

Bruselj, 9. januar 2024
(OR. en)

5111/24

Medinstitucionalna zadeva:
2024/0001(NLE)

CORDROGUE 1
SAN 8
RELEX 10

PREDLOG

Pošiljatelj:	za generalno sekretarko Evropske komisije: direktorica Martine DEPREZ
Datum prejema:	9. januar 2024
Prejemnik:	Thérèse BLANCHET, generalna sekretarka Sveta Evropske unije
Št. dok. Kom.:	COM(2024) 2 final
Zadeva:	Predlog - SKLEP SVETA o stališču, ki se v imenu Evropske unije zastopa na sedeminšestdesetem zasedanju Komisije ZN za droge v zvezi z vključitvijo snovi v tabele v okviru Enotne konvencije o mamilih iz leta 1961, kakor je bila spremenjena s Protokolom iz leta 1972, in Konvencije o psihotropnih substancah iz leta 1971

Delegacije prejmejo priloženi dokument COM(2024) 2 final.

Priloga: COM(2024) 2 final



EVROPSKA
KOMISIJA

Bruselj, 9.1.2024
COM(2024) 2 final

2024/0001 (NLE)

Predlog

SKLEP SVETA

o stališču, ki se v imenu Evropske unije zastopa na sedeminšestdesetem zasedanju Komisije ZN za droge v zvezi z vključitvijo snovi v tabele v okviru Enotne konvencije o mamilih iz leta 1961, kakor je bila spremenjena s Protokolom iz leta 1972, in Konvencije o psihotropnih substancah iz leta 1971

OBRAZLOŽITVENI MEMORANDUM

1. PREDMET UREJANJA PREDLOGA

Ta predlog se nanaša na sklep o določitvi stališča, ki naj se v imenu Evropske unije (EU) zastopa na 67. zasedanju Komisije Združenih narodov (ZN) za droge v zvezi z vključitvijo snovi v tabele v okviru Enotne konvencije ZN o mamilih iz leta 1961, kakor je bila spremenjena s Protokolom iz leta 1972, in Konvencije ZN o psihotropnih substancah iz leta 1971. 67. zasedanje Komisije ZN za droge bo predvidoma potekalo od 14. do 22. marca 2024.

2. OZADJE PREDLOGA

2.1. Enotna konvencija ZN o mamilih iz leta 1961, kakor je bila spremenjena s Protokolom iz leta 1972, in Konvencija ZN o psihotropnih substancah iz leta 1971

Namen Enotne konvencije ZN o mamilih iz leta 1961, kakor je bila spremenjena s Protokolom iz leta 1972 (v nadaljnjem besedilu: Konvencija o mamilih)¹, je boj proti zlorabi drog z usklajenimi mednarodnimi ukrepi. Konvencija zajema dve vrsti intervencij in nadzora, ki se dopolnjujeta. Po eni strani je njen namen omejiti posedovanje, uporabo, trgovino, distribucijo, uvoz, izvoz, izdelavo in proizvodnjo drog izključno na medicinske in znanstvene namene. Po drugi strani je njen namen boj proti prometu s prepovedanimi drogami, in sicer v okviru mednarodnega sodelovanja, da bi preprodajalce drog odvrnili od trgovine z drogami.

S Konvencijo ZN o psihotropnih substancah iz leta 1971 (v nadaljnjem besedilu: Konvencija o psihotropnih substancah)² je vzpostavljen mednarodni sistem nadzora nad psihotropnimi snovmi. Konvencija je odziv na diverzifikacijo in razširitev spektra prepovedanih drog; z njo je bil uveden nadzor nad številnimi sintetičnimi drogami glede na njihov potencial za zlorabo na eni strani in njihovo terapevtsko vrednost na drugi.

Vse države članice EU so pogodbenice teh konvencij, Unija pa ni pogodbenica.

2.2. Komisija ZN za droge

Komisija ZN za droge je komisija Ekonomskega in socialnega sveta ZN (v nadaljnjem besedilu: ECOSOC), njene naloge in pristojnosti pa so med drugim določene v obeh konvencijah. Sestavlja jo 53 držav članic ZN, ki jih izvoli ECOSOC. Marca 2024 bo 13 držav članic EU članic Komisije ZN za droge z glasovalno pravico.³ Unija ima v Komisiji ZN za droge status opazovalke.

2.3. Predvideni akt Komisije ZN za droge

Komisija ZN za droge na podlagi priporočil Svetovne zdravstvene organizacije (v nadaljnjem besedilu: SZO), ki ji svetuje Strokovni odbor za odvisnost od drog (v nadaljnjem besedilu: ECDD), redno spreminja seznam snovi, ki je priložen konvencijama.

SZO je 15. novembra generalnemu sekretarju ZN priporočila⁴, naj se v tabele konvencij doda pet snovi, ki jih je ECDD kritično pregledal.

¹ Zbirka pogodb Združenih narodov, zvezek 978, št. 14152.

² Zbirka pogodb Združenih narodov, zvezek 1019, št. 14956.

³ Avstrija, Belgija, Francija, Finska, Italija, Litva, Madžarska, Malta, Nizozemska, Poljska, Portugalska, Slovenija in Španija.

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

Komisija ZN za droge naj bi na 67. zasedanju, ki bo potekalo od 14. do 22. marca 2024 na Dunaju, sprejela sklepe o vključitvi teh snovi v tabele v okviru konvencij.

3. STALIŠČE, KI SE ZASTOPA V IMENU UNIJE

Spremembe tabel konvencij neposredno vplivajo na področje uporabe prava Unije na področju nadzora nad drogami za vse države članice. Člen 1(1) Okvirnega sklepa Sveta 2004/757/PNZ z dne 25. oktobra 2004 o opredelitvi minimalnih določb glede elementov kaznivih dejanj in kazni na področju nedovoljenega prometa s prepovedanimi drogami⁵ (v nadaljnjem besedilu: Okvirni sklep) določa, da je v Okvirnem sklepu „prepovedana droga“ snov, zajeta bodisi v Konvenciji o mamilih bodisi v Konvenciji o psihotropnih substancah, ter katera koli snov iz Priloge k Okvirnemu sklepu. Okvirni sklep se zato uporablja za snovi v tabelah, priloženih Konvenciji o mamilih in Konvenciji o psihotropnih substancah. Zato vse spremembe tabel, priloženih tema konvencijama, neposredno vplivajo na skupna pravila EU in spreminjajo njihovo področje uporabe v skladu s členom 3(2) Pogodbe o delovanju Evropske unije (PDEU). To velja ne glede na to, ali je bil v Uniji že uveden nadzor za zadevno snov⁶.

ECDD je na 46. zasedanju kritično pregledal šest snovi, in sicer dva benzodiazepina – bromazolam in flubromazepam –, en nov sintetični opioid – butonitazen –, dva katinona/stimulanta – 3-klorometkatinon (3-CMC) in dipentilon – ter eno disociativno snov – 2-fluorodeskloroketamin (2-FDCK).

Vseh šest snovi spremlja tudi Evropski center za spremljanje drog in zasvojenosti z drogami (v nadaljnjem besedilu: EMCDDA). Poleg tega za eno od teh snovi že veljajo nadzorni ukrepi po vsej Uniji: 3-CMC je bil leta 2022 dodan na seznam prepovedanih drog iz Okvirnega sklepa. Poleg tega EMCDDA intenzivno spremlja dve od teh snovi – butonitazen in 2-FDCK. ECDD se je odločil, da bo priporočil vključitev pet od teh snovi v ustrezne tabele: bromazolam, butonitazen, 3-CMC, dipentilon in 2-FDCK.

V skladu s predlogom Komisije za stališče Unije bi bilo treba podpreti priporočila SZO glede nadzora nad navedenimi petimi snovmi, saj so ta v skladu s trenutnim stanjem znanstvenih spoznanj. V prid vključitvi teh novih psihoaktivnih snovi v tabele konvencij govorijo tudi informacije iz evropske podatkovne zbirke EMCDDA o novih drogah.

Svet bi moral določiti stališče Unije za zasedanje Komisije ZN za droge, na katerem bo ta odločala o vključitvi snovi v tabele. Zaradi omejitev, povezanih s statusom Unije kot opazovalke, bi morale to stališče izraziti države članice, ki bodo marca 2024 članice Komisije ZN za droge, pri čemer v okviru Komisije ZN za droge delujejo skupno v interesu Unije. Unija ni pogodbenica teh konvencij, vendar ima izključno pristojnost na tem področju.

Zato Komisija predlaga stališče Unije, ki naj ga na 67. zasedanju Komisije ZN za droge v zvezi z vključitvijo snovi v tabele v okviru Konvencije o mamilih in Konvencije o psihotropnih substancah v imenu Evropske unije izrazijo države članice, ki bodo marca 2024 članice Komisije ZN za droge. Svet je v preteklosti že sprejel takšna stališča Unije, kar je EU omogočilo enotno nastopanje na prejšnjih zasedanjih Komisije ZN za droge v zvezi z vključitvijo snovi v tabele na mednarodni ravni, saj so države članice, ki so bile takrat članice

⁵ Direktiva (EU) 2017/2103 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 15. novembra 2017 o spremembi Okvirnega sklepa Sveta 2004/757/PNZ zaradi vključitve novih psihoaktivnih snovi v opredelitev pojma „prepovedana droga“ in razveljavitvi Sklepa Sveta 2005/387/PNZ (UL L 305, 21.11.2017, str. 12).

⁶ Glej Prilogo k Okvirnemu sklepu.

Komisije ZN za droge, glasovale za vključitev snovi v tabele v skladu s sprejetim stališčem Unije⁷.

4. PRAVNA PODLAGA

4.1. Postopkovna pravna podlaga

4.1.1. Načela

Člen 218(9) PDEU ureja sklepe o določitvi „stališč, ki naj se v imenu Unije zastopajo v organu, ustanovljenem s sporazumom, kadar ta organ sprejema akte s pravnim učinkom, razen aktov o spremembah ali dopolnitvah institucionalnega okvira sporazuma“.

Člen 218(9) PDEU se uporablja ne glede na to, ali je Unija članica organa ali pogodbenica sporazuma⁸.

Pojem „akti s pravnim učinkom“ vključuje tudi akte, ki imajo pravni učinek zaradi pravil mednarodnega prava, ki veljajo za zadevni organ. Vključuje tudi instrumente, ki nimajo zavezujočega učinka v mednarodnem pravu, a lahko „odločilno vpliva[jo] na vsebino ureditve, ki jo [sprejme] zakonodajalec Unije“⁹.

4.1.2. Uporaba v obravnavanem primeru

Komisija ZN za droge je glede na to, da je organ, ki ga je ustanovil Ekonomski in socialni svet Združenih narodov (v nadaljnjem besedilu: ECOSOC) in so mu dodeljene posebne naloge v okviru Konvencije o mamilih in Konvencije o psihotropnih substancah, v smislu tega člena „organ, ustanovljen s sporazumom“.

Sklepi Komisije ZN za droge o vključitvi snovi v tabele so „akti s pravnim učinkom“ v smislu člena 218(9) PDEU. V skladu s Konvencijo o mamilih in Konvencijo o psihotropnih substancah so sklepi Komisije ZN za droge zavezujoči. Če pogodbenica v ustreznem roku predloži sklep Komisije ZN za droge v pregled ECOSOC¹⁰, so sklepi ECOSOC o tej zadevi dokončni. Sklepi Komisije ZN za droge o vključitvi v tabele imajo tudi pravne učinke v pravnem redu EU v skladu s pravom Unije, saj lahko odločilno vplivajo na vsebino zakonodaje EU, in sicer na Okvirni sklep Sveta 2004/757/PNZ. Spremembe tabel konvencij neposredno vplivajo na področje uporabe tega pravnega akta EU.

Predvideni akt ne dopolnjuje ali spreminja institucionalnega okvira Sporazuma.

Postopkovna pravna podlaga za predlagani sklep je zato člen 218(9) PDEU.

4.2. Materialna pravna podlaga

4.2.1. Načela

Materialna pravna podlaga za sklep po členu 218(9) PDEU je odvisna predvsem od cilja in vsebine predvidenega akta, glede katerega naj bi se v imenu Unije zastopalo stališče.

4.2.2. Uporaba v obravnavanem primeru

Glavni cilj in vsebina predvidenega akta se nanašata na nedovoljen promet s prepovedanimi drogami.

Zato je materialna pravna podlaga predlaganega sklepa člen 83(1) PDEU, ki opredeljuje nedovoljen promet s prepovedanimi drogami kot eno od oblik kriminala s posebnimi

⁷ Z eno samo izjemo, ki je bila predložena Sodišču.

⁸ Sodba Sodišča z dne 7. oktobra 2014, Nemčija/Svet, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, točka 64.

⁹ Sodba Sodišča z dne 7. oktobra 2014, Nemčija/Svet, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, točke 61 do 64.

¹⁰ Člen 3(7) Konvencije o mamilih; člen 2(7) Konvencije o psihotropnih substancah.

čezmejnimi posledicami ter pooblašča Evropski parlament in Svet, da določita minimalna pravila glede opredelitve kaznivih dejanj in sankcij na področju nedovoljenega prometa s prepovedanimi drogami.

4.3. Načelo neobveznega sodelovanja

Za Dansko je zavezujoč Okvirni sklep Sveta 2004/757/PNZ, kakor se uporablja do 21. novembra 2018 in ki v členu 1 določa, da „prepovedane droge“ pomenijo vse snovi, zajete bodisi v Konvenciji o mamilih bodisi v Konvenciji o psihotropnih substancah. Ker sklepi Komisije ZN za droge o vključitvi v tabele vplivajo na skupna pravila na področju nedovoljenega prometa s prepovedanimi drogami, ki so za Dansko zavezujoča, Danska sodeluje pri sprejetju sklepa Sveta o določitvi stališča, ki se zastopa v imenu Unije ob sprejetju takšnih sklepov o vključitvi v tabele.

Okvirni sklep je za Irsko zavezujoč, zato Irska sodeluje pri sprejetju sklepa Sveta o določitvi stališča, ki se zastopa v imenu Unije ob sprejetju takšnih sklepov o vključitvi v tabele.

4.4. Zaključek

Pravna podlaga predlaganega sklepa bi moral biti člen 83(1) PDEU v povezavi s členom 218(9) PDEU.

5. PRORAČUNSKE POSLEDICE

Predlog nima proračunskih posledic.

Predlog

SKLEP SVETA

o stališču, ki se v imenu Evropske unije zastopa na sedeminšestdesetem zasedanju Komisije ZN za droge v zvezi z vključitvijo snovi v tabele v okviru Enotne konvencije o mamilih iz leta 1961, kakor je bila spremenjena s Protokolom iz leta 1972, in Konvencije o psihotropnih substancah iz leta 1971

SVET EVROPSKE UNIJE JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije (PDEU) in zlasti člena 83(1) v povezavi s členom 218(9) Pogodbe,

ob upoštevanju predloga Evropske komisije,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Enotna konvencija Združenih narodov (ZN) o mamilih iz leta 1961, kakor je bila spremenjena s Protokolom iz leta 1972¹¹ (v nadaljnjem besedilu: Konvencija o mamilih), je začela veljati 8. avgusta 1975.
- (2) V skladu s členom 3 Konvencije o mamilih se lahko Komisija ZN za droge odloči, da v tabele navedene konvencije doda snovi. Tabele lahko spreminja samo v skladu s priporočili Svetovne zdravstvene organizacije (v nadaljnjem besedilu: SZO), lahko pa se tudi odloči, da sprememb, ki jih priporoča SZO, ne bo uveljavila.
- (3) Konvencija ZN o psihotropnih substancah iz leta 1971¹² (v nadaljnjem besedilu: Konvencija o psihotropnih substancah) je začela veljati 16. avgusta 1976.
- (4) V skladu s členom 2 Konvencije o psihotropnih substancah se lahko Komisija ZN za droge na podlagi priporočil SZO odloči, da v tabele navedene konvencije doda snovi ali jih iz njih črta. Ima široka diskrecijska pooblastila, v okviru katerih lahko upošteva gospodarske, socialne, pravne, upravne in druge dejavnike, ne sme pa ravnati samovoljno.
- (5) Spremembe tabel Konvencije o mamilih in Konvencije o psihotropnih substancah neposredno vplivajo na področje uporabe prava Unije na področju nadzora nad drogami. Okvirni sklep Sveta 2004/757/PNZ¹³ se uporablja za snovi v tabelah navedenih konvencij. Zato vse spremembe tabel, priloženih navedenima konvencijama, neposredno vplivajo na skupna pravila Unije in spreminjajo njihovo področje uporabe v skladu s členom 3(2) PDEU.
- (6) Komisija ZN za droge bo na 67. zasedanju, ki bo potekalo od 14. do 22. marca 2024 na Dunaju, odločala o vključitvi petih novih snovi v tabele Konvencije o mamilih in Konvencije o psihotropnih substancah.

¹¹ Zbirka pogodb Združenih narodov, zvezek 978, št. 14152.

¹² Zbirka pogodb Združenih narodov, zvezek 1019, št. 14956.

¹³ Okvirni sklep Sveta 2004/757/PNZ z dne 25. oktobra 2004 o opredelitvi minimalnih določb glede elementov kaznivih dejanj in kazni na področju nedovoljenega prometa s prepovedanimi drogami (UL L 335, 11.11.2004, str. 8).

- (7) Unija ni pogodbenica Konvencije o mamilih ali Konvencije o psihotropnih substancah. Ima status opazovalke brez glasovalne pravice v Komisiji ZN za droge, v kateri bo marca 2024 glasovalno pravico imelo 13 držav članic.¹⁴ Zato bi moral Svet te države članice pooblastiti, da izrazijo stališče Unije o vključitvi snovi v tabele v okviru navedenih konvencij, saj odločitve o vključitvi novih snovi v te tabele spadajo v izključno pristojnost Unije.
- (8) SZO je priporočila, naj se ena nova snov doda v Tabelo I Konvencije o mamilih, tri nove snovi v Tabelo II Konvencije o psihotropnih substancah in ena nova snov v Tabelo IV Konvencije o psihotropnih substancah¹⁵.
- (9) Vse snovi, ki jih je pregledal Strokovni odbor SZO za odvisnost od drog (ECDD) in za katere je SZO priporočila vključitev v tabele, spremlja Evropski center za spremljanje drog in zasvojenosti z drogami (EMCDDA) kot nove psihoaktivne snovi pod pogoji iz Uredbe (ES) št. 1920/2006 Evropskega parlamenta in Sveta.¹⁶
- (10) Glede na oceno ECDD je bromazolam (kemijsko ime: 8-bromo-1-metil-6-fenil-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]benzodiazepin) relativno močen benzodiazepin. ECDD je bromazolam pregledal že na svojem 45. zasedanju in zanj uvedel nadzor. Bromazolam nima nobene znane terapevtske uporabe niti zanj ni bilo izdano dovoljenje za promet. Obstajajo zadostni dokazi, da se bromazolam zlorablja ali da je verjetno, da se zlorablja, in lahko pomeni javni zdravstveni in družbeni problem, kar upravičuje uvedbo mednarodnega nadzora za to snov. Zato SZO priporoča, da se bromazolam uvrsti v Tabelo IV Konvencije o psihotropnih substancah.
- (11) Bromazolam je bil odkrit v 19 državah članicah in je pod nadzorom v vsaj štirih državah članicah. Bromazolam spremlja EMCDDA. Ena država članica je poročala o eni akutni zastrupitvi, pri kateri je bila potrjena izpostavljenost bromazolamu. Ena država članica je poročala o dodatni akutni zastrupitvi, pri kateri se domneva izpostavljenost bromazolamu. Pet držav članic je poročalo o skupno 15 smrtnih primerih, v katerih je bila potrjena izpostavljenost bromazolamu.
- (12) Zato bi morale biti stališče Unije, da se bromazolam doda v Tabelo IV Konvencije o psihotropnih substancah.
- (13) Glede na oceno ECDD je butonitazen (kemijsko ime: 2-[(4-butoksifenil)metil]-*N,N*-dietil-5-nitro-1*H*-benzimidazol-1-etanamin) sintetični opioid, pridobljen iz benzimidazola („nitazen“), s podobno kemijsko strukturo in farmakološkimi lastnostmi, kot jih imajo droge v Tabeli I Konvencije o mamilih. ECDD pred tem ni pregledal butonitazena. Butonitazen nima znanih terapevtskih uporab niti zanj ni bilo izdano dovoljenje za promet. Obstajajo zadostni dokazi, da se butonitazen zlorablja ali da je verjetno, da se zlorablja, in lahko pomeni javni zdravstveni in družbeni problem, kar upravičuje uvedbo mednarodnega nadzora za to snov. Zato SZO priporoča, da se butonitazen uvrsti v Tabelo I Konvencije o mamilih.
- (14) Butonitazen je bil odkrit v sedmih državah članicah in je pod nadzorom v vsaj treh državah članicah. Butonitazen spremlja EMCDDA. Ena država članica je poročala o smrtnem primeru s potrjeno izpostavljenostjo butonitazenu.

¹⁴ Avstrija, Belgija, Francija, Finska, Italija, Litva, Madžarska, Malta, Nizozemska, Poljska, Portugalska, Slovenija in Španija.

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

¹⁶ Uredba (ES) št. 1920/2006 Evropskega parlamenta in Sveta z dne 12. decembra 2006 o Evropskem centru za spremljanje drog in zasvojenosti z drogami (UL L 376, 27.12.2006, str. 1).

- (15) Zato bi moralo biti stališče Unije, da se butonitazen doda v Tabelo I Konvencije o mamilih.
- (16) Glede na oceno ECDD je 3-klorometkatinon (3-CMC; kemijsko ime: 1-(3-klorofenil)-2-(metilamino)propan-1-on) sintetični stimulans iz družine katinonov. 3-CMC je analog metkatinona, ki je pod nadzorom v skladu s Tabelo I Konvencije o psihotropnih substancah. 3-CMC trenutno ni pod mednarodnim nadzorom, vendar je bil za njegov izomer 4-CMC leta 2020 uveden mednarodni nadzor. Strokovni odbor SZO za odvisnost od drog pred tem ni pregledal 3-CMC. 3-CMC nima znanih terapevtskih uporab niti zanj ni bilo izdano dovoljenje za promet. Obstajajo zadostni dokazi, da se 3-CMC zlorablja ali da je verjetno, da se zlorablja, in lahko pomeni javni zdravstveni in družbeni problem, kar upravičuje uvedbo mednarodnega nadzora za to snov. Zato SZO priporoča, da se 3-CMC uvrsti v Tabelo II Konvencije o psihotropnih substancah.
- (17) Tveganja 3-CMC je ocenil znanstveni odbor EMCDDA, 3-CMC pa je bil z Delegirano direktivo Komisije (EU) 2022/1326¹⁷ že vključen v opredelitev pojma „prepovedana droga“ z Okvirnim sklepom 2004/757/PNZ. Spremlja ga EMCDDA. V času ocene tveganja novembra 2021 je bil 3-CMC odkrit v 23 državah članicah. Dve državi članici sta poročali o skupaj 10 smrtnih primerih s potrjeno izpostavljenostjo 3-CMC, ena država članica pa je poročala o eni akutni zastrupitvi s potrjeno izpostavljenostjo 3-CMC.
- (18) Zato bi moralo biti stališče Unije, da se 3-CMC vključi v Tabelo II Konvencije o psihotropnih substancah.
- (19) Glede na oceno ECDD je dipentilon (kemijsko ime: 1-(1,3-benzodioksol-5-il)-2-(dimetilamino)pentan-1-on) sintetični stimulans iz družine katinonov. Njegova kemijska struktura in farmakološke lastnosti so podobne kot pri drugih sintetičnih katinonih v Tabeli II Konvencije o psihotropnih substancah. Strokovni odbor SZO za odvisnost od drog pred tem ni pregledal dipentilona. Dipentilon nima znanih terapevtskih uporab niti zanj ni bilo izdano dovoljenje za promet. Obstajajo zadostni dokazi, da se dipentilon zlorablja ali da je verjetno, da se zlorablja, in lahko pomeni javni zdravstveni in družbeni problem, kar upravičuje uvedbo mednarodnega nadzora za to snov. Sporočena ni bila nobena odobrena uporaba v medicini. Zato SZO priporoča, da se dipentilon uvrsti v Tabelo II Konvencije o psihotropnih substancah.
- (20) Dipentilon je bil odkrit v 16 državah članicah in je pod nadzorom v vsaj štirih državah članicah. Dipentilon spremlja EMCDDA.
- (21) Zato bi moralo biti stališče Unije, da se dipentilon doda v Tabelo II Konvencije o psihotropnih substancah.
- (22) Glede na oceno ECDD 2-fluorodeskloroketamin (2-FDCK; kemijsko ime: 2-(2-fluorofenil)-2-metilamino-cikloheksanon) je arilcikloheksilamin, ki je kemično povezan z disociativnim anestetikom ketaminom. Strokovni odbor SZO za odvisnost od drog pred tem ni pregledal 2-FDCK. 2-FDCK nima znanih terapevtskih uporab niti zanj ni bilo izdano dovoljenje za promet. Obstajajo zadostni dokazi, da se 2-FDCK zlorablja ali da je verjetno, da se zlorablja, in lahko pomeni javni zdravstveni in družbeni problem, kar upravičuje uvedbo mednarodnega nadzora za to snov. Zato SZO priporoča, da se 2-FDCK uvrsti v Tabelo II Konvencije o psihotropnih substancah.

¹⁷ Delegirana direktiva Komisije (EU) 2022/1326 z dne 18. marca 2022 o spremembi Priloge k Okvirnemu sklepu Sveta 2004/757/PNZ v zvezi z vključitvijo novih psihoaktivnih snovi v opredelitev pojma „prepovedana droga“ (UL L 200, 29.7.2022, str. 148).

- (23) 2-FDCK je bil odkrit v 22 državah članicah in je pod nadzorom v vsaj petih državah članicah. 2-FDCK spremlja EMCDDA. Dve državi članici sta poročali o dveh smrtnih primerih, v katerih je bila potrjena izpostavljenost 2-FDCK. Tri države članice so poročale o skupno 11 akutnih zastrupitvah s potrjeno izpostavljenostjo 2-FDCK. Ena država članica je poročala o dodatnem primeru akutne zastrupitve, pri kateri se domneva izpostavljenost 2-FDCK.
- (24) Zato bi morale biti stališče Unije, da se 2-FDCK doda v Tabelo II Konvencije o psihotropnih substancah.
- (25) Primerno je določiti stališče, ki naj se v imenu Unije zastopa v Komisiji ZN za droge, saj bodo sklepi o vključitvi navedenih petih snovi v tabele lahko odločilno vplivali na vsebino prava Unije, in sicer na Okvirni sklep 2004/757/PNZ.
- (26) Stališče Unije izrazijo države članice Unije, ki so članice Komisije ZN za droge in delujejo skupno.
- (27) Okvirni sklep 2004/757/PNZ je za Dansko zavezujoč, zato Danska sodeluje pri sprejetju in uporabi tega sklepa.
- (28) Okvirni sklep 2004/757/PNZ je za Irsko zavezujoč, zato Irska sodeluje pri sprejetju in uporabi tega sklepa –

SPREJEL NASLEDNJI SKLEP:

Člen 1

Stališče, ki se v imenu Unije zastopa na sedeminšestdesetem zasedanju Komisije ZN za droge med 14. in 22. marcem 2024, ko bo navedeni organ sprejemal sklepe o vključitvi dodatnih snovi v tabele Enotne konvencije Združenih narodov o mamilih iz leta 1961, kakor je bila spremenjena s Protokolom iz leta 1972, in Konvencije Združenih narodov o psihotropnih substancah iz leta 1971, je v Prilogi k temu sklepu.

Člen 2

Stališče iz člena 1 izrazijo države članice, ki so članice Komisije ZN za droge in delujejo skupno v interesu Unije.

Člen 3

Ta sklep je naslovljen na države članice.

V Bruslju,

*Za Svet
predsednik*