



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: 20. december 2013
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMSAH
Sags nr.: 1305987
Dok nr.: 1361150

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 11. december 2013 stillet følgende spørgsmål nr. 293 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares.

Spørgsmål nr. 293:

"Hvilke barrierer er der for at foretage forsøg med medicinsk cannabis i Danmark, herunder mulighederne for at fremstille cannabis til medicinsk brug?"

Svar:

Jeg har i anledning af spørgsmålet indhentet en udtalelse fra Sundhedsstyrelsen.

Styrelsen har oplyst, at den største barriere for at gennemføre forsøg og fremstille cannabis til medicinsk anvendelse efter styrelsens opfattelse vil være de almindelige krav til gennemførelse af kliniske forsøg og til fremstilling af lægemidler, herunder krav til fremstilling under god fremstillingspraksis. Hertil kommer, at der for så vidt angår dyrkning af cannabisplanter, efter bekendtgørelsen om euforiserende stoffer gælder nogle krav, herunder om at dyrkede planter skal have et indhold af tetrahydrocannabinol (THC) på højst 0,3 %.

Jeg henviser for en uddybende forklaring til mit svar til spørgsmål 213 og spørgsmål 294.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Sanne Have