



ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΔΙΚΑΙΟΣΥΝΗΣ
ΔΙΑΦΑΝΕΙΑΣ ΚΑΙ ΑΝΘΡΩΠΙΝΩΝ
ΔΙΚΑΙΩΜΑΤΩΝ
ΑΥΤΟΤΕΛΕΣ ΤΜΗΜΑ
ΚΟΙΝΟΒΟΥΛΕΥΤΙΚΟΥ ΕΛΕΓΧΟΥ
Τηλ. επικ.: 210 7767 023

Αθήνα, 04 - 03 - 2016
Αρ. Πρωτ.: 74

Προς:

✓ Τη Βουλή των Ελλήνων
Δ/νση Κοινοβουλευτικού Ελέγχου
Τμήμα Ερωτήσεων

Κοιν.:

1. Υπουργό Υγείας
2. Υπουργό Εσωτερικών & Διοικητικής
Ανασυγκρότησης
3. Υπουργό Οικονομίας, Ανάπτυξης
& Τουρισμού
4. Υπουργό Αγροτικής Ανάπτυξης
& Τροφίμων
5. Βουλευτές: κ.κ. Γ. Μπαλαούρα, Γ. Γεννιά,
Σ. Βαρδάκη, Ν. Γκαρά, Β. Κατριβάνου,
Γ. Γκιόλα, Ε. Καρακώστα, Α.Κουράκη,
Ι. Μιχελογιαννάκη, Θ. Μουμουλίδη,
Κ. Μπάρκα, Γ. Ντζιμάνη, Γ. Πάλλη,
Γ. Παπαφιλίππου, Κ. Παυλίδη, Γ. Στέφο,
Ν. Σαντορινιό, Ι. Σαρακιώτη, Ε. Σταματάκη
& Γ. Στογιαννίδη
(δια της αρμόδιας Υπηρεσίας
της Βουλής των Ελλήνων)

Ερώτηση: 2975/08-02-2016

Σε απάντηση της υπ' αριθ. 2975/08-02-2016 Ερώτησης που κατέθεσαν στη Βουλή των Ελλήνων οι Βουλευτές κ.κ. Γ. Μπαλαούρας, Γ. Γεννιά, Σ. Βαρδάκης, Ν. Γκαρά, Β. Κατριβάνου, Γ. Γκιόλας, Ε. Καρακώστα, Α.Κουράκης, Ι. Μιχελογιαννάκης, Θ. Μουμουλίδης, Κ. Μπάρκας, Γ. Ντζιμάνης, Γ. Πάλλης, Γ. Παπαφιλίππου, Κ. Παυλίδης, Γ. Στέφος, Ν. Σαντορινιός, Ι. Σαρακιώτης, Ε. Σταματάκη & Γ. Στογιαννίδης με θέμα «Πλήρης νομιμοποίηση βιομηχανικής κάνναβης και ινδικής κάνναβης για ιατρικούς και φαρμακευτικούς λόγους» και κατά το μέρος που τα διαλαμβανόμενα εμπίπτουν στις αρμοδιότητες του Υπουργείου Δικαιοσύνης, Διαφάνειας και Ανθρώπινων Δικαιωμάτων, θέτουμε υπόψη σας τα ακόλουθα.

Όσον αφορά το σκέλος της ερώτησής σας που αφορά τη νομιμοποίηση της παραγωγής, μεταποίησης και αξιοποίησης της βιομηχανικής κάνναβης [κάνναβη SativaL] σκόπιμο είναι να εκθέσω τα εξής:



Με το άρθρο 1 παρ. 3 του Ν. 4139/2013 προβλέφθηκε ότι στις ναρκωτικές ουσίες δεν περιλαμβάνονται τα προϊόντα κλωστικής κάνναβης sativaL (ακατέργαστα συγκομιζόμενα προϊόντα από την καλλιέργεια της, με ανώτατο όριο ποσοστό 0,2 σε περιεκτικότητα της ψυχότροπης ουσίας της κάνναβης THC). Είναι έτοιμη δε προς έκδοση Κοινή Υπουργική Απόφαση του Υπουργείου Αγροτικής Ανάπτυξης και Τροφίμων και του Υπουργείου Δικαιοσύνης με θέμα “τον καθορισμό των όρων και προϋποθέσεων για την καλλιέργεια ποικιλιών κάνναβης του είδους CannabissativaL και συμπληρωματικά μέτρα εφαρμογής των διατάξεων των Κανονισμών (ΕΕ) αριθμ. 1307/2013 του Ε. Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου και αριθμ. 809/2014 της Επιτροπής που αφορούν την καλλιέργεια αυτών στα πλαίσια του καθεστώτος της ενιαίας ενίσχυσης”. Η σχετική Κοινή Υπουργική Απόφαση αναμένεται σύντομα να τεθεί προς διαβούλευση.

Όσον αφορά το σκέλος της ερώτησής σας που αφορά τη νομιμοποίηση της παραγωγής, μεταποίησης και αξιοποίησης της κάνναβης για φαρμακευτικούς σκοπούς, επισημαίνονται τα εξής:

Υπό την ισχύουσα νομοθεσία και ειδικότερα το άρθρο 2 παράγραφος 1 του Νόμου 4139/2013, η παραγωγή, κατοχή, κυκλοφορία και με οποιονδήποτε τρόπο μεσολάβηση στη διακίνηση ναρκωτικών ουσιών του Πίνακα Α {στον οποίο περιλαμβάνεται και η κάνναβη}, είναι αποκλειστικό δικαίωμα του Κράτους, που ασκείται από τον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων {Ε.Ο.Φ.}. Η διάθεση αυτών των ουσιών γίνεται μόνο σε εργαστήρια ή νοσοκομεία για την εκτέλεση εγκεκριμένων προγραμμάτων, ύστερα από γνωμοδότηση της Επιτροπής Ναρκωτικών, με ευθύνη του Ε.Ο.Φ., ο οποίος εκδίδει τη σχετική άδεια και ελέγχει τη διαδικασία. Η πρόβλεψη λοιπόν καλλιέργειας και χρήσης της ινδικής κάνναβης για φαρμακευτικούς σκοπούς, υπάρχει ήδη κατά την υφιστάμενη νομοθεσία, αποτελώντας αποκλειστικό δικαίωμα του Κράτους. Η περαιτέρω διεύρυνση της ανωτέρω δυνατότητας, προϋποθέτει ευρύτερη νομοθετική παρέμβαση στην κατεύθυνση της νομιμοποίησης συνταγογράφησης της ινδικής κάνναβης για ιατρικούς σκοπούς και της νόμιμης διάθεσης της στα φαρμακεία για τους ίδιους σκοπούς.

Κατά τα λοιπά αρμόδια να σας ενημερώσουν σχετικά, είναι τα συνεργωτώμενα Υπουργεία Υγείας και Αγροτικής Ανάπτυξης & Τροφίμων.

**Ο ΥΠΟΥΡΓΟΣ
ΝΙΚΟΛΑΟΣ ΠΑΡΑΣΚΕΥΟΠΟΥΛΟΣ**

Ακριβές αντίγραφο
Η Αναπλ. Προϊσταμένη Τμήματος

Χ. Παπαδημητρίου