

**Suuliselt vastatav küsimus O-000122/2018
komisjonile**

Kodukorra artikkel 128

Dubravka Šuica, Guillaume Balas, Urszula Krupa, Catherine Bearder, Estefanía Torres Martínez, Martin Häusling, Piernicola Pedicini

Keskkonna-, rahvatervise ja toiduohutuse komisjoni nimel

Teema: kanepi raviotstarbeline kasutamine

Ravikanepi teemalises teaduslikus kirjanduses leidub vaieldamatuid ja piisavaid tõendeid, et kanep ja kannabinoidid aitavad täiskasvanutel leevendada kroonilist valu, keemiaravist põhjustatud iiveldust ja oksendamist ning hulgiskleroosist tingitud spasmi sümptomeid. Lisaks soovitas Maailma Terviseorganisatsioon 2017. aasta detsembris, et kanepiühendit kannabidiooli (CBD) ei loetaks rahvusvaheliselt kontrollitavaks aineks. Üks kanepipõhine ravim on saanud müügiloa vastastikuse tunnustamise menetluse teel ja on müügil 17 liikmesriigis, kuid suitsetamisega seotud võimalike terviseriskide tõttu ei luba kanepi suitsetamist ravi otstarbel mitte ükski liikmesriik. Ravikanepi küsimus võrdsustatakse sageli kanepi tarbimisega meelelahutuslikul eesmärgil, mida tuleks aga käsitleda eraldi küsimusena. Regulaatiivne keskkond on kiirelt muutumas nii ELis kui ka ülemaailmselt. Arvestades eespool toodut:

- Milliseid meetmeid on komisjon võtnud, et toetada kvaliteetseid ravikanepi uuringuid? Milliseid meetmeid kavatab komisjon võtta tulevasteks uuringuteks ja kui palju rahalisi vahendeid kavatab komisjon järgmisest ehk üheksandast raamprogrammist („Euroopa horisont“) sellistele uuringutele eraldada? Kas komisjon leiab, et ELi regulaatiivne keskkond on kvaliteetsete ravikanepi uuringute tegemiseks soodne?
- Isegi nendes liikmesriikides, kus ravikanep on legaalne, on kanepi kättesaadavust, väljakirjutamist, ostmist, hinnakujundust ja hüvitamist puudutavad tingimused ning tervishoiutöötajate teadmiste tase selliste ravimite kasutusest märkimisväärselt erinevad, see aga tekitab patsientidele probleeme. Kas komisjon leiab, et ta peaks parandama patsientide juurdepääsu ravikanepile?
- Kas komisjon kavatab kehtestada standardid mittefarmatseutilisele ravikanepile, et tagada tarbijate ohutus? Kas komisjon on uurinud, milline tetrahüdrokannabinooli (THC) piirnorm ravikanepis oleks tarbijate jaoks ohutu?

Esitatud: 12.11.2018

Edastatud: 14.11.2018

Vastuse tähtaeg: 21.11.2018