



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: 01-12-2020  
Enhed: MEDINT  
Sagsbeh.: DEPJBR  
Sagsnr.: 2016088  
Dok. nr.: 1453409

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 3. november 2020 stillet følgende spørgsmål nr. 139 (Alm. del) til sundheds- og ældreministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Jane Heitmann (V).

Spørgsmål nr. 139:

”Har ministeren intentioner om at lade sig inspirere af behandlingsvejledningen fra Canada fra oktober 2018 vedr. anvendelsen af medicinsk cannabis, jf. SUU alm. del - bilag 55?”

Svar:

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

”I forbindelse med etableringen af forsøgsordningen med medicinsk cannabis udarbejdede Lægemiddelstyrelsen en vejledning om lægers behandling af patienter med medicinsk cannabis omfattet af forsøgsordningen. Vejledningen kan ses på: <https://www.retsinformation.dk/eli/retsinfo/2018/9000>.

Vejledningen har til formål at supplere lovgivningen med uddybende oplysninger, som en læge kan have behov for i forbindelse med, at lægen overvejer behandling af en patient med medicinsk cannabis. Den indeholder således information om f.eks. forsøgsordningen og hvad medicinsk cannabis er, ligesom der er oplysninger om, hvilke patientgrupper, Lægemiddelstyrelsen vurderer eventuelt kan være relevante at behandle med medicinsk cannabis, særlige advarsler og forsigtighedsregler samt oplysninger om bivirkningsovervågning.

Vejledningen indeholder alene overordnet information om medicinsk cannabis. Det vil sige, at der alene er generel information om behandling med produkter, der indeholder cannabis (indholdsstofferne THC – (tetrahydrocannabinol) og CBD (cannabidiol)), og det alene er de oplysninger, som Lægemiddelstyrelsen har fundet relevante ud fra den begrænsede faglige viden, som findes om behandling med medicinsk cannabis. Vejledningen er således ikke produktspecifik, ligesom den er målrettet alle læger, der overvejer behandling med medicinsk cannabis, uanset om lægen er praktiserende læge eller speciallæge. På nuværende tidspunkt er der kun meget begrænset faglig viden om behandling med medicinsk cannabis, og slet ikke på produktniveau, så derfor er det vurderingen, at den viden, som eksisterer og er samlet i vejledningen, bør være tilgængelig i sit fulde omfang for alle læger, uanset baggrund og erhverv.

Lægemiddelstyrelsen har i forbindelse med vejledningen vurderet cannabisordningerne i Holland, Canada og Israel. Lægemiddelstyrelsen har ikke på nuværende tidspunkt planer om at lade sig inspirere af behandlingsvejledningen fra Canada. I modsætning til den canadiske behandlingsvejledning er det væsentligt at bemærke, at vejledning om lægers behandling af patienter med medicinsk cannabis omfattet af

forsøgsordningen ikke er en behandlingsvejledning. Ved en behandlingsvejledning forstås sædvanligvis en vejledning inden for ét bestemt sygdomsområde udarbejdet af f.eks. et eller flere specialebærende videnskabelige selskaber. Da forsøgsordningen omfatter mange forskellige sygdomsområder, og da der dertil ikke eksisterer den omfattende information og dokumentation for medicinsk cannabis, som det er tilfældet ved godkendte lægemidler, er det ikke muligt at udarbejde én evidensbaseret behandlingsvejledning i traditionel forstand for hele dette område.”

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Julie Broholm