

Izvedbena uredba o možnosti proizvodnje končnih izdelkov iz konoplje v lekarniških podružnicah¹

V skladu z oddelkom 17(4) zakona št. 1668 z dne 26. decembra 2017 o pilotnem programu za medicinsko konopljo in programu gojenja, proizvodnje itd. medicinske konoplje, kakor je bil spremenjen z zakonom št. 2392 z dne 14. decembra 2021 in zakonom št. 439 z dne 6. maja 2025, se določa naslednje:

Možnost proizvodnje končnih izdelkov iz konoplje v lekarniških podružnicah

Oddelek 1. Podružnice, povezane z lekarnami in bolnišničnimi lekarnami, lahko proizvajajo končne izdelke iz konoplje za distribucijo iz te podružnice.

(2) Proizvodnja se izvaja v skladu z oddelkom 18 zakona in pravili, ki jih na podlagi tega zakona določi danska agencija za zdravila z izvedbeno odredbo o proizvodnji končnih izdelkov iz konoplje v lekarnah.

Začetek veljavnosti

Oddelek 2. Ta uredba začne veljati 1. januarja 2026.

(2) Izvedbena odredba št. 2502 z dne 14. decembra 2021 o možnosti proizvodnje končnih izdelkov iz konoplje v lekarniških podružnicah se razveljavi.

Ministrstvo za notranje zadeve in zdravje

¹ Osnutek te odredbe je bil priglasičen v skladu z Direktivo 2015/1535/EU Evropskega parlamenta in Sveta o določitvi postopka za zbiranje informacij na področju tehničnih predpisov in pravil za storitve informacijske družbe (kodificirano besedilo).