

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: 02.07.2024

Protokoll zur Arzneimittelkommissionssitzung der Klinikum Region Hannover GmbH

Datum: 28. Mai 2024

Uhrzeit: 15:30 bis 17:00

Ort: Konferenzraum 513/514 im Klinikum Siloah

Tagesordnungspunkte:

2. Das Protokoll der letzten Sitzung vom 07.11.2023 wurde genehmigt.

Aktuelle Korrektur der Apotheke zu TOP 8: Ersatz von Saseem Mundspray® durch Saliva Natura® Mundspray aufgrund Wirtschaftlichkeit:

Aufgrund eines nach Umstellung eingetretenen Lieferausfalls wurde der Beschluss revidiert und es wird wieder Saseem Mundspray® gelistet.

3. Aufnahme von Centrum® frisch und fruchtig Lutschtbl. (Nahrungsergänzungsmittel mit Vitaminen und Spurenelementen)

Beschluss der AMK:

Centrum® frisch und fruchtig Lutschtabletten werden für das KRH Nordstadt, Station C2 für Patienten nach adipositaschirurgischen Eingriffen in die Hausliste aufgenommen.

4. Ersatz von Dalteparin (Wz.: Fragmin®) durch Enoxaparin (Wz.: Clexane®)

Beschluss der AMK:

Der Antrag wird abgelehnt.

5. Klimabewusste Verordnung von inhalativen Arzneimitteln

Die Zentralapotheke informierte über den CO₂ Fußabdruck von Treibgasen in Dosieraerosolen und dem umweltschonenden Potential bei Verwendung von Pulverinhalatoren auf Grundlage der Empfehlungen der S2k-Leitlinie „Klimabewusste Verordnung von Inhalativa“.

Beschluss der AMK:

Zu allen nur als Dosieraerosol gelisteten Präparaten wird in Abstimmung mit den Pulmologen zusätzlich ein Pulverinhalator in die Hausliste aufgenommen.

6. Auslistung von Saccharomyces boulardii Kps. (Wz.: Eubiol®)

Beschluss der AMK:

Eubiol® wird aus der Hausliste gestrichen.

7. Umstellungsvorschlag aufgrund Wirtschaftlichkeit

Eculizumab: Umstellung von Soliris® auf das Biosimilar Epysqli®

Beschluss der AMK:

Soliris® wird aus der Hausliste gestrichen und alternativ dafür Epysqli® aufgenommen. Die Neurologie kann aufgrund der fehlenden Zulassung bei Myasthenia gravis weiterhin Soliris auf Sonderanforderung bestellen.

Chirurgische Farbstoffe: Umstellung von Patentblau V 2,5% 2ml Amp (Arzneimittel) auf das Medizinprodukt Provedye 5mg/ml Amp (Methylenblau)

Beschluss der AMK:

Der Umstellung wird vorbehaltlich der Zustimmung der Fachgruppe Gynäkologie zugestimmt.

8. Umstellung aufgrund dauerhaftem Lieferengpass

Beschluss der AMK:

B12 Depot® 1mg 1ml Amp (Hydroxocobalamin) werden aus der Hausliste gestrichen und alternativ dafür Vitamin B12 Lichtenstein® 1000µg/ml 1ml Amp (Cyanocobalamin) aufgenommen.

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

Tadalafil PAH ratiopharm® 20 mg Tbl.

Beschluss der AMK:

Das Arzneimittel wird in die Hausliste aufgenommen.

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

Geringe Verbräuche:

Ambroxol-Ratio® 7,5mg/ml 100 ml Tropfen

ASS-Ratio® 300 mg Tbl.

ASS-Ratio® 500 mg Tbl.

Baldrian 50 ml Tinktur

Ceftazidim Eberth 0,5g Plv Dfl

Dimethylfumarat-neuraxpharm® 240 mg Kps.

L-Arginin-HCL 21% 20ml Inf Konz Amp.

Moclobemid-neuraxpharm® 150 mg Tbl.

Panotile Cipro® 1mg 0,5ml Ohren Tro

Paliperidon Advanz Pharma® 50 mg Depot Fsp.

Perphenazin-neuraxpharm® 8 mg Tbl.

Repaglinid-ratiopharm® 2 mg Tbl.

Sevredol® 20 mg Tbl. (Morphin)

Triamgalen® 0,1% 25 g Salbe (Triamcinolon)

Sonstige Gründe:

Nitrazepam-Neurax 5mg Tbl.

Beschluss der AMK:

Die Arzneimittel werden aus der Hausliste gestrichen.

11. Neues aus der ABS-Gruppe

Die Themen der ABS-Gruppe für das laufende Jahr wurden vorgestellt. Unter anderem sollen die lokalen ABS-Teams auf alle Standorte ausgeweitet werden und es ist geplant, auf der Plattform „mein KRH“ eine Basisschulung als Pflichtfortbildung zu etablieren.

12. Laufende klinische Studien zu Arzneimitteln im Klinikum Region Hannover

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

13. Verschiedenes

Lieferabrisse ohne Behandlungsalternative

Die Zentralapotheke berichtete über den Anfang Mai 2024 eingetretenen Lieferabriss für NaCl 0,9% Plastik sowie Glas 100ml aller in Deutschland vorhandener Lieferanten.

Beschluss der AMK:

Für Vollelektrolyt- sowie NaCl-Lösungen wurde eine Aktionsgrenze in Höhe eines Restlagerbestandes in der Apotheke festgelegt, der noch zur Sicherstellung der Versorgung für eine Woche ausreichend ist.

Bei Erreichen dieses Restlagerbestands soll durch die Apotheke im KRH eine Meldung an eine durch die Geschäftsführung zu benennende Stelle erfolgen.

In den Krankenhäusern mit Versorgungsvertrag werden das jeweilige AMK-Mitglied und die Krankenhausleitung informiert.

Aufnahme von Metalyse® 25mg (Tenecteplase)

Beschluss der AMK:

Das Arzneimittel wird in die Hausliste aufgenommen.

In den Stroke Units im KRH soll das Arzneimittel für die Behandlung von Großgefäßverschlüssen mit anschließender Thrombektomie vorrätig gehalten werden.

Verordnungsvorlagen in Smart Medication

Beschluss der AMK:

Die derzeit noch Standortbezogenen Verordnungsvorlagen sollen für gleiche Indikationen innerhalb einer Fachgruppe harmonisiert werden.

Der nächste Sitzungstermin ist der 19.11.2024 von 15:30 bis 17:00 Uhr (Teams-Konferenz)

Mit freundlichen Grüßen

gez. Andrea Zentner

- Geschäftsstelle der Arzneimittelkommission -