



Folketingets Lovsekretariat

Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Dato: 23. august 2013
Enhed: Sundhedsjura og læ-
gemiddelpolitik
Sagsbeh.: SUMLPJ
Sags nr.: 1303977
Dok nr.: 1278958

Medlem af Folketinget Liselott Blixt (DF) har den 15. august 2013 stillet følgende spørgsmål nr. S 2135 til ministeren for sundhed og forebyggelse, som hermed besvares.

Spørgsmål S 2135:

”Mener ministeren, at der bør ses nærmere på at lave kontrollerede undersøgelser med medicinsk cannabis til patienter med epilepsi, kræft, PTSD og evt. andre patientgrupper?”

Svar:

Det er typisk lægemiddelindustrien eller offentligt ansatte forskere, der tager initiativ til at gennemføre kliniske lægemiddelforsøg.

Gennemførelse af forsøg med medicinsk cannabis forudsætter, at forsøget - ligesom alle andre kliniske forsøg - godkendes af Sundhedsstyrelsen og en videnskabsetisk komité.

Jeg synes, at det vil være fint - og gavnligt for patienterne - hvis der tages initiativ til at gennemføre flere kliniske forsøg med medicinsk cannabis, men initiativet til sådanne forsøg bør som nævnt komme fra forskerverdenen.

Med venlig hilsen

Astrid Krag / Lene Paikjær Jensen