

An die
Mitglieder der Arzneimittelkommission
der Klinikum Hannover GmbH

per E-Mail

Arzneimittelkommission

Vorsitzender:

Dr. rer. nat. Thomas Vorwerk
E-Mail: thomas.vorwerk@krh.de

Geschäftsstelle:

Andrea Zentner
E-Mail: andrea.zentner@krh.de

Datum: 27.05.2025

Protokoll zur Arzneimittelkommissionssitzung der Klinikum Region Hannover GmbH

Datum: 20. Mai 2025

Uhrzeit: 15:30 bis 17:00 Uhr

Ort: Konferenzraum 513/514 KRH Klinikum Siloah

Tagesordnungspunkte:

2. **Das Protokoll der letzten Sitzung vom 19.11.2024 wurde genehmigt.**

3. **Aufnahme von Lercanidipin 10 mg Tbl.**

Beschluss der AMK:

Lercanidipin 10 mg Tbl. werden in die Hausliste aufgenommen.

4. **Aufnahme von Trixeo Aerosphere® 5/7,2/160 µg Dosieraerosol
(Formoterol/Glycopyrronium/Budesonid)**

Beschluss der AMK:

Trixeo Aerosphere® 5/7,2/160 µg Dosieraerosol wird in die Hausliste aufgenommen.

5. **Aufnahme von Lokelma® (Natriumzirconiumhydrogencyclohexasilicat-Hydrat)**

Beschluss der AMK:

Lokelma® wird in die Hausliste aufgenommen und Anti Kalium Na Granulat nach Abverkauf der Restbestände aus der Hausliste gestrichen.

6. **Aufnahme von Gaviscon®
(Natriumalginat/Natriumhydrogencarbonat/Calciumcarbonat)**

Der Aufnahmeantrag wurde zurückgezogen.

7. **Aufnahme von klimafreundlichen Pulverinhalatoren zusätzlich zu bereits
vorhandenen Dosieraerosolen**

Beschluss der AMK:

Die Aufnahme zusätzlicher klimafreundlicher Pulverinhalatoren wurde zunächst abgelehnt und mit Bitte um Stellungnahme der Pneumologen auf die nächste Arzneimittelkommissionssitzung vertagt.

8. Notdepots für Reserveantinfektiva

Beschluss der AMK:

Die Notdepots für Reserveantinfektiva auf den KRH-Intensivstationen werden abgeschafft. Die Bevorratung mit den betreffenden Antinfektiva vor Ort soll analog sonstiger Arzneimittel nach individuellem Bedarf erfolgen.

9. Vergabe von nach § 40 Arzneimittel-Richtlinie (AM-RL) austauschbaren Biosimilars

§ 40b der AM-RL ist im Mai 2025 in Kraft getreten. Daher wird der AMK-Beschluss vom 07.11.2023 jetzt umgesetzt und die betreffenden Produkte für das Jahr 2026 vergaberechtskonform ausgeschrieben.

10. Arzneimittelumstellungen nach Abverkauf der Restbestände

Canifug Cremolum 100 mg Vaginal Supp. auf Clotrimazol AL 200 mg Vaginal Tbl.
Levetiracetam Desit 250/500/1000 mg Granulat Beutel auf die Darreichungsform Tabletten (Hinweis: Die Umstellung kann aufgrund bestehender Vergaben erst im Jahr 2026 erfolgen.)
Codeintrpf 0,5 mg/Tr. 50 ml Tropfen EH (Codein) auf Paracodin N Tropfen (Dihydrocodein)

Beschluss der AMK:

Die Arzneimittel werden entsprechend umgestellt.

11. Häufige Anwendung von Arzneimitteln, die nicht in der Arzneimittelliste enthalten sind mit der Fragestellung der Aufnahme:

Tresiba® 200 I.E./ml Flex Touch (Insulin degludec)
Trulicity® 0,75/1,5/3 mg Fertigpen (Dulaglutid)

Beschluss der AMK:

Die Arzneimittel werden in die Hausliste aufgenommen.

12. Streichungsvorschläge der Apotheke aufgrund geringer Verbräuche bzw. sonstiger Gründe

Afpred forte® Theophyllin 200 mg 5 ml Amp
Anis-Fenchel-Kümmeltee Bombastus 2 g Btl
A-Z Komplex® Ratio Film Tbl.
Bucain® 0,25% 5 ml Luer-Lock Amp. (Bupivacain)
Codein-Paracetamol 500 ml Saft EH
Fresubin Hepa Neutral EasyBag 500 ml
Johanniskraut Madaus® 425 mg Hart Kps.
NaCl 10% 10 ml Miniplasco
Nikofrenon® 7 mg/24 h Pfl. (Nicotin)
Norvir® 100 mg Film Tbl (Ritonavir)
Pentoxifyllin-Rat 400 mg Retard Tbl.
Phenylephrin 50 µg/ml 10 ml Fsp.
Solidacur® 600 mg Film Tbl. (Goldrutenkraut-Trockenextrakt)
Somatostatin Lyomark 3 ml Amp.
Takipril 20 mg/ml 5 ml Amp. (Prilocain)
Talvosilen® forte 1000/60 Erw. Supp. (Codein/Paracetamol)
Volon A® Tinktur N 15 ml (Triamcinolon/Salicylsäure)
Voltaren® 100 mg Supp. (Diclofenac)
Xifaxan® 200 mg Film Tbl. (Rifaximin)

Beschluss der AMK:

Die Arzneimittel werden aus der Hausliste gestrichen.

13. Neues aus der ABS-Gruppe

Die aktuellen Themen der ABS-Gruppe wurden vorgestellt.

Der KRH-Standard zur Perioperativen Antibiotikaphylaxe (DLS Dok.-Nr. 48647) wird in Absprache mit den betroffenen Fachgruppen an die neue Leitlinie angepasst.

Eine neue Checkliste zur Spondylodiszitis wird erarbeitet und anschließend im DLS veröffentlicht.

Die Checkliste zur Staphylokokkus aureus-Bakteriämie (SAB, DLS Dok.-Nr. 50570) wurde angepasst: Bei MSSA wird zukünftig Cefazolin mit 3 x 2 g Mittel der ersten Wahl sein. In Verbindung mit implantiertem Fremdmaterial wird die SAB zukünftig als komplizierter Verlauf eingestuft.

14. Laufende klinische Studien zu Arzneimitteln im Klinikum Region Hannover

Die laufenden Klinischen Arzneimittelstudien wurden hinsichtlich der Prüfmedikation sowie Indikation vorgestellt.

Der nächste Sitzungstermin ist der 25.11.2025 von 15:30 bis 17:00 Uhr (Teams-Termin)

Mit freundlichen Grüßen

gez. Andrea Zentner

- Geschäftsstelle der Arzneimittelkommission -