Забелешки од страна на Реплек Фарм ДООЕЛ Скопје

Во целиот текст да стои канабис за медицински цели (каде е потребно и да се додаде)

**Промена во Член 3 -Значење на поими, точка 31. „Канабис за медицински цели“ да се избрише** вклучувајќи го и семето (да се исклучи семето, не содржи ТХЦ ЦБД- се користи за храна

**Во делот Б. СТРАТЕГИЈА Член 19 Националната стратегија за дроги на Република Македонија да се додадат 3 нови става :**

Владата на Република Македонија, МОЖЕ ДА ДОНЕСЕ И ОДЛУКА ЗА ПОСЕБНО ФОРМИРАЊЕ НА КАНЦЕЛАРИЈА ЗА КАНАБИС ЗА МЕДИЦИНСКИ ЦЕЛИ, ВО КОЈА КЕ БИДАТ ИНТЕГРИРАНИ СИТЕ Надлежности на Министерството за здравство ОД ЧЛЕН 10 НА ОВАЈ ЗАКОН.

РАБОТАТА НА КАНЦЕЛАРИЈАТА ЗА МЕДИЦИНСКИ КАНАБИС, начинот на формирање, финансирање, управување, надлежности, права и обврски се регулира со посебен акт на Владата во соработка со Министерството за здравство и Меѓуресорската комисија.

КАНЦЕЛАРИЈАТА ЗА МЕДИЦИНСКИ КАНАБИС ја донесува Националната стратегија за канабис за медицински цели, а ја одобрува Владата во соработка со Министерството за здравство и Меѓуресорската комисија.

**Во член 20 Акционен план за реализација на Националната стратегија, да се додаде нов став по ставот 1:**

КАНЦЕЛАРИЈАТА ЗА МЕДИЦИНСКИ КАНАБИС го донесува Акциониот план за реализација на Националната стратегија за канабис за медицински цели, за период од секои 5 години, а истиот е одобрен од Владата во соработка со Министерството за здравство и Меѓуресорската комисија

Во Член 28 да се додаде став 3: процедурата за уништување и начинот на уништување на канабисот за медицински цели ја пропишува Министерството за здравство, а процедурата за уништување и начинот на уништување на конопот за индустриски цели ја пропишува Министерството за земјоделие.

Во „ Член 29-е после ставот 1 да се додаде: Акредитацијата на лабораторијата од став 1 на овој член ја врши соодветно меѓународно тело за овој тип акредитација. До завршување на нациналната акредитирана лабораторија, производителите во РМ кои имаат ГМП сертифицирана лабораторија за овој тип контрола на квалитет можат контролата на квалитето да ја спроведуваат во своата лабораторија.

Во Член 31 после ставот 1 се додава нов став кој гласи: Дозволата за производство на канабис и производи од канабис за медицински цели односно и нивните препарати е интегрирана Дозвола за производство во согласност со барањата за 1. Добра Агрикултурна пракса како и барањата на 2. Добрата Производна пракса: се состои од два дела.

**Во Член 39 Пакување и означување, се додаваат два нови става**

Рекламирање на канабис за медицински цели

Производи, препарати, екстракти тинктури од растението канабис за медицински цели, доколку припаѓаат во категорија лекови, односно содржат повисоки концентации на ТХЦ од 0,2% во конечен облик се забранети да се рекламираат во печатени, електронски и други медиуми

За производи, препарати, екстракти тинктури од растението канабис за медицински цели, доколку припаѓаат во категорија лекови, односно содржат повисоки концентации на ТХЦ од 0,2% во конечен облик, не смеат да се користат графички ознаки на растението канабис за медицински цели.

Се брише Член 46-а

„Член 46-а – контрадикторен со Член 39 /треба да стои таму