

RÅDETS BESLUT

av den 28 februari 2002

om kontrollåtgärder och straffbestämmelser avseende den nya syntetiska drogen PMMA

(2002/188/RIF)

EUROPEISKA UNIONENS RÅD HAR FATTAT DETTA BESLUT

med beaktande av Fördraget om Europeiska unionen,

med beaktande av gemensam åtgärd 97/396/RIF av den 16 juni 1997 om informationsutbyte, riskbedömning och kontroll av syntetiska droger, ⁽¹⁾ särskilt artikel 5.1 i denna,

med beaktande av kommissionens initiativ, och

av följande skäl:

- (1) En riskbedömningsrapport om PMMA (parametoximetylaminfetamin eller N-metyl-1-[4-metoxifenyl]-2-aminopropan) har upprättats, i enlighet med artikel 4.3 i den gemensamma åtgärden 97/396/RIF, vid ett möte under överinseende av den vetenskapliga kommittén vid Europeiska centrumet för kontroll av narkotika och narkotikamissbruk.
- (2) För närvarande är PMMA underställt kontroll i narkotikalagstiftningen i fyra medlemsstater.
- (3) PMMA är för närvarande inte upptaget i någon av tabellerna i 1971 års FN-konvention om psykotropa ämnen. PMMA medför hälsorisker för människor och kan innebära ett hot mot folkhälsan. PMMA är en amfetaminanalog som starkt påminner om PMA. Detta sistnämnda ämne finns upptaget i förteckning I i 1971 års FN-konvention. PMMA saknar terapeutiskt värde.
- (4) Inom Europeiska unionen har PMMA alltid intagits tillsammans med PMA i form av ecstasytabletter (MDMA). Det finns ingen egentlig marknad för konsumtion av PMMA eller PMA.
- (5) Tre dödsfall inom Europeiska gemenskapen har kunnat knytas till intag av PMMA i kombination med PMA. Djurförsök visar att skillnaden mellan den PMMA-dos som leder till beteendemässiga förändringar och den dödliga dosen är liten, vilket innebär stor risk för akut toxiska tillstånd hos människor, vilka tillstånd till och med kan leda till döden. PMMA verkar vara lika giftigt som PMA och MDMA.
- (6) Handel med och distribution av PMMA har konstaterats i fyra medlemsstater, och tre av dessa har uppgifter om att den organiserade brottsligheten är inblandad i handel med PMMA och PMA. Sammanlagt 18 870 tabletter innehållande PMMA har beslagtagits vid 29 tillfällen. Storskalig framställning av PMMA förekommer inte i

Europeiska gemenskapen. Tillslag har gjorts mot två laboratorier i östeuropeiska länder, och det antas att framställningen fortsätter i Östeuropa.

- (7) Medlemsstaterna bör underställa 4-PMMA sådana kontrollåtgärder och straffrättsliga påföljder som föreskrivs i deras lagstiftning, i enlighet med deras förpliktelser enligt 1971 års FN-konvention om psykotropa ämnen i fråga om de ämnen som finns upptagna i förteckning I eller II i den konventionen.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Medlemsstaterna skall i enlighet med sin nationella lagstiftning vidta nödvändiga åtgärder för att ämnet PMMA (parametoximetylaminfetamin eller N-metyl-1-[4-metoxifenyl]-2-aminopropan) skall kunna underställas sådana kontrollåtgärder och straffrättsliga påföljder som föreskrivs i deras lagstiftning, i enlighet med deras förpliktelser enligt 1971 års FN-konvention om psykotropa ämnen i fråga om de ämnen som finns upptagna i förteckning I eller förteckning II i den konventionen.

Artikel 2

Medlemsstaterna har enligt artikel 5.1 tredje stycket i gemensam åtgärd 97/396/RIF tre månader på sig från och med den dag då detta beslut träder i kraft för att vidta de åtgärder som avses i artikel 1 i detta beslut. Medlemsstaterna skall inom sex månader från och med den dag detta beslut träder i kraft underrätta rådets generalsekretariat och kommissionen om de åtgärder de har vidtagit.

Artikel 3

Detta beslut skall offentliggöras i Officiella tidningen. Det får verkan dagen efter det att det har offentliggjorts.

Utfärdat i Bryssel den 28 februari 2002.

På rådets vägnar

A. ACEBES PANIAGUA

Ordförande

⁽¹⁾ EGT L 167, 25.6.1997, s. 1.