



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
Δ/ΝΣΗ ΥΠΗΡΕΣΙΑΣ ΣΥΝΤΟΝΙΣΜΟΥ
ΓΡΑΦΕΙΟ ΝΟΜΙΚΩΝ ΚΑΙ ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΕΥΤΙΚΩΝ ΘΕΜΑΤΩΝ

Ταχ. Δ/ση : Αριστοτέλους 17
Τ.Κ. : 104 33 Αθήνα
Τηλέφωνο : 2132161426
2132161433
2132161428
2132161429
E-mail : tke@moh.gov.gr

ΕΠΕΙΓΟΝ

Αθήνα, 21-5-2026

Αρ. Πρωτ.: 13800

ΠΡΟΣ: ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ

Δ/ση Κοινοβουλευτικού
Ελέγχου
Τμήμα: Ερωτήσεων

ΘΕΜΑ: Απάντηση σε ερώτηση Βουλευτών

Σε απάντηση της με αρ. **4009/19-3-2026** ερώτησης, που κατατέθηκε στη Βουλή των Ελλήνων από τους Βουλευτές κ.κ. Α. Χαρίτση, Α. Αναγνωστοπούλου, Ε. Αχτσιόγλου, Θ. Δρίτσας, Ζεμπέκ Χουσεΐν, Θ. Πέρκα, Δ. Τζανακόπουλο, Μ. Τζούφη, Φερχάτ Οζγκιούρ και Θ. Φωτίου, με θέμα «*Η κυβερνητική πολιτική στο τομέα της βιομηχανικής και φαρμακευτικής κάνναβης είναι καταστροφική για τους ασθενείς, τους αγρότες, τις επιχειρήσεις του κλάδου*», σας γνωρίζουμε τα ακόλουθα:

Για την φαρμακευτική κάνναβη

Η νομοθεσία που αφορά στη φαρμακευτική κάνναβη προκύπτει από τα άρθρα 2Α-2ΙΖ του νόμου 4139/2013 (ΦΕΚ Α'74) «*περί ναρκωτικών*», όπως τροποποιημένος ισχύει και ορίζει τους όρους χορήγησης άδειας ίδρυσης και λειτουργίας των μονάδων καλλιέργειας φαρμακευτικής κάνναβης και παραγωγής προϊόντων φαρμακευτικής κάνναβης.

Επιπροσθέτως η αρ. Δ3(γ) 40624/6-8-2024 (ΦΕΚ Β' 4581) «*όροι και προϋποθέσεις για την παραγωγή, κυκλοφορία και εξαγωγή τελικών προϊόντων φαρμακευτικής κάνναβης*» εξειδικεύει περαιτέρω σχετικά άρθρα του νόμου.

Ο ΕΟΦ είναι αρμόδιος για την χορήγηση των ακόλουθων αδειών:

Άδεια δυνατότητας παραγωγής στις εταιρίες που αιτούνται την παραγωγή τελικών προϊόντων φαρμακευτικής κάνναβης.

Ειδική έγκρισης κυκλοφορίας για τελικά προϊόντα φαρμακευτικής κάνναβης για χρήση στην εγχώρια αγορά.

Για τις συγκεκριμένες άδειες, ο ΕΟΦ ορίζει τον τρόπο διάθεσης των εν λόγω σκευασμάτων, ο οποίος είναι «*ΧΟΡΗΓΕΙΤΑΙ ΜΕ ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΕΝΗ ΙΑΤΡΙΚΗ ΣΥΝΤΑΓΗ*»

ΤΟΥ ΠΙΝΑΚΑ Δ" ΤΟΥ Ν.3459/2006 ΠΕΡΙ ΝΑΡΚΩΤΙΚΩΝ ΑΠΟ ΕΙΔΙΚΟ ΙΑΤΡΟ ΚΑΙ ΠΑΡΑΚΟΛΟΥΘΗΣΗ ΚΑΤΑ ΤΗ ΔΙΑΡΚΕΙΑ ΤΗΣ ΑΓΩΓΗΣ».

Άδεια παραγωγής αποκλειστικά για εξαγωγή για τελικά προϊόντα φαρμακευτικής κάνναβης που πρόκειται να εξαχθούν.

Η χορήγηση όλων των προηγούμενων αδειών, χορηγείται κατόπιν σχετικού αιτήματος του ενδιαφερόμενου. Ο χρόνος υποβολής της αίτησης και το είδος του προϊόντος (δηλ. αν πρόκειται για την εγχώρια αγορά ή για εξαγωγή) εναπόκειται στην διακριτική ευχέρεια του αιτούντος.

Η αξιολόγηση των αιτήσεων για την χορήγηση των παραπάνω αδειών γίνεται από τον ΕΟΦ μέσω Ειδικής Επιστημονικής Επιτροπής.

Μέχρι σήμερα, ο ΕΟΦ έχει εκδώσει:

4 άδειες δυνατότητας παραγωγής σε 4 εταιρίες (Tikun Olam, Grecan, Anthera, Curity Pharmaceuticals)

18 άδειες παραγωγής αποκλειστικά για εξαγωγή για προϊόντα 4 εταιριών [14 Tikun Olam, 1Grecan, 1 Anthera, 2 Curity Pharmaceuticals]

18 ειδικές εγκρίσεις κυκλοφορίας για προϊόντα μίας εταιρίας (Tikun Olam).

Επιπροσθέτως, ο ΕΟΦ παρέλαβε στο πρωτόκολλο του στις 20-2-2026 αιτήσεις για ειδική έγκριση κυκλοφορίας 2 προϊόντων εταιρίας Curity Pharmaceuticals. Οι εν λόγω φάκελοι είναι υπό αξιολόγηση.

Όσον αφορά στα συμπληρώματα διατροφής ορισμένες παρατηρήσεις/διευκρινίσεις επί των τεθέντων ζητημάτων

- Το όριο 0,2% (και πλέον 0,3%) στην ΕΕ θεσπίστηκε στο πλαίσιο της Κοινής Αγροτικής Πολιτικής (ΚΑΠ), αφορά το συγκομιζόμενο προϊόν και σε καμία περίπτωση δεν αποτελεί όριο δημόσιας υγείας για ανθρώπινη κατανάλωση και ούτε όριο ένταξης στις ναρκωτικές ουσίες.

- Το όριο που αναφέρεται στην ΥΑ Δ3(α)20492/2022, ΦΕΚ 2712/Β'/01-06-2022 αφορά στο όριο ποσοτικοποίησης της αναλυτικής μεθόδου και όχι στο όριο της επιτρεπόμενης THC, το οποίο πράγματι επί της ουσίας πρέπει να είναι μηδενικό.

- Η ένταξη των κανναβινοειδών στο κατάλογο των Νέων Τροφίμων δεν αποτέλεσε αφορμή για την έκδοση της σχετικής διευκρινιστικής εγκυκλίου του ΕΟΦ, ούτε σχετίζεται χρονικά, όπως αναφέρεται.

- Η κατάταξη των κανναβινοειδών στα Νέα Τρόφιμα δεν συνεπάγεται και αποδοχή της κατανάλωσης τους ως τρόφιμα, καθώς, σύμφωνα με την κείμενη νομοθεσία, αποτελεί προϋπόθεση η έγκρισή τους η οποία έως σήμερα εκκρεμεί. Τα εκχυλίσματα κάνναβης και τα κανναβινοειδή θεωρούνται novel foods και απαιτούν

προηγούμενη έγκριση σε επίπεδο ΕΕ. Η μη διάθεσή τους δεν αποτελεί εθνικό περιορισμό αλλά συνέπεια του ενωσιακού πλαισίου.

- Ο Κανονισμός (ΕΕ) 2022/1393 αφορά αποκλειστικά τα όρια επιμόλυνσης σε τρόφιμα (π.χ. σπόρους, έλαιο) και δεν ρυθμίζει τη χρήση κανναβινοειδών ως συστατικών σε τρόφιμα ή συμπληρώματα. Η ερώτηση εξισώνει την επιμόλυνση με τη σκόπιμη προσθήκη ή παρουσία κανναβινοειδών (intended use), κάτι που είναι επιστημονικά και κανονιστικά εσφαλμένο.

- Στην διατύπωση του ερωτήματος παρατηρείται σύγχυση της έννοιας "τελικό προϊόν" με αποτέλεσμα να γίνονται συγκρίσεις που δεν ευσταθούν. Στον ανωτέρω κανονισμό η περιεκτικότητα αναφέρεται στο τρόφιμο αυτό καθ'αυτό (π.χ. 3 mg THC ανά Kg σπόρων κάνναβης). Στην ΥΑ Δ3(α)20492/2022, ΦΕΚ 2712/Β'/01-06-2022 ως τελικό προϊόν νοείται το συμπλήρωμα διατροφής. Ως εκ τούτου η οποιαδήποτε σύγκριση είναι άτοπη.

Η ερώτηση βασίζεται σε μη ορθές συγκρίσεις και σύγχυση βασικών εννοιών (τελικό προϊόν, επιμόλυνση, συστατικά), οδηγώντας σε εσφαλμένα συμπεράσματα ως προς τα συμπληρώματα διατροφής.

Σε ότι αφορά το ερώτημα 4, από 17/9/2025 εφαρμόζονται στο Σύστημα Ηλεκτρονικής Συνταγογράφησης στα σκευάσματα φαρμακευτικής κάνναβης φίλτρα περιορισμού της μέγιστης ανά μήνα συνταγογραφούμενης ποσότητας.

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ:

Βουλευτές κ.κ. Α. Χαρίτση, Α. Αναγνωστοπούλου, Ε. Αχτσιόγλου,
Θ. Δρίτσας, Ζεμπέκ Χουσεΐν, Θ. Πέρκα, Δ.
Τζανακόπουλο, Μ. Τζούφη, Φερχάτ Οζγκιούρ,
Θ. Φωτίου

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΕΣΩΤ. ΔΙΑΝΟΜΗ:

Γρ. Υπουργού
Γρ. Αναπλ. Υπουργού
Γρ. Νομικών και Κοινοβουλευτικών Θεμάτων

ΣΠΥΡΙΔΩΝ-ΑΔΩΝΙΣ ΓΕΩΡΓΙΑΔΗΣ