

Let op! Dit formulier graag digitaal invullen, uitprinten, ondertekenen en retour sturen.



CIBG
*Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport*

Bureau voor Medicinale Cannabis

Aanvraagformulier voor het leveren van cannabis via BMC

Dit aanvraagformulier bestaat uit acht onderdelen en een bijlage:

- 1 Soort cannabisproduct;
- 2 Het doel van de levering;
- 3 Adresgegevens leverende partij;
- 4 Mee te sturen bijlagen leverende partij;
- 5 Ondertekening leverende partij;
- 6 Adresgegevens afnemende partij;
- 7 Mee te sturen bijlagen afnemende partij;
- 8 Ondertekening afnemende partij en;
- 9 Bijlage Aanvraagformulier voor het leveren van cannabis via het BMC: cannabispreparaat of IMP.

Inleiding

Lees het onderstaande goed door voordat u een aanvraag indient!

Het Bureau Medicinale Cannabis heeft op grond van artikel 8i, vijfde lid, van de Opiumwet het alleenrecht op het binnen of buiten het grondgebied van Nederland brengen, het verkopen, afleveren en aanwezig hebben van cannabis. Indien u cannabis wenst te leveren aan een andere ontheffing houder dient dit altijd via het Bureau Medicinale Cannabis plaats te vinden.

Deze aanvraag wordt alleen in behandeling genomen indien u in het bezit bent van een ontheffing op grond van de Opiumwet.

Per afnemende partij dient een aparte aanvraag ingediend te worden. Na ontvangst van dit formulier zal uw aanvraag bevestigd worden en zal het Bureau Medicinale Cannabis u verzoeken om nadere gegevens met betrekking tot de gewenste transactie om een (meerpartijen)leverings-overeenkomst en indien vereist een Quality Assurance Agreement op te stellen.

Let op: Velden met een * zijn verplicht.

1 Welk soort cannabisproduct wordt geleverd?

> U moet onderstaande velden invullen

1.1 Aankruisen wat van toepassing is

- ☐ Preparaten van cannabis
☐ Cannabisplanten*

*indien u dit cannabisproduct wenst te leveren dient u ook de documenten vermeld in bijlage met deze aanvraag mee te sturen.

2 Waarvoor wordt de levering aangevraagd?

2.1 Maximaal 1 optie aanvinken

- ☐ Wetenschappelijk onderzoek naar de geneeskundige toepassing van hennep, hasjiesj en hennepolie, als bedoeld in artikel 8h, onder a, van de Opiumwet;
☐ De productie van geneesmiddelen, als bedoeld in artikel 8h, onder a, van de Opiumwet¹;
☐ De veredeling van hennep, als bedoeld in artikel 8i, eerste lid, van de Opiumwet.

3 Adresgegevens leverende partij

3.1 Naam organisatie (zoals vermeld op uittreksel KvK)*

3.2 Afdeling (invullen indien u de ontheffing aanvraagt ten behoeve van een bepaalde afdeling van uw organisatie)

3.3 KvK-dossiernummer - zowel in geval van publiekrechtelijke - als privaatrechtelijke organisatie vermelden*

Hoofdkantoor

3.4 Adres*

3.5 Postcode en plaats*

3.6 Telefoonnummer*

3.7 Factuur e-mailadres*

Correspondentieadres

3.8 Naam/afdeling*

3.9 Adres*

3.10 Postcode en plaats*

Contactpersoon

3.11 Achternaam*

3.12 Voorletter(s)*

3.13 Voorvoegsel(s)*

3.14 Geslacht*

☐ vrouw ☐ man

3.15 Telefoon vast*

3.16 E-mailadres*

¹Naast de Opiumwet is ook de Geneesmiddelenwet van toepassing.

Factuuradres (indien afwijkend van correspondentieadres)

3.17 Naam/afdeling*

3.18 Adres*

3.19 Postcode en plaats*

Opiumonthefing

3.20 Registratienummer opiumonthefing*

4 Mee te sturen bijlagen leverende partij

4.1 Mee te sturen documenten

> **Bij deze aanvraag moet u altijd de volgende documenten bijvoegen:**

- 1 Indien u een aanvraag doet voor een privaatrechtelijke- of publiekrechtelijke organisatie: Een uittreksel, niet ouder dan drie maanden, uit het handelsregister van de Kamer van Koophandel. Dit document dient een **actuele** weergave van het bedrijf te geven.
- 2 Indien u een aanvraag doet voor een **privaatrechtelijke** organisatie: Een volmacht waaruit blijkt dat de ondertekenaar tekenbevoegd is, voor zover dit niet blijkt uit het uittreksel uit het handelsregister van de Kamer van Koophandel.
- 3 Indien u een aanvraag doet voor een **publieksrechtelijke** organisatie: Een mandaatbesluit waaruit blijkt dat de ondertekenaar bevoegd is om de aanvraag namens uw organisatie te doen.
- 4 Een toelichting waaruit blijkt wat voor cannabisproduct u wenst te leveren, **de samenstelling, sterkte en de hoeveelheid**.
- 5 Een kopie van een lopende overeenkomst met degene voor wie u de handelingen met cannabisproducten wilt verrichten.
- 6 Een kopie van de API-registratie.

5 Ondertekening leverende partij

Dit aanvraagformulier moet worden ondertekend door de bevoegde functionaris(sen) van de rechtspersoon, zoals vermeld in het handelsregister.

5.1 Naam*

5.2 Functie*

5.3 Plaats en datum*

Plaats:

Datum:

5.4 Handtekening*

6

Ondertekening afnemende partij

6.1 Naam organisatie (zoals vermeld op uittreksel KvK)*

6.2 Afdeling (invullen indien u de ontheffing aanvraagt ten behoeve van een bepaalde afdeling van uw organisatie)

Hoofdkantoor

6.3 KvK-dossiernummer - zowel in geval van publiekrechtelijke - als privaatrechtelijke organisatie vermelden*

6.4 Adres*

6.5 Postcode en plaats*

6.6 Telefoonnummer*

6.7 Factuur e-mailadres*

Correspondentieadres

6.8 Naam/afdeling*

6.9 Adres*

6.10 Postcode en plaats*

Contactpersoon

6.11 Achternaam*

6.12 Voorletter(s)*

6.13 Voorvoegsel(s)*

6.14 Geslacht*

☐ vrouw ☐ man

6.15 Telefoon vast*

6.16 E-mailadres*

Factuuradres (indien afwijkend van correspondentieadres)

6.17 Naam/afdeling*

6.18 Adres*

6.19 Postcode en plaats*

Opiumontheffing

6.20 Registernummer opiumontheffing*

7 Mee te sturen bijlagen afnemende partij

7.1 Mee te sturen documenten

> Bij deze aanvraag moet u altijd de volgende documenten bijvoegen:

- 1 Indien u een aanvraag doet voor een privaatrechtelijke- of publiekrechtelijke organisatie: Een uittreksel, niet ouder dan drie maanden, uit het handelsregister van de Kamer van Koophandel. Dit document dient een **actuele** weergave van het bedrijf te geven.
- 2 Indien u een aanvraag doet voor een privaatrechtelijke organisatie: Een volmacht waaruit blijkt dat de ondertekenaar tekenbevoegd is, voor zover dit niet blijkt uit het uittreksel uit het handelsregister van de Kamer van Koophandel.
- 3 Indien u een aanvraag doet voor een publiekrechtelijke organisatie: Een mandaatbesluit waaruit blijkt dat de ondertekenaar bevoegd is om de aanvraag namens uw organisatie te doen.
- 4 Een toelichting waaruit blijkt wat voor cannabisproduct u wenst te leveren, **de samenstelling en sterkte en de hoeveelheid**.
- 5 Een kopie van een lopende overeenkomst met degene voor wie u de handelingen met cannabisproducten wilt verrichten.
- 6 Een kopie van de API-registratie.
- 7 Indien u niet gevestigd bent in Nederland; een kopie van uw opiumonthefing of een vergelijkbaar document.

8 Ondertekening afnemende partij

8.1 Naam*

8.2 Functie*

8.3 Plaats en datum*

Plaats:

Datum:

8.4 Handtekening*

Let op:

Het volledig en naar waarheid ingevulde en ondertekende aanvraagformulier en de bovenbedoelde bijlagen moeten compleet worden ingediend, anders wordt de aanvraag niet in behandeling genomen.

Dit aanvraagformulier met bijlagen opsturen naar:

Bureau Medicinale Cannabis (BMC)

Postbus 16114

2500 BC Den Haag

Verdere informatie:

T (070): 340 51 13

E info@cannabisbureau.nl

I www.cannabisbureau.nl

9 Bijlage

Aanvraagformulier voor het leveren van cannabis via het BMC: cannabispreparaat of IMP

Gebruik deze bijlage als u een cannabispreparaat of een IMP gaat leveren en voeg **altijd de volgende documenten toe bij deze aanvraag**:

9.1 Mee te sturen documenten

Leverende partij:

> U dient **altijd** de volgende documenten bij deze aanvraag toe te voegen:

- 1 Bewijs fabrikantenvergunning.
- 2 Ingevuld BIS formulier: [BIS formulier | Bureau voor Medicinale Cannabis](#)

Afnemende partij:

> U dient **altijd** de volgende documenten bij deze aanvraag toe te voegen:

- 3 Bewijs groothandel- of fabrikantenvergunning.
- 4 Volledig ingevuld BIS formulier, beschikbaar via: [BIS formulier | Bureau voor Medicinale Cannabis](#)
- 5 Een Quality Assurance Agreement (QAA) of een vergelijkbaar document tussen de leverende partij en de afnemer. Deze overeenkomst dient minimaal afspraken te bevatten over deviaties, wijzigingsbeheer (changes), vereiste kwaliteitssystemen, etikettering, klachten, recalls en batch-certificering.
- 6 Productspecificaties: gedetailleerde specificaties van de door de afnemer bestelde producten.
- 7 Leverancierskwalificatie: bewijs van de uitgevoerde kwalificatie van de leverancier door de afnemende partij.