

PÄÄTÖKSET

NEUVOSTON PÄÄTÖS (EU) 2017/449,

annettu 7 päivänä maaliskuuta 2017,

huumausainetoimikunnan 60. istunnossa Euroopan unionin puolesta esitettävästä kannasta, joka koskee aineiden listaamista vuoden 1961 huumausaineyleissopimuksen, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, ja psykotrooppisia aineita koskevan vuoden 1971 yleissopimuksen mukaisesti

EUROOPAN UNIONIN NEUVOSTO, joka

ottaa huomioon Euroopan unionin toiminnasta tehdyn sopimuksen ja erityisesti sen 83 artiklan 1 kohdan yhdessä sen 218 artiklan 9 kohdan kanssa,

ottaa huomioon Euroopan komission ehdotuksen,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Vuonna 1961 tehty Yhdistyneiden Kansakuntien huumausaineyleissopimus, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, jäljempänä 'huumausaineyleissopimus', tuli voimaan 8 päivänä elokuuta 1975.
- (2) Huumausaineyleissopimuksen 3 artiklan nojalla huumausainetoimikunta voi päättää aineiden lisäämisestä kyseisen yleissopimuksen listoihin. Huumausainetoimikunta voi tehdä listoihin muutoksia vain Maailman terveysjärjestön (WHO) suosituksen perusteella, mutta se voi myös päättää, että se ei tee WHO:n suosittamia muutoksia.
- (3) Psykotrooppisia aineita koskeva vuonna 1971 tehty Yhdistyneiden Kansakuntien yleissopimus, jäljempänä 'psykotrooppisia aineita koskeva yleissopimus', tuli voimaan 16 päivänä elokuuta 1976.
- (4) Psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen 2 artiklan nojalla huumausainetoimikunta voi WHO:n suosituksen perusteella päättää sekä aineiden lisäämisestä kyseisen yleissopimuksen listoihin että niiden poistamisesta. Huumausainetoimikunnalla on laaja harkintavalta ottaa huomioon taloudellisia, sosiaalisia, oikeudellisia, hallinnollisia ja muita tekijöitä, mutta se ei saa toimia mielivaltaisesti.
- (5) Kummankin yleissopimuksen listoihin tehtävät muutokset vaikuttavat suoraan unionin lainsäädännön soveltamisalaan huumausaineiden valvonnan alalla. Neuvoston puitepäätöstä 2004/757/YOS⁽¹⁾ sovelletaan aineisiin, jotka sisältyvät huumausaineyleissopimuksen ja psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listoihin. Neuvoston päätöstä 2005/387/YOS⁽²⁾ ei sovelleta aineisiin, jotka sisältyvät huumausaineyleissopimuksen ja psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listoihin. Näin ollen kaikki näiden yleissopimusten listoihin tehtävät muutokset sisällytetään suoraan unionin yhteisiin sääntöihin.
- (6) Huumausainetoimikunnan on tarkoitus päättää Wienissä 13–17 päivänä maaliskuuta 2017 pidettävässä 60. istunnossaan kymmenen uuden aineen lisäämisestä yleissopimusten listoihin.
- (7) Unioni ei ole näiden YK:n yleissopimusten osapuoli. Sillä on tarkkailijan asema huumausainetoimikunnassa, johon kuuluu tällä hetkellä 12 äänioikeutettua EU:n jäsenvaltiota. Sen vuoksi näiden jäsenvaltioiden on esitettävä unionin kanta, joka koskee aineiden listaamista huumausaineyleissopimuksen ja psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen mukaisesti.

⁽¹⁾ Neuvoston puitepäätös 2004/757/YOS, tehty 25 päivänä lokakuuta 2004, laittoman huumausainekaupan rikostunnusmerkistöjä ja seuraamuksia koskevien vähimmäissääntöjen vahvistamisesta (EUVL L 335, 11.11.2004, s. 8).

⁽²⁾ Neuvoston päätös 2005/387/YOS, tehty 10 päivänä toukokuuta 2005, uusia psykoaktiivisia aineita koskevasta tietojenvaihdosta, riskienarvioinnista ja valvonnasta (EUVL L 127, 20.5.2005, s. 32).

- (8) Huumausainetoimikunnan seuraavassa istunnossa unionin puolesta esitettävä kanta koskee ainoastaan aineiden listaamista yleissopimusten mukaisesti. Muut asiat kuin aineiden listaaminen eivät ole tämän päätöksen kohteena, ja jäsenvaltiot käsittelevät niitä koordinoiden huumausainetoimikunnan istunnon yhteydessä tarpeen mukaan. Tämä päätös ei vaikuta unionin ja jäsenvaltioiden väliseen toimivallan jakoon muissa yleissopimuksiin liittyvissä asioissa.
- (9) WHO antoi 2 päivänä joulukuuta 2016 YK:n pääsihteerille suosituksen, joka koski kahden uuden aineen lisäämistä huumausaineyleissopimuksen listaan I, ja kahdeksan uuden aineen lisäämistä psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (10) Huumeriippuvuutta käsittelevän WHO:n asiantuntijakomitean, jäljempänä 'asiantuntijakomitea', arvion mukaan U-47700 (3,4-dikloori-N-[2-(dimetyyliamino)sykloheksyyli]-N-metyylibentsamiini) on yhdiste, jota voidaan väärinkäyttää samaan tapaan ja jolla on samantapaisia haittavaikutuksia kuin sellaisilla valvontatoimien kohteena olevilla opioideilla kuin morfiini ja AH-7921, jotka on lisätty huumausaineyleissopimuksen listaan I. Aineelle ei ole tiedossa lääkinnällisiä käyttötarkoituksia, ja sen käyttö on aiheuttanut kuolemantapauksia. On riittävästi näyttöä siitä, että ainetta väärinkäytetään tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että siitä voi tulla kansanterveydellinen ja sosiaalinen ongelma, minkä vuoksi aine olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että U-47700 lisätään huumausaineyleissopimuksen listaan I.
- (11) U-47700 on Euroopan huumausaineiden ja niiden väärinkäytön seurantakeskuksen valvonnassa, koska se on päätöksessä 2005/387/YOS tarkoitettu uusi psykoaktiivinen aine. U-47700-ainetta on löydetty 14:stä jäsenvaltiosta. Sitä on myyty markkinoilla avoimesti. Se on liitetty vakaviin haittatapahtumiin, myös kuolemantapauksiin, ja siitä on annettu kansanterveyttä koskeva varoitus unionin ennakkovaroitusjärjestelmässä.
- (12) Sen vuoksi jäsenvaltioiden olisi omaksuttava kanta, jonka mukaan U-47700 lisätään huumausaineyleissopimuksen listaan I.
- (13) Asiantuntijakomitean arvion mukaan butyyrifentanyyli (N-fenyyli-N-[1-(2-fenyylietyyli)-4-piperidinyyli] butaaniamidi) on yhdiste, jota voidaan väärinkäyttää samaan tapaan ja jolla on samantapaisia haittavaikutuksia kuin sellaisilla valvontatoimien kohteena olevilla opioideilla kuin morfiini ja fentanyyli, jotka on lisätty huumausaineyleissopimuksen listaan I. Se voidaan myös muuntaa fentanyyliksi. Aineelle ei ole tiedossa lääkinnällisiä käyttötarkoituksia, ja sen käyttö on aiheuttanut kuolemantapauksia. On riittävästi näyttöä siitä, että ainetta väärinkäytetään tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä, ja että siitä voi tulla kansanterveydellinen ja sosiaalinen ongelma, minkä vuoksi aine olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että butyyrifentanyyli lisätään huumausaineyleissopimuksen listaan I.
- (14) Butyyrifentanyyli on Euroopan huumausaineiden ja niiden väärinkäytön seurantakeskuksen valvonnassa, koska se on päätöksessä 2005/387/YOS tarkoitettu uusi psykoaktiivinen aine. Butyyrifentanyyliä on löydetty kuudesta jäsenvaltiosta. Sitä on myyty markkinoilla avoimesti. Se on liitetty vakaviin haittatapahtumiin, sillä sitä on löytynyt ainakin yhdessä kuolemantapauksessa, ja siitä on annettu kansanterveyttä koskeva varoitus unionin ennakkovaroitusjärjestelmässä.
- (15) Sen vuoksi jäsenvaltioiden olisi omaksuttava kanta, jonka mukaan butyyrifentanyyli lisätään huumausaineyleissopimuksen listaan I.
- (16) Asiantuntijakomitean arvion mukaan 4-metyylietkinonin eli 4-MECin (2-(etyyliamino)-1-(4-metyylifenyyli)propan-1-oni) väärinkäyttöön liittyy huomattava vaara kansanterveydelle ja yhteiskunnalle. 4-MECille ei ole tiedossa lääkinnällisiä käyttötarkoituksia. Asiantuntijakomitean mukaan 4-MECin väärinkäyttöpotentiaali ja haittavaikutukset ovat samantapaiset kuin psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listassa II mainituilla aineilla. Asiantuntijakomitea katsoo, että on riittävästi näyttöä siitä, että 4-MECiä väärinkäytetään tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että se muodostaa tästä syystä kansanterveydellisen ja sosiaalisen ongelman, minkä vuoksi se olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että 4-MEC lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (17) 4-MEC on Euroopan huumausaineiden ja niiden väärinkäytön seurantakeskuksen valvonnassa, koska se on päätöksessä 2005/387/YOS tarkoitettu uusi psykoaktiivinen aine. 4-MEC-ainetta on löydetty 19:stä jäsenvaltiosta. Sitä on myyty markkinoilla avoimesti. Se on liitetty joihinkin vakaviin haittatapahtumiin, myös kuolemantapauksiin.

- (18) Sen vuoksi jäsenvaltioiden olisi omaksuttava kanta, jonka mukaan 4-MEC lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (19) Asiantuntijakomitean arvion mukaan etylonin (1-(2H-1,3-bentsodioksol-5-yyli)-2-(etyyliamino)propan-1-oni) väärinkäyttöön liittyy huomattava vaara kansanterveydelle ja yhteiskunnalle. Etylonille ei ole tiedossa lääkinnällisiä käyttötarkoituksia. Asiantuntijakomitean mukaan etylonin (1-(2H-1,3-bentsodioksol-5-yyli)-2-(etyyliamino)propan-1-oni) väärinkäyttöpotentiaali ja haittavaikutukset ovat samantapaiset kuin psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listassa II mainituilla aineilla. Asiantuntijakomitea katsoo, että on riittävästi näyttöä siitä, että etylonia väärinkäytetään tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että se muodostaa tästä syystä kansanterveydellisen ja sosiaalisen ongelman, minkä vuoksi se olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että etyloni lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (20) Etyloni on Euroopan huumausaineiden ja niiden väärinkäytön seurantakeskuksen valvonnassa, koska se on päätöksessä 2005/387/YOS tarkoitettu uusi psykoaktiivinen aine. Etylonia on löydetty 19:stä jäsenvaltiosta. Sitä on myyty markkinoilla avoimesti. Se on liitetty joihinkin vakaviin haittatapahtumiin, myös kuolemantapauksiin.
- (21) Sen vuoksi jäsenvaltioiden olisi omaksuttava kanta, jonka mukaan etyloni lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (22) Asiantuntijakomitean mukaan pentedronin eli alfa-metyyliaminovaleerofenonin (2-(metyyliamino)-1-fenyyli)pentan-1-oni) väärinkäyttöön liittyy huomattava vaara kansanterveydelle ja yhteiskunnalle. Pentedronille ei ole tiedossa lääkinnällisiä käyttötarkoituksia. Asiantuntijakomitean mukaan pentedronin väärinkäyttöpotentiaali ja haittavaikutukset ovat samantapaiset kuin psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listassa II mainituilla aineilla. Asiantuntijakomitea katsoo, että on riittävästi näyttöä siitä, että pentedronia väärinkäytetään tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että se muodostaa tästä syystä kansanterveydellisen ja sosiaalisen ongelman, minkä vuoksi se olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että pentedroni lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (23) Pentedroni on Euroopan huumausaineiden ja niiden väärinkäytön seurantakeskuksen valvonnassa, koska se on päätöksessä 2005/387/YOS tarkoitettu uusi psykoaktiivinen aine. Pentedronia on löydetty 18:stä jäsenvaltiosta. Sitä on myyty markkinoilla avoimesti. Se on liitetty joihinkin vakaviin haittatapahtumiin, myös kuolemantapauksiin.
- (24) Sen vuoksi jäsenvaltioiden olisi omaksuttava kanta, jonka mukaan pentedroni lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (25) Asiantuntijakomitean mukaan etyylifenidaatin eli EPH:n (etyyli-fenyyli(piperidin-2-yyli)asetatti) väärinkäyttöön liittyy huomattava vaara kansanterveydelle ja yhteiskunnalle. Etyylifenidaatille ei ole tiedossa lääkinnällisiä käyttötarkoituksia. Asiantuntijakomitean mukaan etyylifenidaatin väärinkäyttöpotentiaali ja haittavaikutukset ovat samantapaiset kuin psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listassa II mainituilla aineilla. Asiantuntijakomitea katsoo, että on riittävästi näyttöä siitä, että etyylifenidaattia väärinkäytetään tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että se muodostaa tästä syystä kansanterveydellisen ja sosiaalisen ongelman, minkä vuoksi se olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että etyylifenidaatti lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (26) Etyylifenidaatti on Euroopan huumausaineiden ja niiden väärinkäytön seurantakeskuksen valvonnassa, koska se on päätöksessä 2005/387/YOS tarkoitettu uusi psykoaktiivinen aine. Etyylifenidaattia on löydetty 13:stä jäsenvaltiosta. Sitä on myyty markkinoilla avoimesti. Se on liitetty vakaviin haittatapahtumiin, muun muassa pehmytkudosinfektioihin ja kuolemantapauksiin. Pistoksiin liittyvien pehmytkudosinfektioiden vuoksi on annettu kansanterveyttä koskeva varoitus unionin ennakkovalitusjärjestelmässä.
- (27) Sen vuoksi jäsenvaltioiden olisi omaksuttava kanta, jonka mukaan etyylifenidaatti lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (28) Asiantuntijakomitean mukaan MPA:n eli metiopropamiinin (N-metyyli-1-(tiofen-2-yyli)propan-2-amiini) väärinkäyttöön liittyy huomattava vaara kansanterveydelle ja yhteiskunnalle. MPA:lle ei ole tiedossa lääkinnällisiä käyttötarkoituksia. Asiantuntijakomitean mukaan aineen väärinkäyttöpotentiaali ja haittavaikutukset ovat

samantapaiset kuin psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listassa II mainituilla aineilla. Asiantuntijakomitea katsoo, että on riittävästi näyttöä siitä, että MPA:ta väärinkäytetään tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että se muodostaa tästä syystä kansanterveydellisen ja sosiaalisen ongelman, minkä vuoksi se olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että metiopropamiini lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.

- (29) MPA on Euroopan huumausaineiden ja niiden väärinkäytön seurantakeskuksen valvonnassa, koska se on päätöksessä 2005/387/YOS tarkoitettu uusi psykoaktiivinen aine. MPA:ta on löydetty 17:stä jäsenvaltiosta. Sitä on myyty markkinoilla avoimesti. Se on liitetty vakaviin haittatapahtumiin, myös kuolemantapauksiin.
- (30) Sen vuoksi jäsenvaltioiden olisi omaksuttava kanta, jonka mukaan metiopropamiini lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (31) Asiantuntijakomitean mukaan MDMA:n (metyyli-N-[[1-(sykloheksyylimetyyli)-1H-indol-3-yyli]karbonyyli]-3-metyyli-L-valinaatti) väärinkäyttöön liittyy huomattava vaara kansanterveydelle ja yhteiskunnalle. MDMA:lle ei ole tiedossa lääkinnällisiä käyttötarkoituksia. Asiantuntijakomitean mukaan MDMA:n väärinkäyttöpotentiaali ja haittavaikutukset ovat samantapaiset kuin psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listassa II mainituilla aineilla. Asiantuntijakomitea katsoo, että on riittävästi näyttöä siitä, että MDMA:ta väärinkäytetään tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että se muodostaa tästä syystä kansanterveydellisen ja sosiaalisen ongelman, minkä vuoksi se olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että MDMA lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (32) Euroopan huumausaineiden ja niiden väärinkäytön seurantakeskus on laatinut päätöksen 2005/387/YOS 6 artiklan 2, 3 ja 4 kohdan nojalla riskienarviointiraportin ja esittänyt sen komissiolle ja neuvostolle 28 päivänä heinäkuuta 2016. Raportin mukaan MDMA:n voimakas vaikutus ja yhdisteen erittäin vaihtelevat määrät ”laillisissa huumausaineissa” muodostavat suuren välittömän myrkyllisyyden riskin. Kahdeksassa jäsenvaltiossa on rekisteröity yhteensä 28 kuolemantapausta ja 25 akuuttia myrkytystapausta, jotka liittyvät MDMA:han. Tämän perusteella komissio esitti 31 päivänä elokuuta 2016 ehdotuksen MDMA:n saattamisesta unionin laajuisten valvontatoimenpiteiden piiriin.
- (33) Sen vuoksi jäsenvaltioiden olisi omaksuttava kanta, jonka mukaan MDMA lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (34) Asiantuntijakomitean mukaan 5F-APINACA eli 5F-AKB-48 (N-(adamantan-1-yyli)-1-(5-fluoripentyyli)-1H-indatsoli-3-karboksamidi) väärinkäyttöön liittyy huomattava vaara kansanterveydelle ja yhteiskunnalle. Aineelle ei ole tiedossa lääkinnällisiä käyttötarkoituksia. Asiantuntijakomitean mukaan 5F-APINACA:n väärinkäyttöpotentiaali ja haittavaikutukset ovat samantapaiset kuin psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listassa II mainituilla aineilla. Asiantuntijakomitea katsoo, että on riittävästi näyttöä siitä, että 5F-APINACA:ta väärinkäytetään tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että se muodostaa tästä syystä kansanterveydellisen ja sosiaalisen ongelman, minkä vuoksi se olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että 5F-APINACA lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (35) 5F-APINACA on Euroopan huumausaineiden ja niiden väärinkäytön seurantakeskuksen valvonnassa, koska se on päätöksessä 2005/387/YOS tarkoitettu uusi psykoaktiivinen aine. 5F-APINACA on löydetty 23:sta jäsenvaltiosta. Sitä on myyty markkinoilla avoimesti. Se on liitetty vakaviin haittatapahtumiin, myös kuolemantapauksiin.
- (36) Sen vuoksi jäsenvaltioiden olisi omaksuttava kanta, jonka mukaan 5F-APINACA lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (37) Asiantuntijakomitean mukaan XLR-11:n [1-(5-fluoripentyyli)-1H-indol-3-yyli](2,2,3,3-tetrametyylisyklopropyyli)metanolin väärinkäyttöön liittyy huomattava vaara kansanterveydelle ja yhteiskunnalle. XLR-11:lle ei ole tiedossa lääkinnällisiä käyttötarkoituksia. Asiantuntijakomitean mukaan XLR-11:n väärinkäyttöpotentiaali ja haittavaikutukset ovat samantapaiset kuin psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listassa II mainituilla aineilla (esimerkiksi JWH-018 ja AM-2201). Asiantuntijakomitea katsoo, että on riittävästi näyttöä siitä, että XLR-11:ta väärinkäytetään tai että sen väärinkäyttö on todennäköistä ja että se muodostaa tästä syystä kansanterveydellisen ja sosiaalisen ongelman, minkä vuoksi se olisi asetettava kansainväliseen valvontaan. Tämän vuoksi WHO suosittaa, että XLR-11 lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.

- (38) XLR-11 on Euroopan huumausaineiden ja niiden väärinkäytön seurantakeskuksen valvonnassa, koska se on päätöksessä 2005/387/YOS tarkoitettu uusi psykoaktiivinen aine. XLR-11:tä on löydetty 17:stä jäsenvaltiosta. Sitä on myyty markkinoilla avoimesti. Se on liitetty joihinkin vakaviin haittatapahtumiin, sillä sitä on löytynyt ainakin yhdessä kuolemantapauksessa, ja siitä on annettu kansanterveyttä koskeva varoitus unionin ennakkovaroitusjärjestelmässä.
- (39) Sen vuoksi jäsenvaltioiden olisi omaksuttava kanta, jonka mukaan XLR-11 lisätään psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen listaan II.
- (40) Puitepäättös 2004/757/YOS ja päätös 2005/387/YOS sitovat Tanskaa, ja sen vuoksi Tanska osallistuu tämän päätöksen hyväksymiseen ja soveltamiseen.
- (41) Puitepäättös 2004/757/YOS ja päätös 2005/387/YOS sitovat Irlantia, ja sen vuoksi Irlanti osallistuu tämän päätöksen hyväksymiseen ja soveltamiseen.
- (42) Puitepäättös 2004/757/YOS ja päätös 2005/387/YOS eivät sido Yhdistynyttä kuningaskuntaa; Yhdistynyt kuningaskunta ei sen vuoksi osallistu tämän päätöksen hyväksymiseen, päätös ei sido Yhdistynyttä kuningaskuntaa eikä sitä sovelleta Yhdistyneeseen kuningaskuntaan,

ON HYVÄKSYNYT TÄMÄN PÄÄTÖKSEN:

1 artikla

Huumausainetoimikunnan 60. istunnossa 13–17 päivänä maaliskuuta 2017, kun päätetään uusien aineiden lisäämisestä Yhdistyneiden Kansakuntien vuoden 1961 huumausaineyleissopimuksessa, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, ja Yhdistyneiden Kansakuntien vuoden 1971 psykotrooppisia aineita koskevassa yleissopimuksessa oleviin listoihin, unionin puolesta esitettävä kanta on tämän päätöksen liitteen mukainen.

Kannan esittävät ne jäsenvaltiot, jotka ovat huumausainetoimikunnan jäseniä, toimien yhdessä unionin etujen mukaisesti.

2 artikla

Tämä päätös on osoitettu jäsenvaltioille perussopimusten mukaisesti.

Tehty Brysselissä 7 päivänä maaliskuuta 2017.

Neuvoston puolesta

Puheenjohtaja

L. GRECH

LIITE

Kanta, joka huumausainetoimikuntaan kuuluvien jäsenvaltioiden olisi yhdessä esitettävä unionin etujen mukaisesti 13–17 päivänä maaliskuuta 2017 pidettävässä huumausainetoimikunnan 60. istunnossa, jossa käsitellään aineita koskevan valvonnan soveltamisalaan tehtäviä muutoksia:

- (1) U-47700 on lisättävä vuonna 1961 tehdyssä huumausaineyleissopimuksessa, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, olevaan listaan I.
 - (2) Butyyrifentanyyli on lisättävä vuonna 1961 tehdyssä huumausaineyleissopimuksessa, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, olevaan listaan I.
 - (3) 4-MEC (4-metyylietkatinoni) on lisättävä psykotrooppisista aineista vuonna 1971 tehdyssä yleissopimuksessa olevaan listaan II.
 - (4) Etyloni on lisättävä psykotrooppisista aineista vuonna 1971 tehdyssä yleissopimuksessa olevaan listaan II.
 - (5) Pentedroni (α -metyyliaminovalerofenoni) on lisättävä psykotrooppisista aineista vuonna 1971 tehdyssä yleissopimuksessa olevaan listaan II.
 - (6) Etyylifenidaatti (EPH) on lisättävä psykotrooppisista aineista vuonna 1971 tehdyssä yleissopimuksessa olevaan listaan II.
 - (7) MPA (metiopropamiini) on lisättävä psykotrooppisista aineista vuonna 1971 tehdyssä yleissopimuksessa olevaan listaan II.
 - (8) MDMB-CHMICA on lisättävä psykotrooppisista aineista vuonna 1971 tehdyssä yleissopimuksessa olevaan listaan II.
 - (9) 5F-APINACA (5F-AKB48) on lisättävä psykotrooppisista aineista vuonna 1971 tehdyssä yleissopimuksessa olevaan listaan II.
 - (10) XLR-11 on lisättävä psykotrooppisista aineista vuonna 1971 tehdyssä yleissopimuksessa olevaan listaan II.
-