

04/07/2024
כ"ח סיון תשפ"ד

לכבוד:
קופות החולים
בתי מרקחת העוסקים בקנביס - רוקחים אחראיים

הנדון: המרה רוקחית של מוצרי קנביס בניפוק

שלום רב,

לאור שאלות שעלו בנושא, נבהיר כי עמדת משרד הבריאות היא כי אין מניעה לבצע המרה רוקחית בניפוק של מוצרי קנביס במרשם, במתודה זהה לזו המתאפשרת כיום בניפוק מוצרי קנביס ברישיון.

בדומה להיבטים אחרים של מרשמים למוצרי קנביס, האחריות לביצוע עברה לקופות, כך שאין חובה לאפשר המרה רוקחית של מוצרי קנביס במרשם, ולכל קופת חולים נתון שיקול הדעת הרפואי והרוקחי האם לאפשר דבר זה במסגרת מתן המרשמים למוצרי קנביס למבוטחיה.

קופה אשר מעוניינת לאפשר המרה רוקחית של מוצרי קנביס במרשם רשאית לעשות זאת על פי הכללים הקיימים כיום בהמרה רוקחית בניפוק מוצרי קנביס ברישיון בלבד, כמפורט להלן:

- המרת מוצר הקנביס המופיע ברישיון/מרשם, למוצר קנביס אחר, שבאותה קבוצה בטבלת הקטגוריות ובירידה של קטגוריה אחת בלבד ב% הקנבינואידים (לדוגמה: שינוי ממוצר T15C3 למוצר T12C2).
- המרת מוצר קנביס המופיע ברישיון/מרשם ממוצר "תפרחת" למוצר "שמן" בלבד (אסוֹר השינוי משמן לתפרחת).
- המרת מוצר "סאטיבה" המופיע ברישיון למוצר "אינדיקה" או להיפך.

נדגיש כי ההמרה תבוצע רק לאחר בחינה מהותית של ההמרה המדוברת עפ"י הידע המקצועי ושיקול הדעת של הרוקח בהתאם לנסיבות העניין.
חובה לקבל את הסכמת המטופל ולוודא כי הוא מבין את הסיבה להמרה, הנחיות השימוש של המוצר המנופק ועלות המוצר המוצע לעומת המוצר הרשום במרשם.
חובה לתעד את ההמרה הן על גבי המרשם והן בפנקס הסמים המסוכנים לקנביס, בהתאם למוצר הקנביס המנופק בפועל.

בברכה,

מגר' יובל לנדשפט
מנהל האגף לפיקוח והסדרת מערך הקנביס הרפואי
היחידה לקנביס רפואי