

Spm. nr. S 1915

Til sundhedsministeren (5/3 01) af:

Henriette Kjær (KF):

»Kan ministeren bekræfte, at den såkaldte hash-pille Marinol udleveres til AIDS- og cancerpatienter i terminalstadiet efter § 25 i lægemiddel-loven og i givet fald, hvori består forskellen mellem disse patienter og sklerosepatienter, der ikke kan få udleveret præparatet?«

Svar (14/3 01)

Sundhedsministeren (Arne Rolighed):

Jeg har til brug for besvarelsen indhentet følgende udtalelse fra Lægemiddelstyrelsen, hvortil jeg kan henholde mig:

»Ja, hashpillen Marinol udleveres efter lægemiddellovens § 25, stk. 2, til AIDS- og cancerpatienter i terminalstadiet. Baggrunden herfor er, at der foreligger videnskabelig dokumentation for, at disse to patientgrupper kan have effekt af Marinol. Marinol kan hjælpe patienterne over symptomer som appetitløshed, almen uro og ubehagsfølelser. Patienterne kan derved få en forbedret livskvalitet i den sidste fase af livet.

Der er derimod ingen videnskabelig dokumentation for, at Marinol har effekt på sklerosepatienters symptomer.

Lægemiddelstyrelsen kan ikke afvise, at enkelte sklerosepatienter kan have oplevet en effekt af hash på deres symptomer. Sådanne enkeltstående og udokumenterede tilfælde kan imidlertid ikke danne grundlag for udstedelse af udleveringstilladelse efter lægemiddellovens § 25, stk. 2, til læger, der ønsker at behandle patienter med sklerose.«

Spm. nr. S 1916

Til sundhedsministeren (5/3 01) af:

Henriette Kjær (KF):

»Er ministeren indstillet på at give dispensation og sikre udleveringen af Marinol til sklerosepatienter, der vurderes at kunne få gavn af pillens virkninger, således at patienterne bliver behandlet under kontrollerede former og med lægers medvirken modsat tilfældet i dag, hvor et ukendt antal sklerosepatienter illegalt køber

hash af en pusher for derefter at ryge sig skæve, men til gengæld oplever en bedring i deres tilstand?«

Svar (14/3 01)

Sundhedsministeren (Arne Rolighed):

Jeg har til brug for besvarelsen indhentet følgende udtalelse fra Lægemiddelstyrelsen, hvortil jeg kan henholde mig:

»Der er ikke på nuværende tidspunkt noget fagligt belæg for at antage, at Marinol har effekt på sklerosepatienters sygdom eller symptomer.

Det kan ikke udelukkes, at sklerosepatienter ved brug af Marinol kan opleve en dæmpning af almene ubehagssymptomer, rystelser o.l. som følge af, at de bliver delvist bevidsthedsfjerne og indisponible af indtagelsen af den euforiserende stof. Lægemiddelstyrelsen finder imidlertid ikke inden for rammerne af den nugældende lovgivning at kunne tillade brugen af euforiserende stoffer alene med den begrundelse, at den enkelte patient mener at kunne have gavn af brugen.«

Jeg henviser desuden til min besvarelse af spørgsmål nr. S 1871.

Spm. nr. S 1917

Til sundhedsministeren (5/3 01) af:

Henriette Kjær (KF):

»Kan ministeren oplyse, hvornår den engelske undersøgelse af hash-pillens (Marinol) virkning i forhold til sklerosepatienter foreligger, og om der er fremkommet nogle delresultater, der peger i en bestemt retning?«

Svar (14/3 01)

Sundhedsministeren (Arne Rolighed):

Jeg har til brug for besvarelsen indhentet følgende udtalelse fra Lægemiddelstyrelsen, hvortil jeg kan henholde mig:

»Lægemiddelstyrelsen er bekendt med, at der foregår undersøgelser i England af Marinols plads i behandlingen af sklerose. Det forventes, at undersøgelserne i løbet af nogle år vil vise, om Marinol har effekt på sklerosepatienter eller ej. Det nøjagtige tidspunkt for afslutning af undersøgelsen kendes endnu ikke.