

Σχετικά με την Φαρμακευτική Κάνναβη

Με το άρθρο 1 του ν. 4523/1018 (ΦΕΚ Α' 41) τροποποιήθηκε για πρώτη φορά ο νόμος 4139/2013 (ΦΕΚ Α'74) «Περί Ναρκωτικών» εισάγοντας την έγκριση, ενιαία, της παραγωγής, κατοχής, μεταφοράς, αποθήκευσης, προμήθειας των πρώτων υλών και των ουσιών των ποικιλιών κάνναβης του είδους Cannabis Sativa L περιεκτικότητας σε τετραϋδροκανναβινόλη (THC) άνω του 0,2%, καθώς και η εγκατάσταση και λειτουργία μεταποιητικής μονάδας επεξεργασίας και παραγωγής τελικών προϊόντων φαρμακευτικής κάνναβης με σκοπό είτε την απευθείας διάθεση σε φαρμακεία, φαρμακαποθήκες, θεραπευτήρια, ιδιωτικές κλινικές, δημόσια νοσοκομεία, υπό τον έλεγχο του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (Ε.Ο.Φ.) είτε την εξαγωγή τους, αποκλειστικά για ιατρικούς σκοπούς.

Έκτοτε, με μία σειρά τροποποιήσεων ο Ν. 4139/2013 (ΦΕΚ Α'74) κατέληξε στην ισχύουσα μορφή του, όπου στα **άρθρα 2Α ως 2ΙΖ**, έχουν εξειδικευτεί οι διατάξεις για τις προϋποθέσεις για την καλλιέργεια της κάνναβης για φαρμακευτικούς σκοπούς, την εγκατάστασης της μονάδας παραγωγής τελικών προϊόντων φαρμακευτικής κάνναβης και για την κυκλοφορία των τελευταίων εγχωρίως αλλά και για την εξαγωγή τους.

Μεγαλύτερη εξειδίκευση για τα παραπάνω θέματα περιέχεται σε μία σειρά από Υπουργικές Αποφάσεις όπως:

Δ3(γ) 40642/2024 (ΦΕΚ Β'4581) «Όροι και προϋποθέσεις για την παραγωγή, κυκλοφορία και εξαγωγή τελικών προϊόντων φαρμακευτικής κάνναβης»,

Αριθμ. 27462/2022 (ΦΕΚ Β'1151) «Όροι και προϋποθέσεις για την καλλιέργεια και επεξεργασία της φαρμακευτικής κάνναβης, βάσει του άρθρου 18 του ν. 4801/2021 (Α' 83).»,

Αριθμ. 97673/2023 (ΦΕΚ Β'6227) Τροποποίηση της υπ' αρ. 27462/15.3.2022 απόφασης των Υπουργών Οικονομικών, Ανάπτυξης και Επενδύσεων, Υγείας, Περιβάλλοντος και Ενέργειας, Προστασίας του Πολίτη, Δικαιοσύνης, Εσωτερικών, Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων «Όροι και προϋποθέσεις για την καλλιέργεια και επεξεργασία της φαρμακευτικής κάνναβης, βάσει του άρθρου 18 του ν. 4801/2021 (Α' 83)»(Β' 1151),