



Euroopa Liidu
Nõukogu

Brüssel, 9. jaanuar 2024
(OR. en)

5111/24

Institutsioonidevaheline
dokument:
2024/0001(NLE)

CORDROGUE 1
SAN 8
RELEX 10

ETTEPANEK

Saatja:	Euroopa Komisjoni peasekretär, allkirjastanud Martine DEPREZ, direktor
Kättesaamise kuupäev:	9. jaanuar 2024
Saaja:	Thérèse BLANCHET, Euroopa Liidu Nõukogu peasekretär
Komisjoni dok nr:	COM(2024) 2 final
Teema:	Ettepanek: NÕUKOGU OTSUS seisukoha kohta, mis võetakse Euroopa Liidu nimel narkootiliste ainete komisjoni 67. istungjärgul seoses ainete lisamisega 1961. aasta narkootiliste ainete ühtsesse konventsiooni, mida on muudetud 1972. aasta protokolliga, ja 1971. aasta psühhotroopsete ainete konventsiooni

Käesolevaga edastatakse delegatsioonidele dokument COM(2024) 2 final.

Lisatud: COM(2024) 2 final

Brüssel, 9.1.2024
COM(2024) 2 final

2024/0001 (NLE)

Ettepanek:

NÕUKOGU OTSUS

seisukoha kohta, mis võetakse Euroopa Liidu nimel narkootiliste ainete komisjoni 67. istungjärgul seoses ainete lisamisega 1961. aasta narkootiliste ainete ühtsesse konventsiooni, mida on muudetud 1972. aasta protokolliga, ja 1971. aasta psühhotroopsete ainete konventsiooni

SELETUSKIRI

1. KAVANDATAV REGULEERIMISESE

Käesolev ettepanek käsitleb otsust, millega määratakse kindlaks seisukoht, mis võetakse Euroopa Liidu (EL) nimel ÜRO narkootiliste ainete komisjoni 67. istungjärgul seoses ainete lisamisega ÜRO 1961. aasta narkootiliste ainete ühtsesse konventsiooni, mida on muudetud 1972. aasta protokolliga, ja ÜRO 1971. aasta psühhotroopsete ainete konventsiooni. Narkootiliste ainete komisjoni 67. istungjärg toimub kava kohaselt 14.–22. märtsil 2024.

2. ETTEPANEKU TAUST

2.1. ÜRO 1961. aasta narkootiliste ainete ühtne konventsioon, mida on muudetud 1972. aasta protokolliga, ja ÜRO 1971. aasta psühhotroopsete ainete konventsioon

ÜRO 1972. aasta protokolliga muudetud 1961. aasta narkootiliste ainete ühtse konventsiooni (edaspidi „narkootiliste ainete konventsioon“)¹ eesmärk on võidelda kooskõlastatud rahvusvahelise tegevuse kaudu narkootikumide kuritarvitamise vastu. Konventsioonis on esitatud kaks sekkumise ja kontrolli vormi, mis avaldavad koosmõju. Esiteks püütakse sellega piirata narkootikumide valdamist, kasutamist, levitamist, importi, eksporti, valmistamist ja tootmist ning nendega kauplemist üksnes meditsiiniliste ja teaduslike eesmärkidega. Teiseks võideldakse selle abil rahvusvahelise koostöö kaudu ebaseadusliku uimastikaubanduse vastu, et heidutada uimastikauplejaid ja hoida ära uimastitega kauplemist.

ÜRO 1971. aasta psühhotroopsete ainete konventsiooniga (edaspidi „psühhotroopsete ainete konventsioon“)² loodi rahvusvaheline psühhotroopsete ainete kontrollisüsteem. Sellega reageeriti kuritarvitatavate narkootikumide valiku mitmekesisustumisele ja laienemisele ning kehtestati mitme sünteetilise narkootikumi suhtes kontrollimeetmed, lähtudes ühelt poolt nende kuritarvitamise potentsiaalst ja teiselt poolt nende raviväärtusest.

Kõik ELi liikmesriigid on konventsioonide osalised, samas kui liit seda ei ole.

2.2. Narkootiliste ainete komisjon

Narkootiliste ainete komisjon on ÜRO Majandus- ja Sotsiaalnõukogu (ECOSOC) komisjon, mille ülesanded ja volitused on sätestatud muu hulgas kahes nimetatud konventsioonis. Komisjoni kuulub 53 ÜRO liikmesriiki, kelle valib ECOSOC. 2024. aasta märtsis on narkootiliste ainete komisjonis hääleõigus 13 ELi liikmesriigil³. Liidul on narkootiliste ainete komisjonis vaatleja staatus.

2.3. Narkootiliste ainete komisjoni kavandatav õigusakt

Narkootiliste ainete komisjon ajakohastab korrapäraselt ainete nimekirja, mis on lisatud konventsioonidele, võttes aluseks soovitusel, mille on esitanud Maailma Terviseorganisatsioon (edaspidi „WHO“), keda nõustab narkosõltuvuse eksperdikomisjon (ECDD).

¹ ÜRO lepingud, 978. kd, nr 14152.

² ÜRO lepingud, 1019. kd, nr 14956.

³ Austria, Belgia, Hispaania, Itaalia, Leedu, Madalmaad, Malta, Poola, Portugal, Prantsusmaa, Sloveenia, Soome ja Ungari.

15. novembril andis WHO ÜRO peasekretärile soovitus⁴ lisada konventsioonidele lisatud nimekirjadesse viis ainet nende ainete hulgast, mida WHO narkosõltuvuse eksperdikomisjon (ECDD) oli kriitiliselt hinnanud.

Oma 67. istungjärgul, mis toimub 14.–22. märtsil 2024 Viinis, peab narkootiliste ainete komisjon vastu võtma otsused nende ainete lisamise kohta konventsioonidele lisatud nimekirjadesse.

3. LIIDU NIMEL VÕETAV SEISUKOHT

Konventsioonidele lisatud nimekirjade muutmine mõjutab kõigi liikmesriikide puhul otseselt liidu õiguse kohaldamisala uimastikontrolli valdkonnas. Nõukogu 25. oktoobri 2004. aasta raamotsuse 2004/757/JSK (millega kehtestatakse miinimumeeskirjad ebaseadusliku uimastiäri kuriteokoosseisu ja karistuste kohta, edaspidi „raamotsus“)⁵ artikli 1 lõikes 1 on sätestatud, et kõnealuses raamotsuses tähendab mõiste „uimastid“ kõiki aineid, mis on hõlmatud kas narkootiliste ainete konventsiooniga või psühhotroopsete ainete konventsiooniga, ning raamotsuse lisas loetletud aineid. Raamotsust kohaldatakse seega ainete suhtes, mis on loetletud narkootiliste ainete konventsioonile ja psühhotroopsete ainete konventsioonile lisatud nimekirjades. Seega mõjutab kõnealustele konventsioonidele lisatud nimekirjade iga muudatus otseselt liidu ühiseid õigusnorme ja muudab nende kohaldamisala Euroopa Liidu toimimise lepingu (edaspidi „ELi toimimise leping“) artikli 3 lõike 2 tähenduses. Seejuures ei ole oluline, kas kõnealune aine on liidus kontrolli all⁶.

Narkosõltuvuse eksperdikomisjon hindas oma 46. istungjärgul kriitiliselt kuut ainet, nimelt kahte bensodiasepiini (bromasolaami ja flubromasepaami), ühte uut sünteetilist opioidi (butonitaseeni), kahte katinooni/ergutit (3-klorometkatinooni (3-CMC) ja dipentülooni) ning ühte dissotsiatiiivset tüüpi ainet (2-fluorodeskloroketamiini (2-FDCK)).

Kõik kuus ainet on Euroopa Narkootikumide ja Narkomaania Seirekeskuse (EMCDDA) järelevalve all. Lisaks kohaldatakse ühe aine suhtes juba kontrollimeetmeid kogu liidus: 2022. aastal lisati raamotsuses esitatud narkootikumide loetellu 3-CMC. Peale selle on kaks nendest ainetest – butonitaseen ja 2-FDCK – EMCDDA intensiivse järelevalve all. Narkosõltuvuse eksperdikomisjon otsustas soovitada, et nimekirjadesse tuleks kanda nendest ainetest viis: bromasolaam, butonitaseen, 3-CMC, dipentüloon ja 2-FDCK.

Komisjoni ettepanekus liidu seisukoha kohta soovitatakse toetada WHO soovitusi, see tähendab eespool nimetatud viie aine kontrolli, sest need on kooskõlas teaduslike teadmiste praeguse seisuga. Nende uute psühhoaktiivsete ainete lisamist konventsioonide nimekirjadesse toetab ka teave, mis on kättesaadav EMCDDA peetavast Euroopa uute uimastite andmebaasist.

Nõukogu peab kehtestama liidu ühise seisukoha narkootiliste ainete komisjoni istungiks, kui komisjonil on vaja teha otsus ainete nimekirjadesse kandmise kohta. Kuna liidu vaatlajastaatus tingib piirangud, peaksid sellist seisukohta väljendama narkootiliste ainete komisjonis ühiselt liidu huvides tegutsevad liikmesriigid, kes on märtsis 2024 kõnealuse komisjoni liikmed. Liit ei ole nende konventsioonide osaline, kuid tal on selles valdkonnas ainupädevus.

⁴ <https://www.who.int/groups/who-expert-committee-on-drug-dependence/46th-ecdd-documents>

⁵ Euroopa Parlamendi ja nõukogu 15. novembri 2017. aasta direktiiv (EL) 2017/2103, millega muudetakse nõukogu raamotsust 2004/757/JSK uute psühhoaktiivsete ainete lisamiseks uimasti määratlusse ja tunnistatakse kehtetuks nõukogu otsus 2005/387/JSK (ELT L 305, 21.11.2017, lk 12).

⁶ Vt raamotsuse lisa.

Sellega seoses teeb komisjon ettepaneku liidu seisukoha kohta, mida liikmesriigid, kes on 2024. aasta märtsi seisuga narkootiliste ainete komisjoni liikmed, väljendavad Euroopa Liidu nimel narkootiliste ainete komisjoni 67. istungi järgul seoses ainete kandmisega narkootiliste ainete konventsioonile ja psühhotroopsete ainete konventsioonile lisatud nimekirjadesse. Varem võttis liidu kõnealused seisukohad vastu nõukogu ja see võimaldas ELil avaldada narkootiliste ainete komisjoni eelmistel istungitel üksmeelselt arvamust ainete rahvusvahelistesse nimekirjadesse kandmise kohta, sest nimetatud komisjonis osalevad liikmeriigid hääletasid vastavalt vastuvõetud liidu seisukohale nende ainete nimekirjadesse lisamise poolt⁷.

4. ÕIGUSLIK ALUS

4.1. Menetlusõiguslik alus

4.1.1. Põhimõtted

ELi toimimise lepingu artikli 218 lõikega 9 on ette nähtud, et „kehtestatakse lepingus sätestatud organis liidu nimel võetavad seisukohad, kui asjaomasel organil tuleb vastu võtta õigusliku toimega akte, välja arvatud õigusaktid, millega täiendatakse või muudetakse lepingu institutsioonilist raamistikku.“

ELi toimimise lepingu artikli 218 lõiget 9 kohaldatakse olenemata sellest, kas liit on asjaomase organi liige või asjaomase lepingu osaline⁸.

Mõiste „õigusliku toimega aktid“ hõlmab akte, millel on õiguslik toime asjaomase organi suhtes kehtiva rahvusvahelise õiguse normide alusel. Siia hulka kuuluvad ka sellised õiguslikud vahendid, mis ei ole rahvusvahelise õiguse kohaselt siduvad, aga mis „võivad mõjutada otsustavalt liidu seadusandja vastu võetud õigusaktide sisu“⁹.

4.1.2. Kohaldamine käesoleval juhul

Narkootiliste ainete komisjon on kõnealuse artikli tähenduses „lepingus sätestatud organ“, kuna tegemist on ÜRO Majandus- ja Sotsiaalnõukogu (ECOSOC) moodustatud organiga, millele on narkootiliste ainete konventsiooni ja psühhotroopsete ainete konventsiooniga antud eriülesanded.

Narkootiliste ainete komisjoni otsused, mis käsitlevad ainete kandmist nimekirjadesse, on ELi toimimise lepingu artikli 218 lõike 9 tähenduses „õigusliku toimega aktid“. Narkootiliste ainete konventsiooni ja psühhotroopsete ainete konventsiooni kohaselt on narkootiliste ainete komisjoni otsused siduvad. Kui konventsiooniosaline esitab narkootiliste ainete komisjoni otsuse ettenähtud tähtaja jooksul ECOSOCile läbivaatamiseks,¹⁰ on kõnealuses küsimuses tehtud ECOSOCi otsus lõplik. Ainete nimekirjadesse kandmist käsitlevatel narkootiliste ainete komisjoni otsustel on õiguslikud tagajärjed ELi õiguskorrale ka liidu õiguse alusel, kuna need otsused võivad otsustavalt mõjutada liidu õigusaktide sisu, nimelt nõukogu raamotsust 2004/757/JSK. Konventsioonidele lisatud nimekirjade muutmine mõjutab otseselt kõnealuse ELi õigusakti kohaldamisala.

Kavandatav akt ei täienda ega muuda lepingu institutsioonilist raamistikku.

⁷ Ühe erandiga ja selle juhtumi asjus on pöördutud Euroopa Kohtusse.

⁸ Euroopa Kohtu 7. oktoobri 2014. aasta otsus kohtuasjas Saksamaa vs. nõukogu, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, punkt 64.

⁹ Euroopa Kohtu 7. oktoobri 2014. aasta otsus kohtuasjas Saksamaa vs. nõukogu, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, punktid 61–64.

¹⁰ Narkootiliste ainete konventsiooni artikli 3 lõige 7; psühhotroopsete ainete konventsiooni artikli 2 lõige 7.

Seepärast on esildatud otsuse menetlusõiguslik alus ELi toimimise lepingu artikli 218 lõige 9.

4.2. Materiaalõiguslik alus

4.2.1. Põhimõtted

ELi toimimise lepingu artikli 218 lõike 9 kohase otsuse materiaalõiguslik alus sõltub eelkõige selle kavandatava akti eesmärgist ja sisust, mida liidu nimel võetav seisukoht puudutab.

4.2.2. Kohaldamine käesoleval juhul

Kavandatava õigusakti peamine eesmärk ja sisu on seotud ebaseadusliku uimastikaubandusega.

Seetõttu on kavandatava otsuse materiaalõiguslik alus ELi toimimise lepingu artikli 83 lõige 1, milles ebaseaduslikku uimastikaubandust nimetatakse ühena eriti ohtlikest piiriülese mõõtmega kuriteoliikidest ning millega antakse Euroopa Parlamendile ja nõukogule volitused kehtestada miinimumeeskirjad kuriteokoosseisude ja karistuste määratlemiseks ebaseadusliku uimastikaubanduse valdkonnas.

4.3. Erinev kohaldamine

Taani suhtes on nõukogu raamotsus 2004/757/JSK siduv kuni 21. novembrini 2018. Raamotsuse artiklis 1 on sätestatud, et „uimastid“ on ained, mis on hõlmatud kas narkootiliste ainete konventsiooniga või psühhotroopsete ainete konventsiooniga. Kuna narkootiliste ainete komisjoni otsused, mis käsitlevad ainete nimekirjadesse kandmist, mõjutavad ebaseadusliku uimastikaubanduse valdkonna ühiseid õigusnorme, mis on Taanile siduvad, osaleb Taani sellise nõukogu otsuse vastuvõtmisel, millega määratakse kindlaks liidu nimel võetav seisukoht ainete nimekirjadesse kandmist käsitlevate otsuste vastuvõtmisel.

Raamotsus on Iirimaaale siduv ja seepärast osaleb Iirimaa sellise nõukogu otsuse vastuvõtmisel, millega määratakse kindlaks liidu nimel võetav seisukoht ainete nimekirjadesse kandmist käsitlevate otsuste vastuvõtmisel.

4.4. Kokkuvõte

Esildatud otsuse õiguslik alus on ELi toimimise lepingu artikli 83 lõige 1 koostoimes ELi toimimise lepingu artikli 218 lõikega 9.

5. MÕJU EELARVELE

Mõju eelarvele puudub.

Ettepanek:

NÕUKOGU OTSUS

seisukoha kohta, mis võetakse Euroopa Liidu nimel narkootiliste ainete komisjoni 67. 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“),¹¹ jõustus 8. augustil 1975.
- (2) Narkootiliste ainete konventsiooni artikli 3 kohaselt võib narkootiliste ainete komisjon (CND) otsustada kanda kõnealusele konventsioonile lisatud nimekirjadesse uusi aineid. Komisjon võib nimekirju muuta üksnes vastavalt Maailma Terviseorganisatsiooni (WHO) soovitudele, kuid ta võib ka otsustada WHO soovitatud muudatusi mitte sisse viia.
- (3) ÜRO 1971. aasta psühhotroopsete ainete konventsioon (edaspidi „psühhotroopsete ainete konventsioon“)¹² jõustus 16. augustil 1976.
- (4) Psühhotroopsete ainete konventsiooni artikli 2 kohaselt võib narkootiliste ainete komisjon WHO soovitudele tuginedes otsustada kanda kõnealusele konventsioonile lisatud nimekirjadesse uusi aineid või neid sealt välja jätta. Narkootiliste ainete komisjonil on laialdane kaalutusõigus arvestada majanduslikke, sotsiaalseid, õiguslikke, halduslikke ja muid tegureid, kuid ta ei või käituda meelevaldselt.
- (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/JSK¹³. Seega mõjutab nende konventsioonidele lisatud nimekirjade iga muudatus otseselt liidu ühiseid õigusnorme ja muudab ELi toimimise lepingu artikli 3 lõike 2 kohaselt nende kohaldamisala.
- (6) Narkootiliste ainete komisjon võtab vastu otsused viie uue aine lisamise kohta narkootiliste ainete konventsiooni ja psühhotroopsete ainete konventsiooni nimekirjadesse oma 67. istungjärgul, mis toimub Viinis 14.–22. märtsil 2024.

¹¹ ÜRO lepingud, 978. kd, nr 14152.

¹² ÜRO lepingud, 1019. kd, nr 14956.

¹³ Nõukogu 25. oktoobri 2004. aasta raamotsus 2004/757/JSK, millega kehtestatakse miinimumeeskirjad ebaseadusliku uimastiiri kuriteokoosseisu ja karistuste kohta (ELT L 335, 11.11.2004, lk 8).

- (7) Liit ei ole narkootiliste ainete konventsiooni ega psühhotroopsete ainete konventsiooni osaline. Narkootiliste ainete komisjonis, kus 2024. aasta märtsis on hääleõigus 13 liikmesriigil, on liidul hääleõiguseta vaatleja staatus¹⁴. 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 ainupädevusse.
- (8) WHO on soovitanud lisada narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja ühe uue aine ning psühhotroopsete ainete konventsiooni II nimekirja kolm uut ainet ja IV nimekirja ühe uue aine¹⁵.
- (9) Euroopa Narkootikumide ja Narkomaania Seirekeskus („EMCDDA“) jälgib kõiki WHO narkosõltuvuse eksperdikomisjoni (edaspidi „eksperdikomisjon“) poolt läbi vaadatud ja WHO poolt nimekirjadesse kandmiseks soovitatud aineid Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EÜ) nr 1920/2006¹⁶ tingimuste kohaselt kui uusi psühhoaktiivseid aineid.
- (10) Eksperdikomisjoni hinnangu kohaselt on bromasolaam (IUPACi nimetus: 8-bromo-1-metüül-6-fenüül-4*H*-[1,2,4]triasool[4,3-*a*][1,4]bensodiasepiin) suhteliselt tugeva toimega bensodiasepiin. Eksperdikomisjon arutas bromasolaami oma 45. koosolekul ja see võeti järelevalve alla. Bromasolaamil ei ole teadaolevat raviotstarvet ega müügilube. On piisavalt tõendeid selle kohta, et bromasolaami 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 bromasolaami psühhotroopsete ainete konventsiooni IV nimekirja.
- (11) Bromasolaami on leitud 19 liikmesriigis ja see on kontrollialune vähemalt neljas liikmesriigis. Bromasolaam on EMCDDA järelevalve all. Üks liikmesriik on teatanud ühest bromasolaamiga seotud ägedast mürgistusest. Lisaks on üks liikmesriik teatanud ühest ägedast mürgistusest, mille puhul kahtlustatakse kokkupuudet bromasolaamiga. Viis liikmesriiki on teatanud kokku 15 surmajuhtumist, mille puhul on tõendatud kokkupuude bromasolaamiga.
- (12) Seetõttu peaks liidu seisukoht olema kanda bromasolaam psühhotroopsete ainete konventsiooni IV nimekirja.
- (13) Eksperdikomisjoni hinnangu kohaselt on butonitaseen (IUPACi nimetus: 2-[(4-butoksüfenüül)metüül]-*N,N*-dietüül-5-nitro-1*H*-bensoimidiasool-1-etaanamiin) bensimidiasoolist saadud sünteetiline opioid (nitaseen• opioid), mille keemiline struktuur ja farmakoloogilised omadused sarnanevad narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirjas loetletud narkootikumidega. Eksperdikomisjon ei ole butonitaseeni varem arutanud. Butonitaseenil ei ole teadaolevat raviotstarvet ega müügilube. On piisavalt tõendeid selle kohta, et butonitaseeni 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 butonitaseeni narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja.

¹⁴ Austria, Belgia, Hispaania, Itaalia, Leedu, Madalmaad, Malta, Poola, Portugal, Prantsusmaa, Sloveenia, Soome ja Ungari.

¹⁵ <https://www.who.int/groups/who-expert-committee-on-drug-dependence/46th-ecdd-documents>

¹⁶ Euroopa Parlamendi ja nõukogu 12. detsembri 2006. aasta määrus (EÜ) nr 1920/2006 Euroopa Narkootikumide ja Narkomaania Seirekeskuse kohta (ELT L 376, 27.12.2006, lk 1).

- (14) Butonitaseeni on leitud seitsmes liikmesriigis ja see on kontrollialune vähemalt kolmes liikmesriigis. Butonitaseen on EMCDDA intensiivse järelevalve all. Üks riik on teatanud surmajuhtumist, mille puhul on kinnitust leidnud kokkupuude butonitaseeniga.
- (15) Seetõttu peaks liidu seisukoht olema kanda butonitaseen narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja.
- (16) Ekspertkomisjoni hinnangu kohaselt on 3-klorometkatinoon (3-CMC, IUPACi nimetus: 1-(3-klorofenüül)-2-(metüülamino)propaan-1-oon) katinoonide hulka kuuluv sünteetiline stimulant. 3-CMC on uimasti metkatinooni analoog, kusjuures metkatinooni kontrollitakse psühhotroopsete ainete konventsiooni I nimekirja alusel. 3-CMC suhtes ei kehti praegu rahvusvaheline kontroll, kuid selle isomeeri 4-CMC suhtes kehtestati rahvusvaheline kontroll 2020. aastal. WHO narkosõltuvuse ekspertkomisjon ei ole ainet 3-CMC varem arutanud. Ainel 3-CMC ei ole teadaolevat raviotstarvet ega müügilube. On piisavalt tõendeid selle kohta, et ainet 3-CMC kuritarvitatakse või selle kuritarvitamine on tõenäoline ning see võib endast kujutada rahvatervisealast ja sotsiaalset probleemi, mis annaks alust kehtestada aine suhtes rahvusvaheline kontroll. Seepärast soovib WHO kanda 3-CMC psühhotroopsete ainete konventsiooni II nimekirja.
- (17) EMCDDA teaduskomitee on aine 3-CMC riske hinnanud ning 3-CMC on komisjoni delegeeritud direktiiviga (EL) 2022/1326¹⁷ juba lisatud raamotsuses 2004/757/JSK esitatud mõiste „uimasti“ määratlusse. 3-CMC on EMCDDA järelevalve all. Riskihindamise ajal 2021. aasta novembris oli ainet 3-CMC tuvastatud 23 liikmesriigis. Kaks liikmesriiki on teatanud kokku 10 surmajuhtumist, mille puhul on kinnitust leidnud kokkupuude ainega 3-CMC ja üks liikmesriik on teatanud ühest ägedast mürgistusest, mille puhul on kinnitust leidnud kokkupuude ainega 3-CMC.
- (18) Seetõttu peaks liidu seisukoht olema kanda 3-CMC psühhotroopsete ainete konventsiooni II nimekirja.
- (19) Ekspertkomisjoni hinnangu kohaselt on dipentüloon (IUPACi nimetus: 1-(1,3-bensodioksool-5-üül)-2-(dimetüülamino)pentaan-1-oon) katinoonide hulka kuuluv sünteetiline erguti. Selle keemiline struktuur ja farmakoloogilised omadused sarnanevad psühhotroopsete ainete konventsiooni II nimekirja kantud teiste sünteetiliste katinoonidega. WHO narkosõltuvuse ekspertkomisjon ei ole dipentülooni varem arutanud. Dipentülooni ei ole teadaolevat raviotstarvet ega müügilube. On piisavalt tõendeid selle kohta, et dipentülooni kuritarvitatakse või selle kuritarvitamine on tõenäoline ning see võib endast kujutada rahvatervisealast ja sotsiaalset probleemi, mis annaks alust kehtestada aine suhtes rahvusvaheline kontroll. Teatatud ei ole ühestki heakskiidetud meditsiinilisest kasutusotstarbest. Seepärast soovib WHO kanda dipentülooni psühhotroopsete ainete konventsiooni II nimekirja.
- (20) Dipentülooni on leitud 16 liikmesriigis ja see on kontrollialune vähemalt neljas liikmesriigis. Dipentüloon on EMCDDA järelevalve all.
- (21) Seetõttu peaks liidu seisukoht olema kanda dipentüloon psühhotroopsete ainete konventsiooni II nimekirja.
- (22) Ekspertkomisjoni hinnangu kohaselt on 2-fluorodeskloroketamiin (2-FDCK, IUPACi nimetus: 2-(2-fluorofenüül)-2-metüülamino-1-metoksü-1,2,3,4-tetrahiid-1H-benzodisool-5-oon) on

¹⁷ Komisjoni 18. märtsi 2022. aasta delegeeritud direktiiv (EL) 2022/1326, millega muudetakse nõukogu raamotsuse 2004/757/JSK lisa seoses uute psühhootroopsete ainete lisamisega uimasti määratlusse (ELT L 200, 29.7.2022, lk 148).

arüülsükloheksüülamiin, mis on keemiliselt sarnane dissotsiatiivse anesteetikumi ketamiiniga. WHO narkosõltuvuse eksperdikomisjon ei ole ainet 2-FDCK varem arutanud. Ainel 2-FDCK ei ole teadaolevat raviotstarvet ega müügilube. On piisavalt tõendeid selle kohta, et ainet 2-FDCK 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 2-FDCK psühhotroopsete ainete konventsiooni II nimekirja.

- (23) Ainet 2-FDCK on leitud 22 liikmesriigis ja see on kontrollialune vähemalt viies liikmesriigis. Aine 2-FDCK on EMCDDA intensiivse järelevalve all. Kaks liikmesriiki on teatanud kahest surmajuhtumist, mille puhul on tõendatud kokkupuude ainega 2-FDCK. Kolm liikmesriiki on teatanud kokku 11 ägedast mürgistusest, mille puhul on tõendatud kokkupuude ainega 2-FDCK. Lisaks on üks liikmesriik teatanud ühest ägedast mürgistusest, mille puhul kahtlustatakse kokkupuudet ainega 2-FDCK.
- (24) Seetõttu peaks liidu seisukoht olema kanda 2-FDCK psühhotroopsete ainete konventsiooni II nimekirja.
- (25) On asjakohane määrata kindlaks seisukoht, mis võetakse liidu nimel narkootiliste ainete komisjonis, kuna otsused, mis tehakse viie kõnealuse aine nimekirjadesse kandmise kohta, võivad otsustavalt mõjutada liidu õiguse sisu, nimelt raamotsust 2004/757/JSK.
- (26) Liidu seisukohta väljendavad ühiselt tegutsedes liikmesriigid, kes on narkootiliste ainete komisjoni liikmed.
- (27) Raamotsus 2004/757/JSK on Taanile siduv ja seepärast osaleb ta käesoleva otsuse vastuvõtmisel ja kohaldamisel.
- (28) 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 67. istungjärgul, mis toimub 14.–22. märtsil 2024 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.

Brüssel,

*Nõukogu nimel
eesistuja*