

Danmarks Apotekerforening

Bredgade 54 · 1260 København K

Telefon 33 76 76 00 · Fax 33 76 76 99

apotekerforeningen@apotekerforeningen.dk · www.apotekerforeningen.dk

apotek

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
2300 København S

03-08-2017
HJ/800/00033

Lægemiddelstyrelsen har den 30. juni 2017 sendt udkast til vejledning om lægers behandling af patienter med medicinsk cannabis omfattet af forsøgsordningen i høring.

Sundheds- og Ældreministeriet har endvidere sendt udkast til lov om forsøgsordning med medicinsk cannabis i høring den 6. juni 2017. En række af de bemærkninger, som Apotekerforeningen har til dette lovudkast, er også relevante for vejledningen, hvorfor høringsvaret til lovudkastet er medsendt dette hørings svar.

Overordnet bemærkning

Det er Apotekerforeningens opfattelse, at de informationer, der gives i denne vejledning, er lige så relevante for apoteket som for lægen. Vejledningen bør derfor være rettet mod både lægerne og apoteket. Det forudsætter dog, at der tilføjes flere informationer om apotekets opgave.

Bemærkning til brugen af begrebet medicinsk cannabis contra cannabis til medicinsk brug

Henset til at der på nuværende tidspunkt er sparsom viden om cannabisprodukternes medicinske effekt, finder Apotekerforeningen, at betegnelsen "medicinsk cannabis" ikke er retvisende. Efter Apotekerforeningens opfattelse bør betegnelsen "medicinsk cannabis" forbeholdes medicinske produkter, dvs. de registrerede lægemidler og de magistrelt fremstillede lægemidler, som indeholder cannabis, og hvor man reelt kan tale om medicinske produkter. En mere retvisende betegnelse for de produkter, som vejledningen omfatter, bør være cannabis til medicinsk formål, da der er tale om cannabis, man anvender til et medicinsk formål og ikke et medicinsk produkt i traditionel forstand.

2. Hvad er medicinsk cannabis?

Det bør fremgå af vejledningen, at forsøgsordningen ikke omfatter de registrerede lægemidler og magistrelle lægemidler indeholdende stoffer fra cannabis.

3. Ordination af medicinsk cannabis

Af vejledningen fremgår det, at hvis cannabisproduktet er til lægens eget brug, skal recepten indeholde tydelig angivelse af "Til eget brug". Her henvises til Apotekerforeningens bemærkning til lovudkastets § 25, stk. 2, i høringsvaret til lovudkastet.

4. Dosering og anvendelsesområde

Af vejledningen fremgår det, at hvis der skal ske en tilberedning af cannabislutproduktet før det anvendes, vil det fremgå af produktets emballage. Er beskrivelsen for omfattende til at stå på emballagen, vedlægges informationen pakningen. Der står endvidere, at såfremt der vedlægges information i pakningen, vil samme information være tilgængelig på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside. Apotekerforeningen finder det lige så relevant, at den information, der står om tilberedningen på selve emballagen, er tilgængelig for læger og apoteker på Lægemiddelstyrelsens hjemmeside.

6. Apotekets fremstilling af cannabislutprodukter

Dette afsnit kan efter Apotekerforeningens opfattelse udbygges, så det mere udtømmende omtaler apotekets opgaver i forbindelse med fremstilling og udlevering af cannabislutprodukter.

Der står bl.a. "De i loven fastsatte krav til apotekets færdigfremstilling af cannabislutprodukter har til formål at sikre, at patienten modtager oplysninger om den medicinske cannabis..." Det er uklart, hvad det er for oplysninger, patienten modtager fra apoteket om den medicinske cannabis udover lægens oplysning om dosering og anvendelse samt information om muligheden for bivirkningsindberetning.

Apoteket skal informere patienten, hvis der findes et billigere alternativ og udlevere dette, såfremt patienten ønsker det. Det er uklart, om lægen kan påføre recepten EjS, hvis lægen ønsker, at det skal være et helt bestemt produkt, der udleveres.

Apotekerforeningen har ikke yderligere bemærkninger til vejledningen.

Med venlig hilsen



Anne Kahns
Formand