

Ordin executiv privind posibilitatea de a prepara produse finite din canabis în filiale farmaceutice¹

În temeiul articolului 17 alineatul (4) din Legea nr. 1668 din 26 decembrie 2017 privind un program-pilot pentru canabisul medicinal și un sistem pentru cultivarea, producția etc. de canabis medicinal, astfel cum a fost modificată prin Legea nr. 2392 din 14 decembrie 2021 și prin Legea nr. 439 din 6 mai 2025, se stabilesc următoarele:

Posibilitatea de a fabrica produse finite din canabis în filiale farmaceutice

Articolul 1. (1) Filialele afiliate farmaciilor și farmaciilor spitalicești pot produce produse finite din canabis destinate distribuirii de la filiala respectivă.

(2) Producția se efectuează în conformitate cu articolul 18 din lege și cu normele stabilite de Agenția Daneză pentru Medicamente în temeiul acesteia în ordinul executiv privind producția de produse finite din canabis de către farmacii.

Intrare în vigoare

Articolul 2. (1) Regulamentul intră în vigoare la 1 ianuarie 2026.

(2) Ordinul executiv nr. 2502 din 14 decembrie 2021 privind posibilitatea fabricării de produse finite din canabis în filiale farmaceutice se abrogă.

Ministerul de Interne și al Sănătății,

¹ Un proiect al prezentului ordin a fost notificat în conformitate cu Directiva (UE) 2015/1535 a Parlamentului European și a Consiliului referitoare la procedura de furnizare de informații în domeniul reglementărilor tehnice și al normelor privind serviciile societății informaționale (text codificat).