



Europeiska
unionens råd

Bryssel den 30 juni 2015
(OR. en)

10010/15

Interinstitutionellt ärende:
2013/0021 (NLE)

CORDROGUE 49

RÄTTSAKTER OCH ANDRA INSTRUMENT

Ärende: Utkast till RÅDETS GENOMFÖRANDEBESLUT om att underställa
4-metylamfetamin kontrollåtgärder

Utkast till

RÅDETS GENOMFÖRANDEBESLUT (EU) 2015/...

av den

om att underställa 4-metylamfetamin 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 Yttrande av den ... 2015 (ännu ej offentliggjort i EUT).

av följande skäl:

- (1) En riskbedömningsrapport om 4-metylamfetamin har utarbetats i enlighet med artikel 6 i beslut 2005/387/RIF vid ett extra sammanträde i den utvidgade vetenskapliga kommittén vid Europeiska centrumet för kontroll av narkotika och narkotikamissbruk (ECNN), och mottogs av kommissionen den 29 november 2012.
- (2) 4-metylamfetamin är ett syntetiskt ringmetylerat derivat av amfetamin och det har främst beslagtagits i pulver- och pastaform i prover innehållande amfetamin och koffein, men det har även påträffats i tablettform och i flytande form. Det har dykt upp på den illegala amfetaminmarknaden, där det säljs och används som den kontrollerade drogen amfetamin. Det har inkommit en anmälan om att ämnet upptäckts i en produkt som sålts på internet. Den kemiska prekursor som huvudsakligen används vid syntes av 4-metylamfetamin är 4-metyl-bensylmetylketon (4-metyl-BMK) som verkar finnas kommersiellt tillgänglig via internet och som inte omfattas av kontrollen i 1988 års FN-konvention mot olaglig hantering av narkotika och psykotropa ämnen.
- (3) Det finns inte många redogörelser från användare om 4-metylamfetamins specifika effekter på kroppen eftersom dessa oftast inte är medvetna om att de har tagit ämnet. De få uppgifter som finns att tillgå tyder emellertid på att det har stimulerande effekter. De begränsade uppgifter som finns tillgängliga rörande människor tyder på att 4-metylamfetamin ger upphov till skadliga effekter som hypertermi, hypertoni, anorexi, illamående, transpiration, magbesvär, hosta, kräkningar, huvudvärk, hjärklappning, sömnlöshet, paranoia, ångest och depression. De uppgifter som för närvarande finns tillgängliga är otillräckliga för att man ska kunna avgöra ämnets relativa beroendeframkallande potential.

- (4) Enligt de få uppgiftskällor som finns att tillgå har 4-metylamfetamin en akut toxicitet som är jämförbar med den för andra stimulantia. Vissa uppgifter tyder på att 4-metylamfetamin i kombination med andra ämnen, däribland amfetamin och koffein, kan leda till att den totala toxiciteten ökar.
- (5) Totalt har 21 dödsfall registrerats i fyra medlemsstater där 4-metylamfetamin ensamt eller i kombination med ett eller flera andra ämnen, särskilt amfetamin, har påträffats i obduktionsproverna. Även om det utifrån den information som finns tillgänglig är omöjligt att med säkerhet fastställa vilken roll 4-metylamfetamin spelat i samband med dessa dödsfall, var ämnet i vissa fall den huvudsakliga drog som påträffades, och halterna var jämförbara med dem som påträffats vid vissa dödsfall till följd av amfetaminkonsumtion.
- (6) 4-metylamfetamin har påträffats i 15 medlemsstater, medan en medlemsstat har anmält att ämnet framställts på dess territorium. Det är svårt att uppskatta hur allmänt utbrett just 4-metylamfetamin är. Det saknas information om efterfrågan av detta specifika ämne hos användargrupperna och det saluförs inte kommersiellt via internetbutiker.
- (7) Den information som finns att tillgå tyder på att 4-metylamfetamin produceras och distribueras av samma organiserade kriminella grupper som är inblandade i framställningen av och den olagliga handeln med amfetamin.
- (8) 4-metylamfetamin har inte något känt, etablerat eller bekräftat medicinskt värde eller användningsområde inom unionen, och det har inte heller godkänts för försäljning inom unionen. Bortsett från dess användning som referensstandard vid analys och inom vetenskaplig forskning finns det inte några indikationer på att ämnet kan användas i något annat legitimt syfte.

- (9) 4-metylamfetamin är för närvarande inte under bedömning och har inte bedömts enligt FN:s system. I åtta medlemsstater omfattas ämnet av lagstiftning om drogkontroll i enlighet med deras förpliktelser enligt 1971 års FN-konvention om psykotropa ämnen. Ytterligare två medlemsstater tillämpar den generiska definitionen för fenetylamin i sin lagstiftning medan en medlemsstat tillämpar kontrollåtgärder för ämnet i enlighet med sin läkemedelslagstiftning.
- (10) Det framgår av riskbedömningsrapporten att det bara finns begränsade vetenskapliga bevis tillgängliga om 4-metylamfetamins egenskaper och risker, och rapporten påpekar att ytterligare studier måste genomföras av de hälsorisker och sociala risker som är förknippade med ämnet. Emellertid utgör de tillgängliga uppgifterna tillräckliga skäl för att låta 4-metylamfetamin underställas kontrollåtgärder inom unionen. Till följd av de hälsorisker som ämnet utgör och som dokumenterats i och med att det påträffats i samband med flera dödsfall, särskilt när det används i kombination med andra ämnen, samt till följd av dess stora likhet med amfetamin beträffande utseende och verkan, det faktum att användare kan konsumera ämnet utan att vara medvetna om detta, och dess begränsade medicinska värde och användning bör 4-metylamfetamin underställas kontrollåtgärder inom unionen.
- (11) Eftersom 4-metylamfetamin redan kontrolleras i tio medlemsstater kan man genom att underställa det kontrollåtgärder inom unionen bidra till att undvika gränsöverskridande problem som rör efterlevnaden av lagstiftning och rättsligt samarbete.
- (12) Unionsomfattande kontrollåtgärder kan även hjälpa till att förhindra att 4-metylamfetamin blir ett alternativ till amfetamin på de olagliga narkotikamarknaderna.

- (13) 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 ämnena ifråga underställs kontrollåtgärder i hela unionen. Eftersom villkoren och förfarandet för utlösandet av utövandet av sådana genomförandebefogenheter är uppfyllda, bör det antas ett genomförandebeslut, så att 4-metylamfetamin underställs kontroll i hela unionen.
- (14) Detta beslut ersätter rådets beslut 2013/129/EU¹, vilket ogiltigförklarades av Europeiska unionens domstol (nedan kallad *domstolen*) genom dess dom av den 16 april 2015 i mål C-317/13². Enligt domstolens dom ska beslut 2013/129/EU ha fortsatt verkan till dess att nya rättsakter som ska ersätta det träder i kraft. Beslut 2013/129/EU upphör därför att ha verkan från och med den dag då detta beslut träder i kraft.
- (15) För att säkerställa kontinuitet i hela unionen när det gäller kontrollåtgärderna för 4-metylamfetamin bör detta beslut inte påverka medlemsstaternas skyldigheter avseende tidsfristen för att underställa det nya psykoaktiva ämnet kontrollåtgärder och straffrättsliga påföljder i nationell lagstiftning i enlighet med artikel 2 i beslut 2013/129/EU.
- (16) Danmark är bundet av beslut 2005/387/RIF och deltar därför i antagandet och tillämpningen av detta beslut varigenom beslut 2005/387/RIF genomförs.
- (17) Irland är bundet av beslut 2005/387/RIF och deltar därför i antagandet och tillämpningen av detta beslut varigenom beslut 2005/387/RIF genomförs.

¹ Rådets beslut 2013/129/EU av den 7 mars 2013 om att underställa 4-metylamfetamin kontrollåtgärder (EUT L 72, 15.3.2013, s. 11).

² Domstolens dom den 16 april 2015, Europaparlamentet mot Europeiska unionens råd, C-317/13, ECLI:EU:C:2015:223.

- (18) Förenade kungariket är inte bundet av beslut 2005/387/RIF och deltar därför inte i antagandet av detta beslut, varigenom beslut 2005/387/RIF genomförs, och det är varken bindande för eller tillämpligt på Förenade kungariket.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Det nya psykoaktiva ämnet 4-metylamfetamin ska underställas kontrollåtgärder inom unionen.

Artikel 2

Beslut 2013/129/EU upphör att ha verkan från och med dagen efter det att detta beslut har trätt i kraft utan att det påverkar medlemsstaternas skyldigheter avseende tidsfristen för att underställa 4-metylamfetamin kontrollåtgärder och straffrättsliga påföljder i sin nationella lagstiftning i enlighet med artikel 2 i beslut 2013/129/EU.

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

På rådets vägnar

Ordförande
