



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: 22-06-2020  
Enhed: MEDINT  
Sagsbeh.: DEPJBR  
Sagsnr.: 2008119  
Dok. nr.: 1256125

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 8. juni 2020 stillet følgende spørgsmål nr. 1241 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Jane Heitmann (V).

Spørgsmål nr. 1241:

”Ministeren bedes oplyse, hvor hurtigt virksomheder kan få tilladelse til at få produkter på markedet i Portugal (fra start til slut) og hvordan det ser ud i forhold til Danmark, når man sammenligner den tid det tager at få produkter på markedet? Såfremt man i Danmark har længere godkendelsestid bedes ministeren uddybe og forklare, hvorfor der relativt set er længere ekspeditionstid hos de danske myndigheder?”

Svar:

Til brug for besvarelsen er der indhentet bidrag fra Lægemiddelstyrelsen, som jeg kan henholde mig til:

”Lægemiddelstyrelsen har ikke indsigt i, hvor hurtigt virksomheder kan få tilladelse til at få produkter på markedet i Portugal (fra start til slut). Lægemiddelstyrelsen har derfor heller ikke mulighed for at sammenligne dette med den danske forsøgsordning. Der kan også være tale om oplysninger, som kan være svære at sammenligne, da det afhænger af den portugisiske ordning, og hvorvidt den er opbygget på en måde, som gør oplysningerne sammenlignelige.

Lægemiddelstyrelsen kan oplyse, at det er en afgørende præmis i den danske forsøgsordning, at udover, at det enkelte cannabisprodukt skal være optaget i forsøgsordningen, så skal de danske virksomheder, som er involveret i håndteringen af cannabisproduktet, have opnået de fornødne virksomhedstilladelser til at håndtere medicinsk cannabis, før cannabisproduktet må gøres tilgængeligt for lægers ordination til danske patienter.”

./. Jeg kan desuden henvise til besvarelsen af SUU alm. del spørgsmål 1240.

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Julie Broholm