



Landslægeembedet

Landslægeembedets vejledning nr. 1/2023 om tilladelse til virksomheder til at indføre cannabisprodukter, der indeholder 0,2 % tetrahydrocannabinol

Udgivet den 7. marts 2023

Indholdsfortegnelse

1. Generelt	1
<i>Hvilke cannabisprodukter er reguleret</i>	<i>1</i>
<i>Områder ikke omfattet i denne vejledning</i>	<i>3</i>
2. Tilladelse for virksomhed til indførsel af cannabisprodukter på under 0,2% THC	4
<i>Hvem skal have tilladelse fra Landslægeembedet?</i>	<i>4</i>
<i>Hvem har ikke behov for at ansøge om en tilladelse fra Landslægeembedet?</i>	<i>4</i>
<i>Indførsel af cannabisprodukter på under 0,2 % THC</i>	<i>4</i>
<i>Ansvarlig person over for Landslægeembedet</i>	<i>5</i>
<i>Ansøgning om tilladelse</i>	<i>5</i>
Ikrafttræden	6

1. Generelt

Hvilke cannabisprodukter er reguleret

Cannabisprodukter, der indeholder tetrahydrocannabinol (THC) på under 0,2 %, er ifølge bekendtgørelsen¹ om euforiserende stoffer af den på liste B som nr. 59 opførte slægt og tilberedninger heraf mulig at indføre med tilladelse fra Landslægeembedet. Nr. 59 på liste B omfatter følgende: "Cannabis (hvorved forstås alle overjordiske dele af planter tilhørende slægten

¹ Selvstyrets bekendtgørelse nr. 40 af 23. december 2022 om euforiserende stoffer

Cannabis, hvorfra harpiksen ikke er fjernet. Undtaget er dog frugter af hampeplanten (hampefrø) og hampetaver i isoleret tilstand).²

Landslægeembedet håndterer tilladelser og kan træffe afgørelse om at tilkende en juridisk person (Virksomhed) tilladelse eller at tilbagekalde en tilladelse. Tilbagekaldelse af en tilladelse sker i overensstemmelse med Landslægeembedets fastsatte vilkår.

De cannabisprodukter af cannabisplanten, der har et oplyst indhold af THC på under 0,2 %, er omfattet af bekendtgørelsens bestemmelser herom og dermed også af denne vejledning.

Der skal ikke søges om tilladelse til indførelse af cannabis droger hos Landslægeembedet, hvis den ikke har et indhold af THC. Dette medmindre de er omfattet af de øvrige regler om euforiserende stoffer på bekendtgørelsens gældende lister A, B, C, D og E samt salte og simple derivater med euforiserende virkning af de nævnte stoffer.

Virksomheden der ansøger om tilladelse til indførelse af de nævnte produkter er ansvarlig for, at de oplysninger, der videregives til Landslægeembedet er korrekte. Landslægeembedet behandler derfor ansøgningen ud fra en forudsætning om at de modtagne oplysninger er sandfærdige, medmindre der er forhold der måtte indikere at de meddelte oplysninger ikke er fuldstændige eller retvisende.

Listen over euforiserende stoffer i bekendtgørelsen er således ikke en fuldkommen liste over alle stoffer, der har euforiserende virkning, men er en liste over de euforiserende stoffer som reguleres i Grønland.

De stoffer, der bliver betegnet som cannabis med et indhold af THC under 0,2 % i denne vejledning er stoffer, der er opført på liste B, nr. 59 og som reguleres af Grønland med inatsisartutloven og bekendtgørelsen. De omtalte cannabisprodukter med et indhold på under 0,2 % THC fremgår i øvrigt ikke af listerne A, C, D og E.

² Bilag 1 til Selvstyrets bekendtgørelse om euforiserende stoffer

De stoffer, der ikke har et oplyst indhold på THC er ikke omfattet af inatsisartutloven eller bekendtgørelsen. Det betyder, at virksomheder, der indfører cannabisprodukter af denne art ikke skal søge om tilladelse.

Cannabisprodukter med et indhold på under 0,2% THC må kun forefindes landet, hvis der er opnået tilladelse til indførsel af Landslægeembedet.

Det er til enhver tid virksomhedens eget ansvar, at reglerne overholdes. Landslægeembedet opfordrer virksomhederne til løbende at holde sig opdateret på [Landslægeembedets hjemmeside](#) samt [kundgørelsesportalen for ny lovgivning](#). Ændringer af bekendtgørelsen offentliggøres på Naalakkersuisuts hjemmeside og meddeles ligeledes på Landslægeembedets hjemmeside.

Selvom en virksomhed opnår tilladelse, er det virksomhedens løbende ansvar, at grænsen på 0,2% THC overholdes for de cannabisprodukter, der importeres.

Hvis, der må fremgå uoverensstemmelse mellem denne vejledning og bekendtgørelsen, er det til enhver tid bestemmelserne i bekendtgørelsen, der er gældende.

Områder ikke omfattet i denne vejledning

Denne vejledning omfatter ikke følgende områder:

- Aktiviteter relateret til virksomheders salg, indførsel, udførsel eller opbevaring af euforiserende stoffer omfattet af listerne A, B, C, D og E
- Privatpersoners brug af cannabis med et THC-indhold på under 0,2%
- Privatpersoners brug af euforiserende stoffer
- Lægers udlevering af euforiserende stoffer
- Aktiviteter relateret til behandling af stofmisbrugere med lægeordineret heroin
- Medicinkister i skibe og nødhjælpskasser i luftfartøjer
- Transit gennem grønlandsk territorium samt oplægning af frilagre m.v.

2. Tilladelse for virksomhed til indførsel af cannabisprodukter på under 0,2% THC

Hvem skal have tilladelse fra Landslægeembedet?

Enhver virksomhed, der indfører cannabisprodukter af cannabisplanten på under 0,2 % THC reguleret af bekendtgørelsen, skal have tilladelse dertil fra Landslægeembedet.

Virksomheden skal i forbindelse med ansøgning om indførsel af cannabisprodukter, der har et indhold på under 0,2% THC kunne dokumentere produktets oprindelse. Blandt andet skal virksomheden kunne føre dokumentation på, hvilket land produkterne er produceret, og hvilket land virksomheden køber produkterne fra. Det ønskes også oplyst den mængde cannabis og mængden af THC, der ønskes importeret til Grønland. Landslægeembedet kan kræve yderligere dokumentation udover det oplyste i denne vejledning.

Hvem har ikke behov for at ansøge om en tilladelse fra Landslægeembedet?

- Landsapoteket herunder Dronnings Ingrid's Hospital (DIH).
- Politiet ved brug af cannabis med et THC-indhold på under 0,2 % og over 0,2 % til tjenestelig brug og efterforsknings øjemed.

Indførsel af cannabisprodukter på under 0,2 % THC

Enhver import af cannabisprodukter på under 0,2 % THC over den grønlandske grænse fra et andet land herunder også lande i det danske rigsfællesskab kræver tilladelse fra Landslægeembedet uanset mængdens størrelse.

Indførsel af cannabisprodukter med under 0,2 % THC kræver, at der forefindes en virksomhed i Grønland, der tager ansvar for at bekendtgørelsen om euforiserende stoffer overholdes. Dette ansvar vil ligge på den virksomhed, som har fået tilladelse til indførsel af cannabisprodukter på under 0,2% THC.

Udenlandske virksomheder kan få tilladelse til indførsel af cannabisprodukter med et THC-indhold på under 0,2%, hvis virksomheden er etableret i Grønland.

Der kan kun ske import af cannabisprodukter med et indhold af THC på under 0,2%, hvis der er opnået tilladelse. Virksomheder, der importerer uden en tilladelse vil være ulovligt og kan sanktioneres.

Ansvarlig person over for Landslægeembedet

Virksomheden skal udpege en leder, der har ansvaret for virksomhedens aktiviteter med cannabisprodukter droger der har et indhold på under 0,2 % THC. Den ansvarlige person har til opgave at sørge for at reglerne i bekendtgørelsen om euforiserende stoffer overholdes i virksomheden. Den ansvarlige person har ansvar for, at andre medarbejdere, der fysisk eller administrativt håndterer cannabisprodukter droger på under 0,2 % THC, er oplært i relevante procedurer og regler om cannabisprodukter droger på under 0,2% THC.

Den ansvarlige person kan uddelegere opgaver med cannabisprodukter på under 0,2 % THC til andre medarbejdere.

Landslægeembedet forventer, at den ansvarlige person sørger for, at bestemmelserne i bekendtgørelsen om euforiserende stoffer, samt de vilkår der er specificeret i tilladelsen overholdes.

Den ansvarlige person står angivet i tilladelsen. Hvis den ansvarlige person ønskes ændret skal Landslægeembedet informeres herom. Hvis den ansvarlige person f.eks. skal på orlov, er langtidssygemeldt eller stopper i virksomheden, skal Landslægeembedet informeres herom, så der til enhver tid findes en ansvarlig person i virksomheden.

Ansøgning om tilladelse

Ansøgningsskema til ansøgning om indførsel af cannabisprodukter på under 0,2% THC samt vejledning til udfyldelse af ansøgningsskema findes på Landslægeembedets hjemmeside.

Ved ansøgning om tilladelse til at indføre cannabisprodukter på under 0,2% THC kan Landslægeembedet tildele en virksomhed en generel eller individuel tilladelse.

Hvis der ansøges om tilladelse og der opnås tilladelse hos Landslægeembedet har Landslægeembedet mulighed for at fastsætte nærmere vilkår for tilladelsen. Dette kan f.eks. være, at Landslægeembedet stiller vilkår om test af produkterne. Det vil være op til Landslægeembedet at vurdere, hvorvidt der skal stilles vilkår til en tilladelse og hvad disse vilkår skal være inden for lovens rammer.

I udgangspunktet vil der være en sagsbehandlingstid på 14 arbejdsdage. Har Landslægeembedet under sagsbehandlingen brug for flere oplysninger fra virksomheden kan sagsbehandlingstiden forlænges.

Sagsbehandlingstiden kan også forlænges, hvis toldmyndighederne ønsker at undersøge de importerede cannabisprodukter. Landslægeembedet kan ikke stilles til ansvar for toldmyndighedernes sagsbehandlingstid.

Ikrafttræden

Denne vejledning træder i kraft den 7. marts 2023.

Landslægeembedet, den 7. marts 2023

Henrik L. Hansen / Louise Lohmann Faber