

NAŘÍZENÍ KOMISE V PŘENESENÉ PRÁVOMOCI (EU) 2018/729**ze dne 26. února 2018,****kterým se mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 a nařízení Rady (ES) č. 111/2005, pokud jde o zařazení určitých prekursorů drog na seznam uvedených látek****(Text s významem pro EHP)**

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 ze dne 11. února 2004 o prekursorech drog ⁽¹⁾, a zejména na článek 15 uvedeného nařízení,s ohledem na nařízení Rady (ES) č. 111/2005 ze dne 22. prosince 2004, kterým se stanoví pravidla pro sledování obchodu s prekursory drog mezi Unií a třetími zeměmi ⁽²⁾, a zejména na čl. 30a uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Příloha I nařízení (ES) č. 273/2004 a příloha nařízení (ES) č. 111/2005 obsahují každá seznam uvedených látek, které jsou předmětem řady harmonizovaných kontrolních a monitorovacích opatření stanovených těmito nařízeními.
- (2) Komise pro narkotika Spojených národů přijala na svém šedesátém zasedání dne 16. března 2017 rozhodnutí 60/12/ES a 60/13/ES, kterými se 4-anilino-N-fenethylpiperidin (ANPP) a N-fenethyl-4-piperidon (NPP) doplňují do tabulky I Úmluvy Organizace spojených národů proti nedovolenému obchodu s omamnými a psychotropními látkami ze dne 19. prosince 1988 ⁽³⁾ (dále jen „úmluva OSN z roku 1988“).
- (3) Účelem nařízení (ES) č. 273/2004 a nařízení (ES) č. 111/2005 je provést článek 12 úmluvy OSN z roku 1988 v Unii. Látky ANPP a NPP by proto měly být doplněny do přílohy I nařízení (ES) č. 273/2004 a do přílohy nařízení (ES) č. 111/2005.
- (4) Látky uvedené na seznamech v dotčených přílohách jsou rozděleny do kategorií, u nichž jsou uplatňována různá opatření, s cílem dosáhnout přiměřené rovnováhy mezi úrovní hrozby, kterou každá jednotlivá látka představuje, a zátěží pro dovolený obchod. Nejprísnější kontrolní a monitorovací opatření se uplatňují na látky uvedené v kategorii 1. Látky kategorie 1 musí být například uloženy v zabezpečených prostorech a každý provozovatel, který s těmito látkami nakládá, musí mít licenci.
- (5) ANPP je bezprostředním prekursorem fentanylu a acetylfentanylu. NPP může být použit buď jako vstupní materiál pro výrobu ANPP, z něhož lze následně syntetizovat fentanyl, nebo může být přímým prekursorem řady fentanylových analogů. Jinými slovy, obě látky lze snadno přeměnit na fentanyl nebo fentanylové analogy.
- (6) Nesprávné použití a zneužití fentanylu a fentanylových analogů způsobuje v některých regionech Unie závažné problémy pro společnost a veřejné zdraví (zvláště rostoucí počet úmrtí na předávkování). Existují náznaky, že v Unii probíhá významná nezákonná výroba fentanylu s využitím látek ANPP a NPP. K řešení tohoto problému by měly být u látek ANPP a NPP zavedeny dovozní kontroly.
- (7) Zákonná výroba a použití ANPP a NPP a zákonný obchod s nimi probíhá v Unii jen v omezené míře. Zařazení těchto látek do kategorie 1 by tudíž pro hospodářské subjekty a příslušné orgány v Unii znamenalo jen omezenou dodatečnou administrativní zátěž. Z konzultací s hospodářskými subjekty a členskými státy navíc vyplynulo, že jasně preferují zařazení obou látek na seznam látek kategorie 1 v dotčených nařízeních.
- (8) Vzhledem ke skutečnostem uvedeným v 5., 6. a 7. bodě odůvodnění by ANPP a NPP měly být v příloze I nařízení (ES) č. 273/2004 a v příloze nařízení (ES) č. 111/2005 zařazeny mezi látky kategorie 1.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 47, 18.2.2004, s. 1.⁽²⁾ Úř. věst. L 22, 26.1.2005, s. 1.⁽³⁾ Úř. věst. L 326, 24.11.1990, s. 57.

- (9) Nařízení (ES) č. 273/2004 a nařízení (ES) č. 111/2005 by proto měly být odpovídajícím způsobem změněny.
- (10) Jelikož v Unii existuje zákonná výroba a použití látek ANPP a NPP a zákonný obchod s nimi, měla by být hospodářským subjektům a příslušným orgánům poskytnuta dostatečná doba k tomu, aby se přizpůsobily změnám zavedeným tímto nařízením.
- (11) Nařízení (ES) č. 273/2004 a nařízení (ES) č. 111/2005 společně provádějí některá ustanovení úmluvy OSN z roku 1988. S ohledem na úzkou věcnou souvislost mezi těmito dvěma nařízeními je odůvodněné přijmout změny prostřednictvím jediného aktu v přenesené pravomoci,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Změna nařízení (ES) č. 273/2004

V příloze I nařízení (ES) č. 273/2004 v tabulce pro uvedené látky kategorie 1 se do seznamu na patřičné místo v pořadí podle kódu KN vkládají nové položky, které znějí:

Látka	Název podle kombinované nomenklatury (pokud se liší)	Kód KN	CAS
„4-anilino-N-fenethylpiperidin (ANPP)		2933 39 99	21409-26-7
N-fenethyl-4-piperidon (NPP)		2933 39 99	39742-60-4“

Článek 2

Změna nařízení (ES) č. 111/2005

V příloze nařízení (ES) č. 111/2005 v tabulce pro uvedené látky kategorie 1 se do seznamu na patřičné místo v pořadí podle kódu KN vkládají nové položky, které znějí:

Látka	Název podle KN (pokud se liší)	Kód KN	CAS
„4-anilino-N-fenethylpiperidin (ANPP)		2933 39 99	21409-26-7
N-fenethyl-4-piperidon (NPP)		2933 39 99	39742-60-4“

Článek 3

Vstup v platnost a použitelnost

Toto nařízení vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v Úředním věstníku Evropské unie.

Použije se ode dne 7. července 2018.

Toto nařízení je závazné v celém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

V Bruselu dne 26. února 2018.

Za Komisi

předseda

Jean-Claude JUNCKER