

תקנות הסמים המסוכנים, התש"ם-1979¹

בתוקף סמכויותי לפי סעיפים 7(א), 11(4), 13, 20, 26 ו-39 לפקודת הסמים המסוכנים [נוסח חדש], התשל"ג-1973, סעיפים 42 ו-47 לפקודת הרוקחים, וסעיפים 5, 15, 38 ו-43 לחוק הפיקוח על מצרכים ושירותים, התשי"ח-1957, אני מתקין תקנות אלה:

פרק א': הוראות כלליות

1. בתקנות אלה –
"אסמכתה" –
 - (1) רשיון לייצור סם מסוכן, להחזקתו או לשימוש בו לפי תקנה 6(א);
 - (2) רשיון לרכישת סם מסוכן לפי תקנה 6(ב);
 - (3) אישור הפיכת סם מסוכן לחומר אחר לפי תקנה 10;
 - (4) הומנה לפי תקנה 12;
 - (5) מרשם רופא לפי תקנה 13;
 - (5א) מרשם למוצר קנבוס לשימוש רפואי לפי תקנה 17א;
 - (6) חשבון או תעודת משלוח על הספקת סם;
- "בית חולים ציבורי כללי" – בית חולים ממשלתי כללי, בית חולים כללי שבבעלות קופת חולים, בית חולים כללי שבבעלות רשות מקומית וכן כל בית חולים כללי שהוא תאגיד שהוא מוסד ציבורי שהגדרתו בסעיף 9(2)(ב) לפקודת מס הכנסה; לעניין זה, "בית חולים ממשלתי" – לרבות פעילות המתבצעת בו בידי תאגיד בריאות;

הגדרות
[תיקונים: התש"ם,
התשמ"ב, התשמ"ג
(מס' 2), התשפ"ג]

1. ק"ת 4047, התש"ם (11.11.1979), עמ' 180.
תיקונים:
ק"ת 4099, התש"ם (11.3.1980), עמ' 1141;
ק"ת 4318, התשמ"ב (18.2.1982), עמ' 609;
ק"ת 4469, התשמ"ג (10.3.1983), עמ' 903;
ק"ת 4525, התשמ"ג (30.8.1983), עמ' 1918 [התשמ"ג (מס' 2)];
ק"ת 4623, התשמ"ד (29.4.1984), עמ' 1397;
ק"ת 5091, התשמ"ה (17.3.1988), עמ' 583;
ק"ת 5553, התשנ"ד (21.10.1993), עמ' 52;
ק"ת 5819, התשנ"ו (20.3.1997), עמ' 491;
ק"ת 6249, התשס"ג (7.7.2003), עמ' 838;
ק"ת 6725, התשס"ט (30.11.2008), עמ' 146;
ק"ת 10700, התשפ"ג (2.7.2023), עמ' 2036 (ראו הוראות מעבר בסעיף 9 לתיקון);
ק"ת 10972, התשפ"ד (12.12.2023), עמ' 786 (תיקון לתיקון התשפ"ג).

המסמך הוכן עבור משרד הבריאות על ידי הוצאת הלכות בע"מ. כל הזכויות שמורות

- "הפקודה" – פקודת הסמים המסוכנים [נוסח חדש], התשל"ג-1973;
- "חולה" – לרבות יולדת או בעל-חיים הנמצא בטיפולו של רופא וטרינרי;
- "ייצור" – לרבות גידולו, הכנתו, הפקתו או מיצוי מחומר אחר של סם מסוכן;
- "מוצר קנבוס" – מוצר המכיל סם מסוכן מסוג קנבוס שהוא מוצר מוגמר שאישר המנהל לשימוש רפואי;
- "מרשם אלקטרוני" – כהגדרתו בסעיף 21ד(א) לחוק ביטוח בריאות ממלכתי, התשנ"ד-1994 (להלן – חוק ביטוח בריאות ממלכתי);
- "מרשם רופא" – הוראה בכתב התומה בידי רופא אל רוקח מורשה של בית מרקחת, לספק לחולה סם מסוכן לרבות מרשם רופא למוצר קנבוס;
- "קופת חולים" – תאגיד שהוכר לפי סעיפים 24 ו-25 לחוק ביטוח בריאות ממלכתי;
- "רופא" – מורשה לפי פקודת הרופאים [נוסח חדש], התשל"ז-1976, פקודת רופאי השיניים, 1945, או לפי פקודת הרופאים הוטרינריים;
- "רופא מומחה" – רופא בעל תואר מומחה שאושר לפי תקנות הרופאים (אישור תואר מומחה ובחינות), התשל"ג-1973;
- "רפואה ראשונית" – שירותי רפואה שנותנים רופא כללי, רופא משפחה, רופא פנימאי ורופא ילדים;
- "רוקח מחוזי" – רוקח מחוזי של משרד הבריאות או רוקח עובד המדינה שהוא הסמיך;
- "רוקח מורשה" –
- (א) רוקח אחראי הממונה על אחר מאלה –
- (1) בית-מרקחת, או חדר תרופות על פי סעיף 20ב(ב) לפקודת הרוקחים;
- (2) סמים מסוכנים בעסק לחמרים רפואיים או לתכשירים רפואיים כמשמעותו בצו רישוי עסקים (עסקים טעוני רישוי), התשל"ג-1973;
- (ב) רוקח של רשות מרשויות המדינה או של מוסד ממוסדותיה שהמנהל אישר כי יאחסן, ינפק, ירכוש, יעבד, ייצר, יכין או יארוז סמים מסוכנים או יבצע בהם פעולה אחרת;
- "תכשיר" – תרכובת, ריכוז, מיזוג או תערובת של סם מסוכן;
- "תעודה" – תעודת זהות, דרכון או פנקס חבר של אחת מקופות החולים בארץ.

פרק ב': עסקים לסמים מסוכנים

2. לא יחזיק אדם מפעל לייצור סמים מסוכנים או מקום להחסנתם, למכירתם או לחלוקתם, ולא יינתן לאדם רשיון לעסק כאמור, אלא אם נמצא בו ובכל סניף שלו רוקח מורשה, אלא אם נקבע ברשיון אחרת.

פרק ג': ייצור, החזקה ושימוש

סימן 1: רשות על-פי דין

3. בנוסף לאמור בסעיף 11(1) לפקודה רוקה מורשה רשאי להחזיק סמים מסוכנים כמפורט בחלק ב' לתוספת לפקודה ולסחור בהם במקומות שבהם הוא ממונה על הסמים המסוכנים.
- החזקת סם על-ידי רוקה מורשה
- 4.1. רופא רשאי להחזיק סמים מסוכנים בכמויות הדרושות למילוי תפקידו למעט סם מסוכן מסוג קנבוס.
- החזקת סם על-ידי רופא (תיקונים: התשפ"ג, התשפ"ד)
- 4.2. החזקה ושימוש במוצר קנבוס מותרים אם המחזיק השיג את מוצר הקנבוס שבהחזקתו באמצעות מרשם למוצר קנבוס לפי תקנות אלה.
- החזקה ושימוש מותרים במוצר קנבוס (תיקונים: התשפ"ג, התשפ"ד)

סימן 2: רשות על-פי רשיון

5. המבקש רשיון לייצור סם מסוכן או להחזקת סם מסוכן או לשימוש בו, יגיש למנהל בקשה ויצוין בה פרטים אלה:
- שמו, מענו ועסקו של המבקש ומספר תעודת הזהות שלו;
 - שם הסם המסוכן המבוקש, תכולתו או ריכוזו, צורתו וכמותו;
 - מטרת הייצור, ההחזקה או השימוש, עם הצהרה שהסם המסוכן לא ישמש לכל מטרה שלא אושרה ברשיון; ואם מטרת השימוש היא מחקר – גם מטרתו ותכנית מפורטת של השימוש המיועד;
 - שמו ומקום עסקו של הספק;
 - המקום המיועד לייצור, להחזקה או לשימוש;
 - פירוט תהליכי הייצור.

1. תחילת תוקפן של המילים "למעט סם מסוכן מסוג קנביס" בתקנה 4 – ביום 29.3.24 (תיקון התשפ"ג והתשפ"ד).

2. תחילת תוקפה של תקנה 4א ביום 29.3.24.

המסמך הוכן עבור משרד הבריאות על ידי הוצאת הלכות בע"מ. כל הזכויות שמורות

- החלטת המנהל**
6. (א) המנהל רשאי, לפי שיקול דעתו, לתת רשיון כאמור בתקנה 5, עם או בלי הגבלות או תנאים, או לסרב לתתו.
- (ב) לאדם כאמור בתקנה 5 יתן המנהל, עם רשיון לפי תקנת-משנה (א), גם רשיון לרכישת הסם המסוכן מאת ספק הנקוב באותו רשיון.
- (ג) לא יספק אדם סם מסוכן על פי רשיון רכישה זולת אם שמו נקוב ברשיון.
- צורת רשיון ותכנו (תיקון התש"ם)**
7. (א) רשיון לפי תקנה 6 ישא מספר, תאריך, חותמת משרד הבריאות וחותמת המנהל.
- (ב) ברשיון לייצור סם מסוכן, להחזקתו או לשימוש בו יצויינו –
- (1) הפרטים הקבועים בתקנה 15(1) עד 15(5) לפי הענין;
- (2) הגבלות או תנאים, באם נקבעו על-ידי המנהל;
- (3) תקופת תקפו של הרשיון;
- (ג) ברשיון לרכישת סם מסוכן יצויינו הפרטים הקבועים בתקנה 15(1), (2) ו-4).
- תקופת תקפו של רשיון**
8. (א) רשיון לייצור סם מסוכן, להחזקתו או לשימוש בו יינתן –
- (1) אם המטרה היא מחקר או הוראה – לתקופה שלא תעלה על שנה אחת, והתקופה ניתנת להארכה לתקופה נוספת שלא תעלה על שנה אחת;
- (2) במקרה אחר – לתקופה שלא תעלה על שלוש שנים.
- (ב) תקפו של רשיון לרכישת סם מסוכן הוא לששים יום.
- הוראות על החזקת סמים מסוכנים**
9. (א) אדם המחזיק סם מסוכן ישמרו מפני אברן וגניבה. הוא או ממלא מקומו יודיע למשטרה ולרוקח המחוזי מיד על גניבה, נסיון לגנוב או אובדן של סם מסוכן; רופא יודיע כאמור גם על גניבה, נסיון לגנוב או אובדן של חותמות שמו וטפסי מרשמים, בין שרשם בהם מרשם ובין אם לא.
- (ב) הוראות תקנה זו באות להוסיף על הוראות סעיף 17 לצו הרוקחים (סיווג רעלים, רישום והחזקתם), התשל"ג-1972, והתוספת השניה לאותו צו, ועל תקנות לפי סעיף 11 לחוק רישוי עסקים, התשכ"ח-1968, ולא לגרוע מהן.
- (ג) לרופא, או לבעל רשיון לייצר סם מסוכן למטרת מחקר או הוראה, או לבעל רשיון להחזיק סם מסוכן או להשתמש בו למטרות אלה, רשאי המנהל להתיר שישמרו את הסמים המסוכנים בצורה אחרת המניחה את דעתו.
- הפיכת סם מסוכן לחומר שאינו סם מסוכן (תיקון התשנ"ד)**
10. (א) השימוש בסם מסוכן לייצור מוצר שאינו סם מסוכן טעון אישור קודם בכתב מאת הרוקח המחוזי לגבי כל כמות המיוצרת בתהליך ייצור אחד; בקשת האישור תוגש על טופס א' שבתוספת הראשונה; הוראה זו אינה חלה על רוקח בבית מרקחת.
- (ב) תוקף האישור הוא 30 יום.

פרק ד': מרשם לסמים מסוכנים והספקתם

סימן 1: הספקה על-ידי רוקח

- 11. (א) סם מסוכן יסופק רק על ידי רוקח מורשה ורק לאלה:**
- (1) לרוקח מורשה אחר לפי הזמנתו;
- (2) לרופא לצרכיו המקצועיים לפי הזמנתו;
- (3) לבית חולים ולמחלקותיו בהתאם להוראת תקנות הסמים המסוכנים (בתי חולים), התשל"ח-1978;
- (4) לאדם המגיש לו מרשם רופא לסם המסוכן;
- (5) לאדם המגיש לו רשיון לרכישת הסם המסוכן לפי תקנה 6(ב).
- (ב)¹ על אף האמור בתקנת משנה (א), מוצר קנבוס יסופק למטופל רק על ידי רוקח מורשה בבית מרקחת ורק לאדם כאמור בפסקאות (4) או (5) לתקנת משנה (א).**
- 12. הזמנת סם מסוכן על-ידי רוקח מורשה או רופא, תיערך לפי טופס ב' שבתוספת הראשונה, בחותמת המזמין וחתימתו ובציון רשיונו, מקום עסקו או מען המרפאה במוסד רפואי שבו הוא מועסק ותאריך ההזמנה.**
- 13. (א)² מרשם רופא ישא חותמת הרופא, מספר רשיונו ומען מרפאתו או מרפאת המוסד הרפואי שבו הוא מועסק ומספר הטלפון שלו וייכתבו בו –**
- (1) שם החולה ומענו ומספר התעודה שלו בציון שמה;
- (2) שמות מרכיבי התרופה או שם התכשיר המכיל סם מסוכן;
- (3) בתרופות שאינן מחולקות למנות – ריכוזן או כמותו של הסם וכן כמותה הכוללת של התרופה שיש לספקה;
- (4) בתרופות המחולקות למנות – כמות הסם המסוכן בכל מנה וכן המספר הכולל של המנות שיש לספקן;
- (5) כמות הצריכה היומית והכמות המרבית; לענין פסקה זו כמות הצריכה היומית הנרשמת במרשם לגבי סם הנקוב בטור א' של התוספת השניה לא תעלה על הנקוב לצידו בטור ב' אלא אם כן נכתב המרשם על גבי טופס מיוחד שקבע המנהל לפי תקנת משנה (ד) הנושא מספר סידורי (להלן – מרשם מיוחד) ונתקיים אחד מן התנאים הבאים:
1. תחילת תוקפה של תקנת משנה 11(ב) ביום 29.3.24 (תיקון התשפ"ג והתשפ"ד).
2. בתיקון התשנ"ד ניתנה הוראה למחוק את הסימון (א) על אף שלא כל שתקנות המשנה האחרות בוטלו.

(א) (1) המרשם ניתן במרפאת קופת חולים לחבר קופת חולים בידי רופא המועסק באותה קופת חולים, או במרכז גמילה מן המפורטים בתוספת השלישית (להלן – מרכז גמילה) בידי רופא המועסק בו;

(2) המרשם ניתן למי שאינו חבר בקופת חולים כלשהי בידי רופא המועסק במרפאה לבריאות הנפש מן המפורטות בתוספת החמישית או בידי רופא המועסק במרכז גמילה;

(ב) כמות הסם הרשומה במרשם המיוחד היא לתקופת צריכה של חדשים מן התאריך הנקוב במרשם;

(ג) כמות הצריכה המרבית ליממה לא עולה על הנקוב לצד שם הסם המסוכן בטור ג' של התוספת השנייה;

(ד) הצרכן המציא לרופא תעודת בדיקה של מרכז גמילה בנוסח שבתוספת החמישית המעידה על כך שהצרכן הוא נפגע סמים, ובלבד שתעודת הבדיקה הוצאה לא יאוחר מאשר ששה חדשים מיום ביצוע הבדיקה המצויינת בסמן 5 של התוספת החמישית.

(6) תאריך המרשם;

(7) חתימת הרופא בכתב ידו;

(8) כמויות הסמים המסוכנים וכמות התרופה או התכשיר יצוינו בספרות ובמלים.

(ב) לא יתן רופא יותר ממרשם רופא אחד באותו תאריך, לאותו חולה ולגבי אותו סם מסוכן אלא אם ציין בכל מרשם במפורש, בכתב ידו ובאופן ברור את הסיבה למתן המרשם הנוסף

(ג) המנהל הכללי של משרד הבריאות רשאי לקבוע צורת מרשם לסם מסוכן ומשקבע את צורתו כאמור לא יירשם ולא יסופק סם מסוכן אלא על פיו; בתקנת משנה זו, "צורה" – לרבות טיב, גודל, סוג הנייר שיש להשתמש בו, דרכי השגתו והטיפול בו.

13א. רופא רשאי לרשום מרשם לשיכוך כאבים קשים מעל הכמות היומית בהתאם לתקנה 13(א) אם המרשם נועד לאלה:

(1) חולה סרטן או במחלה קשה אחרת, ובלבד שהרופא נותן המרשם ציין עליו את האבחנה הרפואית ונימק אותה;

(2) (נמחקה).

14. (א) לא יסופק סם מסוכן אלא בהתאם לתקנות אלה.

(ב) לא יספק רוקח מורשה סם מסוכן לאדם המציג לו מרשם רופא אלא אם נתמלאו תנאים אלה:

מרשם לשיכוך
כאבים קשים
(תיקונים: התשנ"ז,
התשמ"ט)

אמצעי זהירות
בהספקה
(תיקונים: התש"ם,
התשמ"ב)

המסמך הוכן עבור משרד הבריאות על ידי הוצאת הלכות בע"מ. כל הזכויות שמורות

- (1) הוא שוכנע במהימנות האסמכתה, בין על ידי בדיקת החתימה ובין בדרך נאותה אחרת;
- (2) הוא השווה את פרטי המרשם שלפי תקנה 13(א)(2) עם פרטי התעודה שממנה הועתקו ומצאם זהים;
- (3) הוצג מרשם בידי אדם זולת מי ששמו נקוב במרשם – יבדוק הרוקח המורשה גם את התעודה של מציג המרשם וירשום את שמו, מענו, סוג התעודה ומספרה על גבי המרשם.
- (ג) לא יספק רוקח מורשה לאדם סם מסוכן לפי יותר ממרשם אחד אלא אם הוצגו בפניו מרשמים לפי תקנה 13(ג).
- (ד) לאחר הספקת הסם המסוכן יחזיק הרוקח את האסמכתה ליד פנקס הסמים המסוכנים לפי פרק ה'.
- (ה) המספק סם מסוכן, שלא לפי מרשם רופא, למזמין כדון, באחת מדרכי ההובלה המקובלות, יצרף למשגור תעודת משלוח בשני עתקים: מקבל המשגור יציין על גבי תעודת המשלוח שאכן קיבל את כל הסמים לסוגיהם ולכמויותיהם כמפורט בתעודה ויחזיר לספק, תוך 3 ימים מקבלת המשגור, עותק אחד של התעודה חתומה בחתימת ידו וחותמת בית המרקחת, המוסר או המפעל שקיבל את הסמים.
- (ו) על אבדן הסמים יודיע הספק מיד למשטרה ולרוקח המחזוי.

15. (א) רוקח לא יספק סם מסוכן –
- (1) על פי מרשם רופא בצורה הגולמית של הסם;
- (2) יותר מפעם אחת על-פי אותה אסמכתה אלא אם כן האסמכתה היא מרשם מיוחד;
- (3) על-פי מרשם רופא לאחר 15 יום מתאריך המרשם ובכמות העולה על המנות ל-10 ימים.
- (ב) על אף האמור בתקנת משנה (א) רשאי רוקח לספק כמות סמים ל-31 ימים, אם הרופא הורה על כך במרשם, באופן ברור, וציין את הסיבה להגדלת הכמות.

הגבלות ההספקה
(תיקונים: התשמ"ב,
התשמ"ד, התשנ"ד,
התשס"ג)

סימן 2: הספקה על-ידי רופא

16. (א) רופא לא יספק סם מסוכן אלא לחולה הנמצא בטיפול ולשם טיפול מירי במקום.
- (ב) רופא שקיבל רשות לפי סעיף 44 לפקודת הרוקחים לחלק תרופות –
- (1) לא יספק סמים מסוכנים מעל הכמות הדרושה לחולה ל-10 ימים;

הספקה למי וכיצד
(תיקונים: התשמ"ב,
התשנ"ד)

(2) ירשום כל הוצאה והכנסה של סמים מסוכנים בפנקס הסמים המסוכנים בהתאם לפרק ה'.

17. נוכח המנהל שרופא סיפק סם מסוכן או נתן מרשמים לסם מסוכן, אם לעצמו ואם לחולה או לאדם אחר, שלא לצורך טיפול רפואי סביר, שהוא או החולה זקוק לו, רשאי הוא, לאחר שנתן לרופא אפשרות נאותה להתגונן, לפסלו מלהחזיק, לרכוש, לספק, או לחלק סמים מסוכנים או מלתת מרשמים לסמים מסוכנים, וכן רשאי הוא לפסלו כאמור על פי בקשתו של הרופא עצמו.

סמכות פסילה של המנהל

סימן 3: מרשם למוצר קנבוס¹

(תיקון התשפ"ג)

17א. מרשם למוצר קנבוס יינתן באחת מן הדרכים האלה:

דרכים למתן מרשם למוצר קנבוס (תיקונים: התשפ"ג, התשפ"ד)

(1) בידי רופא מומחה הפועל בתחום מומחיותו, שהשלים הכשרה בעניין קנבוס שהכיר בה משרד הבריאות, ומתן המרשם נעשה במסגרת עבודתו בקופת חולים; ואולם מרשם למוצר קנבוס לא יינתן על ידי רופא מומחה כאמור במסגרת רפואה ראשונית;

(2) בידי גורם מוסמך במסגרת עבודתו בקופת חולים, לאחר קבלת המלצה מרופא מומחה הפועל בתחום מומחיותו; לעניין זה, "גורם מוסמך" – רופא מומחה, שהשלים הכשרה בעניין קנבוס שהכיר בה משרד הבריאות, ואשר המנהל הרפואי של קופת החולים או המנהל הרפואי במחוז של קופת החולים הסמיכו לשם כך;

(3) בידי רופא מומחה הפועל בתחום מומחיותו, שהשלים הכשרה בעניין קנבוס שהכיר בה משרד הבריאות, ומתן המרשם נעשה במסגרת עבודתו בבית חולים ציבורי כללי;

(4) בידי גורם מוסמך במסגרת עבודתו בבית חולים ציבורי כללי, לאחר קבלת המלצה מרופא מומחה הפועל בתחום מומחיותו במסגרת עבודתו בבית חולים ציבורי כללי; לעניין זה, "גורם מוסמך" – רופא מומחה, שהשלים הכשרה בעניין קנבוס שהכיר בה משרד הבריאות, ואשר המנהל הרפואי של בית החולים הסמיכו לשם כך.

17ב. (א) מרשם למוצר קנבוס יכול שיינתן בהתוויות האלה בלבד:

(1) למטופלים במחלה אונקולוגית פעילה, או בעת טיפול אנטינאופלסטי פעיל;

התוויות למתן מרשם למוצר קנבוס (תיקונים: התשפ"ג, התשפ"ד)

1. תחילת תוקפו של סימן 3 (תקנות 17א – 17ד) ביום 29.3.24.

- (2) למטופלים הסובלים ממחלת מעי דלקתית פעילה ומוכחת;
 - (3) למטופלים המאובחנים בכשל חיסוני נרכש (AIDS);
 - (4) למטופלים המאובחנים בטרשת נפוצה (Multiple Sclerosis);
 - (5) למטופלים המאובחנים בפרקינסון;
 - (6) למטופלים בגירים המאובחנים בתסמונת טוראטי;
 - (7) למטופלים חולי אפילפסיה;
 - (8) למטופלים הסובלים מבעיה רפואית חשוכת מרפא ותוחלת חייהם הצפויה, אף אם יינתן להם טיפול רפואי, אינה עולה על שישה חודשים;
 - (9) למטופלים המאובחנים עם הפרעה בספקטרום האוטיסטי;
 - (10) למטופלים המאובחנים כסובלים מרמנציה.
- (ב) מרשם למוצר קנבוס כאמור בתקנת משנה (א) יינתן בכפוף לאמות מידה מקצועיות מקובלות ולשיקול דעת רפואי.

17ג. (א) מרשם למוצר קנבוס יהיה מרשם אלקטרוני; לבקשת קופת חולים או בית חולים ציבורי כללי, רשאי המנהל לפטור מדרישת חתימה דיגיטלית מאובטחת, וזאת בתקופה ובתנאים שיוורה לעניין זה לאותה קופה או לאותו בית חולים; לעניין זה, "חתימה דיגיטלית מאובטחת" – כהגדרתה בחוק חתימה אלקטרונית, התשס"א-2001.

צורת מרשם
למוצר קנבוס
(תיקונים: התשפ"ג,
התשפ"ד)

(ב) מרשם למוצר קנבוס יהיה למינן שלא יעלה על 60 גרם לחודש; מרשם למינן העולה על 60 גרם לחודש יינתן רק אם ניתן למרשם אישור מנהל בית חולים, מנהל מערך בבית חולים או מנהל רפואי בקופת החולים או מנהל רפואי במחוז של קופת החולים שבה המטופל מבוטח, או מי שהסמיך המנהל הרפואי או מנהל המערך לשם כך.

(ג) מרשם למוצר קנבוס יישא את חותמת הרופא, מספר רישיונו, מען מרפאת המוסד הרפואי שבו הוא מועסק ומספר הטלפון שלו, וייכתבו בו כל אלה:

- (1) שם החולה ומענו ומספר התעודה שלו בציון שמה;
 - (2) צורת מתן מוצר הקנבוס;
 - (3) ריכוז החומרים הפעילים THC ו־CBD;
 - (4) מינן;
 - (5) תאריך המרשם;
 - (6) חתימת הרופא;
 - (7) כמויות הקנבוס והמוצרים, ואלה יצוינו בספרות ובמילים.
- (ד) במרשם למוצר קנבוס ניתן להוסיף שם מלא ומספר תעודה של עד שני אנשים שרשאים לרכוש את מוצר הקנבוס ולשנע אותו בעבור המטופל.

(ה) כמות הסם הרשומה במרשם למוצר קנבוס תהיה לתקופת צריכה של עד 30 ימים מן התאריך הנקוב במרשם.

(ו) מרשמים עתידיים למוצר קנבוס יינתנו לתקופה של עד שנה מיום כתיבת המרשם הראשון; ואולם במקרה שבו המרשמים ניתנים למטופל בפעם הראשונה, יינתנו מרשמים עתידיים לתקופה של עד חצי שנה בלבד; לעניין תקנת משנה זו, לא יראו במרשם הניתן למטופל לאחר שהחזיק ברישיון להחזקה ולשימוש בקנבוס לפי הפקודה, כמרשם הניתן בפעם הראשונה.

(ז) רוקח ראשי לנפק למטופל מוצרי קנבוס על סמך מרשם בעל תוקף עתידי, החל מחמישה ימים טרם תחילת תוקפו.

(ח) ניתן מרשם למוצר קנבוס בידי רופא במסגרת עבודתו בקופת החולים של המטופל, יירשם הרבר בתיקו הרפואי של המטופל; ניתן מרשם בידי רופא במסגרת עבודתו בבית חולים ציבורי כללי, יעדכן בית החולים את קופת החולים של המטופל בדבר מתן המרשם ותוכנו, לצורך צירוף המידע לתיקו הרפואי של המטופל והמשך ליווי המטופל בקהילה.

17ד. (א) בתקנה זו –

"אישור לניסוי" – אישור לניסוי רפואי בכך אדם בבית חולים, שניתן לפי תקנה 2 לתקנות ניסויים רפואיים בכני אדם;

"ניסוי רפואי בכני אדם" – כהגדרתו בתקנות ניסויים רפואיים בכני אדם;

"תקנות ניסויים רפואיים בכני אדם" – תקנות בריאות העם (ניסויים רפואיים בכני אדם), התשמ"א-1981.

(ב) רופא שהוא הרופא האחראי או החוקר הראשי בניסוי רפואי בכני אדם, המחזיק ברישיון מהמנהל למחקר בקנבוס לפי הפקודה ובאישור לניסוי, רשאי לתת מרשם למוצר קנבוס למשתתפי הניסוי בלבד, במסגרת עבודתו בקופת חולים או בבית חולים ציבורי, בהתאם לתנאים המאושרים באישור לניסוי.

(ג) על מרשם למוצר קנבוס במסגרת ניסוי רפואי בכני אדם, לא יחולו תקנות 17א, 17ב ו-17ג(ב) ו(ה).

(ד) מרשם למוצר קנבוס במסגרת ניסוי רפואי בכני אדם יישא, נוסף על הפרטים המפורטים בתקנה 17ג(ג), גם את מספר הניסוי.

(ה) רופא שהוא הרופא האחראי או החוקר הראשי בניסוי רפואי בכני אדם, רשאי לתת מרשם למוצר קנבוס למשתתפי הניסוי גם לאחר סיום הניסוי הרפואי, בהתאם לאישור לניסוי ולהתחייבות למוסד הרפואי שבו נערך הניסוי.

מרשם למוצר
קנבוס במסגרת
ניסוי רפואי בכני
אדם
(תיקונים: התשפ"ג,
התשפ"ד)

פרק ה': פנקס הסמים המסוכנים

18. חובה לנהל פנקס אלה חייבים לנהל פנקס סמים מסוכנים (בפרק זה – פנקס):
- (1) רוקח מורשה;
 - (2) רופא שקיבל רשות לפי סעיף 32(2) או 44 לפקודת הרוקחים לחלק או לרוקח סמים;
 - (3) בעל רשיון לייצר סם מסוכן או תכשיר רפואי המכיל סם מסוכן או להחזיקו או להשתמש בו.
19. צורת הפנקס (תיקונים: התשנ"ד, התשפ"ג, התשפ"ד)
- (א) הפנקס יהיה לפי טופס ג' שבתוספת הראשונה; הרוקח המחוזי רשאי להתיר לאדם שקיבל רשיון כאמור בתקנה 18(3) למטרות מחקר או הוראה בלבד, לנהל את הפנקס שלא לפי הטופס האמור.
- (ב) דפי הפנקס יהיו כרוכים בו וישאו מספרים שוטפים וחותמת לשכת הבריאות המחוזית; הרף הראשון והאחרון ישא חותמת ידו של הרוקח המחוזי.
- (ג) כל רישום בפנקס ייעשה בדיו או באופן אחר שימנע מחיקה.
 - (ד) לא ייעשו בפנקס כל מחיקה, טשטוש או שינוי בפרט רשום, וכל תיקון יבוצע בצורת הערה בצדי העמוד או בשוליים בדיו אדומה; בהערה זו יפורטו סיבת התיקון או האסמכתה עבורו והתאריך, והוא יאושר בתתימת ידו של בעל הרישום המקורי או של המתקן.
 - (ה)¹ הספקת מוצר קנבוס בבית מרקחת תתועד בפנקס סמים מסוכנים כמשמעותו בפרק זה שהוא נפרד וייעודי לקנבוס (להלן – פנקס סמים מסוכנים לקנבוס), ויחולו על פנקס כאמור הוראות פרק זה בשינויים המחויבים.
20. תוכן הפנקס (תיקון התשנ"ד)
- (א) מי שחייב לנהל פנקס ירשום פרטים שלמים ומדויקים בדבר סוגי הסמים המסוכנים וכמויותיהם על כל פעולות אלה:
- (1) ייצור סם מסוכן או קבלתו בדרך כלשהי;
 - (2) שימוש בסם מסוכן לכל צורך;
 - (3) הספקת סם מסוכן לאדם אחר.
- (ב) פרט לאמור בתקנת-משנה (ג) יבוצע רישום לפי תקנה זו ביום ביצוע הפעולה טעונת הרישום, תוך כדי ציון האסמכתה.
- (ג) רוקח בבית מרקחת –
- (1) פטור מציון אסמכתה על שימוש בסם מסוכן לרקיחת תרופה שלא על פי הזמנה או מרשם רופא;

1. תחילת תוקפה של תקנת משנה (ה) ביום 29.3.24 (תיקון התשפ"ג והתשפ"ד).

(2) ירשום בפנקס הסמים המסוכנים את ההספקה של סם מסוכן על-פי מרשם רופא רק בצורת הסכום החדשי הכולל לפי תקנה 21.

21.1 רוקח המספק סם מסוכן על-פי מרשם רופא ישרטט, בפנקס המרשמים לפי סעיף 29 לפקודת הרוקחים, קו בדיו ארום תחת שמו של הסם המסוכן או של התכשיר המכילו, וכן ישרטט קו בדיו ארום על גבי המירשם תחת שמו של השם המסוכן או התכשיר המכילו; בסוף כל חודש, בטרם יעשה את האיזון לפי תקנה 21, יסכם את הכמויות של סמים מסוכנים הרשומים כאמור בפנקס המרשמים ויעביר את הסכום הכולל של הוצאת כל סם מסוכן לפנקס הסמים המסוכנים או לפנקס הסמים המסוכנים לקנבוס, לפי העניין.

ירשום הספקה על-פי מרשם רופא (תיקונים: התשפ"ג, התשפ"ד)

22. (א) מי שחייב לנהל פנקס יברוק בסוף כל חודש את המלאי של סמים מסוכנים שברשותו ויסכם ויאזן את הרישום שבפנקס.

בדיקה חדשית

(ב) על כל הפרש רציני בין המאזן לפי הפנקס ובין המלאי של סמים מסוכנים יודיע מיד בכתב לרוקח המחוזי.

23. (א) מי שחייב לנהל פנקס ישמור במשך 3 שנים –

שמורת אסמכתאות

(1) את הפנקס;

(2) את האסמכתאות לפעולות המנויות בתקנה 20(א);

(3) אם הוא רוקח בבית מרקחת – גם את פנקס המרשמים לפי סעיף 25 לפקודת הרוקחים.

תקופת 3 השנים מתחילה לגבי כל פנקס עם הרישום האחרון שבו.

(ב) המסמכים שיש לשמור לפי תקנה זו יעמדו במשך התקופה האמורה בכל עת לביקורתו של המנהל, הרוקח המחוזי או מי שהוסמך על-ידיהם.

24. (א) מי שחייב לנהל פנקס יגיש למנהל דין וחשבון שנתי על ההכנסות וההוצאות של סמים מסוכנים שהיו ברשותו; הדין וחשבון ייערך לפי טופס ד' שבתוספת השניה.

דינים וחשבונות

(ב) המנהל רשאי לדרוש ממי שחייב לנהל פנקס דינים וחשבונות בנוסף לקבוע בתקנת-משנה (א), וכן רשאי הוא לדרוש דין וחשבון מאדם אחר המחזיק סם מסוכן, סוחר בו או משתמש בו, אם לפי טופס ד' ואם בצורה אחרת או בתוכן אחר.

פרק ו': ציון כמויות וחישובן

25. (א) בתקנה זו –

סימון של בלי קיבול

1. תחילת תוקפן של המילים "או לפנקס הסמים המסוכנים לקנבוס" – ביום 29.3.24 (תיקון התשפ"ג והתשפ"ד).

"כלייקיבול" – לרבות אריזה אחרת;

"תכשיר" – לרבות תרופה שנקחה על-פי מרשם רופא.

(ב) על גבי כלייקיבול של סם מסוכן יצויין סוג הסם והכמות שבכלי.

(ג) נמצא בכלי קיבול תכשיר המכיל סם מסוכן, יינתן על גבי הכלי גם סימון זה:

(1) לגבי תכשיר המחולק למנות – מספר המנות שבכלי וכמות הסם המסוכן שבכל מנה;

(2) בכל מקרה אחר – ריכוזו או כמותו של הסם המסוכן שבתכשיר וכמותו הכוללת שבכלי.

(ד) אין לפרט כאמור בתקנת-משנה (ג) אם הרופא נתן הוראה מפורשת לכך על גבי המרשם.

(ה) אין חובה לציין את כמות הסם המסוכן על גבי כלי קיבול המשמש לאיחסונו בבית-מרקחת או בעסק לחומרים רפואיים ולתכשירים רפואיים, כמשמעותם בצו רישוי עסקים (עסקים טעוני רישוי), התשל"ג-1973.

(ו) תקנה זו באה להוסיף על הוראות הסעיפים 4 ו-5 לצו הרוקחים (סיווג רעלים, רישוםם והחזקתם), התשל"ג-1972, ולא לגרוע מהם; לענין סעיף 5 האמור רואים כרעל הגורם לתלות כל סם מסוכן המנוי בתוספת לפקודה, לרבות הסמים שמועטו באותה תוספת, אך למעט אבקת דובר.

26. לענין התוספת לפקודה ולענין תקנות אלה –

(1) מכסת אחוזים של מורפין תחושב על בסיס של מורפין אלמימי;

(2) מכסת אחוזים בתכשירים תחושב כך: אחוז אחד למאה של איזה חומר בתכשיר פירושו, שנמצא בכל מאה מיליליטרים של תכשיר נוזל, או בכל מאה גרם של תכשיר מוצק, מיליליטר אחד של החומר, אם הוא נוזל, או גרם אחד של החומר, אם הוא מוצק.

פרק ז': סחר-חוץ בסמים מסוכנים

סימן 1: הוראות כלליות

27. בפרק זה –

"מעבר" – מעבר מארץ מחוץ לישראל אל ארץ אחרת מחוץ לישראל דרך שטח ישראל, למעט מעבר בכלי טיס מעל ישראל בלא נחיתה בישראל ולמעט מעבר בדואר

(המשך בעמוד הבא)

חישוב אחוזים של סם מסוכן

הגדרה

"רשות המכס" – אגף המכס והבלו.

- תנאי כללי לייבוא וייצוא
28. לא ייבא אדם סם מסוכן לישראל, ולא ייצא אותו ממנה, אלא אם מותר לו להחזיקו ויש בידו היתר לפי פרק זה.
- שמירת דינים
29. היתר לפי פרק זה אינו פוטר מן הצורך בקבלת רשות הדרושה לפי כל דין אחר.
- מזכוכה על-ידי היתר
30. קיבל רוקח מורשה היתר לפי פרק זה, אין צורך בהיתר נוסף מאותו סוג בשביל אנשים אלה:
- (1) בעל בית-מרקחת שעליו ממונה הרוקח או בעל העסק שבו הוא ממונה על הסמים המסוכנים;
- (2) מי שלקח חלק בעסקה טעונה היתר – ובלבד שהסם המסוכן מוחזק בידי בעל ההיתר.
- פטור אישי (תיקון התשמ"ב)
31. (א) הוראות פרק זה אינן חלות על נוסע המחזיק בכניסתו לישראל או ביציאתו תכשיר רפואי בו מצוי סם מסוכן כמשמעותו בחלק ב' לתוספת הראשונה לפקודה, לצרכיו הרפואיים שלו או של אדם שבלויתו ובטיפולו, בכמות סבירה, שאינה עולה על הדרוש ל-31 ימים.
- (ב) הוכיח הנוסע כי, סם מסוכן, כאמור, מצוי בתכשיר שאין להשיגו בישראל, רשאי הוא להחזיק לצרכים רפואיים כאמור בסעיף קטן (א) כמות הדרושה ל-31 ימים, ובלבד שהגיה דעתו לכך של הרוקח המחזוי על סמך תעודה רפואית מתאימה.

סימן 2: ייבוא

- היתר ייבוא (תיקונים: התשמ"ב, התשנ"ד)
32. (א) בקשה להיתר ייבוא תוגש למנהל באמצעות הרוקח המחזוי לפי טופס ה' שבתוספת השניה.
- (ב) המנהל רשאי, לפי שיקול דעתו, לתת היתר לייבוא סם מסוכן, עם או בלי סייגים או תנאים, או לסרב לתתו.
- (ג) תוקף ההיתר הוא לשנה אחת.
- (ד) ההיתר ייערך בארבעה עותקים לפי טופס ו' שבתוספת השניה; שלושה עותקים יימסרו לייבואן, שישמור אחד למטרת בקורת; את העותק השני הוא ישלח לייבואן, ואת העותק השלישי הוא ימסור לרשות המכס בשעת שחרור משגור הסמים המסוכנים לפי תקנה 33(ג); העותק הרביעי יישאר בתיק המנהל.
- (ה) (בוטלה).

סדרי שהרור
ברשות המכס
(תיקונים: התשמ"ב,
התשנ"ד)

33. (א) לא תשחרר רשות המכס בישראל משגור סמים מסוכנים מיובא, אלא אם נתמלאו לגבי הוראות סימן זה.
- (ב) השחרור ייעשה רק לאחר בדיקת תוכן המשגור על ידי הרוקח המחוזי ואישורו בכתב שהמשגור תואם את רשיון הייבוא.
- (ג) רשות המכס תקבל מן היבואן את העותק של היתר הייבוא האמור בתקנה 32(ד), ואם המשגור מיובא מארץ שהיא צד לאמנה, תיקח את היתר הייצור או ההטייה של אותה ארץ המלווה את המשגור; על גבי ההיתר או ההיתרים תאשר רשות המכס שהמשגור תואם אותם או מה ההפרש בינם לבין המשגור, ותמסור את ההיתרים לרוקח המחוזי, שיעבירם למנהל.
- (ד) מיובאים סמים מסוכנים, הרשומים בהיתר ייבוא אחר, בחלקים זה אחר זה, תחזיק רשות המכס את ההיתרים האמורים בתקנת משנה (ג) עד להשלמת הייבוא.
- (ה) (בוטלה).

סימן 3: ייצוא

היתר ייצוא
(תיקון התשנ"ד)

34. (א) בקשה להיתר ייצוא תוגש למנהל באמצעות הרוקח המחוזי לפי טופס ז' שבתוספת הראשונה; לבקשה יצורף היתר ייבוא או תעודת ייבוא של המדינה שהסם המסוכן מיועד להישלח אליה, או אישור רשמי של הרשות המוסמכת בענייני סמים מסוכנים של אותה מדינה, כי אין לה התנגדות לייבוא של הסם המסוכן.
- (ב) המנהל רשאי, לפי שיקול דעתו, לתת היתר לייצוא סם מסוכן, בהתאם להיתר הייבוא, תעודת הייבוא או האישור האמורים בתקנת משנה (א), עם או בלי סייגים או תנאים, או לטוב לתתו.
- (ג) תוקף ההיתר הוא לשלושה חודשים והוא ניתן להארכה לעוד שלושה חודשים אף פחות.
- (ד) ההיתר ייערך בארבעה עתקים לפי טופס ח' שבתוספת הראשונה; שני עתקים יימסרו ליצואן, שישמור עותק אחד לבקורת ואת השני יצרף למשגור הסם המסוכן הנזכר בהיתר; מורכב המשגור מיחידות אריזה אחרות, תצויין כל יחידה במספר ובהפנייה ליחידה שאליה מצורף ההיתר; את העותק השלישי ישמור המנהל ואת הרביעי ישלח אל הרשות המוסמכת בארץ הייבוא עם בקשה להחזירו, כשעל גבו הערת אישור בהתאם לסעיף קטן 7 של סעיף 31 לאמנה.

35. (א) בשעת ביצוע הייצוא יציג היצואן או מי שמבצע את הייצוא מטעמו לרשות המכס את הסם המסוכן, את היתר הייצוא וכל מסמך אחר שהיא תדרוש ממנו לבדיקת חוקיות הייצוא.

סדרי ייצוא

(ב) תוך שבוע ימים לאחר ביצוע הייצוא יודיע היצואן על כך בכתב לרוקח המחוזי שבאמצעותו קיבל היתר היצוא, וציין את תאריך הייצוא, סוגי הסמים המסוכנים, כמויותיהם ומספר היתר הייצוא.

(תיקון התשנ"ד) 36. (בוטלה).

סימן 4: מעבר והטייה

37. מובא סם מסוכן לישראל במעבר, יהיה הוא כל זמן הימצאו בישראל תחת פיקוחה של רשות המכס ולא יועבר בתוך ישראל ממקום למקום או מרכב לרכב, אלא בהתאם להוראה בכתב של גובה מכס כמשמעותו בפקודת המכס.

שליטת רשות המכס על סמים במעבר

38. (א) מובא סם מסוכן לישראל במעבר מארץ שהיא צד לאמנה, רשאית רשות המכס לדרוש בכל עת מהממונה על הרכב או על מטענו, שיציג לפניו את היתר הייבוא והיא תבדוק התאמת המשגור להיתר.

בדיקת משגור של סמים

(ב) מובא סם מסוכן לישראל במעבר מארץ שאינה צד לאמנה, רשאית רשות המכס לנקוט בכל האמצעים הנראים בעיניה, כדי לבדוק חוקיות המעבר וכדי למנוע ייבוא סם מסוכן לישראל או לארץ אחרת שלא כדיון.

39. (א) רשות המכס רשאית לתפוס משגור סמים מסוכנים במעבר, כולו או מקצתו, ולעכבו, כל עוד לא הוגשו לה מסמכים כאמור בתקנה 38(א) או ראיות לבדיקה לפי תקנה 38(ב), וכן אם יש לה חשד סביר שהמשגור מועבר בישראל באופן בלתי-חוקי או למטרה לא-כשרה.

עיכוב וחילוט

(ב) עם עיכוב המשגור לפי תקנת-משנה (א) תקבע רשות המכס ליצואן או לבא-כוחו מועד סביר לתיקון כל פגם כאמור בתקנת-משנה (א), בלתי אם יש ביניהם פגם שאינו ניתן לתיקון, היא רשאית להאריך את המועד מזמן לזמן לפי שיקול דעתה, אם נתבקשה לעשות זאת.

(ג) לא ניתן פגם לתיקון או לא תוקן במועד, רשאית רשות המכס לחלט את המשגור או החלק הפגום ולטפל בו בהתאם להוראות פקודת המכס בדבר טיפול בטובין מחולטים; אין בהוראה זו פטור מהוראות הפקודה או תקנות אלה בדבר ההחזקה או הסחר בסמים מסוכנים.

40. על הטיית משגור של סמים מסוכנים לארץ זולת ישראל חלות הוראות התקנות 34 ו-35 בדבר ייצוא סמים מסוכנים בשינויים אלה:

הטייה לארץ זרה (תיקון התשנ"ד)

(1) הבקשה למתן היתר הטייה תוגש למנהל בכתב על ידי היצואן או בא-כוחו כשהם נמצאים בישראל;

- (2) בבקשה יפורטו הנתונים הקבועים בטופס י' שבתוספת הראשונה ויצורף לבקשה היתר הייצוא או ההטייה שבתקפם הגיע המשגור לישראל.
- (3) היתר ההטייה ייערך לפי טופס י' שבתוספת הראשונה בארבעה עתקים; שני עתקים יימסרו למבקש ההטייה, שיצרף אחד למשגור ויציגו לרשות המכס וישמור את העותק השני, את העותק השלישי ישלח המנהל אל הרשות המוסמכת בעניני סמים מסוכנים של המדינה שהמשגור עומד להישגר אליה, ואת העותק הרביעי יחזיק בתיקו;
- (4) נעתר המנהל לבקשה, יחזיר הוא את היתר הייצוא או ההטייה האמורים בפסקה (2) לרשות שהוציאה את ההיתר.

41. (א) על הטיית משגור של סמים מסוכנים לישראל חלות הוראות תקנה 140(1), (2) ו- (4).
- (ב) לבקשה תצורף הסכמתו של מי שמיועד לקבל את המשגור.
- (ג) המנהל רשאי לפי שיקול דעתו, לתת היתר הטייה לישראל, עם או בלי סייגים או תנאים, או לסרב לתתו.
- (ד) ההיתר ייערך לפי טופס י' שבתוספת הראשונה בארבעה עתקים; עותק אחד יימסר למבקש ההטייה, עותק אחד למקבל המיועד של המשגור, עותק אחד ישלח לרשות שהוציאה את היתר הייצוא או ההטייה שבתקפם הגיע המשגור לישראל, והעותק הרביעי ישאר בתיק המנהל.
- (ה) על דחית הבקשה יודיע המנהל גם למקבל המיועד.

הטייה לישראל
(תיקון התשנ"ד)

פרק ח': הוראות שונות

42. לא יעשה אדם פרסומת לסמים מסוכנים, למטרה מסחרית כלשהי, אלא בספרות המקצועית ובעתונות המקצועית בתחום הרפואה והרוקחות ובאישור מוקדם בכתב מאת המנהל.
43. לא יספק אדם דוגמאות של סם מסוכן לרופא או לאדם אחר, אם בתמורה ואם לא בתמורה;

סייג לפרסומת
מסחרית

חלוקת דוגמאות
של סם מסוכן
(תיקון התשנ"ד)

44.	בטלים –	ביטולים
(1)	תקנות הסמים המסוכנים, 1936;	
(2)	תקנות הסמים המסוכנים (חמרים פסיכוטרופיים), התשל"ד-1973.	
45.	סמכות לפי תקנות אלה אינה גורעת מסמכות או הגבלה לפי חיקוק אחר וקיום חובה לפי תקנות אלה אינו פוטר מקיום חובה לפי חיקוק אחר.	שמורת דינים (תיקון התש"ם)
45א.	תקנות אלה יחולו על רשויות המדינה ועל מוסדותיה.	תחולה [תיקון התשמ"ג (מס' 2)]
46.	תחילתן של תקנות אלה ביום ט"ז בניסן התש"ם (2 באפריל 1980).	תחילה (תיקון התש"ם)
תוספת ראשונה		תיקונים: התש"ם,
טופס א'		התשנ"ד)
(תקנה 10)		

בקשה לייצור תכשיר רפואי שהוצא מכלל הוראת פקודת הסמים המסוכנים [נוסח חדש], התשל"ג-1973

(את הבקשה הזאת יש להגיש בשני עותקים לרוקח המחוזי של משרד הבריאות הנוגע בדבר) ח ל ק א' (לשימוש המבקש)

אני החתום מטה, מבקש בזה לאשר לי לייצר תכשיר רפואי המכיל סם מסוכן אולם הוצא מכלל הוראות פקודת הסמים המסוכנים [נוסח חדש], התשל"ג-1973.

שם הרוקח המורשה _____ מס' הרשיון _____
שם בית החרושת _____
מען בית החרושת _____

המסמך הוכן עבור משרד הבריאות על ידי הוצאת הלכות בע"מ. כל הזכויות שמורות

מס' סידורי	שם הסם המסוכן	הכמות הדרושה לייצור (בגרמים)	שם התכשיר וצורתו	ריכוז התמיסה או כמות הסם ביח' מינון אחת	כמות התכשיר שתייצר	הערות וביאורים

חתימת הרוקח המורשה _____ תאריך _____

מס' רשיון רוקח _____ חותמת בית החרושת

חלק ב'

(לשימוש משרד הבריאות בלבד)

מס' התיק _____

מס' סידורי _____

ייצור התכשיר הנ"ל לפי הפרטים שנוכרו לעיל מאושר/לא מאושר.

תאריך _____

חותמת משרד הבריאות

הרוקח המחוזי

טופס ב'

(תקנה 12)

המקום _____ תאריך _____

אל:

שם ומען המזמין:

שם ומען העסק או המוסד הרפואי _____

הנני מזמין בזה את הסמים המסוכנים המפורטים מטה:

השם המפורט של הרפואה	הכמות הנדרשת	הכמות שסופקה	הערות

המסמך הוכן עבור משרד הבריאות על ידי הוצאת הלכות בע"מ. כל הזכויות שמורות

הנני מצהיר שהסמים המסוכנים ישמשו למטרות רפואיות כשרות בלבד.

מספר הרשיון	חותמת המזמין	חתימת הרוקח האחראי (הרופא)
חתימת הספק (הרוקח המורשה)	חותמת הספק	תאריך ההספקה

טופס ג'

(תקנה 19)

טופס של פנקס הסמים המסוכנים

קבלות	הוצאות
שם הסם	שם הסם
המספר הסיידורי	המספר הסיידורי
תאריך הקבלה	תאריך ההוצאה
השם והמלץ של האדם, המוסר או הפירמה שממנה נתקבל הסם	השם והמלץ של האדם, או הפירמה שהסם טופק להם
באילו צורה נתקבל	באילו צורה הוצא
הכמות	הכמות
הכמות במונחים של הסם	הכמות במונחים של הסם

תאריך ההגשה

(המשך בעמוד הבא)

טפסים ד'1, ד'2
 דו"חות שנתיים על שימוש בסמים מסוכנים¹

טופס ה'

(תקנה 32)

STATE of ISRAEL - MINISTRY of HEALTH	מדינת ישראל – משרד הבריאות
The Single Convention on Narcotic Drugs -	האמנה היחידה לסמים נרקוטיים -
The Convention on Psychotropic Substances	האמנה לסמים פסיכותרופיים
Import Authorisation No. _____	היתר יבוא מס' _____
File No. _____	תיק מס' _____
Valid until _____	בר תוקף עד _____

APPLICATION for IMPORT-AUTHORISATION	בקשה להיתר יבוא
in accordance with the	בהתאם לפקודת הסמים המסוכנים
Dangerous Drugs Ordinance [New Version] 5733-	[נוסח חדש], התשל"ג-1973
1973	

Name and adress of the exporter	שם ומען היצואן	Name and adress of the importer	שם ומען היבואן
The drugs will be imported through port/post office	שם ומען היצואן	the importer	היבואן
		the importer	היבואן
		the importer	היבואן

The drugs will be imported through port/post office

פירוט וכמויות הסמים המסוכנים שעומדים לייבאם. סך הכמות בכל פריט יש לציין גם במילים (בלועזית בלבד).

Specifications and amounts of the Dangerous Drugs the import of which is intended. The total amounts of every item shell be indicated in words also.

הנני מצהיר שהסמים, אחרי שיובאו, יישמשו למטרות חוקיות, רפואיות ומדעיות בלבד.

I declare herewith that the drugs to be imported are required solely for legitimate medical or scientific purposes.

Place and date	מקום ותאריך	Importers signature	התימת היבואן
Holder of Pharmacist/Doctor Licence No _____		בעל רשיון רוקח/רופא מס' _____	

The IMPORT is AUTHORISED	היבוא הותר
and I am satisfied that the consignment to be imported is required solely for legitimate medical or scientific purposes.	ונוכחתי לדעת, שהמשלוח אשר ייבא יישמש למטרות כשרות, רפואיות או מדעיות, בלבד.

היתר יבוא זה נתן בתנאים המפורטים מעבר לדף.

The Authorisation is used subject to the conditions specified on the other side.

1. הטפסים הושמטו.

המסמך הוכן עבור משרד הבריאות על ידי הוצאת הלכות בע"מ. כל הזכויות שמורות

Jerusalem _____ ירושלים Director General המנהל הכללי
Date of issue תאריך ההוצאה

לתשומת לב היתר זה בר תקופה אך ורק אם הוא חתום על ידי המנהל הכללי של משרד הבריאות או באיכוהו והוטבעה על גביו חותמת המשרד.

יש למלא את הטופס בעברית ובלועזית, חוץ מן הפרטים שעבורם צויין אחרת.

ATTENTION! This authorisation is valid only if it bears the signature of the Director General of the Ministry of Health or his deputy and the stamp of the office.

תנאי מתן ההיתר:

1. הסמים יובאו לפני _____
2. היתר זה אינו מהווה רשיון להחזקה או להספקה של סמים מסוכנים.
3. אין היתר זה פוטר את היבואן מלמלא אחר כל תקנות מכס הנהוגות באותה שעה בענין יבוא סחורות או העברתן מאמצעי הובלה אחד לאמצעי אחר בישראל, או מלמלא אחר כל תקנות בתי הדואר הנהוגות באותה שעה בישראל.
4. היתר זה אין כוחו יפה אלא לגבי היבואן בלבד ויכול מנהל משרד הבריאות לבטלו ואם יבוטל יש להחזירו אליו מיד. יש להראותו לבקורת לפי דרישת כל אדם המורשה כדין.
5. היתר זה, אם לא בוטל קודם לכן, יש להראותו לפקיד המכס בעת יבוא הסמים; ומשויבא המשלוח האחרון של הסמים המפורטים בהרשאה תוחזר ההרשאה לפקיד המכס.
6. אם ייבוא כל הסמים המפורטים ברשימה לא בוצע לפני התאריך המפורט בתנאי 1, חובה להחזיר את ההיתר למנהל משרד הבריאות, ירושלים, מיד לאחר אותו התאריך.
7. אם צורף לסמים העתק של היתר יצוא, יחזר למנהל מחלקת המכס והבלו והלה יעבירנו למנהל משרד הבריאות, ירושלים.

Conditions for Authorisation:

1. The drugs shall be imported before _____
2. This authorisation is not a licence to be in possession of or to supply the drugs imported.
3. This authorisation does not relieve the importer from compliance with any customs regulations in force for the time being relating to the importation of goods into or transshipment of goods in Israel or any Post Office regulation for the time in force in Israel.
4. This authorisation is valid only for the importer and may be revoked at any time by the Director of Ministry of Health to whom it shall in that event be immediately surrendered. It shall be produced for inspection when required by any duly authorised person.
5. This authorisation unless sooner revoked shall be produced to the Customs Officer at the time of importation and shall be surrendered to the Customs Officer at the time when the last consignment of the drugs referred to therein is imported.

המסמך הוכן עבור משרד הבריאות על ידי הוצאת הלכות בע"מ. כל הזכויות שמורות

6. If the importation of all the drugs specified in the schedule is not effected before the date specified in condition 1 this authorisation shall immediately after that date be surrendered to the Director of Ministry of Health Jerusalem.
7. The copy of the export authorisation if any which accompanies the drugs shall be surrendered to the Director Department of Customs Excise and Trade for transmission to the Director of Ministry of Health Jerusalem.

ההיתר ייערך ב"4 עותקים: 3 עותקים יימסרו ליבואן (1 עליו לשלוח ליצואן בחו"ל, 1 לרשות המכס בעת שחרור המשלוח ו-1 לתיק לתשומת ליבו) העותק הרביעי נשאר בתיק המנהל.

על פקיד המכס להחזיר היתר זה למנהל משרד הבריאות - באמצעות הרוקח המחוזי - לאחר שהובאו כל הסמים המסוכנים המפורטים בהיתר ופקיד המכס מילא את הנתונים שבטבלה המפורטת מטה.

תאריך	היצוא	שהובאו	כמותם	אופן ייבואם	תחנת המכס	חתימת פקיד המכס וחתימת תחנת המכס	הערות

טופס ו'

(תקנה 33)

IMPORT DECLARATION

הצהרת יבוא

For Psychotropic Substances indicated in Articles III IV of part B of the First Schedule to the Dangerous Drugs Ordinance [new Version] 5733-1973.

לחמרים הפסיכותרופיים המצויינים בסימנים ג וד בחלק ב' של התוספת הראשונה לפקודת הסמים המסוכנים [נוסח חדש], התשל"ג-1973.

I (name of importer) _____ אני (שם היבואן)

Address _____ המען

Imported from _____ יבאתי מאת

Name of exporter _____ שם היצואן

Address _____ המען

המסמך הוכן עבור משרד הבריאות על ידי הוצאת הלכות בע"מ. כל הזכויות שמורות

את הסמים המסוכנים הבאים:

The Dangerous Drugs Listed Below:(specify and describe the imported drugs including generic name quantities specify brand name dosage when the import is a preparation).

(פרט ותאר את החמרים המיובאים כולל השם וכמויות, לגבי תכשירים מזוגמרים ציין גם שם מסחרי וצורת המינון).

For the purpose of _____ למטרות

Date of release _____ תאריך השחרור
 Importers signature _____ חתימת היבואן
 Date _____ תאריך

הערות: טופס זה ימולא ב-4 עותקים:

עותק אחד יימסר לרשויות המכס בעת השחרור.

עותק אחד יישמר אצל היבואן.

שני עותקים יימסרו לרוקח המחוזי לא יאוחר מ-7 ימים מהיום שבו שוחרר המשגור.

טופס ז' - ח'

(תקנה 34)

STATE of ISRAEL - MINISTRY of HEALTH מדינת ישראל - משרד הבריאות
 The Single Convention on Narcotic Drugs - האמנה היחידה לסמים נרקוטיים -
 The Convention on Psychotropic Substances האמנה לסמים פסיכותרופיים
 Import Authorisation No. _____ היתר יצוא מס'
 File No. _____ תיק מס'
 Valid until _____ בר תוקף עד

APPLICATION for EXPORT-AUTHORISATION בקשה להיתר יצוא
 in accordance with the Dangerous Drugs Ordinance בהתאם לפקודת הסמים המסוכנים
 [New Version] 5733-1973 [נוסח חדש], התשל"ג-1973

Name and adress of the importer	שם ומען היבואן	Name and adress of the exporter	שם ומען היצואן
Issued on	הוצא כיום	The Import-Authorisation issued by	היתר יבוא הוצא ע"י
	ארץ היבוא Import Country		
Its number	מספרו		

המסמך הוכן עבור משרד הבריאות על ידי הוצאת הלכות בע"מ. כל הזכויות שמורות

פירוט וכמויות הסמים המסוכנים המיועדים לייצוא – סך הכמות בכל פריט יש לציין גם במילים (בלועזית בלבד).

Specifications and amounts of the Dangerous Drugs the export of which is intended
- The total amounts of every item shall be indicated in words also.

חלק ב'

(ימולא ע"י היצואן)

The drugs will be exported through port/post office	הותמת היצואן	הסמים ייוצאו דרך נמל/בית הרואר
_____	_____	_____

Place and date	מקום ותאריך	Exporters signature	חתימת היצואן
----------------	-------------	---------------------	--------------

The EXPORT is authorized _____ היצוא הותר _____

The Authorisation is issued subject to the conditions specified on the other side. היתר יצוא זה נתן בתנאים המפורטים מעבר לדף.

חלק ג'

(ימולא ע"י המשרד)

Jerusalem	ירושלים
-----------	---------

Date of issue	תאריך ההוצאה	Director General	המנהל הכללי
---------------	--------------	------------------	-------------

לתשומת לב היתר זה בר תוקף אך ורק אם הוא חתום על ידי המנהל הכללי של משרד הבריאות או בא כוחו והוטבעה על גביו חותמת המשרד. יש למלא הטופס בעברית ובלועזית, חוץ מן הפרטים שעבורם צויין אחרת.

ATTENTION! This authorisation is valid only if it bears the signature of the Director General of the Ministry of Health or his deputy and the stamp of the office.

תנאי מתן ההיתר:

1. היתר זה אינו רשיון לקבל או להחזיק את הסמים המפורטים בו.
2. היתר זה משמש רק לסמים מהכמות, המין והצורה המדויקים המפורטים בו.
3. היתר זה אינו פוטר את היצואן מלמלא אחרי כל תקנות המכס אך כל הוראה מפקודת בתי הרוואר.
4. אם ניתן היתר לשלוח את הסמים לחו"ל באניה, יש לצרף למשלוח העתק ההיתר ועל היצואן לדאוג שההעתק יימסר לרב החובל של האניה שבה נשלח המשלוח.
5. אם נתן היתר לשלוח את הסמים ע"י הרוואר, יש לשים את העתק ההיתר בתוך העטיפה החיצונית של החבילה המכילה את הסמים. – אם הסמים נמצאים ביותר מחבילה אחת יש לשים את ההעתק בתוך העטיפה החיצונית של אחת מהן. החבילות התיינה ממוספרות על גבי העטיפות החיצוניות, ועל גבי כל אחת מהן יש לסמן באופן ברור וקריא את מספר החבילה שבה יש למצוא את העתק ההיתר.
6. היתר זה יש לו תוקף רק לגבי היצואן ששמו מוזכר בהיתר ומנהל משרד הבריאות יכול לבטלו בכל עת. יש להגישו לביקורת בכל זמן שאדם המורשה כריץ ידרשנו.
7. היתר זה, אם לא בוטל קודם לכן, יהא לו תוקף במשך שלושה חרשים מתאריך ההיתר. בשעת היצוא יש למסור אותו לפקיד מחלקת המכס או בית הרוואר, הכל לפי הענין, והוא ירשום עליו את תאריך היצוא ואת מספר הסימוכין של דואר החבילות או של הצהרת המכס. אם לא השתמשו בו יש למסרו למנהל משרד הבריאות, ירושלים, בתוך שבעה ימים מיום תום מועדו.
8. אם מבקשים להכניס איזה שינוי בהיתר, יש להחזירו ביחד עם בקשה לתיקון והודעה על הגיומקים לכך. אין להכניס כל שינוי בלי רשות.
9. בענין סמים הנשלחים לחו"ל באניה, הרי בהתאם לאמנה היחידה לסמים נרקוטיים 1961, צריך להמציא תעודה זו לרשויות המוסמכות של כל ארץ שהמשלוח עובר דרכה, בין שמעבירים אותו באניה ובין לא. אי מילוי של תנאי זה יכול להביא לידי עיכוב או החרמתו של המשלוח

This authorisation is issued subject to the following conditions: -

1. This authorisation is not a licence to obtain or be in possession of the drugs named herein.
2. This authorisation is available only for drugs of the exact quantity kind and form specified above.
3. This authorisation does not relieve the exporter from compliance with any customs regulations nor from any provision of the Post Office Ordinance.
4. If the drugs are authorised to be exported by ship the duplicate copy shall accompany the consignment and the exporter shall cause it to be delivered to the master of the vessel by which the consignment is despatched.
5. If the drugs are authorised to be exported by post the attached duplicate copy shall be placed inside the outer wrapper of the parcel containing the drugs. If the drugs are contained in more than one parcel the duplicate copy shall be placed inside the outer wrapper of them the parcels shall be consecutively numbered on the outer wrapper and on each parcel there shall be legibly stated the number of the parcel in which the duplicate copy is to be found. (see footnote 2).
6. This authorisation is valid only for the exporter named above and may be revoked at any time by the Director of Ministry of Health. It shall be produced for inspection when required by a duly authorised person.

7. This authorisation unless sooner revoked shall continue in force three calendar months from the date hereof. It must be surrendered at the time of export to an Officer of (1) the Customs department or (2) the Post Officer as the case may be who will endorse it with the date of export and reference of parcels post or custom declaration. If not used it shall be surrendered to the Director of Ministry of Health within seven days of the date of its expiry.
8. If any alteration is desired in the authorisation it may be returned with a request for amendment and a statement for the reason therefore. No unauthorised alteration is permissible.
9. In the case of drugs exported by ship this document is required in pursuance of the Single Convention of Narcotic Drugs 1961 to be produced to the competent authorities of any country through which the consignment passes whether it is transhipped or not. Failure to comply with this condition may lead to delay or confiscation of the consignment.

ההיתר ייערך בארבעה עותקים שיחלקו כדלקמן:
שני עותקים יימסרו ליצואן (ראה תנאים 4 ו-5 הנ"ל).
עותק אחד יישלח לרשות הנוגעת בדבר בארץ היבוא לשם אישור קבלת הסמים.
עותק אחד ישמור המנהל.

After endorsement please return to the Pharmaceutical Division of the Ministry of Health Jerusalem Israel in accordance with article 31 paragraph 7a of the Single Convention on Narcotic Drugs 1961.

טופס ט'
(תקנה 36)

EXPORT DECLARATION

for psychotropic substances indicated in Articles C and D of Part II of the Schedule to the Dangerous Drugs Ordinance [New Version] 5733-1973.

הצהרת ייצוא

להמרים פסיכוטרופיים המצויינים בסימנים ג' וד' של חלק ב' של התוספת לפקודת הסמים המסוכנים [נוסח חדש], התשל"ג-1973.

1. EXPORTER: היצואן: 1.

Name השם

Address המען

2. IMPORTER: היבואן: 2.

Name השם

Address המען

3. Specification and description of the drugs to be exported (generic name quantities in Kg. forms and if the psychotropic substances are to be exported as preparations the names of the preparations).
3. מיפרט ותיאור של החמרים שעומדים לייצאם (ימולא בלועזית בלבד) (שמם הגנרי, הכמויות בק"ג, הצורות, ואם החומרים הפסיכותרופיים ייוצאו בצורת תכשירים – שמות התכשירים)

4. Date of export: _____ תאריך היצוא: _____

Signature of the exporter _____ חתימת היצואן _____
 date: _____ תאריך _____

הערות:

1. This form must be filled in only with respect to those psychotropic substances which are mentioned below.

1. חובת מילוי טופס זה חלה אך ורק לגבי החמרים הפסיכותרופיים המפורטים מטה.
2. Four copies of this form are to be filled in:

2. טופס זה יש למלא ב-4 עותקים:

2 עותקים יש להעביר אל מחלקת הרוקחות במשרד הבריאות;

1 עותק יש לצרף למשגור המיוצא;

1 עותק יישמר אצל היצואן בתור מסמך על הוצאת החומר.
3. The 2 copies destined for the Pharmaceutical Department of the Ministry of Health must be submitted within 7 days after the consignment has been despatched.

3. שני העותקים המיועדים למחלקת הרוקחות של משרד הבריאות יש להעביר לא יאוחר מ-7 ימים מהיום שבו נשלח המשגור.

טופס י'

(תקנה 40)

תעודת הטייה שניתנה ע"י ממשלת ישראל

פקודת הסמים המסוכנים [נוסח חדש], התשל"ג-1973

תעודת הטייה

האמנה היחידה על סמים מסוכנים, 1961

בהתאם לפקודת הסמים המסוכנים [נוסח חדש], התשל"ג-1973, אני מאשר בזה כי הרשיתי את הטייתו של משלוח הסמים, שפרטים עליו ניתנים להלן, למקום המיועד המפורש רלקמן:

תיאורם וכמותם של הסמים

ציון כלי ההובלה בה יובא המשגור לישראל

המספר והתאריך של רשיון היצוא וע"י מי ניתן

השם והמען של המקבל הראשון הנזכר ברשיון היצוא

המספר והתאריך של רשיון לייבא סמים מסוכנים מחו"ל ומי הרשות שעל פיו הורשתה הטייה זו

כלי ההובלה בו הורשה ליצא את המשגור מישראל

המועד שבו צריך ליצא את המשלוח מישראל

תעודה זו ניתנת בתנאים רלקמן: -

- (1) ההעתק של תעודה זו יישלח ביחד עם המשגור למקום המיועד, ולצורך זה יימסר לממונה על כלי ההובלה שבו נשלח המשגור.
- (2) תעודה זו אינה פוטרת אדם שיש לו שייכות להובלתו של משגור הסמים המפורטים לעיל מלמלא אחר הוראות המכס הנוהגות באותה שעה לגבי יצוא של סחורות מישראל
- (3) תעודה זו, כוחה היא יפה רק לגבי אותו משגור ולמשך אותה תקופה המפורטים לעיל, ויכולים לבטלה בכל עת.
- (4) אם לא יצא משגור הסמים מישראל במשך התקופה המפורטת לעיל, יש להחזיר תעודה זו למנהל הכללי של משרד הבריאות.
- (5) יש להראות תעודה זו בכל עת שידרוש ואת ארם המורשה כהלכה.

משרד הבריאות

ירושלים

יום

המנהל הכללי

1. אם מבקשים להכניס איזה שינוי ברשיון יש להחזירו ביחד עם בקשה לתיקון והודעה על הנימוקים לכך. אין להכניס כל שינוי בלי רשות.
2. בהתאם לאמנה היחידה לסמים נרקטיים, 1961, צריך להמציא תעודה זו לרשויות המוסמכות של כל ארץ שהמשגור עובר דרכה, בין שמעבירים אותו בכלי הובלה למשנהו ובין לא. אי מילוי של תנאי זה עלול להביא לירי עיכובו או החרמתו של המשגור.

DIVERSION CERTIFICATE ISSUED BY
THE GOVERNMENT OF ISRAEL

DANGEROUS DRUGS ORDINANCE [NEW VBRSION] 5733-1973

DIVERSION CERTIFICATE

THE SINGLE CONVENTION ON NARCOTIC DRUGS 1961

In pursuance of the Dangerous Drugs Ordinance [New Version] 5733-1973 I hereby certify that I have authorised the diversion of the consignment of drugs of which particulars are given below to the destination stated below:

Description and quantities of drugs _____

Description of means of conveyance on which the consignment was brought to Israel _____

Number and date of export, authorisation and authority by whom issued

Name and address of original consignee named in the export authorisation _____

Number and date of certificate of official approval to import dangerous drugs (and authority by whom issued) by virtue of which this diversion is authorised _____

Means of conveyance on which the consignment is authorised to be carried from Israel _____

Period within which the consignment is to be carried from Israel _____

This certificate is issued subject to the following conditions:-

- (1) The duplicate copy of this certificate shall accompany the consignment to the place of destination and for this purpose shall be delivered to the person in charge of the means of conveyance by which the consignment is despatched.
- (2) This certificate does not relieve any person who may be concerned with the carriage of the consignment of drugs specified above compliance with any customs regulations in force for the time being relating to the exportation of goods from Israel.
- (3) This certificate is valid only for the consignment and for the period specified above and may be revoked at any time.
- (4) If the consignment of drugs is not carried from Israel within the period specified above this certificate shall be surrendered to the Director General of the Ministry of Health.

- (5) This certificate shall be produced at any time when required by a duly authorised person.

Ministry of Health

Jerusalem.

Date _____

Director General

NOTE

- (1) If any alteration is desired in this authorisation it must be returned with a request for amendment and a statement of the reasons therefor. No unauthorised alteration is permissible.
- (2) This document is required in pursuance of the Single Convention on Narcotic Drugs 1961 to be produced to the competent authorities of any country through which the consignment passes whether it is transhipped or not. Failure to comply with this condition may lead to delay or confiscation of the consignment.

תוספת שניה

(תקנה 13(א)(5))

(תיקונים: התשמ"ד,
התשמ"ה, התשנ"ד,
התשס"ט)

טור א' שם הסם המסוכן	טור ב' כמות הצריכה היומית (במ"ג)	טור ג' כמות הצריכה המרבית ליממה (במ"ג)
אמפטמין	40	100
אמילוברביטון	600	1,000
קודאין	60	300
הידרוקודין	30	60
מתרון	25	120
מתאמפטמין	30	90
מתילפנידט	90, למעט לפי מרשם רופא ובהתקיים כל התנאים האלה:	120
	(א) כמות הצריכה ליממה לא תעלה על 120 מ"ג;	
	(ב) הרופא נימק בכתב את המינון שרשם;	
	(ג) התקבל אישור המנהל או אישור המנהל הרפואי של המוסד הרפואי;	
מורפין	60	180

המסמך הוכן עבור משרד הבריאות על ידי הוצאת הלכות בע"מ. כל הזכויות שמורות

טור ג' כמות הצריכה המרבית ליממה (במ"ג)	טור ב' כמות הצריכה היומית (במ"ג)	טור א' שם הסם המסוכן
100	50	אוקסיקודון
1,000	300	פנטוברביטון
1,000	600	פנוברביטון
900	600	פתידין

תוספת שלישית¹
(תקנה 13(א)(5)(א)(1))

(תיקונים: התשמ"ד,
התשנ"ד)

תוספת רביעית¹
(תקנה 13(א)(5)(א)(2))

(תיקונים: התשמ"ד,
התשנ"ד)

(המשך בעמוד הבא)

1. רשימת הכתובות - הושמטה.

תוספת חמישית

(תקנה 13(א)(5)(ד))

תעודת בדיקה של מרכז גמילה

1. שם הנברק _____ שנת לידה _____
2. מס' תעודת זהות _____
3. שם האב _____
4. מקום מגורים _____
5. בדיקת שתן לקביעת רמת הסם המסוכן _____
(לציין שם הסם המסוכן)
6. תאריך ביצוע הבדיקה _____
7. ממצאי הבדיקה _____
8. ממצאים אחרים _____
9. לפי הבדיקות שבוצעו, הנברק הוא נפגע סם _____
10. תאריך _____ חתימת המומחה _____
שם המומחה _____
מקום עבודתו _____

חותמת מרכז הגמילה

ה' בטבת תשל"ט (4 בינואר 1979)

אליעזר שוסטק
שר הבריאות