

ODLUKE

PROVEDBENA ODLUKA VIJEĆA (EU) 2016/1070

od 27. lipnja 2016.

o podvrgavanju tvari 1-fenil-2-(pirolidin-1-il)pentan-1-on (α -pirolidinovalorofenon, α -PVP) kontrolnim mjerama

VIJEĆE EUROPSKE UNIJE,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije,

uzimajući u obzir Odluku Vijeća 2005/387/PUP od 10. svibnja 2005. o razmjeni informacija, procjeni rizika i kontroli novih psihoaktivnih tvari ⁽¹⁾, a posebno njezin članak 8. stavak 3.,

uzimajući u obzir prijedlog Europske komisije,

uzimajući u obzir mišljenje Europskog parlamenta ⁽²⁾,

budući da:

- (1) Izvješće o procjeni rizika za novu psihoaktivnu tvar 1-fenil-2-(pirolidin-1-il)pentan-1-on (α -pirolidinovalorofenon, α -PVP) sastavljeno je u skladu s Odlukom 2005/387/PUP na posebnoj sjednici proširenog Znanstvenog odbora Europskog centra za praćenje droga i ovisnosti o drogama te je potom podneseno Komisiji i Vijeću 27. studenoga 2015.
- (2) α -PVP snažna je psihostimulativna tvar, strukturno srodna katinonu, pirovaleronu i metilendioksipirovaleronu (MDPV) koji podliježu kontroli prema Konvenciji Ujedinjenih naroda o psihotropnim tvarima iz 1971. Prisutnost tvari α -PVP otkrivena je u svih 28 država članica kao i u Turskoj i Norveškoj, a informacije o zapljenama i prikupljenim uzorcima ukazuju na to da je uglavnom prisutna u obliku praha i tableta. Dostupne informacije ukazuju na to da se na tržište droga Unije uvoze količine od nekoliko kilograma tvari α -PVP iz Kine i zatim raspodjeljuju širom Unije. Provedena je zapljena na dva mjesta nezakonite proizvodnje u jednoj državi članici, što ukazuje na to da kapacitet za proizvodnju tvari α -PVP postoji i unutar Unije.
- (3) U osam država članica prijavljeno je ukupno 115 smrtnih slučajeva i 191 slučaj akutnog trovanja u kojima je otkrivena prisutnost tvari α -PVP. U većini slučajeva uporaba tvari α -PVP kombinirala se s drugim farmakološki djelatnim tvarima, namjerno ili nenamjerno. Ako tvar α -PVP postane šire dostupna i uđe u širu uporabu, posljedice po zdravlje ljudi i javno zdravlje mogle bi biti značajne.
- (4) Dostupni podaci ukazuju na to da tvar α -PVP upotrebljavaju uzimatelji stimulansa u rekreacijskom kontekstu kao i visokorizična skupina uzimatelja droga, uključujući one koji ubrizgavaju stimulanse i opioide, te da među njima može biti raširena uporaba više različitih droga. Postoje ograničeni podaci o raširenosti uporabe, dugoročnim posljedicama i društvenim rizicima povezanim s tom tvari.

⁽¹⁾ SL L 127, 20.5.2005., str. 32.

⁽²⁾ Mišljenje od 8. lipnja 2016. (još nije objavljeno u Službenom listu).

- (5) Nema dostupnih informacija ni objavljenih studija u kojima se na sveobuhvatan način procjenjuju zdravstveni rizici povezani s tvari α -PVP, posebno u pogledu kronične i akutne toksičnosti, ali opažanja kod životinja ukazuju na učinke slične onima koji su opaženi u slučaju drugih stimulansa. Kod ljudi su opaženi štetni simptomi kao što su tahikardija, hipertermija, dijaforeza, agitacija, konvulzije ili napadi, konfuzija i agresija. Podaci iz nekliničkih studija ukazuju na to da u odnosu na tvar α -PVP postoji mogućnost zlorabe te da ona može uzrokovati ovisnost kod ljudi.
- (6) Tvar α -PVP nema dokazanu ni priznatu uporabu u humanoj ili veterinarskoj medicini. Osim njezine uporabe u analitičkim referentnim materijalima i u znanstvenim istraživanjima u kojima se proučavaju njezina kemijska, farmakološka i toksikološka svojstva kao rezultat njezine pojave na tržištu droga, nema nikakvih naznaka da se upotrebljava u druge svrhe.
- (7) Unatoč ograničenim dostupnim znanstvenim dokazima o tvari α -PVP, dokazi i informacije o zdravstvenim rizicima koje ta tvar predstavlja, kao što je dokumentirano njezinim otkrivanjem u smrtnim slučajevima i slučajevima akutnog trovanja, pružaju dovoljno razloga za podvrgavanje tvari α -PVP kontrolnim mjerama širom Unije.
- (8) S obzirom na to da 16 država članica kontrolira tvar α -PVP u skladu s nacionalnim zakonodavstvom na temelju obveza prema Konvenciji Ujedinjenih naroda o psihotropnim tvarima iz 1971. te da pet država članica primjenjuje druge zakonodavne mjere za njezinu kontrolu, podvrgavanjem te tvari kontrolnim mjerama širom Unije pomoglo bi se da se izbjegnu smetnje u prekograničnom izvršavanju zakona i pravosudnoj suradnji te da se pruži zaštita od rizika koje bi njezina dostupnost i uporaba mogle predstavljati.
- (9) Odlukom 2005/387/PUP Vijeću se dodjeljuju provedbene ovlasti s ciljem davanja brzog i stručno utemeljenog odgovora na razini Unije na pojavu novih psihoaktivnih tvari koje su otkrile i prijavile države članice, podvrgavanjem tih tvari kontrolnim mjerama širom Unije. S obzirom na to da su ispunjeni uvjeti i postupak za pokretanje izvršavanja takvih provedbenih ovlasti, trebalo bi donijeti provedbenu odluku kako bi se tvar α -PVP stavila pod kontrolu širom Unije.
- (10) Odluka 2005/387/PUP obvezujuća je za Dansku te ona stoga sudjeluje u donošenju i primjeni ove Odluke kojom se provodi Odluka 2005/387/PUP.
- (11) Odluka 2005/387/PUP obvezujuća je za Irsku te ona stoga sudjeluje u donošenju i primjeni ove Odluke kojom se provodi Odluka 2005/387/PUP.
- (12) Odluka 2005/387/PUP nije obvezujuća za Ujedinjenu Kraljevinu i ona stoga ne sudjeluje u donošenju ove Odluke, kojom se provodi Odluka 2005/387/PUP, te ona za nju nije obvezujuća niti se na nju primjenjuje,

DONIJELO JE OVU ODLUKU:

Članak 1.

Nova psihoaktivna tvar 1-fenil-2-(pirolidin-1-il)pentan-1-on (α -pirolidinovalorofenon, α -PVP) podvrgava se kontrolnim mjerama širom Unije.

Članak 2.

Države članice do 3. srpnja 2017. poduzimaju potrebne mjere, u skladu sa svojim nacionalnim pravom, da novu psihoaktivnu tvar iz članka 1. podvrgnu kontrolnim mjerama i kaznenim sankcijama, kako je to predviđeno njihovim zakonodavstvom, u skladu s njihovim obvezama prema Konvenciji Ujedinjenih naroda o psihotropnim tvarima iz 1971.

Članak 3.

Ova Odluka stupa na snagu sljedećeg dana od dana objave u *Službenom listu Europske unije*.

Ova Odluka primjenjuje se u skladu s Ugovorima.

Sastavljeno u Luxembourg 27. lipnja 2016.

Za Vijeće
Predsjednik
M.H.P. VAN DAM
