



Europeiska
unionens råd

Bryssel den 9 januari 2024
(OR. en)

5111/24

**Interinstitutionellt ärende:
2024/0001(NLE)**

**CORDROGUE 1
SAN 8
RELEX 10**

FÖRSLAG

från:	Europeiska kommissionens generalsekreterare, undertecknat av Martine DEPREZ, direktör
inkom den:	9 januari 2024
till:	Thérèse BLANCHET, generalsekreterare för Europeiska unionens råd
Komm. dok. nr:	COM(2024) 2 final
Ärende:	Förslag till RÅDETS BESLUT om den ståndpunkt som ska intas på Europeiska unionens vägnar under den sextiosjunde sessionen i FN:s narkotikakommission om upptagande av ämnen i förteckningarna enligt FN:s allmänna narkotikakonvention från 1961, ändrad genom 1972 års protokoll, och konventionen om psykotropa ämnen från 1971

För delegationerna bifogas dokument – COM(2024) 2 final.

Bilaga: COM(2024) 2 final



EUROPEISKA
KOMMISSIONEN

Bryssel den 9.1.2024
COM(2024) 2 final

2024/0001 (NLE)

Förslag till

RÅDETS BESLUT

om den ståndpunkt som ska intas på Europeiska unionens vägnar under den sextiosjunde sessionen i FN:s narkotikakommission om upptagande av ämnen i förteckningarna enligt FN:s allmänna narkotikakonvention från 1961, ändrad genom 1972 års protokoll, och konventionen om psykotropa ämnen från 1971

MOTIVERING

1. FRÅGA SOM BEHANDLAS I FÖRSLAGET

Detta förslag avser ett beslut om fastställande av den ståndpunkt som ska intas på Europeiska unionens vägnar under den sextiosjunde sessionen i FN:s narkotikakommission om upptagande av ämnen i förteckningarna i FN:s allmänna narkotikakonvention från 1961, ändrad genom 1972 års protokoll, och FN:s konvention om psykotropa ämnen från 1971. Den sextiosjunde sessionen i FN:s narkotikakommission planeras äga rum den 14–22 mars 2024.

2. BAKGRUND TILL FÖRSLAGET

2.1. FN:s allmänna narkotikakonvention från 1961, ändrad genom 1972 års protokoll, och FN:s konvention om psykotropa ämnen från 1971

Förenta nationernas allmänna narkotikakonvention från 1961, ändrad genom 1972 års protokoll, (*narkotikakonventionen*)¹ har som syfte att bekämpa narkotikamissbruk med hjälp av samordnade internationella åtgärder. Det finns två slag av ingripanden och kontroll som används i kombination. För det första eftersträvas en begränsning av innehav, användning, handel, distribution, import, export, tillverkning och produktion av narkotika till uteslutande medicinska och vetenskapliga ändamål. För det andra bekämpas olaglig narkotikahandel genom internationellt samarbete för att motverka och avskräcka narkotikahandlare.

Genom FN:s konvention om psykotropa ämnen från 1971 (*konventionen om psykotropa ämnen*)² inrättades ett internationellt kontrollsystem för psykotropa ämnen. Konventionen kom till som en reaktion på diversifieringen och breddningen av spektrumet av droger som missbrukas. Genom konventionen infördes kontroller av ett antal syntetiska droger på grundval av dels deras potential för missbruk, dels deras terapeutiska värde.

Alla EU:s medlemsstater är parter i konventionerna, medan unionen inte är det.

2.2. FN:s narkotikakommission

FN:s narkotikakommission är en del av FN:s ekonomiska och sociala råd (*Ecosoc*) och dess funktioner och befogenheter fastställs bland annat i de två konventionerna. Den består av 53 av FN:s medlemsstater som väljs av Ecosoc. Tretton av EU:s medlemsstater kommer att vara medlemmar med rösträtt i narkotikakommissionen i mars 2024³. Unionen har observatörsstatus i narkotikakommissionen.

2.3. Akt som planeras av narkotikakommissionen

Narkotikakommissionen ändrar regelbundet den förteckning över ämnen som är bifogad konventionerna på grundval av rekommendationer från Världshälsoorganisationen (WHO), som får råd från expertkommittén mot narkotikamissbruk (ECDD).

¹ Förenta nationernas fördragssamling, volym 978, nr 14152.

² Förenta nationernas fördragssamling, volym 1019, nr 14956.

³ Belgien, Finland, Frankrike, Italien, Litauen, Malta, Nederländerna, Polen, Portugal, Slovenien, Spanien, Ungern och Österrike.

WHO rekommenderade den 15 november FN:s generalsekreterare⁴ att lägga till fem ämnen som granskats kritiskt av ECDD till förteckningarna i konventionerna.

Narkotikakommissionen ska vid sin sextiosjunde session, som planeras äga rum i Wien den 14–22 mars 2024, anta beslut om upptagande av dessa ämnen i förteckningarna i konventionerna.

3. DEN STÅNDPUNKT SOM SKA INTAS PÅ UNIONENS VÄGNAR

Ändringar av förteckningarna i konventionerna påverkar direkt tillämpningen av unionslagstiftningen på området narkotikakontroll i alla medlemsstater. I artikel 1.1 i rådets rambeslut 2004/757/RIF av den 25 oktober 2004 om minimibestämmelser för brottsrekvisit och påföljder för olaglig narkotikahandel (rambeslutet)⁵ anges att beteckningen ”narkotika” i rambeslutet används med betydelsen en substans som omfattas av antingen narkotikakonventionen eller konventionen om psykotropa ämnen och alla substanser som anges i bilagan till rambeslutet. Rambeslutet är därför tillämpligt på de ämnen som är upptagna i förteckningarna i narkotikakonventionen och konventionen om psykotropa ämnen. Ändringar i de förteckningar som fogats till dessa konventioner påverkar alltså direkt gemensamma EU-regler och ändrar räckvidden för dessa i enlighet med artikel 3.2 i fördraget om Europeiska unionens funktionssätt. Detta gäller oavsett om ämnet i fråga kontrolleras i hela unionen⁶.

ECDD granskade kritiskt sex ämnen vid sitt 46:e möte, nämligen två bensodiazepiner – bromazolam och flubromazepam –, en ny syntetisk opioid – butonitazen – två katinoner/stimulanter – 3-klormetkatinon (3-CMC) och dipentylon – och ett ämne av dissociationstyp – 2-fluordesklorketamin (2-FDCK).

Alla sex ämnen står under övervakning av Europeiska centrumet för kontroll av narkotika och narkotikamissbruk (EMCDDA). Dessutom har ett ämne redan underställts kontrollåtgärder i hela unionen: 3-CMC lades till i förteckningen över narkotika i rambeslutet 2022. Två av dessa ämnen – butonitazen och 2-FDCK – övervakas dessutom intensivt av EMCDDA. ECDD beslutade att rekommendera att fem av dessa upptas i bilagorna, nämligen bromazolam, butonitazen, 3-CMC, dipentylon och 2-FDCK.

Kommissionens förslag till unionens ståndpunkt är att unionen ställer sig bakom WHO:s rekommendationer – dvs. att de ovannämnda fem ämnena ska underställas kontroll – eftersom de ligger i linje med aktuell vetenskaplig kunskap. Uppgifter från EU:s databas över ny narkotika (*European Database on New Drugs*), som administreras av EMCDDA, stöder också tillägget av dessa nya psykoaktiva ämnen i förteckningarna i konventionerna.

Det är nödvändigt att rådet fastställer unionens ståndpunkt inför mötet i narkotikakommissionen när den ska besluta om upptagande av ämnen i förteckningarna. På grund av de begränsningar som unionens observatörsstatus ofrånkomligen innebär bör en sådan ståndpunkt uttryckas av de medlemsstater som kommer att vara medlemmar i

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

⁵ Europaparlamentets och rådets direktiv (EU) 2017/2103 av den 15 november 2017 om ändring av rådets rambeslut 2004/757/RIF i syfte att inkludera nya psykoaktiva substanser i definitionen av narkotika och om upphävande av rådets beslut 2005/387/RIF (EUT L 305, 21.11.2017, s. 12).

⁶ Se bilagan till rambeslutet.

narkotikakommissionen i mars 2024 och som agerar samfällt i unionens intresse inom narkotikakommissionen. Unionen är inte part i dessa konventioner men har exklusiv befogenhet på detta område.

Kommissionen föreslår därför en ståndpunkt som på Europeiska unionens vägnar ska uttryckas av de medlemsstater som kommer att vara medlemmar i narkotikakommissionen i mars 2024 under den sextiosjunde sessionen i narkotikakommissionen om upptagande av ämnen i förteckningarna i narkotikakonventionen och konventionen om psykotropa ämnen. Rådet har tidigare antagit sådana ståndpunkter, vilket gjort att EU vid de föregående mötena i narkotikakommissionen kunnat tala med en röst i frågan om upptagande av ämnen i internationella förteckningar, då de medlemsstater som ingick i narkotikakommissionen röstade för ett upptagande, i linje med den antagna unionsståndpunkten⁷.

4. RÄTTLIG GRUND

4.1. Förfarandemässig rättslig grund

4.1.1. Principer

I artikel 218.9 i EUF-fördraget föreskrivs att beslut ska antas ”om fastställande av vilka ståndpunkter som på unionens vägnar ska intas i ett organ som inrättas genom ett avtal, om detta organ ska anta akter med rättslig verkan, med undantag av sådana akter som kompletterar eller ändrar avtalets institutionella ram”.

Artikel 218.9 i EUF-fördraget är tillämplig oberoende av om unionen är medlem i organet eller part i avtalet⁸.

Begreppet ”akter med rättslig verkan” omfattar akter som har rättslig verkan med stöd av de regler i internationell rätt som tillämpas på organet i fråga. Det omfattar även instrument som inte har bindande verkan enligt internationell rätt, men som är ”ägnade att på ett avgörande sätt påverka innehållet i de bestämmelser som antas av unionslagstiftaren”⁹.

4.1.2. Tillämpning i det aktuella fallet

Narkotikakommissionen är ”ett organ som inrättats genom ett avtal” i den mening som avses i denna artikel, eftersom den är ett organ som har inrättats av FN:s ekonomiska och sociala råd (Ecosoc) och har tilldelats särskilda uppgifter inom ramen för narkotikakonventionen och konventionen om psykotropa ämnen.

De beslut om upptagande av ämnen i förteckningarna som fattas av narkotikakommissionen utgör ”akter med rättslig verkan” i den mening som avses i artikel 218.9 i EUF-fördraget. Enligt narkotikakonventionen och konventionen om psykotropa ämnen är narkotikakommissionens beslut bindande. Om en part lämnar in ett beslut från narkotikakommissionen för omprövning av Ecosoc inom den tillämpliga tidsfristen¹⁰ är Ecosocs beslut i ärendet slutgiltigt. Narkotikakommissionens beslut om upptagande av ämnen

⁷ Med ett enda undantag som har hänskjutits till domstolen.

⁸ Domstolens dom av den 7 oktober 2014, Tyskland/rådet, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, punkt 64.

⁹ Domstolens dom av den 7 oktober 2014, Tyskland mot rådet, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, punkterna 61–64.

¹⁰ Artikel 3.7 i narkotikakonventionen och artikel 2.7 i konventionen om psykotropa ämnen.

i förteckningarna har även rättsverkan för EU:s rättsordning genom unionslagstiftningen, i och med att de på ett avgörande sätt kan påverka innehållet i EU-lagstiftning, nämligen rådets rambeslut 2004/757/RIF. Ändringar av förteckningarna i konventionerna påverkar direkt tillämpningen av denna EU-rättsakt.

Den planerade akten varken kompletterar eller ändrar avtalets institutionella ram.

Den förfarandemässiga rättsliga grunden för det föreslagna beslutet är därför artikel 218.9 i EUF-fördraget.

4.2. Materiell rättslig grund

4.2.1. Principer

Den materiella rättsliga grunden för ett beslut enligt artikel 218.9 i EUF-fördraget är främst beroende av syftet med och innehållet i den planerade akt avseende vilken en ståndpunkt intas på unionens vägnar.

4.2.2. Tillämpning i det aktuella fallet

Det främsta syftet och innehållet i den planerade akten avser olaglig narkotikahandel.

Den materiella rättsliga grunden för det föreslagna beslutet är därför artikel 83.1 i EUF-fördraget som anger att olaglig narkotikahandel utgör brottslighet med ett gränsöverskridande inslag och ger Europaparlamentet och rådet befogenhet att fastställa minimiregler om fastställande av brottsrekvisit och påföljder inom området olaglig narkotikahandel.

4.3. Variabel geometri

Danmark är bundet av rådets rambeslut 2004/757/RIF i den lydelse som gällde till och med den 21 november 2018 där det i artikel 1 anges att beteckningen ”narkotika” används i betydelsen alla ämnen som omfattas av antingen narkotikakonventionen eller konventionen om psykotropa ämnen. Eftersom narkotikakommissionens beslut om upptagande av ämnen i förteckningarna påverkar gemensamma regler på området olaglig narkotikahandel som Danmark är bundet av, deltar Danmark i antagandet av rådets beslut om fastställande av den ståndpunkt som ska intas på unionens vägnar när sådana beslut om upptagande av ämnen i förteckningarna antas.

Irland är bundet av rambeslutet och deltar därför i antagandet av rådets beslut om fastställande av den ståndpunkt som ska intas på unionens vägnar när sådana beslut om upptagande av ämnen i förteckningarna antas.

4.4. Slutsats

Den rättsliga grunden för det föreslagna beslutet är artikel 83.1 i EUF-fördraget, jämförd med artikel 218.9 i EUF-fördraget.

5. BUDGETKONSEKVENSER

Det finns inga budgetkonsekvenser.

Förslag till

RÅDETS BESLUT

om den ståndpunkt som ska intas på Europeiska unionens vägnar under den sextiosjunde sessionen i FN:s narkotikakommission om upptagande av ämnen i förteckningarna enligt FN:s allmänna narkotikakonvention från 1961, ändrad genom 1972 års protokoll, och konventionen om psykotropa ämnen från 1971

EUROPEISKA UNIONENS RÅD HAR ANTAGIT DETTA BESLUT

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt (*EUF-fördraget*), särskilt artikel 83.1 jämförd med artikel 218.9,

med beaktande av Europeiska kommissionens förslag, och

av följande skäl:

- (1) Förenta nationernas allmänna narkotikakonvention från 1961, ändrad genom 1972 års protokoll, (*narkotikakonventionen*)¹¹ trädde i kraft den 8 augusti 1975.
- (2) I enlighet med artikel 3 i narkotikakonventionen får narkotikakommissionen besluta att lägga till ämnen i förteckningarna i den konventionen. Kommissionen kan göra ändringar i förteckningarna endast i enlighet med rekommendationerna från Världshälsoorganisationen (WHO), men den kan också besluta att inte göra de ändringar som rekommenderas av Världshälsoorganisationen.
- (3) FN:s konvention om psykotropa ämnen från 1971 (*konventionen om psykotropa ämnen*)¹² trädde i kraft den 16 augusti 1976.
- (4) Enligt artikel 2 i konventionen om psykotropa ämnen får narkotikakommissionen besluta att lägga till ämnen i förteckningarna i den konventionen, eller stryka dem, på grundval av WHO:s rekommendationer. Narkotikakommissionen har ett stort utrymme att efter eget skön beakta ekonomiska, sociala, juridiska, administrativa och andra faktorer, men får inte agera godtyckligt.
- (5) Ändringar av förteckningarna i narkotikakonventionen och konventionen om psykotropa ämnen påverkar direkt unionsrättens tillämpningsområde vad gäller narkotikakontroll. Rådets rambeslut 2004/757/RIF¹³ är tillämpligt på de ämnen som anges i förteckningarna i dessa konventioner. Ändringar i de förteckningar som fogats till dessa konventioner påverkar alltså direkt gemensamma unionsregler och ändrar räckvidden för dessa i enlighet med artikel 3.2 i EUF-fördraget.

¹¹ Förenta nationernas fördragssamling, volym 978, nr 14152.

¹² Förenta nationernas fördragssamling, volym 1019, nr 14956.

¹³ Rådets rambeslut 2004/757/RIF av den 25 oktober 2004 om minimibestämmelser för brottsrekvisit och påföljder för olaglig narkotikahandel (EUT L 335, 11.11.2004, s. 8).

- (6) Narkotikakommissionen ska under sin sextiosjunde session, som planeras till den 14–22 mars 2024 i Wien, besluta om att lägga till fem nya ämnen i förteckningarna i narkotikakonventionen och konventionen om psykotropa ämnen.
- (7) Unionen är inte part vare sig i narkotikakonventionen eller i konventionen om psykotropa ämnen. Den har observatörsstatus utan rösträtt i narkotikakommissionen, där tretton medlemsstater är medlemmar med rösträtt i mars 2024¹⁴. Det är nödvändigt att rådet bemyndigar dessa medlemsstater att uttrycka unionens ståndpunkt i fråga om upptagande av ämnen i förteckningarna i dessa konventioner, eftersom beslut om att lägga till nya ämnen i deras förteckningar omfattas av unionens exklusiva befogenhet.
- (8) WHO har rekommenderat att ett nytt ämne läggs till i förteckning I i narkotikakonventionen, tre nya ämnen i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen och ett nytt ämne i förteckning IV i konventionen om psykotropa ämnen¹⁵.
- (9) Alla de ämnen som granskats av WHO:s expertkommitté mot narkotikamissbruk (ECDD) och som av WHO rekommenderas bli upptagna i förteckningarna övervakas av Europeiska centrumet för kontroll av narkotika och narkotikamissbruk (EMCDDA) som nya psykoaktiva ämnen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1920/2006¹⁶.
- (10) Enligt ECDD:s bedömning är bromazolam (IUPAC-namn: 8-brom-1-metyl-6-fenyl-4*H*-[1,2,4]triazol[4,3-*a*][1,4]bensodiazepin) en triazolbensodiazepin. Bromazolam granskades tidigare av ECDD vid dess fyrtiofemte möte och sattes under övervakning. Bromazolam har ingen känd terapeutisk användning och inte heller något godkännande för försäljning. Bevisningen för att bromazolam missbrukas eller sannolikt kommer att missbrukas och kan utgöra ett problem för folkhälsan och samhället är tillräcklig för att underställa ämnet internationell kontroll. WHO rekommenderar följaktligen att bromazolam upptas i förteckning IV i konventionen om psykotropa ämnen.
- (11) Bromazolam har upptäckts i 19 medlemsstater och kontrolleras i minst fyra medlemsstater. Bromazolam är under övervakning av EMCDDA. En akut förgiftning relaterad till bekräftad exponering för bromazolam rapporterats av en medlemsstat. Ytterligare en akut förgiftning relaterad till misstänkt exponering för bromazolam rapporterats av en medlemsstat. Totalt 15 dödsfall relaterade till bekräftad exponering för bromazolam har rapporterats av fem medlemsstater.
- (12) Unionens ståndpunkt bör därför vara att bromazolam ska läggas till i förteckning IV i konventionen om psykotropa ämnen.
- (13) Enligt ECDD:s bedömning är butonitazen (IUPAC-namn: 2- [(4-butoxifenyl) metyl] - *N*, *N*-dietyl-5-nitro-1*H*-benzimidazol-1-etanamin) en syntetisk opioid ("nitazen") som är ett derivat av benzimidazol och har en kemisk struktur och farmakologisk verkan som liknar den hos läkemedel i förteckning I i narkotikakonventionen. Butonitazen har inte tidigare granskats av ECDD. Butonitazen har ingen känd terapeutisk användning

¹⁴ Belgien, Finland, Frankrike, Italien, Litauen, Malta, Nederländerna, Polen, Slovenien, Spanien, Tyskland, Ungern och Österrike.

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

¹⁶ Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1920/2006 av den 12 december 2006 om Europeiska centrumet för kontroll av narkotika och narkotikamissbruk (EUT L 376, 27.12.2006, s. 1).

och inte heller något godkännande för försäljning. Bevisningen för att butonitazen missbrukas eller sannolikt kommer att missbrukas och kan utgöra ett problem för folkhälsan och samhället är tillräcklig för att underställa ämnet internationell kontroll. WHO rekommenderar följaktligen att butonitazen upptas i förteckning I i narkotikakonventionen.

- (14) Butonitazen har upptäckts i sju medlemsstater och kontrolleras i minst tre medlemsstater. Butonitazen är under intensiv övervakning av EMCDDA. En dödsfall relaterat till bekräftad exponering för butonitazen har rapporterats av en medlemsstat.
- (15) Unionens ståndpunkt bör därför vara att butonitazen ska läggas till i förteckning I i narkotikakonventionen.
- (16) Enligt ECDD:s bedömning är 3-klorometkatinon, (3-CMC: IUPAC-namn: 1-(3-klorfenyl)-2-(metylamino)propan-1-on) ett syntetiskt stimulerande medel i katinonfamiljen. 3-CMC är en analog till läkemedlet metkatinon som omfattas av förteckning I i konventionen om psykotropa ämnen. 3-CMC står för närvarande inte under internationell kontroll, men dess isomer 4-CMC ställdes under internationell kontroll 2020. 3-CMC har inte tidigare granskats av WHO:s expertkommitté mot narkotikamissbruk. 3-CMC har ingen känd terapeutisk användning och inte heller något godkännande för försäljning. Bevisningen för att 3-CMC missbrukas eller sannolikt kommer att missbrukas och kan utgöra ett problem för folkhälsan och samhället är tillräcklig för att underställa ämnet internationell kontroll. WHO rekommenderar följaktligen att 3-CMC upptas i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.
- (17) Riskerna med 3-CMC har bedömts av EMCDDA:s vetenskapliga kommitté och 3-CMC har redan inkluderats i definitionen av narkotika enligt rambeslut 2004/757/RIF genom kommissionens delegerade direktiv (EU) 2022/1326¹⁷. Ämnet är under övervakning av EMCDDA. Vid tidpunkten för riskbedömningen i november 2021 hade 3-CMC upptäckts i 23 medlemsstater. Totalt 10 dödsfall med bekräftad exponering för 3-CMC hade rapporterats av två medlemsstater och en akut förgiftning med bekräftad exponering för 3-CMC hade rapporterats av en medlemsstat.
- (18) Unionens ståndpunkt bör därför vara att 3-CMC ska läggas till i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.
- (19) Enligt ECCD:s bedömning är dipentylon (IUPAC-namn: 1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(dimetylamino)pentan-1-on) ett syntetiskt stimulerande medel i katinonfamiljen. Det har en kemisk struktur och farmakologi som liknar den hos andra syntetiska katinoner i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen. Dipentylon har inte tidigare granskats av WHO:s expertkommitté mot narkotikamissbruk. Dipentylon har ingen känd terapeutisk användning och inte heller något godkännande för försäljning. Bevisningen för att dipentylon missbrukas eller sannolikt kommer att missbrukas och kan utgöra ett problem för folkhälsan och samhället är tillräcklig för att underställa ämnet internationell kontroll. Ingen godkänd medicinsk användning har rapporterats. WHO rekommenderar följaktligen att dipentylon upptas i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.

¹⁷ Kommissionens delegerade direktiv (EU) 2022/1326 av den 18 mars 2022 om ändring av bilagan till rådets rambeslut 2004/757/RIF vad gäller inkludering av nya psykoaktiva substanser i definitionen av begreppet "narkotika" (EUT L 200, 29.7.2022, s. 148).

- (20) Dipentylon har upptäckts i 16 medlemsstater och kontrolleras i minst fyra medlemsstater. Dipentylon är under övervakning av EMCDDA.
- (21) Unionens ståndpunkt bör därför vara att dipentylon ska läggas till i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.
- (22) According to the assessment by the ECDD, 2-fluorodeschloroketamine (2-FDCK; IUPAC-namn: 2-(2-fluorfenyl)-2-metylamino-cyklohexanon) en arylcyklohexylamin som är kemiskt besläktad med det dissociativa bedövningsmedlet ketamin. 2-FDCK har inte tidigare granskats av WHO:s expertkommitté mot narkotikamissbruk. 2-FDCK har ingen känd terapeutisk användning och inte heller något godkännande för försäljning. Bevisningen för att 2-FDCK missbrukas eller sannolikt kommer att missbrukas och kan utgöra ett problem för folkhälsan och samhället är tillräcklig för att underställa ämnet internationell kontroll. WHO rekommenderar följaktligen att 2-FDCK upptas i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.
- (23) 2-FDCK har upptäckts i 22 medlemsstater och kontrolleras i minst fyra medlemsstater. 2-FDCK är under intensiv övervakning av EMCDDA. Totalt två dödsfall relaterade till bekräftad exponering för 2-FDCK har rapporterats av två medlemsstater. Totalt 11 akuta förgiftningar relaterade till bekräftad exponering för 2-FDCK har rapporterats av tre medlemsstater. Ytterligare ett fall av akut förgiftning relaterad till misstänkt exponering för 2-FDCK har rapporterats av en medlemsstat.
- (24) Unionens ståndpunkt bör därför vara att 2-FDCK ska läggas till i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.
- (25) Det är lämpligt att fastställa den ståndpunkt som ska intas på unionens vägnar i narkotikakommissionen, eftersom besluten om upptagande av ämnen i förteckningarna vad gäller de fem ämnena på ett avgörande sätt kommer att kunna påverka innehållet i unionsrätten, nämligen rambeslut 2004/757/RIF.
- (26) Unionens ståndpunkt ska uttryckas av de medlemsstater som är medlemmar i CND och som agerar samfällt.
- (27) Danmark är bundet av rambeslut 2004/757/RIF och deltar därför i antagandet och tillämpningen av det här beslutet.
- (28) Irland är bundet av rambeslut 2004/757/RIF och deltar därför i antagandet och tillämpningen av det här beslutet.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Den ståndpunkt som ska intas på unionens vägnar under den sextiosjunde sessionen i FN:s narkotikakommission den 14–22 mars 2024, när detta organ ska anta beslut om att lägga till ämnen i förteckningarna i Förenta nationernas allmänna narkotikakonvention från 1961, ändrad genom 1972 års protokoll, och Förenta nationernas konvention om psykotropa ämnen från 1971, anges i bilagan till det här beslutet.

Artikel 2

Den ståndpunkt som avses i artikel 1 ska uttryckas av de medlemsstater som är medlemmar i FN:s narkotikakommission och som agerar samfällt i unionens intresse.

Artikel 3

Detta beslut riktar sig till medlemsstaterna.

Utfärdat i Bryssel den

*På rådets vägnar
Ordförande*