



2024/832

7.3.2024

ΑΠΟΦΑΣΗ (ΕΕ) 2024/832 ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ

της 4ης Μαρτίου 2024

για τη θέση που πρέπει να ληφθεί, εξ ονόματος της Ευρωπαϊκής Ένωσης κατά την 67η σύνοδο της Επιτροπής για τα Ναρκωτικά όσον αφορά την καταχώριση ουσιών στα παραρτήματα της ενιαίας σύμβασης για τα ναρκωτικά, του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972, και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971

ΤΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης, και ιδίως το άρθρο 83 παράγραφος 1, σε συνδυασμό με το άρθρο 218 παράγραφος 9,

Έχοντας υπόψη την πρόταση της Ευρωπαϊκής Επιτροπής,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η ενιαία σύμβαση των Ηνωμένων Εθνών (ΗΕ) για τα ναρκωτικά του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972, (η «σύμβαση για τα ναρκωτικά») άρχισε να ισχύει στις 8 Αυγούστου 1975.
- (2) Δυνάμει του άρθρου 3 της σύμβασης για τα ναρκωτικά, η επιτροπή για τα ναρκωτικά (CND) δύναται να αποφασίζει την προσθήκη ουσιών στους πίνακες της εν λόγω σύμβασης. Μπορεί να πραγματοποιεί αλλαγές στα παραρτήματα μόνο σύμφωνα με τις συστάσεις του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας (ΠΟΥ), αλλά μπορεί επίσης να αποφασίζει να μην πραγματοποιεί τις αλλαγές που προτείνει ο ΠΟΥ.
- (3) Η σύμβαση των Ηνωμένων Εθνών για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971 (η «σύμβαση για τις ψυχοτρόπους ουσίες») άρχισε να ισχύει στις 16 Αυγούστου 1976.
- (4) Δυνάμει του άρθρου 2 της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες, η CND δύναται να αποφασίζει την προσθήκη ή αφαίρεση ουσιών από τους πίνακες της εν λόγω σύμβασης βάσει των συστάσεων του ΠΟΥ. Η CND διαθέτει ευρεία διακριτική ευχέρεια να λαμβάνει υπόψη οικονομικούς, κοινωνικούς, νομικούς, διοικητικούς και άλλους παράγοντες, αλλά δεν μπορεί να ενεργεί αυθαίρετα.
- (5) Οι αλλαγές στα παραρτήματα της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες έχουν άμεσες επιπτώσεις στο πεδίο εφαρμογής του δικαίου της Ένωσης στον τομέα του ελέγχου των ναρκωτικών. Η απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου⁽¹⁾ εφαρμόζεται στις ουσίες που παρατίθενται στα παραρτήματα των συμβάσεων αυτών. Ως εκ τούτου, κάθε αλλαγή στα παραρτήματα των εν λόγω συμβάσεων ενσωματώνεται άμεσα στους κοινούς κανόνες της Ένωσης.
- (6) Κατά την 67η σύνοδό της, η οποία έχει προγραμματιστεί να διεξαχθεί από τις 14 έως τις 22 Μαρτίου 2024 στη Βιέννη, η CND θα αποφασίσει την προσθήκη πέντε νέων ουσιών στα παραρτήματα της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (7) Η Ένωση δεν είναι συμβαλλόμενο μέρος της σύμβασης για τα ναρκωτικά ούτε της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες. Έχει καθεστώς παρατηρητή, χωρίς δικαίωμα ψήφου στην CND, στην οποία, τον Μάρτιο του 2024, 13 κράτη μέλη είναι μέλη με δικαίωμα ψήφου κατά την 67η σύνοδο της⁽²⁾. Το Συμβούλιο απαιτείται να εξουσιοδοτήσει τα εν λόγω κράτη μέλη να εκφράσουν τη θέση της Ένωσης σχετικά με την καταχώριση ουσιών βάσει των εν λόγω συμβάσεων, δεδομένου ότι τέτοιες αποφάσεις σχετικά με την προσθήκη νέων ουσιών στα εν λόγω παραρτήματά τους εμπίπτουν στην αρμοδιότητα της Ένωσης.
- (8) Ο ΠΟΥ έχει διατυπώσει σύσταση για την προσθήκη μίας νέας ουσίας στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά, τριών νέων ουσιών στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες και μίας νέας ουσίας στο παράρτημα IV της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.

⁽¹⁾ Απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου, της 25ης Οκτωβρίου 2004, για τη θέσπιση ελάχιστων διατάξεων σχετικά με τα στοιχεία της αντικειμενικής υπόστασης των εγκλημάτων και τις ποινές που ισχύουν στον τομέα της παράνομης διακίνησης ναρκωτικών (ΕΕ L 335 της 11.11.2004, σ. 8).

⁽²⁾ Βέλγιο, Ισπανία, Γαλλία, Ιταλία, Λιθουανία, Ουγγαρία, Μάλτα, Κάτω Χώρες, Αυστρία, Πολωνία, Πορτογαλία, Σλοβενία και Φινλανδία.

- (9) Όλες οι ουσίες που εξετάστηκαν από την επιτροπή εμπειρογνομόνων του ΠΟΥ για την τοξικομανία (ECDD) και των οποίων την καταχώριση συνιστά ο ΠΟΥ παρακολουθούνται από το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας (EMCDDA) ως νέες ψυχοδραστικές ουσίες κατά την έννοια του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1920/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ⁽³⁾.
- (10) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της ECDD, η βρωμαζολάμη (ονομασία IUPAC: 8-βρωμο-1-μεθυλο-6-φαινυλο-4H-[1,2,4] τριαζολο[4,3-a][1,4]βενζοδιαζεπίνη) είναι βενζοδιαζεπίνη με σχετικά υψηλή δραστικότητα. Η βρωμαζολάμη εξετάστηκε προηγουμένως από την ECDD κατά την 45η συνεδρίασή της και τέθηκε υπό επιτήρηση. Η βρωμαζολάμη δεν έχει γνωστές θεραπευτικές χρήσεις ούτε άδειες κυκλοφορίας. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η βρωμαζολάμη αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της βρωμαζολάμης στο παράρτημα IV της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (11) Η βρωμαζολάμη έχει εντοπιστεί σε 19 κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον τέσσερα κράτη μέλη. Η βρωμαζολάμη τελεί υπό παρακολούθηση από το EMCDDA. Ένα κράτος μέλος έχει αναφέρει μία περίπτωση οξείας δηλητηρίασης με επιβεβαιωμένη έκθεση στη βρωμαζολάμη. Ακόμα μία περίπτωση οξείας δηλητηρίασης με υπόνοια έκθεσης στη βρωμαζολάμη έχει αναφερθεί από ένα κράτος μέλος. Συνολικά 15 θάνατοι με επιβεβαιωμένη έκθεση στη βρωμαζολάμη έχουν αναφερθεί από πέντε κράτη μέλη.
- (12) Συνεπώς, η θέση της Ένωσης θα πρέπει να είναι να προστεθεί η βρωμαζολάμη στο παράρτημα IV της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (13) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της ECDD, η βουτονιταζίνη (ονομασία IUPAC: 2-[(4 βουτοξυφαινυλο)μεθυλο]-N,N-διαθυλο-5-νιτρο-1H-βενζιμιδαζολ-1-αιθαναμίνη) είναι συνθετικό οπιοειδές παραγόμενο από βενζιμιδαζόλιο («νιταζίνη») με χημική δομή και φαρμακολογική δράση παρόμοια με εκείνη των ναρκωτικών που περιλαμβάνονται στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά. Η βουτονιταζίνη δεν έχει εξεταστεί προηγουμένως από την ECDD. Η βουτονιταζίνη δεν έχει γνωστές θεραπευτικές χρήσεις ούτε άδειες κυκλοφορίας. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η βουτονιταζίνη αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της βουτονιταζίνης στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (14) Η βουτονιταζίνη έχει εντοπιστεί σε επτά κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον τρία κράτη μέλη. Η βουτονιταζίνη τελεί υπό εντατική παρακολούθηση από το EMCDDA. Ένα κράτος μέλος έχει αναφέρει έναν θάνατο από επιβεβαιωμένη έκθεση στη βουτονιταζίνη.
- (15) Συνεπώς, η θέση της Ένωσης θα πρέπει να είναι να προστεθεί η βουτονιταζίνη στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (16) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της ECDD, η 3-χλωρομεθακθινόνη [(3-CMC· ονομασία IUPAC: 1-(3-χλωροφαινυλο)-2-(μεθυλαμινο)προπαν-1-όνη] είναι συνθετικό διεγερτικό της οικογένειας των καθινονών. Η 3-CMC είναι ανάλογο του φαρμάκου μεθακθινόνη που ελέγχεται βάσει του παραρτήματος I της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες. Η 3-CMC δεν τελεί επί του παρόντος υπό διεθνή έλεγχο, αλλά το ισομερές της 4-CMC τέθηκε υπό διεθνή έλεγχο το 2020. Η 3-CMC δεν έχει εξεταστεί προηγουμένως από την ECDD. Η 3-CMC δεν έχει γνωστές θεραπευτικές χρήσεις ούτε άδειες κυκλοφορίας. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η 3-CMC αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της 3-CMC στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (17) Οι κίνδυνοι της 3-CMC έχουν αξιολογηθεί από την επιστημονική επιτροπή του EMCDDA και έχει ήδη συμπεριληφθεί στον ορισμό του «ναρκωτικού» βάσει της απόφασης-πλαίσιου 2004/757/ΔΕΥ με την κατ' εξουσιοδότηση οδηγία (ΕΕ) 2022/1326 της Επιτροπής ⁽⁴⁾. Η εν λόγω ουσία τελεί υπό παρακολούθηση από το EMCDDA. Κατά τον χρόνο της εκτίμησης κινδύνου, τον Νοέμβριο του 2021, η ουσία 3-CMC είχε εντοπιστεί σε 23 κράτη μέλη. Δύο κράτη μέλη ανέφεραν συνολικά 10 θανάτους με επιβεβαιωμένη έκθεση στην 3-CMC, ενώ ένα κράτος μέλος ανέφερε μία περίπτωση οξείας δηλητηρίασης με επιβεβαιωμένη έκθεση στην 3-CMC.

⁽³⁾ Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1920/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 12ης Δεκεμβρίου 2006, σχετικά με το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας (ΕΕ L 376 της 27.12.2006, σ. 1).

⁽⁴⁾ Κατ' εξουσιοδότηση οδηγία (ΕΕ) 2022/1326 της Επιτροπής, της 18ης Μαρτίου 2022, για την τροποποίηση του παραρτήματος της απόφασης-πλαίσιου 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου όσον αφορά την υπαγωγή νέων ψυχοδραστικών ουσιών στον ορισμό των «ναρκωτικών» (ΕΕ L 200 της 29.7.2022, σ. 148).

- (18) Συνεπώς, η θέση της Ένωσης θα πρέπει να είναι να προστεθεί η ουσία 3-CMC στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (19) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της ECDD, η διπεντυλόνη [ονομασία IUPAC: 1-(1,3-βενζοδιοξολ-5-υλο)-2-(διμεθυλαμινο)πενταν-1-όνη] είναι συνθετικό διεγερτικό της οικογένειας των καθινονών. Έχει χημική δομή και φαρμακολογία παρόμοια με εκείνες άλλων συνθετικών καθινονών του παραρτήματος II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες. Η διπεντυλόνη δεν έχει εξεταστεί προηγουμένως από την ECDD. Η διπεντυλόνη δεν έχει γνωστές θεραπευτικές χρήσεις ούτε άδειες κυκλοφορίας. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η διπεντυλόνη αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της σε διεθνή έλεγχο. Δεν έχει αναφερθεί εγκεκριμένη ιατρική χρήση. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της διπεντυλόνης στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (20) Η διπεντυλόνη έχει εντοπιστεί σε 16 κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον τέσσερα κράτη μέλη. Η διπεντυλόνη τελεί υπό παρακολούθηση από το EMCDDA.
- (21) Συνεπώς, η θέση της Ένωσης θα πρέπει να είναι να προστεθεί η διπεντυλόνη στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (22) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της ECDD, η 2-φθοροδεχλωροκεταμίνη [2-FDCK· ονομασία IUPAC: η 2-(2-φθοροφαινυλο)-2-μεθυλαμινο-κυκλοεξανόνη] είναι αρυλοκυκλοεξυλαμίνη με χημική συγγένεια προς την κεταμίνη, ουσία με αποσυνδεδετική και αναισθητική δράση. Η 2-FDCK δεν έχει εξεταστεί προηγουμένως από την ECDD. Η FDCK δεν έχει γνωστές θεραπευτικές χρήσεις ούτε άδειες κυκλοφορίας. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η ουσία 2-FDCK αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της ουσίας 2-FDCK στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (23) Η 2-FDCK έχει εντοπιστεί σε 22 κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον πέντε κράτη μέλη. Η 2-FDCK τελεί υπό εντατική παρακολούθηση από το EMCDDA. Έχουν αναφερθεί από δύο κράτη μέλη δύο θάνατοι με επιβεβαιωμένη έκθεση στην ουσία 2-FDCK. Συνολικά 11 οξείες δηλητηριάσεις με επιβεβαιωμένη έκθεση στην ουσία 2-FDCK έχουν αναφερθεί από τρία κράτη μέλη. Ακόμα μία οξεία δηλητηρίαση με υπόνοια έκθεσης στην ουσία 2-FDCK έχει αναφερθεί από ένα κράτος μέλος.
- (24) Συνεπώς, η θέση της Ένωσης θα πρέπει να είναι να προστεθεί η ουσία 2-FDCK στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (25) Ενδείκνυται να καθοριστεί η θέση που πρέπει να ληφθεί εξ ονόματος της Ένωσης στο πλαίσιο της CND, δεδομένου ότι οι αποφάσεις καταχώρισης στα παραρτήματα για τις πέντε ουσίες θα επηρεάσουν άμεσα το περιεχόμενο το δίκαιο της Ένωσης, ιδίως δε την απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ.
- (26) Η θέση της Ένωσης πρέπει να εκφραστεί από τα κράτη μέλη που είναι μέλη της CND, ενεργώντας από κοινού προς το συμφέρον της Ένωσης.
- (27) Η Δανία δεσμεύεται από την απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ και, συνεπώς, συμμετέχει στην έκδοση και στην εφαρμογή της παρούσας απόφασης.
- (28) Η Ιρλανδία δεσμεύεται από την απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ και, συνεπώς, συμμετέχει στην έκδοση και στην εφαρμογή της παρούσας απόφασης.

ΕΞΕΛΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΑΠΟΦΑΣΗ:

Άρθρο 1

Η θέση που πρέπει να ληφθεί εξ ονόματος της Ένωσης από τα κράτη μέλη κατά την 67η σύνοδο της Επιτροπής για τα Ναρκωτικά, που θα διεξαχθεί από τις 14 έως τις 22 Μαρτίου 2024, όσον αφορά τη λήψη αποφάσεων σχετικά με την προσθήκη ουσιών στα παραρτήματα της ενιαίας σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τα ναρκωτικά του 1961, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972, και της σύμβασης των Ηνωμένων Εθνών για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971, είναι σύμφωνη με αυτή που παρατίθεται στο παράρτημα της παρούσας απόφασης.

Άρθρο 2

Η θέση που αναφέρεται στο άρθρο 1 εκφράζεται από τα κράτη μέλη που συμμετέχουν στην Επιτροπή για τα Ναρκωτικά, τα οποία ενεργούν από κοινού προς το συμφέρον της Ένωσης.

Άρθρο 3

Η παρούσα απόφαση αρχίζει να ισχύει την ημερομηνία της έκδοσής της.

Βρυξέλλες, 4 Μαρτίου 2024.

Για το Συμβούλιο
Η Πρόεδρος
A. VERLINDEN

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Θέση που πρέπει να ληφθεί από τα κράτη μέλη που είναι μέλη της Επιτροπής για τα Ναρκωτικά και ενεργούν από κοινού προς το συμφέρον της Ένωσης, κατά την 67η σύνοδο της Επιτροπής για τα Ναρκωτικά που θα διεξαχθεί από τις 14 έως τις 22 Μαρτίου 2024 για την καταχώριση ουσιών:

1. Η βρωμαζολάμη πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα IV της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
2. Η βουτονιταζίνη πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
3. Η 3-χλωρομεθκαθιμόνη (3-CMC) πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
4. Η διπεντυλόνη πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
5. Η 2-φθοροδεχλωροκεταμίνη (2-FDCK) πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.