VERORDNUNGSREGELUNGEN

Adrenalin-Autoinjektoren Kassenärztliche Vereinigung Berlin 2019

ARZNEIMITTEL

Es gilt

Arzneimittel-Richtgrößenvereinbarung 2018

• Prüfungsvereinbarung 2015

Wichtia

- Nach Richtgrößenvereinbarung wird die Hyposensibilisierung nur bei Kindern und ausschließlich bei Kinder-Pneumologen als Praxisbesonderheit anerkannt.
- Die Anerkennung als automatisch abzugsfähige Praxisbesonderheit in der Richtgrößenprüfung ist somit nicht möglich.
- Adrenalin-Autoinjektoren können als beantragte Praxisbesonderheit im Rahmen der Prüfung berücksichtigt werden.

Besonderheit • Patientennamen und Mengen müssen genannt werden.

SPRECHSTUNDENBEDARF

Es ailt

Sprechstundenbedarfsvereinbarung 2016

Verordnung

- Verordnungsfähig.
- da Antiallergika und Antihypotonika für Notfälle und zur nicht planbaren
- Sofortbehandlungverordnet werden können
- Eine Anfrage bei der Kassenärztlichen Vereinigung vor Verordnung als

Sprechstundenbedarf wird empfohlen.

DOKUMENTE

- Arzneimittel-Richtgrößenvereinbarung 2018
- Prüfungsvereinbarung vom 12.12.2008 in der Fassung vom 17.11.2015
- Sprechstundenbedarfsvereinbarung vom 05.12.2007 in der Fassung vom 30.09.2016

Herausgeber: Easy Training & Translation GmbH, Am Müggelpark 25,15537 Gosen-Neu Zittau.

Wichtiger Hinweis: Die maßgeblichen Rechtsnormen und die Rechtsprechung für die Medizin und das Gesundheitswesen unterliegen einem fortwährenden Wandel. Die angegebene Empfehlung wurde mit größtmöglicher Sorgfalt erarbeitet und geprüft. Fehler können trotzdem nicht ausgeschlossen werden. Jeder Nutzer ist deshalb angehalten, die geltenden Originalbestimmungen zu prüfen. Eine Haftung für Schäden, die aus der Benutzung entstehen, ist deshalb ausgeschlossen. (Stand: Mai 2019)





Auch als Twin-Pack

ZUR NOTFALL-BEHANDLUNG BEI ANAPHYLAXIE

MODERNER ADRENALIN-AUTOINJEKTOR





Einfache Anwendung



Drei verfügbare Stärken

passend zum Körpergewicht¹



Lange Nadel²

1 Die empfohlene Dosis bei Jugendlichen und Erwachsenen beträgt 300 bis 500 Mikrogramm und ist abhängig von der klinischen Beurteilung durch den behandelnden Arzt. Die empfohlene Dosis für Erwachsene mit weniger als 60 kg Körpergewicht beträgt 300 Mikrogramm. Ernerade® 500 Mikrogramm wird nicht zur Anwendung bei

2 Fachinformation Emerade (Stand: September 2018)

Emerade 150 Mikrogramm Injektionslösung in einem Fertigpen, Emerade 300 Mikrogramm Injektionslösung in einem Fertigpen, Emerade 500 Mikrogramm Injektionslösung in einem Fertigpen. Wirkstoff: Epinephrin (als Tartrat). Zusammensetzung: Emerade 150 Mikrogramm gibt 150 Mikrogramm Epinephrin in 0,15 ml Injektionslösung ab. Emerade 300 Mikrogramm gibt 300 Mikrogramm Epinephrin in 0,3 ml Injektionslösung ab. Emerade 500 Mikrogramm gibt 500 Mikrogramm Epinephrin in 0,5 ml Injektionslösung ab. Sonstige Bestandteile: Natriumchlorid, Natriummetabisulfit (E 223), Natriummedetat, Salzsäure (zur pH-Einstellung), Wasser für Injektionszwecke. Anwendungsgebiete: Notfallbehandlung von schweren akuten allergischen Reaktionen (Anaphyloxie), verursacht durch Allergene in Nahrungsmitteln, Arzneimitteln, Insektenstiche oder bisse und andere Allergene sowie Behandlung von schweren Reaktionen, die durch körperliche Anstrengung verursacht wurden oder deren Ursache unbekannt ist. Gegenanzeigen: Es gibt keine absoluter Gegenanzeigen für die Anwendung von Emerade in einem allergiebedingten Notfall. Nebenwirkungen: Die folgenden Nebenwirkungen basieren auf Erfahrungen mit der Anwendung von Epinephrin, die Häufigkeiten sind nicht bekannt, d. h., sie lassen sich auf Grundlage der vorliegenden Daten nicht abschätzen. Herzbeschwerden wie unregelmäßiger und schneiller Herzschlag, Brustschmerzen, hoher Blutdruck, Verengung der Blutgefäße, Schwitzen, Übelkeit, Erbrechen, Atembeschwerden, Kopfschmerzen, Schwindel, Schwäche, Warnhinweise: Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Tragen Sie Emerade immer bei sich für den Fall einer Anaphyloxie. Untersuchen Sie den Autoinjektor nach einem Sturz. Bei Beschädigungen oder Undichtigkeiten austauschen Verschreibungspflichtig, Pharmazeutischer Unternehmer, PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, 170 00 Prag 7, Tschechische Republik. Im Mitvertrieb: Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH, Brunsbütteler Damm 1 65-173, 13581 Berlin. Stand: September 2018

BAUSCH+LOMB



