

Rozporządzenie wykonawcze w sprawie możliwości produkcji gotowych produktów konopi indyjskich w oddziałach aptek¹

Zgodnie z art. 17 ust. 4 ustawy nr 1668 z dnia 26 grudnia 2017 r. o pilotażowym programie dotyczącym konopi indyjskich do celów leczniczych oraz o programie uprawy, produkcji itp. konopi indyjskich do celów leczniczych, zmienionej ustawą nr 2392 z dnia 14 grudnia 2021 r. i ustawą nr 439 z dnia 6 maja 2025 r., ustanawia się, co następuje:

Możliwość produkcji gotowych produktów konopi indyjskich w oddziałach aptek

Artykuł 1. Oddziały powiązane z aptekami ogólnymi i aptekami szpitalnymi mogą produkować gotowe produkty konopi indyjskich do dystrybucji z danego oddziału.

(2) Produkcja odbywa się zgodnie z art. 18 ustawy oraz przepisami ustanowionymi na jej podstawie przez Duńską Agencję Leków w rozporządzeniu wykonawczym w sprawie produkcji gotowych produktów konopi indyjskich przez apteki.

Wejście w życie

Artykuł 2. Rozporządzenie to weszłoby w życie z dniem 1 stycznia 2026 r.

(2) Uchyła się rozporządzenie wykonawcze nr 2502 z dnia 14 grudnia 2021 r. w sprawie możliwości produkcji gotowych produktów konopi indyjskich w oddziałach aptek.

Ministerstwo Spraw Wewnętrznych i Zdrowia,

¹ Projekt zarządzenia został notyfikowany zgodnie z dyrektywą (UE) 2015/1535 Parlamentu Europejskiego i Rady ustanawiającą procedurę udzielania informacji w dziedzinie przepisów technicznych oraz zasad dotyczących usług społeczeństwa informacyjnego (ujednolicenie).