



Brüsszel, 2025. február 25.  
(OR. en)

6155/25

---

---

Intézményközi referenciaszám:  
2025/0002(NLE)

---

---

CORDROGUE 19  
SAN 46  
RELEX 187

### **JOGALKOTÁSI AKTUSOK ÉS EGYÉB ESZKÖZÖK**

---

Tárgy: A TANÁCS HATÁROZATA az 1972. évi jegyzőkönyvvel módosított, 1961. évi Egységes Kábítószer Egyezmény és a pszichotrop anyagokról szóló, 1971. évi egyezmény szerinti anyagjegyzékekbe való felvétel tekintetében a Kábítószer-bizottság 68. ülészakán az Európai Unió által képviselendő álláspontról

---

## A TANÁCS (EU) 2025/... HATÁROZATA

(...)

**az 1972. évi jegyzőkönyvvel módosított, 1961. évi Egységes Kábítószer Egyezmény  
és a pszichotrop anyagokról szóló, 1971. évi egyezmény szerinti  
anyagjegyzékekbe való felvétel tekintetében a Kábítószer-bizottság 68. ülészakán  
az Európai Unió által képviselendő álláspontról**

AZ EURÓPAI UNIÓ TANÁCSA,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre és különösen annak 83. cikke (1) bekezdésére, összefüggésben annak 218. cikke (9) bekezdésével,

tekintettel az Európai Bizottság javaslatára,

mivel:

- (1) Az Egyesült Nemzetek Szervezetének (ENSZ) az 1972. évi jegyzőkönyvvel módosított, 1961. évi Egységes Kábítószer Egyezménye (a továbbiakban: a Kábítószer Egyezmény)<sup>1</sup> 1975. augusztus 8-án hatályba lépett.
- (2) A Kábítószer Egyezmény 3. cikke értelmében a Kábítószer-bizottság dönthet bizonyos anyagoknak az említett egyezmény jegyzékeibe történő felvételéről. Amikor az Egészségügyi Világszervezet (WHO) arról értesíti a Kábítószer-bizottságot, hogy vegyen fel bizonyos anyagokat a jegyzékekbe, a Kábítószer-bizottság csak a WHO által küldött értesítéssel összhangban módosíthatja a jegyzékeket, azonban dönthet úgy is, hogy nem hajtja végre az említett értesítésben foglalt változtatásokat.
- (3) A pszichotrop anyagokról szóló, 1971. évi ENSZ-egyezmény (a továbbiakban: a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény)<sup>2</sup> 1976. augusztus 16-án hatályba lépett.
- (4) A pszichotrop anyagokról szóló egyezmény 2. cikke értelmében a Kábítószer-bizottság dönthet úgy, hogy bizonyos anyagokat felvesz az említett egyezmény jegyzékeibe, vagy törli azokat. A Kábítószer-bizottság széles mérlegelési jogkörrel rendelkezik a WHO ajánlásai, valamint a gazdasági, társadalmi, jogi, adminisztratív és egyéb tényezők figyelembevétele tekintetében, azonban a Kábítószer-bizottság nincs felhatalmazva arra, hogy önkényesen járjon el.

---

<sup>1</sup> Az Egyesült Nemzetek Szerződéseinek Tára, 978. kötet, 14152. szám.

<sup>2</sup> Az Egyesült Nemzetek Szerződéseinek Tára, 1019. kötet, 14956. szám.

- (5) A Kábítószer Egyezmény és a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény jegyzékeinek változtatásai közvetlen hatást gyakorolnak a kábítószer-ellenőrzés terén alkalmazandó uniós jog tárgyi hatályára. Az említett egyezmények jegyzékeiben szereplő anyagokra a 2004/757/IB tanácsi kerethatározat<sup>3</sup> alkalmazandó. Ezért az említett egyezmények jegyzékeinek bármely változtatása közvetlenül beépül a közös uniós szabályokba.
- (6) A Kábítószer-bizottság a 2025. március 10–14. között, Bécsben megrendezésre kerülő 68. ülészakán várhatóan határoz majd hat új anyagnak a Kábítószer Egyezmény és a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény jegyzékeibe való felvételéről.
- (7) Az Unió nem részes fele sem a Kábítószer Egyezménynek, sem pedig a pszichotrop anyagokról szóló egyezménynek. Szavazati jogot nem biztosító megfigyelői státusszal rendelkezik a Kábítószer-bizottságban, amelyben 2025 márciusában 13 tagállam<sup>4</sup> rendelkezik szavazati jogot biztosító tagsággal. A Tanácsnak fel kell hatalmaznia az említett tagállamokat arra, hogy képviseljék az Unió álláspontját az említett egyezmények szerinti anyagjegyzékekbe való felvétel tekintetében, mivel az új anyagoknak a jegyzékekbe való felvételére vonatkozó határozatok az Unió hatáskörébe tartoznak.

---

<sup>3</sup> A Tanács 2004/757/IB kerethatározata (2004. október 25.) a tiltott kábítószer-kereskedelem területén a bűncselekmények tényállási elemeire és a büntetésekre vonatkozó minimumszabályok megállapításáról (HL L 335., 2004.11.11., 8. o., ELI: [http://data.europa.eu/eli/dec\\_framw/2004/757/oj](http://data.europa.eu/eli/dec_framw/2004/757/oj)).

<sup>4</sup> Belgium, Spanyolország, Franciaország, Olaszország, Litvánia, Magyarország, Málta, Hollandia, Ausztria, Lengyelország, Portugália, Szlovénia és Finnország.

- (8) A WHO azt ajánlotta, hogy négy új anyag kerüljön fel a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe, egy új anyag a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe, egy új anyag pedig a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény IV. jegyzékébe.
- (9) Az Európai Unió Kábítószer-ügynöksége (EUDA) az (EU) 2023/1322 európai parlamenti és tanácsi rendelet<sup>5</sup> alapján a WHO kábítószer-függőséggel foglalkozó szakértői bizottsága (a továbbiakban: a szakértői bizottság) által megvizsgált és a WHO által a jegyzékekbe való felvételre ajánlott valamennyi anyagot figyelemmel kíséri új pszichoaktív anyagként.
- (10) A szakértői bizottság értékelése szerint a protonitazepén (IUPAC-név: 5-nitro-2-[(4-propoxifenil)metil]-1-(2-pirrolidin-1-ilet)benzimidazol) a nitazén-analógok családjába tartozó szintetikus opioid. A protonitazepént a WHO korábban nem vizsgálta hivatalosan. A protonitazepénnek nincs ismert terápiás felhasználása vagy forgalombahozatali engedélye. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre arra vonatkozóan, hogy a protonitazepénnel visszaélnek vagy valószínűleg visszaélnek, és ez népegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi az anyag nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy a protonitazepén kerüljön fel a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.

---

<sup>5</sup> Az Európai Parlament és a Tanács (EU) 2023/1322 rendelete (2023. június 27.) az Európai Unió Kábítószer-ügynökségéről (EUDA) és az 1920/2006/EK rendelet hatályon kívül helyezéséről (HL L 166., 2023.6.30., 6. o., ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2023/1322/oj>).

- (11) Hat tagállamban észlelték a protonitazepént, és azt legalább két tagállamban ellenőrzés alá vonták. A protonitazepént az EUDA fokozott ellenőrzés alatt tartja. Egy tagállam hetvennégy olyan esetről számolt be, amikor feltehetően protonitazepénnek való kitétség miatt heveny mérgezés következett be.
- (12) Helyénvaló ezért, hogy az Unió álláspontja az legyen, hogy támogatja a protonitazepén felvételét a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (13) A szakértői bizottság értékelése szerint a metonitazepén (IUPAC-név: 2-[(4-metoxifenil)metil]-5-nitro-1-(2-pirrolidin-1-iletíl)-1*H*-benzoimidazol) a nitazén-analógok családjába tartozó szintetikus opioid. A metonitazepént a WHO korábban nem vizsgálta hivatalosan. A metonitazepénnek nincs ismert terápiás felhasználása vagy forgalombahozatali engedélye. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre arra vonatkozóan, hogy a metonitazepénnel visszaélnek vagy valószínűleg visszaélnek, és ez népegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi az anyag nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy a metonitazepén kerüljön fel a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (14) Négy tagállamban észlelték a metonitazepént, és azt legalább két tagállamban ellenőrzés alá vonták. A metonitazepént az EUDA fokozott ellenőrzés alatt tartja.
- (15) Helyénvaló ezért, hogy az Unió álláspontja az legyen, hogy támogatja a metonitazepén felvételét a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.

- (16) A szakértői bizottság értékelése szerint az etonitazepipne (IUPAC-név: 2-[(4-etocefenil)metil]-5-nitro-1-(2-piperidin-1-iletil)-1*H*-benzoimidazol) az együttesen „nitazéneként” ismert szintetikus 2-benzil-benzimidazol opioidok egyike. Az etonitazepipnét a WHO korábban nem vizsgálta hivatalosan. Az etonitazepipnének nincs ismert terápiás felhasználása vagy forgalombahozatali engedélye. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre arra vonatkozóan, hogy az etonitazepipnével visszaélnek vagy valószínűleg visszaélnek, és ez népegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi az anyag nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy az etonitazepipne kerüljön fel a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (17) Öt tagállamban észlelték az etonitazepipnét, és azt legalább hat tagállamban ellenőrzés alá vonták. Az etonitazepipnét az EUDA ellenőrzés alatt tartja. Három tagállam összesen két olyan halálesetet és egy olyan heveny mérgezéses esetet jelentett be, amelyben az etonitazepipnének való kitettséget megerősítették.
- (18) Helyénvaló ezért, hogy az Unió álláspontja az legyen, hogy támogatja az etonitazepipne felvételét a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.

- (19) A szakértői bizottság értékelése szerint az *N*-dezetil-izotonitazént (IUPAC-név: *N*-etil-2-[2-[(4-izopropoxifenil)metil]-5-nitro-benzimidazol-1-il]etánamin) egy benzimidazolból származó szintetikus opioid, amely a kémiai szerkezet és farmakológiai hatás szempontjából hasonlóságot mutat az 1961. évi ENSZ-egyezmények I. jegyzékébe felvett kábítószerrel, például az izotonitazénnel, és az izotonitazén metabolitja. Az *N*-dezetil-izotonitazént a WHO korábban nem vizsgálta hivatalosan. Az *N*-dezetil-izotonitazénnek nincs ismert terápiás felhasználása vagy forgalombahozatali engedélye. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre arra vonatkozóan, hogy az *N*-dezetil-izotonitazénnel visszaélnek vagy valószínűleg visszaélnek, és ez népegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi az anyag nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy az *N*-dezetil-izotonitazént vegyék fel a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (20) Az *N*-dezetil-izotonitazént két tagállamban észlelték, és legalább két tagállamban tartják ellenőrzés alatt. Az *N*-dezetil-izotonitazént az EUDA fokozott ellenőrzés alatt tartja. Egy tagállam összesen két olyan halálesetet jelentett be, amelynél az *N*-dezetil-izotonitazénnek való kitétséget megerősítették.
- (21) Helyénvaló ezért, hogy az Unió álláspontja az legyen, hogy támogatja az *N*-dezetil-izotonitazén felvételét a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.



- (22) A szakértői bizottság értékelése szerint a hexahidrokanabinol (IUPAC-név: 6a,7,8,9,10,10a-hexahidro-6,6,9-trimetil-3-pentil-6*H*-dibenzo[*b,d*]pirán-1-ol) egy félszintetikus kannabinoid, amelyet leggyakrabban kannabidiolból mint prekursorból szintetizálnak. A hexahidrokanabinolt a WHO korábban nem vizsgálta hivatalosan. A hexahidrokanabinolnak nincs ismert terápiás felhasználása vagy forgalombahozatali engedélye. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre arra vonatkozóan, hogy a hexahidrokanabinollal visszaélnek vagy valószínűleg visszaélnek, és ez népegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi az anyag nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy a hexahidrokanabinolt vegyék fel a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
- (23) A hexahidrokanabinolt huszonöt tagállamban észlelték, és legalább húsz tagállamban ellenőrzés alatt tartják. A hexahidrokanabinolt az EUDA fokozott ellenőrzés alatt tartja. Két tagállam összesen négy olyan heveny mérgezési esetet jelentett be, amelynél a hexahidrokanabinolnak való kitettséget megerősítették. Két tagállam összesen hét olyan heveny mérgezési esetet jelentett be, amelynél a hexahidrokanabinolnak való kitettséget valószínűsítették. Emellett három tagállam hat olyan heveny mérgezési esetet jelentett be, amelynél a hexahidrokanabinolnak való kitettséget gyanították.
- (24) Helyénvaló ezért, hogy az Unió álláspontja az legyen, hogy támogatja a hexahidrokanabinol felvételét a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.

(25) A szakértői bizottság értékelése szerint a carisoprodolum (IUPAC-név: (2RS)-2-[(karbamoiloxi)metil]-2-metilpentil (1-metiletil)karbamát) egy központilag ható izomlazító, amelyet adalékanyagként alkalmaznak a fájdalmas izomgörcsrel járó akut váz- és izomrendszeri megbetegedések rövid távú tüneti kezelése során. A carisoprodolum helytelen használatának lehetősége összefügghet mind annak szedatív hatásával, mind pedig azzal, hogy képes fokozni más anyagok hatását. Tehát a carisoprodolum szedatív hatása potencírozható, ha azt benzodiazepinekkal, opioidokkal vagy alkohollal kombinálják. A carisoprodolum huzamos vagy túlzott használata függőséghez vezethet. Előfordulhat, hogy a carisoprodolumot eltérítik a jogszerű orvosi csatornáktól, és megfelelő orvosi felügyelet nélkül értékesítik az illegális piacon, ami növeli a visszaélések és a káros következmények eshetőségét. A carisoprodolumot 2001-ben, az ECDD 32. ülésén előzetes értékelés alá vonták. A bizottság akkor nem javasolta a carisoprodolum kritikai értékelését. 2023-ban a carisoprodolum további ismertetésre, megvitatásra és előzetes értékelésre került az ECDD 46. ülésén, ahol a kritikai értékelés elvégzését javasolták. A carisoprodolum vényköteles, és a jelek szerint több országban és területen engedélyezett gyógyszer. Európában azonban már nem alkalmazzák orvosi célból, mivel az Európai Gyógyszerügynökség keretében létrehozott, emberi felhasználásra szánt gyógyszerek bizottsága Európa-szerte felfüggesztette a carisoprodolum valamennyi forgalombahozatali engedélyét. A carisoprodolumnak nincs ismert ipari felhasználása. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre arra vonatkozóan, hogy a carisoprodolummal visszaélnek vagy valószínűleg visszaélnek, és ez népegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi az anyag nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy a carisoprodolumot vegyék fel a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény IV. jegyzékébe.

- (26) A carisoprodolumot két tagállamban észlelték. A carisoprodolumot az EUDA ellenőrzés alatt tartja. Egy tagállam összesen két olyan halálesetet jelentett be, amelynél a carisoprodolumnak való kitettséget megerősítették.
- (27) Helyénvaló ezért, hogy az Unió álláspontja az legyen, hogy támogatja a carisoprodolum felvételét a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény IV. jegyzékébe.
- (28) Helyénvaló meghatározni a Kábítószer-bizottságban az Unió által képviselendő álláspontot, mivel az említett hat anyag jegyzékbevételére vonatkozó döntések meghatározó módon befolyásolhatják majd az uniós jog tartalmát, nevezetesen a 2004/757/IB kerethatározat tárgyi hatályát.
- (29) Az Unió álláspontját azok a tagállamok képviselik együttesen eljárva, amelyek tagjai a Kábítószer-bizottságnak.
- (30) Dániára nézve a 2004/757/IB kerethatározat kötelező, ezért részt vesz ennek a határozatnak az elfogadásában és alkalmazásában.
- (31) Írországra nézve a 2004/757/IB kerethatározat kötelező, ezért részt vesz ennek a határozatnak az elfogadásában és alkalmazásában,

ELFOGADTA EZT A HATÁROZATOT:

### *1. cikk*

A Kábítószer-bizottság 2025. március 10–14. között tartandó 68. ülészakán – amelyen az említett szervnek bizonyos anyagoknak az Egyesült Nemzetek Szervezete 1972. évi jegyzőkönyvvel módosított, 1961. évi Egységes Kábítószer Egyezményének és az Egyesült Nemzetek Szervezete pszichotrop anyagokról szóló 1971. évi egyezményének jegyzékeibe való felvételéről szóló határozatokat kell elfogadnia – az Unió által képviselendő álláspontot e határozat melléklete tartalmazza.

### *2. cikk*

Az 1. cikkben említett álláspontot – az Unió érdekében együttesen eljárva – a Kábítószer-bizottságban tagsággal rendelkező tagállamok képviselik.

*3. cikk*

Ennek a határozatnak a Szerződéseknek megfelelően a tagállamok a címzettjei.

Kelt ...,

*a Tanács részéről*

*az elnök*

---

## MELLÉKLET

A Kábítószer-bizottságban tagsággal rendelkező, az Unió érdekében együttesen eljáró tagállamok által a Kábítószer-bizottság 2025. március 10–14-ére tervezett 68. ülészakán az anyagok ellenőrzésének hatályát érintő változtatások tekintetében képviselendő álláspont a következő:

- (1) Az *N*-pirrolidino protonitazént (protonitazepént) fel kell venni a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe (IUPAC név: 5-nitro-2-[(4-propoxifenil)metil]-1-(2-pirrolidin-1-iletil)benzimidazol).
- (2) Az *N*-pirrolidino metonitazént (metonitazepént) fel kell venni a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe (IUPAC név: 2-[(4-metoxifenil)metil]-5-nitro-1-(2-pirrolidin-1-iletil)-1*H*-benzoimidazol).
- (3) Az etonitazepipnét (*N*-piperidinil etonitazént) fel kell venni a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe (IUPAC név: 2-[(4-etoxifenil)metil]-5-nitro-1-(2-piperidin-1-iletil)-1*H*-benzoimidazol).
- (4) Az *N*-dezetil-izotonitazént fel kell venni a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe (IUPAC név: *N*-etil-2-[2-[(4-izopropoxifenil)metil]-5-nitro-benzimidazol-1-il]etánamin).

- (5) A hexahidrokannabinolt fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe (IUPAC név: 6a,7,8,9,10,10a-hexahidro-6,6,9-trimetil-3-pentil-6*H*-dibenzo[*b,d*]pirán-1-ol).
- (6) A carisprodolumot fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény IV. jegyzékébe (IUPAC név: (2*RS*)-2-[(karbamoiloxi)metil]-2-metilpentil (1-metiletil)karbamát).
-