



KOMISJA
EUROPEJSKA

Bruksela, dnia 25.6.2013
COM(2013) 436 final

2013/0207 (NLE)

Wniosek

DECYZJA RADY

w sprawie poddania 5-(2-aminopropyl)indolu środkom kontroli

UZASADNIENIE

1. KONTEKST WNIOSKU

Decyzja Rady 2005/387/WSiSW w sprawie wymiany informacji, oceny ryzyka i kontroli nowych substancji psychoaktywnych¹ przewiduje trzystopniową procedurę, która może prowadzić do objęcia nowej substancji psychoaktywnej środkami kontroli w Unii.

Na podstawie art. 6 ust. 1 wspomnianej decyzji Rady w dniu 22 stycznia 2013 r. Rada zażądała² dokonania oceny zagrożeń związanych z użyciem, wytwarzaniem i obrotem nową substancją psychoaktywną, jaką jest 5-(2-aminopropyl)indol, udziału przestępczości zorganizowanej i możliwych konsekwencji wprowadzonych w odniesieniu do tej substancji środków kontroli.

Ryzyko związane z 5-(2-aminopropyl)indolem zostało poddane ocenie komitetu naukowego Europejskiego Centrum Monitorowania Narkotyków i Narkomanii (EMCDDA), działającego zgodnie z przepisami art. 6 ust. 2, 3 i 4 decyzji Rady. W dniu 16 kwietnia 2013 r. przewodniczący komitetu naukowego przedstawił Komisji i Radzie sprawozdanie na temat oceny zagrożeń.

Najważniejsze wyniki przeprowadzonej oceny zagrożeń są następujące:

- (1) 5-(2-aminopropyl)indol jest syntetyczną pochodną indolu podstawionego w układzie pierścieniowym indolu od strony fenylu. Chodzi o substancję pobudzającą, która może równie wywoływać efekty halucynogenne. Pomimo strukturalnych podobieństw 5-(2-aminopropyl)indolu z lepiej znanymi związkami takimi jak α -Metylotryptamina (AMT), 5-(2-aminopropyl)benzofuran (5-APB) i kontrolowany na poziomie międzynarodowym narkotyk 3,4-metylenodioksyamfetamina (MDA), efektów działania 5-(2-aminopropyl)indolu nie można porównać z efektami działania tych substancji ze względu na potencjalne różnice ich mechanizmów działania.
- (2) Ostra toksyczność 5-(2-aminopropyl)indolu wydaje się powodować niekorzystne skutki u ludzi, takie jak częstoskurcz i hipertermia, i może wywoływać również *mydriasis* (rozszerzenie źrenic), niepokój i drgawki. Ponadto 5-(2-aminopropyl)indol może wchodzić w reakcje z innymi substancjami, w tym z produktami leczniczymi i środkami pobudzającymi, które działają na układ monoaminergiczny.
- (3) Od 2012 r. w siedmiu państwach członkowskich, jak również w Chorwacji i Norwegii, doszło do ujawnień 5-(2-aminopropyl)indolu. Przekazały one informacje na ten temat do Europejskiego Centrum Monitorowania Narkotyków i Narkomanii oraz Europolu. W okresie między kwietniem a sierpniem 2012 r. cztery państwa członkowskie odnotowały 24 przypadki zgonów, w których podczas sekcji zwłok wykryto 5-(2-aminopropyl)indol, występujący osobno lub w połączeniu z innymi substancjami, a trzy państwa członkowskie odnotowały 21 przypadków zatruc niezakończonych śmiercią związanych z zażyciem tej nowej substancji psychoaktywnej. Gdyby nowa substancja psychoaktywna stała się powszechniej dostępna i stosowana, to mogłoby mieć to poważne skutki dla zdrowia poszczególnych osób i zdrowia publicznego.
- (4) 5-(2-aminopropyl)indol nie ma żadnej znanej, stwierdzonej lub uznanej wartości bądź zastosowania medycznego, poza wykorzystywaniem go jako analitycznego

¹ Dz.U. L 127 z 20.5.2005, s. 32.

² Dokument Rady 5284/13.

wzorca odniesienia, nic nie wskazuje na to, że jest wykorzystywany do innych celów.

Na podstawie art. 8 ust. 1 decyzji Rady w terminie sześciu tygodni od dnia otrzymania sprawozdania na temat oceny zagrożeń Komisja występuje do Rady z inicjatywą poddania w całej Unii nowej substancji psychoaktywnej środkom kontroli lub przedstawia Radzie sprawozdanie wyjaśniające, dlaczego nie uważa za konieczne wystąpienia z taką inicjatywą.

Mimo że na tym etapie dowody naukowe dotyczące ogólnych zagrożeń i wzorów używania 5-(2-aminopropyl)indolu są jeszcze wciąż ograniczone, Komisja uważa, że istnieją podstawy do poddania tej substancji kontroli w całej Unii. Przede wszystkim z uwagi na to, że z dostępnych informacji przedstawionych w sprawozdaniu na temat oceny zagrożeń wynika, iż toksyczność ostra 5-(2-aminopropyl)indolu jest taka, że może poważnie szkodzić zdrowiu jednostek. Ponadto zagrożenie zwiększa fakt, iż według uzyskanych informacji, niektóre osoby zażywają go nieświadomie wraz z innymi substancjami pobudzającymi lub zamiast nich.

Celem niniejszego wniosku dotyczącego decyzji Rady jest wezwanie państw członkowskich do poddania 5-(2-aminopropyl)indolu środkom kontroli oraz sankcjom karnym przewidzianym przez ustawodawstwo krajowe tych państw zgodnie z ich zobowiązaniami wynikającymi z Konwencji Narodów Zjednoczonych o substancjach psychotropowych z 1971 r.

Wniosek

DECYZJA RADY

w sprawie poddania 5-(2-aminopropyl)indolu środkom kontroli

RADA UNII EUROPEJSKIEJ,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając decyzję Rady 2005/387/WSiSW z dnia 10 maja 2005 r. w sprawie wymiany informacji, oceny ryzyka i kontroli nowych substancji psychoaktywnych³, w szczególności jej art. 8 ust. 3,

uwzględniając inicjatywę Komisji Europejskiej,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Sprawozdanie na temat oceny zagrożeń dotyczące 5-(2-aminopropyl)indolu zostało sporządzone na podstawie art. 6 decyzji 2005/387/WSiSW w ramach sesji specjalnej komitetu naukowego Europejskiego Centrum Monitorowania Narkotyków i Narkomanii w poszerzonym składzie, a następnie przedłożone Komisji i Radzie w dniu 16 kwietnia 2013 r.
- (2) 5-(2-aminopropyl)indol jest syntetyczną pochodną indolu podstawionego w układzie pierścieniowym indolu od strony fenylu. Wydaje się, że jest ona substancją pobudzającą, która może mieć również efekty halucynogenne. 5-(2-aminopropyl)indol występuje głównie w postaci proszku, ale również w tabletkach i kapsułkach, i jest dostępny w sprzedaży internetowej oraz sprzedawany w sklepach z „dopalaczami” jako „produkt chemiczny używany do badań”. Wykrywano go również w próbkach produktu sprzedawanego jako „legal high” (legalna substancja psychoaktywna), zwanego „Benzo Fury”, oraz w postaci tabletek przypominających ekstazy.
- (3) Z dostępnych informacji i danych wynika, że ostra toksyczność 5-(2-aminopropyl)indolu może powodować niekorzystne skutki u ludzi, takie jak częstoskurcz i hipertermia, i może wywoływać również *mydriasis* (rozszerzenie źrenic), niepokój i drgawki. 5-(2-aminopropyl)indol może wchodzić w reakcje z innymi substancjami, w tym z produktami leczniczymi i środkami pobudzającymi, które działają na układ monoaminergiczny. Trudno określić specyficzne fizyczne skutki jakie wywołuje 5-(2-aminopropyl)indol w organizmie człowieka, ponieważ brak jest publikacji badań oceniających jego toksyczność ostrą i przewlekłą, jego wpływ na psychikę i zachowanie, potencjał uzależniający, i ponieważ dysponujemy ograniczoną liczbą informacji i danych.
- (4) W okresie między kwietniem a sierpniem 2012 r. w czterech państwach członkowskich odnotowano w sumie 24 zgony, w przypadku których podczas sekcji zwłok wykryto 5-(2-aminopropyl)indol, występujący osobno lub w połączeniu z innymi substancjami. Choć na podstawie dostępnych informacji nie da się stwierdzić z całą pewnością, w jakim stopniu 5-(2-aminopropyl)indol przyczynił się do tych

³ Dz.U. L 127 z 20.5.2005, s. 32.

wszystkich zgonów, to w niektórych przypadkach jednoznacznie wskazano, że substancja ta była przyczyną śmierci. Gdyby nowa substancja psychoaktywna stała się powszechniej dostępna i stosowana, to mogłoby mieć to poważne skutki dla zdrowia poszczególnych osób i zdrowia publicznego. Brak jest dostępnych informacji na temat zagrożeń społecznych jakie stwarza 5-(2-aminopropyl)indol.

- (5) Dziewięć państw członkowskich zgłosiło do Europejskiego Centrum Monitorowania Narkotyków i Narkomanii oraz do Europolu przypadki wykrycia 5-(2-aminopropyl)indolu. Brak jest danych na temat częstości używania tej substancji, ale z ograniczonej liczby dostępnych informacji wynika, że może być ona zażywana w podobnych miejscach jak inne środki pobudzające, takich jak dom, bary, kluby nocne lub na festiwalach muzycznych.
- (6) Brak jest informacji wskazujących, że 5-(2-aminopropyl)indol jest wytwarzany w Unii, jak również brak jest dowodów wskazujących na udział przestępczości zorganizowanej w produkcji, dystrybucji lub dostawach tej nowej substancji psychoaktywnej.
- (7) 5-(2-aminopropyl)indol nie ma żadnej znanej, stwierdzonej lub uznanej wartości bądź zastosowania medycznego w Unii. Ta nowa substancja psychoaktywna nie została również dopuszczona do obrotu w Unii. Poza jego wykorzystywaniem jako wzorca odniesienia do celów analizy i w badaniach naukowych, nic nie wskazuje na to, że jest wykorzystywana do innych celów.
- (8) 5-(2-aminopropyl)indol nie został poddany badaniu, ani nie podlega obecnie procedurze badania w ramach systemu Organizacji Narodów Zjednoczonych. Dwa państwa członkowskie kontrolują tę nową substancję psychoaktywną, zgodnie z przepisami krajowymi, spełniając zobowiązania wynikające z Konwencji Narodów Zjednoczonych o substancjach psychotropowych z 1971 r. Pięć państw europejskich stosuje przepisy dotyczące nowych substancji psychoaktywnych, produktów niebezpiecznych lub produktów leczniczych do kontroli 5-(2-aminopropyl)indolu.
- (9) W sprawozdaniu na temat oceny zagrożeń stwierdzono, że dowody naukowe dotyczące 5-(2-aminopropyl)indolu są nieliczne i potrzebne są dalsze badania w celu określenia zagrożeń zdrowotnych i społecznych, jakie stwarza. Dostępne dowody i informacje dają jednak wystarczającą podstawę do poddania 5-(2-aminopropyl)indolu środkom kontroli w całej Unii. Ze względu na zagrożenia zdrowotne jakie stwarza, udokumentowane wykryciem go w szeregu odnotowanych przypadkach zgonów, fakt, że użytkownicy mogą nieświadomie go zażywać, oraz brak wartości bądź zastosowania medycznego, 5-(2-aminopropyl)indol powinien zostać poddany środkom kontroli w całej Unii.
- (10) Ponieważ sześć państw członkowskich już poddaje kontroli 5-(2-aminopropyl)indol za pomocą różnego rodzaju przepisów, poddawanie tej substancji środkom kontroli w całej Unii pomogłoby zapobiec pojawieniu się przeszkód w transgranicznej współpracy w zakresie egzekwowania prawa i współpracy wymiarów sprawiedliwości, oraz chronić użytkowników przed zagrożeniami związanymi z jej zażywaniem,

PRZYJMUJE NINIEJSZĄ DECYZJĘ:

Artykuł 1

Niniejszym w całej Unii poddaje się środkom kontroli nową substancję psychoaktywną 5-(2-aminopropyl)indol.

Artykuł 2

Państwa członkowskie [*w terminie jednego roku od dnia opublikowania niniejszej decyzji*] podejmują niezbędne środki, zgodnie ze swoim prawem krajowym, w celu poddania 5-(2-aminopropyl)indolu środkom kontroli oraz sankcjom karnym przewidzianym przez ustawodawstwo krajowe tych państw zgodnie z ich zobowiązaniami w ramach Konwencji Narodów Zjednoczonych o substancjach psychotropowych z 1971 r.

Artykuł 3

Niniejsza decyzja wchodzi w życie następnego dnia po jej opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Sporządzono w Brukseli dnia ... r.

*W imieniu Rady
Przewodniczący*