Anlage 1

Muster einer Risikobewertung der Herstellung von Arzneimitteln in Gesundheitseinrichtungen am Beispiel einer Rekonstitution eines klinischen Prüfpräparates oder Mischinfusion

(Quelle: Resolution CM/Res(2016)2 on good reconstitution practices in health care establishments for medicinal products for parenteral use")

Allgemeine Hinweise, die bei der Durchführung der Risikobewertung berücksichtigt werden sollen.

Risikoidentifizierung

- Mikrobiologische Kontaminationsgefahr
- Nutritive¹ Eigenschaften des herzustellenden Arzneimittels
- Inkompatibilitäten bei Mischinfusionen
- Falsche Zusammensetzung (u.a. durch Verwendung von Konzentraten, komplexe Berech-nungen, unvollständiges Auflösen, fehlerhafte Volumenmessungen)
- Pharmakologische Aktivität
- Risiken für die Mitarbeiter (z.B. Zytostatika)
- Vulnerabilität des Patienten

Risikominimierung (Beispiele)

- Nutzung von Vials statt Ampullen / richtige Konzentration / Behältnisgröße
- Nutzung von geeigneten Systemen, die die Gefahr der mikrobiellen Kontamination während der Zubereitung minimieren
- Nutzung doppelter Kontrollen durch eine zweite Person und / oder geeignete Software in Steuergeräten für Infusionspumpen und Perfusorspritzen
- Ergänzung geeigneter Ausrüstungen zum Produkt- und Personenschutz (Minimalforderung ist ein separater Platz zur Arzneimittelzubereitung, ggf. LAF-Box)
- Bereitstellung vorgedruckter Verschreibungen oder Label für Produkte mit höheren Risiken zur Sicherstellung vollständiger Angaben zu Zubereitung und Anwendung
- Verbesserung Personalschulung (Nährmediensimulationen!)
- Begrenzung der Anwendungsdauer (z.B. Laufzeit von Perfusorspritzen maximal 8 Stunden)

Risikoakzeptanz

- Entscheidung, welche Produktrisiken akzeptiert werden können
- Suche nach Alternativen bei zu hohem Risiko

Risikoüberprüfung

- Regelmäßige Wiederholung / Aktualisierung der Bewertung

Hinweise zur Benutzung der Checkliste

- Die Risikobewertung und die Festlegung der Maßnahmen erfolgen durch den verantwortlichen Arzt/Heilpraktiker und sollten nach Möglichkeit durch einen Apotheker verifiziert werden.
- Wenn in einem Punkt festgestellt wird, dass keine geeigneten Maßnahmen zur Risikominimierung ergriffen werden können, dann muss die Herstellung in einer Apotheke, die über Räume zur Herstellung von Parenteralia gemäß § 35 Apothekenbetriebsordnung verfügt, erfolgen.
- Die Bewertung muss archiviert und regelmäßig überprüft werden (mindestens jährlich)

-

¹ Nutritiv = das Keimwachstum fördernd

Checkliste zur Identifizierung, Bewertung und Reduzierung von Risiken bei der Zubereitung von Arzneimitteln in Krankenhäusern und Arztpraxen Bereich:

Arzneimittel:	Bewertung übe	iberprüft durch:		Datum:	Bestätigung/Freigabe:		
Risiken, die die Qualität von Parenteralia beeinflussen können		Bewertung	Mögliche Maßnahmen zur Risikominimierung bei ,ja'-Antworten			Maßnahmen geeignet?	
 Handelt es sich um eine komplizierte Zubereitung? mehr als 3 aseptische Konnektierungen erforderlich? die Rekonstitution des klin. Prüfpräparates enthält eine komplizierte Technik, z.B. Transfer von Spritze zu Spritze, Filtration. 		Ja Nein	 □ Erweiterte Maßnahmen des Produktschutzes, z.B. Isolator of Sicherheitswerkbank in Reinraumbereich □ Nutzung von geeignetem Zubehör zur Sicherstellugeschlossener Systeme bei der Zubereitung □ Detailvorschrift zur Herstellung erstellt □ Sonstige Maßnahmen (siehe unten) 			Ja]
Ist das Produkt anfällig für mikrobielles Wachst z.B. Propofol, TPN	um?	Ja Nein 🗌	☐ Erweiterte Maßicherheitswerkbaß ☐ sofortige Anwe	Rnahmen des Produktschutzes, z.Enk in Reinraumbereich endung und Reduzierung der Infusionahmen (siehe unten)		Ja 🗌 Nein 🗌]
 Müssen Teilmengen oder mehrere Behältnisse eir werden? z.B.: 5 ml aus einem 10ml Vial oder vier 5 ml Amp Dosis. 		Ja Nein	Optimale Konz Arzneimittels wird of Erweiterte Mal Sicherheitswerkbal doppelten Kontrolle Detailvorschrif	zentration / Stärke / Form / Behältni	3. Isolator oder]
4. Enthält die Zubereitung Prozessschritte mit direk des Produktes mit der Umgebungsluft? z.B. durch Einsatz von Ampullen *	tem Kontakt	Ja Nein	Umstellung au Zubereitung, die di minimieren. Erweiterte Mal Sicherheitswerkba	f Vials und geeigneter Systeme bei e Gefahr der mikrobiellen Kontamin Bnahmen des Produktschutzes, z.E nk in Reinraumbereich t zur Herstellung erstellt nahmen (siehe unten)	nation	Ja]

Arzneimittel: Seite 3 von 4

 Werden mehrere Fertigarzneimittel gemischt? Ist die Zubereitung in der Packungsbeilage nicht beschrieben? Fehlen Informationen über Inkompatibilitäten? 		Ja 🗌 Nein 🗌	Genehmigte Protokolle für off-label-use des Arzneimittels	Ja 🔲 🛚	Nein 🗌
			Bereitstellung zusätzlicher Anleitungen für Arzneimittel mit höheren Risiken		
			☐ Detailvorschrift zur Herstellung erstellt		
			Sonstige Maßnahmen (siehe unten)		
Wird das zu sofort ange	ubereitete Arzneimittel zwischengelagert / nicht wandt?	Ja 🗌 Nein 🗌	Erweiterte Maßnahmen des Produktschutzes z.B. Isolator oder Sicherheitswerkbank in Reinraumbereich	Ja □ 1	Nein 🗌
			☐ Vorgedruckte Etiketten unter Angabe des Patientennamens und der Dosierung		
			Sonstige Maßnahmen (siehe unten)		
Wird bei de eingesetzt?	r Zubereitung ein konzentriertes Arzneimittel	Ja 🔲 Nein 🗌	Optimale Konzentration / Stärke / Form / Behältnisgröße des Arzneimittels wird eingesetzt	Ja □ 1	Nein 🗌
			☐ Wechsel zu Applikations- oder anwendungsfertigen Zubereitungen möglich		
			☐ Detailvorschrift zur Herstellung erstellt		
			Sonstige Maßnahmen (siehe unten)		
8. Ist für die Z erforderlich?	ubereitung eine komplizierte Berechnung	Ja 🗌 Nein 🗌	Etablierung einer doppelten Kontrolle durch eine zweite Person	Ja □ 1	Nein 🗌
- Berechnung n von Verdünnur	nit mehr als einem Zubereitungsschritt (z.B. Serie		☐ Bereitstellung von Hilfsmitteln zur korrekten Dosisermittlung		
	en der Dosiereinheit erforderlich (z.B. mg in mmol, %	d	☐ Detailvorschrift zur Herstellung erstellt		
in mg);	Brüche oder Dezimalstellen?		Sonstige Maßnahmen (siehe unten)		
	kturwerte beachtet werden?				
9. Gibt es ein besonderes therapeutisches oder pharmakologisches Risiko? z.B. Insulin, Opiate.	Ja 🗌 Nein 🗌	☐ Etablierung einer doppelten Kontrolle durch eine zweite Person	Ja∏ N	Nein 🗌	
		☐ Bereitstellung von Hilfsmitteln zur korrekten Dosisermittlung	Ja INCIII		
2.2	C plate.		☐ Detailvorschrift zur Herstellung erstellt		
			Sonstige Maßnahmen (siehe unten)		
	nit geringer Stabilität, die spezielle	Ja ☐ Nein ☐	☐ Detailvorschrift zur Herstellung erstellt	Ja∏ N	Nein 🗌
Vorsichtsmaßnahmen bei der Zubereitung benötigen wie z.B. monoklonale Antikörper ?			☐ Sonstige Maßnahmen (siehe unten)	υα <u> </u> Ι	10III
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				

Arzneimittel:			Seite 4 von 4			
11. Handelt es sich bei der Dosisform, die zubereitet werden muss, um ein Pulver , Lyophilisat , eine Suspension oder Emulsion ?	Ja Nein	□ Detailvorschrift zur Herstellung erstellt□ Sonstige Maßnahmen (siehe unten)	Ja Nein			
Risiken für Kreuzkontamination / Mitarbeitergefährdung mit hochtoxischen Substanzen						
12. Ist das Produkt zytotoxisch oder anderweitig gefährlich ?	Ja Nein	☐ Erweiterte Schutzmaßnahmen, z.B. Isolator oderSicherheitswerkbank in Reinraumbereich☐ Sonstige Maßnahmen (siehe unten)	Ja 🗌 Nein 🗍			
Produkt für die Zubereitung im Bereich geeignet JA /	NEIN					
ggf. ergänzende Begründung der Entscheidung:						
Datum, Unterschrift der verantwortlichen Person (Arz	t/Heilpraktiker)					