



Bruxelles, den 9.1.2024
COM(2024) 2 final

2024/0001 (NLE)

Forslag til

RÅDETS AFGØRELSE

om den holdning, der skal indtages på Den Europæiske Unions vegne på det 67. møde i Kommissionen for Narkotiske Midler for så vidt angår opførelsen af stoffer i bilagene til enkeltkonventionen af 1961 angående narkotiske midler, som ændret ved protokollen af 1972, og konventionen af 1971 om psykotrope stoffer

BEGRUNDELSE

1. FORSLAGETS GENSTAND

Dette forslag vedrører en afgørelse om fastlæggelse af den holdning, der skal indtages på Den Europæiske Unions (EU's) vegne på det 67. møde i De Forenede Nationers (FN's) Narkotikakommission (CND) for så vidt angår opførelsen af stoffer i bilagene til FN's enkeltkonvention af 1961 angående narkotiske midler, som ændret ved protokollen af 1972, og FN's konvention af 1971 om psykotrope stoffer. Det 67. møde i CND skal finde sted den 14.-22. marts 2024.

2. BAGGRUND FOR FORSLAGET

2.1. FN's enkeltkonvention af 1961 angående narkotiske midler, som ændret ved protokollen af 1972, og FN's konvention af 1971 om psykotrope stoffer

FN's enkeltkonvention af 1961 angående narkotiske midler, som ændret ved protokollen af 1972 ("konventionen angående narkotiske midler")¹, har til formål at bekæmpe narkotikamisbrug gennem en koordineret international indsats. Der er to former for indgriben og kontrol, der anvendes sammen. For det første begrænsning af besiddelsen og brugen af, handelen med samt distribution, import, eksport, fremstilling og produktion af narkotiske midler udelukkende til medicinske og videnskabelige formål. For det andet bekæmpelse af narkotikahandel gennem internationalt samarbejde for at afskrække og bekæmpe narkotikahandlere.

FN's konvention af 1971 om psykotrope stoffer ("konventionen om psykotrope stoffer")² fastlægger en international kontrolordning for psykotrope stoffer. Den var en reaktion på diversificeringen og udvidelsen af spektret af misbrugsstoffer og indførte kontrol med en række syntetiske narkotika efter deres misbrugspotentiale på den ene side og deres terapeutiske værdi på den anden.

Alle EU-medlemsstater er part i konventionerne, men ikke Unionen.

2.2. Narkotikakommissionen

CND er en kommission under FN's Økonomiske og Sociale Råd (Ecosoc), og dens funktioner og beføjelser er bl.a. fastsat i de to konventioner. Den er sammensat af 53 FN-medlemsstater, som vælges af Ecosoc. I marts 2024 vil 13 EU-medlemsstater være medlem af CND med ret til at stemme³. Unionen har observatørstatus i CND.

2.3. Den retsakt, der skal vedtages af Narkotikakommissionen

CND ændrer regelmæssigt listen over stoffer, der er knyttet til konventionerne som bilag, på grundlag af anbefalinger fra Verdenssundhedsorganisationen (WHO), som rådgives af sit Ekspertudvalg vedrørende Medicinafhængighed (ekspertudvalget).

WHO anbefalede den 15. november FN's generalsekretær⁴ at tilføje fem stoffer, som er blevet kritisk gennemgået af ekspertudvalget, til konventionernes bilag.

¹ De Forenede Nationers traktatsamling, bind 978, nr. 14152.

² De Forenede Nationers traktatsamling, bind 1019, nr. 14956.

³ Belgien, Finland, Frankrig, Italien, Litauen, Malta, Nederlandene, Polen, Portugal, Slovenien, Spanien, Østrig og Ungarn.

⁴ <https://www.who.int/groups/who-expert-committee-on-drug-dependence/46th-ecdd-documents>.

CND skal på sit 67. møde, der skal finde sted i Wien den 14.-22. marts 2024, vedtage afgørelser om opførelsen af disse stoffer i bilagene til konventionerne.

3. DEN HOLDNING, DER SKAL INDTAGES PÅ UNIONENS VEGNE

Ændringer af bilagene til konventionerne har direkte virkninger for EU-rettens anvendelsesområde for så vidt angår kontrol med narkotika for alle medlemsstater. I artikel 1, stk. 1, i Rådets rammeafgørelse 2004/757/RIA af 25. oktober 2004 om fastsættelse af mindsteregler for gerningsindholdet i strafbare handlinger i forbindelse med ulovlig narkotikahandel og straffene herfor ("rammeafgørelsen")⁵ fastslås det, at der i rammeafgørelsen ved "narkotika" forstås et stof, der er omfattet af konventionen angående narkotiske midler eller konventionen om psykotrope stoffer, og et af de stoffer, der er opført på listen i bilaget til rammeafgørelsen. Rammeafgørelsen finder således anvendelse på stoffer, der er opført i bilagene til konventionen angående narkotiske midler og konventionen om psykotrope stoffer. Enhver ændring af bilagene, der er knyttet til konventionerne, berører derfor fælles EU-regler direkte og ændrer deres anvendelsesområde i overensstemmelse med artikel 3, stk. 2, i traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde (TEUF). Dette gælder, uanset om det pågældende stof allerede er underlagt kontrol i hele Unionen⁶.

Ekspertudvalget foretog på sit 46. møde en kritisk gennemgang af seks stoffer, nemlig to benzodiazepiner (bromazolam og flubromazepam), et nyt syntetisk opioid (butonitazen), to cathinoner/stimulanser (3-chloromethcathinon (3-CMC) og dipentylon) og et dissociativt stof (2-fluorodeschloroketamin (2-FDCK)).

Alle seks stoffer overvåges af Det Europæiske Overvågningscenter for Narkotika og Narkotikamisbrug (EMCDDA). Herudover er et stof allerede omfattet af kontrolforanstaltninger i hele Unionen: 3-CMC blev opført på listen i bilaget til rammeafgørelsen i 2022. Desuden overvåges to af disse stoffer, nemlig butonitazen og 2-FDCK, allerede intenst af EMCDDA. Ekspertudvalget besluttede at anbefale, at fem af disse opføres i bilagene, nemlig bromazolam, butonitazen, 3-CMC, dipentylon og 2-FDCK.

I Kommissionens forslag om Unionens holdning foreslås det at støtte WHO's anbefalinger, dvs. kontrol med de ovenfor nævnte fem stoffer, da de er i overensstemmelse med den nuværende videnskabelige viden. Opførelsen af disse nye psykoaktive stoffer i bilagene til de to konventioner understøttes også af oplysninger i den europæiske database over nye stoffer fra EMCDDA.

Det er nødvendigt, at Rådet fastsætter Unionens holdning i forbindelse med CND's møde, når der skal træffes afgørelse om, hvorvidt stofferne skal opføres i bilagene. På grund af de begrænsninger, der er forbundet med Unionens observatørstatus, bør en sådan holdning udtrykkes af de medlemsstater, som i marts 2024 er medlem af CND, idet de handler i fællesskab i Unionens interesse i CND. Unionen er ikke part i disse konventioner, men har enekompetence på området.

Kommissionen fremsætter derfor forslag til Unionens holdning, som de medlemsstater, der i marts 2024 er medlem af CND, skal udtrykke på den Europæiske Unions vegne på CND's 67. møde, for så vidt angår opførelsen af stoffer i bilagene til konventionen angående narkotiske midler og konventionen om psykotrope stoffer. Rådet vedtog førhen Unionens

⁵ Europa-Parlamentets og Rådets direktiv (EU) 2017/2103 af 15. november 2017 om ændring af Rådets rammeafgørelse 2004/757/RIA med henblik på at inkludere nye psykoaktive stoffer i definitionen af "narkotika" og om ophævelse af Rådets afgørelse 2005/387/RIA (EUT L 305 af 21.11.2017, s. 12).

⁶ Se bilaget til rammeafgørelsen.

holdninger af denne art og gav dermed EU mulighed for at tale med én stemme på de tidligere CND-møder for så vidt angår den internationale opførelse i bilagene, idet de medlemsstater, som deltog i CND, stemte for opførelsen i tråd med den vedtagne EU-holdning⁷.

4. RETSGRUNDLAG

4.1. Proceduremæssigt retsgrundlag

4.1.1. Principper

I henhold til artikel 218, stk. 9, i traktaten om TEUF vedtager Rådet afgørelser om "fastlæggelse af, hvilke holdninger der skal indtages på Unionens vegne i et organ nedsat ved en aftale, når dette organ skal vedtage retsakter, der har retsvirkninger, bortset fra retsakter, der supplerer eller ændrer den institutionelle ramme for aftalen".

Artikel 218, stk. 9, i TEUF finder anvendelse, uanset om Unionen er medlem af organet eller part i konventionen⁸.

Begrebet "retsakter, der har retsvirkninger" omfatter retsakter, der har retsvirkninger i medfør af de folkeretlige regler, der gælder for det pågældende organ. Det omfatter også instrumenter, der ikke har bindende virkning i henhold til folkeretten, men som "vil kunne få afgørende indflydelse på indholdet af de regler, der vedtages af EU-lovgiver"⁹.

4.1.2. Princippernes anvendelse på det foreliggende tilfælde

CND er "et organ nedsat ved en aftale" i henhold til denne artikel, da det er et organ, der er oprettet af De Forenede Nationers Økonomiske og Sociale Råd (Ecosoc), og som har fået overdraget særlige opgaver ifølge konventionen angående narkotiske midler og konventionen om psykotrope stoffer.

CND-afgørelser vedrørende bilag er "retsakter, der har retsvirkninger" i henhold til artikel 218, stk. 9, i TEUF. I henhold til konventionen angående narkotiske midler og konventionen om psykotrope stoffer er CND's afgørelser bindende. Hvis en part inden for den gældende frist¹⁰ forelægger en CND-afgørelse for Ecosoc med henblik på gennemgang, er Ecosocs afgørelser i sagen endelige. CND's afgørelser vedrørende bilag har også retsvirkning i EU's retsorden som følge af EU-lovgivningen, da de vil kunne få afgørende indflydelse på indholdet af EU-lovgivningen, nemlig Rådets rammeafgørelse 2004/757/RIA. Ændringer af bilagene til konventionerne har direkte virkninger for denne EU-retsakts anvendelsesområde.

Den påtænkte retsakt hverken supplerer eller ændrer den institutionelle ramme for aftalen.

Det proceduremæssige retsgrundlag for den foreslåede afgørelse er derfor artikel 218, stk. 9, i TEUF.

4.2. Materielt retsgrundlag

4.2.1. Principper

Det materielle retsgrundlag for en afgørelse i henhold til artikel 218, stk. 9, i TEUF afhænger hovedsagelig af formålet med og indholdet af den påtænkte retsakt, hvortil der skal indtages en holdning på Unionens vegne.

⁷ Med en enkelt undtagelse, som er blevet forelagt Domstolen.

⁸ Domstolens dom af 7. oktober 2014, Tyskland mod Rådet, C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, præmis 64.

⁹ Domstolens dom af 7. oktober 2014, Tyskland mod Rådet, sag C-399/12, ECLI:EU:C:2014:2258, præmis 61-64.

¹⁰ Artikel 3, stk. 7, i konventionen angående narkotiske midler og artikel 2, stk. 7, i konventionen om psykotrope stoffer.

4.2.2. Princippernes anvendelse på det foreliggende tilfælde

Den påtænkte retsakts primære formål og indhold vedrører ulovlig narkotikahandel.

Det materielle retsgrundlag for den foreslåede afgørelse er derfor artikel 83, stk. 1, i TEUF, som udpeger ulovlig narkotikahandel som en af de strafbare handlinger, der har en grænseoverskridende dimension, og giver Europa-Parlamentet og Rådet beføjelse til at fastsætte minimumsregler for, hvad der skal anses for strafbare handlinger, samt for straffene herfor på området ulovlig narkotikahandel.

4.3. Variabel geometri

Danmark er bundet af Rådets rammeafgørelse 2004/757/RIA, som var gældende indtil den 21. november 2018, og hvor det af artikel 1 fremgår, at der ved "narkotika" forstås et stof, der er omfattet af konventionen angående narkotiske midler eller konventionen om psykotrope stoffer. Eftersom CND's afgørelser vedrørende bilag påvirker fælles regler for ulovlig narkotikahandel, som Danmark er bundet af, deltager Danmark i vedtagelsen af Rådets afgørelse, som fastlægger den holdning, der skal indtages på Unionens vegne, når sådanne afgørelser vedrørende bilag vedtages.

Irland er bundet af rammeafgørelsen og deltager derfor i vedtagelsen af Rådets afgørelse, som fastlægger den holdning, der skal indtages på Unionens vegne, når sådanne afgørelser vedrørende bilag vedtages.

4.4. Konklusion

Retsgrundlaget for forslaget til afgørelse er artikel 83, stk. 1, i TEUF sammenholdt med artikel 218, stk. 9, i TEUF.

5. VIRKNINGER FOR BUDGETTET

Der er ingen virkninger for budgettet.

Forslag til

RÅDETS AFGØRELSE

om den holdning, der skal indtages på Den Europæiske Unions vegne på det 67. møde i Kommissionen for Narkotiske Midler for så vidt angår opførelsen af stoffer i bilagene til enkeltkonventionen af 1961 angående narkotiske midler, som ændret ved protokollen af 1972, og konventionen af 1971 om psykotrope stoffer

RÅDET FOR DEN EUROPÆISKE UNION HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde (TEUF), særlig artikel 83, stk. 1, sammenholdt med artikel 218, stk. 9,

under henvisning til forslag fra Europa-Kommissionen, og
ud fra følgende betragtninger:

- (1) De Forenede Nationers (FN's) enkeltkonvention af 1961 angående narkotiske midler, som ændret ved protokollen af 1972 ("konventionen angående narkotiske midler")¹¹, trådte i kraft den 8. august 1975.
- (2) I henhold til artikel 3 i konventionen angående narkotiske midler kan Narkotikakommissionen (CND) beslutte at tilføje stoffer til konventionens bilag. Den kan kun ændre bilagene i overensstemmelse med anbefalingerne fra Verdenssundhedsorganisationen (WHO), men den kan også beslutte ikke at foretage de ændringer, der anbefales af WHO.
- (3) FN-konventionen af 1971 om psykotrope stoffer ("konventionen om psykotrope stoffer")¹² trådte i kraft den 16. august 1976.
- (4) I henhold til artikel 2 i konventionen om psykotrope stoffer kan CND på grundlag af anbefalinger fra WHO beslutte at tilføje stoffer til konventionens bilag eller at lade dem udgå. Den har brede skønsmålinger til at tage hensyn til økonomiske, sociale, retlige, administrative og andre faktorer, men må ikke handle vilkårligt.
- (5) Ændringer af bilagene til konventionen angående narkotiske midler og konventionen om psykotrope stoffer har direkte indvirkning på EU-rettens anvendelsesområde for så vidt angår kontrol med narkotika. Rådets rammeafgørelse 2004/757/RIA¹³ finder anvendelse på de stoffer, der er opført i bilagene til disse konventioner. Enhver ændring af bilagene til konventionerne har således direkte virkning for fælles EU-regler og ændrer deres anvendelsesområde i overensstemmelse med artikel 3, stk. 2, i TEUF.

¹¹ De Forenede Nationers traktatsamling, bind 978, nr. 14152.

¹² De Forenede Nationers traktatsamling, bind 1019, nr. 14956.

¹³ Rådets rammeafgørelse 2004/757/RIA af 25. oktober 2004 om fastsættelse af mindsteregler for gerningsindholdet i strafbare handlinger i forbindelse med ulovlig narkotikahandel og straffene herfor (EUT L 335 af 11. november 2004, s. 8).

- (6) CND skal på sit 67. møde, der skal finde sted fra den 14.-22. marts 2024 i Wien, træffe afgørelser om tilføjelse af fem nye stoffer til bilagene til konventionen angående narkotiske midler og konventionen om psykotrope stoffer.
- (7) Unionen er part i hverken konventionen angående narkotiske midler eller konventionen om psykotrope stoffer. Den har observatørstatus uden stemmeret i Narkotikakommissionen, hvor 13 medlemsstater er medlem med ret til at stemme i marts 2024¹⁴. Det er nødvendigt, at Rådet bemyndiger disse medlemsstater til at udtrykke Unionens holdning om opførelsen af stoffer i bilagene til disse konventioner, da afgørelser om tilføjelse af nye stoffer til konventionernes bilag hører under Unionens enekompetence.
- (8) WHO har anbefalet, at der tilføjes et nyt stof til bilag I til konventionen angående narkotiske midler samt tre nye stoffer til bilag II og et nyt stof til bilag IV til konventionen om psykotrope stoffer¹⁵.
- (9) Alle stoffer, som er blevet gennemgået af WHO's Ekspertudvalg vedrørende Medicinafhængighed (ekspertudvalget), og hvis opførelse i bilagene anbefales af WHO, overvåges af Det Europæiske Overvågningscenter for Narkotika og Narkotikamisbrug (EMCDDA) som nye psykoaktive stoffer i henhold til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1920/2006¹⁶.
- (10) Ifølge ekspertudvalgets vurdering er bromazolam (IUPAC-navn: 8-bromo-1-methyl-6-phenyl-4*H*-[1,2,4]triazolo[4,3-*a*][1,4]benzodiazepin) en benzodiazepin med relativt høj styrke. Bromazolam blev tidligere gennemgået af ekspertudvalget på dets 45. møde og sat under overvågning. Bromazolam har ingen kendte terapeutiske anvendelser eller markedsføringstilladelser. Der er tilstrækkelig dokumentation for, at bromazolam misbruges eller sandsynligvis vil blive misbrugt og kan udvikle sig til et folkesundhedsproblem og et socialt problem, således at det er begrundet at underkaste stoffet international kontrol. WHO anbefaler derfor, at bromazolam opføres i bilag IV til konventionen om psykotrope stoffer.
- (11) Bromazolam er fundet i 19 medlemsstater og kontrolleres i mindst fire medlemsstater. Bromazolam overvåges af EMCDDA. En medlemsstat har indberettet et tilfælde af akut forgiftning, hvor det er bekræftet, at den pågældende havde været eksponeret for bromazolam. En medlemsstat har indberettet et yderligere tilfælde af akut forgiftning, hvor der er mistanke om, at den pågældende havde været eksponeret for bromazolam. Fem medlemsstater har indberettet i alt 15 dødsfald, hvor det er bekræftet, at de pågældende havde været eksponeret for bromazolam.
- (12) Unionens holdning bør derfor være, at bromazolam tilføjes til bilag IV til konventionen om psykotrope stoffer.
- (13) Ifølge ekspertudvalgets vurdering er butonitazen (IUPAC-navn: 2-[(4-butoxyphenyl)methyl]-*N,N*-diethyl-5-nitro-1*H*-benzimidazol-1-ethanamin) er en benzimidazol-afledt syntetisk opioid ("nitazen") med en kemisk struktur og farmakologisk virkning svarende til dem, der gælder for lægemidler i bilag I til konventionen angående narkotiske midler. Butonitazen er ikke tidligere blevet gennemgået af ekspertudvalget. Butonitazen har ingen kendte terapeutiske anvendelser

¹⁴ Belgien, Finland, Frankrig, Italien, Litauen, Malta, Nederlandene, Polen, Portugal, Slovenien, Spanien, Østrig og Ungarn.

¹⁵ <https://www.who.int/groups/who-expert-committee-on-drug-dependence/46th-ecdd-documents>.

¹⁶ Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1920/2006 af 12. december 2006 vedrørende Det Europæiske Overvågningscenter for Narkotika og Narkotikamisbrug (EUT L 376 af 27.12.2006, s. 1).

eller markedsføringstilladelser. Der er tilstrækkelig dokumentation for, at butonitazen misbruges eller sandsynligvis vil blive misbrugt og kan udvikle sig til et folkesundhedsproblem og et socialt problem, således at det er begrundet at underkaste stoffet international kontrol. WHO anbefaler derfor, at butonitazen opføres i bilag I til konventionen angående narkotiske midler.

- (14) Butonitazen er fundet i syv medlemsstater og kontrolleres i mindst tre medlemsstater. Butonitazen overvåges intensivt af EMCDDA. En medlemsstat har indberettet et dødsfald, hvor det er bekræftet, at den pågældende havde været eksponeret for butonitazen.
- (15) Unionens holdning bør derfor være, at butonitazen skal tilføjes til bilag I til konventionen angående narkotiske midler.
- (16) Ifølge ekspertudvalgets vurdering er 3-chloromethcathinon (3-CMC; IUPAC-navn: 1-(3-chlorophenyl)-2-(methylamino)propan-1-on) en syntetisk stimulans, der tilhører cathinonfamilien. 3-CMC svarer til lægemidlet methcathinon, der er underlagt kontrol i henhold til bilag I til konventionen om psykotrope stoffer. 3-CMC er i øjeblikket ikke underlagt international kontrol, men isomer 4-CMC blev underlagt international kontrol i 2020. 3-CMC er ikke tidligere blevet gennemgået af WHO's Ekspertudvalg vedrørende Medicinafhængighed. 3-CMC har ingen kendte terapeutiske anvendelser eller markedsføringstilladelser. Der er tilstrækkelig dokumentation for, at 3-CMC misbruges eller sandsynligvis vil blive misbrugt og kan udvikle sig til et folkesundhedsproblem og et socialt problem, således at det er begrundet at underkaste stoffet internationale kontrolforanstaltninger. WHO anbefaler derfor, at 3-CMC opføres i bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.
- (17) EMCDDA's videnskabelige udvalg har vurderet risiciene ved 3-CMC, og 3-CMC er allerede ved Kommissionens delegerede direktiv (EU) 2022/1326 medtaget i definitionen af "narkotika" i rammeafgørelse 2004/757/RIA¹⁷. Det overvåges af EMCDDA. På det tidspunkt i november 2021, hvor risikovurderingen blev foretaget, var 3-CMC blevet påvist i 23 medlemsstater. To medlemsstater havde indberettet i alt 10 dødsfald, hvor det er bekræftet, at de pågældende havde været eksponeret for 3-CMC, og en medlemsstat havde indberettet et tilfælde af akut forgiftning, hvor det er bekræftet, at den pågældende havde været eksponeret for 3-CMC.
- (18) Unionens holdning bør derfor være, at 3-CMC opføres i bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.
- (19) Ifølge ekspertudvalgets vurdering er dipentylon (IUPAC-navn: 1-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-(dimethylamino)pentan-1-on) en syntetisk stimulans, der tilhører cathinonfamilien. Den har en kemisk struktur og farmakologisk virkning svarende til dem, der gælder for andre syntetiske cathinoner i bilag II til konventionen om psykotrope stoffer. Dipentylon er ikke tidligere blevet gennemgået af WHO's Ekspertudvalg vedrørende Medicinafhængighed. Dipentylon har ingen kendte terapeutiske anvendelser eller markedsføringstilladelser. Der er tilstrækkelig dokumentation for, at dipentylon misbruges eller sandsynligvis vil blive misbrugt og kan udvikle sig til et folkesundhedsproblem og et socialt problem, således at det er begrundet at underkaste stoffet internationale kontrolforanstaltninger. Der er ikke

¹⁷ Kommissionens delegerede direktiv (EU) 2022/1326 af 18. marts 2022 om ændring af bilaget til Rådets rammeafgørelse 2004/757/RIA for så vidt angår inkluderingen af nye psykoaktive stoffer i definitionen af "narkotika" (EUT L 200 af 29.7.2022, s. 148).

rapporteret om godkendt medicinsk anvendelse. WHO anbefaler derfor, at dipentylon opføres i bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.

- (20) Dipentylon er fundet i 16 medlemsstater og kontrolleres i mindst fire medlemsstater. Dipentylon overvåges af EMCDDA.
- (21) Unionens holdning bør derfor være, at dipentylon opføres i bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.
- (22) Ifølge ekspertudvalgets vurdering er 2-fluorodeschloroketamin (2-FDCK; IUPAC-navn: 2-(2-fluorophenyl)-2-methylamino-cyclohexanon) en arylcyclohexylamin, der er kemisk beslægtet med det dissociative anæstetikum ketamin. 2-FDCK er ikke tidligere blevet gennemgået af WHO's Ekspertudvalg vedrørende Medicinafhængighed. 2-FDCK har ingen kendte terapeutiske anvendelser eller markedsføringstilladelser. Der er tilstrækkelig dokumentation for, at 2-FDCK misbruges eller sandsynligvis vil blive misbrugt og kan udvikle sig til et folkesundhedsproblem og et socialt problem, således at det er begrundet at underkaste stoffet internationale kontrolforanstaltninger. WHO anbefaler derfor, at 2-FDCK opføres i bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.
- (23) 2-FDCK er fundet i 22 medlemsstater og kontrolleres i mindst fem medlemsstater. 2-FDCK overvåges intensivt af EMCDDA. To medlemsstater har indberettet to dødsfald, hvor det er bekræftet, at de pågældende havde været eksponeret for 2-FDCK. Tre medlemsstater har indberettet i alt 11 tilfælde af akut forgiftning, hvor det er bekræftet, at de pågældende havde været eksponeret for 2-FDCK. En medlemsstat har indberettet et yderligere tilfælde af akut forgiftning, hvor der er mistanke om, at den pågældende havde været eksponeret for 2-FDCK.
- (24) Unionens holdning bør derfor være, at 2-FDCK opføres i bilag II til konventionen om psykotrope stoffer.
- (25) Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne i CND bør fastlægges, da afgørelserne om at opføre de fem stoffer i bilagene vil kunne få afgørende indflydelse på EU-rettens indhold, navnlig rammeafgørelse 2004/757/RIA.
- (26) Unionens holdning skal udtrykkes af de medlemsstater, der er medlem af CND, og som handler i fællesskab.
- (27) Danmark er bundet af rammeafgørelse 2004/757/RIA og deltager derfor i vedtagelsen og anvendelsen af nærværende afgørelse.
- (28) Irland er bundet af afgørelse 2004/757/RIA og deltager derfor i vedtagelsen og anvendelsen af nærværende afgørelse —

VEDTAGET DENNE AFGØRELSE:

Artikel 1

Den holdning, der skal indtages på Unionens vegne på Narkotikakommissionens 67. møde den 14.-22. marts 2024, når dette organ skal vedtage afgørelser om tilføjelse af stoffer til bilagene til De Forenede Nationers enkeltkonvention af 1961 angående narkotiske midler, som ændret ved protokollen af 1972, og til FN-konventionen af 1971 om psykotrope stoffer, er fastlagt i bilaget til nærværende afgørelse.

Artikel 2

Den holdning, der er omhandlet i artikel 1, udtrykkes af de medlemsstater, der er medlem af Narkotikakommissionen, og som handler i fællesskab i Unionens interesse.

Artikel 3

Denne afgørelse er rettet til medlemsstaterne.

Udfærdiget i Bruxelles, den [...].

På Rådets vegne

Formand