

Veröffentlichung der Arzneimittelkommission im 1. Halbjahr 2012 (PZ 1 bis 27)

Name	PZ	Seite	Grund
AMK-Stellungnahmen/AMK-Informationen			
AMK-Geschäftsstelle	23	85	AMK: Bitte verwenden Sie die neuen AMK-Berichtsbögen
AMK-Geschäftsstelle	4	88	AMK: Empfehlungen bei Einsendungen von Arzneimitteln an die AMK
AMK-Geschäftsstelle	3	97	AMK: Die AMK in Zahlen: Das Jahr 2011
AMK-Geschäftsstelle	2	91	AMK: AMK-Infos im 2. Halbjahr 2011
Acetylsalicylsäure, Diclofenac, Ibuprofen, Naproxen, Phenazon, Propyphenazon, Levobunolol, Zolmitriptan, Fluoride, Racecadotril, Paracetamol	9	129	AMK: 68. Sitzung des Sachverständigen-Ausschusses
Acetylsalicylsäure, Diclofenac, Ibuprofen, Naproxen, Paracetamol, Racecadotril, Pseudoephedrin, Sumatriptan, Benzydamin, Nicotin, Datura-Arten, Ipatropium	27	102	AMK: 69. Sitzung des Sachverständigen-Ausschusses
Pulverinhalatoren, Formoterol- oder Budesonid-Formoterol-haltig	24	117	AMK: Unterschiedliche Angaben der Wirkstoffstärke bei Importen
Trajenta® (Linagliptin)	22	73	AMK: Rückzug von Trajenta® 5 mg Filmtabletten
Trobalt® (Retigabin)	25	101	AMK: Potentielle Risiken durch den Rückzug von Retigabin
Zigaretten, elektr(on)ische	6	116	AMK: Nachfüllflüssigkeiten für E-Zigaretten
Chargenrückrufe			
(R,S)-Epinephrinhydrochlorid 1 g und 5 g, Pulver	9	130	teilweise falsche Angabe des lateinischen Namens
5-FU medac® 50 mg/ml 500, 1000, 5000 und 10 000 mg, Durchstechflaschen	19	103	Prüfung »Nicht-sichtbare Partikel« entspricht nicht
Abführtee, Sidroga®, 20 Filterbeutel	23	89	schwerwiegender Kennzeichnungsmangel
Advel® Schmerzgel 2,5 %	25	102	Unterstellung unter die Verschreibungspflicht
Alimta® 500 mg, Trockensubstanz ohne Lösungsmittel	15	96	eventuelle mikrobielle Kontamination
Amiodaron 150 mg i.v. Carino®, 6 Ampullen	6	117	Geringe Auskristallisationen
AmoxClav Hexal® i.v. 1000 /200 mg, Infusionslösung AmoxClav Hexal® i.v. 2000/200 mg, Infusionslösung	21	109	Überschreiten der zulässigen Menge an nicht-sichtbaren Partikeln
Amoxicillin comp. AbZ® 500 mg / 125 mg, 10 Filmtabletten	1	93	Temperaturüberschreitung während des Transportes
Ampicillin Hexal® comp. 2000 mg /1000 mg, Durchstechflaschen	21	109	Ablösen der Bördelkappe
Anapen® »ACA Müller« 150 und 300 µg	24	119	Funktionsstörung des Autoinjektors
Anapen® »Axicorp« 150 und 300 µg	22	74	Funktionsstörung des Autoinjektors
Anapen® »Beragena« 150 und 300 µg	23	87	Funktionsstörung des Autoinjektors
Anapen® »CC Pharma« 150 und 300 µg	23	87	Funktionsstörung des Autoinjektors
Anapen® »Emra-Med« 150 und 300 µg	22	74	Funktionsstörung des Autoinjektors
Anapen® »Emra-Med« 150 und 300 µg	23	87	Funktionsstörung des Autoinjektors
Anapen® »EurimPharm« 150 und 300 µg	23	88	Funktionsstörung des Autoinjektors
Anapen® »kohlpharma« 150 und 300 µg	22	75	Funktionsstörung des Autoinjektors
Anapen® »Pharma Gerke« 150 und 300 µg	23	88	Funktionsstörung des Autoinjektors
Anapen® »Pharma Westen« 150 und 300 µg	23	88	Funktionsstörung des Autoinjektors
Anapen® 150 und 300 µg	22	74	Funktionsstörung des Autoinjektors
Anapen® Junior 150 µg und Anapen® 300 µg	25	102	Rote-Hand-Brief: Dritter Rote-Hand-Brief zu Anapen® - Reimporte
Anapen® Junior 150 µg und Anapen® 300 µg	22	71	Rote-Hand-Brief: Rückruf aller noch haltbaren Chargen Anapen® (Adrenalin-Autoinjektor)
Angelikawurzel »Caelo®«	23	89	Bei-/ Untermischung bzw. Verfälschung mit Fremddroge

Name	PZ	Seite	Grund
Anti Stress® VL Lutschtabletten	3	99	Kennzeichnungsfehler auf der Umverpackung
Atorvastatin Basics® 10 /20 /40 /80 mg, Filmtabletten	16	92	Fehler in der Gebrauchsinformation
Baclofen SUN® 0,05 mg, 10 mg, Ampullen	15	96	Hinweis <Verschreibungspflichtig> fehlt auf der Faltschachtel
Boxazin® Plus C 20 Stück, Brausetabletten	9	129	erhöhte Werte der bekannten Abbauprodukte
Boxonal® N Schmerztabletten	5	104	Abweichendes Abbauprofil der Wirkstoffe Acetylsalicylsäure und Paracetamol
Bromhexin® 12 BC 30 ml, Tropfen	27	103	geringfügige Abweichung von der Spezifikation
Calciumchlorid 1 normal, sterile Lösung (Serag-Wiessner)	7	114	pH-Wert entspricht nicht der Spezifikation
Carbomedac® 150 /450 /600 mg Infusionslösung	16	92	Eventuell unlösliche, kristalline Partikel
Carboplatin Infusionslösung 50 mg, 150 mg, 450 mg, 600 mg Hexal®	14	98	Verunreinigung mit Partikeln nach Lagerung von mehr als 12 Monaten
Cefaclor Sandoz® 250 mg/5 ml, 100 ml, Granulat	10	114	Gehalt außerhalb der Spezifikationen
Cefadroxil Sandoz® 250 mg, 500 mg, Pulver	15	96	Ergebnisse der Stabilitätsuntersuchungen entsprechen nicht der Spezifikation
Cefixim 100 TS – 1 A Pharma® Trockensaft	15	96	Gehaltsmenge entspricht eventuell nicht der Spezifikation
Cefixim Hexal® 100 mg/5 ml, Granulat	15	97	Ergebnisse außerhalb der Spezifikationen
Cefixim Sandoz® 100mg/5 ml, Granulat	15	97	Ergebnisse außerhalb der Spezifikationen
Cefixim-CT® 100 mg/5 ml, Granulat	20	112	Stabilitätsuntersuchungen außerhalb der Spezifikation gefunden
Cefotaxim Hexal® 0,5 g und 1 g, Durchstechflaschen	15	97	Ergebnisse außerhalb der Spezifikationen
Cefpodoxim 1A Pharma® 40 mg / 5 ml Pulver 100 ml	4	87	Dichtigkeit der Trockenmittelkapsel über die Laufzeit nicht gewährleistet
Cefpodoxim-dura® 40 mg/5 ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen 100 ml	5	104	Stabilitätsprüfungen entsprechen nicht der Spezifikation
Cefuroxim Hexal® 750 mg, 1500 mg, Trockensubstanz ohne Lösungsmittel	15	97	Ergebnisse außerhalb der Spezifikationen
Cefuroxim Hikma® 1500 mg Flaschen	25	102	Lose Bördelkappen
Celestone® 0,5 mg/ml »Pharma Westen«, Liquidum	17	143	Anwendung nicht ausreichend klar beschrieben
Cynarix® N 50 und 100 Stück, überzogene Tabletten	26	89	gedeckelte Tabletten
Decoderm comp® Creme „ACA Müller“ 30 g	4	88	Decoderm Creme® fälschlicherweise als Decoderm comp® Creme gekennzeichnet
Depo-Clinovir® »Emra-Med« Fertigspritze	16	93	Eventuell enthält die Spritze keine Suspension
Diphtherie Adsorbat® Impfstoff Behring NF 1 x 0,5 ml, Ampullen	1	93	Teilweise fehlendes Etikett
Diverse Präparate der Firma Hartmann	20	113	Mikrolöcher in einer Anzahl Sterilverpackungen bei diversen sterilen Mull-Produkten
Doxorubicin NC® 50 mg 1 x 25 ml, Konzentrat	8	114	Verunreinigung mit Partikeln
Effortil® plus 25, 100 ml und 5 x 100 ml, Lösung	27	103	Chargen entsprechen nicht der Laufzeitspezifikation
ES-Kompressen® steril 7,5 x 7,5 8f der Firma Hartmann	25	102	Mikrolöcher in einer Anzahl Sterilverpackungen bei diversen sterilen Mull-Produkten
Estradiolhemihydrat »Fagron®«, Pulver	20	112	mögliche Kontamination mit Ethinylestradiol (braune Partikel)
Estrumate® 250 µg/ml, Injektionslösung für Rinder und Schweine	7	114	Anwesenheit von sichtbaren Partikeln in der Lösung
Floradix® Eisen-Folsäure 84 Stück, überzogene Tabletten	9	130	Herstellungsfehler bei der Kernisolierung
Fructus Sennae Tinnevely concis 250 g, 1000 g	5	105	Enthält Sennesblätter statt Sennesschoten
Gabapentin AAA® 100 mg, 300 mg, 400 mg Hartkapseln	15	98	Veränderungen im Rahmen der fortgesetzten Stabilitätsuntersuchungen
Gabapentin AAA® 100 mg, 20, 100, 200 Stück, Hartkapseln	10	114	Veränderungen im Rahmen der fortgesetzten Stabilitätsuntersuchungen

Name	PZ	Seite	Grund
Galantamin - 1 A Pharma® 4 mg/ml, 100 ml, Lösung	2	94	AMK-Phagro-Schnellinformation: falsch graduierte Dosierpipette
Galantamin Hexal® 4 mg/ml, 100 ml, Lösung	2	95	AMK-Phagro-Schnellinformation: falsch graduierte Dosierpipette
Glimepirid AAA® 3 mg 30 Tabletten	3	99	Untermischung mit Glimepirid 2 mg
GONAL® F 900 I.E./1,5 ml »ACA Müller« im Injektor	26	89	nicht aktuelle Packungsbeilage
Heparin-Calcium-7500 ratiopharm® Fertigspritzen, Heparin-Natrium-7500 ratiopharm, Fertigspritzen	3	99	Abweichungen bei der Sterilisation
Ibu Atid® 400 mg 10, 20 und 50 Stück	24	119	veraltete Packungsbeilage
InfectoCef® 125, Trockensaft InfectoCef® 250 Trockensaft	10	114	Haltbarkeitsuntersuchungen entsprechen nicht der Spezifikation
InfectoCef® 500 50 ml, 75 ml, 2 x 75 ml Saft	6	117	Mögliche Unterschreitung des Mindestwirkstoffgehaltes
Insuman® Comb 25 100 I.E. »Axicorp Pharma« 5, 10 x 3 ml Patronen	8	114	Auf Blisteretikett falsche Applikationsart angegeben
Kortikoid-ratiopharm® F 0,1% 20 g, 50 g, Salbe	12	102	Grenzwertunterschreitung des Wirkstoffgehaltes
Metformin 1000 Heuman® 120 Stück, Filmtabletten	24	119	Fehlerhafte Verschweißung der Blister
Mirena® »Pharma Westen«, Intrauterinpeessar	17	143	neue Beschreibung der Insertion nötig
Mirtazapin Heumann® 30 mg 20, 50, 100, Filmtabletten	5	105	Unangenehmer Geruch
Mono-Embolex® 3.000 I.E. Prophylaxe Sicherheitsspritzen	2	94	Mängel beim Autoklavieren
Mykohaug® C3 20 g	24	120	falsche Packungsbeilage
Natriumhydrogencarbonat 4,2 % 10 x 250 ml, Infusionslösung (AlleMan Pharma)	9	130	weiße Ausflockung
Natriumhydrogencarbonat 8,4 % B.Braun®	13	127	Ausfällungen in der Infusionslösung
Natriumhydrogencarbonat 8,4 % B.Braun® Glas, Infusionslösung	17	143	Eventuell Ausfällungen
Neocarbo® Infusionslösungskonzentrat, 50 mg, 150 mg, 450 mg, 600 mg	14	98	Verunreinigung mit Partikeln nach Lagerung von mehr als 12 Monaten
Neypul®, Neypros®, Fegacoren®, Neynerin®, Neygero®, Neynormin®, Neychon®, Neyfoc®	27	103	nicht mehr zulässig Art der Anwendung deklariert
Nutriflex Lipid® peri/plus/special	5	105	Eventuell Partikelbildung
Panoxyl® mild 2,5 %, Creme	8	115	Abweichung von der Haltbarkeitsspezifikation
Pantoprazol SUN® 40 mg Pulver, Durchstechflasche	15	98	Hinweis <Verschreibungspflichtig> fehlt
Paracetamol 250 mg 1A-Pharma®, Suppositorien	19	133	Gewichtsangaben falsch bedruckt
Paracetamol-ratiopharm® 75 mg, Suppositorien	14	98	möglicher verzögerter Wirkungseintritt
Phardol® Ketoprofen Schmerzgel und Phardol® Schmerzgel	22	75	Unterstellung unter die Verschreibungspflicht
Pravastatin AAA® 10 mg, Filmtabletten	12	102	Auf einer Seitenlasche steht Pravastatin AAA® 20 mg
Ramipril comp. Heumann® 5 mg/25 mg Heunet®, Tabletten	20	112	unangenehmer Geruch
Ribocarbo-L® 150 mg/15 ml, 600 mg/60 ml, Infusionslösungskonzentrat	15	98	Korrektur der Chargenbezeichnung
Ribocarbo-L® Infusionslösungskonzentrat, 50 mg, 150 mg, 450 mg, 600 mg	14	99	Verunreinigung mit Partikeln nach Lagerung von mehr als 12 Monaten
Riboposid® 200 mg, Infusionslösungskonzentrat	6	118	Vereinzelt lose Bördelkappen
Riborelbin® 10 mg Durchstechflasche	6	118	Abweichung der Spezifikation
Tarceva® 150 mg »Emra-med« 30 Filmtabletten	2	95	Verpackung entspricht nicht der Spezifikation
Venlafaxin Heumann® 150 mg, Hartkapseln, retardiert	8	115	Druckfehler in der Gebrauchsinformation
Wartner® Sift gegen Warzen	25	103	Technischer Defekt
Xeloda® 500 mg »kohlpharma« 120, Filmtabletten	1	93	GMP-Abweichungen bei der Herstellung des Wirkstoffes

Name	PZ	Seite	Grund
Chargenüberprüfungen			
Cefazolin Hikma® 2 g, Infusion	7	114	Vereinzelt lose Bördelkappen
Diarönt mono®, 100 ml, Pulver	3	99	Fehlende variable Daten auf dem Umkarton
Doxazosin 4 Heumann®, norispharm®, Tabletten	17	142	variable Daten fehlen auf dem Umkarton
Glaubersalz Natriumsulfat »Bombastus®«, Pulver	21	108	falsche Gebrauchsinformation (von Bittersalz der Packungsgröße 100 g)
Glaubersalz Natriumsulfat »Bombastus®«, Pulver	20	112	falsche Gebrauchsinformation (von Bittersalz der Packungsgröße 100 g) enthalten
InfectoCef® 250 Saft 100 ml	6	117	AMK-Phagro-Schnellinformation: fehlende Markierungsrille im Glaskörper
Novaminsulfon-ratiopharm® 500 mg, Tabletten	15	95	Fehlen der variablen Daten auf der Faltschachtel
Stalevo® 75 /18,75 /200 mg »BR Pharma«, Filmtabletten	12	101	Angaben auf äußerer und innerer Verpackung stimmen nicht überein
Tamsulosin AL® 0,4 mg, Retardkapseln	21	108	möglicher Verpackungsfehler mit Ibuprofen AL® 600mg Filmtabletten
Topiramamat AL® 25 mg 200 Stück, Filmtabletten	24	118	Topiramamat AL® 50 mg in Verpackung Topiramamat AL® 25 mg enthalten
Rückrufe			
Allopurinol 100 und 300 1A Pharma® 50 bzw. 100, Tab.	1	93	Erlöschen der Zulassung
Amoxypen® verschiedene Tabletten und Trockensäfte	26	89	Verzicht auf Zulassung
Arzneimittel, diverse, der Firma Weleda AG	26	90	Verzicht auf Zulassung beziehungsweise Registerierung
Cefasabal®, Tropfen	8	115	Erlöschen der Zulassung
Citalopram – 1 A Pharma® 60 mg, Filmtabletten	17	143	Widerruf der Zulassung
Citalopram AL® 60 mg, Filmtabletten	17	144	Widerruf der Zulassung
Citalopram Aristo® 60 mg, Filmtabletten	17	144	Widerruf der Zulassung
Citalopram beta® 60 mg 20, 50, 100 Stück, Filmtabletten	16	93	Widerruf der Zulassung
Citalopram dura® 60 mg, Filmtabletten	17	144	Widerruf der Zulassung
Citalopram Heumann® 60 mg Heunet, Filmtabletten	17	144	Widerruf der Zulassung
Citalopram Hexal® 60 mg, Filmtabletten	17	145	Widerruf der Zulassung
Citalopram Sandoz® 60 mg, Filmtabletten	17	145	Widerruf der Zulassung
Citalopram Stada® 60 mg, Filmtabletten	17	145	Widerruf der Zulassung
Citalopram-biomo® 60 mg, Filmtabletten	13	127	Widerruf der Zulassung
Citalopram-neuraxpharm® 60 mg, Filmtabletten	17	145	Widerruf der Zulassung
Dolormin® Schmerzgel mit Ketoprofen 2,5 %, Gel	14	99	Unterstellung unter die Verschreibungspflicht
Heumann Beruhigungstee Teneral® 30 g Pulver	7	114	Erlöschen der Zulassung
Oculoheel® 50 und 250, Tabletten	26	91	fiktive Zulassung wurde nicht verlängert
Ribomustin® 25, 100 mg 1, 5, 10, 20 Durchstechflaschen	1	94	Aus formalen Gründen nicht mehr verkehrsfähig
Rivastigmin Dura® 1,5, 3, 4,5 und 6 mg, Hartkapseln	27	104	Vertrieb vor Patentablauf
Supratonin®, Trockensubstanz mit Lösungsmittel	11	129	Erlöschen der Zulassung
Trinitrosan® 5 x 1 und 5 x 10 ml, Infusionslösungskonzentrat	26	91	Erlöschen der Zulassung
Trobalt® 50, 100, 200, 300 und 400 mg	25	103	Vertriebsstatus »zurückgezogen«
Informationen von Behörden/Fachgesellschaften			
Adsorbat-Impfstoffen	14	95	PEI: Allgemeine Hinweise zu Ausflockungen
Alendronat und Barrett-Ösophagus	21	108	Stufenplanverfahren: zusätzlicher Hinweis in Produktinformation
Antiiinfektiva, Cidofovir, Linezolid, Etambutol, Isoniazid, Rifabutin, Streptomycin, Telithromycin, Voriconazol	24	118	Deutsche ophthalmologische Gesellschaft: Antiiinfektiva können Sehstörungen und Augenschäden verursachen

Name	PZ	Seite	Grund
Allopurinol, Carbamazepin, Sulfasalazin, Sulfadiazin, Lamotrigin, Phenobarbital, Phenytoin, Sulfamethoxazol, Meloxicam, Nevirapin und Piroxicam	6	115	Stufenplanverfahren: seltene potenziell lebensbedrohliche Hautreaktionen
Amoxicillin- und Ampicillin-haltige Arzneimittel	8	113	Stufenplanverfahren: Mangelnde Wirksamkeit bei Keuchhusten
Antiepileptika	17	142	BfArM: erhöhtes Risiko für Knochenkrankheiten
Carboplatin-haltige Arzneimittel	17	141	BfArM: Ausfällungen in Carboplatin-haltigen Arzneimitteln
Carboplatin-haltige Infusionslösungen	23	86	BfArM: Möglicher Versorgungsengpass, Untersuchung von Filtersystemen
Carboplatin-haltige Konzentrate zur Herstellung von Infusionslösungen	21	107	BfArM: Information zu Auskristallisierungen einer dimeren Form von Carboplatin
Citalopram-haltige Arzneimittel	3	98	Stufenplanverfahren: Dosisabhängige QT-Zeitverlängerung
Citalopram-haltige Arzneimittel 60 mg	13	125	Stufenplanverfahren: Widerruf der Zulassungen
Escitalopram-haltige Arzneimittel, (Cipraxel®)	20	111	Stufenplanverfahren: Änderungen der Produktinformation
Escitalopram-haltige Arzneimittel	7	113	Stufenplanverfahren: Dosisabhängige QT-Zeit-Verlängerung
Fentanyl-haltige TTS-Pflaster	16	91	AkdÄ: Keine unkritische Anwendung
Glucosamin in Nahrungsergänzungsmitteln	9	128	BfR: Wechselwirkung mit Cumarin-Derivaten
Halaven® (Eribulin)	11	127	BfArM: Gefahr von Dosierungsfehlern
Hydrochlorothiazid	6	115	Stufenplanverfahren: Hydrochlorothiazid in der Stillzeit
Isotretinoin-haltige Arzneimittel	22	72	AkdÄ: Isotretinoin und chronisch-entzündliche Darmkrankheiten
Ketoprofen, Nicotin	23	86	BMG: 12. Änderung der Arzneimittel-Verschreibungsverordnung (AMVV-ÄndV)
Methotrexat-haltige Arzneimittel	15	95	BfArM: Risiko von Überdosierungen
Orlistat-haltige Arzneimittel	8	113	EMA: Neubewertung aufgrund von aufgetretenen seltenen Leberschäden
Pamidronat-haltige Arzneimittel	27	101	Stufenplanverfahren: Vorhofflimmern unter Pamidronat-haltigen Arzneimitteln
Pelargonium-haltige Arzneimittel (Umckaloabo®)	27	101	Stufenplanverfahren: Hepatotoxisches Risiko durch Pelargonium-haltige Arzneimittel
Pradaxa® (Dabigatran)	23	86	EMA/CHMP: Neue Kontraindikationen
Protelos® (Strontiumranelat)	13	125	EMA: Neue Gegenanzeigen und Warnhinweise
Rasilez®, Rasilez® HCT, Rasilamlo® (Aliskiren)	1	91	EMA: CHMP analysiert Nutzen/Risiko-Profil von Aliskiren
Schimmel- und Hefepilz enthaltende Arzneimittel bis D8	11	127	Stufenplanverfahren: BfArM kündigt Widerrufung der Registrierung an
SSRI-haltige, trizyklische Antidepressiva-haltige, Venlafaxin- und Mirtazapin-haltige Arzneimittel	17	141	Stufenplanverfahren: Zulassungen geändert
Statine (Atorvastatin, Fluvastatin, Lovastatin, Pravastatin, Simvastatin, Pitavastatin, Rosuvastatin)	20	111	Stufenplanverfahren: Erhöhtes Risiko von Diabetes mellitus
Topiramat-haltige Arzneimittel	22	73	Stufenplanverfahren: Fehlbildungsrisiko bei Anwendung in der Schwangerschaft
Informationen der Hersteller			
Acimol® (Methionin)	23	87	Information der Hersteller: Angabe einer richtigen und einer unrichtigen Chargenbezeichnung
Adenuric® (Febuxostat)	22	71	Rote-Hand-Brief: Schwere Überempfindlichkeitsreaktionen
Benlysta® (Belimumab)	10	113	Rote-Hand-Brief: Überempfindlichkeits- und Infusionsreaktionen

Name	PZ	Seite	Grund
Dolormin® für Kinder 4 % (Ibuprofen), Saft	13	126	Information der Hersteller: Inkorrekte PZN auf Umverpackung
Fenistil® Hydrocort 0,5 % bei mäßigstarken Hautentzündungen	14	97	Information der Hersteller: Druckfehler in der Gebrauchsinformation zur maximalen Anwendungsdauer
Fenistil® Hydrocort 0,5 % bei mäßigstarken Hautentzündungen, Creme	17	142	Information der Hersteller: Druckfehler in der Gebrauchsinformation zur maximalen Anwendungsdauer
Flecainid-ISIS® 50 mg, 100 mg, Tabletten	12	101	Information der Hersteller: Unstimmigkeit in der Gebrauchsinformation
Gilenya® (Fingolimod)	5	103	Rote-Hand-Brief: Kardiovaskuläre Kontrolle am Therapiebeginn
Gilenya® (Fingolimod)	18	105	Rote-Hand-Brief: Aktualisierungen zur kardiovaskulären Überwachung bei Therapiebeginn
Hexvix® (Hexaminolevulinathydrochlorid)	1	92	Rote-Hand-Brief: Partikelbildung und mikrobiologische Kontamination
Lacri-Stulln® UD, 30, 60, 120 x 0,5 ml, Augentropfen	8	114	Information der Hersteller: Im Beipackzettel fehlt die Nennung eines sonstigen Bestandteils
Linola® Fuß-Creme, 100 ml	10	113	Information der Hersteller: Teilweise partikuläre Bestandteile
Metformin Atid® 500 mg, 120 Filmtabletten	7	113	Information der Hersteller: Schwarze Tinte auf der Klarsichtfolie
Methotrexat 5000 medac® Durchstechflaschen	18	106	Rote-Hand-Brief: Partikel am Ende der Laufzeit
Mircera® 100 Mikrogramm, Fertigspritzen	5	104	Information der Hersteller: Möglicher Lieferengpass
Mircera® (Methoxy-Polyethylenglycol-Epoetin beta)	13	126	Information der Hersteller: Lieferunfähigkeit, Hinweis zum Wechsel auf alternative Behandlungen
Nutriflex Lipid® Dreikammerbeutel	6	116	Information der Hersteller: Aufforderung zur Bestellung eines speziellen Partikelfilters
Onglyza® (Saxagliptin)	11	128	Information der Hersteller: Schwere Überempfindlichkeitsreaktionen und akute Pankreatitis
Pegasys® (pegyliertes Interferon alfa-2a)	16	92	Information der Hersteller: Mögliche Lieferengpässe
Perfalgan® Infusionslösung (Paracetamol i.v.)	14	96	Rote-Hand-Brief: Vermeidung versehentlicher Überdosierungen
Pioglitazon-haltige Arzneimittel	4	87	Information der Hersteller: Risiko-minimierende Maßnahmen
Rasilez®, Rasilez HCT®, Rasilamlo® (Aliskiren)	9	127	Rote-Hand-Brief: Kombination von Aliskiren mit ACE-Hemmern oder Sartanen
Rasilez®, Rasilez® HCT, Rasilamlo® (Aliskiren)	2	94	Rote-Hand-Brief: Keine Kombination mit ACE-Hemmern oder Sartanen
Samsca® (Tolvaptan)	14	97	Rote-Hand-Brief: Risiko von zu schnellen Serumnatriumanstiegen
Uvadex® (Methoxsalen)	1	92	Rote-Hand-Brief: Partikelbildung, mikrobiologische Kontamination
Velcade® (Bortezomib)	3	98	Rote-Hand-Brief: Nur intravenös applizieren
Vfend® (Voriconazol)	11	128	Information der Hersteller: Vorübergehender Lieferengpass
Victrelis® (Boceprevir)	9	128	Rote-Hand-Brief: Interaktion mit Ritonavir-geboosterten HIV-Protease-Inhibitoren
Virazole® (Ribavirin) 6 g, Trockensubstanz	1	91	Rote-Hand-Brief: Sterilitätsprobleme und Partikelverunreinigungen
Xiapex® 0,9 mg, Trockensubstanz mit Lösungsmittel	21	108	Information der Hersteller: Fertigarzneimittel aus dem Verkehr genommen