

Szóbeli választ igénylő kérdés: O-000122/2018

a Bizottság számára

az eljárási szabályzat 128. cikke

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

a Környezetvédelmi, Közegészségügyi és Élelmiszer-biztonsági Bizottság nevében

Tárgy: A kannabisz gyógyászati célokra való használata

Az egészségügyi célokra használt kannabiszról írt tudományos szakirodalom felülvizsgálatából arra a következtetésre lehet jutni, illetve azt bizonyító tények derülnek ki, hogy a kannabisz és a kannabinoidok gyógyító hatást fejtenek ki felnőtt betegek krónikus fájdalmainak csillapításával, a kemoterápiával járó hányás és émelygés elleni szerként, valamint a sclerosis multiplexre jellemző görcsölési hajlam enyhítésével. Ezen túlmenően az Egészségügyi Világszervezet 2017 decemberében ajánlást adott ki, hogy a kannabidiol nevű kannabiszvegyület (CBD) ne szerepeljen az ellenőrzött anyagok nemzetközi jegyzékében. A kölcsönös elismerési eljárás révén tizenhét tagállamban engedélyeztek és forgalmazznak egy kannabiszalapú gyógyszert, de egyetlen tagállam sem engedélyezi a gyógyászati célú kannabiszdohányzást, tekintettel a dohányzás egészségügyi kockázataira. A kannabisz gyógyászati célokra való használatának ügyét gyakran egy kalap alá veszik a kannabisz mint „szabadidős kábítószer” fogyasztásával, pedig ezt külön kérdésként kell kezelni. A jogi szabályozás az EU-ban és világszerte gyorsan változik. A fentiek alapján:

- milyen intézkedéseket tett a Bizottság a kannabiszalapú gyógyszerekkel kapcsolatos minőségi kutatás támogatására? Milyen fellépést tervez a Bizottság a jövő kutatásai terén, és mekkora finanszírozást vesz kilátásba az Európai horizont kutatási és innovációs keretprogramban az ilyen irányú kutatás céljára? Úgy véli-e a Bizottság, hogy a szabályozói keretek Unió-szerte minőségi kutatáshoz vezethetnek a gyógyászati kannabisz tekintetében?
- Még azokban a tagállamokban is, ahol a gyógyászati célú kannabiszhasználat jogszerű, a hozzáférés, a receptkiadás, a beszerzés, az árképzés és a költségtérítés feltételei – sőt az egészségügyi szakemberek ilyen gyógyszerekkel kapcsolatos tudásszintje is – erősen eltérőek, és a betegek számára kihívást jelentenek. Úgy véli-e a Bizottság, hogy meg kellene könnyítenie a betegek gyógyászati célú kannabiszhoz jutását?
- Szándékában áll-e a Bizottságnak standardokat kidolgozni a gyógyszernek nem minősülő kannabiszos gyógykészítményekre nézve a fogyasztóvédelem biztosítása érdekében? A fogyasztók megóvása céljából kiderítette-e a Bizottság, hogy hol van a gyógyászati célú kannabiszban előforduló tetra-hidrokanabinol (THC) mennyiségének megfelelő felső határa?

Előterjesztve: 12.11.2018

Továbbítva: 14.11.2018

A válaszadás határideje: 21.11.2018