

32003D0847

L 321/64

AZ EURÓPAI UNIÓ HIVATALOS LAPJA

2003.12.6.

A TANÁCS 2003/847/IB HATÁROZATA
(2003. november 27.)

a 2C-I, 2C-T-2, 2C-T-7 és TMA-2 új szintetikus kábítószerre vonatkozó ellenőrzési intézkedésekről és büntetőjogi szankciókról

AZ EURÓPAI UNIÓ TANÁCSA,

tekintettel az Európai Unióról szóló szerződésre,

tekintettel az új szintetikus kábítószerre vonatkozó információcseréről, kockázatértékelésről és ellenőrzésről szóló, 1997. június 16-i 97/396/IB tanácsi együttes fellépésre⁽¹⁾, és különösen annak 5. cikke (1) bekezdésére,

tekintettel az Olasz Köztársaság kezdeményezésére,

mivel:

- (1) A 97/396/IB együttes fellépés 4. cikkének (3) bekezdése alapján a Kábítószer és Kábítószerfüggőség Európai Megfigyelőközpontja Tudományos Bizottságának égisze alatt összehívott ülésen kockázatértékelő jelentések készültek a 2C-I (2,5-dimetoxi-4-jód-fenetil-amin), 2C-T-2 (2,5-dimetoxi-4-etil-tio-fenetil-amin), 2C-T-7 (2,5-dimetoxi-4-(n)-propil-tio-fenetil-amin), TMA-2 (2,4,5-trimetoxi-amfetamin) kábítószerokról.
- (2) A 2C-I, 2C-T-2, 2C-T-7 és TMA-2 a fenetil-aminok szerkezeti tulajdonságaival rendelkező, hallucinogén és élénkítő hatású amfetamin-származékok. A 2C-I, 2C-T-2, 2C-T-7 és TMA-2 esetében a Közösségen belül nem készült olyan jelentés, amely szerint ezek végzetes vagy nem végzetes kimenetelű mérgezéshez vezetnek. A 2C-I, 2C-T-2, 2C-T-7 és TMA-2 azonban hallucinogén kábítószer, amely magában hordozza az olyan egyéb hallucinogén anyagokra jellemző lehetséges kockázatokat, mint például az Egyesült Nemzetek Szervezetének pszichotróp anyagokról szóló, 1971. évi egyezményének I. vagy II. jegyzékében már feltüntetett 2C-B, DOB, TMA és DOM. Ezért nem zárható ki az akut vagy krónikus toxicitás kockázata.
- (3) A 2C-I, 2C-T-2, 2C-T-7 és TMA-2 jelenleg nem szerepel az Egyesült Nemzetek Szervezete pszichotróp anyagokról szóló, 1971. évi egyezményének egyik jegyzékében sem.
- (4) Jelenleg a 2C-I és a 2C-T-2 öt tagállamban áll ellenőrzés alatt a kábítószerrel kapcsolatos nemzeti jogszabályok

ellenőrzése szerint; a 2C-T-7 és a TMA-2 pedig négy tagállamban áll ellenőrzés alatt.

- (5) A 2C-I, 2C-T-2, 2C-T-7 és TMA-2 gyógyászati célra vagy ipari felhasználásra nem alkalmas.
- (6) A 2C-I-t négy tagállamban azonosították; a 2C-T-2-t és a 2C-T-7-et hat tagállamban azonosították; a TMA-2-t pedig öt tagállamban azonosították. A mai napig egyetlen tagállam jelentette a 2C-T-2 két tagállamot érintő nemzetközi kereskedelmének egy esetét; a 2C-I, 2C-T-7 és TMA-2 esetében nem számoltak be nemzetközi kereskedelemről. Három tagállamban foglaltak le 2C-I, 2C-T-2, 2C-T-7 és TMA-2 előállításában részt vevő laboratóriumokat. Az e tagállamok egyikében lefoglalt nagy mennyiségű 2C-H közbenső prekursor és dokumentáció a 2C-I előállítására engedélyt követelt. A 2C-I, 2C-T-2, 2C-T-7 és TMA-2 legfontosabb kémiai prekursorai kereskedelmi forgalomban kaphatók.
- (7) A 2C-I, 2C-T-2, 2C-T-7 és TMA-2 kábítószer a tagállamoknak ellenőrzés és büntetőjogi szankciók alá kell vonniuk az Egyesült Nemzetek Szervezetének pszichotróp anyagokról szóló, 1971. évi egyezményéből származó, az egyezmény I. és II. jegyzékében szereplő anyagok tekintetében fennálló kötelezettségeiknek megfelelő jogszabályokban előírtak szerint,

A KÖVETKEZŐKÉPPEN HATÁROZOTT:

1. cikk

A tagállamok nemzeti jogukkal összhangban meghozzák a szükséges intézkedéseket ahhoz, hogy a 2C-I (2,5-dimetoxi-4-jód-fenetil-amin), 2C-T-2 (2,5-dimetoxi-4-ethyl-tio-fenetil-amin), 2C-T-7 (2,5-dimetoxi-4-(n)-propil-tio-fenetil-amin) és TMA-2 (2,4,5-trimetoxi-amfetamin) kábítószer ellenőrzési intézkedések és büntetőjogi szankciók alá vonják az Egyesült Nemzetek Szervezetének pszichotróp anyagokról szóló, 1971. évi egyezményéből származó, az egyezmény I. és II. jegyzékében szereplő anyagok tekintetében fennálló kötelezettségeiknek megfelelő jogszabályaikban előírtak szerint.

⁽¹⁾ HL L 167., 1997.6.25., 1. o.

2. cikk

A tagállamok a 97/396/IB együttes fellépés 5. cikke (1) bekezdésének harmadik albekezdésével összhangban e határozat hatálybalépésétől számított három hónapon belül meghozzák az 1. cikkben említett intézkedéseket.

E határozat hatálybalépését követő hat hónapon belül a tagállamok tájékoztatják a Tanács Főtitkárságát és a Bizottságot az általuk hozott intézkedésekről.

3. cikk

Ezt a határozatot az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* ki kell hirdetni.

Ez a határozat a kihirdetését követő napon lép hatályba.

Kelt Brüsszelben, 2003. november 27-én.

a Tanács részéről

az elnök

R. CASTELLI
