

II

(Nelegislativní akty)

NAŘÍZENÍ

NAŘÍZENÍ KOMISE V PŘENESENÉ PRAVOMOCI (EU) 2022/1518

ze dne 29. března 2022,

kterým se mění nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 273/2004 a nařízení Rady (ES) č. 111/2005, pokud jde o zařazení určitých prekurzorů 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 článek 30a uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Nařízení (ES) č. 273/2004 stanoví opatření pro sledování obchodu s prekursory drog v rámci Unie, zatímco nařízení (ES) č. 111/2005 upravuje obchod s prekursory drog mezi Unií a třetími zeměmi. 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 sledovacích opatření stanovených těmito nařízeními.
- (2) Příslušné vnitrostátní orgány ohlásily zabavení ethyl alfa-fenylacetoacetátu (EAPA) a methyl 3-oxo-2-(3,4-methyldioxyfenyl)butanoátu (MAMDPA) v souvislosti s nedovolenou výrobou omamných látek.
- (3) EAPA se používá k výrobě 1-fenylpropan-2-onu (P-2-P), rovněž známého jako benzylmethylketon (BMK). BMK je prekurzor amfetaminu a metamfetaminu.
- (4) MAMDPA se používá k výrobě 3,4-(methyldioxy)fenylpropan-2-onu (PMK), což je prekurzor 3,4-methyldioxy-metamfetaminu (MDMA), obecně známého jako „extáze“.
- (5) Amfetamin, metamfetamin a MDMA patří mezi nejběžnější nezákonně vyráběné drogy v Unii. Mají závažné důsledky na lidské zdraví a způsobují v některých regionech Unie vážné sociální problémy a problémy v oblasti veřejného zdraví.
- (6) Proto by EAPA a MAMDPA měly být uvedeny na úrovni Unie, aby se posílila jejich kontrola a sledování.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 47, 18.2.2004, s. 1.

⁽²⁾ Úř. věst. L 22, 26.1.2005, s. 1.

- (7) Látky uvedené v příloze I nařízení (ES) č. 273/2004 a v příloze nařízení (ES) č. 111/2005 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 zákonný obchod. Nejprísnejší kontrolní a sledovací opatření se uplatňují na látky uvedené v kategorii 1.
- (8) EAPA a MAMDPA jakožto prekursory amfetaminu, metamfetaminu a MDMA představují významné hrozby v sociální oblasti a pro veřejné zdraví v Unii. Neexistuje jejich zákonná výroba, obchodování s nimi nebo využití, s výjimkou výzkumných účelů. Jejich zařazení do kategorie 1 v příloze I nařízení (ES) č. 273/2004 a do kategorie 1 v příloze nařízení (ES) č. 111/2005, aby se zabránilo jejich použití při nedovolené výrobě omamných látek, by proto bylo přiměřenou reakcí a zároveň by pro hospodářské subjekty a příslušné orgány v Unii nepředstavovalo žádnou významnou dodatečnou administrativní zátěž.
- (9) Nařízení (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005 by proto měla být odpovídajícím způsobem změněna.
- (10) Nařízení (ES) č. 273/2004 a (ES) č. 111/2005 společně provádějí některá ustanovení Úmluvy Organizace spojených národů proti nedovolenému obchodu s omamnými a psychotropními látkami podepsané ve Vídni dne 20. prosince 1988 a schválené rozhodnutím Rady 90/611/EHS⁽³⁾. S ohledem na úzkou věcnou souvislost mezi zmocněními uvedenými ve zmíněných nařízeních je vhodné přijmout změny prostřednictvím jediného aktu v přenesené pravomoci,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Změny nařízení (ES) č. 273/2004

Příloha I nařízení (ES) č. 273/2004 se mění v souladu s přílohou I tohoto nařízení.

Článek 2

Změny nařízení (ES) č. 111/2005

Příloha nařízení (ES) č. 111/2005 se mění v souladu s přílohou II tohoto nařízení.

Článek 3

Vstup v platnost

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

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

V Bruselu dne 29. března 2022.

Za Komisi
předsedkyně
Ursula VON DER LEYEN

⁽³⁾ Rozhodnutí Rady 90/611/EHS ze dne 22. října 1990, kterým se jménem Evropského hospodářského společenství uzavírá Úmluva Organizace spojených národů proti nedovolenému obchodu s omamnými a psychotropními látkami (Úř. věst. L 326, 24.11.1990, s. 56).

PŘÍLOHA I

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

Látka	Název podle kombinované nomenklatury (pokud se liší)	Kód KN	CAS
„ethyl alfa-fenylacetoacetát (EAPA) (*)		Ex 2918 30 00	5413-05-8
methyl 3-oxo-2-(3,4-methylenedioxyfenyl)butanoát (MAMDPA) (**)	methyl 3-oxo-2-(3,4-methylenedioxyfenyl)butanoát	Ex 2932 99 00	1369021-80-6

(*) rovněž označován jako ethyl 3-oxo-2-fenylbutanoát, podle IUPAC (Mezinárodní unie pro čistou a užitou chemii).

(**) rovněž označován jako 2-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-3-oxobutanoát, podle IUPAC.“

PŘÍLOHA II

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

Látka	Název podle KN (pokud se liší)	Kód KN	CAS
„ethyl alfa-fenylacetoacetát (EAPA) (*)		Ex 2918 30 00	5413-05-8
methyl 3-oxo-2-(3,4-methylenedioxyfenyl)butanoát (MAMDPA) (**)	methyl 3-oxo-2-(3,4-methylenedioxyfenyl)butanoát	Ex 2932 99 00	1369021-80-6

(*) rovněž označovaný jako ethyl 3-oxo-2-fenylbutanoát, podle IUPAC (Mezinárodní unie pro čistou a užitou chemii).

(**) rovněž označovaný jako 2-(2H-1,3-benzodioxol-5-yl)-3-oxobutanoát, podle IUPAC.“