



Briuselis, 2025 m. vasario 25 d.
(OR. en)

6155/25

Tarpinstitucinė byla:
2025/0002(NLE)

CORDROGUE 19
SAN 46
RELEX 187

TEISĖS AKTAI IR KITI DOKUMENTAI

Dalykas:	TARYBOS SPRENDIMAS dėl pozicijos, kurios Europos Sąjungos vardu turi būti laikomasi šešiasdešimt aštuntojoje Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje, dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą pagal 1961 m. Bendrąją narkotinių medžiagų konvenciją su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, ir pagal 1971 m. Psichotropinių medžiagų konvenciją
----------	--

TARYBOS SPRENDIMAS (ES) 2025/...

... m. ... d.

**dėl pozicijos, kurios Europos Sąjungos vardu turi būti laikomasi
šešiasdešimt aštuntojoje Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje,
dėl medžiagų įtraukimo į sąrašą
pagal 1961 m. Bendrąją narkotinių medžiagų konvenciją su pakeitimais,
padarytais 1972 m. protokolu, ir pagal 1971 m. Psichotropinių medžiagų konvenciją**

EUROPOS SĄJUNGOS TARYBA,

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

atsižvelgdama į Europos Komisijos pasiūlymą,

kadangi:

- (1) 1961 m. Jungtinių Tautų (toliau – JT) bendroji narkotinių medžiagų konvencija su pakeitimais, padarytais 1972 m. protokolu, (toliau – Narkotinių medžiagų konvencija)¹ įsigaliojo 1975 m. rugpjūčio 8 d.;
- (2) vadovaudamasi Narkotinių medžiagų konvencijos 3 straipsniu, Narkotinių medžiagų komisija gali nuspręsti į tos konvencijos sąrašus įtraukti naujų medžiagų. Kai Pasaulio sveikatos organizacija (PSO) notifikuoja Narkotinių medžiagų komisijai įtraukti į sąrašus medžiagas, Narkotinių medžiagų komisija pakeitimus sąrašuose gali daryti tik vadovaudamasi PSO pranešimais, tačiau ji taip pat gali nuspręsti pakeitimų, apie kuriuos taip notifikuota, nedaryti;
- (3) 1971 m. JT psichotropinių medžiagų konvencija (toliau – Psichotropinių medžiagų konvencija)² įsigaliojo 1976 m. rugpjūčio 16 d.;
- (4) vadovaudamasi Psichotropinių medžiagų konvencijos 2 straipsniu, Narkotinių medžiagų komisija gali nuspręsti į tos konvencijos sąrašus įtraukti naujų medžiagų arba tam tikras medžiagas iš jų išbraukti. Ji turi didelę veiksmų laisvę atsižvelgti į PSO rekomendacijas, taip pat ekonominius, socialinius, teisinius, administracinius ir kitus veiksnius, tačiau Narkotinių medžiagų komisija neturi įgaliojimų veikti savavališkai;

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

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

- (5) Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašų pakeitimai turi tiesioginių padarinių Sąjungos teisės narkotikų kontrolės srityje taikymo srityje. Tarybos pamatinis sprendimas 2004/757/TVR³ taikomas medžiagoms, įtrauktoms į tų konvencijų sąrašus. Taigi, visi tų konvencijų sąrašų pakeitimai yra tiesiogiai įtraukiami į bendras Sąjungos taisykles;
- (6) Narkotinių medžiagų komisija savo 68-ojoje sesijoje, kuri planuojama Vienoje 2025 m. kovo 10–14 d., turi nuspręsti dėl šešių naujų medžiagų įtraukimo į Narkotinių medžiagų konvencijos ir Psichotropinių medžiagų konvencijos sąrašus;
- (7) Sąjunga nėra nei Narkotinių medžiagų konvencijos, nei Psichotropinių medžiagų konvencijos šalis. Narkotinių medžiagų komisijoje, kurioje 2025 m. kovo mėn. balsavimo teisę turės 13 valstybių narių⁴, ji turi stebėtojos be balsavimo teisės statusą. Taryba turi įgalioti tas valstybes nares pareikšti Sąjungos poziciją dėl medžiagų įtraukimo į tų konvencijų sąrašus, kadangi sprendimai dėl naujų medžiagų įtraukimo į 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, ELI: http://data.europa.eu/eli/dec_framw/2004/757/oj).

⁴ Belgija, Ispanija, Prancūzija, Italija, Lietuva, Vengrija, Malta, Nyderlandai, Austrija, Lenkija, Portugalija, Slovėnija ir Suomija.

- (8) PSO rekomendavo į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą įtraukti keturias naujas medžiagas, į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą – vieną naują medžiagą ir į Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą – vieną naują medžiagą;
- (9) visas medžiagas, kurių peržiūrą atliko PSO priklausomybės nuo narkotikų ekspertų komitetas (ECDD) ir kurias PSO rekomendavo įtraukti į sąrašus, Europos Sąjungos narkotikų agentūra (EUDA) stebi kaip naujas psichoaktyvias medžiagas pagal Europos Parlamento ir Tarybos reglamento (ES) 2023/1322⁵ nuostatas;
- (10) remiantis ECDD vertinimu, protonitazepinas (IUPAC pavadinimas: 5-nitro-2-[(4-propoksifenil)metil]-1-(2-pirolidin-1-ilet)benzimidazolas) yra nitazeno analoginės šeimos sintetinis opioidas. PSO nėra atlikusi oficialios protonitazepino peržiūros. Nėra žinoma, kad protonitazepinas būtų naudojamas gydymui ar kad jam būtų išduotas rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad protonitazepinu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, tad yra pagrindo šiai medžiagai taikyti tarptautinę kontrolę. Todėl PSO rekomenduoja protonitazepiną įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;

⁵ 2023 m. birželio 27 d. Europos Parlamento ir Tarybos reglamentas (ES) 2023/1322 dėl Europos Sąjungos narkotikų agentūros (EUDA), kuriuo panaikinamas Reglamentas (EB) Nr. 1920/2006, (OL L 166, 2023 6 30, p. 6, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2023/1322/oj>).

- (11) protonitazepino aptikta šešiose valstybėse narėse ir bent dviejose valstybėse narėse jam taikomos kontrolės priemonės. EUDA protonitazepiną aktyviai stebi. Viena valstybė narė yra pranešusi apie septyniasdešimt keturis ūmaus apsinuodijimo (kaip įtariama, protonitazepinu) atvejus;
- (12) todėl Sąjungos pozicija turėtų būti pritarti protonitazepino įtraukimui į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (13) remiantis ECDD vertinimu, metonitazepinas (IUPAC pavadinimas: 2-[(4-metoksifenil)metil]-5-nitro-1-(2-pirolidin-1-ilet)-1*H*-benzimidazolas) yra nitazeno analoginės šeimos sintetinis opioidas. PSO nėra atlikusi oficialios metonitazepino peržiūros. Nėra žinoma, kad metonitazepinas būtų naudojamas gydymui ar kad jam būtų išduotas rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad metonitazepinu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, tad yra pagrindo šiai medžiagai taikyti tarptautinę kontrolę. Todėl PSO rekomenduoja metonitazepiną įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (14) metonitazepino aptikta keturios valstybėse narėse ir bent dviejose valstybėse narėse jam taikomos kontrolės priemonės. EUDA metonitazepiną aktyviai stebi;
- (15) todėl Sąjungos pozicija turėtų būti pritarti metonitazepino įtraukimui į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;

- (16) remiantis ECDD vertinimu, etonitazepipnas (IUPAC pavadinimas: 2-[(4-etoksifenil)metil]-5-nitro-1-(2-piperidin-1-iletil)-1*H*-benzoimidazolas) yra vienas iš kelių sintetinių 2-benzilbenzimidazolių opioidų, bendrai vadinamų nitazonais. PSO nėra atlikusi oficialios etonitazepipno peržiūros. Nėra žinoma, kad etonitazepipnas būtų naudojamas gydymui ar kad jam būtų išduotas rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad etonitazepipnu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, tad yra pagrindo šiai medžiagai taikyti tarptautinę kontrolę. Todėl PSO rekomenduoja etonitazepipną įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (17) etonitazepipno aptikta penkiose valstybėse narėse ir bent šešiose valstybėse narėse jam taikomos kontrolės priemonės. EUDA etonitazepipną stebi. Trys valstybės narės yra pranešusios iš viso apie du mirties ir vieną ūmaus apsinuodijimo (kaip patvirtinta, etonitazepipnu) atvejus;
- (18) todėl Sąjungos pozicija turėtų būti pritarti etonitazepipno įtraukimui į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;

- (19) remiantis ECDD vertinimu, *N*-desetil izotonitazenas (IUPAC pavadinimas: *N*-etil-2-[2-[(4-izopropoksifenil)metil]-5-nitro-benzimidazol-1-il]etanaminas) yra iš benzimidazolo gautas sintetinis opioidas, kurio cheminė struktūra ir farmakologinis poveikis panašūs į 1961 m. Jungtinių Tautų konvencijų I sąraše nurodytų narkotinių medžiagų (pavyzdžiui, izotonitazeno) cheminę struktūrą ir farmakologinį poveikį ir yra izotonitazeno metabolitas. PSO nėra atlikusi oficialios *N*-desetil izotonitazeno peržiūros. Nėra žinoma, kad *N*-desetil izotonitazenas būtų naudojamas gydymui ar kad jam būtų išduotas rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad *N*-desetil izotonitazenu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, tad yra pagrindo šiai medžiagai taikyti tarptautinę kontrolę. Todėl PSO rekomenduoja *N*-desetil izotonitazeną įtraukti į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;
- (20) *N*-desetil izotonitazeno aptikta dviejose valstybėse narėse ir bent dviejose valstybėse narėse jam taikomos kontrolės priemonės. EUDA *N*-desetil izotonitazeną aktyviai stebi. Viena valstybė narė yra pranešusi apie du mirties (kaip patvirtinta, dėl *N*-desetil izotonitazeno) atvejus;
- (21) todėl Sąjungos pozicija turėtų būti pritarti *N*-desetil izotonitazeno įtraukimui į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą;

- (22) remiantis ECDD vertinimu, heksahidrokanabinolis (HHC) (IUPAC pavadinimas: 6a,7,8,9,10,10a-heksahidro-6,6,9-trimetil-3-pentil-6*H*-dibenzo[*b,d*]piran-1-olis) yra pusiau sintetinis kanabinoidas, dažniausiai sintetinamas iš kanabidiolio kaip pirmtako. PSO nėra atlikusi oficialios heksahidrokanabinolio peržiūros. Nėra žinoma, kad heksahidrokanabinolis būtų naudojamas gydymui ar kad jam būtų išduotas rinkodaros leidimas. Yra pakankamai įrodymų, kad heksahidrokanabinoliu yra piktnaudžiaujama arba gali būti piktnaudžiaujama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, tad yra pagrindo šiai medžiagai taikyti tarptautinę kontrolę. Todėl PSO rekomenduoja heksahidrokanabinolį įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;
- (23) heksahidrokanabinolio aptikta dvidešimt penkiose valstybėse narėse ir bent dvidešimtyje valstybių narių jam taikomos kontrolės priemonės. EUDA heksahidrokanabinolį aktyviai stebi. Dvi valstybės narės yra pranešusios apie keturis ūmaus apsinuodijimo (kaip patvirtinta, heksahidrokanabinoliu) atvejus. Dvi valstybės narės yra pranešusios apie septynis ūmaus apsinuodijimo (tikėtina, heksahidrokanabinoliu) atvejus. Trys valstybės narės yra pranešusios apie šešis ūmaus apsinuodijimo (kaip įtariama, heksahidrokanabinoliu) atvejus;
- (24) todėl Sąjungos pozicija turėtų būti pritarti heksahidrokanabinolio įtraukimui į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą;

- (25) remiantis ECDD vertinimu, karizoprodolis (IUPAC pavadinimas: (2RS)-2-[(karbamoiloksi)metil]-2-metilpentil(1-metiletil)karbamatas) yra centralizuotai veikiantis raumenų relaksantas, kuris trumpuoju laikotarpiu naudojamas kaip pagalbinė medžiaga atliekant ūmių raumenų ir kaulų sistemos sutrikimų, siejamų su skausmingais raumenų spazmais, simptominių gydymą. Karizoprodoliu gali būti piktnaudžiuojama ir dėl jo raminamojo poveikio, ir dėl to, kad jis gali padidinti kitų medžiagų poveikį. Taigi, karizoprodolio poveikis gali būti sustiprintas, kai jis vartojamas su benzodiazepinais, opioidais ar alkoholiu. Ilgas arba perteklinis karizoprodolio vartojimas gali sukelti priklausomybę. Karizoprodolis iš teisėtų medicininių kanalų gali būti nukreipiamas į neteisėtą rinką ir juo gali būti prekiaujama be tinkamos medicininės priežiūros, o tai gali paskatinti piktnaudžiavimą ir neigiamas pasekmes. Išankstinė karizoprodolio peržiūra buvo atlikta 2001 m. 32-ajame ECDD posėdyje. Tada kritinės karizoprodolio peržiūros komitetas nerekomendavo. Vėliau karizoprodolis buvo pristatytas, aptartas ir jo išankstinė peržiūra atlikta 2023 m. 46-ajame ECDD posėdyje – rekomenduota atlikti kritinę šios medžiagos peržiūrą. Karizoprodolis yra receptinis vaistas, kuris keliose šalyse ir teritorijose yra licencijuotas vaistas. Tačiau Europoje jis medicinos reikmėms nebenaudojamas, nes Europos vaistų agentūros Žmonėms skirtų vaistų komitetas visoje Europoje sustabdė visus karizoprodolio rinkodaros leidimus. Nėra žinoma, kad karizoprodolis būtų naudojamas pramonėje. Yra pakankamai įrodymų, kad karizoprodoliu yra piktnaudžiuojama arba gali būti piktnaudžiuojama ir kad tai gali tapti visuomenės sveikatos ir socialine problema, tad yra pagrindo šiai medžiagai taikyti tarptautinę kontrolę. Todėl PSO rekomenduoja karizoprodolį įtraukti į Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą;

- (26) karizoprodolio aptikta dviejose valstybėse narėse. EUDA karizoprodolį stebi. Viena valstybė narė yra pranešusi apie du mirties (kaip patvirtinta, dėl karizoprodolio) atvejus;
- (27) todėl Sąjungos pozicija turėtų būti pritarti karizoprodolio įtraukimui į Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą;
- (28) tikslinga nustatyti poziciją, kurios Sąjungos vardu turi būti laikomasi Narkotinių medžiagų komisijoje, kadangi sprendimai dėl pirmiau minėtų šešių medžiagų įtraukimo į sąrašus gali labai paveikti Sąjungos teisės aktų, visų pirma Pamatinio sprendimo 2004/757/TVR, turinį;
- (29) Sąjungos poziciją kartu pareikš valstybės narės, kurios yra Narkotinių medžiagų komisijos narės;
- (30) Danijai Pamatinis sprendimas 2004/757/TVR yra privalomas, todėl ji dalyvauja priimant ir taikant šį sprendimą;
- (31) Airijai Pamatinis sprendimas 2004/757/TVR yra privalomas, todėl ji dalyvauja priimant ir taikant šį sprendimą,

PRIĖMĖ ŠĮ SPRENDIMĄ:

1 straipsnis

Pozicija, kurios Sąjungos vardu turi būti laikomasi 2025 m. kovo 10–14 d. Narkotinių medžiagų komisijos 68-ojoje sesijoje, kai to 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, pateikiama šio sprendimo priede.

2 straipsnis

1 straipsnyje nurodytą poziciją pareiškia valstybės narės, kurios yra Narkotinių medžiagų komisijos narės, bendrai veikdamos Sąjungos interesų labui.

3 straipsnis

Šis sprendimas pagal Sutartis skirtas valstybėms narėms.

Priimta ...

Tarybos vardu

Pirmininkas

PRIEDAS

Pozicija, kurios turi laikytis valstybės narės, kurios yra Narkotinių medžiagų komisijos narės, veikdamos kartu Sąjungos interesų labui 2025 m. kovo 10–14 d. planuojamoje 68-ojoje Narkotinių medžiagų komisijos sesijoje, dėl medžiagų kontrolės taikymo srities pakeitimų:

- (1) *N*-pirolidino protonitazenas (protonitazepinas) turi būti įtrauktas į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą (IUPAC pavadinimas: 5-nitro-2-[(4-propoksifenil)metil]-1-(2-pirolidin-1-iletil)benzimidazolas).
- (2) *N*-pirolidino metonitazenas (metonitazepinas) turi būti įtrauktas į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą (IUPAC pavadinimas: 2-[(4-metoksifenil)metil]-5-nitro-1-(2-pirolidin-1-iletil)-1*H*-benzimidazolas).
- (3) Etonitazepinas (*N*-piperidinil etonitazenas) turi būti įtrauktas į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą (IUPAC pavadinimas: 2-[(4-etoksifenil)metil]-5-nitro-1-(2-piperidin-1-iletil)-1*H*-benzoimidazolas).
- (4) *N*-desetil-izotonitazenas turi būti įtrauktas į Narkotinių medžiagų konvencijos I sąrašą (IUPAC pavadinimas: *N*-etil-2-[2-[(4-izopropoksifenil)metil]-5-nitro-benzimidazol-1-il]etanaminas).

- (5) Heksahidrokanabinolis turi būti įtrauktas į Psichotropinių medžiagų konvencijos II sąrašą (IUPAC pavadinimas: 6a,7,8,9,10,10a-heksahidro-6,6,9-trimetil-3-pentil-6*H*-dibenzo[*b,d*]piran-1-olis).
- (6) Karizoprodolis turi būti įtrauktas į Psichotropinių medžiagų konvencijos IV sąrašą (IUPAC pavadinimas: (2*RS*)-2-[(karbamoiloksi)metil]-2-metilpentil(1-metiletil)karbamatas).
-