

Diese Checkliste wurde als verpflichtender Teil der Zulassung in Abstimmung mit dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte erstellt und als zusätzliche risikominimierende Maßnahme beauflagt. Dadurch soll sichergestellt werden, dass Angehörige der Heilberufe, die Fingolimod verschreiben und zur Anwendung bringen, die besonderen Sicherheitsanforderungen kennen und berücksichtigen.

Checkliste zur Verringerung von Arzneimittel- und Anwendungsrisiken – Ärztinnen/Ärzte

Bitte beachten Sie auch die Fachinformation zu Fingolimod beta.

Fingolimod beta (Fingolimod)

Die Checkliste dient als Hilfestellung im Rahmen des Therapiemanagements von Patienten mit Fingolimod. Es werden wichtige Schritte und Hinweise für den Therapiebeginn, den Zeitraum während der Therapie und nach Behandlungsende beschrieben.

Das Sicherheitsprofil von Fingolimod bei Kindern und Jugendlichen ist vergleichbar mit dem erwachsener Patienten, daher gelten die in dieser Checkliste aufgeführten Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen ebenfalls für Kinder und Jugendliche.

Inhaltsverzeichnis

Angaben zum Patienten	2
Vor Therapiebeginn	
Checkliste vor Therapiebeginn	5
Für Mädchen und Frauen im gebärfähigen Alter: Aufklärung über potentielle Risiken für das ungeborene Kind i Maßnahmen zur Empfängnisverhütung	
Therapiebeginn	9
Überwachung für 6 Stunden nach Erstgabe	10
Während der Therapie	11
Nach Behandlungsende bzw. bei Unterbrechung der Behandlung	15
Meldung von Nebenwirkungen	16

Angaben zum Patienten

Vorname:				Nachname:	
männlich		weiblich		Geburtsdatum:	
Datum der Au	fklärung	<u>;</u> :	•		
Datum des Therapiebeginns:					
Name des aufl	klärende	en Arztes:			

Aus Gründen der besseren Lesbarkeit wird hier ausschließlich die männliche Form verwendet, entsprechende Begriffe beziehen sich aber auf Personen jeden Geschlechts.

Vor Therapiebeginn

Fingolimod ist kontraindiziert bei:

- Patienten mit den folgenden Erkrankungen
- Myokardinfarkt (MI), instabile Angina pectoris, Schlaganfall/transitorisch ischämische
 Attacke (TIA), dekompensierte Herzinsuffizienz (stationäre Behandlung erforderlich)
 oder New York Heart Association (NYHA) Klasse III/IV Herzinsuffizienz in den vorangegangenen 6
 Monaten
- Schwere Herzrhythmusstörungen, die eine Behandlung mit Antiarrhythmika der Klasse Ia oder Klasse III erfordern
- AV-Block 2. Grades Mobitz Typ II oder AV-Block 3. Grades oder Sick-Sinus-Syndrom, wenn sie keinen Herzschrittmacher tragen
- Bestehendes QTc-Intervall ≥ 500 ms
- Immundefizienzsyndrom
- Erhöhtes Risiko für opportunistische Infektionen einschließlich immungeschwächter
 Patienten (betrifft auch Patienten, die derzeit eine immunsuppressive Therapie erhalten oder durch eine vorangegangene Therapie immungeschwächt sind)
- Schwere aktive Infektionen, aktive chronische Infektionen (Hepatitis, Tuberkulose)
- Bestehende aktive maligne Erkrankungen
- Schwere Leberfunktionsstörungen (Child-Pugh-Klasse C)
- Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile des Arzneimittels
- Schwangeren Frauen
- Mädchen und Frauen im gebärfähigen Alter, die keine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden

Fingolimod sollte nicht verabreicht werden bei:

- Patienten mit folgenden kardiovaskulären Erkrankungen:
- Sinusatriale Blockierungen
- Signifikante QT-Verlängerungen (QTc > 470 ms (erwachsene Frauen), > 460 ms (Mädchen) oder > 450 ms (Männer und Jungen)). (QTc: frequenzkorrigierte QT-Zeit)
- Anamnestisch bekannte/r symptomatische Bradykardie, rezidivierende Synkopen oder Herzstillstand
- Unkontrollierte Hypertonie
- Schwere Schlafapnoe
- Patientinnen, die stillen

Checkliste vor Therapiebeginn

1			
Datum:		Bitte ank	reuzen
		ja	nein
Kardiovaskulä	re Anamnese:		
Seite 4) vor, bei	ntienten eine der zuvor genannten kardiovaskulären Erkrankungen (siehe der Fingolimod nicht verabreicht werden sollte? Patienten eine Behandlung mit Fingolimod in Betracht gezogen		
ÜberwiegtIst die Kon⇒ Wird die B	ch der zu erwartende Nutzen die möglichen Risiken? Isultation eines Kardiologen erfolgt? Iehandlung mit Fingolimod in Betracht gezogen, ist eine verlängerte ung, mindestens über Nacht, für den Therapiebeginn empfohlen.		
anti-arrhythmisBeta-BlockKalziumkaAndere W	t Fingolimod sollte nicht bei Patienten begonnen werden, welche folgende che Arzneimittel erhalten, die die Herzfrequenz verlangsamen: ker nal-Blocker (z. B. Verapamil oder Diltiazem) irkstoffe, die die Herzfrequenz verlangsamen können (z. B. Digoxin, Cholineste oder Ivabradin)	erasehemm	ier,
Arzneimittel ein			
wird, ist zu prüfe	Patienten eine Behandlung mit Fingolimod in Betracht gezogen en: : der zu erwartende Nutzen die möglichen Risiken?		
■ Ist die Kondas keine □ Wenn ein mindester Kardiologe	usultation eines Kardiologen erfolgt, um auf ein Arzneimittel zu wechseln, Abnahme der Herzfrequenz herbeiführt? Therapiewechsel nicht möglich ist, wird eine verlängerte Überwachung, as über Nacht, für den Therapiebeginn empfohlen. Hierzu sollte ein e konsultiert werden, um eine geeignete Überwachung während des eginns zu gewährleisten.		
Antiarrhythmika	ndlungsbeginn die gleichzeitige Einnahme von Fingolimod mit a der Klasse Ia (z.B. Chinidin, Disopyramid) oder der Klasse III (z.B. alol) ausgeschlossen?		
Wurde vor der E gemessen?	Erstgabe von Fingolimod ein EKG durchgeführt und der Blutdruck		

	Bitte anl	kreuzen
	ja	nein
Blutwerte/Blutbild:		
Wurden die Transaminase-Werte (Alanin-Aminotransferase (ALT) und Aspartat- Aminotransferase (AST)) und das Bilirubin bestimmt (nicht älter als 6 Monate)?		
Liegt ein aktuelles großes Blutbild vor (d. h. nicht älter als 6 Monate oder nach Absetzen der vorangegangenen Therapie erstellt)?		
Infektionsanamnese und Impfungen:		
Liegt bei dem Patienten eine schwere aktive Infektion vor? ⇒ Die Behandlung sollte erst begonnen werden, wenn die Infektion abgeklungen ist.		
Bei Patienten mit negativer Windpockenanamnese oder negativer VZV-Impfanamnese: ■ Ist eine Bestimmung des VZV-Antikörper-Titers erfolgt? ⇒ Bei negativem Antikörpertest ist eine VZV-Impfung durchzuführen und der Behandlungsbeginn um einen Monat aufzuschieben, damit die Impfung ihre volle Wirkung entfalten kann.		
Infektionen mit humanem Papillomavirus (HPV), einschließlich Papillome, Dysplasien, Warzen und HPV-bedingte Krebserkrankungen, wurden unter der Behandlung mit Fingolimod berichtet. Daher wird ein Krebsscreening, einschließlich Pap-Test, und eine Impfung gegen HPV gemäß den Versorgungsstandards empfohlen.		
Wurde ein Krebsscreening, einschließlich Pap-Test, und eine Impfung gegen HPV durchgeführt?		
Wurde vor Behandlungsbeginn die gleichzeitige Einnahme von Fingolimod mit antineoplastischen, immunsuppressiven oder immunmodulierenden Therapien ausgeschlossen? ⇒ Bei gleichzeitiger Anwendung besteht das Risiko von additiven Effekten auf das Immunsystem. Wird bei Patienten eine Kombinationstherapie mit Kortikosteroiden über einen längeren Zeitraum in Betracht gezogen, ist zu prüfen, ob der zu erwartende Nutzen die möglichen Risiken überwiegt.		
Ophthalmologische Anamnese:		
Bei Patienten mit anamnestisch bekannter Uveitis oder Diabetes mellitus : Hat vor Behandlungsbeginn eine ophthalmologische Untersuchung stattgefunden?		

	Bitte anl	kreuzen
	ja	nein
Dermatologische Anamnese:		
Wurde eine dermatologische Untersuchung durchgeführt? ⇒ Falls verdächtige Läsionen entdeckt werden, die möglicherweise auf ein Basalzellkarzinom oder andere kutane Neoplasien (einschließlich malignes Melanom, Plattenepithelkarzinom, Kaposi-Sarkom und Merkelzellkarzinom) hindeuten, sollte ein Dermatologe konsultiert werden.		
Besonderheiten bei Kindern und Jugendlichen:*		
Wurde der Patient gewogen und die Körpergröße gemessen sowie das Tanner-Stadium bestimmt?		
Wurde der Patient bzw. die Eltern bzw. Erziehungsberechtigten über den immunsuppressiven Effekt von Fingolimod aufgeklärt?		
Es wird empfohlen, dass Kinder und Jugendliche vor Therapiebeginn mit Fingolimod alle Impfungen gemäß den geltenden Impfempfehlungen erhalten sollten. Wurden vor Therapiebeginn alle Impfungen gemäß den geltenden Impfempfehlungen durchgeführt?		
Patienteninformation:		
Wurde dem Patienten die Information für Patienten ausgehändigt?		

^{*}Bitte beachten Sie, dass möglicherweise nicht alle Präparate für Patienten < 18 Jahre zugelassen sind.

Für Mädchen und Frauen im gebärfähigen Alter: Aufklärung über potentielle Risiken für das ungeborene Kind und Maßnahmen zur Empfängnisverhütung

Datum:			Bitte anl	kreuzen
			ja	nein
über das Risiko vo	, ,	n* auch die Eltern bzw. Erziehungsberechtig den Fötus als Folge der Fingolimod-Behand chwangerschaft aus.	•	
ggf. Eltern bzw. ElFingolimod ist gebärfähigenDurch die Einr	Alter, die keine zuverlässige Verhü nahme von Fingolimod besteht ein	r folgende Punkte aufgeklärt: Frauen sowie Mädchen und Frauen im itungsmethode anwenden.		
Auf eine zuve	r <mark>lässige Empfängnisverhütung</mark> ist samte Dauer der Behandlung, aucl	9		
Fingolimod m	den. In diesem Fall sollte eine mög	g. einer geplanten Schwangerschaft gliche Rückkehr der Krankheitsaktivität		
Eine Schwang	erschaft während der Behandlung	ist zu vermeiden. er Fingolimod besteht, ist die Behandlung		
	abzubrechen und sofort ärztlicher			
Liegt ein negative	r Schwangerschaftstest vor?			
An welchem Datu	m wurde der Test durchgeführt:			
		rhütungsmethode durch folgende		
Ist eine Überweis Empfängnisverhüt	•	ologen zur Abklärung und Einleitung einer		
Ein Schwangersch	aftstest sollte in regelmäßigen Abs	ständen wiederholt werden.		

^{*}Bitte beachten Sie, dass möglicherweise nicht alle Präparate für Patienten <18 Jahre zugelassen sind.

Therapiebeginn

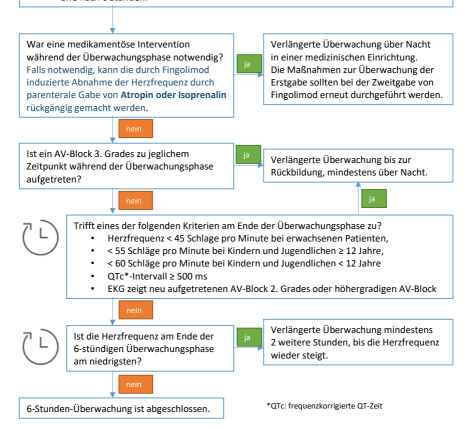
Alle Patienten, einschließlich Kinder und Jugendliche*, müssen für 6 Stunden nach der Erstgabe von Fingolimod nach den auf Seite 10 beschriebenen Bedingungen überwacht werden.

Datum	:						Bitte ankr	euzen
							ja	nein
			5-stündige (Echtzo od stattgefunder		chung nach			
	während d tdruck gem		ündigen Überwa	chung stündlich I	Puls			
Wurde (ein EKG 6 St	unden	nach Therapiebe	ginn durchgefüh	rt?			
Werte v	vährend de	r Über	wachung:					
Blutdru	ck vor Erstga	abe:						
Stündlic	the Messung	gen vo	n Puls und Blutdr	uck:				
				Puls		Blutdruck		
	Nach Stu	nde 1						
	Nach Stu							
	Nach Stu							
	Nach Stu							
	Nach Stu							
	Nach Stu	nae 6						

^{*}Bitte beachten Sie, dass möglicherweise nicht alle Präparate für Patienten <18 Jahre zugelassen sind.

Überwachung für 6 Stunden nach Erstgabe

- EKG und Blutdruckmessung vor Erstgabe.
- Stündliche Messungen von Puls und Blutdruck während der ersten 6 Stunden nach Verabreichung der ersten Fingolimod-Dosis. Falls der Patient Anzeichen und Symptome einer Bradykardie zeigt, sollte die Überwachung bis zur Rückbildung verlängert werden.
- Während der ersten 6 Stunden wird eine kontinuierliche (Echtzeit-)EKG-Überwachung empfohlen.
- EKG nach 6 Stunden.



Während der Therapie

viamena dei merapie		
	Bitte ank	kreuzen
	ja	nein
Evaluieren Sie jährlich für jeden Patienten, insbesondere Kinder und Jugendliche*, ob der Numit Fingolimod die Risiken überwiegt.	itzen der B	ehandlung
Bitte beachten Sie unbedingt die zugelassene Dosis (0,5 mg einmal täglich bzw. bei Kindern u ab 10 Jahren mit einem Körpergewicht von \leq 40 kg 0,25 mg einmal täglich), da andere Dosier zugelassen sind.	_	
 Regelmäßige Bestimmung des großen Blutbildes während der Behandlung: in Monat 3 nach Behandlungsbeginn, danach mindestens jährlich sowie bei Anzeichen von Infektionen. ⇒ Bei einer bestätigten Gesamtlymphozytenzahl von < 0,2 x 10⁹/l soll die Behandlung bis zur Besserung unterbrochen werden! 		
Risiko Leberschäden:		
Es wurden einige Fälle von akutem Leberversagen , die eine Lebertransplantation erforderter relevanten Leberschäden berichtet. Daher sollte die Leberfunktion während der Behandlung werden.	-	
Bestimmen Sie in Abwesenheit klinischer Symptome die Lebertransaminasen (ALT, AST) sowie das Serumbilirubin zu folgenden Zeitpunkten während der Behandlung bzw. nach der Behandlungs: in Monat 1 nach Behandlungsbeginn in Monat 3 nach Behandlungsbeginn in Monat 6 nach Behandlungsbeginn in Monat 9 nach Behandlungsbeginn in Monat 12 nach Behandlungsbeginn regelmäßig danach, bis zwei Monate nach Absetzen der Behandlung Wenn die Werte der Lebertransaminasen zwischen dem 3-fachen und 5-fachen Wert der Obergrenze des Normalwerts (ULN) liegen ohne gleichzeitige Erhöhung des Serumbilirubins, sollte eine häufigere Überwachung von ALT und AST einschließlich Serumbilirubin und alkalischer Phosphatase (ALP) eingeleitet werden, um festzustellen, ob weitere Erhöhungen auftreten, und um abzuklären, ob eine alternative Ätiologie der Leberfunktionsstörung vorliegt. Falls die Werte der Lebertransaminasen das 5-fache des ULN oder bei gleichzeitiger Erhöhung des Serumbilirubins das 3-fache des ULN übersteigen, sollte die Behandlung mit Fingolimod unterbrochen werden. Setzen Sie die Überwachung der Leberfunktion fort. Wenn sich die Serumspiegel wieder normalisieren (einschließlich Feststellung einer alternativen Ursache für die Leberfunktionsstörung), kann die Behandlung mit		

	Bitte anl	kreuzen
	ja	nein
Überwachung Sehfähigkeit/Makulaödem:		
Wurde 3 – 4 Monate nach Behandlungsbeginn bzw. bei Patienten mit bekannter Uveitis oder Diabetes mellitus regelmäßig während der Behandlung eine umfassende ophthalmologische Untersuchung zur Früherkennung eines Makulaödems und Beeinträchtigung des Sehvermögens durchgeführt?		
Wurde der Patient darauf hingewiesen, jegliche Verschlechterung der Sehfähigkeit unverzüglich zu berichten?		
Falls sich die Sehfähigkeit verschlechtert: Wurde eine Funduskopie inklusive Untersuchung der Makula durchgeführt und die Behandlung unterbrochen, sofern ein Makulaödem bestätigt wurde?		
Risiko Infektionen:		
Wurde der Patient darauf hingewiesen, jegliche Anzeichen und Symptome einer Infektion während der Behandlung sowie bis zu 2 Monate danach unverzüglich zu berichten?		
Falls bei einem Patienten eine schwere Infektion auftritt, sollte ein Absetzen von Fingolimoc Betracht gezogen werden und vor Wiederaufnahme der Behandlung eine Nutzen-Risiko-Abv vorgenommen werden.		
Enzephalitis, Meningitis oder Meningoenzephalitis: ⇒ Schwerwiegende, lebensbedrohliche und manchmal tödliche Fälle einer Enzephalitis, Meningitis oder Meningoenzephalitis, die durch Herpes-simplex oder Varizella-Zoster- Viren verursacht wurden, traten während der Behandlung mit Fingolimod auf.		
Wurde bei Symptomen einer Enzephalitis, Meningitis oder Meningoenzephalitis umgehend eine diagnostische Abklärung durchgeführt?		
Wurde bei Diagnose einer Enzephalitis, Meningitis oder Meningoenzephalitis eine entsprechende Behandlung eingeleitet und Fingolimod abgesetzt?		
Kryptokokkenmeningitis: Wurden bei Symptomen einer Kryptokokkenmeningitis (z. B. Kopfschmerzen, die mit psychischen Veränderungen wie Verwirrtheit, Halluzinationen und/oder Veränderungen der Persönlichkeit einhergehen) umgehend diagnostische Maßnahmen eingeleitet?		
Wurde bei Diagnose einer Kryptokokkenmeningitis eine entsprechende Behandlung eingeleitet und Fingolimod abgesetzt?		
⇒ Es sind Fälle von Kryptokokkenmeningitis (manche mit tödlichem Ausgang) nach etwa 2 – 3 Jahren Behandlung bekannt, jedoch ohne eindeutigen Zusammenhang mit der Behandlungsdauer.		

	Bitte anl	kreuzen
	ja	nein
Progressive Multifokale Leukenzephalopathie: Gibt es klinische Symptome oder MRT-Befunde, die auf eine Progressive Multifokale Leukenzephalopathie (PML) hindeuten könnten?		
Wurde bei Hinweisen auf eine PML die Therapie unterbrochen, bis eine PML ausgeschlossen werden konnte?		
⇒ Es gab Fälle von PML nach etwa 2 – 3 Jahren Monotherapie, jedoch ohne eindeutigen Zusammenhang mit der Behandlungsdauer.		
Empfehlungen für Impfungen:		
Wurde darauf hingewiesen, dass während der Behandlung und bis zu 2 Monate nach Behandlungsende Impfungen möglicherweise weniger effektiv sind und attenuierte Lebendimpfstoffe das Risiko einer Infektion erhöhen und vermieden werden sollten?		
Im Falle einer Schwangerschaft:		
Wurde in regelmäßigen Abständen ein Schwangerschaftstest durchgeführt? Wann erfolgte der letzte Test?		
Wurde die Behandlung abgebrochen, als die Patientin schwanger wurde?		
Fand eine regelmäßige medizinische Beratung über das Risiko von schädlichen Auswirkungen auf den Fötus als Folge der Behandlung statt?		
Während der Schwangerschaft sollten regelmäßige Ultraschalluntersuchungen durchgeführ	t werden.	
Wurde die Schwangerschaft der Patientin per Fax 0821 74881445 oder elektronisch pharmacovigilance@betapharm.de an betapharm Arzneimittel GmbH berichtet?		
Gemeldet werden sollen schwangere Patientinnen, welche während der Schwangerschaft oder auch während 8 Wochen vor ihrer letzten Menstruation Fingolimod eingenommen haben.		

	Bitte ank	reuzen
	ja	nein
Risiko Hautveränderungen:		
Wurde alle 6 − 12 Monate eine Kontrolluntersuchung auf verdächtige Hautläsionen (im Hinblick auf ein Basalzellkarzinom oder andere kutane Neoplasien) durchgeführt? ⇒ Für verdächtige Läsionen sollte zur weiteren Abklärung und Überwachung ein Dermatologe konsultiert werden. ⇒ Ermahnen Sie den Patienten zur Vorsicht bei ungeschützter Exposition gegenüber Sonnenstrahlung. ⇒ Stellen Sie sicher, dass der Patient nicht gleichzeitig eine UV-B-Phototherapie oder PUVA-Photochemotherapie erhält.		
Risiken durch immunsuppressive Wirkung:		
Wurde der Patient überwacht in Hinblick auf das erhöhte Risiko, Lymphome (einschließlich Mycosis fungoides) und andere Malignome (v. a. der Haut) sowie schwerwiegende Folgeinfektionen zu entwickeln?		
⇒ Bei Patienten mit relevanten Begleiterkrankungen oder vorhergehender immunsuppressiver Therapie sollte die Überwachung besonders engmaschig erfolgen.		
Wurde im Einzelfall ein Abbruch der Therapie erwogen?		
Risiko Krampfanfälle, einschließlich Status epilepticus:		
Krampfanfälle, einschließlich Status epilepticus, wurden bei der Anwendung von Fingolimod berichtet.		
Patienten mit den entsprechenden Vorbedingungen (z. B. Krampfanfälle/ Epilepsie in Anamnese oder Familiengeschichte) sollten hinsichtlich Krampfanfällen überwacht werden.		
Besonderheiten bei Kindern und Jugendlichen:*		
Überwachen Sie diese Patientengruppe hinsichtlich Depressionen oder Angstzuständen. Beraten Sie die Patienten und deren Eltern bzw. Erziehungsberechtigte zur Erkennung von Sy Anzeichen von Krampfanfällen und zu entsprechenden Maßnahmen. Bei der Umstellung von der 0,25 mg Tagesdosis auf eine 0,5 mg Tagesdosis wird bei Gabe d dieselbe Überwachung wie bei Therapiebeginn empfohlen.		

^{*}Bitte beachten Sie, dass möglicherweise nicht alle Präparate für Patienten <18 Jahre zugelassen sind.

Nach Behandlungsende bzw. bei Unterbrechung der Behandlung

	Bitte an	reuzen
	ja	nein
Ist die Patientin im gebärfähigen Alter auf die notwendige Kontrazeption bis zu 2 Monate nach Beendigung der Therapie mit Fingolimod hingewiesen worden?		
Hat eine Aufklärung des Patienten stattgefunden, dass jegliche Anzeichen oder Symptome einer Infektion, einschließlich Enzephalitis, Meningitis, Meningoenzephalitis und PML, bis zu 2 Monate nach Beendigung der Therapie mit Fingolimod unverzüglich dem behandelnden Arzt zu berichten sind?		
Wurde dem Patienten die Wichtigkeit erläutert, Fingolimod richtig und dauerhaft einzunehmen?		
Wurde der Patient und ggf. die Eltern/Erziehungsberechtigten über die Folgen von Fehlanwendungen, Therapieunterbrechung und die Notwendigkeit einer erneuten kardialen Überwachung bei Wiederaufnahme der Therapie informiert?		

Wenn die Behandlung wie folgt unterbrochen wurde:

- innerhalb der ersten zwei Behandlungswochen einen oder mehr als einen Tag
- während der 3. und 4. Woche mehr als sieben Tage oder
- nach dem ersten Behandlungsmonat mehr als zwei Wochen

sind bei Wiederaufnahme der Therapie, für den Zeitraum von mindestens 6 Stunden, die gleichen kardiovaskulären Maßnahmen (inkl. EKG, Puls- und Blutdruckkontrolle) wie bei der erstmaligen Gabe durchzuführen.

Bei Wiederaufnahme der Therapie bitte die zugelassene Dosis (0,5 mg einmal täglich bzw. bei Kindern und Jugendlichen* ab 10 Jahren mit einem Körpergewicht von ≤ 40 kg 0,25 mg einmal täglich) beachten, da andere Dosierungsschemata nicht zugelassen sind.

^{*}Bitte beachten Sie, dass möglicherweise nicht alle Präparate für Patienten <18 Jahre zugelassen sind.

Meldung von Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden an:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abteilung Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn

Webseite: www.bfarm.de

Oder

betapharm Arzneimittel GmbH Kobelweg 95 86156 Augsburg Telefon 0821 748810 Telefax 0821 74881445 pharmacovigilance@betapharm.de

Diese Checkliste für Ärzte und alle anderen behördlich genehmigten Schulungsmaterialien sowie Produktinformationen sind zum Download auf der Webseite https://www.betapharm.de/service/schulungsmaterial verfügbar.



Gedruckte Exemplare können direkt beim Zulassungsinhaber bestellt werden: betapharm Arzneimittel GmbH Kobelweg 95 86156 Augsburg

