

Aktuelle Informationen der ABDATA einsehen



Besonders zu neueren Arzneimitteln gibt es häufig aktuelle Informationen – zu pharmazeutischen oder regulatorischen Änderungen, aber auch über neue Erkenntnisse zur Arzneimittelsicherheit. Insbesondere die Meldungen der Arzneimittelkommission (AMK) verdienen im Apothekenalltag besonderes Augenmerk. Mit dem kostenpflichtigen Modul **Aktuelle Informationen** können Sie alle Meldungen der ABDATA tagaktuell in Ihrem IXOS System abrufen.

Aktuelle Meldungen zu einem Artikel ansehen

Das rote **i** im Kassenbild oder in der Artikelsuche weist auf das Vorliegen einer aktuellen Meldung – nicht älter als 6 Monate – hin. Sie können die Meldung mit einem Klick auf das Info-Symbol oder mit **Info – F6** aufrufen.

The screenshot shows the 'Artikelsuche' window with the following data table:

Artikelbezeichnung	DAR	Einheit	NP	Info	EK	VK	Status
ESMYA 5MG	TAB	28St N1			154,50	199,50	
ESMYA 5MG	TAB	84St kA			462,09	576,51	
ESMYA 5MG	TAB	84St kA			449,10	560,59	
ESMYA 5MG	TAB	84St kA			449,12	560,61	
ESMYA 5MG	TAB	28St N1			154,46	199,44	
ESMYA 5MG	TAB	28St N1			154,47	199,46	
ESMYA 5MG	TAB	84St kA			449,11	560,60	
ESMYA 5MG	TAB	28St N1			154,48	199,47	
ESMYA 5 MG	TAB	84St kA			449,12	560,61	
ESMYA 5MG	TAB	28St N1			154,48	199,47	
ESMYA 5MG	TAB	84St kA			449,12	560,61	
ESMYA 5MG	TAB	28St N1			154,48	199,47	
ESMYA 5MG	TAB	84St kA			449,12	560,61	
ESMYA 5MG TABLETTEN	TAB	84St kA			449,12	560,61	
ESMYA 5MG TABLETTEN	TAB	28St N1			154,46	199,44	

The bottom toolbar contains the following buttons: Strg, Speichern (F1), Suchen (F2), Neu (F3), Löschen (F4), Warenkorb (F5), Info (F6), ABDA-DB (F7), Details (F8), Drucken (F9), Nur Lagerartikel (F10), Vergleichsartikel (F11), Idem (F12). The 'Info' button (F6) is highlighted with a red box.

Sie sehen nun die aktuellste Meldung, hier eine AMK-Meldung, zum betreffenden Arzneimittel. Mit Klick auf die Pfeil-Buttons oder mit den **Bild↑** / **Bild↓** Tasten können Sie auch in älteren vorhandenen Informationen zu diesem Arzneimittel blättern.

Artikelinformationen

Artikelbezeichnung	DAR	Einheit	NP	Anbieter	PZN
ESMYA 5 mg Tabletten	TAB	28St	N1	Gedeon Richter Pharma €	09633385

Eigene Info

Aktuelle Info

Meldungsart: **AMK-Meldung** Datum: **20.02.2018**

AMK-Information: Rote-Hand-Brief zu Esmya® (Ulipristalacetat)

Anwendungsbeschränkungen und neue Warnhinweise bezüglich schwerer Leberschäden

Die Firma Gedeon Richter Pharma GmbH informiert in Abstimmung mit der EMA und dem BfArM über neue Empfehlungen zur Anwendungsbeschränkung von Esmya® (Ulipristalacetat) sowie zur Überwachung der Leberfunktion behandelter Patientinnen aufgrund von Berichten zu schweren Leberschäden, einschließlich Fällen von Leberversagen. Die AMK berichtete bereits über die zwischenzeitlichen Empfehlungen des PRAC im Rahmen des derzeitigen Risikobewertungsverfahrens, die die Sicherheit der Frauen vorläufig gewährleisten sollen (siehe auch Aktuelle Info vom 13.02.18 oder Pharm. Ztg. 2018 Nr. 7, Seite 95). Die risikominimierenden Maßnahmen zum Schutz der Patientinnen sowie die weiteren Hintergründe der Sicherheitsbedenken zu Esmya® sind dem Rote-Hand-Brief unter www.arzneimittelkommission.de zu entnehmen. Verdachtsfälle von Arzneimittelrisiken, die in Zusammenhang mit der Anwendung von Ulipristalacetat stehen, sind unter www.arzneimittelkommission.de zu melden.

Quellen
BfArM; Rote-Hand-Brief zu Esmya® 5 mg Tabletten (Ulipristalacetat): Anwendungseinschränkungen, Warnhinweise bezüglich schwerer Leberschäden sowie Empfehlungen zu Überwachung der Leberfunktion. www.bfarm.de -> Arzneimittel -> Pharmakovigilanz -> Risikoinformationen -> Rote-Hand-Briefe und Informationsbriefe (Zugriff am 19. 2018)

Speichern (F1) Suchen (F2) Löschen (F4) Bearbeiten (F5) Schließen (F12)

Aktuelle Informationen ohne Artikelbezug einsehen

Sie können das Modul **Aktuelle Informationen** über das Menü **Beratung** aufrufen, wenn Sie Informationen zu einem bestimmten Thema suchen.

Artikelbezeichnung: ESMYA 5MG
Filterkriterien: Ty

1 Standard 2 Anbieter

Einheit NP Info EK VK Status

28St N1	DE	154,50	199,50	
84St kA	DE	462,09	576,51	
84St kA	EU	449,10	560,59	

Hier haben Sie die Möglichkeit, Suchbegriffe einzugeben und nach Meldungsart sowie Datum zu filtern. Bestätigen Sie ihre Auswahl mit **Enter** oder Klick auf den Lupen-Button oben rechts.

Mit Doppelklick auf die Meldung oder **Details – F8** können Sie dann die selektierte Nachricht ansehen.

Aktuelle Informationen

Suchbegriff: Leberschäden
 Meldungsart: AMK Meldungen
 Datum von: 01.01.2010 bis: 21.02.2018

Suchbegriff	Titel	Meldungsart	Datum
Leberschäden	AMK-Information: Rote-Hand-Brief zu Esmya® (Ulipristalacetat)	AMK-Meldung	20.02.2018
Leberschäden	AMK-Information: BfArM/PRAC: Esmya® (Ulipristalacetat) zur Behandlung...	AMK-Meldung	13.02.2018
Leberschäden	AMK-Information: BfArM/PRAC: Flupirtin-haltige Arzneimittel: Widerruf der...	AMK-Meldung	13.02.2018
Leberschäden	AMK-Information: Rote-Hand-Brief zu Ocaliva® (Obeticholsäure)	AMK-Meldung	13.02.2018
Leberschäden	AMK-Info: EMA: Schwere Leberschäden unter Esmya® (Ulipristalacetat)	AMK-Meldung	05.12.2017
Leberschäden	AMK-Information: Rote-Hand-Brief zu Zinbryta® (Daclizumab)	AMK-Meldung	27.11.2017
Leberschäden	AMK-Information: EMA/CHMP: Zusätzliche Anwendungsbeschränkungen...	AMK-Meldung	14.11.2017
Leberschäden	AMK-Information: EMA: Erneut europäisches Risikobewertungsverfahren zu...	AMK-Meldung	30.10.2017
Leberschäden	AMK-Information: PRAC/EMA: Risiko schwerer Leberschädigungen:	AMK-Meldung	11.07.2017
Leberschäden	AMK-Information: PEI: Europäisches Risikobewertungsverfahren bezüglich...	AMK-Meldung	27.06.2017
Leberschäden	AMK-Information: BfArM warnt erneut vor Rotem Reis mit dem...	AMK-Meldung	01.03.2016
Leberschäden	AMK-Info: Informationen der Institutionen und Behörden: Abschluss des...	AMK-Meldung	18.01.2016
Leberschäden	AMK-Info: Informationen der Institutionen und Behörden: Abschluss des...	AMK-Meldung	01.04.2014
Leberschäden	AMK-Info: Informationsbrief zu Leberschäden unter Agomelatin	AMK-Meldung	15.10.2013
Leberschäden	AMK-Information: Aktuelle PRAC-Empfehlungen zu...	AMK-Meldung	02.07.2013
Leberschäden	AMK-Information: Rote-Hand-Brief: Leberschäden unter Samsca® (Tolvaptan)	AMK-Meldung	27.05.2013
Leberschäden	AMK-Information: Risikobewertungsverfahren der EMA zu Flupirtin eingeleitet	AMK-Meldung	19.03.2013
Leberschäden	AMK-Information: Hepatotoxisches Risiko durch...	AMK-Meldung	03.07.2012
Leberschäden	AMK-Information: Orlistat-haltige Arzneimittel	AMK-Meldung	21.02.2012
Leberschäden	AMK-Information: Rote-Hand-Brief zu Multaq® (Dronedaron)	AMK-Meldung	04.10.2011

Quelle der Daten: ABDATA Pharma-Daten-Service
 Alle Rechte bei der Werbe- und Vertriebsgesellschaft Deutscher Apotheker GmbH
 Weitergehende Nutzung unzulässig.

Strg Suchen Details
 Alt F2 F8

Aktuelle Informationen > Meldungen anzeigen

Meldungsart: AMK-Meldung
 Datum: 13.02.2018

Aktuelle Info
AMK-Information: BfArM/PRAC: Flupirtin-haltige Arzneimittel: Widerruf der...

...Zulassung empfohlen

Der PRAC hat den Widerruf der Zulassung Flupirtin-haltiger Arzneimittel empfohlen, nachdem die Bewertung vorhandener Studienergebnisse und verfügbarer Daten zu Nutzen und Risiken aus klinischen Prüfungen sowie Fallberichten ergab, dass trotz der bislang eingeführten risikominimierenden Maßnahmen aus dem Jahr 2013, weiterhin Fälle schwerwiegender Leberschäden, einschließlich Leberversagen, auftraten. Die AMK berichtete bereits über den Start des Verfahrens (siehe auch Aktuelle Info vom 30.10.2017 oder Pharm. Ztg. 2017 Nr. 44, Seite 97). Die Empfehlung wird nun an den CMDh weitergeleitet, der dann eine abschließende Stellungnahme für die betroffenen EU-Mitgliedsstaaten abgeben wird. ApothekerInnen sollen beachten, dass die Zulassungen Flupirtin-haltiger Arzneimittel noch nicht widerrufen wurden. Weitere Informationen über zu treffende Maßnahmen für Gesundheitsberufe werden folgen, sobald die Entscheidung des CMDh getroffen wurde. Die AMK bittet ApothekerInnen, Patienten, die Fragen aufgrund der Empfehlung des PRAC zu ihrer Flupirtin-haltigen Medikation haben, angemessen zu beraten.

Quellen
 EMA; PRAC recommends that the marketing authorisation of the painkiller flupirtine be withdrawn. www.ema.europa.eu -> Find medicine -> Human medicines -> Referrals (Zugriff am 12. Februar 2018)

So können Sie tagaktuelle Nachrichten der Bundesinstitute, aber auch Informationen, die schon mehrere Jahre zurückliegen, jederzeit auffinden und nachlesen.