



Holbergsgade 6  
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg

Dato: 9. marts 2017  
Enhed: MEDINT  
Sagsbeh.: SUMMSB  
Sagsnr.: 1602868  
Dok. nr.: 320799

Som opfølgning på den daværende sundheds- og ældreminister svar af 7. marts 2016 på SUU alm. del – spørgsmål 268 vedr. regelsættet for produktion af strå i Danmark, kan jeg oplyse, at Lægemiddelstyrelsen har været i kontakt med den i spørgsmålet omtalte producent af et specifikt produkt til brug af cannabis i strå for at kunne vurdere de omhandlede stråprodukter, herunder hvilke regelsæt produkterne er underlagt.

Lægemiddelstyrelsen har opfordret producenten til at bidrage med konkrete oplysninger og dokumentation for virksomhedens produkter, indhold og de aktiviteter, som virksomheden ønsker at foretage sig. Alene på den baggrund kan styrelsen foretage en konkret vurdering af produkterne, herunder om der er tale om lægemidler, medicinsk udstyr og/eller euforiserende stoffer.

Lægemiddelstyrelsen har ikke modtaget de efterspurgte oplysninger, og har derfor oplyst, at styrelsen ikke har mulighed for at foretage en konkret faglig vurdering af virksomhedens produkter og aktiviteter, ej heller hvad det vil kræve af tilladelser m.v. for at producere eller forhandle produkterne lovligt i Danmark.

Lægemiddelstyrelsen kan dog oplyse, at såfremt der er tale om en sammensætning, der efter anvendelse giver anledning til inhalation af aktive lægemiddelstoffer, hvorefter der må forventes en THC og/eller CBD funktion hos brugeren, vil der være tale om et/flere lægemidler. Herefter vil reglerne i lægemiddeloven skulle iagttages. Regler om medicinsk udstyr skal iagttages i forhold til et medicinsk udstyr, der er beregnet til at administrere lægemidlet. Derudover skal reglerne om euforiserende stoffer iagttages.

Jeg kan henholde mig til det ovenfor af Lægemiddelstyrelsen oplyste.

Med venlig hilsen

Karen Ellemann / Mie Saabye