

25 Νοε. 2013



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
ΤΜΗΜΑ: ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΕΥΤΙΚΟΥ ΕΛΕΓΧΟΥ,
ΝΟΜΟΘΕΤΙΚΟΥ ΣΥΝΤΟΝΙΣΜΟΥ &
ΚΩΔΙΚΟΠΟΙΗΣΗΣ

Ταχ. Δ/ση : Αριστοτέλους 17
Τ.Κ. : 101 87 Αθήνα
Τηλέφωνο : 2132161429
Fax : 2105237254
Πληροφορίες :
E-mail : tke@yyka.gov.gr

ΕΠΕΙΓΟΝ

Αθήνα, 20/11/2013

Αρ. Πρωτ.: 85597

ΠΡΟΣ **ΒΟΥΛΗ ΤΩΝ ΕΛΛΗΝΩΝ**

Δ/ση Κοινοβουλευτικού
Ελέγχου
✓Τμήμα: Ερωτήσεων

ΘΕΜΑ: Απάντηση σε ερώτηση Βουλευτή

Απαντώντας στην με αρ. 1510/11-9-2013 ερώτηση, που κατατέθηκε στη Βουλή από το Βουλευτή κ. Γ. Ψαριανό, με θέμα «Νομιμοποίηση, χορήγηση και χρήση φαρμακευτικών σκευασμάτων από κάνναβη για θεραπευτικούς σκοπούς», σας γνωρίζουμε τα ακόλουθα:

Οι ουσίες που υπάγονται στα ναρκωτικά περιλαμβάνονται στους πίνακες Α', Β', Γ' και Δ', οι οποίοι αναφέρονται στην παρ. 2 του άρθρου 1 του Ν. 3459/2006 (Α' 103), όπως έχουν τροποποιηθεί με αποφάσεις που έχουν εκδοθεί κατ' εξουσιοδότηση της παρ. 3 του άρθρου 1 του Ν. 3459/2006.

Σύμφωνα με την παρ. 3 του άρθρου 1 «Ορισμός Ναρκωτικών» του Ν. 4139 (ΦΕΚ 74/τΑ/20-3-2013) «Νόμος περί εξαρτησιογόνων ουσιών και άλλες διατάξεις» στις παραπάνω ουσίες δεν περιλαμβάνονται τα ακατέργαστα συγκομιζόμενα προϊόντα που προκύπτουν από την καλλιέργεια ποικιλιών κάνναβης του είδους *Cannabis Sativa L* χαμηλής περιεκτικότητας σε τετραυδροκανναβινόλη (THC) και συγκεκριμένα μέχρι 0,2%, σύμφωνα με τις εκάστοτε ισχύουσες διατάξεις της νομοθεσίας της Ευρωπαϊκής Ένωσης.

Με κοινή απόφαση των Υπουργών Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και Δικαιοσύνης, Διαφάνειας και Ανθρωπίνων Δικαιωμάτων ορίζονται οι όροι και οι προϋποθέσεις καλλιέργειας των ποικιλιών κάνναβης του είδους *Cannabis Sativa L.*, οι έλεγχοι τήρησης των όρων και προϋποθέσεων και κάθε σχετικό θέμα.

Σύμφωνα με τις διατάξεις της παρ. 2, του άρθρου 2 του Ν. 4139/2013 περί εξαρτησιογόνων ουσιών, η παραγωγή, κατοχή, μεταφορά, αποθήκευση, επεξεργασία γενικά των πρώτων υλών και των έτοιμων προϊόντων που εισάγονται από το εξωτερικό, καθώς και η διακίνηση των ουσιών των φαρμακοτεχνικών προϊόντων και των ιδιοσκευασμάτων του Πίνακα Β' της παρ. 2 του άρθρου 1 του Ν. 3459/2006 (Α' 103), γίνεται μόνο από το Κρατικό Μονοπώλιο Ναρκωτικών, ύστερα από γνωμοδότηση της Επιτροπής Ναρκωτικών, με ευθύνη του ΕΟΦ, ο οποίος εκδίδει και τη σχετική άδεια.

Επίσης, σύμφωνα με τις διατάξεις του εδαφίου ε' της παρ. 3 του άρθρου 7 του Ν. 1965/1991 «Τροποποίηση και συμπλήρωση των κείμενων διατάξεων του Εθνικού Οργανισμού Φαρμάκων (ΕΟΦ) και άλλες διατάξεις» (ΦΕΚ 146/Α/1991), σκοπός του Ινστιτούτου Φαρμακευτικής Έρευνας και Τεχνολογίας (ΙΦΕΤ) είναι η υποβοήθηση και προώθηση του έργου του ΕΟΦ και ιδίως η παραγωγή, εισαγωγή, εξαγωγή, εμπορία και γενικά η διακίνηση ειδών του άρθρου 1 του παρόντος νόμου, εφόσον δεν υπάρχει δυνατότητα διαφορετικής κάλυψης της

αγοράς από εξακριβωμένο έλεγχο της αναγκαιότητας και της ωφελιμότητας του προϊόντος για την προάσπιση και προαγωγή της δημόσιας υγείας.

Επιπρόσθετα έχει εκδοθεί: α) η αρ. 42940/17-12-1999 εγκύκλιος του ΕΟΦ που αφορά σε νοσοκομειακές παραγγελίες φαρμάκων που δεν κυκλοφορούν στη χώρα μας, για τη θεραπεία ασθενών και β) το αρ. Φ.7οικ.520/31-3-2000 έγγραφο του Υπουργείου Εργασίας και Κοινωνικών Ασφαλίσεων και του Υπουργείου Υγείας και Πρόνοιας, με το οποίο καθορίζεται η διαδικασία για τη διακίνηση και διάθεση μέσω ιδιωτικών φαρμακείων φαρμακευτικών ιδιοσκευασμάτων που δεν κυκλοφορούν στην Ελλάδα για ατομική χρήση.

Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ

ΚΟΙΝΟΠΟΙΗΣΗ:

Βουλευτή κ. Γ. Ψαριανό

ΣΤΥΡΙΔΩΝ-ΑΔΩΝΙΣ ΓΕΩΡΓΙΑΔΗΣ

ΕΣΩΤ. ΔΙΑΝΟΜΗ:

- 1.Γρ.Υπουργού
- 2.Γρ.Υφυπουργών
- 3.Τμήμα Κοιν. Ελέγχου, Νομοθ. Συντ. & Κωδικ.
- 4.Δ/νση Φαρμάκων και Φαρμακείων
- 5.Δ/νση Εξαρτήσεων

ΘΕΩΡΗΘΗΚΕ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΚΡΙΒΕΙΑ
Ο ΠΡΟΪΣΤΑΜΕΝΟΣ ΤΗΣ ΓΡΑΜΜΑΤΕΙΑΣ

