



# INDENRIGS- OG SUNDHEDSMINISTERIET

Sundhedsudvalget 2024-25  
L 135 - endeligt svar på spørgsmål 1  
Offentligt

Slotsholmsgade 10-12  
DK-1216 København K

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

Dato: 19-03-2025  
Enhed: Lægemedler  
Sagsbeh: emo  
Sagsnr.:2024 - 5845  
Dok. nr.: 305104

## Folketingets Sundhedsudvalg

Hermed sendes besvarelse af spørgsmål nr. 1 til L 135 Forslag til lov om ændring af lov om forsøgsordning med medicinsk cannabis og om ordning for dyrkning, fremstilling mv.v. af medicinsk cannabis (Permanent ordning med medicinsk cannabis og genfremsættelse efter notifikation for EU-Kommissionen), som Folketingets Sundhedsudvalg har stillet til indenrigs- og sundhedsministeren den 27. februar 2025. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Sundhedsudvalget.

### Spørgsmål nr. 1:

”Vil ministeren kommentere henvendelsen af 20/2-25 fra Medicinsk Cannabis Industri (MCI), jf. L 135 - bilag 3?”

### Svar:

Regeringen (Socialdemokratiet, Venstre og Moderaterne) blev sammen med Socialistisk Folkeparti, Liberal Alliance, Danmarksdemokraterne, Enhedslisten, Dansk Folkeparti og Alternativet i november sidste år enige om at gøre ordningen med medicinsk cannabis permanent. Med aftalen sikres, at patienter, som ikke har haft tilstrækkelig effekt af andre behandlinger, også fremover kan få udskrivet medicinsk cannabis af en læge under trygge rammer. Aftalen er derfor med til at skabe tryghed og forudsigelighed for de patienter, som kan have været bekymret for, om ordningen med medicinsk cannabis ville fortsætte.

Indledningsvist skal det bemærkes, at medicinske cannabisprodukter ikke er godkendte lægemidler. Det betyder blandt andet, at medicinske cannabisprodukter som regel ikke er testede i kliniske forsøg, og derfor er der ikke samme viden om virkning og bivirkning, som der er ved godkendt medicin. Medicinsk cannabis har imidlertid vist sig at være et godt alternativ til godkendt medicin for visse patienter, og derfor sikrer vi med aftalen, at patienter også fremover har muligheden for at modtage behandling med medicinsk cannabis.

Med aftalen sikrer vi konkret en række forbedringer til gavn for patienterne. Det følger blandt andet af den politiske aftale, at Lægemiddelstyrelsens vejledning til læger fagligt skal opdateres og forbedres. Opdateringen af vejledningen skal bidrage til, at lægerne kan føle sig mere trygge ved at ordinere medicinsk cannabis til deres patienter. Ligeledes vil Styrelsens for Patientsikkerhed gennemgå og opdatere det sundhedsfaglige grundlag for styrelsens anbefaling om udstedelse af lægeligt kørselsforbud til patienter i behandling med medicinsk cannabis. Det følger endvidere af den politiske aftale, at tilskuddet til medicinsk cannabis videreføres i uændret form.

Med den politiske aftale sikres samtidig en række forbedringer af erhvervets rammevilkår, der forbedrer dyrknings- og eksportmulighederne for producenterne af medicinsk cannabis. Vi gør det blandt andet muligt for erhvervet at anvende bekæmpelsesmidler i dyrkningen af medicinsk cannabis. Det har været et

længerevarende ønske i store dele af industrien, og derfor synes jeg naturligvis, at det er positivt, at vi nu lægger op til at gøre det muligt.

Indenrigs- og Sundhedsministeriet har ikke mulighed for at udarbejde positivlister med bekæmpelsesmidler, idet Miljøstyrelsen har ansvaret for ansøgninger og godkendelser om anvendelse af bekæmpelsesmidler. Årsagen er, at alle bekæmpelsesmidler, der ønskes anvendt i produktionen af medicinsk cannabis, skal være godkendt til denne anvendelse af Miljøstyrelsen. Når Miljøstyrelsen har godkendt et bekæmpelsesmiddel, så gælder godkendelsen for alle virksomheder, og man vil kunne se, hvilke bekæmpelsesmidler der er godkendt til sådan anvendelse her: [BMD - Miljøstyrelsen](#).

Herudover får erhvervet mulighed for at importere medicinsk cannabis dyrket i andre EU-lande (API-ordning) til videreforarbejdning med henblik på, at virksomhederne kan eksportere disse produkter eller få dem optaget på Lægemiddelstyrelsens liste over produkter i ordningen.

Hurtigere sagsbehandling af eksempelvis produktgodkendelser er i sagens natur vigtig for virksomhederne. Af den årsag fremgår det af den politiske aftale, at vejledningen til virksomhederne skal forbedres for at nedbringe sagsbehandlingstiden. Herunder skal det undersøges, hvordan virksomheder skal kunne søge om tilladelse til flere produkter på en gang.

Det bemærkes hertil, at visse dele af den politiske aftale ikke forudsætter lovændring, herunder forbedring af Lægemiddelstyrelsens vejledninger til læger og virksomheder.

Endelig er der samtidig bred enighed om, at vidensdeling om ordningen med medicinsk cannabis fortsat er vigtig for både klinikere og erhverv, hvorfor regeringen og aftalepartierne er enige om, at referencegruppen for medicinsk cannabis skal videreføres i 2025 og 2026.

Med venlig hilsen

Sophie Løhde