



EURÓPSKA
KOMISIA

V Bruseli 17. 12. 2020
COM(2020) 814 final

2020/0357 (NLE)

Návrh

ROZHODNUTIE RADY

o pozícii, ktorá sa má vyjadriť v mene Európskej únie na šesťdesiatom štvrtom zasadnutí Komisie pre omamné látky v súvislosti so zaradením látok do zoznamov k Jednotnému dohovoru o omamných látkach z roku 1961 zmenenému protokolom z roku 1972 a k Dohovoru o psychotropných látkach z roku 1971

DÔVODOVÁ SPRÁVA

1. PREDMET NÁVRHU

Tento návrh sa týka rozhodnutia o pozícii, ktorá sa má vyjadriť v mene Únie na 64. zasadnutí Komisie pre omamné látky o zaradení látok do zoznamov k Jednotnému dohovoru OSN o omamných látkach z roku 1961 zmenenému protokolom z roku 1972 a k Dohovoru OSN o psychotropných látkach z roku 1971. Uvedené 64. zasadnutie Komisie pre omamné látky je naplánované na 12. až 16. apríla 2021.

2. KONTEXT NÁVRHU

2.1. Jednotný dohovor OSN o omamných látkach z roku 1961 zmenený protokolom z roku 1972 a Dohovor OSN o psychotropných látkach z roku 1971

Jednotný dohovor Organizácie Spojených národov (OSN) o omamných látkach z roku 1961 zmenený protokolom z roku 1972 (ďalej len „dohovor o omamných látkach“)¹ sa zameriava na boj proti zneužívaniu drog prostredníctvom koordinovaných medzinárodných opatrení. Existujú dve formy zásahu a kontroly, ktoré pôsobia v súčinnosti. Po prvé je to snaha obmedziť prechovávanie, používanie, distribúciu, dovoz, vývoz, výrobu a produkciu drog a obchod s nimi výlučne na lekárske a vedecké účely. Po druhé sa proti obchodovaniu s drogami bojuje prostredníctvom medzinárodnej spolupráce s cieľom odradiť obchodníkov s drogami.

Dohovorom OSN o psychotropných látkach z roku 1971 (ďalej len „Dohovor o psychotropných látkach“)² sa zriaďuje systém medzinárodnej kontroly psychotropných látok. Tento dohovor bol reakciou na diverzifikáciu a rozširovanie škály zneužívaných drog a zaviedli sa ním kontroly viacerých syntetických drog podľa ich potenciálu zneužívania na jednej strane a terapeutickej hodnoty na strane druhej.

Všetky členské štáty EÚ sú zmluvnými stranami príslušných dohovorov, zatiaľ čo Únia nie je zmluvnou stranou.

2.2. Komisia pre omamné látky

Komisia pre omamné látky je komisiou Hospodárskej a sociálnej rady OSN a jej funkcie a právomoci sú okrem iného stanovené v uvedených dvoch dohovoroch. Je zložená z 53 členských štátov OSN, ktoré volí Hospodárska a sociálna rada OSN. V marci 2021 bude 12 členských štátov členom Komisie pre omamné látky s hlasovacím právom³. Únia má v Komisii pre omamné látky štatút pozorovateľa.

2.3. Pripravovaný akt Komisie pre omamné látky

Komisia pre omamné látky pravidelne mení zoznam látok, ktorý je v prílohe k uvedeným dohovorom OSN na základe odporúčaní Svetovej zdravotníckej organizácie, ktorej poskytuje poradenstvo jej odborný výbor pre drogovú závislosť.

¹ Organizácia Spojených národov, Série zmlúv (Treaty Series), zv. 978, č. 14152.

² Organizácia Spojených národov, Série zmlúv (Treaty Series), zv. 1019, č. 14956.

³ Belgicko, Česká republika, Francúzsko, Holandsko, Chorvátsko, Maďarsko, Nemecko, Poľsko, Rakúsko, Španielsko, Švédsko a Taliansko.

Svetová zdravotnícka organizácia odporučila generálnemu tajomníkovi OSN zaradiť do zoznamov k dohovorom osem z 11 látok, ktoré boli kriticky preskúmané odborným výborom pre drogovú závislosť Svetovej zdravotníckej organizácie.

Na svojom 64. zasadnutí, ktoré sa bude konať od 12. do 16. apríla 2021 vo Viedni, bude Komisia pre omamné látky vyzvaná prijať rozhodnutia o zaradení týchto látok do zoznamov k príslušným dohovorom.

3. POZÍCIA, KTORÁ SA MÁ PRIJAŤ V MENE ÚNIE

Zmeny zoznamov k uvedeným dohovorom majú priamy vplyv na rozsah uplatňovania práva Únie v oblasti kontroly drog pre všetky členské štáty. V článku 1 ods. 1 písm. rámcového rozhodnutia Rady 2004/757/SVV z 25. októbra 2004, ktorým sa stanovujú minimálne ustanovenia o znakoch skutkových podstat trestných činov a trestov v oblasti nezákonného obchodu s drogami⁴ (ďalej len „rámcové rozhodnutie“), sa stanovuje, že na účely rámcového rozhodnutia je „droga“ látka, na ktorú sa vzťahuje buď dohovor o omamných látkach, alebo Dohovor o psychotropných látkach, a ktorákoľvek z látok uvedených v prílohe k rámcovému rozhodnutiu. Rámcové rozhodnutie sa preto vzťahuje na látky uvedené v zoznamoch k dohovoru o omamných látkach a k Dohovoru o psychotropných látkach. Akákoľvek zmena v zoznamoch k uvedeným dohovorom preto priamo ovplyvňuje spoločné pravidlá Únie a mení ich rozsah pôsobnosti v súlade s článkom 3 ods. 2 Zmluvy o fungovaní Európskej únie (ZFEÚ). Platí to bez ohľadu na to, či predmetná látka podlieha v Únii kontrole⁵.

Jedna z 11 látok, ktoré preskúmal odborný výbor pre drogovú závislosť, podlieha kontrolným opatreniam na úrovni Únie. Izotonitazén je zaradený do vymedzenia pojmu „droga“ v rámcovom rozhodnutí Rady 2004/757/SVV⁶. Jednu látku, MDMB-4en-PINACA, intenzívne monitoruje Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť a táto látka je aj predmetom správy o posúdení rizika. Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť monitoruje aj ďalších 9 látok.

V návrhu Komisie týkajúcom sa pozície Únie sa navrhuje podporiť odporúčania Svetovej zdravotníckej organizácie, pretože sú v súlade s aktuálnym stavom vedeckých poznatkov. Pokiaľ ide o nové psychoaktívne látky, pridanie týchto látok do zoznamov k uvedeným dohovorom je podporené aj informáciami dostupnými v európskej databáze nových drog Európskeho monitorovacieho centra pre drogy a drogovú závislosť.

Je potrebné, aby Rada stanovila pozíciu Únie na účely zasadnutia Komisie pre omamné látky, keď bude vyzvaná, aby rozhodla o zaradení látok do zoznamov k príslušným dohovorom OSN. Z dôvodu obmedzení vyplývajúcich z pozorovateľského štatútu Únie by túto pozíciu mali vyjadriť členské štáty, ktoré budú členmi Komisie pre omamné látky v marci 2021, konajúc spoločne v záujme Únie v rámci Komisie pre omamné látky. Únia nie je zmluvnou stranou týchto dohovorov, má však v tejto oblasti výlučnú právomoc.

⁴ Ú. v. EÚ L 335, 11.11.2004, s. 8, zmenené smernicou Európskeho parlamentu a Rady (EÚ) 2017/2103 z 15. novembra 2017, ktorou sa mení rámcové rozhodnutie Rady 2004/757/SVV s cieľom zahrnúť nové psychoaktívne látky do vymedzenia pojmu drogy a ktorou sa zrušuje rozhodnutie Rady 2005/387/SVV, Ú. v. EÚ L 305, 21.11.2017, s. 12.

⁵ Pozri prílohu k rámcovému rozhodnutiu.

⁶ Delegovaná smernica Komisie (EÚ) 2020/1687 z 2. septembra 2020, ktorou sa mení príloha k rámcovému rozhodnutiu Rady 2004/757/SVV, pokiaľ ide o zahrnutie novej psychoaktívnej látky *N,N*-dietyl-2-[[4-(1-metyloxy)fenyl]metyl]-5-nitro-1*H*-benzimidazol-1-etánamín (izotonitazén) do vymedzenia pojmu drogy, Ú. v. EÚ L 379, 13.11.2020, s. 55.

Na tento účel Komisia navrhuje pozíciu Únie, ktorú majú na 64. zasadnutí Komisie pre omamné látky v súvislosti so zaradením látok do zoznamov k dohovoru o omamných látkach a k Dohovoru o psychotropných látkach vyjadriť v mene Európskej únie členské štáty, ktoré budú členmi Komisie pre omamné látky v marci 2021. Komisia predkladá takýto návrh pozície Únie piatykrát⁷. Rada tieto pozície Únie prijala⁸, a EÚ tak mohla na predchádzajúcich zasadnutiach Komisie pre omamné látky vystupovať v otázke zaradenia látok do medzinárodných zoznamov jednotne, pretože členské štáty, ktoré sú členmi Komisie pre omamné látky, hlasovali za zaradenie látok do zoznamov v súlade s prijatou pozíciou Únie.

4. PRÁVNY ZÁKLAD

4.1. Procesnoprávny základ

V článku 218 ods. 9 Zmluvy o fungovaní Európskej únie (ZFEÚ) sa stanovujú rozhodnutia, ktorými sa určujú „pozície, ktoré sa majú prijať v mene Únie v rámci orgánu zriadeného dohodou, keď je tento orgán vyzvaný prijať akty s právnymi účinkami s výnimkou aktov dopĺňajúcich alebo meniacich inštitucionálny rámec danej dohody.“

Článok 218 ods. 9 ZFEÚ sa uplatňuje bez ohľadu na to, či je Únia členom predmetného orgánu alebo zmluvnou stranou dohody⁹. Pojem „akty s právnymi účinkami“ zahŕňa akty, ktoré majú právne účinky na základe pravidiel medzinárodného práva, ktorým sa riadi predmetný orgán. Zahŕňa aj nástroje, ktoré nemajú záväzný účinok podľa medzinárodného práva, ale „môžu rozhodujúcim spôsobom ovplyvniť obsah právnej úpravy prijatej normotvorcom EÚ“¹⁰.

Komisia pre omamné látky je v zmysle tohto článku „orgán zriadený dohodou“ vzhľadom na to, že je to orgán, ktorý bol zriadený Hospodárskou a sociálnou radou OSN – orgánom Organizácie Spojených národov – a ktorému boli podľa dohovoru o omamných látkach a Dohovoru o psychotropných látkach pridelené osobitné úlohy.

Rozhodnutia Komisie pre omamné látky týkajúce sa zaradenia látok do zoznamov k príslušným dohovorom OSN predstavujú „akty s právnymi účinkami“ v zmysle článku 218 ods. 9 ZFEÚ. Podľa dohovoru o omamných látkach a Dohovoru o psychotropných látkach sa rozhodnutia Komisie pre omamné látky automaticky stanú záväznými okrem prípadov, keď jedna zo strán predloží rozhodnutie na preskúmanie Hospodárskej a sociálnej rade OSN v rámci príslušnej lehoty¹¹. Rozhodnutia Hospodárskej a sociálnej rady OSN v tejto veci sú konečné. Vzhľadom na to, že rozhodnutia Komisie pre omamné látky týkajúce sa zaradenia látok do zoznamov k príslušným dohovorom OSN môžu rozhodujúcim spôsobom ovplyvniť obsah právnych predpisov EÚ, majú podľa práva Únie, konkrétne podľa rámcového rozhodnutia Rady 2004/757/SVV, právne účinky aj v právnom poriadku EÚ. Zmeny zoznamov k uvedeným dohovorom majú priamy vplyv na rozsah uplatňovania tohto právneho nástroja EÚ.

Pripravovaný akt nedopĺňa ani nemení inštitucionálny rámec predmetnej dohody.

Procesnoprávnym základom navrhovaného rozhodnutia je preto článok 218 ods. 9 ZFEÚ.

⁷ COM(2017) 72 final; COM(2018) 31 final; COM(2018) 862 final; COM(2019) 631 final.

⁸ Prijaté Radou 7. marca 2017, 27. februára 2018, 5. marca 2019 a 11. februára 2020.

⁹ Rozsudok Súdneho dvora zo 7. októbra 2014, Nemecko/Rada, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, bod 64.

¹⁰ Rozsudok Súdneho dvora zo 7. októbra 2014, Nemecko/Rada, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, body 61 až 64.

¹¹ Článok 3 ods. 7 dohovoru o omamných látkach; článok 2 ods. 7 Dohovoru o psychotropných látkach.

4.2. Hmotnoprávny základ

Hmotnoprávny základ rozhodnutia podľa článku 218 ods. 9 ZFEÚ závisí predovšetkým od cieľa a obsahu pripravovaného aktu, v súvislosti s ktorým sa prijíma pozícia v mene Únie.

Hlavný cieľ a obsah pripravovaného aktu sa týkajú nedovoleného obchodovania s drogami.

Hmotnoprávnym základom navrhovaného rozhodnutia je preto článok 83 ods. 1 ZFEÚ, ktorý vymedzuje nedovolené obchodovanie s drogami ako oblasť trestnej činnosti s osobitným cezhraničným rozmerom, a Európsky parlament a Rada sa v ňom splnomocňujú stanoviť minimálne pravidlá týkajúce sa vymedzenia trestných činov a sankcií v oblasti nedovoleného obchodovania s drogami.

4.3. Variabilná geometria

Dánsko je viazané rámcovým rozhodnutím Rady 2004/757/SVV v znení uplatniteľnom do 21. novembra 2018, v ktorom sa v článku 1 uvádza, že „drogy“ sú akékoľvek látky, na ktoré sa vzťahuje buď dohovor o omamných látkach, alebo Dohovor o psychotropných látkach.

Keďže rozhodnutia Komisie pre omamné látky týkajúce sa zaradenia látok do zoznamov k príslušným dohovorom OSN majú vplyv na spoločné pravidlá v oblasti nedovoleného obchodovania s drogami, ktorými je Dánsko viazané, Dánsko sa zúčastňuje na prijatí rozhodnutia Rady, ktorým sa stanovuje pozícia, ktorá sa má prijať v mene Únie, keď sa takéto rozhodnutia týkajúce sa zaradenia látok do zoznamov k uvedeným dohovorom prijímajú.

4.4. Záver

Právnym základom tohto návrhu je článok 83 ods. 1 ZFEÚ v spojení s článkom 218 ods. 9 ZFEÚ.

5. VPLYV NA ROZPOČET

Žiadny vplyv na rozpočet.

Návrh

ROZHODNUTIE RADY

o pozícii, ktorá sa má vyjadriť v mene Európskej únie na šesťdesiatom štvrtom zasadnutí Komisie pre omamné látky v súvislosti so zaradením látok do zoznamov k Jednotnému dohovoru o omamných látkach z roku 1961 zmenenému protokolom z roku 1972 a k Dohovoru o psychotropných látkach z roku 1971

RADA EURÓPSKEJ ÚNIE,

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie, a najmä na jej článok 83 ods. 1 v spojení s článkom 218 ods. 9,

so zreteľom na návrh Európskej komisie,

keďže:

- (1) Jednotný dohovor Organizácie Spojených národov (OSN) o omamných látkach z roku 1961¹ zmenený protokolom z roku 1972 (ďalej len „dohovor o omamných látkach“) nadobudol platnosť 8. augusta 1975.
- (2) Podľa článku 3 dohovoru o omamných látkach môže Komisia pre omamné látky rozhodnúť o zaradení látok do zoznamov pripojených k uvedenému dohovoru. Zmeny v zoznamoch môže vykonať len v súlade s odporúčaniami Svetovej zdravotníckej organizácie, môže však tiež rozhodnúť, že zmeny odporúčané Svetovou zdravotníckou organizáciou nevykoná.
- (3) Dohovor OSN o psychotropných látkach z roku 1971 (ďalej len „Dohovor o psychotropných látkach“) ² nadobudol platnosť 16. augusta 1976.
- (4) Podľa článku 2 Dohovoru o psychotropných látkach môže Komisia pre omamné látky na základe odporúčaní Svetovej zdravotníckej organizácie rozhodnúť o zaradení látok do zoznamov k tomuto dohovoru alebo o ich vypustení. Má rozsiahle diskrečné právomoci s cieľom zohľadniť hospodárske, sociálne, právne, administratívne a iné faktory, ale nemôže konať svojvoľne.
- (5) Zmeny v zoznamoch k uvedeným dvom dohovorom majú priamy vplyv na rozsah uplatňovania práva Únie v oblasti kontroly drog. Rámcové rozhodnutie Rady 2004/757/SVV³ sa vzťahuje na látky uvedené v zoznamoch k týmto dohovorom. Preto akákoľvek zmena v zoznamoch pripojených k uvedeným dohovorom priamo ovplyvňuje spoločné pravidlá Únie a mení ich rozsah pôsobnosti v súlade s článkom 3 ods. 2 Zmluvy o fungovaní Európskej únie.

¹ Organizácia Spojených národov, Série zmlúv (Treaty Series), zv. 978, č. 14152.

² Organizácia Spojených národov, Série zmlúv (Treaty Series), zv. 1019, č. 14956.

³ Rámcové rozhodnutie Rady 2004/757/SVV z 25. októbra 2004, ktorým sa stanovujú minimálne ustanovenia o znakoch skutkových podstatí trestných činov a trestov v oblasti nezákonného obchodu s drogami (Ú. v. EÚ L 335, 11.11.2004, s. 8).

- (6) Komisia pre omamné látky má na svojom šesťdesiatom štvrtom zasadnutí, ktoré je predbežne naplánované na 12. až 16. apríla 2021 vo Viedni, prijať rozhodnutia o zaradení ôsmich nových látok do zoznamov k uvedeným dohovorom OSN.
- (7) Únia nie je zmluvnou stranou dohovoru o omamných látkach a Dohovoru o psychotropných látkach. Má štatút pozorovateľa bez hlasovacieho práva v Komisii pre omamné látky, kde bude v marci 2021 dvanásť členských štátov členom s hlasovacím právom⁴. Preto je nevyhnutné, aby Rada oprávnila členské štáty na vyjadrenie pozície Únie v súvislosti so zaradením látok do zoznamov k dohovoru o omamných látkach a k Dohovoru o psychotropných látkach, pretože rozhodnutia o zaradení nových látok do zoznamov k dohovorom patria do výlučnej právomoci Únie.
- (8) Svetová zdravotnícka organizácia odporučila zaradiť jednu novú látku do Zoznamu I k dohovoru o omamných látkach, štyri nové látky do Zoznamu II a tri nové látky do Zoznamu IV k Dohovoru o psychotropných látkach.
- (9) Všetky látky preskúmané odborným výborom WHO pre drogovú závislosť (ďalej len „odborný výbor“) a odporúčané Svetovou zdravotníckou organizáciou na zaradenie do príslušných zoznamov monitoruje Európske monitorovacie centrum pre drogy a drogovú závislosť ako novú psychoaktívnu látku podľa podmienok nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1920/2006⁵.
- (10) Látka izotonitazén, chemický názov: *N,N*-dietyl-2-[[4-(1-metyletoxy)fenyl]metyl]-5-nitro-1*H*-benzimidazol-1-etánamín, je podľa hodnotenia odborného výboru syntetické opioidné analgetikum a úzko súvisí s etonitazénom a klonitazénom, ktoré sú pod medzinárodnou kontrolou podľa dohovoru o omamných látkach z roku 1961. Látka izotonitazén nemá terapeutické použitie ani nezískala povolenie na uvedenie na trh ako liek. Existujú dostatočné dôkazy, že látka izotonitazén sa zneužíva alebo sa môže pravdepodobne zneužívať a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo opodstatňuje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku izotonitazén do Zoznamu I k dohovoru o omamných látkach.
- (11) Izotonitazén bol zahrnutý do vymedzenia pojmu drogy podľa rámcového rozhodnutia 2004/757/SVV prostredníctvom delegovanej smernice Komisie⁶.
- (12) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky izotonitazén do Zoznamu I k dohovoru o omamných látkach.
- (13) Látka MDMB-4en-PINACA, chemický názov: metyl-3,3-dimetyl-2-(1-(pent-4-én-1-yl)-1*H*-indazol-3-karboxamido)butanoát, je podľa hodnotenia odborného výboru syntetický kanabinoid. Látka MDMB-4en-PINACA nemá terapeutické použitie ani nezískala povolenie na uvedenie na trh ako liek. Existujú dostatočné dôkazy, že látka MDMB-4en-PINACA sa zneužíva alebo sa môže pravdepodobne zneužívať a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo opodstatňuje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto

⁴ Belgicko, Česká republika, Francúzsko, Holandsko, Chorvátsko, Maďarsko, Nemecko, Poľsko, Rakúsko, Španielsko, Švédsko a Taliansko.

⁵ Nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 1920/2006 z 12. decembra 2006 o Európskom monitorovacom centre pre drogy a drogovú závislosť (Ú. v. EÚ L 376, 27.12.2006, s. 1).

⁶ Delegovaná smernica Komisie (EÚ) 2020/1687 z 2. septembra 2020, ktorou sa mení príloha k rámcovému rozhodnutiu Rady 2004/757/SVV, pokiaľ ide o zahrnutie novej psychoaktívnej látky *N,N*-dietyl-2-[[4-(1-metyletoxy)fenyl]metyl]-5-nitro-1*H*-benzimidazol-1-etánamín (izotonitazén) do vymedzenia pojmu drogy, C(2020) 5897 final, Ú. v. EÚ L 379, 13.11.2020, s. 55.

odporúča zaradiť látku MDMB-4en-PINACA do Zoznamu II Dohovoru o psychotropných látkach.

- (14) Látka MDMB-4en-PINACA bola zistená v 20 členských štátoch a kontroluje sa v 14 členských štátoch. Spája sa s deviatimi prípadmi úmrtia a spája sa aj s 11 prípadmi nefatálnej intoxikácie. Látka MDMB-4en-PINACA je v súčasnosti predmetom podrobného vyšetrovania, na základe ktorého bude vypracovaná správa Európskeho monitorovacieho centra pre drogy a drogovú závislosť o posúdení rizika.
- (15) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky MDMB-4en-PINACA do Zoznamu II Dohovoru o psychotropných látkach.
- (16) Látka CUMYL-PeGACLONE, chemický názov: 2-(1-metyl-1-fenyl-etyl)-5-pentylpyrido[4,3-b]indol-1-ón, je podľa hodnotenia odborného výboru syntetický kanabinoid. Nezdá sa, že by látka CUMYL-PeGACLONE bola licencovaná na terapeutické účely alebo že by získala povolenie na uvedenie na trh ako liek. Existujú dostatočné dôkazy, že látka CUMYL-PeGACLONE sa zneužíva alebo sa môže pravdepodobne zneužívať a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo opodstatňuje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku CUMYL-PeGACLONE do Zoznamu II k Dohovoru o psychotropných látkach.
- (17) Látka CUMYL-PeGACLONE bola zistená v jedenástich členských štátoch a kontroluje sa v najmenej piatich členských štátoch. Spája sa s najmenej tromi prípadmi úmrtia a zistila sa v šiestich biologických vzorkách súvisiacich so závažnými nežiaducimi udalosťami.
- (18) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky CUMYL-PeGACLONE do Zoznamu II k Dohovoru o psychotropných látkach.
- (19) Látka flubromazolam, chemický názov: 8-bróm-6-(2-fluórfenyl)-1-metyl-4*H*-[1,2,4]-triazolo[4,3-*a*][1,4]-benzodiazepín, je podľa hodnotenia odborného výboru látka benzodiazepínového typu. Látka flubromazolam bola skúmaná z hľadiska jej anxiolytických vlastností a znížených sedatívnych, hypnotických a ataktických vedľajších účinkov, nezdá sa však, že by bola povolená na terapeutické použitie alebo že by získala povolenie na uvedenie na trh ako liek. Existujú dostatočné dôkazy, že látka flubromazolam sa zneužíva alebo sa môže pravdepodobne zneužívať a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo opodstatňuje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku flubromazolam do Zoznamu IV k Dohovoru o psychotropných látkach.
- (20) Látka flubromazolam bola zistená v 15 členských štátoch a kontroluje sa v najmenej siedmich členských štátoch. Spája sa s dvomi prípadmi úmrtia a so siedmimi prípadmi intoxikácie bez smrteľných následkov; zistila sa aj v 44 biologických vzorkách súvisiacich s úmrtím.
- (21) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky flubromazolam do Zoznamu IV k Dohovoru o psychotropných látkach.
- (22) Látka klonazolam, nazývaná tiež klonitrazolam, chemický názov: 6-(2-chlórfenyl)-1-metyl-8-nitro-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]benzodiazepín, je podľa hodnotenia odborného výboru látka benzodiazepínového typu. Nezdá sa, že by látka klonazolam bola licencovaná na terapeutické účely alebo že by získala povolenie na uvedenie na trh ako liek. Existujú dostatočné dôkazy, že látka klonazolam sa zneužíva alebo sa môže pravdepodobne zneužívať a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym

problémom, čo opodstatňuje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku klonazolam do Zoznamu IV k Dohovoru o psychotropných látkach.

- (23) Látka klonazolam bola zistená v 15 členských štátoch a kontroluje sa v najmenej štyroch členských štátoch. Spája sa s dvomi prípadmi úmrtia a s piatimi prípadmi intoxikácie bez smrteľných následkov.
- (24) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky klonazolam do Zoznamu IV k Dohovoru o psychotropných látkach.
- (25) Látka diklazepam, nazývaná tiež Ro 5-3448, chemický názov: 7-chlór-5-(2-chlórfenyl)-1-metyl-1,3-dihydro-2H-1,4-benzodiazepín-2-ón, je podľa hodnotenia odborného výboru látka benzodiazepínového typu. Nezdá sa, že by látka diklazepam bola licencovaná na terapeutické účely alebo že by získala povolenie na uvedenie na trh ako liek. Existujú dostatočné dôkazy, že látka diklazepam sa zneužíva alebo sa môže pravdepodobne zneužívať a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo opodstatňuje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku diklazepam do Zoznamu IV k Dohovoru o psychotropných látkach.
- (26) Látka diklazepam bola zistená v 16 členských štátoch a kontroluje sa v najmenej ôsmich členských štátoch. Spája sa s dvomi prípadmi úmrtia; zistila sa aj v 8 biologických vzorkách súvisiacich s úmrtím.
- (27) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky diklazepam do Zoznamu IV k Dohovoru o psychotropných látkach.
- (28) Látka 3-MeO-PCP, chemický názov: 1-[1-(3-metoxifenyl)cyklohexyl]piperidín, je podľa hodnotenia odborného výboru látka disociačného typu. Nezdá sa, že by látka 3-MeO-PCP bola licencovaná na terapeutické účely alebo že by získala povolenie na uvedenie na trh ako liek. Existujú dostatočné dôkazy, že látka 3-MeO-PCP sa zneužíva alebo sa môže pravdepodobne zneužívať a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo opodstatňuje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku 3-MeO-PCP do Zoznamu II k Dohovoru o psychotropných látkach.
- (29) Látka 3-MeO-PCP bola zistená v 18 členských štátoch a kontroluje sa v najmenej ôsmich členských štátoch. Spája sa s najmenej siedmimi prípadmi úmrtia a piatimi prípadmi intoxikácie bez smrteľných následkov; zistila sa aj v 18 biologických vzorkách súvisiacich so závažnými nežiaducimi udalosťami.
- (30) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky 3-MeO-PCP do Zoznamu II k Dohovoru o psychotropných látkach.
- (31) Látka difenidín, chemický názov: 1-(1,2-difenyletyl)piperidín, je podľa hodnotenia odborného výboru látka disociačného typu. Nezdá sa, že by látka difenidín bola licencovaná na terapeutické účely alebo že by získala povolenie na uvedenie na trh ako liek. Existujú dostatočné dôkazy, že látka difenidín sa zneužíva alebo sa môže pravdepodobne zneužívať a môže sa stať verejným zdravotným a sociálnym problémom, čo opodstatňuje zaradenie uvedenej látky pod medzinárodnú kontrolu. Svetová zdravotnícka organizácia preto odporúča zaradiť látku difenidín do Zoznamu II k Dohovoru o psychotropných látkach.
- (32) Látka difenidín bola zistená v 17 členských štátoch a kontroluje sa v najmenej ôsmich členských štátoch. Spája sa s najmenej dvomi prípadmi intoxikácie bez smrteľných

následkov a zistila sa v piatich biologických vzorkách súvisiacich so závažnými nežiaducimi udalosťami.

- (33) Členské štáty by preto mali podporiť zaradenie látky difenidín do Zoznamu II k Dohovoru o psychotropných látkach.
- (34) Je vhodné stanoviť pozíciu, ktorá sa má v mene Únie prijať v Komisii pre omamné látky, pretože rozhodnutia týkajúce sa rozdielných rozhodnutí o zaradení ôsmich látok do zoznamov k príslušným dohovorom OSN môžu rozhodujúcim spôsobom ovplyvniť obsah práva Únie, konkrétne rámcového rozhodnutia 2004/757/SVV.
- (35) Pozíciu Únie vyjadria členské štáty, ktoré sú členmi Komisie pre omamné látky, konajúc spoločne.
- (36) Dánsko je viazané rámcovým rozhodnutím 2004/757/SVV v znení uplatniteľnom do 21. novembra 2018, a preto sa zúčastňuje na prijímaní a uplatňovaní tohto rozhodnutia.
- (37) Írsko je viazané rámcovým rozhodnutím 2004/757/SVV, a preto sa zúčastňuje na prijímaní a uplatňovaní tohto rozhodnutia,

PRIJALA TOTO ROZHODNUTIE:

Článok 1

Pozícia, ktorá sa má prijať v mene Únie na šesťdesiatom štvrtom zasadnutí Komisie pre omamné látky od 12. do 16. apríla 2021, keď bude tento orgán vyzvaný, aby prijal rozhodnutia o zaradení látok do zoznamov k Jednotnému dohovoru Organizácie Spojených národov o omamných látkach z roku 1961 zmenenému protokolom z roku 1972 a k Dohovoru Organizácie Spojených národov o psychotropných látkach z roku 1971, sa uvádza v prílohe k tomuto rozhodnutiu.

Článok 2

Pozíciu uvedenú v článku 1 vyjadria členské štáty, ktoré sú členmi Komisie pre omamné látky, konajúc spoločne.

Článok 3

Toto rozhodnutie je určené členským štátom v súlade so zmluvami.

V Bruseli

*Za Radu
predseda*