



Euroopa Liidu
Nõukogu

Brüssel, 25. veebruar 2025
(OR. en)

6155/25

Institutsioonidevaheline
dokument:
2025/0002(NLE)

CORDROGUE 19
SAN 46
RELEX 187

SEADUSANDLIKUD AKTID JA MUUD DOKUMENDID

Teema: NÕUKOGU OTSUS Euroopa Liidu nimel võetava seisukoha kohta narkootiliste ainete komisjoni 68. istungjärgul seoses ainete lisamisega 1961. aasta narkootiliste ainete ühtsesse konventsiooni, mida on muudetud 1972. aasta protokolliga, ja 1971. aasta psühhotroopsete ainete konventsiooni

NÕUKOGU OTSUS (EL) 2025/...,

...,

**Euroopa Liidu nimel võetava seisukoha kohta narkootiliste ainete
komisjoni 68. istungjärgul seoses ainete lisamisega 1961. aasta narkootiliste ainete
ühtsesse konventsiooni, mida on muudetud 1972. aasta protokolliga,
ja 1971. aasta psühhotroopsete ainete konventsiooni**

EUROOPA LIIDU NÕUKOGU,

võttes arvesse Euroopa Liidu toimimise lepingut, eriti selle artikli 83 lõiget 1 koostoimes artikli 218 lõikega 9,

võttes arvesse Euroopa Komisjoni ettepanekut

ning arvestades järgmist:

- (1) Ühinenud Rahvaste Organisatsiooni (ÜRO) 1961. aasta narkootiliste ainete ühtne konventsioon, mida on muudetud 1972. aasta protokolliga (edaspidi „narkootiliste ainete konventsioon“)¹, jõustus 8. augustil 1975.
- (2) Narkootiliste ainete konventsiooni artikli 3 kohaselt võib narkootiliste ainete komisjon otsustada kanda kõnealusele konventsioonile lisatud nimekirjadesse uusi aineid. Kui Maailma Terviseorganisatsioon (WHO) teatab narkootiliste ainete komisjonile ainete lisamisest nimekirjadesse, võib narkootiliste ainete komisjon teha nimekirjades muudatusi üksnes kooskõlas WHO teatega, kuid ta võib ka otsustada selliselt teatatud muudatusi mitte sisse viia.
- (3) ÜRO 1971. aasta psühhotroopsete ainete konventsioon (edaspidi „psühhotroopsete ainete konventsioon“)² jõustus 16. augustil 1976.
- (4) Psühhotroopsete ainete konventsiooni artikli 2 kohaselt võib narkootiliste ainete komisjon otsustada kanda kõnealusele konventsioonile lisatud nimekirjadesse uusi aineid või neid sealt välja jätta. Narkootiliste ainete komisjonil on laialdane kaalutusõigus arvestada WHO soovitusi ning samuti majanduslikke, sotsiaalseid, õiguslikke, halduslikke ja muid tegureid, kuid narkootiliste ainete komisjon ei või käituda meelevaldselt.

¹ ÜRO lepingud, 978. kd, nr 14152.

² ÜRO lepingud, 1019. kd, nr 14956.

- (5) Narkootiliste ainete konventsiooni ja psühhotroopsete ainete konventsiooni nimekirjade muutmine mõjutab otseselt liidu õiguse kohaldamisala uimastikontrolli valdkonnas. Kõnealuste konventsioonide nimekirjades loetletud ainete suhtes kohaldatakse nõukogu raamotsust 2004/757/JSK³. Seega võetakse kõnealuste konventsioonide nimekirjade iga muudatus otse üle liidu ühistesse normidesse
- (6) Narkootiliste ainete komisjon võtab vastu otsused kuue uue aine lisamise kohta narkootiliste ainete konventsiooni ja psühhotroopsete ainete konventsiooni nimekirjadesse oma 68. istungjärgul, mis toimub Viinis 10.–14. märtsil 2025.
- (7) Liit ei ole narkootiliste ainete konventsiooni ega psühhotroopsete ainete konventsiooni osaline. Narkootiliste ainete komisjonis, kus 2025. aasta märtsis on hääleõigus 13 liikmesriigil⁴, on liidul hääleõiguseta vaatleja staatus. On vaja, et nõukogu annaks kõnealustele liikmesriikidele õiguse väljendada liidu seisukohta seoses ainete kandmisega kõnealuste konventsioonide nimekirjadesse, kuna sellised otsused uute ainete lisamise kohta konventsioonide nimekirjadesse kuuluvad liidu pädevusse.

³ Nõukogu 25. oktoobri 2004. aasta raamotsus 2004/757/JSK, millega kehtestatakse miinimumeeskirjad ebaseadusliku uimastiäri kuriteokoosseisu ja karistuste kohta (ELT L 335, 11.11.2004, lk 8, ELI: http://data.europa.eu/eli/dec_framw/2004/757/oj).

⁴ Belgia, Hispaania, Prantsusmaa, Itaalia, Leedu, Ungari, Malta, Madalmaad, Austria, Poola, Portugal, Sloveenia ja Soome.

- (8) WHO on soovitanud lisada narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja neli uut ainet ning psühhotroopsete ainete konventsiooni II nimekirja ühe uue aine ja IV nimekirja ühe uue aine.
- (9) Euroopa Liidu Uimastiamet (EUDA) jälgib kõiki WHO narkosõltuvuse eksperdikomisjoni (edaspidi „eksperdikomisjon“) poolt läbi vaadatud ja WHO poolt nimekirjadesse kandmiseks soovitatud aineid Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EL) 2023/1322⁵ kohaselt kui uusi psühhoaktiivseid aineid.
- (10) Eksperdikomisjoni hinnangu kohaselt on protonitasepüün (IUPACi nimetus: 5-nitro-2-[(4-propoksüfenüül)metüül]-1-(2-pürrolidiin-1-ületüül)bensimidasool) nitaseenopiidide hulka kuuluv sünteetiline opioid. WHO ei ole protonitasepüüni varem ametlikult arutanud. Protonitasepüünil ei ole teadaolevat raviotstarvet ega müügilube. On piisavalt tõendeid selle kohta, et protonitasepüüni kuritarvitatakse või selle kuritarvitamine on tõenäoline ning see võib endast kujutada rahvatervisealast ja sotsiaalset probleemi, mis annaks alust kehtestada aine suhtes rahvusvaheline kontroll. Seepärast soovitab WHO kanda protonitasepüüni narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja.

⁵ Euroopa Parlamendi ja nõukogu 27. juuni 2023. aasta määrus (EL) 2023/1322, mis käsitleb Euroopa Liidu Uimastiametit (EUDA) ja millega tunnistatakse kehtetuks määrus (EÜ) nr 1920/2006 (ELT L 166, 30.6.2023, lk 6, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2023/1322/oj>).

- (11) Protonitasepüüni on leitud kuues liikmesriigis ja see on kontrollialune vähemalt kahes liikmesriigis. Protonitasepüün on EUDA intensiivse järelevalve all. Lisaks on üks liikmesriik teatanud 74 ägedast mürgistusest, mille puhul kahtlustatakse kokkupuudet protonitasepüüniga.
- (12) Seetõttu peaks liidu seisukoht olema toetada protonitasepüüni kandmist narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja.
- (13) Eksperdikomisjoni hinnangu kohaselt on metonitasepüün (IUPACi nimetus: 2-[(4-metoksüfenüül)metüül]-5-nitro-1-(2-pürrolidiin-1-ületüül)-1*H*-bensoimidiasool) nitaseenopiidide hulka kuuluv sünteetiline opioid. WHO ei ole metonitasepüüni varem ametlikult arutanud. Metonitasepüünil ei ole teadaolevat raviotstarvet ega müügilube. On piisavalt tõendeid selle kohta, et metonitasepüüni kuritarvitatakse või selle kuritarvitamine on tõenäoline ning see võib endast kujutada rahvatervisealast ja sotsiaalseid probleeme, mis annaks alust kehtestada aine suhtes rahvusvaheline kontroll. Seepärast soovib WHO kanda metonitasepüüni narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja.
- (14) Metonitasepüüni on leitud neljas liikmesriigis ja see on kontrollialune vähemalt kahes liikmesriigis. Metonitasepüün on EUDA intensiivse järelevalve all.
- (15) Seetõttu peaks liidu seisukoht olema toetada metonitasepüüni kandmist narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja.

- (16) Eksperdikomisjoni hinnangu kohaselt on *N*-piperidinüületonitaseen (IUPACi nimetus: 2-[(4-etoksüfenüül)metüül]-5-nitro-1-(2-piperidiin-1-ületüül)-1*H*-bensimidasool) üks mitmest sünteetilisest 2-bensimidasoolopiididest, mille ühisnimetus on nitaseenid. WHO ei ole *N*-piperidinüületonitaseeni varem ametlikult arutanud. *N*-piperidinüületonitaseenil ei ole teadaolevat raviotstarvet ega müügilube. On piisavalt tõendeid selle kohta, et *N*-piperidinüületonitaseeni kuritarvitatakse või selle kuritarvitamine on tõenäoline ning see võib endast kujutada rahvatervisealast ja sotsiaalset probleemi, mis annaks alust kehtestada aine suhtes rahvusvaheline kontroll. Seepärast soovitab WHO kanda *N*-piperidinüületonitaseeni narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja.
- (17) *N*-piperidinüületonitaseeni on leitud viies liikmesriigis ja see on kontrollialune vähemalt kuues liikmesriigis. *N*-piperidinüületonitaseen on EUDA järelevalve all. Kolm liikmesriiki on teatanud kahest surmajuhtumist ja ühest ägedast mürgistusest, mille puhul on tõendatud kokkupuude *N*-piperidinüületonitaseeniga.
- (18) Seetõttu peaks liidu seisukoht olema toetada *N*-piperidinüületonitaseeni kandmist narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja.

- (19) Eksperdikomisjoni hinnangu kohaselt on *N*-desetüülisotonitaseen (IUPACi nimetus: *N*-etüül-2-[2-[(4-isopropoksüfenüül)metüül]-5-nitro-bensimidasool-1-üül]etaanamiin) bensimidasoolist saadud sünteetiline opioid, mille keemiline struktuur ja farmakoloogilised omadused sarnanevad ÜRO 1961. aasta konventsioonide I nimekirjas loetletud narkootikumidega, nagu isotonitaseen, ja see on isotonitaseeni metaboliit. WHO ei ole *N*-desetüülisotonitaseeni varem ametlikult arutanud. *N*-desetüülisotonitaseenil ei ole teadaolevat raviotstarvet ega müügilube. On piisavalt tõendeid selle kohta, et *N*-desetüülisotonitaseeni kuritarvitatakse või selle kuritarvitamine on tõenäoline ning see võib endast kujutada rahvatervisealast ja sotsiaalset probleemi, mis annaks alust kehtestada aine suhtes rahvusvaheline kontroll. Seepärast soovitab WHO kanda *N*-desetüülisotonitaseeni narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja.
- (20) *N*-desetüülisotonitaseeni on leitud kahes liikmesriigis ja see on kontrollialune vähemalt kahes liikmesriigis. *N*-desetüülisotonitaseen on EUDA intensiivse järelevalve all. Üks liikmesriik on teatanud kahest surmajuhtumist, mille puhul on tõendatud kokkupuude *N*-desetüülisotonitaseeniga.
- (21) Seetõttu peaks liidu seisukoht olema toetada *N*-desetüülisotonitaseeni kandmist narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja.

- (22) Eksperdikomisjoni hinnangu kohaselt on heksahüdrokannabinool (HHC) (IUPACi nimetus: 6a,7,8,9,10,10a-heksahüdro-6,6,9-trimetüül-3-pentüül-6*H*-dibenso[*b,d*]püran-1-ool) poolsünteesiline kannabinoid, mida enamasti sünteesitakse lähteainest kannabidioolist. WHO ei ole heksahüdrokannabinooli varem ametlikult arutanud. Heksahüdrokannabinoolil ei ole teadaolevat raviotstarvet ega müügilube. On piisavalt tõendeid selle kohta, et heksahüdrokannabinooli kuritarvitatakse või selle kuritarvitamine on tõenäoline ning see võib endast kujutada rahvatervisealast ja sotsiaalset probleemi, mis annaks alust kehtestada aine suhtes rahvusvaheline kontroll. Seepärast soovitab WHO lisada heksahüdrokannabinooli psühhotroopsete ainete konventsiooni II nimekirja.
- (23) Heksahüdrokannabinooli on leitud 25 liikmesriigis ja see on kontrollialune vähemalt 20 liikmesriigis. Heksahüdrokannabinool on EUDA intensiivse järelevalve all. Kaks liikmesriiki on teatanud neljast ägedast mürgistusest, mille puhul on tõendatud kokkupuude heksahüdrokannabinooliga. Lisaks on kaks liikmesriiki teatanud seitsmest ägedast mürgistusest, mille puhul on tõenäoline kokkupuude heksahüdrokannabinooliga. Peale selle on kolm liikmesriiki teatanud kuuest ägedast mürgistusest, mille puhul kahtlustatakse kokkupuudet heksahüdrokannabinooliga.
- (24) Seetõttu peaks liidu seisukoht olema toetada heksahüdrokannabinooli kandmist psühhotroopsete ainete konventsiooni II nimekirja.

- (25) Ekspertdikomisjoni hinnangu kohaselt on karisoprodool (IUPACi nimetus: (2RS)-2-[(karbamoüüloksü)metüül]-2-metüülpentüül(1-metüületüül)karbamaat) tsentraalselt toimiv müorelaksant, mida kasutatakse lühiajaliselt lisaks sümptomaatilisele ravile akuutsete luu- ja lihaskonna vaevuste puhul, mis kaasnevad valulike lihasespasmidega. Karisoprodooli võimalik väärkasutus võib olla seotud nii selle sedatiivse toime kui ka omadusega tugevdada teiste ainete mõju. Karisoprodooli sedatiivset toimet saab seega võimendada, kui seda kasutada koos bensodiasepiinide, opioidide või alkoholiga. Karisoprodooli pikaajaline või ülemäärane kasutamine võib tekitada sõltuvuse. Karisoprodool võib olla suunatud kõrvale seaduslikult ravimiturult ja see võib sattuda ebaseaduslikule turule, kus seda müüakse ilma nõuetekohase meditsiinilise järelevalveta ning see suurendab võimalikku kuritarvitamist ja kahjulikke tagajärgi. Karisoprodooli eelläbivaatamine toimus 2001. aastal ekspertdikomisjoni 32. istungjärgul. Ekspertdikomisjon ei soovitanud siis teha karisoprodooli kriitilist analüüsi. Karisoprodooli tutvustati ja arutati põhjalikumalt 2023. aastal ekspertdikomisjoni 46. istungjärgul, kus toimus taas selle eelläbivaatamine ning soovitati teha ka kriitiline analüüs. Karisoprodool on retseptiravim ning näib olevat mitmes riigis ja mitmel territooriumil müügiloa saanud ravim. Pärast seda, kui Euroopa Ravimiameti inimravimikomitee oli kogu Euroopas kõik karisoprodooli müügiloa peatanud, Euroopas seda siiski enam ravieesmärgil ei kasutata. Karisoprodoolil ei ole teadaolevat tööstuslikku kasutust. On piisavalt tõendeid selle kohta, et karisoprodooli kuritarvitatakse või selle kuritarvitamine on tõenäoline ning see võib endast kujutada rahvatervisealast ja sotsiaalset probleemi, mis annaks alust kehtestada aine suhtes rahvusvaheline kontroll. Seepärast soovitab WHO kanda karisoprodooli psühhotroopsete ainete konventsiooni IV nimekirja.

- (26) Karisoprodooli on leitud kahes liikmesriigis. Karisoprodool on EUDA järelevalve all. Üks liikmesriik on teatanud kahest surmajuhtumist, mille puhul on tõendatud kokkupuude karisoprodooliga.
- (27) Seetõttu peaks liidu seisukoht olema toetada karisoprodooli kandmist psühhotroopsete ainete konventsiooni IV nimekirja.
- (28) On asjakohane määrata kindlaks liidu nimel narkootiliste ainete komisjonis võetav seisukoht, kuna otsused eelpool nimetatud ainete nimekirjadesse kandmise kohta võivad otsustavalt mõjutada liidu õiguse sisu, nimelt raamotsuse 2004/757/JSK kohaldamisala.
- (29) Liidu seisukohta väljendavad ühiselt tegutsedes liikmesriigid, kes on narkootiliste ainete komisjoni liikmed.
- (30) Raamotsus 2004/757/JSK on Taanile siduv ja seepärast osaleb ta käesoleva otsuse vastuvõtmisel ja kohaldamisel.
- (31) Raamotsus 2004/757/JSK on Iirimaaale siduv ja seepärast osaleb ta käesoleva otsuse vastuvõtmisel ja kohaldamisel,

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA OTSUSE:

Artikkel 1

Seisukoht, mis võetakse liidu nimel narkootiliste ainete komisjoni 68. istungjärgul, mis toimub 10.–14. märtsil 2025 ja kus kõnealusel organil palutakse võtta vastu otsused ainete kandmise kohta nimekirjadesse, mis on lisatud ÜRO 1961. aasta narkootiliste ainete ühtsele konventsioonile, mida on muudetud 1972. aasta protokolliga, ja ÜRO 1971. aasta psühhotroopsete ainete konventsioonile, on esitatud käesoleva otsuse lisas.

Artikkel 2

Artiklis 1 osutatud seisukohta väljendavad liikmesriigid, kes on narkootiliste ainete komisjoni liikmed, tegutsedes ühiselt liidu huvides.

Artikkel 3

Käesolev otsus on adresseeritud liikmesriikidele kooskõlas aluslepingutega.

..., ...

Nõukogu nimel
eesistuja

LISA

Seisukoht, mille võtavad narkootiliste ainete komisjoni liikmeks olevad liikmesriigid ühiselt liidu huvides tegutsedes 10.–14. märtsil 2025 kavandataval narkootiliste ainete komisjoni

68. istungjärgul teatavate ainete kontrolli ulatuse muutmise küsimuses:

- 1) narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja tuleb kanda *N*-pürrolidinoprotonitaseen (protonitasepüün) (IUPACi nimetus: 5-nitro-2-[(4-propoksüfenüül)metüül]-1-(2-pürrolidiin-1-ületüül)bensimidasool);
- 2) narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja tuleb kanda *N*-pürrolidinometonitaseen (metonitasepüün) (IUPACi nimetus: 2-[(4-metoksüfenüül)metüül]-5-nitro-1-(2-pürrolidiin-1-ületüül)-1*H*-bensoimidasool);
- 3) narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja tuleb kanda *N*-piperidinületonitaseen (IUPACi nimetus: 2-[(4-etoksüfenüül)metüül]-5-nitro-1-(2-piperidiin-1-ületüül)-1*H*-bensoimidasool);
- 4) narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja tuleb kanda *N*-desetüül-isotonitaseen (IUPACi nimetus: *N*-etüül-2-[2-[(4-isopropoksüfenüül)metüül]-5-nitro-bensimidasool-1-ületüül]etaanamiin);

- 5) psühhotropsete ainete konventsiooni II nimekirja tuleb kanda heksahüdrokannabinool (IUPACi nimetus: 6a,7,8,9,10,10a-heksahüdro-6,6,9-trimetüül-3-pentüül-6*H*-dibenso[*b,d*]püran-1-ool);
- 6) psühhotropsete ainete konventsiooni IV nimekirja tuleb kanda karisoprodool (IUPACi nimetus: (2*RS*)-2-[(karbamoöüloksü)metüül]-2-metüülpentüül(1-metüületüül)karbamaat).
-