



EURÓPSKA
KOMISIA

V Bruseli 31. 8. 2016
COM(2016) 548 final

2016/0262 (NLE)

Návrh

ROZHODNUTIE RADY

o podrobení novej psychoaktívnej látky metyl 2-[[1-(cyklohexylmetyl)-1*H*-indol-3-karbonyl]amino]-3,3-dimetylbutanoát (MDMB-CHMICA) kontrolným opatreniam

DÔVODOVÁ SPRÁVA

1. KONTEXT NÁVRHU

V rozhodnutí Rady 2005/387/SVV o výmene informácií, hodnotení rizika a kontrole nových psychoaktívnych látok¹ sa stanovuje trojstupňový postup, na základe ktorého môže byť nová psychoaktívna látka vystavená kontrolným opatreniam v celej Únii.

Dňa 15. apríla 2016 bola v súlade s článkom 5 rozhodnutia Rady 2005/387/SVV vydaná spoločná správa Európskeho monitorovacieho centra pre drogy a drogovú závislosť (EMCDDA) a Europolu. Dňa 26. mája 2016 Rada požiadala podľa článku 6 ods. 1 uvedeného rozhodnutia Rady na podnet Komisie a trinástich členských štátov o hodnotenie rizika vyplývajúceho z užívania a výroby novej psychoaktívnej látky MDMA-CHMICA a obchodovania s ňou, zo zapojenia organizovanej trestnej činnosti a možných dôsledkov kontrolných opatrení zavedených v prípade tejto látky.

Riziká látky MDMA-CHMICA hodnotil vedecký výbor EMCDDA v súlade s ustanoveniami článku 6 ods. 2, 3 a 4 uvedeného rozhodnutia Rady. Predseda vedeckého výboru predložil správu o hodnotení rizika Komisii a Rade 28. júla 2016. Hlavné výsledky hodnotenia rizika sú tieto:

- Látka MDMA-CHMICA je klasifikovaná ako syntetický agonista kanabinoidných receptorov, čo je skupina látok s rôznorodým chemickým zložením označovaných aj ako syntetické kanabinoidy. Látka MDMA-CHMICA je dostupná na trhu s drogami v Európskej únii minimálne od augusta 2014 a bola zistená v 23 členských štátoch.
- Vysoká účinnosť látky MDMA-CHMICA a značne variabilné množstvá zlúčeniny v produktoch s obsahom nekontrolovaných psychoaktívnych látok (legálnych drogách) predstavujú vysoké riziko akútnej toxicity. Osem členských štátov nahlásilo celkovo 28 prípadov úmrtia a 25 prípadov akútnej intoxikácie súvisiacich s látkou MDMA-CHMICA.

Podľa článku 8 ods. 1 rozhodnutia Rady 2005/387/SVV Komisia do šiestich týždňov odo dňa obdržania správy o hodnotení rizika predloží Rade buď podnet na vystavenie novej psychoaktívnej látky kontrolným opatreniam v celej Únii, alebo ak takýto podnet nepovažuje za nevyhnutný, správu, v ktorej objasní svoje stanoviská. Na základe rozsudku Súdneho dvora zo 16. apríla 2015 v spojených veciach C-317/13 a C-679/13 je potrebné pred prijatím aktu na základe článku 8 ods. 1 rozhodnutia Rady 2005/387/SVV konzultovať s Európskym parlamentom.

Na základe zistení v správe o hodnotení rizika sa Komisia domnieva, že existujú dôvody na podrobenie tejto látky kontrolným opatreniam v celej Únii. Podľa správy o hodnotení rizika je akútna toxicita látky MDMA-CHMICA taká, že môže vážne poškodiť zdravie jednotlivcov. V mnohých správach sa uvádzala aj možnosť násillia a agresie v dôsledku užívania tejto látky.

2. CIEĽ NÁVRHU

Cieľom tohto návrhu rozhodnutia Rady je vyzvať členské štáty, aby látku MDMA-CHMICA podrobili kontrolným opatreniam a trestnoprávnym sankciám stanoveným v ich právnych predpisoch v súlade so záväzkami vyplývajúcimi z Dohovoru Organizácie spojených národov o psychotropných látkach z roku 1971.

¹ Ú. v. EÚ L 127, 20.5.2005, s. 32.

Návrh

ROZHODNUTIE RADY

o podrobení novej psychoaktívnej látky metyl 2-[[1-(cyklohexylmetyl)-1*H*-indol-3-karbonyl]amino]-3,3-dimetylbutanoát (MDMB-CHMICA) kontrolným opatreniam

RADA EURÓPSKEJ ÚNIE,

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie,

so zreteľom na rozhodnutie Rady 2005/387/SVV z 10. mája 2005 o výmene informácií, hodnotení rizika a kontrole nových psychoaktívnych látok², a najmä na jeho článok 8 ods. 3,

so zreteľom na návrh Európskej komisie,

so zreteľom na stanovisko Európskeho parlamentu³,

konajúc v súlade s mimoriadnym legislatívnym postupom,

keďže:

- (1) Správa o hodnotení rizika novej psychoaktívnej látky MDMB-CHMICA bola vypracovaná v súlade s článkom 6 rozhodnutia Rady 2005/387/SVV na mimoriadnom zasadnutí rozšíreného vedeckého výboru Európskeho monitorovacieho centra pre drogy a drogovú závislosť (EMCDDA) a následne 28. júla 2016 predložená Komisii a Rade.
- (2) Látka MDMB-CHMICA je klasifikovaná ako syntetický agonista kanabinoidných receptorov, čo je skupina látok s rôznorodým chemickým zložením označovaných aj ako syntetické kanabinoidy. Syntetické agonisty kanabinoidných receptorov sú funkčne podobné Δ^9 -tetrahydrokanabinolu (THC), hlavnej psychoaktívnej látke konope. Agonistami kanabinoidných receptorov podliehajúcimi kontrole podľa Dohovoru Organizácie Spojených národov o psychotropných látkach z roku 1971 sú: hlavná účinná látka konope, delta-9-tetrahydrokanabinol (Δ^9 -THC) a dva syntetické kanabinoidy, naftalén-1-yl-(1-pentyl-1*H*-indol-3-yl)metanón (JWH-018) a 1-(5-fluórpentyl)-1*H*-indol-3-yl]-(naftalén-1-yl)-metanón (AM-2201).
- (3) Vysoká účinnosť látky MDMB-CHMICA a značne variabilné množstvá zlúčeniny v produktoch s obsahom nekontrolovaných psychoaktívnych látok (legálnych drogách) predstavujú vysoké riziko akútnej toxicity.
- (4) Látka MDMB-CHMICA je dostupná na trhu s drogami v Únii najmenej od augusta 2014 a bola zistená v 23 členských štátoch. Obvykle sa predáva ako produkt s komerčným názvom „legal high“ (legálna droga) v tzv. head shopoch, ako aj na internete ako legálna náhrada za marihuanu. Z dostupných informácií vyplýva, že látka MDMB-CHMICA vo forme prášku sa vyrába v chemických podnikoch so sídlom v Číne. Dováža sa do Únie, kde je buď spracovaná a balená ako komerčná

² Ú. v. EÚ L 127, 20.5.2005, s. 32.

³ Ú. v. EÚ C , , s. .

zmes na fajčenie alebo predávaná vo forme prášku. Neexistujú žiadne informácie, ktoré by naznačovali výrobu látky MDMA-CHMICA v Únii.

- (5) Látka MDMA-CHMICA sa zvyčajne užíva formou fajčenia bylinnej zmesi, ktorá je buď hotovým komerčným produktom legálnej drogy, alebo sa – menej často – vlastnoručne pripravuje. Pri komerčných produktoch sa obvykle neuvádza, či obsahujú látku MDMA-CHMICA alebo iné syntetické agonisty kanabinoidných receptorov. Mnohí jednotlivci vystavení látke MDMA-CHMICA si tak nemusia byť vedomí toho, že túto látku užívajú. Takisto im nemusí byť známe, akú dávku užili. Výrobný proces môže viesť rovnako aj k nerovnomernému rozloženiu látky v rastlinnom materiáli, takže niektoré produkty môžu obsahovať časti s vysokou koncentráciou kanabinoidu, čo zvyšuje riziko akútnej toxicity a hromadnej intoxikácie.
- (6) Z dostupných údajov vyplýva, že látku MDMA-CHMICA užívajú konzumenti marihuany, tzv. psychonauti a osoby, ktoré pravidelne podstupujú testovanie na prítomnosť drog vrátane väzňov.
- (7) Zatiaľ čo neexistujú osobitné informácie o možných účinkoch látky MDMA-CHMICA na priame sociálne prostredie alebo na spoločnosť ako celok, vo viacerých správach sa uvádza možnosť násilia a agresie v dôsledku užívania tejto látky. Okrem toho zistením látky MDMA-CHMICA v prípadoch podozrenia na vedenie vozidla pod jej vplyvom bol preukázaný potenciál väčšieho rizika pre verejnú bezpečnosť.
- (8) Osem členských štátov nahlásilo celkovo 28 prípadov úmrtia a 25 prípadov akútnej intoxikácie súvisiacich s látkou MDMA-CHMICA. Ak by sa látka MDMA-CHMICA stala dostupnejšou a viac užívanou, následky pre zdravie jednotlivcov a verejné zdravie by mohli byť značné.
- (9) Informácie o možnom zapojení organizovanej trestnej činnosti do výroby, distribúcie, predaja a dodávania látky MDMA-CHMICA v rámci Únie existujú len v obmedzenom rozsahu.
- (10) Látka MDMA-CHMICA nie je uvedená v zozname látok podliehajúcich kontrole podľa Jednotného dohovoru Organizácie Spojených národov o omamných látkach z roku 1961, ani v zozname Dohovoru Organizácie Spojených národov o psychotropných látkach z roku 1971. Je však uvedená v zozname látok, pri ktorých sa predpokladá preskúmanie na 38. zasadnutí odborného výboru pre drogovú závislosť WHO (ECDD), ktorý Komisii Organizácie Spojených národov pre omamné látky vydáva odporúčania o kontrolných opatreniach, ktoré považuje za vhodné.
- (11) Liečebné využitie látky MDMA-CHMICA na humánne alebo veterinárne použitie nebolo stanovené ani uznané. Odhliadnuc od jej používania v analytických referenčných materiáloch a vo vedeckom výskume zameranom na zisťovanie jej chemických, farmakologických a toxikologických vlastností v dôsledku jej objavenia sa na trhu s drogami, nič nenasvedčuje tomu, že sa používa na iné účely.
- (12) Zo správy o hodnotení rizika vyplýva, že dostupné vedecké dôkazy o látke MDMA-CHMICA sú obmedzené a bol by potrebný ďalší výskum. Dostupné dôkazy a informácie o zdravotných a sociálnych rizikách, ktoré látka predstavuje, poskytujú dostatočný dôvod na to, aby sa látka MDMA-CHMICA podrobila kontrolným opatreniam v celej Únii.
- (13) Keďže desať členských štátov kontroluje látku MDMA-CHMICA podľa vnútroštátnych právnych predpisov v súlade so záväzkami podľa Dohovoru

Organizácie Spojených národov o psychotropných látkach z roku 1971 a päť členských štátov používa na jej kontrolu iné legislatívne opatrenia, podrobenie tejto látky kontrolným opatreniam v celej Únii by pomohlo predísť vzniku prekážok pri cezhraničnom presadzovaní práva a justičnej spolupráci a prispelo by k ochrane pred rizikami, ktoré predstavujú jej dostupnosť a užívanie.

- (14) Spojené kráľovstvo nie je viazané rozhodnutím 2005/387/SVV, a preto sa nezúčastňuje na prijatí tohto rozhodnutia, ktorým sa vykonáva rozhodnutie 2005/387/SVV, nie je ním viazané a ani nepodlieha jeho uplatňovaniu,

PRIJALA TOTO ROZHODNUTIE:

Článok 1

Nová psychoaktívna látka metyl 2-[[1-(cyklohexylmetyl)-1*H*-indol-3-karbonyl]amino]-3,3-dimetylbutanoát (MDMB-CHMICA) sa podrobí kontrolným opatreniam v celej Únii.

Článok 2

Členské štáty prijímú v súlade so svojimi vnútroštátnymi právnymi predpismi čo najskôr, avšak najneskôr do *[jedného roka od dátumu uverejnenia tohto rozhodnutia]* potrebné opatrenia na podrobenie novej psychoaktívnej látky uvedenej v článku 1 kontrolným opatreniam a trestnoprávnym sankciám stanoveným na základe ich právnych predpisov v súlade so záväzkami, ktoré im vyplývajú z Dohovoru Organizácie Spojených národov o psychotropných látkach z roku 1971.

Článok 3

Toto rozhodnutie nadobúda účinnosť dňom nasledujúcim po jeho uverejnení v *Úradnom vestníku Európskej únie*.

Toto rozhodnutie sa uplatňuje v súlade so zmluvami.

V Bruseli

*Za Radu
predseda*