

רישיונות לשימוש בקנביס למטרות רפואיות  
הוראות מנהל – אוגוסט 2019

למטופלים בעלי רישיונות קיימים ניתנת האפשרות לבקש חידוש או הסבת הרישיון הקיים דרך המערכת החדשה ולרכוש את מוצרי הקנביס בבתי מרקחת, או לחילופין להמשיך לממש אותם ולקבל המוצרים במקומות האספקה המפורטים בהם לתקופה מוגבלת נוספת כאמור:

1. מטופל שמחזיק ברישיון לשימוש בקנביס רפואי שתוקפו פג או עתיד לפוג בכל תאריך שאחרי 1.1.2019, מוארך בזאת תוקפו של הרישיון שבידו עד ליום 31.12.2019, ללא צורך בבקשה להארכה, והוא יכול על ידי הספק ששמו נקוב ברישיון עד לתאריך זה.  
רישיונות כנ"ל שניתנו לחולים אונקולוגיים, ילידים, או למטופלים עם אטיזם שקיבלו רישיון לקנביס – יהיו בתוקף עד 30.06.2020.
2. יובהר כי לא יבוצע כל ניפוק רטרואקטיבי של קנביס רפואי עבור חודשים קודמים.
3. מי שברשותו רישיון שתוקפו הוארך לפי הוראה זו, ובנוסף רישיון חדש המיועד לניפוק בבית מרקחת – יוכל לפי בחירתו, לקבל את האספקה החודשית או בבית המרקחת במסגרת הרישיון החדש, או לחילופין דרך הספק, במקומות האספקה הנוכחיים, במסגרת הרישיון המוארך זמנית בהוראה זו.
4. מטופלים, המחזיקים ברישיונות לקבלת מוצרי קנביס ישירות מספק קנביס, יוכלו החל מיום 5.08.2019 לבקש לעבור מספק אחד למשנהו אך ורק בין הספקים הבאים בלבד: "קנדוק", "פארמוקו", "שיח-שריד", "שאיפה לחיים-BOL", "קאן פרמצבטיקה-BETTER", "פוקוס צמחי מרפא-IMC", "טבע-אדיר".
5. ההעברה בין הספקים תתבצע בהליך הבא:
  - א. על המטופל לפנות לספק החלופי ולבדוק האם הוא יכול לעבור אליו וכי יש לספק החלופי את הטיפול הנדרש.
  - ב. המטופל יחזיר לספק החלופי את: (1) הרישיון המקורי שברשותו, (2) בקשה למעבר ספק ודיווח על 3 המועדים האחרונים בו נמסרו לאחרונה לו מוצרי קנביס, כולל כמויות וסוגים.
  - ג. הספק החלופי יעביר את הרישיון, את ההצהרה על האספקות אחרונות ואת הבקשה למעבר ליק"ר. ביק"ר תתבצע הסבה ידנית של הרישיון לספק החדש בהתאם לבקשת המטופל ויסרק לקובץ ממוחשב אל תיק המטופל.
  - ד. הרישיון המוסב יימסר לספק החדש במועדי ההגעה של הספק החדש ליק"ר. באחריות הספק החדש להעביר את הרישיון המוסב למטופל, ולתאם למטופל את מועד האספקה הבא.
  - ה. כל ספק שקיבל מטופלים חדשים שעברו מספק אחר, יעביר אחת לשבוע ליק"ר טבלה מרוכזת אשר תכלול: שם המטופל, ת.ז ואת הכמות והסוג של האספקה החדשה לגבי כל המטופלים שעברו אליו, באמצעות טופס מרוכז.

6. עפ"י הוראות רישיונות הגידול, חל איסור על מגדל קנביס ברישיון לגדל קנביס שאינו תוצר של הליכי גידול ראויים, כמפורט ב IMC-GAP.  
עפ"י הוראת המנהל מיום 7.7.2019: החל מיום 1.9.2019 חל איסור על המפעלים בעלי רישיון לייצור מוצרי קנביס לקבל חומרי גלם שאינם תוצר של הליכי גידול העומדים בכל דרישות האיכות (IMC-GAP) וכן חל איסור על ייצור מוצרי קנביס, רפואי שאינם עומדים בדרישת האיכות לייצור (IMC-GMP).  
בנוסף, החל מיום 31.12.2019 יחול איסור להפיץ ו/או לנפק ו/או למסור, בכל דרך שהיא, מוצרים שאינם עומדים בכל דרישות האיכות.

הנ"ל נועד להבטיח זמינות למטופלים של מוצרי קנביס ראויים אשר עומדים בכל דרישות האיכות, בלבד !

בברכה,

מגר' יובל לנדשפט,

מנהל האגף לפיקוח והסדרת מערך הקנביס הרפואי

היחידה לקנביס רפואי (יק"ר)