

Dekret om möjligheten att framställa slutprodukter av cannabis vid apoteksfilialer¹

I enlighet med 17.4 § i lag nr 1668 av den 26 december 2017 om ett pilotprogram för medicinsk cannabis och om ett system för odling, framställning mm. av medicinsk cannabis, ändrat genom lag nr 2392 av den 14 december 2021 och lag nr 439 av den 6 maj 2025, fastställs följande:

Möjlighet framställa slutprodukter av cannabis vid apoteksfilialer

1 §. Filialer som är anslutna till apotek och sjukhusapotek får framställa slutprodukter av cannabis för distribution från det filialen.

Stycke 2. Framställningen ska ske i enlighet med 18 § i lagen och de regler som den danska läkemedelsmyndigheten har fastställt med stöd av lagen i den verkställande förordningen om apotekens framställning av slutprodukter av cannabis.

Ikraftträdande

2 §. Dekretet ska träda i kraft den 1 januari 2026.

Stycke 2. Förordningen nr 2502 av den 14 december 2021 om möjligheten att framställa slutprodukter av cannabis på apoteksfilialer upphävs.

Inrikes- och hälsovårdsministeriet,

¹Ett utkast till denna förordning har anmälts i enlighet med Europaparlamentets och rådets direktiv (EU) 2015/1535 om ett informationsförfarande beträffande tekniska föreskrifter och beträffande föreskrifter för informationssamhällets tjänster (kodifiering).