

Decyzja zmieniająca wykaz substancji sklasyfikowanych jako środki odurzające

Dyrektor generalny francuskiej Krajowej Agencji ds. Bezpieczeństwa Leków i Produktów Zdrowotnych (Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé),

zgodnie z kodeksem zdrowia publicznego, w szczególności art. L.5132-1, L.5132-7, L.5132-8, L.5432-1, L.5432-2, R.5132-88 i nast.,

zgodnie z rozporządzeniem z dnia 22 lutego 1990 r., ze zmianami, ustanawiającym wykaz substancji psychotropowych,

zgodnie z notyfikacją dokonaną zgodnie z dyrektywą (UE) 2015/1535 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 9 września 2015 r. ustanawiająca procedurę udzielania informacji w dziedzinie przepisów technicznych oraz zasad dotyczących usług społeczeństwa informacyjnego,

uwzględniając farmakologiczne i toksykologiczne skutki muscymolu i jego prekursora, kwasu ibotenowego,

uwzględniając przypadki poważnych zatruć zgłoszone do francuskiej sieci ośrodków oceny i informacji ds. uzależnienia od narkotyków (CEIP-A) oraz francuskiej sieci ośrodków kontroli zatruć (CAP-TV) w następstwie spożycia tych substancji, które mogą wymagać natychmiastowej pomocy medycznej, wysokie ryzyko potencjalnie śmiertelnego przypadkowego przedawkowania oraz ryzyko nadużywania tych substancji,

uwzględniając, że w świetle tych zagrożeń i dostępności tych substancji na terytorium kraju konieczne jest, w interesie zdrowia publicznego, ich niezwłoczne sklasyfikowanie,

niniejszym podejmuje decyzję:

Artykuł 1. – Wykaz, o którym mowa w art. L. 5132-7 kodeksu zdrowia publicznego, sporządza się zgodnie z załącznikami do ww. rozporządzenia z dnia 22 lutego 1990 r., z zastrzeżeniem zmian wprowadzonych niniejszą decyzją.

Artykuł 2. – Do części trzeciej załącznika do wyżej wymienionego rozporządzenia z dnia 22 lutego 1990 r. ustanawiającego wykaz substancji psychotropowych dodaje się następujące substancje:

- kwas ibotenowy,
- muscymol.

Artykuł 3. – Niniejsza decyzja wchodzi w życie osiem dni po jej opublikowaniu na stronie internetowej Krajowej Agencji ds. Bezpieczeństwa Leków i Produktów Lekowych.