ARZNEIMITTELBERATUNG – ÄRZTLICHE VERORDNUNGEN

I Hinweis zur Bearbeitung des Arbeitsbogens¹

Informieren und beraten Sie einen Patienten über ein Fertigarzneimittel (FAM) bei der Abgabe im Rahmen einer ärztlichen Verordnung. Grundlage des Arbeitsbogens ist die Leitlinie der Bundesapothekerkammer zur Qualitätssicherung "Information und Beratung des Patienten bei der Abgabe von Arzneimitteln auf ärztliche Verordnung" nebst Kommentar. Nutzen Sie zur Bearbeitung des Arbeitsbogens diese Leitlinie, den Kommentar und die Arbeitshilfen der Bundesapothekerkammer.

Beachten Sie, dass dieser Arbeitsbogen aus datenschutzrechtlichen Gründen nur zu Ihrer eigenen Verwendung im Rahmen der praktischen Ausbildung in der Apotheke und zur Prüfungsvorbereitung gedacht ist und insbesondere nicht mit Dritten besprochen werden darf. Sobald Sie den Arbeitsbogen nicht mehr benötigen, ist dieser ordnungsgemäß zu vernichten. Verzichten Sie beim Ausfüllen des Arbeitsbogens auf die Nennung des Patientennamens sowie auf das Geburtsdatum. Falls erforderlich, benennen Sie lediglich das Alter in Jahren.

II Ärztliche Verordnung

A r-naimittal vararda una

Zur Überprüfung der Verschreibung auf Einhaltung der vertrags- und sozialrechtlichen Bestimmungen bei der Belieferung von Kassenrezepten bearbeiten Sie den Arbeitsbogen 20 "Das Rezept – Rechtliche Grundlagen und Abrechnung".

Arzheimitterveroranang		
Bezeichnung des verordneten Arzneimittels:		
g ass vere anseen numbers.		
Arzneilich wirksame Bestandteile:	Menge bzw. Konzentration:	
Wirkweise:		
Indikation/en:		
Kontraindikation/en:		

¹ Aus Gründen der besseren Lesbarkeit wird in diesem Text auf die durchgehende Nennung sowohl männlicher als auch weiblicher Personen- und Berufsbezeichnungen verzichtet. Die Verwendung der einen oder anderen Variante schließt gleichwohl Personen jeglichen Geschlechts ein.



Copyright © Bundesapothekerkammer

Stand: 31.01.2023 Seite 1 von 8

ARZNEIMITTELBERATUNG – ÄRZTLICHE VERORDNUNGEN

Darreichungsform:	Packungsgröße	e: PZN:	
ChB.:		ZulNr.:	
Name/Firma des pharmazeuti	schen Unternehr	mers:	_
☐ Verschreibungspflichtig [Apothekenpfli	chtig AEP (€):	AVP (€):
Lagerungsbedingungen:			
Dosierung gemäß Fachinform	ation:	Anwendungsdauer:	
☐ Erstverordnung		☐ Wiederholungsverord	nung
Dakumantationanfliahtigas	A. B. 4.		
Dokumentationspflichtiges		goodtz (AMC)	
☐ Eingeführtes FAM gemäß	•	,	ann II und III zu
FAM, das unter das Betäu § 1 BtMG	bungsmilleigesei	z (BuviG) fallit gemais Afria	gen ii und iii zu
☐ FAM, das unter das Trans	fusionsgesetz (TI	FG) fällt gemäß § 2 TFG	
☐ FAM mit den Wirkstoffen L	enalidomid, Pom	alidomid, Thalidomid	
Zur Beachtung der Dokument			ogen 9 "Dokumenta-
tion bei Erwerb und Abgabe v	on Arzneimitteln'	·.	
III Dationtoninformation			
III Patienteninformation			
Ist eine Patientendatei vorhan			☐ Ja ☐ Nein
Alter:	Säugling/Kle	einkind Geschlecht:	
Sind (chronische) Erkran- kungen, Allergien, Unver-	☐ Nein [☐ Ja:	
träglichkeiten bekannt?			
□ Schwangerschaft	☐ Stillzeit		

ARZNEIMITTELBERATUNG – ÄRZTLICHE VERORDNUNGEN

Wendet der Patient regelmäßig weitere Arzneimittel an? ☐ Ja ☐ Ne		
Bezeichnung weiterer, vom Patienten aktuell angewendeter Arzneimittel:		
Ärztliche Verordnung:	Selbstmedikation:	
IV Inhaltliche Prüfung der Verordnung		
Überprüfen Sie die Plausibilität der Verordnung piesicherheit (AMTS).	g unter Berücksichtigung der Arzneimittelthera-	
Plausibilität der Verordnung:		
Welche Aspekte werden im Hinblick auf die Plausibilität der Verordnung überprüft?		
Indikation:		
Indikation: Erfragen Sie den Grund der ärztlichen Verordr Indikation?	nung. Wie formulieren Sie die Frage nach der	
Erfragen Sie den Grund der ärztlichen Verordr	nung. Wie formulieren Sie die Frage nach der	
Erfragen Sie den Grund der ärztlichen Verordr	nung. Wie formulieren Sie die Frage nach der	
Erfragen Sie den Grund der ärztlichen Verordr	nung. Wie formulieren Sie die Frage nach der	
Erfragen Sie den Grund der ärztlichen Verordr Indikation?	ung. Wie formulieren Sie die Frage nach der	

ARZNEIMITTELBERATUNG – ÄRZTLICHE VERORDNUNGEN

Überprüfen Sie, ob für den Patienten Kontraindikationen der Verordnung – z. B. bezüglich des Alters, Geschlechts, Allergien, Unverträglichkeiten, Schwangerschaft/Stillzeit, Begleiterkrankungen – bestehen. Kontraindikation/en gemäß Fachinformation: Begründung: Wie könnte eine von der Fachinformation abweichende Indikation ärztlich begründet werden? Dosierung: Wie lautet die Dosierungsanweisung? Ist die individuelle Dosierung bzw. das Dosierungsintervall gemäß □ Ja Nein Fachinformation üblich? Wie könnte eine von der Fachinformation abweichende Dosierungsanweisung ärztlich begründet werden? Interaktionen Führen Sie einen Software-gestützten Interaktions-Check der Verordnung durch, sofern der Patient weitere Arzneimittel anwendet. Beachten Sie hierbei die Informationen aus III. Treten Interaktionen auf? □Ja ☐ Nein

Seite 4 von 8

ARZNEIMITTELBERATUNG – ÄRZTLICHE VERORDNUNGEN

Zur Information und Beratung über auftretende Interaktionen bearbeiten Sie den Arbeitsbogen 18 "Arzneimittelberatung – Interaktions-Check".

Prüfung auf generische Substitution			
Muss für die vorliegende Verordnung ein Arzneimittel-Rabattvertrag beachtet werden?		☐ Nein	
Prüfen Sie die generische Substitution der Verordnung im Hinblick auf den Therapieerfolg und die AMTS. Welche Aspekte berücksichtigen Sie dabei insbesondere?			erfolg
Stehen im vorliegenden Fall ggf. pharmazeutische Bedenken dem Austausch entgegen?			gen?
Pharmazeutische Bedenken:	Begründung:	on enige;	9011:
	3 3		
Wie dokumentieren Sie die pharmazeutischen Bedenken auf dem Rezept?			
Maßnahmen:			
Treten nach der inhaltlichen Prüfung der Verordnung Bedenken bzw. Un- Ja Nein klarheiten bezüglich der AMTS auf?			
Wenn ja, welche?			

ARZNEIMITTELBERATUNG – ÄRZTLICHE VERORDNUNGEN

Welche Maßnahme/n schlagen Sie unter Berücksichtigung aller erhaltenen Informationen vor? Wie lautet/lauten Ihr/e Lösungsvorschlag/-schläge?		
Müssen Sie für die Umsetzung der zu treffenden Maßnahme/n eine Rücksprache mit dem Arzt vornehmen?	☐ Ja	☐ Nein
Wird Ihr Lösungsansatz vom Arzt angenommen?	☐ Ja	☐ Nein
Wenn nein, wie lautet die Antwort/der Lösungsvorschlag vom Arzt?		
Können alle Bedenken bzw. Unklarheiten behoben werden?	☐ Ja	☐ Nein
		_
V Informationen über das Arzneimittel		
Informieren Sie den Patienten über das Arzneimittel. Beachten Sie dabei jum eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt.	jeweils, ob	es sich
•	jeweils, ob	es sich
um eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt.	jeweils, ob	es sich
um eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt.	ieweils, ob	es sich
um eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt.	ieweils, ob	es sich
um eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt.	ieweils, ob	es sich
um eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt. Informationen über Dosierung, Anwendung und Anwendungsdauer:	jeweils, ob	es sich
um eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt.	jeweils, ob	es sich
um eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt. Informationen über Dosierung, Anwendung und Anwendungsdauer:	jeweils, ob	es sich
um eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt. Informationen über Dosierung, Anwendung und Anwendungsdauer:	jeweils, ob	es sich
um eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt. Informationen über Dosierung, Anwendung und Anwendungsdauer:	jeweils, ob	es sich
um eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt. Informationen über Dosierung, Anwendung und Anwendungsdauer:	jeweils, ob	es sich
um eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt. Informationen über Dosierung, Anwendung und Anwendungsdauer:	jeweils, ob	es sich
um eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt. Informationen über Dosierung, Anwendung und Anwendungsdauer: Wirkung und Nutzen des Arzneimittels:	jeweils, ob	es sich
um eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt. Informationen über Dosierung, Anwendung und Anwendungsdauer: Wirkung und Nutzen des Arzneimittels:	jeweils, ob	es sich
um eine Erst- oder Wiederholungsverordnung handelt. Informationen über Dosierung, Anwendung und Anwendungsdauer: Wirkung und Nutzen des Arzneimittels:	jeweils, ob	es sich



Seite 6 von 8

ARZNEIMITTELBERATUNG – ÄRZTLICHE VERORDNUNGEN

Weitere wichtige Hinweise, z. B. Beeinträchtigung der Verkehrstüchtigkeit, Lagerung und Entsorgung des Arzneimittels:		
VI Unterstützende Maßnahmen		
Weisen Sie den Patienten auf zusätzliche unterstützende Maßnahmen hin. Berücksichtigen Sie hierfür z. B. Applikationshilfen, Informationsmaterial, nicht-medikamentöse Maßnahmen, Zusatzempfehlungen.		
VII Abgabe des Arzneimittels		
Bestehen beim Patienten noch Unklarheiten?		
Wenn ja, welche und wie können diese geklärt werden? Ist dafür ggf. die Rücksprache mit dem Arzt erforderlich?		
Was beachten Sie bei der Abgabe des Arzneimittels an Dritte und an Kinder? Berücksichtigen Sie ggf. die Arbeitshilfe der Bundesapothekerkammer zur Abgabe von Arzneimitteln an Minderjährige.		
gen Sie ggf. die Arbeitshilfe der Bundesapothekerkammer zur Abgabe von Arzneimitteln an		
gen Sie ggf. die Arbeitshilfe der Bundesapothekerkammer zur Abgabe von Arzneimitteln an		
gen Sie ggf. die Arbeitshilfe der Bundesapothekerkammer zur Abgabe von Arzneimitteln an		
gen Sie ggf. die Arbeitshilfe der Bundesapothekerkammer zur Abgabe von Arzneimitteln an Minderjährige.		
gen Sie ggf. die Arbeitshilfe der Bundesapothekerkammer zur Abgabe von Arzneimitteln an		

ARZNEIMITTELBERATUNG - ÄRZTLICHE VERORDNUNGEN

VIII	Pflege der Patientendatei	
☐ Daten aktualisieren		Aufnahme in Patientendatei anbieten
IX	Angebot weiterer pharmazeutisch	ner Dienstleistungen
	ne weiteren pharmazeutischen Dienstl elcher Begründung?	eistungen bieten Sie dem Patienten ggf. an und
Datum	n Unterschrift PhiP	Kenntnisnahme Ausbildungsapotheker

Empfehlungen für Literatur und Internetadressen, ohne Anspruch auf Vollständigkeit:

» www.abda.de

- > Leitlinien und Arbeitshilfen
- Weiterführende Literaturhinweise im Kommentar zur o. g. Leitlinie