



Data 31/10/2022 Protocollo N° 0505399 Class: G.930.01.1 Fasc.

Allegati N° 0 per tot.pag. 0

Oggetto: Estratto di Cannabis 15% THC Farmalabor: inserimento in PSF.

Ai Direttori Generali  
Aziende ULSS, Aziende Ospedaliere, IRCCS e  
Strutture private-accreditate

Al Referente  
Coordinamento Regionale Malattie Rare

Agli Ordini Provinciali dei Medici  
Ai Sindacati Medici

Agli Ordini Provinciali dei Farmacisti

A Federfarma Veneto  
A Farmacieunite  
A Assofarm

A Cittadinanzattiva

Alla Associazione Pazienti Cannabis Medica ODV

e.p.c. Al Direttore Generale  
Azienda Zero

LORO SEDI

Si comunica che è stata inserita nella Piattaforma informatizzata regionale per la prescrizione, il monitoraggio e la dispensazione di prodotti magistrali a base di cannabinoidi, prevista dalla DGR n. 750/2019, la possibilità di prescrivere la preparazione magistrale olio di Cannabis a partire da estratto di Cannabis standardizzato, in quanto la ditta Farmalabor Srl è stata autorizzata dal Ministero della Salute e dall'Agenzia Italiana del Farmaco all'importazione, alla ripartizione e al confezionamento dell'estratto di Cannabis 15% THC Farmalabor.

Area Sanità e Sociale

**Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici**

Rio Novo, Dorsoduro 3493 – 30123 Venezia Tel. 041.2793412-3415-3406-1453 – Fax n. 041.2793468

PEC: [area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it](mailto:area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it) e-mail: [assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it](mailto:assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it)



L'estratto di Cannabis 15% THC Farmalabor non è un medicinale con AIC ma materia prima che può essere destinata solo a preparazioni magistrali inerenti alla prescrizione di cannabis ad uso medico, in accordo al D.M. 9 novembre 2015.

Nella ricetta magistrale il medico dovrà precisare se la preparazione viene allestita a partire da infiorescenze o da estratto di cannabis quantificato.

Trattandosi di prodotto industriale e non galenico, la cui produzione è garantita dal fatto di essere stata autorizzata dalle autorità nazionali, nel rispetto delle Norme di Buona Fabbricazione (Good Manufacturing Practices - GMP), non è necessario che il farmacista richieda l'analisi di titolazione. La tariffa verrà calcolata, ai sensi del D.M. 13 dicembre 2017, che rettifica e modifica il D.M. 22 settembre 2017 recante l'Aggiornamento della tariffa nazionale per la vendita al pubblico dei medicinali, con Tabella dei prezzi delle sostanze e Tabella dei costi di preparazione.

Distinti saluti.

Il Direttore  
Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi Medici  
Dott.ssa Giovanna Scroccaro

*Referente pratica: dott.ssa Olivia Basadonna - tel. 041 2791408*

copia cartacea composta di 2 pagine, di documento amministrativo informatico firmato digitalmente da GIOVANNA SCROCCARO, il cui originale viene conservato nel sistema di gestione informatica dei documenti della Regione del Veneto - art.22.23.23 ter D.Lgs 7/3/2005 n. 82

Area Sanità e Sociale

**Direzione Farmaceutico – Protetica – Dispositivi Medici**

Rio Novo, Dorsoduro 3493 – 30123 Venezia Tel. 041.2793412-3415-3406-1453 – Fax n. 041.2793468

**PEC: [area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it](mailto:area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it)** e-mail: [assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it](mailto:assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it)