



2024/832

2024.3.7.

A TANÁCS (EU) 2024/832 HATÁROZATA

(2024. március 4.)

a Kábítószer-bizottság 67. ülészakán az 1972. évi jegyzőkönyvvel módosított 1961. évi Egységes Kábítószer Egyezmény, és a pszichotrop anyagokról szóló, 1971. évi egyezmény szerinti anyagjegyzékekbe való felvétel tekintetében az Európai Unió által képviselendő álláspontról

AZ EURÓPAI UNIÓ TANÁCSA,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre és különösen annak 83. cikke (1) bekezdésére, összefüggésben annak 218. cikke (9) bekezdésével,

tekintettel az Európai Bizottság javaslatára,

mivel:

- (1) Az Egyesült Nemzetek Szervezetének (a továbbiakban: az ENSZ) az 1972. évi jegyzőkönyvvel módosított 1961. évi Egységes Kábítószer Egyezménye (a továbbiakban: a Kábítószer Egyezmény) 1975. augusztus 8-án lépett hatályba.
- (2) A Kábítószer Egyezmény 3. cikke értelmében a Kábítószer-bizottság dönthet anyagoknak az említett egyezmény jegyzékeibe történő felvételéről. A jegyzékeket csak az Egészségügyi Világszervezet (a továbbiakban: a WHO) ajánlásaival összhangban módosíthatja, de úgy is dönthet, hogy nem hajtja végre a WHO által ajánlott változtatásokat.
- (3) A pszichotrop anyagokról szóló, 1971. évi ENSZ-egyezmény (a továbbiakban: a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény) 1976. augusztus 16-án lépett hatályba.
- (4) A pszichotrop anyagokról szóló egyezmény 2. cikke értelmében a Kábítószer-bizottság – a WHO ajánlása alapján – dönthet anyagoknak az említett egyezmény jegyzékeibe történő felvételéről vagy azokból való törléséről. A Kábítószer-bizottság széles mérlegelési jogkörrel rendelkezik a gazdasági, társadalmi, jogi, adminisztratív és egyéb tényezők figyelembevétele tekintetében, azonban nem járhat el önkényesen.
- (5) A Kábítószer Egyezmény és a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény jegyzékeinek változtatásai közvetlen hatást gyakorolnak a kábítószer-ellenőrzés területére vonatkozó uniós jog hatályára. A 2004/757/IB tanácsi kerethatározat ⁽¹⁾ alkalmazandó az említett egyezmények jegyzékeiben szereplő anyagokra. Ezért az említett egyezmények jegyzékeinek bármely változtatása közvetlenül beépül a közös uniós szabályokba.
- (6) A Kábítószer-bizottság a 2024. március 14. és 22. között, Bécsben megrendezésre kerülő 67. ülészakán várhatóan határozni fog öt új anyagnak a Kábítószer Egyezmény és a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény jegyzékeibe való felvételéről.
- (7) Az Unió nem részes fele sem a Kábítószer Egyezménynek, sem pedig a pszichotrop anyagokról szóló egyezménynek. Szavazati jogot nem biztosító megfigyelői státusszal rendelkezik a Kábítószer-bizottságban, amelynek 67. ülészakán 13 uniós tagállam ⁽²⁾ rendelkezik tagként szavazati joggal. A Tanácsnak fel kell hatalmaznia az említett tagállamokat arra, hogy képviseljék az Unió álláspontját az említett egyezmények szerinti anyagjegyzékekbe való felvétel tekintetében, mivel az új anyagoknak az említett jegyzékekbe való felvételére vonatkozó ilyen döntések az Unió hatáskörébe tartoznak.
- (8) A WHO azt ajánlotta, hogy egészítsék ki egy új anyaggal a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékét, három új anyaggal a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékét, valamint egy új anyaggal a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény IV. jegyzékét.

⁽¹⁾ A Tanács 2004/757/IB kerethatározata (2004. október 25.) a tiltott kábítószer-kereskedelem területén a bűncselekmények tényállási elemeire és a büntetésekre vonatkozó minimumszabályok megállapításáról (HL L 335., 2004.11.11., 8. o.).

⁽²⁾ Belgium, Spanyolország, Franciaország, Olaszország, Litvánia, Magyarország, Málta, Hollandia, Ausztria, Lengyelország, Portugália, Szlovénia és Finnország.

- (9) A Kábítószer és a Kábítószer-függőség Európai Megfigyelőközpontja (a továbbiakban: a Megfigyelőközpont) – az 1920/2006/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletben ⁽³⁾ foglaltak szerint – új pszichoaktív anyagként megfigyeli a WHO kábítószer-függőséggel foglalkozó szakértői bizottsága (a továbbiakban: a szakértői bizottság) által megvizsgált, a WHO által jegyzékbe vételre ajánlott valamennyi anyagot.
- (10) A szakértői bizottság értékelése szerint a bromazolam (IUPAC-név: 8-bromo-1-metil-6-fenil-4H-[1,2,4]triazolo [4,3-a][1,4]benzodiazepin) viszonylag nagy hatáserősségű benzodiazepin. A bromazolamot a szakértői bizottság korábban, a 45. ülésén megvizsgálta és megfigyelés alá helyezte. A bromazolamnak nincs ismert terápiás felhasználása vagy forgalombahozatali engedélye. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre a tekintetben, hogy visszaélnek vagy valószínűleg visszaélnek a bromazolammal, és ez népegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi annak nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy a bromazolamot vegyék fel a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény IV. jegyzékébe.
- (11) A bromazolam jelenlétét 19 tagállamban mutatták ki, és az legalább négy tagállamban áll ellenőrzés alatt. A bromazolamot a Megfigyelőközpont megfigyelés alatt tartja. Az egyik tagállam egy olyan esetet jelentett be, amikor egy bizonyítottan bromazolamnak kitett személynél heveny mérgezés következett be. Emellett az egyik tagállam egy olyan esetről számolt be, amikor egy feltehetően bromazolamnak kitett személynél heveny mérgezés következett be. Öt tagállam összesen 15 bizonyítottan bromazolamnak kitett személy haláláról számolt be.
- (12) Helyénvaló ezért, hogy az Unió álláspontja az legyen, hogy a bromazolamot fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény IV. jegyzékébe.
- (13) A szakértői bizottság értékelése szerint a butonitazén (IUPAC-név: 2-[(4-butoxifenil)metil]-N,N-dietil-5-nitro-1H-benzimidazol-1-etánamin) egy benzimidazolból származó szintetikus opioid („nitazén”), amely a kémiai szerkezet és a farmakológiai hatás szempontjából hasonlóságot mutat a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe felvett kábítószerekkel. A butonitazént a szakértői bizottság korábban nem vizsgálta. A butonitazénnek nincs ismert terápiás felhasználása vagy forgalombahozatali engedélye. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre a tekintetben, hogy visszaélnek vagy valószínűleg visszaélnek a butonitazénnal, és ez népegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi annak nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy a butonitazént vegyék fel a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (14) A butonitazént hét tagállamban észlelték, és legalább három tagállamban tartják ellenőrzés alatt. A butonitazént a Megfigyelőközpont fokozott megfigyelés alatt tartja. Az egyik tagállam egy bizonyítottan butonitazénnek kitett személy haláláról számolt be.
- (15) Helyénvaló ezért, hogy az Unió álláspontja az legyen, hogy a butonitazént fel kell venni a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (16) A szakértői bizottság értékelése szerint a 3-klórmekatinon (3-CMC; IUPAC-név: 1-(3-klórfeil)-2-(metilamino)propán-1-on) a katinonok családjába tartozó szintetikus stimuláns. A 3-CMC a mekatinonhoz hasonló kábítószer, amely a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény I. jegyzéke szerint ellenőrzés alatt áll. A 3-CMC jelenleg nem áll nemzetközi ellenőrzés alatt, de izomerét, a 4-CMC-t 2020-ban nemzetközi ellenőrzés alá vonták. A 3-CMC-t a szakértői bizottság korábban nem vizsgálta. A 3-CMC-nek nincs ismert terápiás felhasználása vagy forgalombahozatali engedélye. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre a tekintetben, hogy visszaélnek vagy valószínűleg visszaélnek a 3-CMC-vel, és ez népegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi annak nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy a 3-CMC-t vegyék fel a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
- (17) A 3-CMC kockázatait a Megfigyelőközpont tudományos bizottsága értékelte, és azt az (EU) 2022/1326 felhatalmazáson alapuló bizottsági irányelv ⁽⁴⁾ révén már befoglalták a „kábitószernek” a 2004/757/IB kerethatározat szerinti fogalom meghatározásába. A 3-CMC-t a Megfigyelőközpont megfigyelés alatt tartja. A kockázatértékelés időpontjában – 2021 novemberében – 23 tagállamban észlelték 3-CMC-t. Két tagállam összesen 10 bizonyítottan 3-CMC-nek kitett személy haláláról számolt be, az egyik tagállam pedig egy olyan esetről számolt be, amikor egy bizonyítottan 3-CMC-nek kitett személynél heveny mérgezés következett be.

⁽³⁾ Az Európai Parlament és a Tanács 1920/2006/EK rendelete (2006. december 12.) a Kábítószer és a Kábítószer-függőség Európai Megfigyelőközpontjáról (HL L 376., 2006.12.27., 1. o.).

⁽⁴⁾ A Bizottság (EU) 2022/1326 felhatalmazáson alapuló irányelve (2022. március 18.) a 2004/757/IB tanácsi kerethatározat mellékletének a „kábitószer” fogalom meghatározását új pszichoaktív anyagokkal kiegészítő módosításáról (HL L 200., 2022.7.29., 148. o.).

- (18) Helyénvaló ezért, hogy az Unió álláspontja az legyen, hogy a 3-CMC-t fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
- (19) A szakértői bizottság értékelése szerint a dipentilon (IUPAC-név: 1-(1,3-benzodioxol-5-il)-2-(dimetilamino)pentán-1-on) a katonák családjába tartozó szintetikus stimuláns. Kémiai szerkezete és farmakológiája szempontjából hasonlóságot mutat a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékében szereplő más szintetikus katonákkal. A dipentilont a szakértői bizottság korábban nem vizsgálta. A dipentilonnak nincs ismert terápiás felhasználása vagy forgalombahozatali engedélye. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre a tekintetben, hogy visszaélnek vagy valószínűleg visszaélnek a dipentilonnal, és ez népegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi annak nemzetközi ellenőrzés alá vonását. Nem jelentettek jóváhagyott gyógyászati felhasználást. A WHO ezért azt ajánlja, hogy a dipentilont vegyék fel a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
- (20) A dipentilon jelenlétét 16 tagállamban mutatták ki, és az legalább négy tagállamban áll ellenőrzés alatt. A dipentilont a Megfigyelőközpont megfigyelés alatt tartja.
- (21) Helyénvaló ezért, hogy az Unió álláspontja az legyen, hogy a dipentilont fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
- (22) A szakértői bizottság értékelése szerint a 2-fluor-deklór-ketamin (2-FDCK; IUPAC-név: 2-(2-fluorfenil)-2-metilamino-ciklohexanon) egy arilciklohexil-amin, amely kémiai rokonságot mutat a disszociatív anesztéziás ketaminnal. A 2-FDCK-t a szakértői bizottság korábban nem vizsgálta. A 2-FDCK-nak nincs ismert terápiás felhasználása vagy forgalombahozatali engedélye. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre a tekintetben, hogy visszaélnek vagy valószínűleg visszaélnek a 2-FDCK-val, és ez népegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi annak nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy a 2-FDCK-t vegyék fel a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
- (23) A 2-FDCK jelenlétét 22 tagállamban mutatták ki, és az legalább öt tagállamban áll ellenőrzés alatt. A 2-FDCK-t a Megfigyelőközpont fokozott megfigyelés alatt tartja. Két tagállam összesen két bizonyítottan 2-FDCK-nek kitett személy haláláról számolt be. Három tagállam összesen 11 olyan heveny mérgezést jelentett be, amely esetekben az érintett személy bizonyítottan 2-FDCK-nek volt kitéve. Emellett az egyik tagállam egy olyan esetről számolt be, amikor egy feltehetően 2-FDCK-nek kitett személynél heveny mérgezés következett be.
- (24) Helyénvaló ezért, hogy az Unió álláspontja az legyen, hogy a 2-FDCK-t fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
- (25) Helyénvaló meghatározni a Kábítószer-bizottságban az Unió által képviselendő álláspontot, mivel az öt anyag jegyzékbe vételével kapcsolatos döntések közvetlenül befolyásolják majd az uniós jog, nevezetesen a 2004/757/IB kerethatározat tartalmát.
- (26) Az Unió álláspontját – az Unió érdekében együttesen eljárva – a Kábítószer-bizottságban tagsággal rendelkező tagállamoknak kell képviselniük.
- (27) Dániára nézve a 2004/757/IB kerethatározat kötelező, ezért Dánia részt vesz ennek a határozatnak az elfogadásában és alkalmazásában.
- (28) Írországra nézve a 2004/757/IB kerethatározat kötelező, ezért Írország részt vesz ennek a határozatnak az elfogadásában és alkalmazásában,

ELFOGADTA EZT A HATÁROZATOT:

1. cikk

A Kábítószer-bizottság 2024. március 14. és 22. között tartandó 67. ülészakán az Egyesült Nemzetek Szervezetének az 1972. évi jegyzőkönyvvel módosított 1961. évi Egységes Kábítószer Egyezménye, valamint a pszichotrop anyagokról szóló, 1971. évi ENSZ-egyezmény jegyzékébe történő anyagfelvételekre vonatkozó döntések elfogadása tekintetében a tagállamok által az Unió nevében képviselendő álláspont az e határozat mellékletében meghatározottaknak felel meg.

2. cikk

Az 1. cikkben említett álláspontot – az Unió érdekében együttesen eljárva – a Kábítószer-bizottságban tagsággal rendelkező tagállamok képviselik.

3. cikk

Ez a határozat az elfogadásának napján lép hatályba.

Kelt Brüsszelben, 2024. március 4-én.

a Tanács részéről
az elnök
A. VERLINDEN

MELLÉKLET

A Kábítószer-bizottságban tagsággal rendelkező, az Unió érdekében együttesen eljáró tagállamok által a Kábítószer-bizottság 2024. március 14. és 22. közötti 67. ülészakán az anyagjegyzékekbe való felvétel tekintetében képviselendő álláspont a következő:

- (1) A bromazolamot fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény IV. jegyzékébe.
- (2) A butonitazént fel kell venni a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (3) A 3-klórmetkatinont (3-CMC-t) fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
- (4) A dipentilont fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
- (5) A 2-fluor-deklór-ketamint (2-FDCK-t) fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.