

**TARKISTUKSET 001-022**

esittäjä(t): Kansalaisvapauksien sekä oikeus- ja sisäasioiden valiokunta

**Mietintö**

**Michał Boni**

**A8-0359/2016**

Uusia psykoaktiivisia aineita koskeva tiedonvaihto, varhaisvaroitusjärjestelmä ja riskinarviointimenettely

Ehdotus asetukseksi (COM(2016)0547 – C8-0351/2016 – 2016/0261(COD))

---

**Tarkistus 1**

**Ehdotus asetukseksi**

**Johdanto-osan 1 kappale**

*Komission teksti*

(1) *Uudet psykoaktiiviset aineet* voivat aiheuttaa vakavia rajatylittäviä terveysuhkia, *joiden vuoksi* on tarpeen tehostaa näiden *uhkien seurantaa* ja *torjuntaa sekä varhaista varoittamista niistä*.

*Tarkistus*

(1) *Uusilla psykoaktiivisilla aineilla voi olla lukuisia kaupallisia ja teollisia käyttötapoja ja tieteellisiä käyttötapoja, ja ne* voivat *etenkin monimuotoisuutensa ja nopean ilmestymisvauhtinsa perusteella* aiheuttaa vakavia rajatylittäviä terveysuhkia. *Näiden uusien tuotteiden markkinoiden nopea kasvu on jatkossakin haasteellista, joten* on tarpeen tehostaa *seuranta- ja varhaisvaroitusjärjestelmiä ja arvioida* näiden *tuotteiden terveys- ja turvallisuusriskejä ja sosiaalisia riskejä, jotta voidaan kehittää reagoitintapoja, kuten riskinvähentämisen toimenpiteitä, näiden uhkien torjumiseksi*.

## Tarkistus 2

### Ehdotus asetukseksi Johdanto-osan 2 a kappale (uusi)

*Komission teksti*

*Tarkistus*

**(2 a) Tässä asetuksessa olisi otettava huomioon, että haavoittuvassa asemassa olevat ryhmät ja etenkin nuoret ovat erityisen alttiita uusista psykoaktiivisista aineista aiheutuville kansanterveyttä ja turvallisuutta koskeville riskeille ja sosiaalisille riskeille.**

## Tarkistus 3

### Ehdotus asetukseksi Johdanto-osan 3 kappale

*Komission teksti*

*Tarkistus*

(3) Sellaisiin uusiin psykoaktiivisiin aineisiin, jotka aiheuttavat terveydellisiä ja sosiaalisia riskejä koko unionissa, olisi puututtava unionin tasolla. Tätä asetusta olisi sen vuoksi luettava yhdessä neuvoston puitepäätöksen 2004/757/YOS<sup>5</sup> kanssa[, sellaisena kuin se on muutettuna direktiivillä (EU).../...], koska molempien säädösten tarkoituksena on korvata neuvoston päätöksellä 2005/387/YOS perustettu mekanismi.

(3) Sellaisiin uusiin psykoaktiivisiin aineisiin, jotka aiheuttavat terveydellisiä, **turvallisuutta koskevia** ja sosiaalisia riskejä koko unionissa, olisi puututtava unionin tasolla. Tätä asetusta olisi sen vuoksi luettava yhdessä neuvoston puitepäätöksen 2004/757/YOS<sup>5</sup> kanssa[, sellaisena kuin se on muutettuna direktiivillä (EU).../...], koska molempien säädösten tarkoituksena on korvata neuvoston päätöksellä 2005/387/YOS perustettu mekanismi.

---

<sup>5</sup> Neuvoston puitepäätös 2004/757/YOS, tehty 25 päivänä lokakuuta 2004, laittoman huumausainekaupan rikostunnusmerkistöjä ja seuraamuksia koskevien vähimmäissääntöjen vahvistamisesta (EUVL L 335, 11.11.2004, s. 8).

---

<sup>5</sup> Neuvoston puitepäätös 2004/757/YOS, tehty 25 päivänä lokakuuta 2004, laittoman huumausainekaupan rikostunnusmerkistöjä ja seuraamuksia koskevien vähimmäissääntöjen vahvistamisesta (EUVL L 335, 11.11.2004, s. 8).

## Tarkistus 4

### Ehdotus asetukseksi Johdanto-osan 5 kappale

#### *Komission teksti*

(5) Uusia psykoaktiivisia aineita koskevien unionin toimien olisi perustuttava tieteelliseen näyttöön.

#### *Tarkistus*

(5) Uusia psykoaktiivisia aineita koskevien unionin toimien olisi perustuttava tieteelliseen näyttöön ***tai riittäviin tietoihin riskeistä, joita uudet psykoaktiiviset aineet aiheuttavat. Koska uudet psykoaktiiviset aineet saattavat joissain tapauksissa olla ainakin aluksi niin uusia, että kansanterveyttä koskevista riskeistä on vain hyvin vähän tieteelliseen tutkimukseen perustuvaa näyttöä, unionin tasolla on tarpeen ottaa käyttöön nopeita riskinarviointimenettelyjä.***

## Tarkistus 5

### Ehdotus asetukseksi Johdanto-osan 7 kappale

#### *Komission teksti*

(7) Uudesta psykoaktiivisesta aineesta ei pitäisi laatia riskinarviointia, jos kyseistä ainetta arvioidaan kansainvälisen lain nojalla ***tai*** jos kyseessä on ihmisille tai eläimille tarkoitettun lääkkeen vaikuttava aine.

#### *Tarkistus*

(7) Uudesta psykoaktiivisesta aineesta ei pitäisi laatia riskinarviointia, jos kyseistä ainetta arvioidaan kansainvälisen lain nojalla, ***paitsi jos unionin tasolla on käytössä riittävästi tietoja, joiden perusteella riskinarviointiraportille olisi tarvetta. Uudesta psykoaktiivisesta aineesta ei pitäisi laatia riskinarviointia,*** jos kyseessä on ihmisille tai eläimille tarkoitettun lääkkeen vaikuttava aine.

#### *Perustelu*

*Vaikka ainetta arvioitaisiin kansainvälisen lain nojalla, voi olla tapauksia, joissa EU:ssa on erityisolosuhteita ja aine, jonka ei oleteta olevan vaarallinen kansainvälisellä tasolla, voisi aiheuttaa vakavia uhkia EU:ssa. Tämän vuoksi olisi oltava mahdollista laatia riskinarviointiraportti, jos on olemassa tietoja, jotka viittaavat tällaiseen tilanteeseen. Samaa ajattelutapaa sovellettiin parlamentin vuonna 2014 hyväksymässä kannassa uusia psykoaktiivisia aineita koskevaan asetukseen.*

## Tarkistus 6

### Ehdotus asetukseksi

#### 1 artikla – 1 kohta – 2 alakohta

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 artikla – 2 kohta – 2 alakohta

#### *Komission teksti*

(2) Poistetaan 5 artiklan 2 kohdan toinen  
**ja kolmas** alakohta.

#### *Tarkistus*

(2) Poistetaan 5 artiklan 2 kohdan toinen  
alakohta.

#### *Perustelu*

*Asetuksen (EY) N:o 1920/2006 5 artiklan 2 kohdan kolmannessa alakohdassa käsitellään olemassa olevien psykoaktiivisten aineiden käytön uusia suuntauksia, joten alakohta olisi säilytettävä.*

## Tarkistus 7

### Ehdotus asetukseksi

#### 1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 a artikla – 1 kohta

#### *Komission teksti*

Jokaisen jäsenvaltion on varmistettava, että sen Reitoxin kansallinen yhteyspiste ja Europolin kansallinen yksikkö toimittavat ajallaan ja ilman aiheetonta viivytystä seurantakeskukselle ja Europolille käytettävissä olevat tiedot uusista psykoaktiivisista aineista. Tietojen on liityttävä näiden aineiden havaitsemiseen ja tunnistamiseen, käyttöön ja käyttötapoihin, mahdollisiin ja todettuihin riskeihin, valmistukseen, uuttamiseen, jakeluun, kauppaan sekä kaupalliseen, lääketieteelliseen ja tieteelliseen käyttöön.

#### *Tarkistus*

Jokaisen jäsenvaltion on varmistettava, että sen Reitoxin kansallinen yhteyspiste ja Europolin kansallinen yksikkö toimittavat ajallaan ja ilman aiheetonta viivytystä seurantakeskukselle ja Europolille käytettävissä olevat tiedot uusista psykoaktiivisista aineista. Tietojen on liityttävä näiden aineiden havaitsemiseen ja tunnistamiseen, käyttöön ja käyttötapoihin, mahdollisiin ja todettuihin riskeihin, valmistukseen, uuttamiseen, jakeluun **ja jakelukanaviin**, kauppaan **ja salakuljetukseen** sekä kaupalliseen, lääketieteelliseen ja tieteelliseen käyttöön.

## Tarkistus 8

### Ehdotus asetukseksi

#### 1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 a artikla – 2 kohta

*Komission teksti*

Seurantakeskus kerää, analysoi, arvioi ja välittää nämä tiedot yhteistyössä Europolin kanssa ajallaan jäsenvaltioille, jotta jäsenvaltiot saavat kaikki tarvittavat tiedot varhaisena varoituksena ja jotta seurantakeskus voi laatia 5 b artiklan mukaisesti alustavan raportin tai yhdistetyn alustavan raportin.

**Tarkistus 9**

**Ehdotus asetukseksi**

**1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta**

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 b artikla – 1 kohta

*Komission teksti*

1. Jos seurantakeskus, komissio tai neuvosto jäsenvaltioiden yksinkertaisella enemmistöllä katsoo, että 5 a artiklan perusteella yhdessä tai useammassa jäsenvaltiossa kerätyt ja jaetut tiedot jostakin uudesta psykoaktiivisesta aineesta antavat aiheita epäillä, että kyseinen uusi psykoaktiivinen aine voi aiheuttaa terveydellisiä tai sosiaalisia riskejä unionin tasolla, seurantakeskus laatii uudesta psykoaktiivisesta aineesta alustavan raportin.

**Tarkistus 10**

**Ehdotus asetukseksi**

**1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta**

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 b artikla – 2 kohta – a alakohta

*Komission teksti*

a) ensimmäiset tiedot uuteen psykoaktiiviseen aineeseen liittyvien terveydellisten **ja** sosiaalisten **riskien** luonteesta tai laajuudesta;

*Tarkistus*

Seurantakeskus kerää, analysoi, arvioi ja välittää nämä tiedot yhteistyössä Europolin kanssa ajallaan jäsenvaltioille **ja komissiolle**, jotta jäsenvaltiot **ja komissio** saavat kaikki tarvittavat tiedot varhaisena varoituksena ja jotta seurantakeskus voi laatia 5 b artiklan mukaisesti alustavan raportin tai yhdistetyn alustavan raportin.

*Tarkistus*

1. Jos seurantakeskus, komissio tai neuvosto jäsenvaltioiden yksinkertaisella enemmistöllä katsoo, että 5 a artiklan perusteella yhdessä tai useammassa jäsenvaltiossa kerätyt ja jaetut tiedot jostakin uudesta psykoaktiivisesta aineesta antavat aiheita epäillä, että kyseinen uusi psykoaktiivinen aine voi aiheuttaa terveydellisiä, **turvallisuutta koskevia** tai sosiaalisia riskejä unionin tasolla, seurantakeskus laatii **ilman aiheetonta viivytystä** uudesta psykoaktiivisesta aineesta alustavan raportin.

*Tarkistus*

a) ensimmäiset tiedot uuteen psykoaktiiviseen aineeseen liittyvien terveydellisten, sosiaalisten **tai turvallisuusriskien** luonteesta tai laajuudesta;

## Tarkistus 11

### Ehdotus asetukseksi

#### 1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 b artikla – 2 kohta – d alakohta

#### *Komission teksti*

d) tiedot rikollisryhmien **osallistumista** uuden psykoaktiivisen aineen valmistukseen ja jakeluun;

#### *Tarkistus*

d) tiedot rikollisryhmien **osallistumisesta** uuden psykoaktiivisen aineen **kehittämiseen**, valmistukseen ja jakeluun;

## Tarkistus 12

### Ehdotus asetukseksi

#### 1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 b artikla – 5 kohta – johdantokappale

#### *Komission teksti*

5. Seurantakeskus pyytää Euroopan **lääkevirastolta** tietoja siitä, onko uusi psykoaktiivinen aine unionissa tai jossakin jäsenvaltiossa

#### *Tarkistus*

5. Seurantakeskus pyytää Euroopan **lääkevirastoa toimittamaan ilman aiheetonta viivytystä** tietoja siitä, onko uusi psykoaktiivinen aine unionissa tai jossakin jäsenvaltiossa

#### *Perustelu*

*Tässä mietinnössä tarkoituksena on muun muassa saada lyhennettyä ja tehostettua vaarallisten uusien psykoaktiivisten aineiden rajoittamista koskevia menettelyjä, ja näin ollen tiedot olisi toimitettava ilman aiheetonta viivytystä. 5 b artiklan 8 kohdan mukaan yhteistyötä koskevat yksityiskohdat sisällytetään seurantakeskuksen ja Euroopan lääkeviraston välisiin työjärjestelyihin.*

## Tarkistus 13

### Ehdotus asetukseksi

#### 1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 b artikla – 6 kohta

#### *Komission teksti*

6. Seurantakeskus pyytää Europolia toimittamaan tietoja rikollisryhmien osallistumisesta uuden psykoaktiivisen aineen valmistukseen **ja** jakeluun sekä

#### *Tarkistus*

6. Seurantakeskus pyytää Europolia toimittamaan **ilman aiheetonta viivytystä** tietoja rikollisryhmien osallistumisesta uuden psykoaktiivisen aineen

uuden psykoaktiivisen aineen mahdolliseen käyttöön.

valmistukseen, jakeluun *ja jakelukanaviin, kauppaan ja salakuljetukseen* sekä uuden psykoaktiivisen aineen mahdolliseen käyttöön *samoin kuin muita uutta psykoaktiivista ainetta koskevia olennaisia tietoja.*

#### Tarkistus 14

##### Ehdotus asetukseksi

##### 1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 b artikla – 7 kohta

##### *Komission teksti*

7. Seurantakeskus pyytää Euroopan kemikaalivirastoa ja Euroopan elintarvikevirastoa toimittamaan käytettävissään olevat tiedot uudesta psykoaktiivisesta aineesta.

##### *Tarkistus*

7. Seurantakeskus pyytää Euroopan kemikaalivirastoa, ***Euroopan tautienehkäisy- ja valvontakeskusta*** ja Euroopan elintarvikevirastoa toimittamaan käytettävissään olevat tiedot uudesta psykoaktiivisesta aineesta ***ilman aiheetonta viivytystä.***

#### Tarkistus 15

##### Ehdotus asetukseksi

##### 1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 b artikla – 9 kohta

##### *Komission teksti*

9. Seurantakeskus noudattaa sille ilmoitettujen tietojen käytölle asetettuja ehtoja, mukaan lukien tietoturvallisuutta *ja* liikesalaisuuden piiriin kuuluvien tietojen ***luottamuksellisuutta*** koskevia ehtoja.

##### *Tarkistus*

9. Seurantakeskus noudattaa sille ilmoitettujen tietojen käytölle asetettuja ehtoja, mukaan lukien ***asiakirjojen saatavuutta***, tietoturvallisuutta ***sekä luottamuksellisten tietojen, muun muassa arkaluonteisten tai*** liikesalaisuuden piiriin kuuluvien tietojen, ***suojaamista*** koskevia ehtoja.

##### *Perustelu*

*Tarkistuksessa noudatetaan parlamentin vuonna 2014 hyväksymää kantaa uusia psykoaktiivisia aineita koskevaan asetukseen.*

## Tarkistus 16

### Ehdotus asetukseksi

#### 1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 b artikla – 11 kohta

#### *Komission teksti*

11. Jos seurantakeskus kerää tietoja useista uusista psykoaktiivisista aineista, **joilla on samantapainen kemiallinen rakenne**, se toimittaa komissiolle ja neuvostolle alustavan raportin kustakin aineesta tai useita uusia psykoaktiivisia aineita koskevan yhdistetyn raportin edellyttäen, että kunkin uuden psykoaktiivisen aineen ominaisuudet on selvästi yksilöity, kuuden viikon kuluessa alustavan raportin käynnistämistä.

#### *Tarkistus*

11. Jos seurantakeskus kerää tietoja useista uusista psykoaktiivisista aineista, **joiden kemiallista rakennetta se pitää samantapaisena**, se toimittaa komissiolle ja neuvostolle alustavan raportin kustakin aineesta tai useita uusia psykoaktiivisia aineita koskevan yhdistetyn raportin edellyttäen, että kunkin uuden psykoaktiivisen aineen ominaisuudet on selvästi yksilöity, kuuden viikon kuluessa alustavan raportin käynnistämistä.

#### *Perustelu*

*Kohta on myönteinen lisäys asetukseen, koska näin EMCDDA voi tehdä kerralla enemmän. Uusien psykoaktiivisten aineiden kemiallisten rakenteiden samantapaisuus on toisinaan kuitenkin hankalasti määritettävissä, joten EMCDDA:n olisi määritettävä, voidaanko aineita pitää niin samantapaisina, että niitä voidaan käsitellä yhdistetyssä raportissa.*

## Tarkistus 17

### Ehdotus asetukseksi

#### 1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 c artikla – 2 kohta

#### *Komission teksti*

2. Komissio voi kahden viikon kuluessa 5 b artiklan 11 kohdassa tarkoitetun yhdistetyn alustavan raportin vastaanottamisesta pyytää seurantakeskusta arvioimaan useiden kemialliselta rakenteeltaan samantapaisten uusien psykoaktiivisten aineiden potentiaaliset riskit ja laatimaan yhdistetyn riskinarviointiraportin. Yhdistetyn riskinarvioinnin suorittaa **seurantakeskuksen** tiedekomitea.

#### *Tarkistus*

2. Komissio voi kahden viikon kuluessa 5 b artiklan 11 kohdassa tarkoitetun yhdistetyn alustavan raportin vastaanottamisesta pyytää seurantakeskusta arvioimaan useiden kemialliselta rakenteeltaan samantapaisten uusien psykoaktiivisten aineiden potentiaaliset riskit ja laatimaan yhdistetyn riskinarviointiraportin. Yhdistetyn riskinarvioinnin suorittaa tiedekomitea.

*Perustelu*

*Tarkistuksessa noudatetaan 5 c artiklan 2 kohdan logiikkaa.*

**Tarkistus 18**

**Ehdotus asetukseksi**

**1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta**

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 c artikla – 3 kohta – c alakohta

*Komission teksti*

c) analyysi uuteen psykoaktiiviseen aineeseen liittyvistä terveysriskeistä, erityisesti sen välittömästä ja kroonisesta myrkyllisyydestä, väärinkäyttöriskistä, riippuvuutta aiheuttavista ominaisuuksista sekä sen käytön aiheuttamista fyysisistä, henkisistä ja käyttäytymiseen kohdistuvista vaikutuksista;

*Tarkistus*

c) analyysi uuteen psykoaktiiviseen aineeseen liittyvistä terveysriskeistä, erityisesti sen välittömästä ja kroonisesta myrkyllisyydestä, väärinkäyttöriskistä, riippuvuutta aiheuttavista ominaisuuksista sekä sen käytön aiheuttamista fyysisistä, henkisistä ja käyttäytymiseen kohdistuvista vaikutuksista, ***mukaan luettuina tiedot käyttöön muiden aineiden kanssa liittyvistä kontraindikaatioista, jos niitä on saatavilla;***

*Perustelu*

*Tarkistuksessa noudatetaan parlamentin vuonna 2014 hyväksymää kantaa uusia psykoaktiivisia aineita koskevaan asetukseen.*

**Tarkistus 19**

**Ehdotus asetukseksi**

**1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta**

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 c artikla – 3 kohta – d alakohta

*Komission teksti*

d) analyysi uuteen psykoaktiiviseen aineeseen liittyvistä sosiaalisista riskeistä, etenkin sen vaikutus sosiaaliseen toimintaan, yleiseen järjestykseen ja rikollisuuteen sekä rikollisryhmien osallistumisesta uuden psykoaktiivisen aineen valmistukseen ***ja*** jakeluun;

*Tarkistus*

d) analyysi uuteen psykoaktiiviseen aineeseen liittyvistä sosiaalisista riskeistä, etenkin sen vaikutus sosiaaliseen toimintaan, yleiseen järjestykseen ja rikollisuuteen sekä rikollisryhmien osallistumisesta uuden psykoaktiivisen aineen ***kehittämiseen,*** valmistukseen, jakeluun ***ja jakelukanaviin, kauppaan ja salakuljetukseen;***

## Tarkistus 20

### Ehdotus asetukseksi

#### 1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 c artikla – 4 kohta – 1 alakohta

#### *Komission teksti*

Tiedekomitea arvioi uuden psykoaktiivisen aineen tai uusien psykoaktiivisten aineiden ryhmän aiheuttamat riskit. Johtaja voi tiedekomitean puheenjohtajan neuvosta laajentaa komiteaa tarpeen mukaan lisäämällä siihen sellaisia tieteenaloja edustavia asiantuntijoita, joilla on merkitystä uuden psykoaktiivisen aineen aiheuttamien riskien tasapuolisen arvioinnin varmistamiseksi. Johtaja nimeää nämä asiantuntijat asiantuntijaluettelon perusteella. Hallintoneuvosto hyväksyy tämän asiantuntijaluettelon kolmeksi vuodeksi kerrallaan.

#### *Tarkistus*

Tiedekomitea arvioi uuden psykoaktiivisen aineen tai uusien psykoaktiivisten aineiden ryhmän aiheuttamat riskit. Johtaja voi tiedekomitean puheenjohtajan neuvosta laajentaa komiteaa tarpeen mukaan lisäämällä siihen sellaisia tieteenaloja edustavia asiantuntijoita, joilla on merkitystä uuden psykoaktiivisen aineen aiheuttamien riskien tasapuolisen arvioinnin varmistamiseksi, ***muun muassa riippuvuuteen erikoistuneen psykologin.*** Johtaja nimeää nämä asiantuntijat asiantuntijaluettelon perusteella. Hallintoneuvosto hyväksyy tämän asiantuntijaluettelon kolmeksi vuodeksi kerrallaan.

#### *Perustelu*

*Tarkistuksessa noudatetaan parlamentin vuonna 2014 hyväksymää kantaa uusia psykoaktiivisia aineita koskevaan asetukseen.*

## Tarkistus 21

### Ehdotus asetukseksi

#### 1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 d artikla – 1 kohta

#### *Komission teksti*

1. Riskinarviointia ei tehdä, jos kyseisen uuden psykoaktiivisen aineen arviointi Yhdistyneiden kansakuntien järjestelmässä on edennyt pitkälle, eli kun Maailman terveysjärjestön huumeriippuvuutta tutkiva asiantuntijakomitea on julkaissut kriittisen katsauksensa kirjallisine suosituksineen, paitsi jos on ***olemassa merkittävää uutta tai unionin kannalta erityisen***

#### *Tarkistus*

1. Riskinarviointia ei tehdä, jos kyseisen uuden psykoaktiivisen aineen arviointi Yhdistyneiden kansakuntien järjestelmässä on edennyt pitkälle, eli kun Maailman terveysjärjestön huumeriippuvuutta tutkiva asiantuntijakomitea on julkaissut kriittisen katsauksensa kirjallisine suosituksineen, paitsi jos ***saatavilla on riittäviä tietoja, jotka viittaavat siihen, että tarvitaan***

***merkityksellistä tietoa, jota Yhdistyneiden kansakuntien järjestelmässä ei ole otettu huomioon.***

***unionin tason riskinarviointiraporttia, ja syyt sen laatimiseen esitetään alustavassa raportissa.***

*Perustelu*

*Tarkistuksessa noudatetaan parlamentin vuonna 2014 hyväksymää kantaa uusia psykoaktiivisia aineita koskevaan asetukseen.*

**Tarkistus 22**

**Ehdotus asetukseksi**

**1 artikla – 1 kohta – 3 alakohta**

Asetus (EY) N:o 1920/2006

5 d artikla – 2 kohta

*Komission teksti*

2. Riskinarviointia ei tehdä, jos kyseinen uusi psykoaktiivinen aine on arvioitu Yhdistyneiden kansakuntien järjestelmässä, mutta on päätetty, että sitä ei luokitella vuonna 1961 tehdyn huumausaineyleissopimuksen, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, tai vuonna 1971 tehdyn psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen nojalla, paitsi jos on ***olemassa merkittävää uutta tai unionin kannalta erityisen merkityksellistä tietoa.***

*Tarkistus*

2. Riskinarviointia ei tehdä, jos kyseinen uusi psykoaktiivinen aine on arvioitu Yhdistyneiden kansakuntien järjestelmässä, mutta on päätetty, että sitä ei luokitella vuonna 1961 tehdyn huumausaineyleissopimuksen, sellaisena kuin se on muutettuna vuoden 1972 pöytäkirjalla, tai vuonna 1971 tehdyn psykotrooppisia aineita koskevan yleissopimuksen nojalla, paitsi jos ***saatavilla on riittäviä tietoja, jotka viittaavat siihen, että tarvitaan unionin tason riskinarviointiraporttia, ja syyt sen laatimiseen esitetään alustavassa raportissa.***

*Perustelu*

*Vaikka ainetta arvioitaisiin kansainvälisen lain nojalla, voi olla tapauksia, joissa EU:ssa on erityisolosuhteita ja aine, jonka ei oleteta olevan vaarallinen kansainvälisellä tasolla, voisi aiheuttaa vakavia uhkia EU:ssa. Tämän vuoksi olisi oltava mahdollista laatia riskinarviointiraportti, jos on olemassa tietoja, jotka viittaavat tällaiseen tilanteeseen. Samaa ajattelutapaa sovellettiin parlamentin vuonna 2014 hyväksymässä kannassa uusia psykoaktiivisia aineita koskevaan asetukseen.*