



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: 30. maj 2013
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMLPJ
Sags nr.: 1302170
Dok nr.: 1204214

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 24. april 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 596 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Spørgsmål nr. 596:

"Ministeren bedes redegøre for, hvordan den tyske undtagelsesordning, som giver tilladelse til at anvende cannabis medicinsk, fungerer samt hvorvidt en lignende ordning kan indføres i Danmark. Der henvises til artikel i Bild: "Patienten erhalten Cannabis aus der Apotheke" 21.12.12.

<http://www.bild.de/ratgeber/gesundheit/marihuana/aus-der-apotheke-ausnahme-genehmigung-bei-chronischen-schmerzen-multiple-sklerose-tourette-syndrom-krebs-hiv-7409164.bild.html>"

Svar:

Jeg kan indledningsvis oplyse, at jeg ikke er bekendt med, hvorledes den tyske undtagelsesordning, som giver tilladelse til at anvende cannabis medicinsk, fungerer.

Ligeledes har Sundhedsstyrelsen oplyst mig om, at styrelsen ikke har yderligere information om den tyske undtagelsesordning, end hvad der fremgår af artiklen i Bild fra december 2012.

Jeg kan derimod oplyse om, hvilke muligheder der er for at anvende medicinsk cannabis i Danmark, som efter min opfattelse opfylder danske patienters behov, når anvendelsen sker i medicinsk øjemed, dvs. efter lægelig ordination. Dette kan f.eks. være i forbindelse med behandling af sclerose-patienter med af lægemidlet Sativex, som indeholder ekstrakter af cannabis.

Jeg har til brug for besvarelsen indhentet et bidrag fra Sundhedsstyrelsen.

På baggrund af Sundhedsstyrelsens bidrag kan jeg oplyse, at der aktuelt findes tre lægemidler, Cesamet®, Marinol® og Sativex®, som er baseret på aktive indholdsstoffer i cannabis.

Kun Sativex® har markedsføringstilladelse i Danmark. De to ældre lægemidler Marinol® (dronabinol) og Cesamet® (nabilone) er begge godkendt i USA til behandling af kvalme og opkastninger efter cancerkemoterapi. Senere blev indikationsområdet for Marinol® udvidet til også at omfatte appetitløshed og vægttab hos patienter med AIDS.

Cesamet® og Marinol® er næsten forældede mht. de oprindeligt godkendte indikationsområder, idet moderne kvalmemidler er mere effektive, og AIDS wasting syndromet (hentæring, meget kraftigt væggtab) er stort set forsvundet efter indførelse af moderne antiviral terapi. Marinol® kan fortsat anvendes efter ansøgning, hvis de moderne midler svigter, og en række danske hæmatologiske og onkologiske afdelinger har en generel udleveringstilladelse, og kan derfor frit anvende lægemidlet, hvis det findes lægeligt indiceret.

Derudover giver Sundhedsstyrelsen efter ansøgning udleveringstilladelser til Marinol® til behandling af en række svære smertetilstande.

Sativex® er godkendt til symptomatisk tillægsbehandling af spasticitet ved multipel sklerose. Sativex® har endvidere i udlandet en vis anvendelse til terminale patienter på hospices, hvor mundsprayen kan være en fordel for patienter med synkebesvær.

Sundhedsstyrelsen har oplyst, at det er styrelsens opfattelse, at danske patienter har tilstrækkelig adgang til lægemidler baseret på indholdsstoffer i cannabis, når den medicinske indikation foreligger. Der er således ikke brug for at stille cannabis i form af blade, andre plantedele eller hash til rådighed for danske patienter med de nævnte medicinske indikationer.

På den baggrund finder jeg ikke, at der er grundlag for at overveje en ændring af den eksisterende ordning i Danmark, herunder ved at indføre en undtagelsesordning til brug af cannabis i form af blade, andre plantedele eller hash. Henset til dette har jeg ikke fundet det relevant at bruge ressourcer på at indhente nærmere oplysninger om den tyske undtagelsesordning.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Lene Paikjær Jensen