

SKLEPI

IZVEDBENI SKLEP SVETA (EU) 2017/1774

z dne 25. septembra 2017

o uvedbi nadzornih ukrepov za N-(1-fenetilpiperidin-4-il)-N-fenilakrilamid (akriloilfentanil)

SVET EVROPSKE UNIJE JE –

ob upoštevanju Pogodbe o delovanju Evropske unije,

ob upoštevanju Sklepa Sveta 2005/387/PNZ z dne 10. maja 2005 o izmenjavi podatkov, oceni tveganja in nadzoru nad novimi psihoaktivnimi snovmi ⁽¹⁾ in zlasti člena 8(3) Sklepa,

ob upoštevanju predloga Evropske komisije,

ob upoštevanju mnenja Evropskega parlamenta ⁽²⁾,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) Poročilo o oceni tveganja glede nove psihoaktivne snovi N-(1-fenetilpiperidin-4-il)-N-fenilakrilamid (akriloilfentanil) je bilo oblikovano v skladu s Sklepom 2005/387/PNZ na posebnem sestanku razširjenega znanstvenega odbora Evropskega centra za spremljanje drog in zasvojenosti z drogami ter je bilo nato 24. februarja 2017 predloženo Komisiji in Svetu.
- (2) Akriloilfentanil je sintetični opioid. Po strukturi je podoben fentanilu, ki je nadzorovana snov in se na splošno uporablja v medicini kot dopolnilno sredstvo pri splošni anesteziji med operacijami in za lajšanje bolečin. Glede na razpoložljive podatke je akriloilfentanil močan antinociceptivni agens z dolgotrajnim učinkom, ki deluje na opioidni sistem.
- (3) Akriloilfentanil je v Uniji na voljo vsaj od aprila 2016 in je bil odkrit v šestih državah članicah. Najpogosteje je bil zasežen v obliki tekočine, vendar je bil odkrit tudi v drugih oblikah, kot so tablete, praški in kapsule. Odkrite količine so relativno majhne, vendar bi jih bilo treba upoštevati v okviru visoke potentnosti te snovi.
- (4) Tri države članice so v zvezi z akriloilfentanilom skupno poročale o 47 smrtnih primerih. V vsaj 40 smrtnih primerih je bil akriloilfentanil bodisi vzrok smrti bodisi je bil verjetno dodaten vzrok smrti. Poleg tega je bilo prijavljenih več kot 20 akutnih zastrupitev, ki jih je domnevno povzročil akriloilfentanil.
- (5) Informacij o morebitni vpletenosti organiziranega kriminala v proizvodnjo, distribucijo ali dobavo akriloilfentanila ter trgovino z navedeno snovjo znotraj Unije ni. Iz razpoložljivih informacij je razvidno, da večino akriloilfentanila, ki se znajde na trgu v Evropi, proizvajajo kemična podjetja s sedežem na Kitajskem.
- (6) Akriloilfentanil se prodaja kot „kemikalija za uporabo v raziskavah“, ponavadi v obliki praška ali kot nosno pršilo, pripravljeno za uporabo. Prodaja se v majhnih količinah ali v količinah za prodajo na debelo. Iz omejenih informacij, pridobljenih na podlagi zasegov, je razvidno, da se akriloilfentanil morda prodaja tudi na nezakonitem trgu z opiodi.
- (7) Akriloilfentanila ni na seznamu za nadzor na podlagi Enotne konvencije Združenih narodov o mamilih iz leta 1961 ali Konvencije Združenih narodov o psihotropnih snoveh iz leta 1971. Ta snov trenutno ni v postopku ocenjevanja v okviru sistema Združenih narodov.
- (8) Uporaba akriloilfentanila v humani ali veterinarski medicini ni uveljavljena ali priznana. Ni znakov, da bi se ta snov uporabljala za druge zakonite namene, z izjemo uporabe v analitičnih referenčnih materialih in znanstvenih raziskavah glede njenih kemijskih, farmakoloških in toksikoloških lastnosti, ki so bile opravljene zaradi njene prisotnosti na trgu z drogami.

⁽¹⁾ UL L 127, 20.5.2005, str. 32.

⁽²⁾ Mnenje z dne 13. septembra 2017 (še ni objavljeno v Uradnem listu).

- (9) V poročilu o oceni tveganja je navedeno, da je o akrililfentanilu na voljo malo znanstvenih dokazov ter da so potrebne nadaljnje raziskave. Vendar so razpoložljivi dokazi in informacije o zdravstvenih in socialnih tveganjih, ki jih predstavlja ta snov, zadostna podlaga za uvedbo nadzornih ukrepov za akrililfentanil po vsej Uniji.
- (10) Le devet držav članic izvaja nadzor nad akrililfentanilom na podlagi nacionalne zakonodaje za nadzor nad drogami, dve državi članici pa nadzor izvajata z drugimi zakonodajnimi ukrepi. Zato bi uvedba nadzornih ukrepov za to snov po vsej Uniji pripomogla k preprečevanju nastanka ovir v čezmejnem sodelovanju na področju kazenskega pregona in pravosodja ter zagotovila zaščito pred tveganji, ki lahko nastanejo zaradi razpoložljivosti in uporabe te snovi.
- (11) Sklep 2005/387/PNZ Svetu podeljuje izvedbena pooblastila, da za nove psihoaktivne snovi uvede nadzorne ukrepe po vsej Uniji, da bi se bilo mogoče na ravni Unije hitro in strokovno odzvati na njihov pojav, ki ga države članice ugotovijo in o njem poročajo. Pogoji za izvrševanje teh izvedbenih pooblastil so bili izpolnjeni in postopki upoštevani, zato bi bilo treba sprejeti izvedbeni sklep za uvedbo nadzornih ukrepov za akrililfentanil po vsej Uniji.
- (12) Sklep 2005/387/PNZ je za Dansko zavezujoč, zato sodeluje pri sprejetju in uporabi tega sklepa, s katerim se izvaja Sklep 2005/387/PNZ.
- (13) Sklep 2005/387/PNZ je za Irsko zavezujoč, zato sodeluje pri sprejetju in uporabi tega sklepa, s katerim se izvaja Sklep 2005/387/PNZ.
- (14) Sklep 2005/387/PNZ za Združeno kraljestvo ni zavezujoč, zato Združeno kraljestvo ne sodeluje pri sprejetju tega sklepa, s katerim se izvaja Sklep 2005/387/PNZ in ki zanj ni zavezujoč ter se v njem ne uporablja –

SPREJEL NASLEDNJI SKLEP:

Člen 1

Za novo psihoaktivno snov N-(1-fenetilpiperidin-4-il)-N-fenilakrilamid (akrililfentanil) se uvedejo nadzorni ukrepi po vsej Uniji.

Člen 2

Do 30. septembra 2018 države članice sprejmejo potrebne ukrepe v skladu s svojim nacionalnim pravom, da za novo psihoaktivno snov iz člena 1 uvedejo nadzorne ukrepe in kazenske sankcije, kot jih določa njihova zakonodaja v skladu z obveznostmi iz Konvencije Združenih narodov o psihotropnih snoveh iz leta 1971.

Člen 3

Ta sklep začne veljati dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Ta sklep se uporablja v skladu s Pogodbama.

V Bruslju, 25. septembra 2017

Za Svet
Predsednik
M. MAASIKAS