

## Infoschreiben

Hier finden Sie die Informationen der AG GKV/KVN Arzneimittel und weitere Downloads.

### Informationen der AG GKV/KVN Arzneimittel

In der Arzneimittelvereinbarung 2015 wurde die Einrichtung einer gemeinsamen Arbeitsgruppe (AG) seitens der Verbände der niedersächsischen Krankenkassen und KVN für das Erreichen einer bedarfsgerechten, qualitätsgesicherten und wirtschaftlichen Arzneimittelversorgung vereinbart.

Eine Aufgabe der AG ist die Information der Vertragsärzte über pharmakologische und wirtschaftliche Aspekte zu ausgewählten Arzneimitteln, um Sie in Ihrer täglichen Verordnungspraxis zu unterstützen. Rezept-Infos enthalten sowohl Empfehlungen für den behandelnden Arzt als auch Vordrucke für die Patienteninformation.

## Info-Schreiben der AG GKV/KVN Arzneimittel

- **Antidepressiva** - Wirtschaftlichkeit bei der Pharmakotherapie depressiver Erkrankungen
- **Arzneimittel** in der frühen Nutzenbewertung - Tipps für die Verordnungspraxis
- **Antihistaminika** - Verordnung zu Lasten der GKV?
- **Atopische Dermatitis**
- **Cannabis** - wirtschaftliche Verordnung von Cannabisarzneimitteln
- **CED** - Chronisch entzündliche Darmerkrankungen
- **COPD, Asthma** - Arzneimittel in der frühen Nutzenbewertung
- **DOAKs** - Orale Antikoagulation bei nicht-valvulärem Vorhofflimmern - DOAKs oder VKA?
- **Einzelimporte** - Arzneimittelverordnungen von Einzelimporten
- **Entlassmanagement** - Entlassmanagement in Krankenhäusern und stationären Reha-Einrichtungen
- **Hepatitis C** - Arzneimittel in der Behandlung der Hepatitis C
- **HIV** - Kombinationsarzneimittel zur Behandlung der HIV-Infektion
- **Homöopathie, Anthroposophie** - Verordnung von homöopathischen und anthroposophischen Arzneimitteln

- **Kontrazeptiva** - Verordnung von Kontrazeptiva zu Lasten der GKV
- **Lieferengpässe** - Hinweise zur wirtschaftlichen Verordnung
- **Multiple Sklerose** - Arzneimittel in der frühen Nutzenbewertung - Tipps für die Verordnungspraxis: Therapie der Multiplen Sklerose (MS)
- **Off-Label-Use** - Zulassungsüberschreitender Einsatz eines Arzneimittels: Off-Label-Use
- **Nierenversagen** durch Kombination von Antihypertensiva und Analgetika - der Triple Whammy
- **Polypillen** - Wirtschaftliche Verordnungsweise von Kombinationspräparaten
- **Pregabalin** - Verordnung von Arzneimitteln mit Abhängigkeits- und Missbrauchspotential am Beispiel Pregabalin
- **Psoriasis vulgaris** - Medikamentöse Therapie bei Psoriasis vulgaris
- **Rezepturen** - Hinweise zur Verordnung von dermatologischen Rezepturarzneimitteln
- **RSV- Prophylaxe** - Hinweise zur wirtschaftlichen Verordnungsweise
- **Rheumatoide Arthritis** - Biologika/Biosimilars
- **Schlafstörungen** - Benzodiazepine und Z-Substanzen
- **Wirtschaftlichkeit** - Allgemeine Hinweise zur wirtschaftlichen Verordnungsweise
- **Wundversorgung** - Moderne Wundversorgung

## Rezept-Infos der AG GKV/KVN Arzneimittel

- **Antibiotika**
- **Antihypertonika** - Verordnung von Antihypertonika
- **Aut idem** - Hinweise zum Aut- idem - Kreuz
- **Blutzuckerteststreifen**
- **Enterale Ernährung**
- **Erkältungskrankheiten**
- **Insulin-Biosimilars** - Verordnung von Biosimilars am Beispiel Insulin
- **Lipidsenker** - Verordnung von Lipidsenkern
- **Migräneprophylaxe** - Medikamentöse Prophylaxe der Migräne unter besonderer Berücksichtigung von monoklonalen Antikörpern
- **MRSA** - Verordnungen zur Sanierung von MRSA
- **Opioide** bei chronischen, nicht tumorbedingten Schmerzen
- **Osteoporose** - Therapie bei Osteoporose
- **OTC-Switch** - Entlassung aus der Verschreibungspflicht - Was kann weiterhin verordnet werden?
- **Polypharmazie** - Steigende Tendenz mit gefährlichen Folgen
- **Protonenpumpeninhibitoren**
- **Spezifische Immuntherapie**
- **Vitamin D**

## Weitere Downloads

- Rezeptdruck - Kontraststärke beachten
- Auslegungshilfe für die Überwachung der erlaubnisfreien Herstellung von sterilen Arzneimitteln durch Ärzte
- Checkliste zur Risikobewertung bei der erlaubnisfreien Herstellung steriler Arzneimittel
- Europäische Fälschungsschutzrichtlinie und ihre Umsetzung in Deutschland (AkdÄ)
- Fälschungsschutzrichtlinie - ein Maßnahmenpaket zum Schutz der Patienten vor Arzneimittelfälschungen (BfArM/PEI)
- Fiktiv zugelassene Arzneimittel

