

Sofie Mathilde Overby

Fra: Jette Højsted <Jette.Hoejsted@regionh.dk>
Sendt: 17. juli 2017 11:24
Til: Sofie Mathilde Overby
Emne: VS: Cannabisvejledning i høring :-)
Vedhæftede filer: Høringsbrev.pdf; Høringsliste.pdf; Udkast til vejledning om lægers behandling af patienter med medicinsk cannabis omfattet af forsøgsordningen.pdf

Til Lægemiddelstyrelsen

Tak for mulighed for at kommentere vejledningen.

Side 2 punkt 3 og side 5 punkt 8

"Det vil dog altid være lægen, der med inddragelse af patienten beslutter, hvornår der skal anvende cannabis" og "Det er lægen, der fastslår, om en patient skal behandles med medicinsk cannabis" Det synes at være entydigt, at det er lægen der træffer afgørelse om behandling eller ej. Men er det sådan, at lægen kan nægte at udskrive recept på medicinsk cannabis, hvis han ikke finder, at der er tilstrækkeligt evidens for at behandle med dette, selvom patienten ifølge denne vejledning i øvrigt opfylder kriterierne? Er der sanktionsmuligheder overfor lægen?

Endvidere må jeg fortsat protestere mod at "medicinsk cannabis kan ordineres af enhver læge, hvis der er tale om en smerteindikation". Der er stadig mange læger, som ikke har den fornødne viden og erfaring til at kunne vurdere hvorvidt konventionel smertebehandling mod neuropatiske smerter i tilstrækkeligt omfang er afprøvet. Der mangler en national klinisk vejledning på dette område.

Side 3 øverst, punkt 7.

"Dosering angives med per gang"

Det er uklart hvad der menes. Er det antal sug eller antal g i kagen eller g der laves te af? Det bliver nok vanskeligt for lægen at angive en dosis per gang.

Side 3 afsnit 5

Tak for den skærpede informationspligt vedrørende psykoser, depression, selvmord, trafikulykker og afhængighed!

Side 11 Bivirkningsovervågning

Da dette er en forsøgsordning i en tidsmæssig afgrænset periode er det meget vigtigt, at der udover indberetning af bivirkninger og indsamling af data vedrørende behandlingsvarighed også foretages en systematisk indsamling af effekt. Hvad angår behandlingen for smerter ville en nem registrering af effekt kunne bestå af smerteintensitet før behandling og f.eks. 4 uger efter stabil dosering er fundet eller ved hver receptfornyelse vurderet ved en numerisk rating skala fra 0 til 10 hvor 0 er ingen smerter og 10 er værst tænkelige smerter. Samtidig foreslås et mål for den helbredsrelaterede livskvalitet hvor Euro-Qol 5 er et simpelt, letanvendelig og hurtigt at registrere.

Kun ved en samtidig registrering af effekten kan man om 4 år på et kvalificeret grundlag tage stilling om forsøgsordningen bør fortsættes eller ej.

Venlig hilsen

Jette Højsted

Specialeansvarlig overlæge

Telefon: 35 45 73 83

Sekretariat: 35 45 76 12

Mail: jette.hoejsted@regionh.dk

Rigshospitalet

Tværfagligt Smertecenter, afsnit 7612

Blegdamsvej 9

2100 København Ø

www.rigshospitalet.dk

Besøgsadresse:

Ole Maaløes vej 26, opgang 76, 1. sal