

Literaturverzeichnis

AMG – Arzneimittelgesetz. Zweiter Abschnitt - Anforderungen an die Arzneimittel (§§ 5 - 12). § 8 Verbote zum Schutz vor Täuschung. Fassung aufgrund des Zweiten Gesetzes zur Änderung arzneimittelrechtlicher und anderer Vorschriften vom 19.10.2012 (BGBl. I S. 2192), in Kraft getreten am 26.10.2012

AMG – Arzneimittelgesetz. Zweiter Abschnitt - Anforderungen an die Arzneimittel (§§ 5 - 12). § 10 Kennzeichnung. https://www.gesetze-im-internet.de/amg_1976/10.html (letzter Aufruf 07.03.2019)

BfArM & PEI (2018). Bulletin zur Arzneimittelsicherheit - Informationen aus BfArM und PEI. <file:///C:/Users/boldtk/Documents/AG%20AMTS-GuVO/Material%20aktuell/PEI%202018%20AMTS%20Bulletin.pdf> (Aufruf: 25.9.2018)

BfArM & PEI (2016). Leitlinie des Bundesinstituts für Arzneimittel und Medizinprodukte und des Paul-Ehrlich-Instituts zur Bezeichnung von Arzneimitteln. Version 1.1; Stand: 15.02.2016

BMA & RPS - British Medical Association & The Pharmaceutical Society of Great Britain (2016). *Guidance on Prescribing. In: British national Formulary, No. 70, September 2015 - March 2016, page 1-3.* UK: London, BMJ Group & RPS.

BMG & BMWi. (2017). *Verordnung über die Verschreibungspflicht (Arzneimittelverschreibungsverordnung - AMVV) vom 21.12.2005, Stand: 18.7.2017.*

BMV-Ä - Bundesmantelvertrag – Ärzte vom 1. Januar 2019, unter: https://www.kbv.de/media/sp/BMV_Aerzte.pdf (Stand 27.07.2019)

G-BA (2017). *Richtlinie des Gemeinsamen Bundesausschusses über die Verordnung von Arzneimitteln in der vertragsärztlichen Versorgung (Arzneimittel-Richtlinie/AM-RL) vom 18.12.2008, Stand: 21.12.2017.* G-BA.

GKV & KBV (2018) Anforderungskatalog nach § 73 SGB V für Verordnungssoftware. Anlage 23 zu § 29 Bundesmantelvertrag – Ärzte. Version 4.1., 01.07.2018

GMC (2013). *Good Practice in prescribing and managing medicines and devices*, UK

HCANJ – Healthcare Association of New Jersey (2012). *Best Practice Committee's Medication Management Guideline (Approved and adopted 04/2006, Revised 2007, 2010, 2012).* US: Hamilton (NJ), HCANJ 2012, 38 p.

IFA (2018). Informationsstelle für Arzneispezialitäten - IFA GmbH, Anlage IA68 Seite 3 von 14, Stand: 01.11.2018, https://www.ifaffm.de/mandanten/1/documents/03_ifa_fuer_datenbezieher/Produktbeschreibung_10218-20218_lang.pdf (letzter Aufruf 07.03.2019)

ISMP – Institute of Safe Medication Practice (2019) List of Confused Drug Names. <https://www.ismp.org/recommendations/confused-drug-names-list> (letzter Aufruf 22.11.2019)

KBV & GKV (2018). *Erläuterungen zur Vereinbarung über die Vordrucke für die vertragsärztliche Versorgung, Stand: Januar 2018, Muster 16: Arzneiverordnungsblatt; S. 48-51.* BMV-Ä, Anlage 2, http://www.kbv.de/media/sp/Vordruckerl%C3%A4uterung_Muster_18.pdf (Aufruf: 08.03.2018)

KBV & GKV (2018). *Vereinbarung über die Vordrucke für die vertragsärztliche Versorgung, Stand: Januar 2018, Abschnitt 2.16, Muster 16: Arzneiverordnungsblatt (Stand: 10.2014)*

KBV & BÄK & ABDA (2016): Anlage 2 – Empfehlungen und Erläuterungen, Nr. 2.2.1. In: Vereinbarung gemäß § 31a Abs. 4 Satz 1 SGB V über Inhalt, Struktur und Vorgaben zur Erstellung und Aktualisierung eines Medikationsplans sowie über ein Verfahren zur Fortschreibung dieser Vereinbarung (Vereinbarung eines bundeseinheitlichen Medikationsplans – BMP), http://www.kbv.de/media/sp/Medikationsplan_Anlage2.pdf (Aufruf 25.4.2018)

KBV & BÄK & ABDA (2016): Anlage 3 – Spezifikation von Inhalt und Struktur einschließlich des technischen Verfahrens zur Erstellung und Aktualisierung. Seite 14, In: Vereinbarung gemäß § 31a Abs. 4 Satz 1 SGB V über Inhalt, Struktur und Vorgaben zur Erstellung und Aktualisierung eines Medikationsplans sowie über ein Verfahren zur Fortschreibung dieser Vereinbarung (Vereinbarung eines bundeseinheitlichen Medikationsplans – BMP), http://www.kbv.de/media/sp/Medikationsplan_Anlage2.pdf (Aufruf 25.4.2018)

Koordinierungsgruppe zur Umsetzung und Fortschreibung des Aktionsplanes des Bundesministeriums für Gesundheit zur Verbesserung der Arzneimitteltherapiesicherheit in Deutschland (2014). Definitionen zu Pharmakovigilanz und AMTS. *PZ*. <https://www.pharmazeutische-zeitung.de/index.php?id=54830> (Aufruf: 08.03.2018)

Leitliniengruppe Hessen, DGAM, ÄZQ, PVC & DGAM (2014). *Hausärztliche Leitlinie Multimedikation - Empfehlungen zum Umgang mit Multimedikation bei Erwachsenen und geriatrischen Patienten (053-043)(S2e), Version 1.09*.

Mohr et al (2012). Fatal Amphotericin B Overdose Due to Administration of Nonlipid Formulation Instead of Lipid Formulation. *Pharmacotherapy*. 2012;25:426-8

MCNZ – Medical Council of Newzealand(2016). *Good prescribing practice*. NZ: Wellington. (www.mcnz.org.nz)

N.E.W. Yorkshire (2007). *Airedale NHS Trust, Calderdale and Huddersfield NHS Foundation Trust, North Lincolnshire and Goole Hospitals NHS Trust, Leeds teaching Hospitals Trust. N.E.W. Yorkshire Prescribing Standards*. UK: Yorkshire.

NHS & LMMG (2016). Guidelines for Good Prescribing in Primary Care (updated 2013, reviewed 2016), UK.

NICE - National Institute for Health and Care Excellence (2016). *Medicines Optimisation– Quality Standard (QS 120), 24 March 2016*. UK: London. (nice.org.uk/guidance/qs120)

PatientRG - Gesetz zur Verbesserung der Rechte von Patientinnen und Patienten vom 20. Februar 2013, Bundesgesetzblatt Jahrgang 2013 Teil I Nr. 9, ausgegeben zu Bonn am 25. Februar 2013, unter:

https://www.bundesaeztekammer.de/fileadmin/user_upload/downloads/Patientenrechtgesetz_BGBI.pdf (Stand 27.07.2019)

SGB V (2017). Sozialgesetzbuch Fünftes Buch - Gesetzliche Krankenversicherung - (Artikel 1 des Gesetzes v. 20. Dezember 1988, BGBl. I S. 2477), Stand: 17.08.2017, §31a Medikationsplan, .

SGB V (2017). Sozialgesetzbuch Fünftes Buch - Gesetzliche Krankenversicherung - (Artikel 1 des Gesetzes v. 20. Dezember 1988, BGBl. I S. 2477), Stand: 17.08.2017, §87 Abs. 1, S. 2-4 (Arzneiverordnungsblatt).

WHO (1995). *Guide to Good Prescribing – A practical manual. Chapter 1: The Process of rational Treatment, Action Programme on Essential Drugs*. CH: Geneva.

ANHANG - Empfehlungen für zusätzliche lokale Regelungen

1. Prozessbeschreibung der Arzneimitteltherapie mit Nennung von Beteiligten und Verantwortlichkeiten
2. Mindestanforderung an Verordnungsinhalte im Arbeitsumfeld (in Ergänzung oder zur Anpassung von Empfehlung Nr. 1.)
3. Anforderungen an Verordnungsinhalte im Rahmen des Entlassmanagements
4. Verzeichnis verwendbarer Abkürzungen in Verordnungen
5. Dokumentationsweise verordnungsrelevanter Zusatzinformationen (z.B. Dokumentationsort, -Inhalt)
6. Durchführung einer elektronischen Verordnung
7. Nutzung einer elektronischen Verordnungsunterstützung (z.B. Sicherheitscheck)
8. Ausführung von Verordnungen (z.B. Dosierung, Anwendung und Einnahme von verordneten Arzneimitteln auf Station)
9. Verordnung von Infusionen
(z.B. Verordnungsmuster, Abkürzungen, Zusatzinformation über Arzneimittel mit begrenztem Korridor für Konzentration oder Laufrate, ggf. Farbcode)
10. Verzeichnis standardisierter Warn- & Anwendungshinweise (z.B. im Entlassmanagement)
11. Mindestanforderungen an die Information und Aufklärung von Patienteninformationen im Rahmen einer Arzneimitteltherapie

u.v.m.