



2024/832

7.3.2024

**RÅDETS BESLUT (EU) 2024/832**

av den 4 mars 2024

**om den ståndpunkt som ska intas på Europeiska unionens vägnar under den 67:e sessionen i FN:s narkotikakommission om upptagande av ämnen i förteckningarna enligt FN:s allmänna narkotikakonvention från 1961, i dess ändrade lydelse enligt 1972 års protokoll, och konventionen om psykotropa ämnen från 1971**

EUROPEISKA UNIONENS RÅD HAR ANTAGIT DETTA BESLUT

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt, särskilt artikel 83.1 jämförd med artikel 218.9,

med beaktande av Europeiska kommissionens förslag, och

av följande skäl:

- (1) Förenta nationernas allmänna narkotikakonvention från 1961 i dess ändrade lydelse enligt 1972 års protokoll (*narkotikakonventionen*) trädde i kraft den 8 augusti 1975.
- (2) I enlighet med artikel 3 i narkotikakonventionen kan narkotikakommissionen besluta att lägga till ämnen i förteckningarna i den konventionen. Kommissionen kan göra ändringar i förteckningarna endast i enlighet med rekommendationer från Världshälsoorganisationen (WHO), men den kan också besluta att inte göra de ändringar som WHO rekommenderar.
- (3) FN:s konvention om psykotropa ämnen från 1971 (*konventionen om psykotropa ämnen*) trädde i kraft den 16 augusti 1976.
- (4) Enligt artikel 2 i konventionen om psykotropa ämnen kan narkotikakommissionen besluta att lägga till ämnen i förteckningarna i den konventionen, eller stryka dem, på grundval av WHO:s rekommendationer. Narkotikakommissionen har ett stort utrymme att efter eget skön beakta ekonomiska, sociala, juridiska, administrativa och andra faktorer, men den kan inte agera godtyckligt.
- (5) Ändringar av förteckningarna i narkotikakonventionen och konventionen om psykotropa ämnen påverkar direkt unionsrättens tillämpningsområde vad gäller narkotikakontroll. Rådets rambeslut 2004/757/RIF<sup>(1)</sup> är tillämpligt på de ämnen som anges i förteckningarna i dessa konventioner. Ändringar av förteckningarna i dessa konventioner införlivas alltså direkt i gemensamma unionsregler.
- (6) Narkotikakommissionen ska under sin 67:e session, som planeras att äga rum den 14–22 mars 2024 i Wien, besluta om att lägga till fem nya ämnen i förteckningarna i narkotikakonventionen och konventionen om psykotropa ämnen.
- (7) Unionen är inte part vare sig i narkotikakonventionen eller i konventionen om psykotropa ämnen. Den har observatörsstatus utan rösträtt i narkotikakommissionen, där 13 medlemsstater<sup>(2)</sup> är medlemmar med rösträtt vid sin 67:e session. Det är nödvändigt att rådet bemyndigar dessa medlemsstater att uttrycka unionens ståndpunkt i fråga om upptagande av ämnen i förteckningarna i dessa konventioner, eftersom sådana beslut om att lägga till nya ämnen i dessa förteckningar omfattas av unionens befogenhet.
- (8) WHO har rekommenderat att ett nytt ämne läggs till i förteckning I i narkotikakonventionen, att tre nya ämnen läggs till i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen och att ett nytt ämne läggs till i förteckning IV i konventionen om psykotropa ämnen.

<sup>(1)</sup> Rådets rambeslut 2004/757/RIF av den 25 oktober 2004 om minimibestämmelser för brottsrekvisit och påföljder för olaglig narkotikahandel (EUT L 335, 11.11.2004, s. 8).

<sup>(2)</sup> Belgien, Finland, Frankrike, Italien, Litauen, Malta, Nederländerna, Polen, Portugal, Slovenien, Spanien, Ungern och Österrike.

- (9) Alla de ämnen som granskats av WHO:s expertkommitté mot narkotikamissbruk (ECDD) och som av WHO rekommenderas bli upptagna i förteckningarna övervakas av Europeiska centrumet för kontroll av narkotika och narkotikamissbruk (EMCDDA) som nya psykoaktiva ämnen i enlighet med Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1920/2006 <sup>(3)</sup>.
- (10) Enligt ECDD:s bedömning är bromazolam (IUPAC-namn: 8-brom-1-metyl-6-fenyl-4H-[1,2,4]triazol[4,3-a][1,4]bensodiazepin) en triazolbensodiazepin. Bromazolam granskades tidigare av ECDD vid dess 45:e möte och sattes under övervakning. Bromazolam har ingen känd terapeutisk användning och inte heller något godkännande för försäljning. Bevisningen för att bromazolam missbrukas eller sannolikt kommer att missbrukas och kan utgöra ett problem för folkhälsan och samhället är tillräcklig för att underställa det internationell kontroll. WHO rekommenderar följaktligen att bromazolam upptas i förteckning IV i konventionen om psykotropa ämnen.
- (11) Bromazolam har upptäckts i 19 medlemsstater och kontrolleras i minst fyra medlemsstater. Bromazolam är föremål för övervakning av EMCDDA. En akut förgiftning relaterad till bekräftad exponering för bromazolam har rapporterats av en medlemsstat. Ytterligare ett fall av akut förgiftning relaterad till misstänkt exponering för bromazolam rapporterats av en medlemsstat. Totalt 15 dödsfall relaterade till bekräftad exponering för bromazolam har rapporterats av fem medlemsstater.
- (12) Unionens ståndpunkt bör därför vara att bromazolam ska läggas till i förteckning IV i konventionen om psykotropa ämnen.
- (13) Enligt ECDD:s bedömning är butonitazen (IUPAC-namn: 2-[(4-butoxyfenyl)metyl]-N,N-dietyl-5-nitro-1H-benzimidazol-1-etanamin) en syntetisk opioid ("nitazen") som är ett derivat av benzimidazol och har en kemisk struktur och farmakologisk verkan som liknar den hos läkemedel i förteckning I i narkotikakonventionen. Butonitazen har inte tidigare granskats av ECDD. Butonitazen har ingen känd terapeutisk användning och inte heller något godkännande för försäljning. Bevisningen för att butonitazen missbrukas eller sannolikt kommer att missbrukas och kan utgöra ett problem för folkhälsan och samhället är tillräcklig för att underställa det internationell kontroll. WHO rekommenderar följaktligen att butonitazen upptas i förteckning I i narkotikakonventionen.
- (14) Butonitazen har upptäckts i sju medlemsstater och kontrolleras i minst tre medlemsstater. Butonitazen är under intensiv övervakning av EMCDDA. Ett dödsfall med bekräftad exponering för butonitazen har rapporterats av en medlemsstat.
- (15) Unionens ståndpunkt bör därför vara att butonitazen ska läggas till i förteckning I i narkotikakonventionen.
- (16) Enligt ECDD:s bedömning är 3-klorometkatinon, (3-CMC; IUPAC-namn: 1-(3-klorfenyl)-2-(metylamino)propan-1-on) ett syntetiskt stimulerande medel i katinonfamiljen. 3-CMC är en analog till läkemedlet metkatinon som omfattas av förteckning I i konventionen om psykotropa ämnen. 3-CMC står för närvarande inte under internationell kontroll, men dess isomer 4-CMC ställdes under internationell kontroll 2020. 3-CMC har inte tidigare granskats av ECDD. 3-CMC har ingen känd terapeutisk användning och inte heller något godkännande för försäljning. Bevisningen för att 3-CMC missbrukas eller sannolikt kommer att missbrukas och kan utgöra ett problem för folkhälsan och samhället är tillräcklig för att underställa det internationell kontroll. WHO rekommenderar följaktligen att 3-CMC upptas i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.
- (17) Riskerna med 3-CMC har bedömts av EMCDDA:s vetenskapliga kommitté, och det har redan inkluderats i definitionen av *narkotika* enligt rambeslut 2004/757/RIF genom kommissionens delegerade direktiv (EU) 2022/1326 <sup>(4)</sup>. Det står under övervakning av EMCDDA. Vid tidpunkten för riskbedömningen i november 2021 hade 3-CMC upptäckts i 23 medlemsstater. Totalt tio dödsfall med bekräftad exponering för 3-CMC hade rapporterats av två medlemsstater och ett fall av akut förgiftning med bekräftad exponering för 3-CMC hade rapporterats av en medlemsstat.

<sup>(3)</sup> Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1920/2006 av den 12 december 2006 om Europeiska centrumet för kontroll av narkotika och narkotikamissbruk (EUT L 376, 27.12.2006, s. 1).

<sup>(4)</sup> Kommissionens delegerade direktiv (EU) 2022/1326 av den 18 mars 2022 om ändring av bilagan till rådets rambeslut 2004/757/RIF vad gäller inkluderande av nya psykoaktiva substanser i definitionen av begreppet "narkotika" (EUT L 200, 29.7.2022, s. 148).

- (18) Unionens ståndpunkt bör därför vara att 3-CMC ska läggas till i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.
- (19) Enligt ECDD:s bedömning är dipentylon (IUPAC-namn: 1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(dimetylamino)pentan-1-on) ett syntetiskt stimulerande medel i katinonfamiljen. Det har en kemisk struktur och farmakologi som liknar den hos andra syntetiska katinoner i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen. Dipentylon har inte tidigare granskats av ECDD. Dipentylon har ingen känd terapeutisk användning och inte heller något godkännande för försäljning. Bevisningen för att dipentylon missbrukas eller sannolikt kommer att missbrukas och kan utgöra ett problem för folkhälsan och samhället är tillräcklig för att underställa det internationell kontroll. Ingen godkänd medicinsk användning har rapporterats. WHO rekommenderar följaktligen att dipentylon upptas i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.
- (20) Dipentylon har upptäckts i 16 medlemsstater och kontrolleras i minst fyra medlemsstater. Dipentylon står under övervakning av EMCDDA.
- (21) Unionens ståndpunkt bör därför vara att dipentylon ska läggas till i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.
- (22) Enligt ECDD:s bedömning är 2-fluordesklorketamin (2-FDCK; IUPAC-namn: 2-(2-fluorfenyl)-2-metylamino-cyklohexanon) en arylcyklohexylamin som är kemiskt besläktad med det dissociativa bedövningsmedlet ketamin. 2-FDCK har inte tidigare granskats av ECDD. 2-FDCK har ingen känd terapeutisk användning och inte heller något godkännande för försäljning. Bevisningen för att 2-FDCK missbrukas eller sannolikt kommer att missbrukas och kan utgöra ett problem för folkhälsan och samhället är tillräcklig för att underställa det internationell kontroll. WHO rekommenderar följaktligen att 2-FDCK upptas i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.
- (23) 2-FDCK har upptäckts i 22 medlemsstater och kontrolleras i minst fem medlemsstater. 2-FDCK är under intensiv övervakning av EMCDDA. Två dödsfall relaterade till bekräftad exponering för 2-FDCK har rapporterats av två medlemsstater. Totalt elva fall av akuta förgiftningsrelaterade till bekräftad exponering för 2-FDCK har rapporterats av tre medlemsstater. Ytterligare ett fall av akut förgiftning relaterad till misstänkt exponering för 2-FDCK har rapporterats av en medlemsstat.
- (24) Unionens ståndpunkt bör därför vara att 2-FDCK ska läggas till i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.
- (25) Det är lämpligt att fastställa den ståndpunkt som ska intas på unionens vägnar i narkotikakommissionen, eftersom besluten om upptagande av ämnen i förteckningarna vad gäller de fem ämnena direkt kommer att påverka innehållet i unionsrätten, nämligen rambeslut 2004/757/RIF.
- (26) Unionens ståndpunkt ska uttryckas av de medlemsstater som är medlemmar i narkotikakommissionen och som agerar samfällt i unionens intresse.
- (27) Danmark är bundet av rambeslut 2004/757/RIF och deltar därför i antagandet och tillämpningen av det här beslutet.
- (28) Irland är bundet av rambeslut 2004/757/RIF och deltar därför i antagandet och tillämpningen av det här beslutet.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

#### Artikel 1

Den ståndpunkt som ska intas på unionens vägnar under den 67:e sessionen i FN:s narkotikakommission som äger rum den 14–22 mars 2024, vad gäller antagandet av beslut om att lägga till ämnen i förteckningarna i Förenta nationernas allmänna narkotikakonvention från 1961, i dess ändrade lydelse enligt 1972 års protokoll, och Förenta nationernas konvention om psykotropa ämnen från 1971, ska vara i enlighet med det som återges i bilagan till det här beslutet.

*Artikel 2*

Den ståndpunkt som avses i artikel 1 ska uttryckas av de medlemsstater som är medlemmar i FN:s narkotikakommission och som agerar samfällt i unionens intresse.

*Artikel 3*

Detta beslut träder i kraft samma dag som det antas.

Utfärdat i Bryssel den 4 mars 2024.

*På rådets vägnar*  
A. VERLINDEN  
*Ordförande*

---

*BILAGA*

De medlemsstater som är medlemmar i FN:s narkotikakommission och som agerar samfällt i unionens intresse ska under narkotikakommissionens 67:e session den 14–22 mars 2024, inta följande ståndpunkt vad gäller upptagande på förteckningarna av ämnen:

1. Bromazolam ska upptas i förteckning IV i konventionen om psykotropa ämnen.
  2. Butonitazen ska upptas i förteckning I i narkotikakonventionen.
  3. 3-klormetkatinon (3-CMC) ska upptas i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.
  4. Dipentylon ska upptas i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.
  5. 2-fluordesklorketamin (2-FDCK) ska upptas i förteckning II i konventionen om psykotropa ämnen.
-