



Bekanntmachung zur Arzneimittelverschreibungsverordnung

Vom 12. Juli 2022

(BAnz AT 25.07.2022 B7)

In Übereinstimmung mit § 3a Absatz 6 der Arzneimittelverschreibungsverordnung (AMVV) vom 21. Dezember 2005 (BGBl. I S. 3632), die zuletzt durch Artikel 1 der Verordnung vom 24. Februar 2022 (BAnz AT 28.02.2022 V1) geändert worden ist, wird nachfolgend ein Muster des amtlichen Vordrucks nach § 3a Absatz 1 Satz 1 AMVV in einer geänderten Form bekannt gemacht:

Eine ärztliche Verschreibung von Arzneimitteln, welche die Wirkstoffe Lenalidomid, Pomalidomid oder Thalidomid enthalten, hat auf einem nummerierten zweiteiligen amtlichen Vordruck (T-Rezept, Original und Durchschrift) zu erfolgen.

Das T-Rezept besteht aus einem zweifachen Belegsatz des Formates 148 x 106 mm. Das erste Blatt (Teil I) dient der Apotheke zur Verrechnung. Das zweite Blatt (Teil II) dient der Auswertung durch das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM). Die beiden Blätter sind linksseitig geleimt. Das erste Blatt ist durchschreibend, wobei die nicht für das BfArM bestimmten Angaben nicht auf Blatt II abgebildet werden.

Das T-Rezept wurde aufgrund einer Änderung des § 3a Absatz 2 AMVV angepasst. Ärztliche Personen sind danach nicht mehr verpflichtet, die Gebrauchsinformation des verschriebenen Fertigarzneimittels der Patientin oder dem Patienten vor Beginn der medikamentösen Behandlung auszuhändigen. Die neuen Vordrucke des T-Rezeptes werden ab dem 8. August 2022 vom BfArM ausgegeben.

Die entsprechend den Mustern in der Bekanntmachung des BfArM vom 11. Februar 2020 (BAnz AT 01.04.2020 B4), vom 6. Januar 2016 (BAnz AT vom 21.01.2016 B5), vom 17. Juni 2011 (BAnz. S. 2415) und vom 08. Dezember 2008 (BAnz. S. 4818) ausgegebenen T-Rezepte behalten ihre Gültigkeit.

Die inhaltlichen Modalitäten für die Verschreibung und Abgabe von lenalidomid-, pomalidomid- und thalidomidhaltigen Arzneimitteln, die Bedingungen und Anforderungen des damit verbundenen Schwangerschafts-Präventionsprogramms sowie die sonstigen Ausführungen laut der Bekanntmachung des BfArM vom 08. Dezember 2008 (BAnz S. 4542) behalten ihre Gültigkeit und sind unbedingt zu beachten. Die Bekanntmachung tritt am Tag nach der Bekanntmachung im Bundesanzeiger in Kraft.

Bonn, den 12. Juli 2022

81-4160-04

Bundesinstitut
für Arzneimittel und Medizinprodukte

Der Präsident
Prof. Dr. Karl Broich

Vorderseite T-Rezept Teil 1

<input type="checkbox"/> Gebüh- frei <input type="checkbox"/> Geb- pfl. <input type="checkbox"/> noctu <input type="checkbox"/> Sonst.	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td colspan="3">Krankenkasse bzw. Kostenträger</td> </tr> <tr> <td colspan="3">Name, Vorname des Versicherten</td> </tr> <tr> <td colspan="3" style="text-align: right;">geb. am</td> </tr> <tr> <td>Kostenträgerkennung</td> <td>Versicherten-Nr.</td> <td>Status</td> </tr> <tr> <td>Betriebsstätten-Nr.</td> <td>Arzt-Nr.</td> <td>Datum</td> </tr> </table>	Krankenkasse bzw. Kostenträger			Name, Vorname des Versicherten			geb. am			Kostenträgerkennung	Versicherten-Nr.	Status	Betriebsstätten-Nr.	Arzt-Nr.	Datum	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <th colspan="3">TEIL I für die Apotheke zur Verrechnung</th> </tr> <tr> <td>BVG</td> <td colspan="2">Apotheken-Nummer / IK</td> </tr> <tr> <td>Zuzahlung</td> <td colspan="2">Gesamt-Brutto</td> </tr> <tr> <td>Pharmazentralnummer</td> <td>Faktor</td> <td>Taxe</td> </tr> <tr> <td colspan="3">Verordnung</td> </tr> </table>	TEIL I für die Apotheke zur Verrechnung			BVG	Apotheken-Nummer / IK		Zuzahlung	Gesamt-Brutto		Pharmazentralnummer	Faktor	Taxe	Verordnung		
Krankenkasse bzw. Kostenträger																																
Name, Vorname des Versicherten																																
geb. am																																
Kostenträgerkennung	Versicherten-Nr.	Status																														
Betriebsstätten-Nr.	Arzt-Nr.	Datum																														
TEIL I für die Apotheke zur Verrechnung																																
BVG	Apotheken-Nummer / IK																															
Zuzahlung	Gesamt-Brutto																															
Pharmazentralnummer	Faktor	Taxe																														
Verordnung																																
Rp. (Bitte Leerräume durchstreichen)			Arztstempel																													
<input type="checkbox"/> Alle Sicherheitsbestimmungen gemäß der Fachinformation entsprechender Fertigarzneimittel werden eingehalten <input type="checkbox"/> Der Patientin bzw. dem Patienten wurde vor Beginn der Behandlung medizinisches Informationsmaterial gemäß den Anforderungen der Fachinformation entsprechender Fertigarzneimittel ausgehändigt																																
444 H Abgabedatum in der Apotheke: <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/> <input type="text"/>			T -Rezeptnummer: T 0 1 2 3 4 5 6																													
<input type="checkbox"/> Behandlung erfolgt <u>innerhalb</u> der zugelassenen Anwendungsgebiete (In-Label) <input type="checkbox"/> Behandlung erfolgt <u>außerhalb</u> der zugelassenen Anwendungsgebiete (Off-Label)			_____ Unterschrift des Arztes																													

Rückseite T-Rezept Teil 1

<div style="border: 1px solid black; width: 80%; margin: auto; padding: 5px;"> <p>Stempel der Apotheke</p> </div>	<div style="border: 1px solid black; width: 80%; margin: auto; padding: 5px;"> <p>Vermerke der Krankenkasse</p> </div>
<p>Wird das Arzneimittel innerhalb der Zeiten gemäß § 6 Arzneimittelpreisverordnung (Notdienst) abgeholt, so hat der Patient eine Gebühr (2,50 Euro) zu zahlen, sofern der Arzt nicht einen entsprechenden Vermerk noctu anbringt.</p>	

