

**DELEGERT KOMMISJONSFORORDNING (EU) 2018/729****2020/EØS/7/19****av 26. februar 2018****om endring av europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 273/2004 og rådsforordning (EF) nr. 111/2005 med hensyn til oppføring av visse utgangsstoffer for narkotika på listen over listeførte stoffer(\*)**

EUROPAKOMMISJONEN HAR

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 273/2004 av 11. februar 2004 om utgangsstoffer for narkotika<sup>(1)</sup>, særlig artikkel 15,

under henvisning til rådsforordning (EF) nr. 111/2005 av 22. desember 2004 om fastsettelse av regler for overvåking av handel med utgangsstoffer for narkotika mellom Unionen og tredjestater<sup>(2)</sup>, særlig artikkel 30a, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Både vedlegg I til forordning (EF) nr. 273/2004 og vedlegget til forordning (EF) nr. 111/2005 inneholder en liste over listeførte stoffer som er underlagt en rekke harmoniserte kontroll- og overvåkingstiltak fastsatt i nevnte forordninger.
- 2) Ved De forente nasjoners narkotikakommisjons vedtak 60/12/EF og 60/13/EF, som ble gjort på narkotikakommisjonens 60. møte 16. mars 2017, ble 4-anilino-*N*-fenetylpiiperidin (ANPP) og *N*-fenetyl-4-piperidon (NPP) tilføyd i tabell I i De forente nasjoners konvensjon vedrørende ulovlig handel med narkotika og psykotropiske stoffer av 19. desember 1988<sup>(3)</sup> (heretter kalt «FN-konvensjonen av 1988»).
- 3) Formålet med forordning (EF) nr. 273/2004 og forordning (EF) nr. 111/2005 er å gjennomføre i artikkel 12 i FN-konvensjonen av 1988 i Unionen. ANPP og NPP bør derfor tilføyes i vedlegg I til forordning (EF) nr. 273/2004 og i vedlegget til forordning (EF) nr. 111/2005.
- 4) De listeførte stoffene som er oppført i nevnte vedlegg, er inndelt i kategorier som omfattes av forskjellige tiltak, med henblikk på å oppnå en rimelig balanse mellom den trusselen som hvert stoff utgjør, og den byrden som påføres den lovlige handelen. De strengeste kontroll- og overvåkingstiltakene gjelder for stoffer i kategori 1. Stoffe i kategori 1 må for eksempel lagres i sikrede lokaler, og alle aktører som håndterer disse stoffene, må ha en lisens.
- 5) ANPP er et umiddelbart utgangsstoff for fentanyl og acetylfentanyl. NPP kan enten brukes som utgangsmateriale for ANPP, som deretter kan syntetiseres til fentanyl, eller det kan være et direkte utgangsstoff for en rekke fentanylanaloger. Med andre ord kan begge stoffene lett omdannes til fentanyl eller fentanylanaloger.
- 6) Feilbruk og misbruk av fentanyl og fentanylanaloger forårsaker alvorlige sosiale problemer og folkehelseproblemer (særlig et økende antall overdosedødsfall) i visse regioner i Unionen. Det er tegn på at det foregår omfattende ulovlig produksjon av fentanyl på grunnlag av ANPP og NPP i Unionen. For å løse dette problemet bør det innføres importkontroll på ANPP og NPP.
- 7) Lovlig produksjon av, handel med og bruk av ANPP og NPP forekommer bare i begrenset omfang i Unionen. Listeføring av disse stoffene i kategori 1 vil derfor bare medføre en begrenset ekstra administrativ byrde for markedsdeltakere og vedkommende myndigheter i Unionen. Dessuten har samråd med alle markedsdeltakere og medlemsstater vist at det er en klar preferanse for at begge stoffene registreres i kategori 1 i forordningene.
- 8) I lys av vurderingene i betraktning 5, 6 og 7 bør ANPP og NPP listeføres som stoffer i kategori 1 i vedlegg I til forordning (EF) nr. 273/2004 og i vedlegget til forordning (EF) nr. 111/2005.

(\*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 123 av 18.5.2018, s. 4, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 151/2019 av 13. juni 2019 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), ennå ikke kunngjort.

(1) EUT L 47 av 18.2.2004, s. 1.

(2) EUT L 22 av 26.1.2005, s. 1.

(3) EFT L 326 av 24.11.1990, s. 57.

- 9) Forordning (EF) nr. 273/2004 og forordning (EF) nr. 111/2005 bør derfor endres.
- 10) Ettersom det forekommer en viss lovlig produksjon av, handel med og bruk av ANPP og NPP i Unionen, bør markedsdeltakere og vedkommende myndigheter gis tilstrekkelig tid til å tilpasse seg endringene som innføres ved denne forordning.
- 11) Ved forordning (EF) nr. 273/2004 og forordning (EF) nr. 111/2005 i fellesskap gjennomføres visse bestemmelser i FN-konvensjonen av 1988. På bakgrunn av den nære innholdsmessige forbindelsen mellom de to forordningene er det berettiget å vedta endringene i form av én delegert rettsakt.

VEDTATT DENNE FORORDNING:

*Artikkel 1*

**Endring av forordning (EF) nr. 273/2004**

I vedlegg I til forordning (EF) nr. 273/2004, i tabellen over listeførte stoffer i kategori 1, innsettes følgende poster på listen over stoffer på riktig sted i henhold til KN-kode:

Stoff	KN-betegnelse (dersom forskjellig)	KN-kode	CAS-nr.
«4-anilin- <i>N</i> -fenetylpiperidin (ANPP)		2933 39 99	21409-26-7
<i>N</i> -fenetyl-4-piperidon (NPP)		2933 39 99	39742-60-4»

*Artikkel 2*

**Endring av forordning (EF) nr. 111/2005**

I vedlegget til forordning (EF) nr. 111/2005, i tabellen over listeførte stoffer i kategori 1, innsettes følgende poster på listen over stoffer på riktig sted i henhold til KN-kode:

Stoff	KN-betegnelse (dersom forskjellig)	KN-kode	CAS-nr.
«4-anilin- <i>N</i> -fenetylpiperidin (ANPP)		2933 39 99	21409-26-7
<i>N</i> -fenetyl-4-piperidon (NPP)		2933 39 99	39742-60-4»

*Artikkel 3*

**Ikrafttredelse og anvendelse**

Denne forordning trer i kraft den 20. dagen etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Den får anvendelse fra 7. juli 2018.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel 26. februar 2018.

*For Kommisjonen*  
Jean-Claude JUNCKER  
*President*