

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
2300 København S

7. august 2017

**Vejledning om lægers behandling af patienter med medicinsk cannabis
omfattet af forsøgsordningen**

Ref.: 17-1777

Pharmadanmark
Rygårds Alle 1
2900 Hellerup

Pharmadanmark har med interesse læst udkastet til vejledning om lægers behandling af patienter med medicinsk cannabis omfattet af forsøgsordningen sendt i høring af Lægemiddelstyrelsen d. 30.06.17. Da vejledningen er baseret på den forsøgsordning, der er sendt i høring af Sundheds- og Ældreministeriet d. 06.06.17, er en stor del af bemærkningerne sammenfaldende og Pharmadanmark henviser til foreningens høringssvar til forsøgsordningen.

Telefon 3946 3600
Direkte +4539463619

En stor udfordring med forsøgsordningen er, at den medicinske cannabis, der er valgt til at indgå i forsøget, ikke er et godkendt eller et magistralt fremstillet lægemiddel. Dermed kender man ikke hverken kvalitet, sikkerhed eller virkning på de produkter, der skal indgå i den medicinske cannabis, og en vejledning vil ikke gøre nogen forskel i den henseende. Grundet den manglende data, vil det endvidere blive en udfordring at udarbejde en fyldestgørende vejledning, hvilket Pharmadanmark også har påpeget i høringssvaret til forsøgsordningen.

mf@pharmadanmark.dk

pharmadanmark.dk

På nuværende tidspunkt, er vejledningen udelukkende rettet mod lægerne. Pharmadanmark mener, at målgruppen bør udvides, så den også omfatter apotekspersonale på både primær apotek og sygehusapotek. Baggrunden for dette er, at apoteket og sygehusapoteket vil komme til at spille en stor rolle i forsøgsordningen, da de både skal fremstille produktet og informere patienterne om opstart af behandling med medicinsk cannabis ved udlevering af produktet.

Der er på nuværende tidspunkt ikke kendskab til præcis, hvilke produkter, der vil blive omfattet af ordningen, men kun antallet af formuleringer, og viser det sig, at der vælges produkter, der kræver flere komplicerede trin, så skal vejledningen udvides, så apotekpersonalets opgaver klart beskrives. Pharmadanmark vil i den

forbindelse og opfordre til at man overvejer, at samtlige fremstillede produkter relateret til medicinsk cannabis godkendes af en farmaceut inden udlevering.

Slutteligt mener Pharmadanmark, at der bør indføres farmaceutsamtaler i forbindelse med udlevering af medicinsk cannabis.

Med venlig hilsen

Marie Fog
Faglig chefkonsulent
Pharmadanmark