

C 4: Pregled aktivnosti Ministrstva za zdravje pri urejanju dostopa zdravil na osnovi THC v Sloveniji

Komisija za droge je že pred dobrim letom dni sprejela sklep, da se pozove medicinsko stroko, da utemelji potrebo po zdravilih iz konoplje, oziroma zdravilih na osnovi kanabinoidov v Sloveniji. Posledično smo na ministrstvu od vseh relevantnih strok prejeli mnenja o uporabi konoplje v medicinske namene, ki potrjujejo, da indikacije za lajšanje simptomov s preparati na osnovi kanabinoidov obstajajo. Stroka je svoja stališča o tem in o tveganjih v zvezi z uporabo konoplje v medicinske namene predstavila tudi na nekaterih strokovnih konferencah in v delovni skupini, ki jo je za reševanje te problematike, sklicalo ministrstvo. Ministrstvo za zdravje je zato junija letos pripravilo spremembe in dopolnitve Uredbe o razvrstitvi prepovedanih drog, s katerimi se je aktivna učinkovina iz konoplje, THC, iz prve skupine prepovedanih drog prestavila v drugo skupino. V drugi skupini so nahajajo snovi, ki se lahko uporabljajo v medicini. Za uporabo snovi iz konoplje v medicinske namene torej pravnih ali strokovnih zadržkov ni, bo pa ta morala biti enako rigorozno urejena, kot to velja za vsa zdravila. Zdravila morajo biti za bolnika varna, učinkovita in kakovostna, in v tem primeru zaradi možnih tveganj, predpisana s strani zdravnika.

V okviru zgoraj omenjene delovne skupine smo pripravili tudi posebno zgibanko z vsemi relevantnimi in strokovno argumentiranimi informacijami o uporabi zdravil iz konoplje pri obravnavi posameznih bolezni.

Na svojem zadnjem sestanku, ki je potekal novembra, je bilo na delovni skupini ugotovljeno, da obstajajo realne napovedi o uvozu učinkovin iz konoplje za izdelavo magistralnih zdravil v lekarnah do konca letošnjega leta.