



Holbergsgade 6
DK-1057 København K

T +45 7226 9000
F +45 7226 9001
M sum@sum.dk
W sum.dk

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg

Dato: 10. april 2014
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMSAH
Sags nr.: 1401759
Dok nr.: 1422031

Folketingets Sundheds- og Forebyggelsesudvalg har den 20. marts 2014 stillet følgende spørgsmål nr. 598 (Alm. del) til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares.

Spørgsmål nr. 598:

"Vil ministeren oplyse, hvor meget tetrahydrocannabinol (THC) der må være indeholdt i medicinske præparater – hvor går grænsen for, hvad der er lovligt, og ud fra hvilke kriterier er grænsen fastlagt?"

Svar:

Jeg har i anledning af spørgsmålet indhentet en udtalelse fra Sundhedsstyrelsen. Styrelsen oplyser, at der efter bekendtgørelse om euforiserende stoffer ingen begrænsning er på indholdet af THC, så længe der er tale om tilberedninger af cannabis, der besiddes og anvendes i medicinsk øjemed. Udtrykket "medicinsk øjemed" skal forstås som efter recept fra en læge.

Såfremt der er tale om et lægemiddel, der er godkendt i henhold til lægemiddellovgivning og som indeholder THC, vil det af markedsføringstilladelsen fremgå, hvor meget THC lægemidlet indeholder. Der findes ikke en øvre grænse for, hvor meget THC der må være i et lægemiddel. Det afgørende er om lægemidlet er sikkert og effektivt, altså om der er en positiv benefit/risk vurdering.

Med venlig hilsen

Nick Hækkerup / Sanne Have