

עיקרי מדיניות קנאביס לשימוש רפואי

על מנת לממש מחויבות הממשלה על פי החלטות הממשלה מס' 3609 מיום 7.8.2011, 1050 מיום 15.12.2013, ו- 1587 מתאריך 26.6.2016 לאפשר למטופלים מקור אספקה ראוי של קנביס לשימוש למטרות רפואיות, תוך שמירה על בריאות, שלום וביטחון הציבור, מניעת זליגתו של הסם ושימוש בו שלא לצרכים רפואיים, גיבש משרד הבריאות מתווה מעודכן להסדרת תחום הקנביס. מצ"ב הקווים העיקריים:

1. "מדיקאליזציה" - שימוש בקנביס למטרות רפואיות ולא לגליזציה או דיקרימינליזציה. עמדת משרד הבריאות היא נגד לגאליזציה לאור ההשלכות הבריאותיות השליליות האפשריות וההשפעה המזיקה במיוחד בגיל הצעיר.
2. ההתוויות למתן הקנאביס - נקבעות ע"י הגורמים המקצועיים במשרד הבריאות, יתקיים פיקוח על נאותות ההתוויות והפרקטיקה הרפואית המתחייבת.
3. סטנדרטיזציה של מוצרי הקנאביס - באופן שיהיו זמינים כמוצרים גנריים בעלי ריכוזים קבועים ומפוקחים שיאפשרו לרופא המטפל - להתוות קנאביס, ולמטופל - לרכשו בבית המרקחת.
4. הכשרת רופאים לטפל באמצעות קנאביס רפואי - ע"י מתודה לפרקטיקה הרפואית - ה"ספר הירוק" IMC-GCP, לאחר שיוכשרו יוכלו הרופאים לרשום את המוצר למטופליהם בכפוף לנוהלי רישום תרופות מ"סמים מסוכנים".

שרשרת הקנביס:

1. חוות לגידול קנביס ברמת IMC-GAP - לגידול זנים בטווחים שריכוזם מוכתב, ידוע ומפוקח.
2. מפעלים שייצרו מוצרי קנאביס גנריים ואחידים ברמת IMC-GMP - בצורת תפרחות ושמן בלבד.
3. הפצה לבתי המרקחת ברמת IMC-GDP.
4. מוצרי קנביס סטנדרטים זמינים בבתי המרקחת - בית מרקחת שייכנס למערך ההנפקה יעבור הכשרה מתאימה בתחום האחזקה, רישום, ניפוק והדרכה רוקחית של הקנאביס.
5. פיקוח - פעולה עפ"י סטנדרטי אבטחה IMC-GSP לאבטחה, מניעת זליגה ופיקוח על נאותות הפרקטיקה הרפואית.
6. היתכנות היצוא תידון בצוות בין משרדי בראשות מנכ"ל משרדי הבריאות והאוצר ובהשתתפות משרדי החקלאות, הבט"פ, המשפטים והכלכלה. השרים יביאו את לדיון בממשלה. ההחלטה בעניין תתקבל על ידי הממשלה.
7. יצירת אלטרנטיבות לעישון - כדי להימנע ככל האפשר משימוש בעישון כדרך טיפול.
8. ערכות הדרכה לשימוש בקנאביס למטרות רפואיות - סרטוני הדרכה, עלונים ודף המסביר את מגבלות השימוש הפומבי ומגבלות הנהיגה.

Policy Principles of Cannabis for medical use

In order to actualize the obligation of the Government according to its decision no. 3609 from 7-2-2011 , 1050 from 15-12-2013 and 1587 from 26-6-2016, to enable access of patients to qualified sources of cannabis for medicinal use, while preserving public health, security and peace and also preventing any diversion and illicit use for non-medicinal purposes, the Ministry of Health has consolidated an outline for regulation of all aspects of Medical Cannabis:

Basic outline:

1. **Medicalization – use of Cannabis for medical purposes, not legalization nor decriminalization.** The Ministry of Health is against legalization in light of the negative consequences and bad influence specially upon teenage population.
2. **Medical indications for prescribing Cannabis** - are established by professional authorities in the Ministry of Health and supervised for adequacy of knowledge and medical practice.
3. **Training of medical practitioners** to treat with Medical Cannabis using a systematic method of medical practice **IMC-GCP (the "green book")**. After completing their training successfully the MD practitioners will be allowed to prescribe Medical Cannabis according to the guidelines for prescription of narcotic medicinal products.
4. **Standardization of Medicinal Cannabis products** in a way that will make them available as generic products with constant and controlled concentrations, that will enable the practitioner to safely prescribe them and the patient to obtain them in pharmacies.

The chain of Medical Cannabis

1. **Cultivation farm for Medical Cannabis IMC-GAP grade** – for cultivation of Cannabis strains with predefined and supervised range of concentrations of active ingredients.
2. **Manufacturers that will produce generic and uniform Medicinal Cannabis products IMC-GMP grade.**
3. **Distribution to pharmacies IMC-GDP grade.**

4. **Availability of Standardized Cannabis Medicinal products in the pharmacies** – the pharmacists will undergo a special training in aspects of maintenance, prescription issuing, distribution and patient instruction.
5. **Supervision – complying with security standards IMC-GSP for security**, prevention of diversion and supervision of adequacy of medical practice,
6. **Feasibility of Export** – will be discussed in a multi-ministerial forum headed by General Directors of the Health and Finance Ministries with participation of Agriculture, Security, Justice and Economy ministries. Recommendations will be submitted by the Ministers to Government discussion and final resolutions will be obtained by the Government.
7. **Research and development to create smoking alternatives** – to prevent as much as possible use of smoking as a route of administration of medicinal treatment.
8. **Patient training kits for use of Cannabis for medical purposes** – training films, leaflets and instructions on restrictions of use in public and driving.