taikant šį sprendimą;
- (37) Airijai Pamatinis sprendimas 2004/757/TVR yra privalomas, todėl ji dalyvauja priimant ir taikant šį sprendimą,

PRIĖMĖ ŠĮ SPRENDIMĄ:

1 straipsnis

Pozicija, kurios valstybės narės turi laikytis Sąjungos vardu 2021 m. balandžio 12–16 d. Narkotinių medžiagų komisijos šešiasdešimt ketvirtojoje sesijoje, kai šio organo prašoma priimti sprendimus dėl medžiagų įtraukimo į 1961 m. Jungtinių Tautų bendrosios narkotinių medžiagų konvencijos su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir 1971 m. Jungtinių Tautų psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašus, atitinka šio sprendimo priedą.

2 straipsnis

Valstybės narės, kurios yra Narkotinių medžiagų komisijos narės, laikosi 1 straipsnyje nurodytos pozicijos veikdamos kartu Sąjungos interesų labui.

3 straipsnis

Šis sprendimas pagal Sutartis skirtas valstybėms narėms.

Priimta Briuselyje

Tarybos vardu

Pirmininkas

Pozicija, kurios, veikdamos kartu, Sąjungos interesų labui turi laikytis valstybės narės, kurios yra Narkotinių medžiagų komisijos narės, Narkotinių medžiagų komisijos šešiasdešimt ketvirtojoje sesijoje, kuri preliminariai vyks 2021 m. balandžio 12–6 d.:

- 1) medžiaga izotonitazenas turi būti įtraukta į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- 2) medžiaga MDMB-4en-PINACA turi būti įtraukta į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- 3) medžiaga CUMYL-PEGACLONE turi būti įtraukta į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- 4) medžiaga flubromazolamas turi būti įtraukta į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- 5) medžiaga klonazolamas turi būti įtraukta į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- 6) medžiaga diklazepamas turi būti įtraukta į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- 7) medžiaga 3-metoksifenciklidinas turi būti įtraukta į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą.
- 8) medžiaga difenidinas turi būti įtraukta į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą.