



Euroopan unionin
neuvosto

Bryssel, 27. helmikuuta 2024
(OR. en)

6501/24

Toimielinten välinen asia:
2024/0001(NLE)

CORDROGUE 16
SAN 83
RELEX 183

SÄÄDÖKSET JA MUUT VÄLINEET

Asia:	NEUVOSTON PÄÄTÖS huumausainetoimikunnan 67. istunnossa Euroopan unionin puolesta otettavasta kannasta aineiden listaamiseen vuoden 1961 huumausaineyleissopimuksen, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, ja psykotrooppisia aineita koskevan vuoden 1971 yleissopimuksen mukaisesti
-------	--

NEUVOSTON PÄÄTÖS (EU) 2024/...,

annettu ... päivänä ...kuuta ...,

**huumausainetoimikunnan 67. istunnossa Euroopan unionin puolesta
otettavasta kannasta aineiden listaamiseen vuoden 1961 huumausaineyleissopimuksen,
sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, ja
psykotrooppisia aineita koskevan vuoden 1971 yleissopimuksen mukaisesti**

EUROOPAN UNIONIN NEUVOSTO, joka

ottaa huomioon Euroopan unionin toiminnasta tehdyn sopimuksen ja erityisesti sen 83 artiklan
1 kohdan yhdessä sen 218 artiklan 9 kohdan kanssa,

ottaa huomioon Euroopan komission ehdotuksen,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Yhdistyneiden kansakuntien (YK) vuoden 1961 huumausaineyleissopimus, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, jäljempänä 'huumausaineyleissopimus', tuli voimaan 8 päivänä elokuuta 1975.
- (2) Huumausaineyleissopimuksen 3 artiklan nojalla huumausainetoimikunta voi päättää aineiden lisäämisestä kyseisen yleissopimuksen listoihin. Huumausainetoimikunta voi tehdä listoihin muutoksia vain Maailman terveysjärjestön, jäljempänä 'WHO', suositusten mukaisesti, mutta se voi myös päättää, että WHO:n suosittamia muutoksia ei tehdä.
- (3) Psykotrooppisia aineita koskeva YK:n vuoden 1971 yleissopimus, jäljempänä 'psykotrooppisia aineita koskeva yleissopimus', tuli voimaan 16 päivänä elokuuta 1976.
- (4) Psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen 2 artiklan nojalla huumausainetoimikunta voi WHO:n suositusten perusteella päättää lisätä aineita kyseisen yleissopimuksen listoihin tai poistaa niitä listoista. Huumausainetoimikunnalla on laaja harkintavalta ottaa huomioon taloudellisia, sosiaalisia, oikeudellisia, hallinnollisia ja muita tekijöitä, mutta se ei saa toimia mielivaltaisesti.

- (5) Huumausaineyleissopimuksen ja psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listoihin tehtävät muutokset vaikuttavat suoraan unionin lainsäädännön soveltamisalaan huumausaineiden valvonnan alalla. Neuvoston puitepäättöstä 2004/757/YOS¹ sovelletaan kyseisten yleissopimusten listoissa lueteltuihin aineisiin. Näin ollen kaikki kyseisten yleissopimusten listoihin tehtävät muutokset sisällytetään suoraan unionin yhteisiin sääntöihin.
- (6) Huumausainetoimikunnan on määrä päättää Wienissä 14–22 päivänä maaliskuuta 2024 pidettäväksi suunnitellussa 67. istunnossaan viiden uuden aineen lisäämisestä huumausaineyleissopimuksen ja psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listoihin.
- (7) Unioni ei ole huumausaineyleissopimuksen tai psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen osapuoli. Sillä on tarkkailijan asema mutta ei äänioikeuksia huumausainetoimikunnassa, jossa on jäseninä 13 jäsenvaltiota, joilla on äänioikeus sen 67. istunnossa². Neuvoston on tarpeen valtuuttaa kyseiset jäsenvaltiot esittämään unionin kanta aineiden listaamiseen kyseisten yleissopimusten mukaisesti, koska tällaiset päätökset uusien aineiden lisäämisestä yleissopimusten listoihin kuuluvat unionin toimivallan piiriin.
- (8) WHO on suosittanut yhden uuden aineen lisäämistä huumausaineyleissopimuksen listaan I, kolmen uuden aineen lisäämistä psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II ja yhden uuden aineen lisäämistä psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan IV.

¹ Neuvoston puitepäättös 2004/757/YOS, tehty 25 päivänä lokakuuta 2004, laittoman huumausainekaupan rikostunnusmerkistöjä ja seuraamuksia koskevien vähimmäissääntöjen vahvistamisesta (EUVL L 335, 11.11.2004, s. 8).

² Alankomaat, Belgia, Espanja, Italia, Itävalta, Liettua, Malta, Portugali, Puola, Ranska, Slovenia, Suomi ja Unkari.

- (9) Euroopan huumausaineiden ja niiden väärinkäytön seurantakeskus (EMCDDA) seuraa kaikkia huumeriippuvuutta käsittelevän WHO:n asiantuntijakomitean, jäljempänä 'asiantuntijakomitea', tarkastelemia ja WHO:n listattaviksi suosittelemia aineita Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksessa (EY) N:o 1920/2006³ tarkoitettuina uusina psykoaktiivisina aineina.
- (10) Asiantuntijakomitean arvion mukaan bromatsolaami (IUPAC-nimi: 8-bromo-1-metyyli-6-fenyyli-4*H*-[1,2,4]triatso[4,3-*a*][1,4]bentsodiatsepiini) on suhteellisen voimakas bentsodiatsepiini. Asiantuntijakomitea tarkasteli bromatsolaamia aiemmin 45. kokouksessaan ja asetti sen seurantaan. Bromatsolaamilla ei ole lääkinnällistä käyttöä, eikä sille ole myönnetty myyntilupaa. On riittävästi näyttöä siitä, että bromatsolaamia käytetään väärin tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että siitä voi tulla kansanterveydellinen ja sosiaalinen ongelma, minkä vuoksi se olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että bromatsolaami lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan IV.
- (11) Bromatsolaamia on löydetty 19 jäsenvaltiosta, ja sitä valvotaan vähintään neljässä jäsenvaltiossa. Bromatsolaami on EMCDDA:n seurannassa. Yksi jäsenvaltio on ilmoittanut yhdestä akuutista myrkytystapauksesta, jossa altistuminen bromatsolaamille on varmistettu. Yksi jäsenvaltio on ilmoittanut yhdestä uudesta akuutista myrkytystapauksesta, jossa epäillään altistumista bromatsolaamille. Viisi jäsenvaltiota on ilmoittanut yhteensä 15 kuolemantapauksesta, joissa altistuminen bromatsolaamille on varmistettu.

³ Euroopan parlamentin ja neuvoston asetus (EY) N:o 1920/2006, annettu 12 päivänä joulukuuta 2006, Euroopan huumausaineiden ja niiden väärinkäytön seurantakeskuksesta (EUVL L 376, 27.12.2006, s. 1).

- (12) Unionin kantana olisi sen vuoksi oltava, että bromatsolaami lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan IV.
- (13) Asiantuntijakomitean arvion mukaan butonitatseeni (IUPAC-nimi: 2-[(4-butoksifenyyli)metyyli]-*N,N*-dietyyli-5-nitro-1*H*-bentsimidatsoli-1-etaaniamiini) on bentsimidatsolista johdettu synteettinen opioidi ('nitatseeni'), jonka kemiallinen rakenne ja farmakologiset ominaisuudet muistuttavat huumausaineyleissopimuksen listassa I olevia huumausaineita. Asiantuntijakomitea ei ole aiemmin tarkastellut butonitatseenia. Butonitatseenilla ei ole lääkinnällistä käyttöä, eikä sille ole myönnetty myyntilupaa. On riittävästi näyttöä siitä, että butonitatseenia käytetään väärin tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että siitä voi tulla kansanterveydellinen ja sosiaalinen ongelma, minkä vuoksi se olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että butonitatseeni lisätään huumausaineyleissopimuksen listaan I.
- (14) Butonitatseenia on löydetty seitsemästä jäsenvaltiosta, ja sitä valvotaan vähintään kolmessa jäsenvaltiossa. Butonitatseeni on EMCDDA:n tehostetussa seurannassa. Yksi jäsenvaltio on ilmoittanut yhdestä kuolemantapauksesta, jossa altistuminen butonitatseenille on varmistettu.
- (15) Unionin kantana olisi sen vuoksi oltava, että butonitatseeni lisätään huumausaineyleissopimuksen listaan I.

- (16) Asiantuntijakomitean arvion mukaan 3-kloorimetkatinoni (3-CMC; IUPAC-nimi: 1-(3-kloorifenyyli)-2-(metyyliamino)propan-1-oni) on katinoneihin kuuluva synteettinen stimulantti. 3-CMC on psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listan I nojalla valvonnassa olevan metkatinoni-huumausaineen analogi. 3-CMC ei ole tällä hetkellä kansainvälisessä valvonnassa, mutta sen isomeeri 4-CMC asetettiin kansainväliseen valvontaan vuonna 2020. Asiantuntijakomitea ei ole aiemmin tarkastellut 3-CMC:tä. 3-CMC:llä ei ole lääkinnällistä käyttöä, eikä sille ole myönnetty myyntilupaa. On riittävästi näyttöä siitä, että 3-CMC:tä käytetään väärin tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että siitä voi tulla kansanterveydellinen ja sosiaalinen ongelma, minkä vuoksi se olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että 3-CMC lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (17) EMCDDA:n tiedekomitea on arvioinut 3-CMC:n riskit, ja se on jo sisällytetty puitepäättöksen 2004/757/YOS mukaiseen huumausaineen määritelmään komission delegoidulla direktiivillä (EU) 2022/1326⁴. 3-CMC on EMCDDA:n seurannassa. Kun riskinarviointi tehtiin marraskuussa 2021, 3-CMC:tä oli havaittu 23 jäsenvaltiossa. Kaksi jäsenvaltiota oli ilmoittanut yhteensä 10 kuolemantapauksesta, joissa altistuminen 3-CMC:lle on varmistettu, ja yksi jäsenvaltio oli ilmoittanut yhdestä akuutista myrkytystapauksesta, jossa altistuminen 3-CMC:lle on varmistettu.
- (18) Unionin kantana olisi sen vuoksi oltava, että 3-CMC lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.

⁴ Komission delegeoitu direktiivi (EU) 2022/1326, annettu 18 päivänä maaliskuuta 2022, neuvoston puitepäättöksen 2004/757/YOS liitteen muuttamisesta siltä osin kuin on kyse uusien psykoaktiivisten aineiden sisällyttämisestä huumausaineen määritelmään (EUVL L 200, 29.7.2022, s. 148).

- (19) Asiantuntijakomitean arvion mukaan dipentyloni (IUPAC-nimi: 1-(1,3-bentsodioksol-5-yyli)-2-(dimetyyliamino)pentan-1-oni) on katinoneihin kuuluva synteettinen stimulantti. Se muistuttaa kemialliselta rakenteeltaan ja farmakologisilta ominaisuuksiltaan psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listassa II olevia muita synteettisiä katinoneja. Asiantuntijakomitea ei ole aiemmin tarkastellut dipentylonia. Dipentylonilla ei ole lääkinnällistä käyttöä, eikä sille ole myönnetty myyntilupaa. On riittävästi näyttöä siitä, että dipentylonia käytetään väärin tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että siitä voi tulla kansanterveydellinen ja sosiaalinen ongelma, minkä vuoksi se olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Hyväksytyistä lääkinnällisistä käyttötarkoituksista ei ole ilmoitettu. Tämän vuoksi WHO suosittelee, että dipentyloni lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (20) Dipentylonia on löydetty 16 jäsenvaltiosta, ja sitä valvotaan vähintään neljässä jäsenvaltiossa. Dipentyloni on EMCDDA:n seurannassa.
- (21) Unionin kantana olisi sen vuoksi oltava, että dipentyloni lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.

- (22) Asiantuntijakomitean arvion mukaan 2-fluoridesklooriketamiini (2-FDCK; IUPAC-nimi: 2-(2-fluorifenyyli)-2-metyyliamino-sykloheksanoni) on aryyli-sykloheksyyliamiini, joka on samankaltainen kemiallinen tuote kuin ketamiini, joka on dissosiatiiivinen anesteetti. Asiantuntijakomitea ei ole aiemmin tarkastellut 2-FDCK:ta. 2-FDCK:lla ei ole lääkinnällistä käyttöä, eikä sille ole myönnetty myyntilupaa. On riittävästi näyttöä siitä, että 2-FDCK:tä käytetään väärin tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että siitä voi tulla kansanterveydellinen ja sosiaalinen ongelma, minkä vuoksi se olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että 2-FDCK lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (23) 2-FDCK:ta on löydetty 22 jäsenvaltiosta, ja sitä valvotaan vähintään viidessä jäsenvaltiossa. 2-FDCK on EMCDDA:n tehostetussa seurannassa. Kaksi jäsenvaltiota on ilmoittanut kahdesta kuolemantapauksesta, joissa altistuminen 2-FDCK:lle on varmistettu. Kolme jäsenvaltiota on ilmoittanut yhteensä 11 akuutista myrkytystapauksesta, joissa altistuminen 2-FDCK:lle on varmistettu. Lisäksi yksi jäsenvaltio on ilmoittanut yhdestä akuutista myrkytystapauksesta, jossa altistumista 2-FDCK:lle epäillään.
- (24) Unionin kantana olisi sen vuoksi oltava, että 2-FDCK lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (25) On aiheellista vahvistaa kanta, joka otetaan unionin puolesta huumausainetoimikunnassa, koska kyseisten viiden aineen listaamista koskevat päätökset vaikuttavat suoraan unionin oikeuden sisältöön eli puitepäätökseen 2004/757/YOS.

- (26) Unionin kannan esittävät yhdessä toimien unionin edun mukaisesti ne jäsenvaltiot, jotka ovat huumausainetoimikunnan jäseniä.
- (27) Puitepäättös 2004/757/YOS sitoo Tanskaa, ja sen vuoksi Tanska osallistuu tämän päätöksen hyväksymiseen ja soveltamiseen.
- (28) Puitepäättös 2004/757/YOS sitoo Irlantia, ja sen vuoksi Irlanti osallistuu tämän päätöksen hyväksymiseen ja soveltamiseen,

ON HYVÄKSYNYT TÄMÄN PÄÄTÖKSEN:

1 artikla

Kanta, jonka jäsenvaltiot ottavat unionin puolesta huumausainetoimikunnan 14–22 päivänä maaliskuuta 2024 pidettävässä 67. istunnossa ja joka koskee päätösten antamista uusien aineiden lisäämisestä Yhdistyneiden kansakuntien vuoden 1961 huumausaineyleissopimuksessa, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, ja psykotrooppisia aineita koskevassa Yhdistyneiden kansakuntien vuoden 1971 yleissopimuksessa oleviin listoihin, on tämän päätöksen liitteessä esitetyn mukainen.

2 artikla

Edellä 1 artiklassa tarkoitetun kannan esittävät yhdessä unionin edun mukaisesti toimien ne jäsenvaltiot, jotka ovat huumausainetoimikunnan jäseniä.

3 artikla

Tämä päätös tulee voimaan päivänä, jona se hyväksytään.

Tehty ...

Neuvoston puolesta

Puheenjohtaja

LIITE

Kanta, jonka huumausainetoimikunnan jäseninä olevat jäsenvaltiot ottavat toimien yhdessä unionin edun mukaisesti 14–22 päivänä maaliskuuta 2024 pidettävässä huumausainetoimikunnan 67. istunnossa aineiden lisäämisestä listoihin:

- 1) Bromatsolaami on lisättävä psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan IV.
 - 2) Butonitatseeni on lisättävä huumausaineyleissopimuksen listaan I.
 - 3) 3-kloorimetkatinoni (3-CMC) on lisättävä psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
 - 4) Dipentyloni on lisättävä psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
 - 5) 2-fluoridesklooriketamiini (2-FDCK) on lisättävä psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
-