

4.marts 2026

Patientstøtte & Frivillig Indsats
Sekretariatet

Strandboulevarden 49
2100 København Ø

Tlf +45 35 25 75 00

Lægemiddelstyrelsen

Sendt pr. mail til:
dkma@dkma.dk og sah@dkma.dk

www.cancer.dk

UNDER PROTEKTION AF
HENDES MAJESTÆT DRONNINGEN

Kræftens Bekæmpelses høringssvar vedrørende vejledning til lægerne om medicinsk cannabis samt et kort patientresumé (pixiudgave)

Kræftens Bekæmpelse takker for muligheden for at kommentere Lægemiddelstyrelsens vejledning til lægerne om medicinsk cannabis samt patientresumé.

1. Vejledning til lægerne om medicinsk cannabis

Kræftens Bekæmpelse ser positivt på, at vejledningen til lægerne opdateres nu hvor forsøgsordningen med medicinsk cannabis er gjort permanent pr. 1. januar 2026.

Kræftens Bekæmpelse har kommenteret vejledningen og indsat rettelsesmarkeringer heri (bilag 1).

Herudover har foreningen følgende bemærkninger til vejledningen til lægerne:

Generelle bemærkninger

Vejledningen indeholder en del gentagelser, hvilket gør den unødigt lang og svær at overskue. Dette kan hæmme vejledningens anvendelighed i en travl klinisk hverdag. Kræftens Bekæmpelse anbefaler, at unødvendige gentagelser fjernes for at gøre materialet kortere og nemmere tilgængeligt. En indholdsfortegnelse indledningsvist i vejledningen vil desuden kunne lette adgangen til relevante afsnit for læger, der skal anvende vejledningen i praksis.

Styrket vejledning til de praktiserende læger?

Centralt for ordningen med medicinsk cannabis er, at lægerne er tilstrækkeligt fagligt rustet til at indgå i en kvalificeret dialog med patienten om medicinsk cannabis, samt føler sig trygge ved at udskrive medicinsk cannabis, når dette vurderes lægefagligt relevant og i overensstemmelse med patientens ønsker. Der er behov for en vejledning, der kan understøtte, at flere læger er åbne for dialogen om medicinsk cannabis, så ordningen kan komme flere patienter til gavn.

Sammenlignet med den tidligere vejledning indeholder den opdaterede vejledning oplysninger om antallet af indløste recepter og indberettede bivirkninger under forsøgsordningen, samt overordnet information om medicinsk cannabis og den relevante patientgruppe. Med denne

opdaterede information imødekommes formentlig en del af lægernes behov for viden. Det bemærkes dog, at den opdaterede vejledning ikke udgør en egentlig behandlingsvejledning, idet den ikke indeholder konkrete anvisninger vedrørende eksempelvis produkter, dosering eller behandlingslængde. Spørgsmålet er, om de foretagne opdateringer er tilstrækkelige til at vejledningen reelt vil få betydning for lægernes villighed til at indgå i dialog med patienterne om anvendelse af medicinsk cannabis.

Kræftens Bekæmpelse vurderer fortsat, at der er behov for en egentlig behandlingsvejledning, der kan støtte lægerne i deres kliniske hverdag. Vejledningen kan udarbejdes på baggrund af eksisterende evidens og opdateres i takt med ny evidens.

Patientsikkerhed

Med permanentgørelsen af ordningen vil patienterne fortsat have mulighed for at få ordineret medicinsk cannabis af deres læge under kontrollerede forhold. Som det fremgår af vejledningen, er der tale om en medicinsk behandling, hvor den kliniske evidens for kvalitet, sikkerhed og effekt ikke er fuldt afklaret. Kræftens Bekæmpelse støtter derfor op om, at vejledningen anbefaler, at lægen følger op på behandlingen med hensyn til effekt og sikkerhed. Kræftens Bekæmpelse ser dog gerne, at denne opfølgning ikke forbliver en anbefaling, men gøres til en forpligtelse for lægerne.

Bivirkninger

Det er betryggende og væsentligt, at der i forsøgsordningens levetid ikke er identificeret signaler om sikkerhedsproblemer med cannabisslutprodukter, og også at de indberettede bivirkninger generelt svarer til de kendte bivirkninger ved godkendte lægemidler med medicinsk cannabis. Kræftens Bekæmpelse ser det som helt centralt for både patientsikkerhed og kvalitet af behandlingen, at formodede bivirkninger fortsat overvåges og følges over tid af Lægemiddelstyrelsen.

Kræftens Bekæmpelse vurderer desuden, at udviklingen af en webservice til indberetning af bivirkninger, der kan integreres i alle patientjournalssystemer og fagsystemer i det danske sundhedsvæsen, er et væsentligt fremskridt for lettere og hurtigere indberetning for lægerne. Webservicen er allerede integreret i alle lægepraksissystemer, men det fremgår ikke, om den tilsvarende er implementeret i de regionale systemer.

Det fremgår af *Bekendtgørelse om varenumre til cannabisslutprodukter og de anvendte cannabinemellemprodukter*, at lægen kan registrere det præcise produkt, som patienten er behandlet med i patientjournalen, ligesom bivirkninger også vil kunne registreres på det præcise produkt. Kræftens Bekæmpelse opfordrer til, at dette indskrives i vejledningen.

2. Patientresumé af vejledningen til lægerne

Kræftens Bekæmpelse anser det som et positivt og vigtigt initiativ, at Lægemiddelstyrelsen stiller et resumé af vejledningen til rådighed for brugere af medicinsk cannabis. Dog synes materialet i sin nuværende form ikke at fungere optimalt som patientmateriale. Materialet formidler mange informationer på begrænset plads (via punkter), men uden vigtige rammesætninger og forklaringer, der medfører at materialet synes svært forståeligt og mangelfuldt.



Kræftens Bekæmpelse har i materialet indsat forslag til relevante 'mellemregninger', der kan gøre det lettere for patienten at bruge det nuværende punktopsatte materiale (bilag 2). Foreningen vil dog anbefale Lægemiddelstyrelsen at teste patientresuméet på en gruppe patientrepræsentanter for at sikre at sprog, indhold og format er tilpasset målgruppen.

Foreningen har desuden følgende bemærkninger til materialet:

Patienter og pårørende

Kræftens Bekæmpelse anbefaler, at informationsmaterialet, hvor det er relevant, tydeligt henvender sig til både brugere og pårørende, og at både titel og indhold afspejler dette.

Risiko formidles ikke i tilstrækkelig grad

Patientmaterialet forholder sig ikke til det faktum, at produkterne i ordningen ikke er godkendte lægemidler, og der derfor ikke i samme grad foreligger dokumentation for kvalitet, sikkerhed og effekt ved medicinsk cannabis som for godkendte konventionelle lægemidler. Risikoen ved at bruge medicinsk cannabis er dermed ikke fuldt afdækket, hvorfor godkendte konventionelle lægemidler bør være afprøvet, før behandling med medicinsk cannabis forsøges. Kræftens Bekæmpelse vurderer, at det er yderst relevant at tilføje dette til patientmaterialet, så dette indgår i patientens stillingtagen til eventuel brug af medicinsk cannabis.

Materialets tilgængelighed

Kræftens Bekæmpelse ønsker en præcisering af, hvor og hvordan patienten får adgang til patientresuméet. Skal det udleveres i almen praksis, på hospitalet, apoteket og/eller være tilgængeligt online? Er materialet målrettet de fire patientgrupper, Lægemiddelstyrelsen vurderer som relevante for behandling med medicinsk cannabis, eller er det generel patientinformation? Kræftens Bekæmpelse anbefaler, at det tilføjes vejledningen til lægerne, at patientresuméet findes, og hvor de kan finde materialet, og desuden hvem der har ansvaret for at udlevere det til patienten.

Bilag

- Bilag 1: Vejledning om lægers behandling af patienter med medicinsk cannabis omfattet af ordningen med medicinsk cannabis
- Bilag 2: Information til brugeren af medicinsk cannabis

Med venlig hilsen



Pernille Slebsager

Patientstøttedirektør

Patientstøtte & Frivillig Indsats

