



FOLKETINGET

Sundheds- og Ældreudvalget

Til: Sundheds- og ældreministeren
Dato: 8. juni 2020

Udvalget udbeder sig ministerens besvarelse af følgende spørgsmål:

SUU alm. del

Spørgsmål 1243

Både i Danmark og i Portugal tillader man medicinsk cannabis, men i Danmark skal producenterne igennem flere godkendelsesprocesser for at få API tilladelser til eksport. Hvad er baggrunden for, at danske producenter skal igennem en mere omstændig godkendelsesproces end i andre europæiske lande? Og finder ministeren, at det er rimeligt, set fra et patientsynspunkt?

Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Jane Heitmann (V).
Spørgsmålet ønskes besvaret senest den 19. juni 2020.
Svar bedes sendt elektronisk til spørgeren på Jane.Heitmann@ft.dk og til lov@ft.dk.

På udvalgets vegne
Jane Heitmann
formand