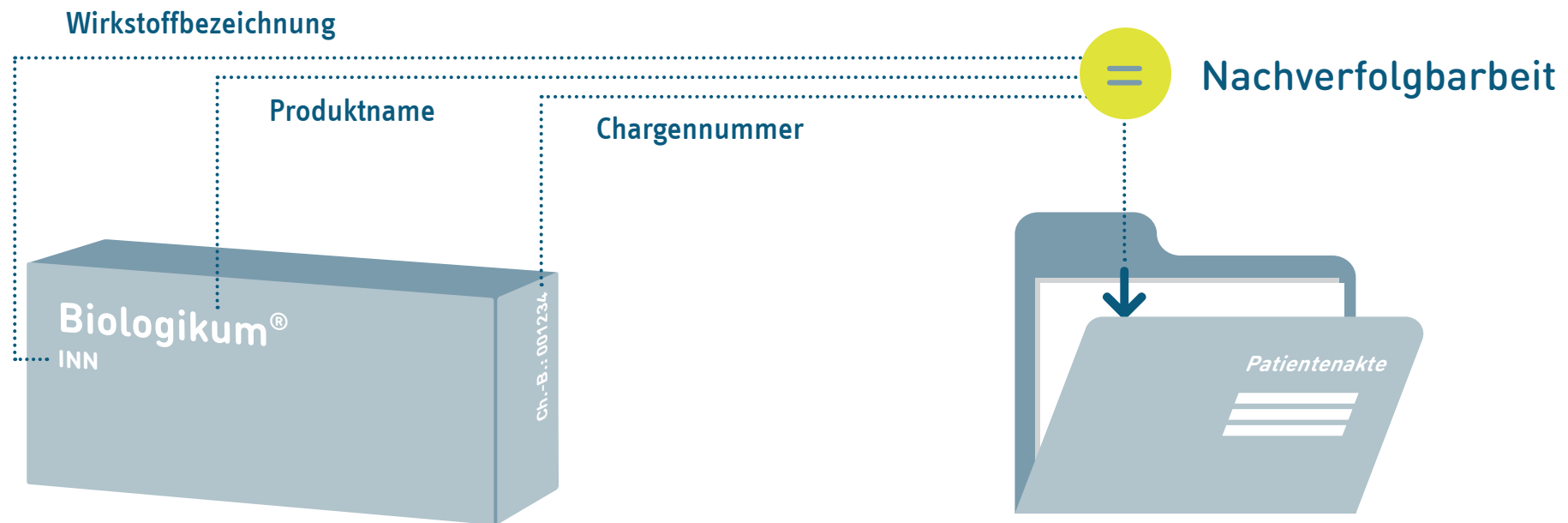




Die Nachverfolgbarkeit eines Biopharmazeutikums – bei Erstanbieterpräparaten wie auch Biosimilars – ist gesichert, wenn der Arzt Handelsnamen, Wirkstoff und Chargennummer in der Patientenakte dokumentiert \*



\* Diese Auffassung teilen die European Medicines Agency (EMA) und die Arzneimittelkommission der deutschen Ärzteschaft (AkdÄ):  
[www.ema.europa.eu/docs/en\\_GB/document\\_library/Scientific\\_guideline/2016/08/WC500211728.pdf](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Scientific_guideline/2016/08/WC500211728.pdf)  
[www.akdae.de/Arzneimittelsicherheit/Bekanntgaben/Archiv/2014/20141114.html](http://www.akdae.de/Arzneimittelsicherheit/Bekanntgaben/Archiv/2014/20141114.html)