



Brussel, 31.1.2013  
COM(2013) 39 final

2013/0021 (NLE)

Voorstel voor een

**BESLUIT VAN DE RAAD**

**betreffende het onderwerpen van 4-methylamfetamine aan controlemaatregelen**

## TOELICHTING

Besluit 2005/387/JBZ van de Raad<sup>1</sup> inzake de uitwisseling van informatie, de risicobeoordeling en de controle ten aanzien van nieuwe psychoactieve stoffen voorziet in een driestappenprocedure waardoor een nieuwe psychoactieve stof in de Unie aan controlemaatregelen kan worden onderworpen.

Op 24 september 2012 heeft de Raad overeenkomstig artikel 6 van bovengenoemd besluit van de Raad formeel verzocht om een risicobeoordeling van de psychoactieve stof 4-methylamfetamine door het uitgebreide wetenschappelijk comité van het Europees Waarnemingscentrum voor drugs en drugsverslaving (EWDD).

De belangrijkste resultaten van de risicobeoordeling zijn:

- (1) 4-methylamfetamine is een synthetisch derivaat waarvan de ring gemethyleerd is, van de gecontroleerde stof amfetamine dat fysieke effecten veroorzaakt die vergelijkbaar zijn met die van andere stimulerende stoffen zoals amfetamine.
- (2) Het gebruik van 4-methylamfetamine kan acute gezondheidsproblemen en schadelijke effecten veroorzaken, die gedocumenteerd zijn. De gebruikspatronen zijn gelijklopend aan die van amfetamine.
- (3) Tussen 2010 en 2012 zijn in vier lidstaten 21 slachtoffers gerapporteerd bij wie 4-methylamfetamine alleen of in combinatie met andere stoffen is aangetroffen in post-mortem genomen monsters. In sommige gevallen was 4-methylamfetamine de voornaamste aangetroffen drug.
- (4) 4-methylamfetamine heeft geen bekende, vastgestelde of erkende medische waarde of wordt niet als dusdanig gebruikt. Het wordt echter wel gebruikt als analytische referentiestandaard en in wetenschappelijk onderzoek.

Overeenkomstig artikel 8, lid 1, van het besluit van de Raad moet de Commissie binnen zes weken na de datum van ontvangst van het risicobeoordelingsverslag bij de Raad een initiatief indienen om de nieuwe psychoactieve stof aan controlemaatregelen te laten onderwerpen, of een verslag voorleggen waarin wordt gerechtvaardigd waarom zij een dergelijk initiatief niet nodig acht.

Hoewel de wetenschappelijke gegevens betreffende de algemene risico's en gebruikspatronen van 4-methylamfetamine in dit stadium nog beperkt zijn, bestaan er redenen om de stof in de Unie aan controle te onderwerpen. De voornaamste reden is dat de stof volgens de in het risicobeoordelingsverslag beschikbaar gestelde informatie, zoals hierboven vermeld, gezondheidsrisico's oplevert. Deze risico's worden versterkt door het feit dat 4-methylamfetamine vaak als amfetamine of in combinatie met amfetamine of andere stoffen wordt verkocht en dat de meeste gebruikers zich er niet van bewust zijn dat zij deze specifieke stof gebruiken.

Rekening houdend met het feit dat de georganiseerde criminaliteit betrokken blijkt te zijn bij het vervaardigen, het verhandelen en het aanbieden van 4-methylamfetamine en gelet op de gelijkenissen tussen deze stof en amfetamine, bestaat voorts de mogelijkheid dat 4-methylamfetamine zich ontwikkelt als een alternatief voor amfetamine, hetgeen een reden te meer is om de stof aan controlemaatregelen te onderwerpen.

Dit voorstel voor een besluit van de Raad heeft als doel de lidstaten op te roepen 4-methylamfetamine te onderwerpen aan de controlemaatregelen en strafrechtelijke sancties

---

<sup>1</sup> PB L 127 van 20.5.2005, blz. 32.

waarin is voorzien door de wetgeving van de lidstaten overeenkomstig hun verplichtingen uit hoofde van het Verdrag van de Verenigde Naties van 1971 inzake psychotrope stoffen.

Voorstel voor een

## BESLUIT VAN DE RAAD

### betreffende het onderwerpen van 4-methylamfetamine aan controlemaatregelen

DE RAAD VAN DE EUROPESE UNIE,

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Besluit 2005/387/JBZ van de Raad van 10 mei 2005 inzake de uitwisseling van informatie, de risicobeoordeling en de controle ten aanzien van nieuwe psychoactieve stoffen<sup>2</sup>, en met name artikel 8, lid 3,

Gezien het initiatief van de Commissie,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Op grond van artikel 6 van Besluit 2005/387/JBZ werd tijdens een bijzondere vergadering van het uitgebreide wetenschappelijk comité van het Europees Waarnemingscentrum voor drugs en drugsverslaving een risicobeoordelingsverslag over 4-methylamfetamine opgesteld, dat vervolgens op 29 november 2012 door de Commissie werd ontvangen.
- (2) 4-methylamfetamine is een synthetisch amfetaminederivaat waarvan de ring gemethyleerd is, dat overwegend in de vorm van poeder en pasta in beslag is genomen in amfetamine en cafeïne bevattende monsters, maar dat ook in tabletten en in vloeibare vorm is aangetroffen. Het is opgedoken op de illegale amfetaminemarkt waar het als amfetamine wordt verkocht en gebruikt. Er is eenmaal gerapporteerd dat de stof aangetroffen werd in een op het internet verhandeld product. De voornaamste chemische precursor voor de synthese van 4-methylamfetamine is 4-methylbenzylmethylketon (4-methyl-BMK), dat in de handel op het internet beschikbaar is en dat niet wordt gecontroleerd overeenkomstig het Verdrag van de Verenigde Naties van 1988 tegen de sluikhandel in verdovende middelen en psychotrope stoffen.
- (3) De specifieke fysieke effecten van 4-methylamfetamine zijn zelden door gebruikers gerapporteerd omdat dezen zich gewoonlijk er niet van bewust zijn dat zij de stof hebben ingenomen. Volgens de weinige verslagen die erover beschikbaar zijn, zou de stof echter bepaalde stimulerende effecten hebben. Volgens de beperkte gegevens die op menselijk gebruik betrekking hebben, zou 4-methylamfetamine schadelijke gevolgen hebben zoals hyperthermie, hypertensie, anorexie, misselijkheid, zweten, maagpijn, hoesten, braken, hoofdpijn, hartkloppingen, slapeloosheid, paranoia, angst en depressie. De huidige gegevens zijn niet toereikend om te kunnen vaststellen in welke mate deze stof gewenning kan veroorzaken.
- (4) De acute toxiciteit van 4-methylamfetamine is volgens de beperkte beschikbare gegevensbronnen vergelijkbaar met die van andere stimulerende middelen. Volgens bepaalde bronnen kan het gevaar voor algemene verhoogde toxiciteit toenemen in combinatie met andere stoffen, waaronder amfetamine en cafeïne.

---

<sup>2</sup> PB L 127 van 20.5.2005, blz. 32.

- (5) In totaal zijn er in vier lidstaten 21 slachtoffers geregistreerd waarbij 4-methylamfetamine alleen of in combinatie met een of meerdere stoffen, in het bijzonder amfetamine, aangetroffen is in post-mortem genomen monsters. Hoewel uit de beschikbare informatie niet met zekerheid kan worden opgemaakt welke rol 4-methylamfetamine bij deze slachtoffers heeft gespeeld, was de stof in sommige gevallen de belangrijkste aangetroffen drug, in niveaus die vergelijkbaar zijn met die welke in sommige gevallen aangetroffen zijn bij dodelijke slachtoffers ten gevolge van het gebruik van amfetamine.
- (6) 4-methylamfetamine is in 15 lidstaten aangetroffen en de vervaardiging van de stof op het grondgebied van een lidstaat is eenmaal gerapporteerd. De specifieke prevalentie voor 4-methylamfetamine is moeilijk in te schatten. Er bestaat geen informatie over de specifieke vraag naar de stof van groepen van gebruikers. De stof wordt niet verhandeld via webwinkels.
- (7) Uit de beschikbare informatie blijkt dat de productie en de distributie in handen zijn van dezelfde groepen van de georganiseerde misdaad die betrokken zijn bij het vervaardigen en het verhandelen van de gecontroleerde drug amfetamine.
- (8) 4-methylamfetamine heeft in de Unie geen bekende, vastgestelde of erkende medische waarde of wordt niet als dusdanig gebruikt en in de Unie is geen vergunning verleend om de stof in de handel te brengen. Naast het gebruik als analytische referentiestandaard en in het wetenschappelijk onderzoek zijn er geen aanwijzingen dat de stof voor andere legitieme doeleinden kan worden gebruikt.
- (9) 4-methylamfetamine wordt momenteel niet aan een beoordeling onderworpen of is evenmin reeds beoordeeld in het kader van het VN-systeem. Acht lidstaten onderwerpen de stof aan controle op grond van de drugswetgeving in het kader van hun verplichtingen uit hoofde van het VN-Verdrag van 1971 inzake psychotrope stoffen. In twee andere lidstaten wordt in de nationale wetgeving de generische definitie op het product toegepast en één lidstaat past controle toe op basis van zijn geneesmiddelenwetgeving.
- (10) Hoewel het risicobeoordelingsverslag meldt dat er slechts beperkte wetenschappelijke gegevens over de kenmerken en de risico's van 4-methylamfetamine beschikbaar zijn en dat verder studiewerk moet worden verricht naar de algemene gezondheids- en maatschappelijke risico's die aan de stof verbonden zijn, bestaan er op basis van de beschikbare gegevens genoeg redenen om de stof in de Unie aan controlemaatregelen te onderwerpen. De reden daarvoor is dat de stof gevaren voor de gezondheid oplevert, zoals gedocumenteerd bij een aantal slachtoffers bij wie de stof met name in combinatie met andere stoffen is aangetroffen, en hij wat verschijningsvorm en effecten betreft sterk op amfetamine lijkt hoewel gebruikers zich mogelijk niet bewust zijn van de inname van de deze stof. Deze risico's alsmede de beperkte medische waarde of gebruik van 4-methylamfetamine rechtvaardigen het besluit de stof in de Unie aan controlemaatregelen te onderwerpen.
- (11) Aangezien tien lidstaten 4-methylamfetamine al controleren, kan de uitoefening van controle in de hele Unie ertoe bijdragen problemen in grensoverschrijdende rechtshandhaving en justitiële samenwerking te vermijden.
- (12) Controlemaatregelen in heel de Unie kunnen helpen voorkomen dat 4-methylamfetamine zich op de markten van illegale drugs ontwikkelt als alternatief voor amfetamine,

HEEFT HET VOLGENDE BESLUIT VASTGESTELD:

*Artikel 1*

De nieuwe psychoactieve stof 4-methylamfetamine wordt hierbij aan controlemaatregelen onderworpen.

*Artikel 2*

De lidstaten nemen uiterlijk één jaar na de datum van bekendmaking van dit besluit overeenkomstig hun nationale wetgeving de noodzakelijke maatregelen om 4-methylamfetamine te onderwerpen aan de controlemaatregelen en strafrechtelijke sancties waarin is voorzien door de wetgeving van de lidstaten ingevolge hun verplichtingen uit hoofde van het VN-Verdrag van 1971 inzake psychotrope stoffen.

*Artikel 3*

Dit besluit treedt in werking op de dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Gedaan te Brussel,

*Voor de Raad*  
*De voorzitter*