



SUNDHEDSMINISTERIET

Holbergsgade 6
DK-1057 København K

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

Dato: 24-01-2022
Enhed: MEDINT
Sagsbeh.: DEPJBR
Sagsnr.: 2117779
Dok. nr.: 2054816

Kære Peter Rahbæk Juel

Mange tak for dine henvendelser af 2. november og 20. december 2021 om ordningen for medicinsk cannabis. Vi er glade for, at Odense er lykkedes med at skabe vækst og tiltrække virksomheder og investeringer på området og håber, at den permanente ordning for dyrkning, fremstilling mv. af medicinsk cannabis kan medvirke til at skabe sikkerhed i branchen.

Vi har forståelse for de udfordringer, som cannabisproducenterne har oplevet angående EudraGMP-databasen. Det er tale om en kompleks problemstilling, som vi også har haft et stort fokus på at få løst. Med en ændring af bekendtgørelse om euforiserende stoffer, som trådte i kraft 1. januar 2022, har de danske cannabisproducenter nu fået mulighed for at få tilladelse til dyrkning af cannabis efter reglerne om euforiserende stoffer med henblik på at fremstille aktive stoffer (API) som råvarer til lægemiddelfremstilling. Reglerne gælder således uafhængigt af lov om forsøgsordning med medicinsk cannabis og om ordning for dyrkning, fremstilling m.v. af medicinsk cannabis. De GMP-certifikater, som virksomhederne vil kunne få udstedt på baggrund af disse tilladelser, vil kunne blive uploadet i EudraGMP-databasen. Det er vores klare forståelse, at dette vil bidrage til at løse de udfordringer, som de danske cannabisproducenter har oplevet med databasen.

. / . Ændringen af bekendtgørelsen om euforiserende stoffer og de muligheder, ændringen konkret vil medføre for de danske cannabisproducenter, er nærmere beskrevet i vedlagte svar til Folketingets Sundhedsudvalg.

Vi er glade for at høre om de positive tilbagemeldinger fra cannabisbranchen. Såfremt du erfarer, at virksomhederne fortsat skulle opleve problemer, hører vi selvfølgelig meget gerne fra dig.

Med venlig hilsen

Simon Kollerup og Magnus Heunicke