



Pressmeddelande

från EU:s narkotikabyrå i Lissabon

NARKOTIKPOLICY: MEDICINSK ANVÄNDNING AV CANNABIS I EUROPA

EU:s narkotikabyrå publicerar sin första rapport om medicinsk användning av cannabis

(4-12-2018, LISSABON) Vilken är grunden för medicinsk användning av cannabis och cannabinoider? Vad är skillnaden mellan cannabispreparat och läkemedel och varför är detta viktigt? Hur är denna fråga reglerad i EU? Dessa och andra frågor undersöks i en ny rapport som offentliggjorts idag av **Europeiska centrumet för kontroll av narkotika och narkotikamissbruk (ECNN eller EMCDDA): Medicinsk användning av cannabis och cannabinoider: Frågor och svar för beslutsfattande** ⁽¹⁾. Rapporten svarar mot ökat intresse för detta ämne, eftersom fler europeiska länder utvecklar politik och praxis inom detta område.

"Många EU-länder tillåter nu eller överväger att tillåta medicinsk användning av cannabis eller cannabinoider i någon form", säger rapporten. Men metoder varierar mycket mellan olika länder, både vad gäller de tillåtna produkterna och de regelverk som reglerar deras tillhandahållande. Att förstå dessa olika nationella tillvägagångssätt är viktigt för en välgrundad politisk debatt på detta område i EU.

Dagens rapport syftar till att undersöka nuvarande praxis inom EU om tillhandahållande av dessa ämnen för medicinska ändamål och förtydliga några av de komplicerade frågorna på detta område för att stödja vetenskap, politik och praxis. I rapporten konstateras att termerna medicinsk användning av cannabis och cannabinoider kan referera till en mängd olika produkter och preparat som kan innehålla olika aktiva beståndsdelar och använda olika administreringsvägar (Figur 1).

Publikationen ger en toppmodern överblick över bevis för medicinsk användning av cannabis och cannabinoider (tabell 1). Slutsatsen är att mer forskning och kliniska studier behövs för att fylla *"viktiga luckor i bevisen"*.

Från **USA** och **Kanada**, till **Australien** och **Israel** presenterar rapporten ett urval av fallstudier som illustrerar de olika metoder som används av länder utanför EU för att tillåta medicinsk användning av cannabis.

Rapporten belyser utmaningarna i beslutsfattandet inom detta område och sammanfattar de många problem som regeringar kan överväga när man fattar beslut om hur man gör cannabis eller cannabinoider tillgängliga för medicinsk användning. Dessa inkluderar: de typer av produkter som patienterna får använda och de medicinska förutsättningarna för vilka sådana produkter kan användas och vilken typ av medicinsk och tillsynsövervakning enligt vilken patienter får använda dem.

ECNN:s direktör Alexis Goosdeel säger: *"I de flesta länder har utbudet av cannabis- och cannabinoidprodukter och preparat för medicinska ändamål utvecklats över tid, ofta som svar på patientbehov eller produktutveckling. Denna rapport syftar till att objektivt titta på aktuella bevis, praxis och erfarenhet inom detta mycket snabbväxande område och beskriva det komplexa lapparbetet med tillvägagångssätt som antagits i EU och därefter. Slutligen pekar det på vikten av att utveckla ett gemensamt språk i denna fråga för att bidra till att bygga en grund för utvärdering och bedömning"*.

⁽¹⁾ EU-rapporten *"Medicinsk användning av cannabis och cannabinoider: Frågor och svar för beslutsfattande"*:
<https://drive.google.com/file/d/1gIkMEYgGMioW9Jzn45mdUoiXjWBqHco5/view?usp=sharing>