



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 24. august 2012
Enhed: Sundhedsjura og lægemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMLPJ
Sags nr.: 1208190
Dok nr.: 999182

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 1. august 2012 stillet følgende spørgsmål nr. 767 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Spørgsmål nr. 767:

”Ministeren bedes oplyse, hvad lovgivningen er vedrørende cannabis til medicinsk brug, herunder på hvilke indikationer medicinen må anvendes samt hvem der har ordinationsret.”

Svar:

Til brug for besvarelsen af spørgsmålet har jeg indhentet et bidrag fra Sundhedsstyrelsen, som har oplyst følgende:

”Dele af planten Cannabis sativum f.eks. i form af hash eller marihuana har ingen medicinsk anvendelse og reguleres efter lov om euforiserende stoffer og bekendtgørelse om euforiserende stoffer. To af indholdsstofferne i cannabis, delta-9-tetra cannabinol (THC) og cannabidiol (CBD) indgår i lægemidler. Sativex er det eneste godkendte lægemiddel i Danmark baseret på cannabis. Sativex indeholder både THC og CBD og bruges til symptomlindring af spasticitet ved dissemineret sklerose, hvor anden behandling har haft utilstrækkelig virkning. Der er dermed tale om en meget begrænset indikation, og lægemidlet kan kun udleveres til sygehuse, eller kan kun ordineres af speciallæger i neurologi, hvis det skal udleveres fra almindeligt apotek. Sativex indeholder euforiserende stoffer og er derfor underkastet særlig overvågning efter § 4 i receptbekendtgørelsen.

Sundhedsstyrelsen giver desuden efter begrundet ansøgning udleveringstilladelser efter lægemiddellovens § 29, stk. 1, til lægemidlet Marinol, som indeholder THC. Marinol bruges i meget begrænset omfang til forebyggelse af kvalme og opkastninger efter cancerkemoterapi, idet moderne lægemidler normalt er væsentligt mere effektive end Marinol. Flere hæmatologiske og onkologiske sygehusafdelinger har en generel udleveringstilladelse til Marinol.

Endelig giver Sundhedsstyrelsen enkeltudleveringstilladelser til Marinol. Det drejer sig overvejende om patienter med svære neuropatiske smertetilstande, hvor andre behandlingsmuligheder er udtømt. Patienterne er forinden vurderet og udredt af neurologer eller på smerteklinikker.”

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Lene Paikjær Jensen