

Liste ausgewählter AMK-Nachrichten zu Arzneimittelrisiken im 1. Halbjahr 2017 (PZ 1 bis 26)

Der vollständige Nachrichtentext ist in der angegebenen Fundstelle der Pharmazeutischen Zeitung (PZ) und unter www.arzneimittelkommission.de zu finden. Darüber hinausgehende Informationen (wie Rote-Hand-Briefe usw.) sind in den Online-Meldungen unter www.arzneimittelkommission.de verfügbar.

PZ-Nr.	Seite	Informationen der AMK
2	93	AMK-Geschäftsstelle Veröffentlichungen der AMK im 2. Halbjahr 2016
3	105	AMK-Geschäftsstelle In eigener Sache: Apotheken werden gebeten, der AMK vorrangig Risiken zu Arzneimitteln zu melden
4	91	Jahresstatistik Die AMK in Zahlen: Das Jahr 2016
4	93	Aciclovir-haltige Cremes mit Hydrocortison, Ibuprofen zum äußeren Gebrauch (als Pflaster), Tagesdosis für Selenverbindungen, Methopren und Fipronil zur Anwendung bei Hunden und Katzen Sachverständigenausschuss für Verschreibungspflicht
5	87	Colchicin-haltige Tropfen Sichere Anwendung von Colchicin-haltigen Tropfen: Vermeidung von versehentlichen Überdosierungen
8	85	Rivotril (Clonazepam)-Tropfen, Importe Importierte Rivotril® (Clonazepam)-Tropfen: Verunsicherungen durch zwei Farbvarianten der Lösung
11	109	AMK-Geschäftsstelle Verifizierungscode und neues Layout für AMK-PHAGRO-Schnellinformationen eingeführt
16	87	PDE-5-Hemmer-haltige Arzneimittel Minderwirkung von PDE-5-Hemmer-haltigen Mitteln bei erektiler Dysfunktion: Kein Nachweis für fehlenden oder nicht Arzneibuch-konformen Wirkstoffgehalt
25	80	Teufelskrallenwurzel, Thymiankraut, Birkenblätter, Orthosiphonblätter, Goldrutenkraut/Echtes Goldrutenkraut, Heilwässer Sachverständigenausschuss für Apothekenpflicht
PZ-Nr.	Seite	Informationen der Institutionen, Behörden und Fachgesellschaften
1	95	Piperacillin-haltige Arzneimittel BMG/BfArM: Versorgungsmangel mit Piperacillin-haltigen Arzneimitteln
4	93	Xarelto® (▼, Rivaroxaban) Verdachtsmeldungen zu Rivaroxaban (Xarelto®): Stevens-Johnson-Syndrom und Agranulozytose
5	88	Yervoy® (▼, Ipilimumab), Opdivo® (▼, Nivolumab), Keytruda® (▼, Pembrolizumab) BfArM/PEI: Meldungen zu bisher nicht bekannten Nebenwirkungen
6	85	Luer-Konnektoren, universelle AGMP/BfArM: Mögliche Risiken durch Umstellung von universellen Luer-Konnektoren auf verwechslungssichere Verbinder
7	97	Orale Kontrazeptiva mit Dienogest 2 mg und Ethinylestradiol 0,03 mg CHMP: Änderung der Indikation oraler Kontrazeptiva mit Dienogest 2 mg und Ethinylestradiol 0,03 mg bezüglich Akne
8	86	Chlorhexidin-haltige Hautantiseptika FDA: Warnung vor seltenen schweren allergischen Reaktionen
9	113	Invokana®, Vokanamet® (▼, Canagliflozin), Jardiance® (▼, Empagliflozin), und Forxiga®, Xigduo® (▼, Dapagliflozin) CHMP/EMA: Erhöhtes Risiko von Zehenamputationen
11	110	Direkt wirkende Virustatika zur Behandlung der Hepatitis C EU-Kommission/FDA: Alle Patienten auf Hepatitis B untersuchen
17	99	Valproat-haltige Arzneimittel Stufenplanbescheid zu Valproat-haltigen Arzneimitteln: Einführung einer Patientenkarte
18	93	Calciumfolinat-haltige Arzneimittel Stufenplanbescheid: Chemische Inkompatibilität bei Calciumfolinat- und 5-Fluorouracil-haltigen Mischinfusionen
20	87	Bioäquivalenzstudien der Firma Micro Therapeutic Research Labs BfArM: Unzuverlässige Daten aus Bioäquivalenzstudien der Firma Micro Therapeutic Research Labs: Ruhen der Zulassung diverser Generika angeordnet
21	112	Vancomycin-haltige Arzneimittel CHMP/EMA: Anpassung der Indikation und Dosierung für Vancomycin-haltige Antibiotika empfohlen
22	99	Propofol-haltige Arzneimittel AkdÄ: Update zum PRIS – Empfehlungen zur sicheren Anwendung von Propofol
24	101	Opdivo® (▼, Nivolumab) AkdÄ: Erste Hinweise für Agranulozytose unter Nivolumab
26	83	Symbioflor® 2 (Escherichia-coli-Stämme) CHMP/EMA: Symbioflor® 2 bei Erwachsenen mit Reizdarmsyndrom weiterhin einsetzbar
26	84	Zinbryta® (▼, Daclizumab) PEI: Europäisches Risikobewertungsverfahren bezüglich Zinbryta® (Daclizumab) gestartet
PZ-Nr.	Seite	Informationen der Hersteller (u.a. Rote-Hand-Briefe und Informationsbriefe)
13	106	Herceptin® (Trastuzumab) Rote-Hand-Brief zu Herceptin® (Trastuzumab): Herzfunktion überwachen
17	100	Cotellic® (▼, Cobimetinib) Rote-Hand-Brief zu Cotellic®: Risiko von schweren Blutungen und Rhabdomyolyse
24	102	Uptravi® (▼, Selexipag) Rote-Hand-Brief zu Uptravi®: gleichzeitige Anwendung mit Gemfibrozil ist kontraindiziert