

Sundheds- og Ældreministeriet
Holbergsgade 6
1057 København K
sum@sum.dk

Den 4. august 2017.

Høring over udkast til forslag til lov om forsøgsordning med medicinsk cannabis

Dansk Erhverv modtog den 6. juni høring udkast til forslag til lov om forsøgsordning med medicinsk cannabis.

Dansk Erhverv arbejder generelt for at sikre de bedst mulige rammebetingelser for danske virksomheder uden at på kompromis med hverken patientsikkerhed eller kvalitet. Dansk Erhverv arbejder derfor også for et effektivt sundhedsvæsen, som borgerne har høj tillid til, og hvor de får behandling af højeste kvalitet uanset om det sker i offentlig eller privat regi.

Formålet med forslaget til lov om forsøgsordning med medicinsk cannabis er at etablere en ramme for brug af medicinsk cannabis fremstillet til den enkelte patient, så patienter med bestemte behandlingsindikationer kan behandles med medicinsk cannabis ordineret af en læge. Lovforslaget tager udgangspunkt i en politisk aftale imellem et flertal i folketinget, og Dansk Erhverv noterer sig, at man med denne ordning vælger at se bort fra den normale vej i forhold til testning og godkendelse af lægemidler.

I dag får nogle patienter allerede cannabis efter gældende regler og en række danske sundhedsvirksomheder har erfaring med brug af produktet i smertebehandlingen, og de forventer en stigning i efterspørgslen.

Generelle bemærkninger

Dansk Erhverv finder det problematisk, at et flertal i folketinget vælger at se bort fra den normale godkendelsesprocedure for lægemidler i forhold til specifikke typer af produkter i dette tilfælde medicinsk cannabis.

Lægemidler på det danske marked skal således normalt underkastes en grundig godkendelsesproces, hvor man med videnskabelig evidens sikrer, at lægemidler på markedet både er sikre og har en terapeutisk effekt. Det betyder, at patienten får den bedste behandling samtidig med at det stiller producenterne lige, at de skal igennem en standardiseret og ens godkendelsesprocedure.

I tilfældet med medicinsk cannabis fremgår det af høringsmaterialet side 17, at den videnskabelige effekt af medicinsk cannabis er begrænset og at medicinsk cannabis ikke er ”almindelige godkendte lægemidler”. Dansk Erhverv mener dog, at man bør overveje at betragte og behandle medicinsk cannabis som et lægemiddel, og derfor også behandler det efter de samme regler som andre lægemidler.

Dette skal ses i forhold til høringsudkastet, hvori det fremgår, at medicinsk cannabis skal anvendes til *behandling* af mennesker, samt at det skal prisfastsættes på samme måde som for lægemidler og at bivirkninger skal indberettes på samme måde som for almindelige lægemidler. Det vil sige, at der gives adgang til klage og erstatningsadgang, og at ordinationen skal foretages i det fælles medicinkort.

Effektopsamling

Dansk Erhverv opfordrer til, at Lægemiddelstyrelsen sikrer, at bivirkningsovervågningen både fungerer med det samme og er opsøgende og informerende om det nye produkt.

Det er afgørende for den fremtidige behandling, at der samtidig udvikles en model for opsamling af effekt. Projektet bør gennemføres med systematisk opsamling og protokolleret og på en måde, så man sikre solid videnskabelig evidens.

Dansk Erhverv står naturligvis til rådighed for en uddybning af høringssvaret.

Med venlig hilsen

Katrina Feilberg

Sundhedspolitisk fagchef
Dansk Erhverv
kfs@danskerhverv.dk
tlf. 60101018