



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: 10. april 2014
Enhed: Sundhedsjura og lægemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMSAH
Sags nr.: 1401759
Dok nr.: 1422018

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 20. marts 2014 stillet følgende spørgsmål nr. 591 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Stine Brix (EL).

Spørgsmål nr. 591:

”Vil ministeren redegøre for, hvorvidt regeringen vil undersøge muligheden for at afkriminalisere besiddelse, brug og dyrkning til eget forbrug af cannabis for patienter, som selvmedicinerer sig med cannabis?”

Svar:

Som jeg oplyste på samrådet om medicinsk brug af cannabis den 18. marts 2014, mener jeg, at vi skal være åbne over for erfaringerne og udviklingen om rådet for medicinsk brug af cannabis, men Sundhedsstyrelsens sundhedsfaglige anbefalinger må og skal hvile på et grundlag af videnskabelig dokumentation. Der er ifølge Sundhedsstyrelsen meget beskeden videnskabelig evidens for positive effekter i forhold til behandling med almindelig/rå cannabis.

Sundhedsstyrelsen har derfor ikke på nuværende tidspunkt et sundhedsfagligt grundlag for at anbefale, at Danmark skulle gå i retning af at tilbyde almindelig/rå cannabis til medicinsk brug, herunder via anbefaling eller ordination fra en læge.

Efter Sundhedsstyrelsens vurdering har vi i Danmark i dag de lægemidler med aktive stoffer fra cannabis, som evidensen for tiden tillader. Hvis der kommer ny videnskabelig dokumentation for nye gavnlige effekter i forhold til behandling af bestemte sygdomme eller symptomer i mennesker, mener jeg selvfølgelig, at patienterne skal have gavn af den nye viden hurtigst muligt.

Hvis man undlader at inddrage den videnskabelige dokumentation for *effekten* af cannabis til brug i medicinsk øjemed risikerer vi, at patientsikkerheden sættes over styr. Kravet om videnskabelig dokumentation for, at et lægemiddel virker, skal ses i lyset af de risici og bivirkninger, der kan være ved lægemidlet. Derfor har man opstillet en lang række krav til den dokumentation, der skal belyse et lægemiddels effekt, sikkerhed og kvalitet. For kun på den måde bliver myndighederne i stand til at vurdere, om de behandlingsmæssige fordele er større end risikoen ved lægemidlet.

Med venlig hilsen

Nick Hækkerup / Sanne Have