

Bruksela, 21 grudnia 2015 r.
(OR. en)

15386/15

Międzyinstytucjonalny numer
referencyjny:
2015/0309 (CNS)

CORDROGUE 105
SAN 442

WNIOSEK

Od:	Sekretarz Generalny Komisji Europejskiej, podpisał dyrektor Jordi AYET PUIGARNAU
Data otrzymania:	18 grudnia 2015 r.
Do:	Jeppe TRANHOLM-MIKKELSEN, Sekretarz Generalny Rady Unii Europejskiej
Nr dok. Kom.:	COM(2015) 674 final
Dotyczy:	Wniosek DECYZJA RADY w sprawie poddania nowej substancji psychoaktywnej 1-fenylo-2-(1-pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on (α - pirolidynowalerofenon, α -PVP) środkiem kontroli

Delegacje otrzymują w załączeniu dokument COM(2015) 674 final.

Załącznik: COM(2015) 674 final



KOMISJA
EUROPEJSKA

Bruksela, dnia 18.12.2015 r.
COM(2015) 674 final

2015/0309 (CNS)

Wniosek

DECYZJA RADY

w sprawie poddania nowej substancji psychoaktywnej 1-fenylo-2-(1-pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on (α -pirolidynowalerofenon, α -PVP) środkiem kontroli

UZASADNIENIE

1. KONTEKST WNIOSKU

Decyzja Rady 2005/387/WSiSW w sprawie wymiany informacji, oceny ryzyka i kontroli nowych substancji psychoaktywnych¹ przewiduje trzystopniową procedurę, która może prowadzić do objęcia nowej substancji psychoaktywnej środkami kontroli w całej Unii.

Dnia 3 sierpnia 2015 r. przedstawiono wspólne sprawozdanie sporządzone przez Europejskie Centrum Monitorowania Narkotyków i Narkomanii (EMCDDA) i Europol zgodnie z art. 5 decyzji Rady 2005/387/WSiSW. Na wniosek Komisji i 17 państw członkowskich oraz na podstawie art. 6 ust. 1 wspomnianej wyżej decyzji Rady, dnia 15 września 2015 r. Rada zażądała dokonania oceny zagrożeń powodowanych przez użycie i wytwarzanie nowej substancji psychoaktywnej α -PVP oraz obrót nią, udziału przestępczości zorganizowanej oraz ewentualnych konsekwencji zastosowania środków kontroli wobec tej substancji.

Komitet naukowy EMCDDA, działający zgodnie z przepisami art. 6 ust. 2, 3 i 4 decyzji Rady, ocenił zagrożenia związane z substancją α -PVP. Dnia 27 listopada 2015 r. przewodniczący komitetu naukowego przedstawił Komisji i Radzie sprawozdanie na temat oceny zagrożeń. Najważniejsze wyniki przeprowadzonej oceny zagrożeń są następujące:

α -PVP jest silnie działającą substancją o właściwościach psychostymulujących. Substancja ta, wykryta we wszystkich 28 państwach członkowskich, a także w Turcji i Norwegii, jest przywożona na rynek narkotykowy na terytorium UE głównie z Chin, a następnie dystrybuowana w całej Europie.

W ośmiu państwach członkowskich, w których wykryto substancję α -PVP, odnotowano łącznie 115 przypadków śmiertelnych i 191 przypadków ostrego zatrucia.

Brakuje dostępnych informacji bądź publikacji badań dotyczących kompleksowej oceny zagrożeń zdrowotnych związanych z substancją α -PVP, tj. przewlekłej i ostrej toksyczności, ale obserwacje zwierząt sugerują, że skutki działania tej substancji są zbliżone do działania innych substancji stymulujących.

Zgodnie z art. 8 ust. 1 decyzji Rady 2005/387/WSiSW, w terminie sześciu tygodni od daty otrzymania sprawozdania na temat oceny zagrożeń Komisja występuje do Rady z inicjatywą poddania nowej substancji psychoaktywnej środkom kontroli w całej Unii lub przedstawia sprawozdanie, w którym wyjaśnia, dlaczego nie uważa za konieczne wystąpienia z taką inicjatywą. Zgodnie z wyrokiem Trybunału z dnia 16 kwietnia 2015 r. w sprawach połączonych C-317/13 i C-679/13, przed przyjęciem decyzji na podstawie art. 8 ust. 1 decyzji Rady 2005/387/WSiSW należy przeprowadzić konsultacje z Parlamentem Europejskim.

Na podstawie ustaleń zawartych w sprawozdaniu na temat oceny zagrożeń Komisja uważa, że istnieją powody objęcia substancji α -PVP środkami kontrolnymi w całej Unii. Według sprawozdania ostra toksyczność tej substancji może spowodować poważny uszczerbek na zdrowiu ludzi.

¹ Dz.U. L 127 z 20.5.2005, s. 32.

2. CEL WNIOSKU

Celem niniejszego wniosku dotyczącego decyzji Rady jest wezwanie państw członkowskich do poddania substancji α -PVP środkom kontrolnym oraz sankcjom karnym przewidzianym w ich ustawodawstwie krajowym na mocy ich zobowiązań wynikających z konwencji ONZ o substancjach psychotropowych z 1971 r.

Wniosek

DECYZJA RADY

w sprawie poddania nowej substancji psychoaktywnej 1-fenylo-2-(1-pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on (α -pirolidynowalerofenon, α -PVP) środkom kontroli

RADA UNII EUROPEJSKIEJ,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając decyzję Rady 2005/387/WSiSW z dnia 10 maja 2005 r. w sprawie wymiany informacji, oceny ryzyka i kontroli nowych substancji psychoaktywnych², w szczególności jej art. 8 ust. 3,

uwzględniając inicjatywę Komisji Europejskiej,

uwzględniając opinię Parlamentu Europejskiego³,

stanowiąc zgodnie ze specjalną procedurą ustawodawczą,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Sprawozdanie na temat oceny zagrożeń dotyczące nowej substancji psychoaktywnej α -PVP zostało sporządzone na podstawie art. 6 decyzji 2005/387/WSiSW w ramach sesji specjalnej komitetu naukowego Europejskiego Centrum Monitorowania Narkotyków i Narkomanii w poszerzonym składzie, a następnie przedłożone Komisji i Radzie w dniu 27 listopada 2015 r.
- (2) α -PVP jest silnie działającą substancją o właściwościach psychostymulujących, pod względem struktury zbliżoną do katynonu, pirowaleronu i Metylenodioksypirowaleronu (MDPV), które podlegają kontroli na mocy konwencji ONZ o substancjach psychotropowych z 1971 r. Substancja została wykryta we wszystkich 28 państwach członkowskich, a także w Turcji i Norwegii; z informacji uzyskanych w wyniku konfiskat i na podstawie zebranych próbek wynika, że substancja ta występuje przeważnie w postaci proszku i tabletek. Dostępne informacje sugerują, że wielokilogramowe ilości substancji α -PVP są przywożone na rynek narkotykowy na terytorium UE z Chin, a następnie dystrybuowane w całej Unii. Zdolność wytwarzania substancji α -PVP występuje także w Unii, o czym świadczy fakt, że na terenie jednego z państw członkowskich zajęto dwa nielegalne zakłady produkcyjne.
- (3) W ośmiu państwach członkowskich, w których wykryto α -PVP, odnotowano łącznie 115 przypadków śmiertelnych i 191 przypadków ostrego zatrucia. W większości

² Dz.U. L 127 z 20.5.2005, s. 32.

³ Dz. U. z C , , p. .

przypadków substancja α -PVP była stosowana, celowo bądź nieumyślnie, w połączeniu z innymi farmakologicznie czynnymi substancjami. Jeżeli α -PVP stałaby się powszechniej dostępna i używana, konsekwencje dla zdrowia osób i zdrowia publicznego mogłyby być znaczące.

- (4) Z dostępnych danych wynika, że α -PVP jest stosowana przez osoby przyjmujące substancje pobudzające w miejscach rozrywki, a także przez osoby używające środków odurzających wysokiego ryzyka, w tym stymulantów i opioidów przyjmowanych drogą iniekcji, i że wśród takich osób powszechnym zjawiskiem jest politoksykomania. Dane na temat rozpowszechnienia użycia omawianej substancji, długoterminowych konsekwencji i zagrożeń społecznych związanych z tą substancją są ograniczone.
- (5) Brakuje dostępnych informacji bądź publikacji badań dotyczących kompleksowej oceny zagrożeń zdrowotnych związanych z substancją α -PVP, tj. przewlekłej i ostrej toksyczności, ale obserwacje zwierząt sugerują, że skutki działania tej substancji są zbliżone do działania innych substancji stymulujących. U ludzi zaobserwowano następujące niepożądane symptomy: częstoskurcz, hipotermię, nadmierną potliwość, pobudzenie, konwulsje lub napady, zdezorientowanie, agresję. Dane przedstawione w badaniach przedklinicznych sugerują, że substancja α -PVP może nieść z sobą ryzyko jej nadużywania oraz może powodować uzależnienie u ludzi.
- (6) α -PVP nie ma ustalonego lub potwierdzonego zastosowania medycznego (w leczeniu ludzi lub zwierząt). Poza wykorzystywaniem tej substancji w analitycznych materiałach referencyjnych i w badaniach naukowych analizujących ją pod względem chemicznym, farmakologicznym i toksykologicznym w wyniku jej pojawienia się na rynku narkotykowym, nic nie wskazuje na to, że substancję tę stosuje się do innych celów.
- (7) α -PVP nie była i obecnie nie jest objęta oceną na poziomie Organizacji Narodów Zjednoczonych i taka ocena nie jest planowana.
- (8) Pomimo ograniczonych dowodów naukowych dostępnych na temat substancji α -PVP, dowody i informacje na temat zagrożeń dla zdrowia, jakie ta substancja powoduje, udokumentowanych wykryciem przypadków śmiertelnych i przypadków ostrego zatrucia, stanowią dostateczne uzasadnienie, by objąć α -PVP środkami kontrolnymi w całej Unii.
- (9) W związku z tym, że 16 państw członkowskich kontroluje α -PVP w ramach przepisów krajowych zgodnie z zobowiązaniami wynikającymi z konwencji Narodów Zjednoczonych o substancjach psychotropowych z 1971 r., a pięć państw członkowskich stosuje inne środki prawne w celu kontroli tej substancji, poddanie jej środkom kontroli w całej Unii pomogłoby uniknąć pojawienia się przeszkód w transgranicznym egzekwowaniu prawa i współpracy sądowej, a także umożliwiłoby ochronę przed zagrożeniami, jakie mogą wystąpić w wyniku jej dostępności i używania,
- (10)

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

Nową substancję psychoaktywną 1-fenylo-2-(1-pirolidyn-1-ylo)pentan-1-on (α -pirolidynowalerofenon, α -PVP) poddaje się środkom kontroli w całej Unii.

Artykuł 2

Państwa członkowskie [*w terminie jednego roku od dnia opublikowania niniejszej decyzji*] podejmują niezbędne środki, zgodnie ze swoim prawem krajowym, w celu poddania α -PVP środkom kontroli oraz sankcjom karnym przewidzianym przez ustawodawstwo krajowe tych państw zgodnie z ich zobowiązaniami wynikającymi z Konwencji Narodów Zjednoczonych o substancjach psychotropowych z 1971 r.

Artykuł 3

Niniejsza decyzja wchodzi w życie [...] dnia po jej opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Sporządzono w Brukseli dnia r.

*W imieniu Rady
Przewodniczący*