|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  | |
|  |  | |
|  | |  |
|  | Dnr S2017/07031/FS | |
|  |  | |

|  |
| --- |
| **Socialdepartementet** |
| Socialministern |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |
|  |

Till riksdagen

Svar på fråga 2017/18:392 av Markus Wiechel (SD) Läkemedelsklassning av kosttillskott

Markus Wiechel (SD) har frågat mig om det är rimligt att av byråkratiska skäl försvåra för distributörer och tillverkare av viktiga kosttillskott på det sätt som angivits, och om jag avser att vidta åtgärder för att detta inte ska behöva ske framöver.

Cannabidiol, som gett namnet till CBD-olja, finns i läkemedel mot sjukdomen multipel skleros (MS), och klinisk forskning pågår för att ta reda på om cannabidiol är effektivt och säkert som läkemedel mot andra sjukdomar.

Vad som är ett läkemedel definieras i läkemedelslagen, kort kan man säga att definitionen grundar sig på två faktorer: produktens marknadsföring och medicinska egenskaper. Lagstiftningen finns för att skydda patienter mot overksamma läkemedel eller farliga biverkningar.

Det finns produkter som ligger i gråzonen mellan läkemedel och exempelvis kosttillskott. Kosttillskott är livsmedel som utgör ett komplement till vanlig kost. Produkter som ska behandla sjukdomar kan inte räknas som kosttillskott.

Produkter som är läkemedel har ett mer komplext regelverk att leva upp till än kosttillskott. Det har dock bedömts som rimligt att ställa högre krav på denna typ av produkter, för att säkerställa att läkemedel är säkra att använda och effektiva mot de sjukdomar de används för.

Just nu utreder Läkemedelsverket CBD-olja, med avseende på frågan om det är ett läkemedel. Det är myndighetens ansvar att ta ställning till om produkter är läkemedel eller inte.

Stockholm den 13 december 2017

Annika Strandhäll