

Uchwała nr 3/2017

Zespołu do spraw oceny ryzyka zagrożeń dla zdrowia lub życia ludzi związanych z używaniem nowych substancji psychoaktywnych

z dnia 2 marca 2017 r.

Na podstawie art. 18a ust. 1 oraz art. 18b ust. 1 pkt 3 ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. *o przeciwdziałaniu narkomanii* (Dz. U. z 2012 r. poz. 124 oraz z 2015 r. poz. 28 i 875) uchwała się, co następuje:

§ 1

Rekomenduje się umieszczenie substancji 4,4'-DMAR w załączniku nr 2 jako substancję psychotropową grupy I-P oraz MDMB-CHMICA w załączniku nr 1 jako środek odurzający grupy I-N do ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. *o przeciwdziałaniu narkomanii* (Dz. U. z 2012 r. poz. 124 z późn. zm.).

§ 2

Uchwała wchodzi w życie z dniem jej podjęcia.

Zastępca Przewodniczącego Zespołu


Tomasz Białas

Uzasadnienie

Zespół ds. oceny ryzyka zagrożeń dla zdrowia lub życia ludzi związanych z używaniem nowych substancji psychoaktywnych rekomenduje umieszczenie substancji 4,4'-DMAR w załączniku nr 2 jako substancję psychotropową grupy I-P oraz MDMA-CHMICA w załączniku nr 1 jako środek odurzający grupy I-N do ustawy z dnia 29 lipca 2005 r. o przeciwdziałaniu narkomanii (Dz. U. z 2012 r. poz. 124 z późn. zm.).

Zgodnie z decyzją wykonawczą Rady Unii Europejskiej nr 2015/1873 z dnia 8 października 2015 r. substancja 4,4'-DMAR (4-metylo-5-(4-metylofenylo)-4,5-dihydro-1,3-oksazolo-2-amina) została poddana środkom kontroli.

Przedmiotowa decyzja zobligowała państwa członkowskie UE do podjęcia niezbędnego działania, zgodnie z ich prawem krajowym w celu poddania nowej substancji psychoaktywnej, to jest 4,4'-DMAR środkom kontroli i sankcjom karnym, przewidzianym w ich prawodawstwie zgodnie z ich zobowiązaniami w ramach Jednolitej konwencji ONZ o środkach odurzających z 1961 r. lub konwencji ONZ o substancjach psychotropowych z 1971 r.

W dniu 19 września 2014 r. przewodniczący komitetu naukowego Europejskiego Centrum Monitorowania Narkotyków i Narkomanii (EMCDDA) przedstawił Komisji i Radzie sprawozdanie na temat oceny zagrożeń odnośnie substancji 4,4'-DMAR, w którym wskazał na znaczne jej właściwości psychostymulujące. Ponadto 4,4'-DMAR jest strukturalnie związana z dwoma substancjami wymienionymi w Konwencji Organizacji Narodów Zjednoczonych z 1971 r. o substancjach psychotropowych (4-metylamino-2-amino-1-fenyletanolem i amine-2-amino-1-fenyletanolem).

W decyzji Rady 2005/387/JHA w sprawie wymiany informacji, oceny ryzyka i kontroli nowych substancji psychoaktywnych określono trzyetapową procedurę, która może prowadzić do poddania nowej substancji psychoaktywnej środkom kontroli w całej Unii.

Na podstawie przepisów decyzji Rady, w dniu 8 lutego 2016 r. EMCDDA i Europol uruchomiły procedurę gromadzenia informacji na temat substancji MDMA-CHMICA (ester metylo-5-(1-(cykloheksylometylo)-1H-indol-3-yl)karbonylo-3-metylo-L-fenyletanolu) w celu przygotowania wspólnego raportu analizy ryzyka przedmiotowej substancji.

W dniu 27 lutego 2017 r. Rada Unii Europejskiej podjęła decyzję, że MDMA-CHMICA ze względu na zagrożenia zdrowotne i społeczne jakie stwarza, powinna podlegać środkom kontroli w państwach członkowskich UE.

