



EUROPSKA
KOMISIJA

Bruxelles, 6.2.2017.
COM(2017) 72 final

2017/0026 (NLE)

Prijedlog

ODLUKE VIJEĆA

o stajalištu o uvrštavanju tvari na popise u Jedinstvenoj konvenciji o opojnim drogama iz 1961., kako je izmijenjena Protokolom iz 1972., i Konvenciji o psihotropnim tvarima iz 1971. koje treba zauzeti u ime Europske unije na 60. sjednici Komisije za opojne droge

OBRAZLOŽENJE

1. KONTEKST PRIJEDLOGA

Razlozi i ciljevi prijedloga

Komisija za opojne droge (*Commission on Narcotic Drugs*, CND) na temelju preporuka Stručnog odbora Svjetske zdravstvene organizacije (WHO) za ovisnosti o drogama redovito mijenja popise tvari priložene Jedinstvenoj konvenciji Ujedinjenih naroda o opojnim drogama iz 1961., kako je izmijenjena Protokolom iz 1972. (Konvencija UN-a iz 1961.)¹, i Konvenciji Ujedinjenih naroda o psihotropnim tvarima iz 1971. (Konvencija UN-a iz 1971.).²

Sve države članice EU-a potpisnice su Konvencije UN-a iz 1961. i Konvencije UN-a iz 1971. Unija nije potpisnica tih konvencija.

CND je komisija Gospodarskog i socijalnog vijeća UN-a (ECOSOC) kojoj su funkcije i ovlasti utvrđene, među ostalim, u Konvenciji UN-a iz 1961. i Konvenciji UN-a iz 1971. Članice su joj 53 države članice UN-a koje bira ECOSOC. Dvanaest država članica EU-a trenutačno su članice CND-a s pravom glasa³. Unija ima status promatrača u CND-u.

WHO je 2. prosinca 2016. preporučio glavnom tajniku UN-a⁴ da se na popise priložene konvencijama doda deset novih tvari. Samo je jedna od njih, MDMB-CHMICA, već u postupku za podvrgavanje kontrolnim mjerama na razini EU-a. Na temelju izvješća o procjeni rizika koje je Europski centar za praćenje droga i ovisnosti o drogama (EMCDDA) sastavio u skladu s odredbama iz članka 6. stavaka od 2. do 4. Odluke Vijeća 2005/387/PUP o razmjeni informacija, procjeni rizika i kontroli novih psihotropnih tvari⁵ Komisija je 31. kolovoza 2016. iznijela prijedlog za podvrgavanje tvari MDMB-CHMICA kontrolnim mjerama unutar EU-a⁶.

Promjene u popisima priloženima Konvenciji UN-a iz 1961. i Konvenciji UN-a iz 1971. imaju izravne posljedice na područje primjene prava Unije u području kontrole droga za sve države članice. U članku 1. Okvirne odluke Vijeća 2004/757/PUP od 25. listopada 2004. o utvrđivanju minimalnih odredaba vezanih za elemente kaznenih djela i sankcija u području nezakonite trgovine drogom⁷ navodi se da za potrebe Okvirne odluke „droga“ znači svaka tvar obuhvaćena Konvencijom UN-a iz 1961. ili Konvencijom UN-a iz 1971. Okvirna odluka 2004/757/PUP stoga se primjenjuje na tvari navedene u popisima priloženima Konvenciji UN-a iz 1961. i Konvenciji UN-a iz 1971. Zbog toga svaka promjena u tim popisima izravno utječe na zajednička pravila EU-a i mijenja njihovo područje primjene u smislu značenja članka 3. stavka 2. Ugovora o funkcioniranju Europske unije. To vrijedi neovisno o tome je li tvar o kojoj je riječ već pod kontrolom na razini EU-a na temelju Odluke Vijeća 2005/387/PUP o razmjeni informacija, procjeni rizika i kontroli novih psihotropnih tvari.

¹ Zbornik ugovora Ujedinjenih naroda, svezak 978, br. 14152.

² Zbornik ugovora Ujedinjenih naroda, svezak 1019, br. 14956.

³ Austrija, Belgija, Češka, Hrvatska, Francuska, Italija, Mađarska, Nizozemska, Njemačka, Slovačka, Španjolska, Ujedinjena Kraljevina.

⁴ Usmena izjava na nastavku 59. sjednice Komisije za opojne droge održanom 2. prosinca 2016.; vidjeti i izvadak iz izvješća s 38. sastanka Stručnog odbora za ovisnosti o drogama https://unodc.org/documents/commissions/CND/CND_Sessions/CND_59Reconvened/ECN72016_CRP_13_V1610192.pdf.

⁵ SL L 127, 20.5.2005., str. 32.

⁶ Prijedlog odluke Vijeća o podvrgavanju nove psihotropne tvari MDMB-CHMICA kontrolnim mjerama od 31. kolovoza 2016. (COM(2016) 548 final).

⁷ SL L 335, 11.11.2004., str. 8.

Za sastanak CND-a na kojem će se odlučivati o uvrštavanju tvari na popise države članice Unije moraju se pripremiti postizanjem zajedničkog stajališta u Vijeću. Zbog ograničenja koja proizlaze iz Unijina promatračkog statusa to bi stajalište trebale, djelujući zajednički u interesu Unije, izraziti države članice koje su trenutačno članice CND-a. Unija nije stranka Konvencije UN-a iz 1961. i Konvencije UN-a iz 1971. pa ne može glasati u CND-u.

Radi toga Komisija predlaže stajalište o uvrštavanju tvari na popise u Konvenciji UN-a iz 1961. i Konvenciji UN-a iz 1971. koje treba zauzeti u ime Europske unije na 60. sjednici CND-a u Beču od 13. do 17. ožujka 2017.

2. PRAVNA OSNOVA, SUPSIDIJARNOST I PROPORCIONALNOST

• Pravna osnova

Pravna je osnova za ovaj prijedlog članak 83. stavak 1. u vezi s člankom 218. stavkom 9. Ugovora o funkciranju Europske unije (UFEU).

U članku 83. stavku 1. UFEU-a nezakonita trgovina drogom svrstana je u kriminalitet s prekograničnim elementima, a Europskom parlamentu i Vijeću dana je ovlast da utvrde minimalna pravila za definiranje kaznenih djela i sankcija u području nezakonite trgovine drogom.

Članak 218. stavak 9. primjenjuje se neovisno o tome je li Unija članica tijela ili stranka određenog sporazuma. CND je „tijelo osnovano sporazumom” u smislu tog članka jer je riječ o tijelu kojem su povjerene specifične zadaće na temelju Konvencije UN-a iz 1961. i Konvencije UN-a iz 1971.

Odluke CND-a o uvrštavanju na popise „akti su koji proizvode pravne učinke” u smislu članka 218. stavka 9. UFEU-a. U skladu s Konvencijom UN-a iz 1961. i Konvencijom UN-a iz 1971. odluke CND-a automatski postaju obvezujuće osim ako stranka odluku podnese na preispitivanje ECOSOC-u u primjenjivom roku⁸. Odluke ECOSOC-a u takvim su predmetima konačne. Odluke CND-a o uvrštavanju na popise imaju pravne učinke i u pravnom poretku Unije na temelju prava Unije, konkretno Okvirne odluke 2004/757/PUP. Promjene u popisima Konvencije UN-a iz 1961. i Konvencije UN-a iz 1971. imaju izravne posljedice na područje primjene tog pravnog instrumenta EU-a.

Variabilna geometrija

U skladu s člankom 10. stavkom 4. Protokola (br. 36) o prijelaznim odredbama priloženog Ugovorima Ujedinjena Kraljevina obavijestila je da ne prihvata sve ovlasti Komisije i Suda u pogledu akata u području policijske i pravosudne suradnje u kaznenim stvarima donesenima prije stupanja na snagu Ugovora iz Lisabona. Zbog toga su se Okvirna odluka 2004/757/PUP i Odluka Vijeća 2005/387/PUP prestale primjenjivati na Ujedinjenu Kraljevinu od 1. prosinca 2014.⁹.

⁸ Članak 3. stavak 7. Konvencije UN-a iz 1961. Članak 2. stavak 7. Konvencije UN-a iz 1971.

⁹ Vidjeti Odluku Komisije 2014/858/EU od 1. prosinca 2014. o obavijesti Ujedinjene Kraljevine Velike Britanije i Sjeverne Irske o njezinoj želji da sudjeluje u aktima Unije u području policijske i pravosudne suradnje u kaznenim stvarima donesenima prije stupanja na snagu Ugovora iz Lisabona koje nisu dio schengenske pravne stečevine (SL L 345, 1.12.2014., str. 6.). Točke 29. i 33. popisa akata Unije donesenih prije stupanja na snagu Ugovora iz Lisabona u području policijske i pravosudne suradnje u kaznenim stvarima koji se prestaju primjenjivati na Ujedinjenu Kraljevinu od 1. prosinca 2014. na

Budući da odluke CND-a o uvrštavanju na popise ne utječu na zajednička pravila u području nezakonite trgovine drogom koja su obvezujuća za Ujedinjenu Kraljevinu, ta država članica ne sudjeluje u donošenju Odluke Vijeća o utvrđivanju stajališta koje treba zauzeti u ime Unije kad se odluke o uvrštavanju na popise donose.

- **Supsidijarnost**

Nije primjenjivo.

- **Proporcionalnost**

Prijedlog je razmjeran i ne prelazi ono što je nužno za ostvarivanje ciljeva jer se odnosi samo na nove psihoaktivne tvari koje su važne za Uniju.

- **Odabir instrumenta**

U skladu s člankom 218. stavkom 9. UFEU-a potrebna je odluka Vijeća kako bi se utvrdilo stajalište koja treba zauzeti u ime Unije u tijelu osnovanom na temelju međunarodnog sporazuma.

temelju članka 10. stavka 4. druge rečenice Protokola (br. 36) o prijelaznim odredbama (SL C 430, 1.12.2014., str. 17.).

Prijedlog

ODLUKE VIJEĆA

o stajalištu o uvrštanju tvari na popise u Jedinstvenoj konvenciji o opojnim drogama iz 1961., kako je izmijenjena Protokolom iz 1972., i Konvenciji o psihotropnim tvarima iz 1971. koje treba zauzeti u ime Europske unije na 60. sjednici Komisije za opojne droge

VIJEĆE EUROPSKE UNIJE,

uzimajući u obzir Ugovor o funkcioniranju Europske unije, a posebno njegov članak 83. u vezi s člankom 218. stavkom 9.,

uzimajući u obzir prijedlog Europske komisije,

budući da:

- (1) Jedinstvena konvencija Ujedinjenih naroda (UN) o opojnim drogama iz 1961.¹⁰, kako je izmijenjena Protokolom iz 1972.¹¹, stupila je na snagu 8. kolovoza 1975.
- (2) Na temelju članka 3. Jedinstvene konvencije UN-a o opojnim drogama iz 1961., kako je izmijenjena Protokolom iz 1972., Komisija za opojne droge može odlučiti dodati tvari na popise iz te Konvencije. Popise može mijenjati samo u skladu s preporukama Svjetske zdravstvene organizacije (WHO), no može odlučiti i da ne unese promjene koje preporuči WHO.
- (3) Konvencija UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971. stupila je na snagu 16. kolovoza 1976.
- (4) Na temelju članka 2. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971. Komisija za opojne droge može odlučiti, na temelju preporuka WHO-a, dodati tvari na popise iz te Konvencije ili ih izbrisati s njih. Ima široko diskrecijsko pravo uzimati u obzir gospodarske, društvene, pravne, administrativne i druge čimbenike, no ne može djelovati samovoljno.
- (5) Promjene u popisima obiju konvencija imaju izravne posljedice na područje primjene prava Unije u području kontrole droga za sve države članice. Okvirna odluka Vijeća 2004/757/PUP¹² primjenjuje se na tvari navedene u popisima priloženima Jedinstvenoj konvenciji UN-a o opojnim drogama iz 1961. i Konvenciji UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971. Zbog toga svaka promjena u tim popisima izravno utječe na zajednička pravila Unije i mijenja njihovo područje primjene u skladu sa značenjem članka 3. stavka 2. Ugovora o funkcioniranju Europske unije.
- (6) Komisija za opojne droge trebala bi na svojoj 60. sjednici od 13. do 17. ožujka 2017. u Beču donijeti odluke o dodavanju deset novih tvari na popise konvencija.

¹⁰ Zbornik ugovora Ujedinjenih naroda, svezak 978, br. 14152.

¹¹ Zbornik ugovora Ujedinjenih naroda, svezak 1019, br. 14956.

¹² Okvirna odluka Vijeća 2004/757/PUP od 25. listopada 2004. o utvrđivanju minimalnih odredaba vezanih za elemente kaznenih djela i sankcija u području nezakonite trgovine drogom (SL L 335, 11.11.2004., str. 8.).

- (7) Unija nije stranka relevantnih konvencija UN-a. Ima status promatrača u Komisiji za opojne droge, u kojoj je trenutačno 12 njezinih država članica s pravom glasa. Stoga je nužno da Vijeće ovlasti te države članice za izražavanje stajališta Unije o uvrštavanju tvari na popise Jedinstvene konvencije o opojnim drogama iz 1961., kako je izmijenjena Protokolom iz 1972., i Konvencije o psihotropnim tvarima iz 1971. jer su odluke koje se odnose na dodavanje novih tvari na popise konvencija u isključivoj nadležnosti Unije.
- (8) WHO je 2. prosinca 2016. preporučio glavnom tajniku UN-a da doda dvije nove tvari na Popis I. Jedinstvene konvencije UN-a o opojnim drogama iz 1961., kako je izmijenjena Protokolom iz 1972., i osam novih tvari na Popis II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (9) Kako je procijenio Stručni odbor WHO-a za ovisnosti o drogama, tvar U-47700 (3,4-dikloro-N-(2-dimetilamino-cikloheksil)-N-metilbenzamid) može se zloupotrebljavati i djeluje štetno slično kontroliranim opioidima poput morfija i AH-7921, koji su na Popisu I. Jedinstvene konvencije UN-a o opojnim drogama iz 1961. Nema zabilježenu terapijsku primjenu, a njezino je uzimanje rezultiralo smrtnim slučajevima. Ima dovoljno dokaza da se zloupotrebljava ili da bi se mogla zloupotrebljavati te da može postati javni zdravstveni i društveni problem, pa ju je opravdano staviti pod međunarodnu kontrolu. Zbog toga WHO preporučuje da se U-47700 uvrsti na Popis I. Jedinstvene konvencije UN-a o opojnim drogama iz 1961.
- (10) Europski centar za praćenje droga i ovisnosti o drogama prati U-47700 kao novu psihoaktivnu tvar u skladu s Odlukom Vijeća 2005/387/PUP¹³. Tvar U-47700 otkrivena je u 14 država članica Unije. Otvoreno se prodaje na tržištu. Dovedena je u vezu s događajima s teškim posljedicama, među kojima su i smrtni slučajevi, pa je za nju izdano javnozdravstveno upozorenje u sustavu ranog upozoravanja u Uniji.
- (11) Stoga bi države članice Unije trebale zauzeti stajalište da se U-47700 doda na Popis I. Jedinstvene konvencije UN-a o opojnim drogama iz 1961.
- (12) Kako je procijenio Stručni odbor WHO-a za ovisnosti o drogama, butirfentanil (N-fenil-N-[1-(2-feniletil)-4-piperidinil]butanamid) može se zloupotrebljavati i djeluje štetno slično kontroliranim opioidima poput morfija i fentanila, koji su na Popisu I. Jedinstvene konvencije UN-a o opojnim drogama iz 1961. Može ga se i pretvoriti u fentanil. Nema zabilježenu terapijsku primjenu, a njegovo je uzimanje rezultiralo smrtnim slučajevima. Ima dovoljno dokaza da se zloupotrebljava ili da bi se mogao zloupotrebljavati te da može biti javni zdravstveni i društveni problem, pa ga je opravdano staviti pod međunarodnu kontrolu. Zbog toga WHO preporučuje da se butirfentanil uvrsti na Popis I. Jedinstvene konvencije UN-a iz 1961.
- (13) Europski centar za praćenje droga i ovisnosti o drogama prati butirfentanil kao novu psihoaktivnu tvar u skladu s Odlukom Vijeća 2005/387/PUP. Butirfentanil je otkriven u šest država članica Unije. Otvoreno se prodaje na tržištu. Doveden je u vezu s događajima s teškim posljedicama, otkriven je u najmanje jednom smrtnom slučaju, pa je za njega izdano javnozdravstveno upozorenje u sustavu ranog upozoravanja u Uniji.
- (14) Stoga bi države članice Unije trebale zauzeti stajalište da se butirfentanil doda na Popis I. Jedinstvene konvencije UN-a o opojnim drogama iz 1961.

¹³

Odluka Vijeća 2005/387/PUP o razmjeni informacija, procjeni rizika i kontroli novih psihoaktivnih tvari (SL L 127, 20.5.2005, str. 32.).

- (15) Kako je procijenio Stručni odbor WHO-a za ovisnosti o drogama, zlouporaba 4-metiletkatinona (4-MEC) (2-(etilamino)-1-(4-metilfenil) propan-1-on) povezana je sa znatnim stupnjem rizika za javno zdravlje i društvo. Terapijska korist nije zabilježena. Odbor je utvrdio da ima potencijal za zlouporabu i štetno djelovanje poput tvari s Popisa II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971. Smatra da ima dovoljno dokaza da se 4-MEC zloupotrebljava ili da bi se mogao zloupotrebljavati u mjeri u kojoj to predstavlja javni zdravstveni i društveni problem, pa ga je opravdano staviti pod međunarodnu kontrolu. Zbog toga WHO preporučuje da se 4-MEC uvrsti na Popis II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (16) Europski centar za praćenje droga i ovisnosti o drogama prati 4-MEC kao novu psihoaktivnu tvar u skladu s Odlukom Vijeća 2005/387/PUP. Tvar 4-MEC otkrivena je u 19 država članica Unije. Otvoreno se prodaje na tržištu. Dovedena je u vezu s malim brojem događaja s teškim posljedicama, među kojima su i smrtni slučajevi.
- (17) Stoga bi države članice Unije trebale zauzeti stajalište da se 4-MEC doda na Popis I. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (18) Kako je procijenio Stručni odbor WHO-a za ovisnosti o drogama, zlouporaba etilona (1-(2H-1,3-benzodioksol-5-il)-2-(etilamino)propan-1-on) povezana je sa znatnim stupnjem rizika za javno zdravlje i društvo. Terapijska korist nije zabilježena. Stručni odbor WHO-a za ovisnosti o drogama utvrdio je da etilon (1-(2H-1,3-benzodioksol-5-il)-2-(etilamino)propan-1-on) ima potencijal za zlouporabu i štetno djelovanje poput tvari s Popisa II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971. Smatra da ima dovoljno dokaza da se etilon zloupotrebljava ili da bi se mogla zloupotrebljavati u mjeri u kojoj to predstavlja javni zdravstveni i društveni problem, pa ga je opravdano staviti pod međunarodnu kontrolu. Zbog toga WHO preporučuje da se etilon uvrsti na Popis II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (19) Europski centar za praćenje droga i ovisnosti o drogama prati etilon kao novu psihoaktivnu tvar u skladu s Odlukom Vijeća 2005/387/PUP. Etilon je otkriven u 19 država članica Unije. Otvoreno se prodaje na tržištu. Doveden je u vezu s malim brojem događaja s teškim posljedicama, među kojima su i smrtni slučajevi.
- (20) Stoga bi države članice Unije trebale zauzeti stajalište da se etilon doda na Popis I. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (21) Stručni odbor WHO-a za ovisnosti o drogama smatra da je zlouporaba pentedrona ili alfa-metilaminovalerofenona (2-(metilamino)-1-fenilpentan-1-on) povezana sa znatnim stupnjem rizika za javno zdravlje i društvo. Terapijska korist nije zabilježena. Odbor je utvrdio da ima potencijal za zlouporabu i štetno djelovanje poput tvari s Popisa II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971. Smatra da ima dovoljno dokaza da se pentedron zloupotrebljava ili da bi se mogao zloupotrebljavati u mjeri u kojoj to predstavlja javni zdravstveni i društveni problem, pa ga je opravdano staviti pod međunarodnu kontrolu. Zbog toga WHO preporučuje da se pentedron uvrsti na Popis II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (22) Europski centar za praćenje droga i ovisnosti o drogama prati pentedron kao novu psihoaktivnu tvar u skladu s Odlukom Vijeća 2005/387/PUP. Pentedron je otkriven u 18 država članica Unije. Otvoreno se prodaje na tržištu. Doveden je u vezu s malim brojem događaja s teškim posljedicama, među kojima su i smrtni slučajevi.
- (23) Stoga bi države članice Unije trebale zauzeti stajalište da se pentedron doda na Popis I. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.

- (24) Stručni odbor WHO-a za ovisnosti o drogama smatra da je zlouporaba etilfenidata (EPH) (etyl fenil(piperidin-2-il)acetat) povezana sa znatnim stupnjem rizika za javno zdravlje i društvo. Terapijska korist nije zabilježena. Odbor je utvrdio da ima potencijal za zlouporabu i štetno djelovanje poput tvari s Popisa II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971. Smatra da ima dovoljno dokaza da se etilfenidat zloupotrebljava ili da bi se mogao zloupotrebljavati u mjeri u kojoj to predstavlja javni zdravstveni i društveni problem, pa ga je opravdano staviti pod međunarodnu kontrolu. Zbog toga WHO preporučuje da se etilfenidat uvrsti na Popis II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (25) Europski centar za praćenje droga i ovisnosti o drogama prati etilfenidat kao novu psihоaktivnu tvar u skladu s Odlukom Vijeća 2005/387/PUP. Etilfenidat je otkriven u 13 država članica Unije. Otvoreno se prodaje na tržištu. Doveden je u vezu s događajima s teškim posljedicama, među kojima su infekcije mekog tkiva te smrtni slučajevi. Za infekcije mekog tkiva zbog intravenoznog uzimanja izdano je javnozdravstveno upozorenje u sustavu ranog upozoravanja u Uniji.
- (26) Stoga bi države članice Unije trebale zauzeti stajalište da se etilfenidat doda na Popis I. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (27) Stručni odbor WHO-a za ovisnosti o drogama smatra da je zlouporaba metiopropamina (MPA) (N-metil-1-(tiofen-2-il)propan-2-amin) povezana sa znatnim stupnjem rizika za javno zdravlje i društvo. Terapijska korist nije zabilježena. Odbor je utvrdio da ima potencijal za zlouporabu i štetno djelovanje poput tvari s Popisa II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971. Smatra da ima dovoljno dokaza da se metiopropamin zloupotrebljava ili da bi se mogao zloupotrebljavati u mjeri u kojoj to predstavlja javni zdravstveni i društveni problem, pa ga je opravdano staviti pod međunarodnu kontrolu. Zbog toga WHO preporučuje da se metiopropamin uvrsti na Popis II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (28) Europski centar za praćenje droga i ovisnosti o drogama prati MPA kao novu psihоaktivnu tvar u skladu s Odlukom Vijeća 2005/387/PUP. Metiopropamin je otkriven u 17 država članica Unije. Otvoreno se prodaje na tržištu. Doveden je u vezu s događajima s teškim posljedicama, među kojima su i smrtni slučajevi.
- (29) Stoga bi države članice Unije trebale zauzeti stajalište da se metiopropamin doda na Popis I. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (30) Stručni odbor WHO-a za ovisnosti o drogama smatra da je zlouporaba tvari MDMB-CHMICA (N-{{[1-(cikloheksilmetil)-1H-indol-3-il]karbonil}-3-metil-L-valinat) povezana sa znatnim stupnjem rizika za javno zdravlje i društvo. Terapijska korist nije zabilježena. Odbor je utvrdio da ima potencijal za zlouporabu i štetno djelovanje poput tvari s Popisa II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971. Smatra da ima dovoljno dokaza da se MDMB-CHMICA zloupotrebljava ili da bi se mogla zloupotrebljavati u mjeri u kojoj to predstavlja javni zdravstveni i društveni problem, pa ju je opravdano staviti pod međunarodnu kontrolu. Zbog toga WHO preporučuje da se MDMB-CHMICA uvrsti na Popis II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (31) Prema izvješću o procjeni rizika koje je Europski centar za praćenje droga i ovisnosti o drogama sastavio u skladu s odredbama iz članka 6. stavaka od 2. do 4. Odluke Vijeća 2005/387/PUP¹⁴ te podnio Komisiji i Vijeću 28. srpnja 2016. postoji velik rizik od akutne toksičnosti tvari MDMB-CHMICA zbog snažnog djelovanja tog spoja te

¹⁴

SL L 127, 20.5.2005., str. 32.

njegove veoma promjenjive količine u „legalnim drogama”. U osam država članica prijavljeno je ukupno 28 smrtnih slučajeva i 25 slučajeva akutnog trovanja povezanih s tvari MDMB-CHMICA. Komisija je stoga 31. kolovoza 2016. donijela prijedlog da se MDMB-CHMICA podvrgne kontrolnim mjerama unutar Unije¹⁵.

- (32) Stoga bi države članice Unije trebale zauzeti stajalište da se MDMB-CHMICA doda na Popis I. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (33) Stručni odbor WHO-a za ovisnosti o drogama smatra da je zlouporaba tvari 5F-APINACA ili 5F-AKB-48 (N-(adamantan-1-il)-1-(5-fluoropentil)-1H-indazol-3-karboksamid) povezana sa znatnim stupnjem rizika za javno zdravlje i društvo. Terapijska korist nije zabilježena. Odbor je utvrdio da ima potencijal za zlouporabu i štetno djelovanje poput tvari s Popisa II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971. Smatra da ima dovoljno dokaza da se 5F-APINACA zloupotrebljava ili da bi se mogla zloupotrebljavati u mjeri u kojoj to predstavlja javni zdravstveni i društveni problem, pa ju je opravdano staviti pod međunarodnu kontrolu. Zbog toga WHO preporučuje da se 5F-APINACA uvrsti na Popis II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (34) Europski centar za praćenje droga i ovisnosti o drogama prati 5F-APINACA kao novu psihoaktivnu tvar u skladu s Odlukom Vijeća 2005/387/PUP. Tvar 5F-APINACA otkrivena je u 23 države članice Unije. Otvoreno se prodaje na tržištu. Dovedena je u vezu s događajima s teškim posljedicama, među kojima su i smrtni slučajevi.
- (35) Stoga bi države članice Unije trebale zauzeti stajalište da se 5F-APINACA doda na Popis I. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (36) Stručni odbor WHO-a za ovisnosti o drogama smatra da je zlouporaba tvari XLR-11 [1-(5-fluoropentil)-1H-indol-3-il](2,2,3,3-tetrametilciklopropil) povezana sa znatnim stupnjem rizika za javno zdravlje i društvo. Terapijska korist nije zabilježena. Odbor je utvrdio da ima potencijal za zlouporabu i štetno djelovanje poput tvari JWH-018 i AM-2201 s Popisa II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971. Smatra da ima dovoljno dokaza da se XLR-11 zloupotrebljava ili da bi se mogao zloupotrebljavati u mjeri u kojoj to predstavlja javni zdravstveni i društveni problem, pa ga je opravdano staviti pod međunarodnu kontrolu. Zbog toga WHO preporučuje da se XLR-11 uvrsti na Popis II. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (37) Europski centar za praćenje droga i ovisnosti o drogama prati XLR-11 kao novu psihoaktivnu tvar u skladu s Odlukom Vijeća 2005/387/PUP. Tvar XLR-11 otkrivena je u 17 država članica Unije. Otvoreno se prodaje na tržištu. Dovedena je u vezu s malim brojem događaja s teškim posljedicama, otkrivena je u najmanje jednom smrtnom slučaju, pa je za nju izdano javnozdravstveno upozorenje u sustavu ranog upozoravanja u Uniji.
- (38) Stoga bi države članice Unije trebale zauzeti stajalište da se XLR-11 doda na Popis I. Konvencije UN-a o psihotropnim tvarima iz 1971.
- (39) U skladu s člankom 10. stavkom 4. Protokola (br. 36) o prijelaznim mjerama, koji je priložen Ugovoru o Europskoj uniji i Ugovoru o funkcioniranju Europske unije, Okvirna odluka 2004/757/PUP i Odluka Vijeća 2005/387/PUP prestale su se primjenjivati na Ujedinjenu Kraljevinu 1. prosinca 2014. Ujedinjena Kraljevina stoga ne sudjeluje u donošenju ove Odluke,

¹⁵ Prijedlog Odluke Vijeća o podvrgavanju nove psihoaktivne tvari metil 2-[[1-(cikloheksilmetil)-1H-indol-3-karbonil]amino]-3,3-dimetilbutanoata (MDMB-CHMICA) kontrolnim mjerama (COM(2016) 548 final).

DONIJELA JE OVU ODLUKU:

Članak 1.

Stajalište koje u ime Unije trebaju zauzeti države članice na 60. sjednici Komisije za opojne droge u ožujku 2017. kad to tijelo bude donosilo odluke o dodavanju tvari na popise u Jedinstvenoj konvenciji Ujedinjenih naroda o opojnim drogama iz 1961., kako je izmijenjena Protokolom iz 1972., i Konvenciji Ujedinjenih naroda o psihotropnim tvarima iz 1971. u skladu je s Prilogom ovoj Odluci.

Djelujući zajednički u interesu Unije, stajalište izražavaju države članice koje su članice Komisije za opojne droge.

Članak 2.

Ova je Odluka upućena državama članicama u skladu s Ugovorima.

Sastavljeno u Bruxellesu

*Za Vijeće
Predsjednik*