

Brusel 27. února 2024
(OR. en)

6501/24

Interinstitucionální spis:
2024/0001(NLE)

CORDROGUE 16
SAN 83
RELEX 183

PRÁVNÍ PŘEDPISY A JINÉ AKTY

Předmět:	ROZHODNUTÍ RADY o postoji, který má být zaujat jménem Evropské unie na 67. zasedání Komise pro narkotika, pokud jde o zařazení látek na seznamy k Jednotné úmluvě o omamných látkách z roku 1961 ve znění protokolu z roku 1972 a k Úmluvě o psychotropních látkách z roku 1971
----------	---

ROZHODNUTÍ RADY (EU) 2024/...

ze dne ...

**o postoji, který má být zaujat jménem Evropské unie na 67. zasedání
Komise pro narkotika, pokud jde o zařazení látek na seznamy
k Jednotné úmluvě o omamných látkách z roku 1961 ve znění protokolu z roku 1972
a k Úmluvě o psychotropních látkách z roku 1971**

RADA EVROPSKÉ UNIE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie, a zejména na čl. 83 odst. 1 ve spojení s čl. 218 odst. 9 uvedené smlouvy,

s ohledem na návrh Evropské komise,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Jednotná úmluva Organizace spojených národů (OSN) o omamných látkách z roku 1961 ve znění protokolu z roku 1972 (dále jen „Úmluva o omamných látkách“) vstoupila v platnost dne 8. srpna 1975.
- (2) Podle článku 3 Úmluvy o omamných látkách se Komise pro narkotika může rozhodnout doplnit látky na seznamy k uvedené úmluvě. Změny v seznamech může provádět pouze v souladu s doporučeními Světové zdravotnické organizace (WHO), ale může se také rozhodnout změny doporučené organizací WHO neprovést.
- (3) Úmluva OSN o psychotropních látkách z roku 1971 (dále jen „Úmluva o psychotropních látkách“) vstoupila v platnost dne 16. srpna 1976.
- (4) Podle článku 2 Úmluvy o psychotropních látkách se Komise pro narkotika může na základě doporučení WHO rozhodnout doplnit látky na seznamy obsažené v této úmluvě nebo je ze seznamů odstranit. Má široké diskreční pravomoci vzít v úvahu hospodářské, sociální, právní, správní a jiné faktory, ale nesmí jednat svévolně.

- (5) Změny seznamů připojených k Úmluvě o omamných látkách a Úmluvě o psychotropních látkách mají přímé důsledky pro působnost práva Unie v oblasti boje proti drogám. Rámcové rozhodnutí Rady 2004/757/SVV¹ se vztahuje na látky uvedené na seznamech obsažených v uvedených úmluvách. Jakákoli změna seznamů obsažených v uvedených úmluvách je tudíž přímo začleněna do společných pravidel Unie.
- (6) Komise pro narkotika má na svém 67. zasedání, které se má konat ve dnech 14. až 22. března 2024 ve Vídni, přijmout rozhodnutí o doplnění pěti nových látek na seznamy k Úmluvě o omamných látkách a Úmluvě o psychotropních látkách.
- (7) Unie není stranou Úmluvy o omamných látkách ani Úmluvy o psychotropních látkách. Má status pozorovatele bez hlasovacího práva v Komisi pro narkotika, na jejímž 67. zasedání bude třináct členských států členy s hlasovacím právem². Je nezbytné, aby Rada tyto členské státy zmocnila k vyjádření postoje Unie ohledně zařazení látek na seznamy k úmluvám, neboť daná rozhodnutí o doplnění nových látek na seznamy připojené k úmluvám spadají do pravomoci Unie.
- (8) WHO doporučila doplnit jednu novou látku na seznam I Úmluvy o omamných látkách, tři nové látky na seznam II Úmluvy o psychotropních látkách a jednu novou látku na seznam IV Úmluvy o psychotropních látkách.

¹ Rámcové rozhodnutí Rady 2004/757/SVV ze dne 25. října 2004, kterým se stanoví minimální ustanovení týkající se znaků skutkových podstat trestných činů a sankcí v oblasti nedovoleného obchodu s drogami (Úř. věst. L 335, 11.11.2004, s. 8).

² Belgie, Finsko, Francie, Itálie, Litva, Maďarsko, Malta, Nizozemsko, Polsko, Portugalsko, Rakousko, Slovinsko a Španělsko.

- (9) Všechny látky přezkoumané Výborem odborníků WHO pro drogové závislosti a doporučené WHO k zařazení na seznamy jsou monitorovány Evropským monitorovacím centrem pro drogy a drogovou závislost (EMCDDA) jako nové psychoaktivní látky za podmínek stanovených nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1920/2006³.
- (10) Podle hodnocení Výboru odborníků pro drogové závislosti je látka bromazolam (název podle IUPAC: 8-bromo-1-methyl-6-fenyl-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]benzodiazepin) benzodiazepin s relativně vysokou účinností. Výbor odborníků pro drogové závislosti již na svém 45. zasedání přezkoumal látku bromazolam a podrobil ji dohledu. Látka bromazolam nemá žádná známá terapeutická využití ani rozhodnutí o registraci. Existují dostatečné důkazy, že látka bromazolam je nebo by pravděpodobně mohla být zneužívána a že by mohla představovat problém pro veřejné zdraví a sociální problém, což odůvodňuje zařazení této látky pod mezinárodní kontrolu. WHO proto doporučuje, aby byla látka bromazolam doplněna na seznam IV Úmluvy o psychotropních látkách.
- (11) Bromazolam byl zjištěn v devatenácti členských státech a podléhá kontrole v nejméně čtyřech členských státech. Látku bromazolam monitoruje EMCDDA. V jednom členském státě byla rovněž ohlášena jedna akutní otrava, u níž se potvrdila expozice látce bromazolam. Jeden členský stát nahlásil další případ akutní otravy s podezřením na expozici látce bromazolam. Pět členských států ohlásilo celkem patnáct případů úmrtí, u nichž se potvrdila expozice látce bromazolam.

³ Nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1920/2006 ze dne 12. prosince 2006 o Evropském monitorovacím centru pro drogy a drogovou závislost (Úř. věst. L 376, 27.12.2006, s. 1).

- (12) Postojem Unie by tedy mělo být doplnit bromazolam na seznam IV Úmluvy o psychotropních látkách.
- (13) Podle hodnocení Výboru odborníků pro drogové závislosti je látka butonitazen (název podle IUPAC: 2-[(4-butoxyphenyl)methyl]-*N,N*-diethyl-5-nitro-1*H*-benzimidazol-1-ethanamin) syntetický opioid získaný z benzimidazolu (dále jen „nitazen“) s chemickou strukturou a farmakologickým účinkem podobným účinkům drog uvedených na seznamu I Úmluvy o omamných látkách. Výbor odborníků pro drogové závislosti látku butonitazen dosud nepřezkoumal. Látka butonitazen nemá žádná známá terapeutická využití ani rozhodnutí o registraci. Existují dostatečné důkazy, že látka butonitazen je nebo by pravděpodobně mohla být zneužívána a že by mohla představovat problém pro veřejné zdraví a sociální problém, což odůvodňuje zařazení této látky pod mezinárodní kontrolu. WHO proto doporučuje, aby byla látka butonitazen doplněna na seznam I Úmluvy o omamných látkách.
- (14) Butonitazen byl zjištěn v sedmi členských státech a podléhá kontrole v nejméně třech členských státech. Látku butonitazen intenzivně monitoruje EMCDDA. Úmrtí s potvrzenou expozicí butonitazenu nahlásil jeden členský stát.
- (15) Postojem Unie by tedy mělo být doplnit butonitazen na seznam I Úmluvy o omamných látkách.

- (16) Podle hodnocení Výboru odborníků pro drogové závislosti 3-chlormethkathinon (3-CMC; název podle IUPAC: 1-(3-chlorfenyl)-2-(methylamino)propan-1-on) je syntetický stimulant ze skupiny kathinonů. Látka 3-CMC je obdobou drogy methkathinon, která je kontrolována podle seznamu I Úmluvy o psychotropních látkách. Látka 3-CMC není v současné době pod mezinárodní kontrolou, ale její izomer 4-CMC byl v roce 2020 podroben mezinárodní kontrole. Výbor odborníků pro drogové závislosti látku 3-CMC dosud nepřezkoumal. Látka 3-CMC nemá žádná známá terapeutická využití ani rozhodnutí o registraci. Existují dostatečné důkazy, že látka 3-CMC je nebo by pravděpodobně mohla být zneužívána a že by mohla představovat problém pro veřejné zdraví a sociální problém, což odůvodňuje zařazení této látky pod mezinárodní kontrolu. WHO proto doporučuje, aby látka 3-CMC byla zařazena na seznam II Úmluvy o psychotropních látkách.
- (17) Rizika látky 3-CMC posuzoval vědecký výbor EMCDDA a směrnici Komise v přenesené pravomoci (EU) 2022/1326 již byla látka 3-CMC zahrnuta do definice „drogy“ podle rámcového rozhodnutí 2004/757/SVV⁴. Látku monitoruje EMCDDA. V době posuzování rizik, v listopadu 2021, byla látka 3-CMC zjištěna ve 23 členských státech. Dva členské státy oznámily celkem deset úmrtí s potvrzenou expozicí látky 3-CMC a jeden členský stát oznámil jeden případ akutní otravy s potvrzenou expozicí látky 3-CMC.
- (18) Postojem Unie by tedy mělo být doplnit 3-CMC na seznam II Úmluvy o omamných látkách.

⁴ Směrnice Komise v přenesené pravomoci (EU) 2022/1326 ze dne 18. března 2022, kterou se mění příloha rámcového rozhodnutí Rady 2004/757/SVV, pokud jde o zahrnutí nových psychoaktivních látek do definice drogy (Úř. věst. L 200, 29.7.2022, s. 148).

- (19) Podle hodnocení Výboru odborníků pro drogové závislosti je látka dipentylon (název podle IUPAC: 1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(dimethylamino)pentan-1-on) syntetický stimulant ze skupiny katinonů. Má podobnou chemickou strukturu a farmakologii jako jiné syntetické katinony uvedené na seznamu II Úmluvy o psychotropních látkách. Výbor odborníků pro drogové závislosti látku dipentylon dosud nepřezkoumal. Látka dipentylon nemá žádná známá terapeutická využití ani rozhodnutí o registraci. Existují dostatečné důkazy, že látka dipentylon je nebo by pravděpodobně mohla být zneužívána a že by mohla představovat problém pro veřejné zdraví a sociální problém, což odůvodňuje zařazení této látky pod mezinárodní kontrolu. Nebylo hlášeno žádné schválené lékařské využití. WHO proto doporučuje, aby látka dipentylon byla zařazena na seznam II Úmluvy o psychotropních látkách.
- (20) Látka dipentylon byla zjištěna v šestnácti členských státech a podléhá kontrole v nejméně čtyřech členských státech. Látku dipentylon monitoruje EMCDDA.
- (21) Postojem Unie by tedy mělo být doplnit dipentylon na seznam II Úmluvy o psychotropních látkách.

- (22) Podle hodnocení Výboru odborníků pro drogové závislosti 2-fluorodeschloroketamine (2-FDCK; název podle IUPAC: 2-(2-fluorfenyl)-2-methylamino-cyklohexanon) je arylcyklohexylamin, který je chemicky příbuzný disociačnímu anestetiku ketaminu. Výbor odborníků pro drogové závislosti látku 2-FDCK dosud nepřezkoumal. Látka 2-FDCK nemá žádná známá terapeutická využití ani rozhodnutí o registraci. Existují dostatečné důkazy, že látka 2-FDCK je nebo by pravděpodobně mohla být zneužívána a že by mohla představovat problém pro veřejné zdraví a sociální problém, což odůvodňuje zařazení této látky pod mezinárodní kontrolu. WHO proto doporučuje, aby látka 2-FDCK byla zařazena na seznam II Úmluvy o psychotropních látkách.
- (23) Látka 2-FDCK byla zjištěna ve 22 členských státech a podléhá kontrole v nejméně pěti členských státech. Látku 2-FDCK intenzivně monitoruje EMCDDA. Dva členské státy ohlásily celkem dva případy úmrtí, u nichž se potvrdila expozice látce 2-FDCK. Tři členské státy ohlásily celkem jedenáct případů akutní otravy, u nichž se potvrdila expozice látce 2-FDCK. Jeden členský stát nahlásil jeden další případ akutní otravy s podezřením na expozici látce 2-FDCK.
- (24) Postojem Unie by tedy mělo být doplnit 2-FDCK na seznam II Úmluvy o psychotropních látkách.
- (25) Je vhodné stanovit postoj, který má být zaujat jménem Unie v Komisi pro narkotika, protože jednotlivá rozhodnutí o zařazení uvedených pěti látek na seznamy přímo ovlivní obsah práva Unie, zejména rámcového rozhodnutí 2004/757/SVV.

- (26) Postoj Unie mají vyjádřit členské státy Unie, jež jsou členy Komise pro narkotika, jednající společně v zájmu Unie.
- (27) Dánsko je vázáno rámcovým rozhodnutím 2004/757/SVV, a tudíž se účastní přijímání a používání tohoto rozhodnutí.
- (28) Irsko je vázáno rámcovým rozhodnutím 2004/757/SVV, a tudíž se účastní přijímání a používání tohoto rozhodnutí,

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

Článek 1

Postoj, který mají zaujmout členské státy jménem Unie na 67. zasedání Komise pro narkotika konaném ve dnech 14. až 22. března 2024, pokud jde o přijetí rozhodnutí o doplnění látek na seznamy připojené k Jednotné úmluvě Organizace spojených národů o omamných látkách z roku 1961 ve znění protokolu z roku 1972 a k Úmluvě Organizace spojených národů o psychotropních látkách z roku 1971, je v souladu s postojem stanoveným v příloze tohoto rozhodnutí.

Článek 2

Postoj uvedený v článku 1 vyjádří členské státy, jež jsou členy Komise pro narkotika, jednajíce společně v zájmu Unie.

Článek 3

Toto rozhodnutí vstupuje v platnost dnem přijetí.

V ... dne

Za Radu
předseda/předsedkyně

PŘÍLOHA

Postoj, který mají zaujmout členské státy, jež jsou členy Komise pro narkotika, jednající společně v zájmu Unie na 67. zasedání Komise pro narkotika ve dnech 14. až 22. března 2024 k zařazení látek na seznamy:

- 1) Látka bromazolam se zařadí na seznam IV Úmluvy o psychotropních látkách.
 - 2) Látka butonitazen se zařadí na seznam I Úmluvy o omamných látkách.
 - 3) Látka 3-chlormethkathinon (3-CMC) se zařadí na seznam II Úmluvy o psychotropních látkách.
 - 4) Látka dipentylon se zařadí na seznam II Úmluvy o psychotropních látkách.
 - 5) Látka 2-fluorodeschloroketamin (2-FDCK) se zařadí na seznam II Úmluvy o psychotropních látkách.
-