



SUNDHEDSMINISTERIET

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: 25-02-2021
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPJBR
Sagsnr.: 2102512
Dok. nr.: 1607922

Folketingets Sundheds- og Ældreudvalg har den 28. januar 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 706 (Alm. del) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Liselott Blixt (DF).

Spørgsmål nr. 706:

”Hvad er begrundelsen for, at vi endnu ikke har dansk produceret cannabis på hylden?”

Svar:

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

”Lægemiddelstyrelsen kan oplyse, at forsøgsordningen med medicinsk cannabis er tilrettelagt således, at initiativet til dyrkning og fremstilling af medicinsk cannabis ligger hos private virksomheder. Det er således de private virksomheder, der skal søge om de fornødne virksomhedstilladelser, ligesom virksomhederne skal tilsikre, at de opfylder de krav til fremstilling og til optagelse af produkter i forsøgsordningen, som følger af lovgivningen.

Dyrkning og fremstilling af danske cannabisprodukter er en omfattende og tidskrævende proces. De danske virksomheder har således først skulle etablere deres virksomhed i Danmark ved bl.a. at sikre de fornødne faciliteter, kvalitetssystem og personale. Derefter har virksomhederne skulle påbegynde dyrkning og forarbejdning af cannabis på en måde, der sikrer ensartede og reproducerbare produkter. I forlængelse af denne proces, kan virksomheden ansøge om at få optaget deres produkter i forsøgsordningen. Først når Lægemiddelstyrelsen har optaget et konkret produkt i forsøgsordningen, kan virksomheden gøre det tilgængeligt for lægers ordination.

På nuværende tidspunkt har ingen virksomheder gennemført hele denne proces, hvilket er årsagen til, at vi endnu ikke har dansk dyrket og fremstillet medicinsk cannabis optaget i forsøgsordningen og tilgængeligt for lægers ordination.

Det er ikke muligt konkret at oplyse, hvornår man kan forvente at have dansk dyrket og fremstillet medicinsk cannabis tilgængeligt for ordination i Danmark. Dette skyldes, at det er de helt konkrete forhold i hver enkel sag, som afgørende for, hvor lang tid det tager at behandle den enkelte ansøgning om produktoptag. Særligt kan nævnes, at ansøgningens kvalitet er afgørende, dvs. om ansøgningen er fyldestgørende og om den relevante dokumentation er medsendt, hvor lang tid virksomheden er om at udbedre mangler ved ansøgningen, og om ansøgningen giver anledning til, at Lægemiddelstyrelsen skal træffe nye principielle beslutninger som led i sagsbehandlingen.”

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Julie Broholm