

P9_TA(2024)0314

Brak sprzeciwu wobec aktu delegowanego: Włączenie prekursora narkotyku (2-(3,4-metylenodioksyfenylo)acetylo)malonian izopropylidenu (IMDPAM) i innych substancji do wykazu substancji sklasyfikowanych

Decyzja Parlamentu Europejskiego w sprawie niewyrażania sprzeciwu wobec rozporządzenia delegowanego Komisji z dnia 28 lutego 2024 r. zmieniającego rozporządzenie (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady oraz rozporządzenie Rady (WE) nr 111/2005 w odniesieniu do włączenia prekursora narkotyku (2-(3,4-metylenodioksyfenylo)acetylo)malonian izopropylidenu (IMDPAM) i innych substancji do wykazu substancji sklasyfikowanych (C(2024)01219 - 2024/2606(DEA))

(C/2025/3741)

Parlament Europejski,

- uwzględniając rozporządzenie delegowane Komisji (C(2024)01219),
- uwzględniając pismo Komisji z dnia 13 marca 2024 r., w którym zwraca się ona do Parlamentu o oświadczenie, że nie wyraża sprzeciwu wobec rozporządzenia delegowanego,
- uwzględniając pismo Komisji Wolności Obywatelskich, Sprawiedliwości i Spraw Wewnętrznych skierowane do przewodniczącego Konferencji Przewodniczących Komisji,
- uwzględniając art. 290 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,
- uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 273/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 11 lutego 2004 r. ⁽¹⁾ w sprawie prekursorów narkotykowych, a w szczególności jego art. 15 oraz art. 15a ust. 5,
- uwzględniając rozporządzenie Rady (WE) nr 111/2005 z dnia 22 grudnia 2004 r. ⁽²⁾ określające zasady nadzorowania handlu prekursorami narkotyków pomiędzy Unią a państwami trzecimi, w szczególności jego art. 30a i art. 30b ust. 5,
- uwzględniając art. 111 ust. 6 Regulaminu,
- uwzględniając zalecenie dotyczące decyzji Komisji Wolności Obywatelskich, Sprawiedliwości i Spraw Wewnętrznych,
- uwzględniając brak sprzeciwów zgłoszonych w terminie określonym w art. 111 ust. 6 tiret trzecie i czwarte Regulaminu, który upłynął w dniu 23 kwietnia 2024 r.,
- A. mając na uwadze, że należy stale aktualizować ramy prawne UE dotyczące środków kontroli dostępu do substancji wykorzystywanych do wytwarzania niedozwolonych środków odurzających, aby przeciwdziałać rozprzestrzenianiu tzw. projektowanych prekursorów narkotyków, które pod względem chemicznym są bliskie tradycyjnym prekursorom narkotykowym tworzonemu w celu obchodzenia obowiązujących przepisów;
- B. mając na uwadze, że sól sodową 2-(3,4-metylenodioksyfenylo)acetylo)malonian izopropylidenu (IMDPAM) uznano za nowo opracowany prekursor narkotykowy stosowany do produkcji MDMA (3,4-metylenodioksymetamfetaminy), powszechnie znanej jako „ekstazy”;
- C. mając na uwadze, że siedem estrów kwasu 2-metylo-3-fenylooksirano-2-karboksylowego (kwasu glicydowego BMK) oraz sześć estrów kwasu 3-(1,3-benzodioksol-5-yl)-2-metylo-oksirano-2-karboksylowego (kwasu glicydowego PMK) uznano za potencjalne substytuty kwasu glicydowego BMK i kwasu glicydowego PMK (które na mocy prawa UE są kontrolowanymi prekursorami) w produkcji takich niedozwolonych środków odurzających jak MDMA, metamfetamina i amfetamina;
- D. mając na uwadze, że konieczna jest zmiana wykazu substancji sklasyfikowanych zawartych w załączniku I do rozporządzenia (WE) nr 273/2004 oraz w załączniku do rozporządzenia (WE) nr 111/2005, aby poddać IMDPAM i zidentyfikowane estry kwasu glicydowego BMK i kwasu glicydowego PMK zharmonizowanemu środkom kontroli i monitorowania przewidzianym w tych rozporządzeniach;
- E. mając na uwadze, że środki kontroli dostępu do nowych substancji sklasyfikowanych na mocy rozporządzeń (WE) nr 273/2004 i (WE) nr 111/2005 powinny wejść w życie jak najszybciej, aby zapobiec używaniu tych prekursorów narkotykowych do produkcji i wprowadzania do obrotu niedozwolonych środków odurzających;

⁽¹⁾ Dz.U. L 47 z 18.2.2004, s. 1.⁽²⁾ Dz.U. L 22 z 26.1.2005, s. 1.

- F. mając na uwadze, że w unijnym planie działania na rzecz zwalczania nielegalnego obrotu środkami odurzającymi i przestępczości zorganizowanej (COM(2023)0641) Komisja Europejska zobowiązała się dołożyć wszelkich starań, we współpracy z Parlamentem i Radą, aby przyspieszyć procedurę przyjmowania przyszłych aktów delegowanych określających dodatkowe substancje na mocy rozporządzeń (WE) nr 273/2004 i (WE) nr 111/2005;
1. oświadcza, że nie wyraża sprzeciwu wobec rozporządzenia delegowanego;
 2. zobowiązuje swoją przewodniczącą do przekazania niniejszej decyzji Radzie i Komisji.
