



Til parterne på vedlagte høringsliste

Dato: 17-09-2025  
Enhed: CBI  
Sagsbeh.: Emil Otbo  
Koordineret med:  
Sagsnr.: 2025 - 8940  
Dok. nr.: 3310200

## Høring over udkast til bekendtgørelser vedr. medicinsk cannabis

Indenrigs- og Sundhedsministeriet sender hermed udkast til følgende bekendtgørelser i ekstern høring:

- Udkast til bekendtgørelse om apotekers fremstilling af cannabislutprodukter
- Udkast til bekendtgørelse om mulighed for fremstilling af cannabislutprodukter på apoteksfilialer
- Udkast til bekendtgørelse om mærkning m.m. af cannabismellemprodukter
- Udkast til bekendtgørelse om varenumre til cannabislutprodukter og de anvendte cannabismellemprodukter
- Udkast til bekendtgørelse om gebyrer for medicinsk cannabis og cannabisproducerende virksomheder m.v.
- Udkast til bekendtgørelse om tilskud til cannabislutprodukter
- Udkast til bekendtgørelse om tilskud til cannabisprodukter uden for sygehusvæsenet købt i andre EU/EØS-lande
- Udkast til bekendtgørelse om apotekere og lægers tilknytning til virksomheder, der er en del af ordningen med medicinsk cannabis
- Udkast til bekendtgørelse om Medicinpriser og leveringsforhold m.v. for cannabismellemprodukter og cannabislutprodukter
- Udkast til bekendtgørelse om cannabismellemprodukter
- Udkast til bekendtgørelse om cannabisbulk og cannabisudgangsprodukter
- Udkast til bekendtgørelse om fremstilling, indførsel og distribution af aktive stoffer til fremstilling af lægemidler
- Udkast til bekendtgørelse om det Centrale Tilskudsregister for Cannabis
- Udkast til bekendtgørelse om adgang til og registrering m.v. af lægemiddel- og vaccinationsoplysninger
- Udkast til bekendtgørelse om indberetning af bivirkninger ved medicinsk cannabis og behandling af bivirkningsindberetninger

Bekendtgørelserne ændres som følge af ændring af lov om forsøgsordning med medicinsk cannabis vedtaget i april 2025 (L 135). Ændringerne vedrører bl.a. muligheden for anvendelse af pesticider i dyrkning af medicinsk cannabis samt anvendelse af aktive stoffer (API) i medicinsk cannabis, jf. udkast til bekendtgørelse om cannabismellemprodukter, udkast til bekendtgørelse om cannabisbulk og cannabisudgangsprodukter samt udkast til bekendtgørelse om fremstilling, indførsel og distribution af aktive stoffer til fremstilling af lægemidler.

Herudover lægges der i bekendtgørelse om cannabisbulk og cannabisudgangsprodukter § 35, stk. 4, op til at indsætte bestemmelse, der giver

Lægemiddelstyrelsen mulighed for tilbagekaldelse af fremstillertilladelser for medicinske cannabisvirksomheder, hvis der fremkommer oplysninger om vandel.

Endvidere lægges der i bekendtgørelse om fremstilling, indførsel og distribution af aktive stoffer til fremstilling af lægemidler op til at indføre bestemmelserne §§ 11 og 15, der præciserer rammerne for kontraktforhold for fremstillere og distributører af aktive stoffer (API).

Herudover foretages i en række bekendtgørelser udelukkende konsekvensrettelser. Vedlagt til baggrund er endvidere notat om de nye regler for brug af pesticider i medicinsk cannabis.

Bekendtgørelserne forventes at træde i kraft den 1. januar 2026.

Indenrigs- og Sundhedsministeriet anmoder om eventuelle bemærkninger til bekendtgørelserne senest **27. november 2025 kl. 12.**

Bemærkninger bedes sendt til [sum@sum.dk](mailto:sum@sum.dk) samt [emo@sum.dk](mailto:emo@sum.dk).

Eventuelle spørgsmål kan rettes til fuldmægtig Emil Otbo (tlf. 23 41 70 65 / mail [emo@sum.dk](mailto:emo@sum.dk)).

Med venlig hilsen

Emil Otbo