

Εκτελεστικό διάταγμα σχετικά με τη δυνατότητα παραγωγής τελικών προϊόντων κάνναβης σε υποκαταστήματα φαρμακείων¹

Σύμφωνα με το άρθρο 17 παράγραφος 4 του νόμου αριθ. 1668 της 26ης Δεκεμβρίου 2017 σχετικά με πιλοτικό πρόγραμμα ιατρικής κάνναβης και σχετικά με πρόγραμμα καλλιέργειας, παραγωγής κ.λπ. ιατρικής κάνναβης, όπως τροποποιήθηκε με τον νόμο αριθ. 2392 της 14ης Δεκεμβρίου 2021 και τον νόμο αριθ. 439 της 6ης Μαΐου 2025, καθορίζονται τα ακόλουθα:

Δυνατότητα παραγωγής τελικών προϊόντων κάνναβης σε υποκαταστήματα φαρμακείων

Άρθρο 1. Τα υποκαταστήματα που είναι συνδεδεμένα με φαρμακεία και νοσοκομειακά φαρμακεία μπορούν να παράγουν τελικά προϊόντα κάνναβης προς διανομή από το εν λόγω υποκατάστημα.

2) Η παραγωγή πραγματοποιείται σύμφωνα με το άρθρο 18 του νόμου και τους κανόνες που θεσπίζονται από τον Οργανισμό Φαρμάκων της Δανίας σύμφωνα με αυτό, στο εκτελεστικό διάταγμα για την παραγωγή τελικών προϊόντων κάνναβης από φαρμακεία.

Έναρξη ισχύος

Άρθρο 2. Ο κανονισμός θα τεθεί σε ισχύ την 1η Ιανουαρίου 2026.

2) Καταργείται το εκτελεστικό διάταγμα αριθ. 2502, της 14ης Δεκεμβρίου 2021, σχετικά με τη δυνατότητα παραγωγής τελικών προϊόντων κάνναβης στα υποκαταστήματα φαρμακείων.

Υπουργείο Εσωτερικών και Υγείας,

¹ Σχέδιο του παρόντος διατάγματος κοινοποιήθηκε σύμφωνα με την οδηγία (ΕΕ) 2015/1535 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου για την καθιέρωση μιας διαδικασίας πληροφόρησης στον τομέα των τεχνικών προδιαγραφών και των κανόνων σχετικά με τις υπηρεσίες της κοινωνίας των πληροφοριών (κωδικοποιημένο κείμενο).