



20. februar 2025

**Henvendelse til Folketingets sundhedsudvalg vedr. Folketingets førstebehandling af L135: Lov om ændring af lov om forsøgsordning med medicinsk cannabis og om ordning for dyrkning, fremstilling m.v. af medicinsk cannabis fredag 21/2.**

Kære sundhedsudvalg

I morgen fredag d. 21/2 er der førstebehandling af regeringens forslag om en permanent ordning for patienters adgang til behandling med medicinsk cannabis. Dette med afsæt i den aftale, som en bred kreds af partier indgik om en permanent ordning med medicinsk cannabis 28. november 2024.

Forud for førstebehandlingen ser Medicinsk Cannabis Industri (MCI), som er brancheforening for danske cannabisproducenter og endvidere medlem af Referencegruppen for medicinsk cannabis under Lægemiddelstyrelsen, sig nødsaget til at henvende sig direkte til udvalget. Dette i erkendelse af, at lovforslaget, som mange af jer har været med til at indgå aftale om, efter MCI's opfattelse ikke løser hverken patienternes eller producenterens reelle udfordringer.

Lad mig her nævne de vigtigste udfordringer, som vi ser dem:

Medicinsk cannabis har som bekendt aldrig været lægernes livret. Derfor har de generelt været stærkt tilbageholdende med at ordinere medicinsk cannabis. Lovforslaget kommer ikke lægerne i møde, hverken for så vidt angår protokolleret ordination, en behandlingsvejledning eller efteruddannelse. For patienterne tegner udsigten til en recept derfor ikke bedre.

Lovforslaget lover, ligesom den politiske aftale, uændrede tilskudsregler. Dette til trods for, at både læger, patienter og industri igen og igen har anført, at prisen på den medicinske cannabis er afgørende for mange patienters adgang til lovlig behandling. Hvis man gerne vil have et marked, hvor der er konkurrence og dermed lavere priser, er volumen og garanti for patienternes adgang til behandling af afgørende betydning.

Derfor er det også særligt problematisk, at regeringen ikke har lyttet til MCI's rimelige ønsker ift. at kunne etablere et reelt dansk hjemmemarked for medicinsk cannabis. Det gælder i forhold til at behandle godkendte medicinske cannabisprodukter på samme måde, som anden godkendt medicin. Dvs. forbyde, fremstilling og salg af magistrelt fremstillede cannabinoidbaserede lægemidler, som allerede findes under ordningen for medicinsk cannabis. jf. § 13, stk. 2, i bekendtgørelse af lov om apoteksvirksomhed (LBK nr. 703 af 26/05/2023). I forhold til at kunne etablere et dansk marked er det også afgørende, at det eksplicit fremgår af loven, at cannabisproducenter skal have mulighed for at søge om godkendelse af flere produkter på én gang, samt at Lægemiddelstyrelsen skal overholde sit eget servicemål på 70 dage for godkendelse af produkter. Som mange af jer vil vide fra vores foretræde i foråret 2024, har Lægemiddelstyrelsen været flere år om at godkende medicinske cannabis produkter.

I en konkurrencepræget verden er bureaukrati en omkostning og et nådesløst konkurrenceparameter. Derfor er det meget uheldigt, at regeringen har ignoreret MCI's ønske om at få en positivliste for økologiske plantebeskyttelsesmidler – kalkeret over hvad andre EU-lande tillader. I stedet lægger lovforslaget op til, at hver enkelt producent skal søge Miljøstyrelsen om tilladelse til at anvende (de samme 5-6) økologiske plantebeskyttelsesmidler. Dette mod betaling af et gebyr, naturligvis. Denne tilgang er unødvendig og styrker ikke danske virksomheders konkurrenceevne.

Det samme gør sig gældende i forhold til lovttekstens manglende ord om mulighed for import af cannabis råvarer (API i bulk fra EU/EØS) til videreforarbejdning, eksport og evt. optagelse på Lægemiddelstyrelsens liste. Sammen med den manglende mulighed for at udføre kontraktarbejde for udenlandske virksomheder, eksempelvis forarbejdning af medicinsk cannabis til olie, udgør disse forhold en barriere for udviklingen af en robust dansk cannabisindustri.

Endelig har MCI tidligere påpeget vigtigheden af, at den referencegruppe, som siden 2022 har fulgt forsøgsordningen, gøres permanent. Dette i erkendelse af, at området har været stærkt udfordret af problemer. En permanentliggørelse af referencegruppen nævnes ikke i lovtæksten, hvilket er stærkt utilfredsstillende for både industrien og de øvrige interessenter – herunder patientforeninger og lægefaglige selskaber, som har sæde i gruppen.

Vi håber, at udvalgets medlemmer, og partierne bag aftalen fra den 28. november, vil benytte førstebehandlingen samt den efterfølgende udvalgsbehandling til at sikre, at loven får en detailudformning, der adresserer de ovennævnte problemer.

Undertegnede står naturligvis til rådighed i tilfælde af spørgsmål, som udvalget medlemmer måtte have.

Med venlig hilsen  
Medicinsk Cannabis Industri (MCI)

Mariolla Dolleris Schroll, formand  
Tlf. 2847 9050