

ДЕЛЕГИРАН РЕГЛАМЕНТ (ЕС) 2018/729 НА КОМИСИЯТА**от 26 февруари 2018 година****за изменение на Регламент (ЕО) № 273/2004 на Европейския парламент и на Съвета и Регламент (ЕО) № 111/2005 на Съвета с оглед на добавянето на някои прекурсори на наркотични вещества в описа на включените в списък вещества****(текст от значение за ЕИП)**

ЕВРОПЕЙСКАТА КОМИСИЯ,

като взе предвид Договора за функционирането на Европейския съюз,

като взе предвид Регламент (ЕО) № 273/2004 на Европейския парламент и на Съвета от 11 февруари 2004 г. относно прекурсорите на наркотичните вещества ⁽¹⁾, и по-специално член 15 от него,като взе предвид Регламент (ЕО) № 111/2005 на Съвета от 22 декември 2004 г. за определяне на правила за мониторинг на търговията между Съюза и трети страни в областта на прекурсорите ⁽²⁾, и по-специално член 30а от него,

като има предвид, че:

- (1) Приложение I към Регламент (ЕО) № 273/2004 и приложението към Регламент (ЕО) № 111/2005 съдържат опис на включените в списък вещества, за които се прилагат редица хармонизирани мерки за контрол и наблюдение, предвидени в посочените регламенти.
- (2) С решения 60/12 и 60/13 на Комисията за упойващите вещества на ООН, взети по време на шестдесетото ѝ заседание на 16 март 2017 г., 4-анилино-N-фенетилпиперидин (ANPP) и N-фенетил-4-пиперидон (NPP) бяха добавени в Списък I към Конвенцията на Организацията на обединените нации за борба срещу незаконния трафик на упойващи и психотропни вещества от 19 декември 1988 г. ⁽³⁾ (наричана по-нататък „Конвенцията на ООН от 1988 г.“).
- (3) Предназначението на Регламент (ЕО) № 273/2004 и Регламент (ЕО) № 111/2005 е прилагане на член 12 от Конвенцията на ООН от 1988 г. в Съюза. Ето защо ANPP и NPP следва да бъдат добавени в приложение I към Регламент (ЕО) № 273/2004 и в приложението към Регламент (ЕО) № 111/2005.
- (4) Включените в списък вещества, изброени в споменатите приложения, са разделени на категории, за които се прилагат различни мерки, за да се постигне подходящ баланс между опасността, която представлява всяко конкретно вещество, и тежестта за лицата, извършващи законна търговия със съответното вещество. Най-строгите мерки за контрол и наблюдение се прилагат за веществата от категория 1. Например веществата от категория 1 трябва да бъдат съхранявани в защитени помещения, а всеки оператор, работещ с такива вещества, трябва да има лицензия.
- (5) ANPP е пряк прекурсор на фентанила и ацетилфентанила. NPP може да се използва като суровина за ANPP, който може впоследствие да бъде синтезиран във фентанил, или да бъде пряк прекурсор на редица аналози на фентанила. С други думи, и двете вещества могат лесно да бъдат превърнати във фентанил или в аналози на фентанила.
- (6) Неправилното използване и злоупотребата с фентанил и аналозите му причиняват тежки социални затруднения и проблеми за общественото здравеопазване (по-конкретно нарастващ брой на смъртните случаи поради свръхдоза) в някои региони на Съюза. Има признаци, че в Съюза се извършва голямо незаконно производство на фентанил въз основа на ANPP и NPP. За разрешаването на този проблем следва да се въведе контрол върху вноса на ANPP и NPP.
- (7) В Съюза законното производство, търговия и използване на ANPP и NPP са несъществени. Следователно включването на тези вещества в категория 1 би довело само до ограничена допълнителна административна тежест за икономическите оператори и компетентните органи в Съюза. Освен това консултациите с икономическите оператори и държавите членки показаха, че те видимо предпочитат и двете вещества да бъдат включени в категория 1 по регламентите.
- (8) С оглед на изложеното в съображения 5, 6 и 7 ANPP и NPP следва да се включат в категория 1 в приложение I към Регламент (ЕО) № 273/2004 и в приложението към Регламент (ЕО) № 111/2005.

⁽¹⁾ OBL 47, 18.2.2004 г., стр. 1.⁽²⁾ OBL 22, 26.1.2005 г., стр. 1.⁽³⁾ OBL 326, 24.11.1990 г., стр. 57.

- (9) Поради това Регламент (ЕО) № 273/2004 и Регламент (ЕО) № 111/2005 следва да бъдат съответно изменени.
- (10) Предвид на факта, че в Съюза има известно законно производство, търговия и използване на ANPP и NPP, на икономическите оператори и компетентните органи следва да бъде осигурено достатъчно време, за да се приспособят към измененията, внесени с настоящия регламент.
- (11) С Регламент (ЕО) № 273/2004 и Регламент (ЕО) № 111/2005 съвместно се прилагат някои разпоредби на Конвенцията на ООН от 1988 г. Предвид на тясната материалноправна връзка между тези два регламента е обосновано измененията да се приемат с един делегиран акт,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Изменение на Регламент (ЕО) № 273/2004

В приложение I към Регламент (ЕО) № 273/2004 в таблицата за включените в списък вещества от категория 1 се добавят следните редове в описа на веществата, на подходящото място по реда на кодовете по КН:

Вещество	Наименование по КН (ако е различно)	Код по КН	CAS №
„4-анилино-N-фенетилпиперидин (ANPP)		2933 39 99	21409-26-7
N-фенетил-4-пиперидон (NPP)		2933 39 99	39742-60-4“.

Член 2

Изменение на Регламент (ЕО) № 111/2005

В приложението към Регламент (ЕО) № 111/2005 в таблицата за включените в списък вещества от категория 1 се добавят следните редове в описа на веществата, на подходящото място по реда на кодовете по КН:

Вещество	Наименование по КН (ако е различно)	Код по КН	CAS №
„4-анилино-N-фенетилпиперидин (ANPP)		2933 39 99	21409-26-7
N-фенетил-4-пиперидон (NPP)		2933 39 99	39742-60-4“.

Член 3

Влизане в сила и прилагане

Настоящият регламент влиза в сила на двадесетия ден след деня на публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Той се прилага от 7 юли 2018 г.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави членки.

Съставено в Брюксел на 26 февруари 2018 година.

За Комисията
Председател
Jean-Claude JUNCKER