



CONGRESSO DI STATO

Seduta del: 24 MAGGIO 2016/1715 d.F.R.

Delibera n.33 Pratica n.0897

Oggetto: Commissione per lo studio dei provvedimenti per la produzione delle sostanze psicotrope per uso terapeutico

IL CONGRESSO DI STATO

sentito il riferimento del Segretario di Stato per la Sanità e Sicurezza Sociale;
visto il Piano Sanitario e Socio-Sanitario 2015 - 2017;
vista la nota congiunta dell'Authority Sanitaria e dell'ISS del 26 febbraio 2016, prot. n. 21608;
allo scopo di dare attuazione all'Istanza d'Arengo n. 8 del 4 ottobre 2015, approvata dal Consiglio Grande e Generale nella seduta del 20 gennaio 2016,

istituisce

la Commissione per lo studio dei provvedimenti per la produzione delle sostanze psicotrope per uso terapeutico.

La Commissione è composta da:

- Direttore dell'Authority Sanitaria o suo delegato che la presiede e coordina;
- Direttore del Dipartimento Economia o suo delegato;
- Direttore del Dipartimento Affari Istituzionali e Giustizia o suo delegato;
- Direttore del Dipartimento Affari Esteri o suo delegato;
- Direttore delle Attività Sanitarie e Socio-Sanitarie ISS o suo delegato;
- Direttore Generale dell'ISS o suo delegato;
- Direttore Dipartimento Istruzione o suo delegato;
- un rappresentante della Segreteria di Stato per la Sanità e Sicurezza Sociale.

La Commissione potrà essere integrata da professionisti e/o esperti del settore socio-sanitario anche esterni alla PA.

La Commissione, entro 90 giorni dalla data della presente delibera, dovrà redigere un documento che indichi priorità, procedure, modalità operative per:

- regolamentare la produzione dei farmaci e nello specifico degli stupefacenti nonché la loro distribuzione e utilizzo clinico, proponendo apposito decreto delegato ai sensi della Legge 21 gennaio 2010 n. 7, in cui andranno specificati i seguenti aspetti:
 - a) compiti dell'Authority sanitaria nel controllo degli stupefacenti per uso terapeutico;
 - b) requisiti per la produzione di farmaci derivanti da cannabis;



CONGRESSO DI STATO

Seduta del 24 maggio 2016/1715 d.F.R. - Delibera n.33 - Pratica n.0897

- c) modalità di importazione dei semi di cannabis e sostanze che contengono cannabinoidi;
 - d) requisiti riguardanti la distribuzione, conservazione e utilizzo, limitatamente al territorio della Repubblica di San Marino;
 - e) esclusività della prescrizione da parte di medici dell'ISS;
 - f) modalità procedurali per l'utilizzo dei farmaci che contengono cannabinoidi, sia per terapie validate che per terapie sperimentali, anche in riferimento alla Legge 29 gennaio 2010 n. 34 e del Decreto Delegato 17 gennaio 2011 n. 2;
 - g) oneri a carico del produttore nei confronti dello Stato;
 - h) sanzioni;
- predisporre una bozza di bando pubblico per selezionare i produttori di cannabis, uniformandosi il più possibile a quanto già avviene in paesi dell'UE che hanno già esperienza in merito all'uso terapeutico dei prodotti derivanti dalla cannabis;
 - definire un percorso diagnostico-terapeutico per i pazienti che utilizzeranno dette sostanze.

Il Segretario di Stato

Estratto del processo verbale rilasciato ad uso: dell'Ecc.ma Reggenza, dei Signori Segretari di Stato, della Segreteria di Stato per la Sanità e Sicurezza Sociale, dell'Authority Sanitaria, del Dipartimento Economia, del Dipartimento Affari Istituzionali e Giustizia, del Dipartimento Affari Esteri, della Direzione Attività Sanitarie e Socio Sanitarie, della Direzione Generale ISS, del Dipartimento Istruzione