

Vyhláška o možnosti výroby hotových výrobků z konopí v pobočkách lékáren¹

Podle § 17 odst. 4 zákona č. 1668 ze dne 26. prosince 2017 o pilotním programu pro léčebné konopí a o programu pro pěstování, produkci atd. léčebného konopí, ve znění zákona č. 2392 ze dne 14. prosince 2021 a zákona č. 439 ze dne 6. května 2025, se stanoví:

Možnost výroby hotových výrobků z konopí v pobočkách lékáren

§ 1 Pobočky lékáren a nemocničních lékáren mohou vyrábět hotové výrobky z konopí k výdeji v dané pobočce.

(2) Výroba se provádí podle § 18 zákona a pravidel stanovených Dánskou agenturou pro léčivé přípravky v souladu s tímto zákonem ve vyhlášce o výrobě hotových výrobků z konopí v lékárnách.

Vstup v platnost

§ 2 Vyhláška vstupuje v platnost dne 1. ledna 2026.

(2) Vyhláška č. 2502 ze dne 14. prosince 2021 o možnosti výroby hotových výrobků z konopí v pobočkách lékáren se zrušuje.

Ministerstvo vnitra a zdravotnictví,

¹ Návrh této vyhlášky byl oznámen v souladu se směrnicí Evropského parlamentu a Rady 2015/1535/EU o postupu při poskytování informací v oblasti technických předpisů a předpisů pro služby informační společnosti (kodifikované znění).