



Consejo de la
Unión Europea

Bruselas, 2 de febrero de 2018
(OR. en)

5390/18

**Expediente interinstitucional:
2017/0341 (NLE)**

**CORDROGUE 8
SAN 21
ENFOPOL 20**

ACTOS LEGISLATIVOS Y OTROS INSTRUMENTOS

Asunto: Proyecto de DECISIÓN DE EJECUCIÓN DEL CONSEJO por la que se somete la nueva sustancia psicoactiva N (1-amino-3-metil-1-oxobutan-2-il)-1-(ciclohexilmetil)-1H-indazol-3-carboxamida (AB-CHMINACA) a medidas de control

PROYECTO

DECISIÓN DE EJECUCIÓN (UE) 2018/... DEL CONSEJO

de...

por la que se somete la nueva sustancia psicoactiva

***N*-(1-amino-3-metil-1-oxobutan-2-il)-1-(ciclohexilmetil)-1*H*-indazol-3-carboxamida
(AB-CHMINACA) a medidas de control**

EL CONSEJO DE LA UNIÓN EUROPEA,

Visto el Tratado de Funcionamiento de la Unión Europea,

Vista la Decisión 2005/387/JAI del Consejo, de 10 de mayo de 2005, relativa al intercambio de información, la evaluación del riesgo y el control de las nuevas sustancias psicotrópicas¹, y en particular su artículo 8, apartado 3,

Vista la propuesta de la Comisión Europea,

Visto el dictamen del Parlamento Europeo²,

¹ DO L 127 de 20.5.2005, p. 32.

² DO C

Considerando lo siguiente:

- (1) En una sesión especial del Comité Científico ampliado del Observatorio Europeo de las Drogas y las Toxicomanías, se redactó, de conformidad con el artículo 6 de la Decisión 2005/387/JAI, un informe de evaluación del riesgo de la nueva sustancia psicoactiva *N*-(1-amino-3-metil-1-oxobutan-2-il)-1-(ciclohexilmetil)-1*H*-indazol-3-carboxamida (en lo sucesivo, «AB-CHMINACA»), que se presentó a la Comisión y al Consejo el 14 de noviembre de 2017.
- (2) La AB-CHMINACA es un cannabinoide sintético. Produce efectos similares al THC, responsable de los principales efectos psicoactivos del cannabis, pero la AB-CHMINACA presenta una mayor toxicidad mortal. La gran potencia de la AB-CHMINACA, por un lado, y el hecho de que puede estar presente en proporciones altas o desconocidas y variables en mezclas para fumar, por otro lado, constituye un riesgo importante de intoxicación.
- (3) La AB-CHMINACA está presente en la Unión Europea al menos desde abril de 2014 y se ha detectado en veinticuatro Estados miembros. Debido a su naturaleza y a que la AB-CHMINACA no es objeto de pruebas sistemáticas de detección, es probable que el número de casos notificados sea inferior al real. En la mayoría de los casos, la AB-CHMINACA se ha incautado en material vegetal, pero también se ha incautado en polvo y, en menor medida, en otras formas físicas, por ejemplo, en forma líquida y como líquido aplicado sobre papel secante. Se han realizado más de 4 600 incautaciones dentro de la Unión.

- (4) Seis Estados miembros han notificado treinta y una muertes asociadas a la AB-CHMINACA. En al menos nueve de estos casos, la AB-CHMINACA fue la causa de la muerte o contribuyó probablemente a la misma. Además, cuatro Estados miembros notificaron siete casos de intoxicación aguda no mortal asociados a la AB-CHMINACA. Debido a la naturaleza de la AB-CHMINACA, es probable que el número de casos detectados y notificados de intoxicaciones mortales y no mortales causadas por la AB-CHMINACA sea inferior al real.
- (5) No se dispone de información sobre la implicación de la delincuencia organizada en la producción, la distribución, el tráfico y el suministro de AB-CHMINACA dentro de la Unión. Los datos disponibles apuntan a que la AB-CHMINACA es producida por empresas químicas con sede en China.
- (6) Por lo general, la AB-CHMINACA se vende en pequeñas cantidades y al por mayor en tiendas especializadas (*head shops*) bajo la denominación «euforizantes legales» tanto en mezclas para fumar como en polvo, así como por internet como sustitutivo «legal» del cannabis. También se puede comprar directamente en el mercado de drogas ilegales. Dado que estos productos no suelen indicar sus ingredientes en su envase, la mayoría de los usuarios ignoran que están consumiendo AB-CHMINACA, o incluso que están utilizando un cannabinoide sintético en general.
- (7) La AB-CHMINACA no tiene ningún uso médico ni veterinario reconocido en la Unión, ni, al parecer, en ningún otro lugar. Aparte de su uso como patrón de referencia analítica y en la investigación científica, no hay indicaciones de que pueda utilizarse para otros fines.

- (8) El informe de evaluación del riesgo revela que muchas de las cuestiones relacionadas con la AB-CHMINACA planteadas por la falta de datos relativos a los riesgos para la salud personal, para la salud pública y para la sociedad podrían encontrar respuesta en el marco de nuevas investigaciones. No obstante, las pruebas y la información disponibles sobre los riesgos sanitarios y sociales que plantea la AB-CHMINACA son motivos suficientes para someterla a medidas de control en toda la Unión.
- (9) La AB-CHMINACA no figura en la lista de control de la Convención Única de 1961 sobre Estupefacientes de las Naciones Unidas ni en la del Convenio sobre Sustancias Psicotrópicas de 1971 de las Naciones Unidas. La AB-CHMINACA está siendo evaluada actualmente por el sistema de las Naciones Unidas y ha sido revisada en la 39.ª reunión del Comité de Expertos en Farmacodependencia de la OMS, celebrada del 6 al 10 de noviembre de 2017 en Ginebra. Ello no es óbice para que la Unión decida someter la AB-CHMINACA a medidas de control.
- (10) Dado que dieciocho Estados miembros controlan la AB-CHMINACA a través de su legislación de control de las drogas y que tres Estados miembros la controlan mediante legislación en otros ámbitos, someter la AB-CHMINACA a medidas de control en toda la Unión contribuiría a evitar la aparición de obstáculos a la cooperación judicial y policial transfronteriza y ayudaría a prevenir los riesgos que pueden plantear la disponibilidad y el consumo de dicha sustancia.

- (11) La Decisión 2005/387/JAI otorga al Consejo competencias de ejecución con miras a dar una respuesta rápida y basada en los conocimientos y la experiencia, a escala de la Unión, a la aparición de nuevas sustancias psicoactivas detectadas y notificadas por los Estados miembros, sometiéndolas a medidas de control en toda la Unión. Dado que se cumplen las condiciones y se ha seguido el procedimiento para que se ejerzan dichas competencias de ejecución, debe adoptarse una decisión de ejecución a fin de someter la AB-CHMINACA a medidas de control en toda la Unión.
- (12) Dinamarca está vinculada por la Decisión 2005/387/JAI y participa, por lo tanto, en la adopción y aplicación de la presente Decisión, que pone en práctica la Decisión 2005/387/JAI.
- (13) Irlanda está vinculada por la Decisión 2005/387/JAI y participa, por lo tanto, en la adopción y aplicación de la presente Decisión, que pone en práctica la Decisión 2005/387/JAI.
- (14) El Reino Unido no está vinculado por la Decisión 2005/387/JAI y no participa, por lo tanto, en la adopción y aplicación de la presente Decisión, ni queda vinculado por ella ni sujeto a su aplicación.

HA ADOPTADO LA PRESENTE DECISIÓN:

Artículo 1

La nueva sustancia psicoactiva *N*-(1-amino-3-metil-1-oxobutan-2-il)-1-(ciclohexilmetil)-1*H*-indazol-3-carboxamida (en lo sucesivo, «AB-CHMINACA») será sometida a medidas de control en toda la Unión.

Artículo 2

A más tardar el... [*un año a partir de la fecha de publicación de la presente Decisión*], los Estados miembros adoptarán, de conformidad con su Derecho nacional, las medidas necesarias para someter la AB-CHMINACA a las medidas de control y las sanciones penales previstas en su legislación, en cumplimiento de las obligaciones que les incumben en virtud del Convenio sobre Sustancias Psicotrópicas de 1971 de las Naciones Unidas.

Artículo 3

La presente Decisión entrará en vigor el día siguiente al de su publicación en el *Diario Oficial de la Unión Europea*.

La presente Decisión se aplicará de conformidad con los Tratados.

Hecho en Bruselas, el

Por el Consejo

El Presidente
