



SUNDHEDSMINISTERIET

Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Folketingets Sundhedsudvalg

Dato: 15-11-2021
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPJBR
Sagsnr.: 2116510
Dok. nr.: 1970250

Folketingets Sundhedsudvalg har den 25. oktober 2021 stillet følgende spørgsmål nr. 45 til L 44 om ændring af lov om forsøgsordning med medicinsk cannabis. (Forlængelse af forsøgsordningen og permanent mulighed for dyrkning af cannabis m.v.) til sundhedsministeren, som hermed besvares. Spørgsmålet er stillet efter ønske fra Jane Heitmann (V).

Spørgsmål nr. 45:

”Kan ministeren bekræfte, at API (Active Pharmaceutical Ingredient) er at regne for et ”cannabisprodukt”?”

Svar:

Til brug for besvarelsen er der indhentet bidrag fra Lægemiddelstyrelsen, som jeg kan henholde mig til:

”Lægemiddelstyrelsen kan oplyse, at begrebet ”cannabisprodukt”, som defineret i § 3, nr. 1, i forslaget til lov om ændring af lov om forsøgsordning med medicinsk cannabis, dækker over en samlet betegnelse for tre af de produkttyper, der er omfattet i loven, herunder cannabisudgangsprodukt, cannabismellemprodukt og cannabisbulk. Aktive stoffer til fremstilling af lægemidler (API) er således ikke en del af de omfattede cannabisprodukter i forsøgsordningen.

Sundhedsministeriet har den 11. november 2021 sendt et udkast til ændring af bekendtgørelse om euforiserende stoffer i høring. Med bekendtgørelsesudkastet lægges der op til at muliggøre opnåelse af en tilladelse til dyrkning af medicinsk cannabis med henblik på API- og råvarefremstilling til lægemiddelfremstilling fra den 1. januar 2022, men det bemærkes, at det vil være aktiviteter, der kan tillades udenfor og adskilt fra de gældende tilladelser i forsøgsordningen.”

Med venlig hilsen

Magnus Heunicke / Julie Broholm