



2026/575

13.3.2026

NÕUKOGU OTSUS (EL) 2026/575,

5. märts 2026,

millega määratakse kindlaks Euroopa Liidu nimel narkootiliste ainete komisjoni 69. istungjärgul võetav seisukoht seoses ainete kandmisega 1961. aasta narkootiliste ainete ühtsesse konventsiooni, mida on muudetud 1972. aasta protokolliga, ja 1971. aasta psühhotropsete ainete konventsiooni

EUROOPA LIIDU NÕUKOGU,

võttes arvesse Euroopa Liidu toimimise lepingut, eriti selle artikli 83 lõiget 1 koostoimes artikli 218 lõikega 9,

võttes arvesse Euroopa Komisjoni ettepanekut

ning arvestades järgmist:

- (1) Ühinenud Rahvaste Organisatsiooni (ÜRO) 1961. aasta narkootiliste ainete ühtne konventsioon, mida on muudetud 1972. aasta protokolliga (edaspidi „narkootiliste ainete konventsioon“), jõustus 8. augustil 1975.
- (2) Narkootiliste ainete konventsiooni artikli 3 kohaselt võib narkootiliste ainete komisjon otsustada kanda kõnealuse konventsiooni nimekirjadesse uusi aineid. Kui Maailma Terviseorganisatsioon (WHO) teavitab narkootiliste ainete komisjoni, et lisada nimekirjadesse aineid, võib narkootiliste ainete komisjon nimekirju muuta üksnes vastavalt WHO teatele, kuid ta võib ka otsustada selliselt teatatud muudatusi mitte teha.
- (3) ÜRO 1971. aasta psühhotropsete ainete konventsioon (edaspidi „psühhotropsete ainete konventsioon“) jõustus 16. augustil 1976.
- (4) Psühhotropsete ainete konventsiooni artikli 2 kohaselt võib narkootiliste ainete komisjon otsustada kanda kõnealuse konventsiooni nimekirjadesse uusi aineid või neid sealt välja jätta. Nimetatud komisjonil on laialdane kaalutusõigus arvestada nii WHO soovitusi kui ka majanduslikke, sotsiaalseid, õiguslikke, halduslikke ja muid tegureid, kuid narkootiliste ainete komisjon ei tohi käituda meelevaldselt.
- (5) Narkootiliste ainete konventsiooni ja psühhotropsete ainete konventsiooni nimekirjade muutmine mõjutab otseselt liidu õiguse kohaldamisala uimastikontrolli valdkonnas. Kõnealuste konventsioonide nimekirjades loetletud ainete suhtes kohaldatakse nõukogu raamotsust 2004/757/JSK⁽¹⁾. Seega mõjutab nende konventsioonide nimekirjade iga muudatus otseselt liidu ühiseid õigusnorme. Seetõttu on vaja, et nõukogu annaks kõnealustele liikmesriikidele õiguse väljendada liidu seisukohta seoses ainete lisamisega kõnealuste konventsioonide nimekirjadesse, sest sellised otsused uute ainete lisamise kohta konventsioonide nimekirjadesse kuuluvad liidu ainupädevusse.
- (6) Narkootiliste ainete komisjon võtab vastu otsused kolme uue aine lisamise kohta narkootiliste ainete konventsiooni ja psühhotropsete ainete konventsiooni nimekirjadesse oma 69. istungjärgul, mis toimub Viinis 9.–13. märtsil 2026.
- (7) WHO on soovitanud lisada narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja kaks uut ainet ning psühhotropsete ainete konventsiooni II nimekirja ühe uue aine.
- (8) Euroopa Liidu Uimastiamet (EUDA) jälgib kõiki WHO narkosõltuvuse eksperdikomisjoni (edaspidi „eksperdikomisjon“) poolt hinnatud ja WHO poolt nimekirjadesse kandmiseks soovitatud aineid Euroopa Parlamendi ja nõukogu määruse (EL) 2023/1322⁽²⁾ kohaselt kui uusi psühhoaktiivseid aineid.

⁽¹⁾ Nõukogu 25. oktoobri 2004. aasta raamotsus 2004/757/JSK, millega kehtestatakse miinimumeeskirjad ebaseadusliku uimastiiri kuriteokoosseisu ja karistuste kohta (ELT L 335, 11.11.2004, lk 8, ELI: http://data.europa.eu/eli/dec_framw/2004/757/oj).

⁽²⁾ Euroopa Parlamendi ja nõukogu 27. juuni 2023. aasta määrus (EL) 2023/1322, mis käsitleb Euroopa Liidu Uimastiametit (EUDA) ja millega tunnistatakse kehtetuks määrus (EÜ) nr 1920/2006 (ELT L 166, 30.6.2023, lk 6, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2023/1322/oj>).

- (9) Ekspertkomisjoni hinnangu kohaselt on N-pürrolidinoisotonitaseen (IUPACi nimetus: 5-nitro-2-((4-((propan-2-üül) oksü)fenüül)metüül)-1-[2-(pürrolidiin-1-üül)etüül]-1H-1,3-bensimidasool) sünteetiline opioid, mis kuulub bensimidasoolide või nitaseenide klassi. WHO ei ole N-pürrolidinoisotonitaseeni varem ametlikult hinnanud. N-pürrolidinoisotonitaseenil ei ole teadaolevat raviotstarvet ega müügilube. On piisavalt tõendeid selle kohta, et N-pürrolidinoisotonitaseeni kuritarvitatakse või selle kuritarvitamine on tõenäoline ning see võib endast kujutada rahvatervisealast ja sotsiaalselt probleemi, mis annaks alust kehtestada selle aine suhtes rahvusvaheline kontroll. Seepärast soovib WHO kanda N-pürrolidinoisotonitaseeni narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja.
- (10) N-pürrolidinoisotonitaseeni on leitud üheksas liikmesriigis ja seda kontrollitakse vähemalt kahes liikmesriigis. N-pürrolidinoisotonitaseen on EUDA intensiivse seire all. Kaks liikmesriiki on teatanud kokku vähemalt kolmest surmajuhtumist, mille puhul on tõendatud kokkupuude N-pürrolidinoisotonitaseeniga. Üks liikmesriik on teatanud vähemalt ühest akuutsest mürgistusjuhtumist, mille puhul kahtlustatakse kokkupuudet N-pürrolidinoisotonitaseeniga.
- (11) Seetõttu peaks liidu seisukoht olema toetada N-pürrolidinoisotonitaseeni kandmist narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja.
- (12) Ekspertkomisjoni hinnangu kohaselt on N-desetüületonitaseen (IUPACi nimetus: 2-[2-((4-etoksüfenüül)metüül)-5-nitro-bensimidasool-1-üül]-N-etüületaaniin) uudne sünteetiline opioid, mis kuulub bensimidasoolide või nitaseenide klassi. See on etonitaseeni metaboliit, mis on samuti bensimidasoolopioide, mida kontrollitakse narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja alusel. WHO ei ole N-desetüületonitaseeni varem ametlikult hinnanud. N-desetüületonitaseenil ei ole teadaolevat raviotstarvet ega müügilube. On piisavalt tõendeid selle kohta, et N-desetüületonitaseeni kuritarvitatakse või selle kuritarvitamine on tõenäoline ning see võib endast kujutada rahvatervisealast ja sotsiaalselt probleemi, mis annaks alust kehtestada selle aine suhtes rahvusvaheline kontroll. Seepärast soovib WHO kanda N-desetüületonitaseeni narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja.
- (13) N-desetüületonitaseeni on leitud neljas liikmesriigis ja seda kontrollitakse vähemalt kuues liikmesriigis. N-desetüületonitaseen on EUDA intensiivse seire all.
- (14) Seetõttu peaks liidu seisukoht olema toetada N-desetüületonitaseeni kandmist narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja.
- (15) Ekspertkomisjoni hinnangu kohaselt on MDMB-FUBINACA (IUPACi nimetus: metüül-2-[1-((4-fluorofenüül)metüül)indasool-3-karbonüül]amino]-3,3-dimetüülbutanaat) tugevatoimeline sünteetiline kannabinoid. WHO ei ole ainet MDMB-FUBINACA varem hinnanud. Ainet MDMB-FUBINACA ei ole teadaolevat raviotstarvet ega müügilube. On piisavalt tõendeid selle kohta, et ainet MDMB-FUBINACA kuritarvitatakse või selle kuritarvitamine on tõenäoline ning see võib endast kujutada rahvatervisealast ja sotsiaalselt probleemi, mis annaks alust kehtestada selle aine suhtes rahvusvaheline kontroll. Seepärast soovib WHO kanda MDMB-FUBINACA psühhotroopsete ainete konventsiooni II nimekirja.
- (16) Ainet MDMB-FUBINACA on leitud vähemalt 14 liikmesriigis ja seda kontrollitakse vähemalt kaheksas liikmesriigis. MDMB-FUBINACA on EUDA intensiivse seire all. Üks liikmesriik on teatanud vähemalt ühest akuutsest mürgistusjuhtumist, mille puhul on kahtlustatakse kokkupuudet ainega MDMB-FUBINACA.
- (17) Seetõttu peaks liidu seisukoht olema toetada aine MDMB-FUBINACA lisamist psühhotroopsete ainete konventsiooni II nimekirja.
- (18) On asjakohane määrata kindlaks seisukoht, mis võetakse liidu nimel narkootiliste ainete komisjonis, kuna otsused, mis tehakse kolme kõnealuse aine nimekirjadesse kandmise kohta, võivad otsustavalt mõjutada liidu õiguse sisu, nimelt raamotsuse 2004/757/JSK kohaldamisala.
- (19) Liit ei ole narkootiliste ainete konventsiooni ega psühhotroopsete ainete konventsiooni osaline. Narkootiliste ainete komisjoni 69. istungjärgul, kus hääleõigus 14 liikmesriigil⁽³⁾, on liidul hääleõiguseta vaatleja staatus. Liidu seisukohta tuleb narkootiliste ainete komisjonis väljendada kõnealustel liikmesriikidel, kes peavad liidu huvides ühiselt tegutsema.
- (20) Raamotsus 2004/757/JSK on Taanile siduv ja seepärast osaleb ta käesoleva otsuse vastuvõtmisel ja kohaldamisel.

⁽³⁾ Belgia, Saksamaa, Hispaania, Prantsusmaa, Itaalia, Leedu, Ungari, Malta, Madalmaad, Austria, Poola, Portugal, Sloveenia ja Soome.

(21) Raamotsus 2004/757/JSK on liirimaale siduv ja seepärast osaleb ta käesoleva otsuse vastuvõtmisel ja kohaldamisel,

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA OTSUSE:

Artikkel 1

Seisukoht, mis võetakse liidu nimel narkootiliste ainete komisjoni 9.–13. märtsil 2026 toimuval 69. istungjärgul seoses selliste otsuste vastuvõtmisega, mis käsitlevad ainete kandmist ÜRO 1961. aasta narkootiliste ainete ühtse konventsiooni, mida on muudetud 1972. aasta protokolliga, ja ÜRO 1971. aasta psühhotroopsete ainete konventsiooni nimekirjadesse, on esitatud käesoleva otsuse lisas.

Artikkel 2

Artiklis 1 osutatud seisukohta väljendavad liikmesriigid, kes on narkootiliste ainete komisjoni liikmed, tegutsedes ühiselt liidu huvides.

Artikkel 3

Käesolev otsus on adresseeritud liikmesriikidele kooskõlas aluslepingutega.

Brüssel, 5. märts 2026

Nõukogu nimel

eesistuja

N. IOANNIDES

LISA

Seisukoht, mille võtavad narkootiliste ainete komisjoni liikmeks olevad liikmesriigid ühiselt liidu huvides tegutsedes 9.–13. märtsil 2026 toimuval narkootiliste ainete komisjoni 69. istungjärgul seoses teatavate ainete nimekirjadesse kandmisega:

- 1) narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja tuleb kanda N-pürrolidinoisotonitaseen (IUPACi nimetus: 5-nitro-2-({4-[(propaan-2-üül)oksü]fenüül}metüül)-1-[2-(pürrolidiin-1-üül)etüül]-1H-1,3-bensimidasool);
- 2) narkootiliste ainete konventsiooni I nimekirja tuleb kanda N-desetüületonitaseen (IUPACi nimetus: 2-[2-[(4-etoksüfenüül)metüül]-5-nitro-bensimidasool-1-üül]-N-etüületaaniin);
- 3) psühhotroopsete ainete konventsiooni II nimekirja tuleb kanda aine MDMB-FUBINACA (IUPACi nimetus: metüül-2-[1-[(4-fluorofenüül)metüül]indasool-3-karbonüül]amino]-3,3-dimetüülbutanaat).