

CS

CS

CS



EVROPSKÁ KOMISE

V Bruselu dne 20.10.2010
KOM(2010) 583 v konečném znění

2010/0293 (NLE)

Návrh

ROZHODNUTÍ RADY

o podrobení 4-methylmethkatinonu (mefedronu) kontrolním opatřením

DŮVODOVÁ ZPRÁVA

Rozhodnutí Rady 2005/387/JVV¹ o výměně informací, hodnocení rizika a kontrole nových psychoaktivních látek stanovuje třístupňový postup, který může vést k uvalení kontroly na novou psychoaktivní látku v EU.

Na základě ustanovení rozhodnutí Rady požádala Rada dne 26. května 2010 rozšířený vědecký výbor Evropského monitorovacího centra pro drogy a drogovou závislost (EDMC) o provedení hodnocení rizik psychoaktivní látky 4-methylmethkatinon (mefedron).

Hlavní výsledky posouzení rizik:

- (1) Mefedron je syntetický kathinon, jehož fyzikální účinky jsou srovnatelné s účinky extáze (MDMA) nebo kokainu. Může tedy být přitažlivou alternativou pro ty, kteří vyhledávají stimulující psychoaktivní účinky k rekreačním účelům.
- (2) Užívání mefedronu může způsobit akutní zdravotní problémy a závislost. V EU byla zaznamenána dvě úmrtí, u kterých byl mefedron pravděpodobně jedinou příčinou úmrtí. Mimo to nejméně u dalších 37 úmrtí ve Spojeném království a Irsku byla zjištěna přítomnost mefedronu v odběrech uskutečněných *post mortem*.
- (3) Mefedron nemá prokázanou a uznávanou lékařskou hodnotu. Nic nenasvědčuje tomu, že může být použit pro jiné zákonné účely.

Podle čl. 8 odst. 1 rozhodnutí Rady předloží Komise Radě do šesti týdnů ode dne obdržení zprávy o hodnocení rizik podnět k tomu, aby byla nová psychoaktivní látka podrobena kontrolním opatřením, nebo zprávu, ve které zdůvodňuje, proč tato kontrolní opatření nejsou nutná.

Ačkoliv jednoznačné vědecké důkazy týkající se celkových rizik mefedronu jsou v této fázi stále omezené, bylo by vhodné zaujmout obezřetný přístup.

Cílem návrhu rozhodnutí Rady je vyzvat členské státy, aby podrobily mefedron kontrolním opatřením a trestněprávním sankcím stanoveným jejich vnitrostátními právními předpisy, které jsou v souladu s jejich závazky vyplývajícími z Úmluvy Organizace spojených národů o psychotropních látkách z roku 1971.

Od Komise se žádá, aby

- přijala příložený návrh rozhodnutí Rady a
- předložila jej pro informaci Evropskému parlamentu, Radě a vnitrostátním parlamentům.

¹ Úř. věst. L 127, 20.5.2005, s. 32.

Návrh

ROZHODNUTÍ RADY

o podrobení 4-methylmethkatinonu (mefedronu) kontrolním opatřením

RADA EVROPSKÉ UNIE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na rozhodnutí Rady 2005/387/JVV ze dne 10. května 2005 o výměně informací, hodnocení rizika a kontrole nových psychoaktivních látek², a zejména na čl. 8 odst. 1 tohoto rozhodnutí,

s ohledem na podnět Komise,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Zpráva o posouzení rizik látky mefedron byla vypracována na základě článku 6 rozhodnutí Rady 2005/387/JVV na zvláštním zasedání rozšířeného vědeckého výboru Evropského monitorovacího centra pro drogy a drogovou závislost. Komise následně obdržela tuto zprávu dne 3. srpna 2010.
- (2) Mefedron je syntetický katinon, který se legálně vyrábí a distribuuje zejména v Asii, zatímco konečné balení probíhá zřejmě v Evropě. Mefedron se prodává většinou ve formě prášku, ale je možné se setkat i s kapslemi či tabletami. Je komerčně dostupný na internetu, v tzv. „head shopech“ a u pouličních dealerů. Na internetu je mefedron často prodáván jako „hnojivo pro rostliny“, „sůl do koupele“ nebo „chemikálie určená pro výzkumné účely“. Vzácně je prodáván jako „legal high“ (dovolená psychoaktivní látka) a obvykle neexistuje jakýkoli odkaz či konkrétní informace týkající se jeho možných psychoaktivních účinků.
- (3) Určení specifických účinků mefedronu je obtížné, neboť se užívá především v kombinaci s látkami jako je alkohol nebo jiné stimulanty. Předpokládá se, že mefedron má podobné fyzikální účinky jako jiné stimulační drogy, zejména extáze (MDMA). Poměrně krátká doba jeho účinnosti, která vede k jeho opakovanému podávání, je však obdobná době účinnosti kokainu. Z některých údajů vyplývá, že může být užíván jako náhrada ilegálních stimulantů a že pravděpodobnost jeho zneužití a závislosti na něm je vysoká. Pro přesnější určení možné závislosti na této droze by mohlo být požadováno provedení podrobnějších studií.
- (4) V Evropské unii byla zaznamenána dvě úmrtí, u kterých byl mefedron pravděpodobně jedinou příčinou úmrtí. Nejméně u dalších 37 úmrtí byla zjištěna přítomnost mefedronu v odběrech uskutečněných *post mortem*.

² Úř. věst. L 127, 20.5.2005, s. 32.

- (5) Dvacet dva členských států oznámilo zabavení mefedronu ve formě prášku nebo tablet. Existuje jen málo údajů o zpracování a distribuci mefedronu ve velkém měřítku nebo o zapojení sítí organizovaného zločinu. Z některých údajů vyplývá, že ve členských státech, ve kterých byl mefedron podroben kontrole, je droga stále k dispozici na ilegálním trhu.
- (6) Mefedron nemá prokázanou a uznávanou lékařskou hodnotu, jako lék není v Evropské unii používán a nic nenasvědčuje tomu, že může být použit pro jiné zákonné účely.
- (7) Mefedron není a nebyl předmětem hodnocení v rámci systému OSN. V jedenácti členských státech je mefedron předmětem kontroly podle jejich právních předpisů upravujících oblast kontroly drog v souladu s jejich závazky vyplývajícími z Úmluvy Organizace spojených národů o psychotropních látkách z roku 1971. Ve dvou členských státech je mefedron podroben kontrolním opatřením v souladu s jejich vnitrostátními právními předpisy v oblasti léčiv.
- (8) Při posuzování rizik bylo zjištěno, že vědecké důkazy jsou omezené, a bylo zdůrazněno, že je potřeba provést další studie o celkových zdravotních a společenských rizicích mefedronu. Vzhledem k tomu, že vykazuje stimulační účinky, vyvolává závislost, ohrožuje zdraví a z lékařského hlediska není prospěšný, a vzhledem k jeho možné přitažlivosti, je tedy nutné použít zásadu předběžné opatrnosti a podrobit jej kontrole.
- (9) Jedenáct členských států již podrobilo mefedron kontrole. Tím, že bude podroben kontrolám v celé EU, se může předejít problémům při přeshraničním vymáhání práva a v soudní spolupráci.

PŘIJALA TOTO ROZHODNUTÍ:

Článek 1

Členské státy učiní nezbytná opatření, aby v souladu se svými vnitrostátními předpisy podrobily látku 4-methylmethkatinon (mefedron) kontrolním opatřením a trestněprávním sankcím stanoveným vnitrostátními právními předpisy, které jsou v souladu s jejich závazky vyplývajícími z Úmluvy Organizace spojených národů o psychotropních látkách z roku 1971.

Článek 2

Toto rozhodnutí vstupuje v platnost dnem následujícím po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

V ... dne [...].

Za Radu
předseda / předsedkyně

