



SEMINARI:

El Cànnabis i els seus usos terapèutics

Dra. Elisabet Montpart Costa

Professora del Departament de Farmàcia i Tecnologia Farmacèutica, i Físicoquímica (UB)
Global Head Regulatory Affairs (Siegfried).

Febrer 2026

El cànnabis





El **cànnabis** és una droga que s'extreu de la planta **Cannabis sativa**.

Amb les fulles, tiges, flors o resines s'elaboren les drogues il·legals més consumides a Espanya, a Europa i al món: *la marihuana i l'haixix*.

A més dels usos recreatius, el cànnabis s'ha utilitzat de forma empírica des de l'antiguitat per les seves **suposades propietats terapèutiques**.

En els darrers anys se n'ha descrit el consum per part de grups de pacients afectats per algunes malalties i se n'ha investigat la possible **utilitat en diferents indicacions**.

Marc legal

- **CONVENCIÓN ÚNICA DE 1961 SOBRE ESTUPEFACIENTES** , enmendada por el Protocolo de modificación de 1972 de Modificación de la Convención Única sobre Estupeficientes.
- **LISTA AMARILLA** : Lista de Estupeficientes sometidos a Fiscalización Internacional.



El **cànnabis i la resina de cànnabis** estan inclosos en la Convenció Única de 1961 sobre **estupefaents** de l'ONU.



La Convenció sotmet a control internacional més de **124 substancies classificades en 4 llistes annexes.**

En vigor en **185 Estats.**

Marc legal



Les mesures de fiscalització i per tant la seva classificació en les llistes varien en funció de:

- ❖ la diferent capacitat per produir addiccions
- ❖ del seu valor terapèutic
- ❖ del risc del seu ús indegut

JIFE Junta Internacional de Fiscalización de Estupefacientes **Lista Amarilla**

Anexo de los formularios A, B y C
64ª edición, julio de 2025

LISTA DE ESTUPEFACIENTES SOMETIDOS A FISCALIZACIÓN INTERNACIONAL

Preparada por la
JUNTA INTERNACIONAL DE FISCALIZACIÓN DE ESTUPEFACIENTES*
Vienna International Centre
P.O. Box 500
A-1400 Vienna, Austria
Dirección de Internet: <http://www.incb.org/>

de conformidad con la
Convención Única de 1961 sobre Estupefacientes**
y el Protocolo de 25 de marzo de 1972 de Modificación de la Convención Única de 1961 sobre Estupefacientes

* El 2 de marzo de 1968, la Junta asumió las funciones del Comité Central Permanente de Estupefacientes y del Órgano de Fiscalización de Estupefacientes y conservó la misma secretaría y las mismas oficinas.
** Denominada en adelante "Convención de 1961".

V.25-11326 (S)
Se ruega reciclar

Marc legal



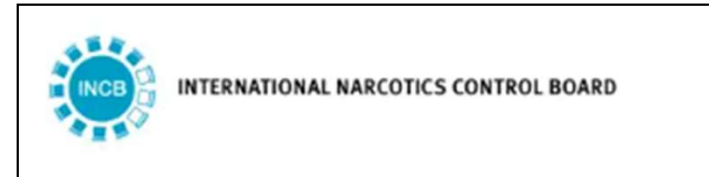
Estupefaents inclosos en les Llistes de la Convenció Única sobre Estupefaents de l'ONU (1961)													
Llista I	Morfina, Fentanil, Petidina... <table border="1"><thead><tr><th>CÓDIGO IDS</th><th>NÚM. CAS.</th><th>ESTUPEFACIENTES</th><th>DENOMINACIÓN QUÍMICA/DESCRIPCIÓN</th></tr></thead><tbody><tr><td>NC 001</td><td>8063-14-7</td><td>CANNABIS</td><td>sumidades, floridas o con fruto, de la planta de cannabis (resina no extraída)</td></tr><tr><td>NC 008</td><td>6465-30-1</td><td>RESINA DE CANNABIS y EXTRACTOS y TINTURAS DE CANNABIS</td><td>resina separada, en bruto o purificada, obtenida de la planta de cannabis</td></tr></tbody></table>	CÓDIGO IDS	NÚM. CAS.	ESTUPEFACIENTES	DENOMINACIÓN QUÍMICA/DESCRIPCIÓN	NC 001	8063-14-7	CANNABIS	sumidades, floridas o con fruto, de la planta de cannabis (resina no extraída)	NC 008	6465-30-1	RESINA DE CANNABIS y EXTRACTOS y TINTURAS DE CANNABIS	resina separada, en bruto o purificada, obtenida de la planta de cannabis
CÓDIGO IDS	NÚM. CAS.	ESTUPEFACIENTES	DENOMINACIÓN QUÍMICA/DESCRIPCIÓN										
NC 001	8063-14-7	CANNABIS	sumidades, floridas o con fruto, de la planta de cannabis (resina no extraída)										
NC 008	6465-30-1	RESINA DE CANNABIS y EXTRACTOS y TINTURAS DE CANNABIS	resina separada, en bruto o purificada, obtenida de la planta de cannabis										
Llista II	Codeïna, Folcodina,...												
Llista III	Són preparats diversos, exemples: <ul style="list-style-type: none">✓ Preparats codeïna en proporció < 2.5%✓ Preparats opi en proporció < 0.2% de morfina												
Llista IV	Els prohibits de la llista I: Heroïna <i>Cànnabis i resina fins 2020 !!</i>												

Marc legal. Principals organismes reguladors



La **Comissió d'Estupefaents (CND)** és el principal òrgan decisor de l'ONU per totes les qüestions relacionades amb les drogues.

Es va crear el 1946 i **assessora en l'aplicació dels convenis internacionals** de control de drogues, **aconsellar** en qualsevol assumpte relatiu al control d'estupefaents, psicotròps i substàncies emprades en la seva fabricació o **decidir**, sobre la base de les recomanacions de l'OMS, la **inclusió de noves substàncies, modificar-ne les llistes** etc.



La **Junta Internacional de Fiscalització d'Estupefaents (INCB=JIFE)** és l'òrgan independent de **vigilància** de l'aplicació dels tractats de fiscalització internacional de drogues de l'ONU.

Va ser establerta el 1968 i publica un informe anual sobre la situació de la fiscalització de drogues a diverses parts del món.

Marc legal. El Cànnabis



CANVI IMPORTANT 2020:

El desembre de 2020, la **CND** va **retirar el cànnabis i resina de la Llista IV** per permetre que es realitzessin investigacions científiques sobre les seves possibles propietats medicinals.

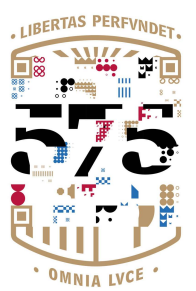


No obstant això, **es manté a la Llista I** pel seu potencial addictiu i per produir riscos importants per a la salut pública que han de seguir estant controlats en virtut de les convencions internacionals.



Continua sent un estupefaent controlat, però es reconeix el seu potencial terapèutic

El Cànnabis. Fonaments terapèutics

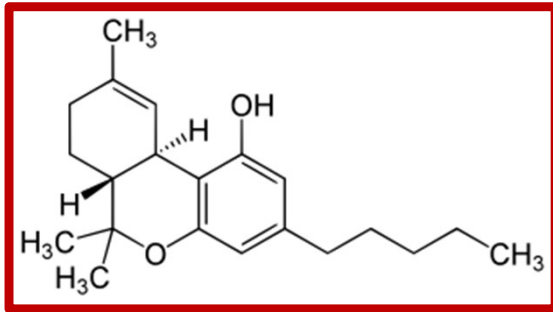


La planta *Cannabis sativa* conté almenys
125 cannabinoides diferents:

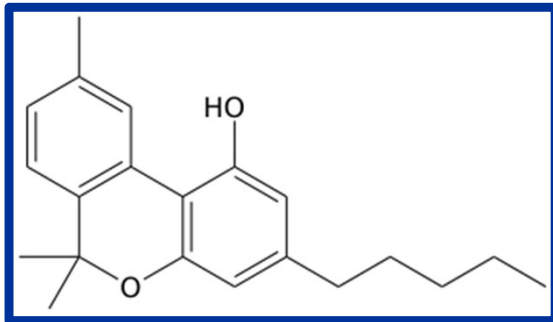


Els tres més importants són el **delta-9-tetrahidrocannabinol (THC)**, el **cannabidiol (CBD)** i el **cannabinol (CBN)**.

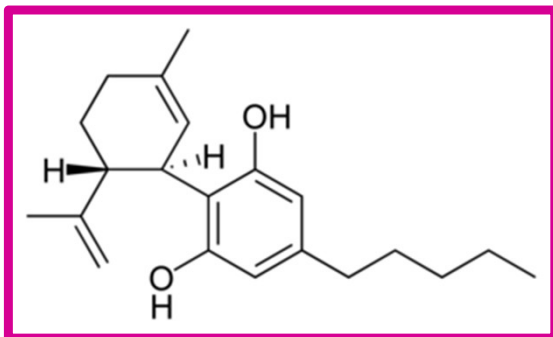
El Cànnabis. Fonaments terapèutics



- ❖ El **THC (delta-9-tetrahydrocannabinol)** és el principal constituent psicoactiu del Cànnabis. El THC sintètic (*dronabinol*).



- ❖ El **CBN (cannabinol)** és deu vegades menys actiu que el THC.



- ❖ El **CBD (Cannabidiol)** té un perfil diferent, ja que presenta activitat ansiolítica i sedant.

https://pnsd.sanidad.gob.es/profesionales/publicaciones/catalogo/catalogoPN/SD/publicaciones/pdf/2025/2025_Monografia_Cannabis.pdf

El Cànnabis. Fonaments terapèutics

Tant el **Cànnabis com la resina de Cànnabis** - **independentment dels seus continguts en THC** - es troben a la **Llista I de la Convenció**.

- *A tenir en compte que el CBD no es llista en el Conveni (no psicoactiu, si es pur). La fiscalització del Cànnabis es deguda al THC. De fet, els productes amb CBD que es venen de forma legal a Espanya (cremes cosmètiques) **no contenen THC**.*
- *També en discussió, una regulació diferenciada del THC segons dosi, via d'administració i finalitat mèdica, en lloc d'una prohibició general (enfoc que permetria aprofitar els beneficis terapèutics del THC minimitzant els riscos.*

El Cànnabis. Fonaments terapèutics

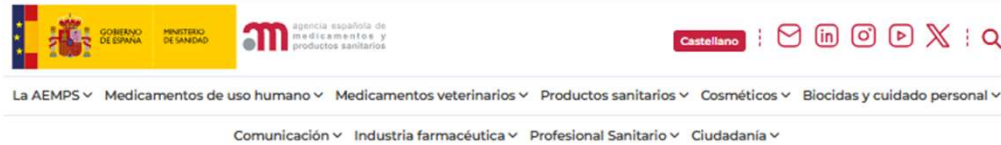


**Per la seva consideració d'estupefaent de Llista I,
es permet:**

- ❖ L'ús de medicaments autoritzats
- ❖ La investigació científica
- ❖ El cultiu amb llicència de l'AEMPS

estrictament regulats i supervisats.

El Cànnabis. Fonaments terapèutics



Inicio > Medicamentos de uso humano > Estupefacientes y psicótopos (de uso humano y veterinarios) > Autorizaciones vigentes emitidas por la AEMPS para el cultivo de plantas de cannabis

Última actualización: 22 de enero de 2026

Con fines de investigación:

- BHALUTEK SENS S.L.
- INSTITUTO DE BIOLOGÍA MOLECULAR Y CELULAR DE PLANTAS (IBMCP)
- INTER-SEMILLAS S.A.
- PHENOSPHERE S.L.
- PHYTOPLANT RESEARCH, S.L.
- TRICHOME PHARMA S.L.

Para la producción y/o fabricación de Cannabis y sus productos con fines médicos y científicos:

- BHALUTEK SENS S.L.: autorización para el cultivo de plantas de *Cannabis sativa* L. para la producción de semillas y esquejes de *Cannabis sativa* L. con fines médicos y/o científicos.
- CANNAFLOS GENETICS S.L.: autorización para el cultivo de plantas de *Cannabis sativa* L. para la producción de semillas y esquejes de *Cannabis sativa* L. con fines médicos y/o científicos.
- LINNEO HEALTH, S.L.: autorización para el cultivo de plantas de *Cannabis sativa* L. con fines médicos y científicos.
- MEDICAL PLANTS, S.L.: autorización para el cultivo de plantas de *Cannabis sativa* L. con fines médicos.
- NATURHEMP S.L.: autorización para el cultivo de plantas de *Cannabis sativa* L. con fines médicos.
- OILS4CURE S.L.: autorización para el cultivo de plantas de *Cannabis sativa* L. para el desarrollo de un ensayo clínico.
- ONDARA DIRECTORSHIP S.L.U.: autorización para el cultivo de plantas de *Cannabis sativa* L. con fines médicos.
- PHYTOPLANT RESEARCH, S.L.: autorización para el cultivo de plantas de *Cannabis sativa* L. para la producción de semillas y esquejes de *Cannabis sativa* L. con fines médicos y/o científicos.

Para la obtención de los lotes necesarios para la validación del proceso de fabricación de principios activos estupefacientes con fines médicos:

- BIO PHARMA ECO S.L.: autorización para el cultivo de plantas de *Cannabis sativa* L. para la obtención de los lotes necesarios para la validación del proceso de fabricación de principios activos estupefacientes (cannabis) con fines médicos.
- CANAMEDICS LABS S.L.: autorización para el cultivo de plantas de *Cannabis sativa* L. para la obtención de los lotes necesarios para la validación del proceso de fabricación de principios activos estupefacientes (cannabis) con fines médicos.
- MM MEDICAL FLOWERS S.L.: autorización para el cultivo de plantas de *Cannabis sativa* L. para la obtención de los lotes necesarios para la validación del proceso de fabricación de principios activos y producto terminado estupefacientes (cannabis) con fines médicos

El Cànnabis. Fonaments terapèutics



Les dades clíniques indiquen que alguns cannabinoides podrien alleujar els símptomes d'algunes malalties.

En aquests casos, els cannabinoides s'utilitzen sovint com a **tractament complementari** a altres tractaments mèdics. A més, normalment es fan servir **només quan un pacient no ha respost als tractaments recomanats per determinats trastorns.**

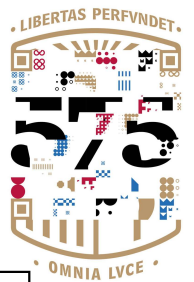
https://pnsd.sanidad.gob.es/profesionales/publicaciones/catalogo/catalogoPNSD/publicaciones/pdf/2025/2025_Monografia_Cannabis.pdf

Tabla 4.2. Resumen de la evidencia científica sobre el uso médico del cannabis y los cannabinoides.

ENFERMEDAD/SÍNTOMAS	PRODUCTOS EVALUADOS	FORTALEZA DE LA EVIDENCIA	LIMITACIONES
Náuseas y vómitos asociados a la quimioterapia	Cannabinoides	Débil	Pocos estudios de comparación con antieméticos más nuevos y eficaces. Las nuevas pautas de quimioterapia producen menos náuseas. Existen pocos datos sobre el uso en otros tipos de náuseas.
Estimulante del apetito en pacientes con emaciación relacionada con el SIDA	Dronabinol/THC	Débil	Ahora hay menos casos relacionados con el SIDA que puedan tratarse. Existen pocos datos sobre su uso para estimular el apetito en personas con otras enfermedades.
Espasmos musculares en pacientes con esclerosis múltiple	Nabiximoles	Moderada	Los pacientes refieren disminuciones, pero el efecto en las puntuaciones clínicas es más limitado
Dolor crónico no oncológico, incluido el dolor neuropático	Cannabis y cannabinoides	Moderada	Efecto pequeño (pero estadísticamente significativo) en comparación con un placebo
Cuidados paliativos para el cáncer	Cannabinoides	Insuficiente	Se necesitan ensayos más extensos y mejor diseñados.
Epilepsia infantil resistente al tratamiento	CBD	Moderada	Pruebas a favor del uso como tratamiento complementario en personas con síndrome de Dravet o Lennox-Gastaut. Se necesitan más estudios para investigar la posología, las interacciones y el uso en personas con otras formas de epilepsia.
Otros usos médicos, como trastornos del sueño, trastornos de ansiedad, depresión, trastornos neurológicos degenerativos y enfermedad inflamatoria intestinal	Cannabis o cannabinoides	Insuficiente	Algunos datos de los efectos a corto plazo en algunos trastornos (p. ej., trastornos del sueño), pero se necesitan ensayos más extensos y mejor diseñados, con un seguimiento más prolongado.

Fuente EUDA. Uso médico del cannabis y los cannabinoides.

El Cànnabis. Fonaments terapèutics



Fins avui, s'ha autoritzat la comercialització de diversos medicaments que contenen **cannabinoides**.

Els que es consumeixen amb finalitats mèdiques poden procedir de la planta del cànnabis (**cannabinoides d'origen vegetal o fitocannabinoides**) o sintetitzar-se en un laboratori (**cannabinoides sintètics**).



El Cànnabis. Fonaments terapèutics



SATIVEX 2,7 MG/2,5 MG SOLUCION PARA PULVERIZACION BUCAL

Nº REGISTRO : 72544

AUTORIZADO (16/07/2010)

COMERCIALIZADO



LABORATORIO

JAZZ PHARMACEUTICALS IRELAND LIMITED



FORMAS FARMACÉUTICAS

- SOLUCIÓN PARA PULVERIZACIÓN BUCAL

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

- VÍA BUCAL (BUCCAL USE)

DOSIS

- 27 MG/ML THC Y 25 MG/ML CBD

PRINCIPIOS ACTIVOS

- DRONABINOL
- CANNABIDIOL

EXCIPIENTES ?

- PROPILENGLICOL
- ETANOL ANHIDRO

CARACTERÍSTICAS

- DIAGNÓSTICO HOSPITALARIO.
- CON RECETA
- REDUCE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN

CÓDIGOS ATC

- N02B - OTROS ANALGÉSICOS Y ANTIPIRÉTICOS
- N02BG - OTROS ANALGÉSICOS Y ANTIPIRÉTICOS
- N02BG10 - CANNABINOIDES

PRESENTACIONES EXPORTAR

COMERCIALIZADO NO COMERCIALIZADO

SATIVEX 2,7 MG/2,5 MG SOLUCION PARA PULVERIZACION BUCAL , 3 envase de 10 ml

CÓDIGO NACIONAL: 672225

AUTORIZADO(16/07/2010)
COMERCIALIZADO



- ®SATIVEX: contiene dronabinol (THC sintético) y cannabidiol (CBD). Medicamento de diagnóstico hospitalario. Está indicado como tratamiento para la mejoría de los síntomas en pacientes adultos con espasticidad moderada o grave debida a la esclerosis múltiple (EM) que no han respondido de forma adecuada a otros medicamentos antiespásticos. Este medicamento ha sido autorizado en España para su comercialización el 16 de julio de 2010.



El Cànnabis. Fonaments terapèutics



EPIDYOLEX 100 MG/ML SOLUCION ORAL

Nº REGISTRO : 1191389001

AUTORIZADO (05/12/2019)

COMERCIALIZADO



LABORATORIO

JAZZ PHARMACEUTICALS IRELAND LIMITED



FORMAS FARMACÉUTICAS

- SOLUCIÓN ORAL

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

- VÍA ORAL

DOSIS

- 100 MG/ML

PRINCIPIOS ACTIVOS

- CANNABIDIOL

EXCIPIENTES ⓘ

- ALCOHOL ETILICO ANHIDRO
- ALCOHOL BENCILICO
- ACEITE DE SESAMO
- PROPILENGLICOL

CARACTERÍSTICAS

- DIAGNÓSTICO HOSPITALARIO
- CON RECETA
- REDUCE LA CAPACIDAD DE CONDUCCIÓN
- HUÉRFANO

CÓDIGOS ATC

- N03A - ANTIEPILÉPTICOS
- N03AX - OTROS ANTIEPILÉPTICOS
- N03AX24 - CANNABIDIOL

PRESENTACIONES EXPORTAR

COMERCIALIZADO

NO COMERCIALIZADO

EPIDYOLEX 100 MG/ML SOLUCION ORAL, 1 frasco de 100 ml

CÓDIGO NACIONAL: 727061

AUTORIZADO(05/12/2019)
COMERCIALIZADO



- ⓘEPIDYOLEX: principio activo cannabidiol. Medicamento de diagnóstico hospitalario. Está indicado como tratamiento complementario de crisis asociadas con el síndrome de Lennox-Gastaut (SLG) o el síndrome de Dravet (SD) y como tratamiento complementario para las crisis asociadas con el complejo de esclerosis tuberosa (CET). Este medicamento ha sido autorizado como medicamento huérfano e inició su comercialización en España 5 de diciembre de 2019.




UNIVERSITAT DE
BARCELONA

https://www.youtube.com/watch?v=T8AHHKAqAvU&ab_channel=EPIDIOLEX%28cannabidiol%29

Fórmules magistrals de Cànnabis.

Marc legal a Espanya



BOE BOLETÍN OFICIAL DEL ESTADO 

Suplement en llengua catalana al núm. 243 Dijous 9 d'octubre de 2025 Secc. I. Pàg. 1

I. DISPOSICIONS GENERALS

MINISTERI DE SANITAT

20077 *Reial decret 903/2025, de 7 d'octubre, pel qual s'estableixen les condicions per a l'elaboració i la dispensació de fórmules magistrals tipificades de preparats estandarditzats de cànnabis.*

I

El cànnabis conté una gran varietat de components, entre els quals destaquen, per la seva coneguda activitat farmacològica, el tetrahidrocannabinol (THC), que és el principal component psicoactiu, i el cannabidiol (CBD), que es considera desproveït d'efecte psicòtrop.

L'evidència científica ha mostrat un grau de benefici variable del cànnabis i dels seus extractes en algunes indicacions terapèutiques. En el moment actual, les indicacions per a les quals es disposa d'una evidència i un consens en la comunitat científica més grans són l'espasticitat per esclerosi múltiple, les formes greus d'epilèpsia refractària, les náusees i els vòmits per quimioteràpia i el dolor crònic refractari. Per a les tres primeres indicacions s'han autoritzat medicaments de fabricació industrial que contenen o bé extractes de cànnabis amb els principis actius THC i/o CBD o bé cannabinoides sintètics. Aquests medicaments han estat autoritzats pels procediments habituals aplicables als medicaments de fabricació industrial, prèvia avaluació completa dels estudis que n'acrediten la qualitat, la seguretat i l'eficàcia en determinades indicacions terapèutiques, incloent-hi els assajos clínics preceptius. L'autorització d'aquests medicaments per part de les autoritats nacionals europees, la Comissió Europea o les autoritats reguladores amb requisits equivalents garanteix un balanç benefici-risc favorable per a les indicacions i en les condicions d'ús incloses en la seva fitxa tècnica. Per a la indicació de dolor crònic refractari no hi ha medicaments autoritzats a Espanya basats en cànnabis. Tot i que es disposa d'una àmplia gamma de medicaments i estratègies terapèutiques destinades a tractar tot tipus de dolor, a vegades no s'aconsegueix un control satisfactori per als pacients. En els casos en què els tractaments autoritzats no tinguin una eficàcia suficient, usar fórmules magistrals tipificades d'extractes estandarditzats de cànnabis pot ser una opció a valorar.

A petició de la Comissió de Sanitat i Consum del Congrés dels Diputats, en la seva sessió de 13 de maig de 2021, i a fi d'analitzar experiències de regulació del cànnabis per a ús medicinal, es va crear la Subcomissió les conclusions de la qual indiquen que els preparats derivats del cànnabis podrien tenir utilitat com a opció terapèutica per a alguns pacients. En conseqüència, en les seves recomanacions es va incloure instar a adoptar les mesures necessàries per permetre la disponibilitat de preparats estandarditzats de cànnabis per poder donar resposta a certs pacients, als quals aquests medicaments puguin suposar una millora quan els tractaments autoritzats no hagin estat eficaços. Així mateix, reconeixien que l'existència de preparats estandarditzats, amb una composició definida, suposa un avantatge en termes de dosificació, estabilitat i maneig, davant d'altres possibles maneres d'ús de cànnabis.

La utilització de fórmules magistrals tipificades de preparats estandarditzats de cànnabis, registrats a l'agència estatal Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris (d'ara endavant, AEMPS), permet assegurar la qualitat d'aquestes fórmules, la seva reproductibilitat i una homogeneïtat que permetin una dosificació i un ús més predictibles. Aquestes fórmules s'elaboren en resposta a una prescripció mèdica i, sota la direcció d'un professional farmacèutic, les elaboren els serveis de farmàcia hospitalària, complint les normes d'elaboració correcta aplicables.

L'Octubre de 2025, el Ministeri de Sanitat va publicar el Reial Decret 903/2025 que regula la **dispensació de fórmules magistrals d'estandarditzats de cànnabis amb finalitat terapèutica.**



La norma regula la **prescripció, l'elaboració, la dispensació i l'ús de fórmules magistrals tipificades de preparats estandarditzats de cànnabis.**

Fórmules magistrals de Cànnabis. Marc legal a Espanya

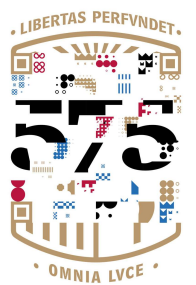


Aquesta norma busca facilitar **l'accés a medicaments
contenint preparats estandarditzats de cànnabis a
determinats pacients:**



- ❖ en què els medicaments autoritzats no han estat
eficaços o
- ❖ aquests no s'ajustin a les necessitats del pacient.

Fórmules magistrals de Cànnabis. Marc legal a Espanya



L'AEMPS publicarà una **monografia al Formulari Nacional** per a les fórmules magistrals tipificades de preparats estandarditzats de cànnabis.



El Formulario Nacional es una publicación que contiene las fórmulas magistrales tipificadas y los preparados oficiales reconocidos como medicamentos, sus categorías, indicaciones y materias primas que intervienen en su composición o preparación, así como las normas de correcta preparación y control de aquellos (art. 44 de la [ley 29/2006, de 26 de julio](#)).

Fórmules magistrals de Cànnabis. Marc legal a Espanya



La monografia inclou l'acció i les **indicacions legalment reconegudes per a aquests medicament.**

La llista d'indicacions es podria ampliar o modificar, amb l'agilitat necessària, en funció de **l'evidència científica** i les decisions reguladores futures.

- ❖ **Espasticitat per esclerosi múltiple:** rigidesa i espasmes musculars associats a l'esclerosi múltiple.
- ❖ **Formes greus d'epilèpsia refractària:** certs tipus d'epilèpsia que no responen als tractaments convencionals.
- ❖ **Nàusees i vòmits per quimioteràpia**
- ❖ **Dolor crònic refractari:** dolor persistent que no s'alleugereix amb els tractaments habituals.

Fórmules magistrals de cànnabis amb finalitats terapèutiques a Espanya



- ❖ La prescripció es limitarà a **metges especialistes**. Cal justificar el tractament en la història clínica i informar el pacient sobre l'evidència clínica, els beneficis i els riscos.
- ❖ El metge ha d'avaluar periòdicament la utilitat i seguretat del tractament i considerar-ne el cessament si no hi ha benefici o la relació benefici-risc és desfavorable.
- ❖ L'elaboració i la dispensació es limitarà a **serveis de farmàcia hospitalària** que donen atenció farmacèutica i seguiment integral al pacient en col·laboració amb l'equip mèdic

Fórmules magistrals de Cànnabis. Marc legal a Espanya

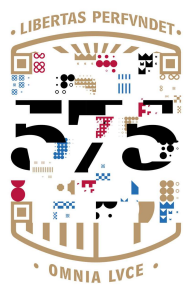


Els laboratoris fabricants dels preparats normalitzats han de complir les **normes de correcta fabricació de medicaments de la UE**, assegurar el compliment de les **normes de fabricació correcta i bones pràctiques de distribució per part dels seus proveïdors, auditar-los regularment i documentar la cadena de subministrament** de cada material de partida.



Els preparats estandarditzats han d'estar inscrits a un **registre públic de l'AEMPS creat a aquest efecte.**

CONCLUSIONS



El cànnabis continua sent considerat un estupefaent, però el reconeixement del seu valor terapèutic ha obert la porta a una regulació mèdica amb limitacions.

Cal seguir aprofundint en la investigació científica i en el debat jurídic per assolir un equilibri adequat entre control, seguretat i dret a la salut.



Moltes gràcies