

Poročilo o delu Ministrstva za zdravje glede dostopnosti medicinske konoplje v Sloveniji

1. Na predlog Ministrstva za zdravje je Vlada RS sprejela spremembe in dopolnitve Uredbe o razvrstitvi prepovedanih drog, s katerimi je bila konoplja (rastlina, smola in ekstrakti) razvrščena v II. skupino, s čimer je bila omogočena njena uporaba v medicinske namene. Uredba je bila 24. marca 2017 objavljena v Uradnem list RS.
2. Ministrstvo za zdravje je organiziralo vrsto sestankov z Javno agencijo za zdravila in medicinske pripomočke (JAZMP) in stroko za pripravo strokovnih podlag za uvoz medicinske konoplje. Posledično je JAZMP 23. 8. 2017 na svoji spletni strani objavila dopolnilo Tretje izdaje Slovenskega dodatka k Evropski farmakopeji - Formularium Slovenicum, ki vsebuje deloma prilagojen prevod nemške monografije Cannabisblüten (DAB).
3. Za uvoz medicinske konoplje v Slovenijo je treba skladno z mednarodnimi konvencijami sporočiti namero o uvozu z v naprej določeno količino Mednarodnemu odboru za nadzor nad drogami (INCB – International Narcotic Control Board). Ministrstvo za zdravje je zato skupaj z medicinsko stroko in JAZMP omenjenemu odboru že posredovalo potrebne količine medicinske konoplje za uporabo v posameznih medicinskih panogah.
4. Ministrstvo za zdravje s posameznimi zdravniškimi strokami aktivno sodeluje in usklajuje pripravo Strokovnih priporočil in režima predpisovanja medicinske konoplje. Priporočila za področje onkologije s paliativo, nevrologije in pediatrije so v zaključni fazi priprave oz. sprejemanja.
5. Ministrstvo za zdravje aktivno sodeluje z Zdravniško zbornico Slovenije glede organizacije izobraževanj zdravnikov za predpisovanje medicinske konoplje. Izvedeno je že bilo izobraževanje za zdravnike družinske medicine - Fajdigovi dnevi oktobra lani. Izobraževanja zdravnikov sicer ni v pristojnosti MZ, saj je organizacija tovrstnih izobraževanj naloga strokovnih združenj. Zaradi politizacije preparatov iz konoplje, nekritične promocije zdravilnosti konoplje hudo bolnim (mediji, politika, posamezniki) in pomislekov v stroki je Ministrstvo za zdravje intenziviralo sodelovanje z medicinsko stroko za organizacijo usposabljanj. Skupaj s stroko dokončujemo tudi nadgradnjo informacije za bolnike in drugo laično javnost glede uporabe kanabinoidov v medicini.
6. Ministrstvo za zdravje sodeluje z ZZS glede razvrstitve medicinske konoplje na pozitivno listo zdravil ter o financiranju pripomočkov za njeno uporabo. Zdravila se na listo zdravil razvrščajo glede na znanstveno utemeljene ekspertize medicinske stroke, o tem, na katerem seznamu pa zdravilo bo (v kolikšnem delu bo krito iz sredstev OZZ), odloča Komisija za razvrščanje zdravil pri ZZS. Predlog za uvrstitev konoplje na listo mora, ker gre za magistralna zdravila, podati Lekarniška zbornica, skupaj z obrazložitvijo recepture in finančno oceno lekarniške storitve. Prav tako mora ZZS skupaj s predlogom farmacevtov od posameznih zdravniških specialnosti pridobiti pojasnilo o indikacijah za predpisovanje medicinske konoplje ter informacijo o tem, kdo bo ta magistralna zdravila lahko predpisoval.
7. V začetku lanskega aprila je Ministrstvo za zdravje organiziralo mednarodni strokovni posvet s predstavniki mednarodnih organizacij (Organizacija združenih narodov, Svetovna zdravstvena organizacija, Evropski center za droge in zasvojenosti) in evropskih držav, ki že omogočajo gojenje konoplje za medicinske namene (Avstrija, Nizozemska, Češka). Na tem posvetu smo pridobili informacije o različnih načinih regulacije proizvodnje in rabe medicinske konoplje. Opravili smo tudi širšo strokovno razpravo o možnih tveganjih in o potencialni zdravstveni, varnostni, družbeni ter ekonomski škodi, ki jo ob pričakovanih koristih konoplja lahko predstavlja za družbo.

8. Nadalje je Ministrstvo že določilo okvirne standarde za znanstvenoraziskovalno delo pri razvoju hibridov konoplje za pridelavo medicinske konoplje. Pripravili smo tudi okvirne kriterije za varnostne pogoje za opravljanje te dejavnosti. Na teh podlagah smo junija lani že izdali prvo dovoljenje za gojenje medicinske konoplje v raziskovalne namene.
9. Na Ministrstvu za zdravje pripravljamo strokovna izhodišča za spremembe zakonodaje, ki vključujejo nujne pravne, finančne in druge strokovne podlage za vzpostavitev gojenja medicinske konoplje v Sloveniji.