

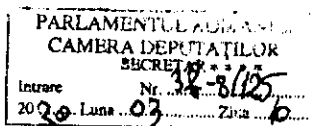


SECRETARIATUL GENERAL AL GUVERNULUI
DEPARTAMENTUL PENTRU RELAȚIA CU PARLAMENTUL

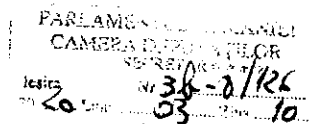
Nr. 1469, 1470, 1471, 1472, 1473, 1474, 1475, 1476, 1477, 1478, 1479, 1480,

1481, 1496, 1501, 1502, 1503, 1504, 1512, 1495/2020

05. MAR. 2020



Către: Domnul Cristian BUICAN
Secretar al Camerei Deputaților



Ref. la: Răspunsuri la întrebări formulate de deputați

Stimate domnule secretar,

Vă transmitem, alăturat, răspunsurile instituțiilor vizate cu privire la unele întrebări formulate de deputați, potrivit tabelului anexat.

Cu deosebită considerație,

NINI SĂPUNĂRU

SECRETAR DE STAT



Nr.VSC 9658/27.02.2020

Stimate domnule deputat,

Referitor la întrebarea/interpelarea dvs. privind “legalizarea canabisului în scop medicinal”, vă comunicăm următoarele:

1. La nivelul Ministerului Sănătății a fost constituită o *Comisiei pentru analizarea condițiilor de utilizare a canabisului medicinal ca terapie adjuvantă în bolile cronice și boli rare* în cadrul căreia au fost luate în discuție legalizarea consumului de canabis în scop medicinal.

În urma consultărilor avute cu comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății **nu au fost identificate beneficiile terapeutice ale plantei canabis sau al substanțelor și preparatelor ce conțin canabis utilizate, în scop medical.**

2. În cadru discuțiilor a fost luat în considerare **medicamentul Epidiolex**, aprobat de **Food and Drug Administration (FDA)** și ulterior de **European Medicines Agency (EMA)**.

Totodată, în conformitate cu prevederile *Ordinul ministrului sănătății nr. 861/2014 pentru aprobarea criteriilor și metodologiei de evaluare a tehnologiilor medicale, a documentației care trebuie depusă de solicitanți, a instrumentelor metodologice utilizate în procesul de evaluare privind includerea, extinderea indicațiilor, neinclusiunea sau excluderea medicamentelor în/din Lista cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate, precum și a căilor de atac, Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR) este autoritatea competentă ce implementează mecanismul de evaluare a tehnologiilor medicale pentru inclusiunea, extinderea indicațiilor, neinclusiunea sau excluderea medicamentelor în/din Lista.*

În acest sens, **Ministerul Sănătății are competența de a realiza actualizarea Listei cuprinzând denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor de care beneficiază asigurații, cu sau fără contribuție personală, pe bază de prescripție medicală, în sistemul de asigurări**



ROMÂNIA
MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
CABINET SECRETAR DE STAT

sociale de sănătate, precum și denumirile comune internaționale corespunzătoare medicamentelor care se acordă în cadrul programelor naționale de sănătate doar după ce aceasta este prezentată de către Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR), **după parcurgerea etapelor legale ale procesului de evaluare a medicamentelor pentru care deținătorii autorizațiilor de punere pe piață au formulat solicitări în acest sens.**

3. Nu a fost solicitată opinia Ministerului Afacerilor Externe având în vedere faptul că discuțiile au fost concentrate pe **promovarea pentru practica medicală a medicamentelor autorizate pe baza dovezilor științifice, în materia raportului cost-beneficiu și siguranța pentru pacient, autorizate de instituțiile cu atribuții în domeniu, respectiv European Medicines Agency (EMA) și Agenția Națională a Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (ANMMDM).**

În luna septembrie 2019 Ministerul Sănătății a formulat răspuns în atenția Parlamentului României în sensul în care **nu susține propunerea legislativă privind regimul juridic al plantei canabis, al substanțelor și preparatelor ce conțin canabis, utilizate în scop medical (Bp. 348/2019) – Agenția Națională privind Cannabisul.**

Ministerul Sănătății susține respectarea Convenției unice asupra stupefiantelor din anul 1961, la care România a aderat în anul 1973 prin Decretul nr.626. În conformitate cu prevederile Convenției, cannabisul este inclus și în tabelul IV alături de heroină, dezomorfină și cetobemidonă, substanțe considerate deosebit de periculoase, motiv pentru care statul trebuie să adopte măsuri speciale de control pentru a proteja sănătatea publică. Toate instituțiile cu atribuții în domeniul autorizării și controlului, inclusiv Ministerul Afacerilor Interne au transmis punct de vedere cu privire la această inițiativă.

Cu deosebită considerație,

SECRETAR DE STAT
ROMICĂ ANDREI BACIU

Camera Deputaților
Domnului deputat Daniel Gheorghe