

Wirkstoffe und Arzneimittel, für die Schulungsmaterial beauftragt ist

Stand: 03.04.2017

Warenzeichen u.a.	EU-Verfahrensnummer	Wirkstoff	In Kombination mit	Siehe Fußnote	ATC-Code	Status der Zulassung	Zulassungsdatum
Ziagen	EMEA/H/C/000252	Abacavir		4)	J05AF06	zugelassen	08.07.1999
Triumeq	EMEA/H/C/2754	Abacavir	Dolutegravir/Lamivudin	4)	J05AR	zugelassen	01.09.2014
Trizivir	EMEA/H/C/000338	Abacavir	Lamivudin / Zidovudin	4)	J05AR04	zugelassen	28.12.2000
Kivexa	EMEA/H/C/000581	Abacavir	Lamivudin	4)	J05AR02	zugelassen	17.12.2004
Acicutan und Neotigason	NL/H/1958 u national	Acitretin		4)	D05BB02	zugelassen	08.04.1992
Jext und weitere	SE/H/0908	Adrenalin			C01CA24	zugelassen	28.10.2010
Scenese	EMEA/H/C/002548	Afamelanotide			D02BB02	zugelassen	22.12.2014
Eylea	EMEA/H/C/002392	Aflibercept			S01LA05	zugelassen	22.11.2012
Fabrazyme	EMEA/H/C/000370	Agalsidase beta			A16AB04	zugelassen	03.08.2001
Valdoxan und weitere	EMEA/H/C/000915	Agomelatin			N06AX22	zugelassen	19.02.2009
Myozyme	EMEA/H/C/000636	Alglucosidase alfa			A16AB07	zugelassen	29.03.2006
Toctino	DK/H/1377	Alitretinoin			D11AH04	zugelassen	02.10.2008
Volibris	EMEA/H/C/000839	Ambrisentan			C02KX02	zugelassen	21.04.2008
Kineret	EMEA/H/C/000363	Anakinra			L04AA14	zugelassen	08.03.2002
Eliquis	EMEA/H/C/002148	Apixaban			B01AF02	zugelassen	18.05.2011
Trasylol	National	Aprotinin			B02AB01	zugelassen	01.06.1999
Abilify und weitere	EMEA/H/C/000471	Aripiprazol, Auflage entfallen seit 10.11.2016 (Variation -II/0122)		1), 4)	N05AX12	zugelassen	04.06.2004
Strensiq	EMEA/H/C/3794	Asfotase alfa			A16AB13	zugelassen	28.08.2015
Strattera	UK/H/0686	Atomoxetine			N06BA09	zugelassen	02.12.2004
Olumiant	EMEA/H/C/4085	Baricitinib			L04AA37	zugelassen	13.02.2017
Nulojix	EMEA/H/C/002098	Belatacept			L04AA28	zugelassen	17.06.2011
Angiox	EMEA/H/C/000562	Bivalirudin			B01AE06	zugelassen	20.09.2004
Victrelis	EMEA/H/C/002332	Boceprevir			J05AE12	zugelassen	18.07.2011

Velcade und weitere	EMA/H/C/000539	Bortezomib		L01XX32	zugelassen	26.04.2004
Tracleer und weitere	EMA/H/C/000401	Bosentan		C02KX01	zugelassen	15.05.2002
Vistabel und weitere	FR/H/0230	Botulinumtoxin Typ A Auflage entfallen seit 14.09.2016 (CMDh Positions, z.B. EMA/692780/2016)		M03AX01	zugelassen	27.01.2006
NeuroBloc und weitere	EMA/H/C/000301	Botulinumtoxin Typ B		M03AX01	zugelassen	22.01.2001
NexoBrid	EMA/H/C/002246	Bromelain		D03BA03	zugelassen	18.12.2012
Mysimba	EMA/H/C/003687	Bupropion	Naltrexon	A08AA62	zugelassen	26.03.2015
Cinryce	EMA/H/C/001207	C1-Inhibitor (human)		B06AC01	zugelassen	15.06.2011
Qutenza	EMA/H/C/000909	Capsaicin		N01BX04	zugelassen	15.05.2009
Duodopa	SE/H/0415	Carbidopa	Levodopa 2)	N04BA02	zugelassen	21.10.2004
Neo-Euonomin und weitere	National	Chlormadinon	Ethinylestradiol 4)	G03AB07	zugelassen	27.09.1984
Ledaga	EMA/H/C/002826	Chlormethin		L01AA05	zugelassen	03.03.2017
Orphacol und weitere	EMA/H/C/001250	Cholsäure		A05AA03	zugelassen	12.09.2013
Xiapex	EMA/H/C/002048	Collagenase Clostridium histolyticum		M09AB02	zugelassen	28.02.2011
Ruconest	EMA/H/C/001223	Conestat alfa		B06AC04	zugelassen	28.10.2010
Xalkori	EMA/H/C/002489	Crizotinib		L01XE16	zugelassen	23.10.2012
Diane 35 und Generika	National	Cyproteronacetat	Ethinylestradiol 4)	G03HB01	zugelassen	01.10.1985
Pradaxa	EMA/H/C/000829	Dabigatran		B01AE07	zugelassen	18.03.2008
Priligy	SE/H/0718	Dapoxetine		G04BX14	zugelassen	24.04.2009
Cubicin	EMA/H/C/000637	Daptomycin		J01XX09	zugelassen	19.01.2006
Exjade	EMA/H/C/000670	Deferasirox		V03AC03	zugelassen	28.08.2006
Ferriprox	EMA/H/C/000236	Deferipron		V03AC02	zugelassen	25.08.1999
Defitelio	EMA/H/C/002393	Defibrotid	5)	B01AX01	zugelassen	18.10.2013
Firmagon	EMA/H/C/000986	Degarelix		L02BX02	zugelassen	17.02.2009
Deltyba	EMA/H/C/002552	Delamanid		J04AK06	zugelassen	28.04.2014
Marvelon und weitere	National	Desogestrel	Ethinylestradiol 4)	G03AA09	zugelassen	10.02.1981
Ozurdex	EMA/H/C/001140	Dexamethason	2)	S01BA01	zugelassen	27.07.2010
Attentin	national	Dexamfetamin		N06BA02	zugelassen	08.06.2011
Nuedexta	EMA/H/C/002560	Dextromethorphan	Chinidin	N07XX59	zugelassen	24.06.2013
InductOs	EMA/H/C/000408	Diboterminalfa		M05BC01	Ruhen seit 23.10.2015	09.09.2002
Celimona und weitere	DE/H/0327	Dienogest	Ethinylestradiol 4)	G03FA15	zugelassen	31.10.2000
Multaq	EMA/H/C/001043	Dronedaron		C01BD07	zugelassen	26.11.2009

Yasmin und weitere	<i>National</i>	Drospirenon	Ethinylestradiol	4)	G03AA12	zugelassen	06.10.2000
Lixiana	<i>EMA/H/C/002629</i>	Edoxaban			B01AF03	zugelassen	19.06.2015
Ferinject und weitere	<i>National/dezentral</i>	Eisen III		2)	B03AC	zugelassen	20.08.2007
Cerdelga	<i>EMA/H/C/003724</i>	Eliglustat			A16AX10	zugelassen	19.01.2015
Vimizim	<i>EMA/H/C/002779</i>	Elosulfase alfa			A16AB12	zugelassen	28.04.2014
Revolade	<i>EMA/H/C/001110</i>	Eltrombopag			B02BX05	zugelassen	11.03.2010
Mircera	<i>EMA/H/C/000739</i>	Epoetin beta			B03XA03	zugelassen	20.07.2007
Opgenra	<i>EMA/H/C/000819</i>	Eptoterminalfa			M05BC02	zugelassen	19.02.2009
Tarceva	<i>EMA/H/C/000618</i>	Erlotinib			L01XE03	zugelassen	19.09.2005
Benepali	<i>EMA/H/C/004007</i>	Etanercept			L04AB01	zugelassen	14.01.2016
Enbrel und weitere	<i>EMA/H/C/000262</i>	Etanercept			L04AB01	zugelassen	03.02.2000
NuvaRing und weitere	<i>NL/H/0265</i>	Etonogestrel	Ethinylestradiol	4)	G02BB01	zugelassen	01.02.2002
Effentora	<i>EMA/H/C/000833</i>	Fentanyl		2)	N02AB03	zugelassen	04.04.2008
Instanyl und weitere	<i>EMA/H/C/000959</i>	Fentanyl		2)	N02AB03	zugelassen	20.07.2009
Ionsys	<i>EMA/H/C/002715</i>	Fentanyl			N02AB03	zugelassen	19.11.2015
Gilenya	<i>EMA/H/C/002202</i>	Fingolimod			L04AA27	zugelassen	17.03.2011
Neuraceq	<i>EMA/H/C/002553</i>	Florbetaben (18F)			V09AX06	zugelassen	20.02.2014
Amyvid	<i>EMA/H/C/002422</i>	Florbetapir (18F)			V09AX05	zugelassen	14.01.2013
Iluvien	<i>UK/H/3011/001/DC</i>	Fluocinolonacetomid			S01BA15	zugelassen	20.07.2012
Katadolon und weitere	<i>National</i>	Flupirtin		4)	N02BG07	zugelassen	24.10.1989
Vizamyl	<i>EMA/H/C/002557</i>	Flutemetamol (18F)			V09AX04	Zugelassen	22.08.2014
Optimark	<i>EMA/H/C/000745</i>	Gadoversetamid			V08CA06	zugelassen	23.07.2007
Femovan und weitere	<i>National</i>	Gestoden	Ethinylestradiol	4)	G03AA10	zugelassen	16.01.1987
Sialanar	<i>EMA/H/C/003883</i>	Glycopyrronium			A03AB02	zugelassen	15.09.2016
Intuniv	<i>EMA/H/C/3759</i>	Guanfacin			C02AC02	zugelassen	17.09.2015
Siklos	<i>EMA/H/C/000689</i>	Hydroxycarbamid		1)	L01XX05	zugelassen	29.06.2007
Bondronat und weitere	<i>EMA/H/C0101</i>	Ibandronsäure			M05BA06	zugelassen	25.06.1996
Cerezyme	<i>EMA/H/C/000157</i>	Imiglucerase			A16AB02	zugelassen	17.11.1997
Onbrez Breezhaler und weitere	<i>EMA/H/C/001114</i>	Indacaterol			R03AC18	zugelassen	30.11.2009
Tresiba	<i>EMA/H/C/002498</i>	Insulin degludec			A10AE06	zugelassen	21.01.2013
Xultophy	<i>EMA/H/C/002647</i>	Insulin degludec	Liraglutid		A10AE56	zugelassen	18.09.2014
Toujeo	<i>EMA/H/C/000309</i>	Insulin glargin		3)	A10AE04	zugelassen	27.06.2000
Liprolog	<i>EMA/H/C/000393</i>	Insulin lispro 200 E		3)	A10AB04	zugelassen	27.10.2014
Humalog	<i>EMA/H/C/000088</i>	Insulin lispro 200 E		3)	A10AB04	zugelassen	28.10.2014

Aknefug, Aknenormin, Isoderm und weitere	<i>national/MRP/DCP</i>	Isotretinoin		D10BA01	zugelassen	26.06.2002
Itraisdin	<i>UK/H/0434</i>	Itraconazol		J02AC02	zugelassen	16.08.2013
Kava Hevert Entspannungstropfen und weitere	<i>National</i>	Kava-Kava (Piper methysticum)		N05CP02	zugelassen	07.12.2007
Phardol Ketoprofen Schmerzgel und weitere	<i>National</i>	Ketoprofen	2)	M02AA10	zugelassen	29.05.1995
Peyona	<i>EMA/H/C/001014</i>	Koffeincitrat		N06BC01	zugelassen	02.07.2009
Arava und weitere	<i>EMA/H/C/000235</i>	Leflunomid		L04AA13	zugelassen	02.09.1999
Revlimid	<i>EMA/H/C/000717</i>	Lenalidomid		L04AX04	zugelassen	14.06.2007
Eligard	<i>DE/H/0508</i>	Leuprorelin		L02AE02	zugelassen	14.01.2014
Jaydess	<i>SE/H/1186/001/DC</i>	Levonorgestrel		G02BA03	zugelassen	02.04.2013
Elvanse	<i>UK/H/3326</i>	Lisdexamfetamin		N06BA12	zugelassen	18.03.2013
Lojuxta	<i>EMA/H/C/002578</i>	Lomitapid		C10AX12	zugelassen	31.07.2013
Adasuve	<i>EMA/H/C/002400</i>	Loxapin		N05AH01	zugelassen	20.02.2013
Opsumit	<i>EMA/H/C/002697</i>	Macitentan		C02KX04	zugelassen	20.12.2013
Bronchitol	<i>EMA/H/C/001252</i>	Mannitol		R05CB16	zugelassen	13.04.2012
Increlex	<i>EMA/H/C/000704</i>	Mecasermin	2)	H01AC03	zugelassen	03.08.2007
Lariam	<i>National</i>	Mefloquin		P01BC02	zugelassen	15.09.1987
Procysbi	<i>EMA/H/C/002465</i>	Mercaptamin		A16AA04	zugelassen	06.09.2013
Ritalin, Medikinet und weitere	<i>National, DE/H/2222/001-003/DC</i>	Methylphenidat		N06BA04	zugelassen	15.01.1997
Mycamine	<i>EMA/H/C/000734</i>	Micafungin		J02AX05	zugelassen	25.04.2008
Exelgyn SAS (früher: MisoOne)	<i>NL/H/2355/001/DC</i>	Misoprostol	1)	G02AD	zugelassen	26.03.2013
CellCept und weitere	<i>EMA/H/C/000082</i>	Mycophenolat		L04AA06	zugelassen	14.02.1996
Colobreathe	<i>EMA/H/C/001225</i>	Natriumcolistimethat	2)	R07AX	zugelassen	13.02.2012
Accusol 35 / Accusol 35 Kalium	<i>UK/H/0813, UK/H/0839</i>	Natriumhydrogencarbonat	Magnesium-, Calciumchlorid / Kalium-, Magnesium-, Calciumchlorid, Glucose	B05ZB	zugelassen	17.10.2006
Xyrem	<i>EMA/H/C/0593</i>	Natriumoxabat		N07XX04	zugelassen	31.10.2005
Eziclen	<i>FR/H/511/01/DC</i>	Natriumsulfat, Kaliumsulfat		A06AD10	zugelassen	08.08.2013
Tasigna	<i>EMA/H/C/000798</i>	Nilotinib		L01XE08	zugelassen	19.11.2007
Xeljanz	<i>EMA/H/C/4214</i>	Tofacitinib		L04AA29	zugelassen	22.03.2017
Zoely	<i>EMA/H/C/1213</i>	Nomegestrol	Estradiol	G03AA14	zugelassen	27.07.2011
Evra	<i>EMA/H/C/0410</i>	Norelgestromin	Ethinylestradiol	G03AA13	zugelassen	28.02.2002

Cilest und weitere	National	Norgestimat	Ethinylestradiol	4)	G03AA11	zugelassen	29.10.1986
Pamidronat-GRY und weitere	UK/H/2961	Pamidronsäure			M05BA03	zugelassen	14.12.2005
Farydak	EMA/H/C/3725	Panabinostat			L01XX42	zugelassen	28.08.2015
Perfalgan	National/MRP/DCP	Paracetamol Infusion		2)	N02BE01	zugelassen	25.03.2002
Macugen	EMA/H/C/000620	Pegaptanib			S01LA03	zugelassen	31.01.2006
Actos und weitere	EMA/H/C/000285	Pioglitazon			A10BG03	zugelassen	13.10.2000
Incesync	EMA/H/C/002178	Pioglitazon	Alogliptin		A10BD09	zugelassen	19.09.2013
Glubrava	EMA/H/C/000893	Pioglitazon	Metformin		A10BD05	zugelassen	11.12.2007
Tandemact	EMA/H/C/000680	Pioglitazon	Glimepirid		A10BD06	zugelassen	08.01.2007
Competact	EMA/H/C/000655	Pioglitazon	Metformin		A10BD05	zugelassen	28.07.2006
Eurartesim	EMA/H/C/001199	Piperaquin	Arteminol		P01BF05	zugelassen	27.10.2011
Esbriet	EMA/H/C/002154	Pirfenidon			L04AX05	zugelassen	28.02.2011
Imnovid	EMA/H/C/002682	Pomalidomid			L04AX06	zugelassen	05.08.2013
Iclusig	EMA/H/C/002695	Ponatinib			L01XE24	zugelassen	01.07.2013
Efient	EMA/H/C/000984	Prasugrel			B01AC22	zugelassen	23.02.2009
Hemangirol	EMA/H/C/2621	Propranolol		1)	C07AA05	zugelassen	23.04.2014
Seroquel und weitere	NL/H/156/01-03	Quetiapin			N05AH04	zugelassen	22.02.2000
Ranexa (previously Latixa)	EMA/H/C/000805	Ranolazin			C01EB18	zugelassen	09.07.2008
Trobalt	EMA/H/C/001245	Retigabin			N03AX21	zugelassen	28.03.2011
Xarelto	EMA/H/C/000944	Rivaroxaban			B01AX06	zugelassen	30.09.2008
Exelon und weitere	EMA/H/C/000169	Rivastigmin		2)	N06DA03	zugelassen	12.05.1998
Daxas und weitere	EMA/H/C/001179	Roflumilast			R03DX07	zugelassen	05.07.2010
Nplate	EMA/H/C/000942	Romiplostim			B02BX04	zugelassen	04.02.2009
SonoVue	EMA/H/C/000303	Schwefelhexafluorid			V08DA04	zugelassen	26.03.2001
Kanuma	EMA/H/C/4004	Sebelipase alfa			A16AB14	zugelassen	28.08.2015
Uptravi	EMA/H/C/003774	Selexipag			B01AC27	zugelassen	12.05.2016
Renvela und weitere	EMA/H/C/000993	Sevalamer carbonat: Auflage entfallen seit 19.11.2015 (Var. WS/0803)			V03AE02	zugelassen	10.06.2009
Odomzo	EMA/H/C/2839	Sonidegib			L01XX48	zugelassen	14.08.2015
INOmax und weitere	EMA/H/C/000337	Stickstoffmonoxid		1)	R07AX	zugelassen	01.08.2001
Protelos	EMA/H/C/0560	Strontiumranelat			M05BX03	zugelassen	21.09.2014
Zalviso	EMA/H/C/2784	Sufentanil			N01AH03	zugelassen	18.09.2015
Envarsus	EMA/H/C/002655	Tacrolimus		2)	L04AD02	zugelassen	18.07.2014
Vyndaqel	EMA/H/C/002294	Tafamidis			N07XX08	zugelassen	16.11.2011

Incivo	EMA/H/C/002313	Telaprevir		J05AE11	Rücknahme 06.10.2016	
Vibativ	EMA/H/C/001240	Telavancin		J01XA03	zugelassen	02.09.2011
Sebivo	EMA/H/C/000713	Telbivudin		J05AF11	zugelassen	24.04.2007
Stribild	EMA/H/C/002574	Tenofovir	Elvitegravir/Emtricitabin/Co bicistat	J05AR09	zugelassen	24.05.2013
Eviplera	EMA/H/C/002312	Tenofovir	Emtricitabin/Rilpivirin	J05AR08	zugelassen	28.11.2011
Atripla	EMA/H/C/000797	Tenofovir	Efavirenz/Emtricitabin	J05AR06	zugelassen	13.12.2007
Truvada	EMA/H/C/000594	Tenofovir	Emtricitabin	J05AF30	Zugelassen	21.02.2005
Viread	EMA/H/C/000419	Tenofovir		J05AF07	zugelassen	05.02.2002
Aubagio	EMA/H/C/002514	Teriflunomid		L04AA31	zugelassen	26.08.2013
Thalidomide Celgene	EMA/H/C/000823	Thalidomid		L04AX02	zugelassen	16.04.2008
Tygacil	EMA/H/C/000644	Tigecyclin: Auflage entfallen seit 31.07.2015 (Var. II/0092)		J01AA12	zugelassen	24.04.2006
Braltus	UK/H/5648	Tiotropium	3)	R03BB04	zugelassen	26.06.2016
Jinarc	EMA/H/C/002788	Tolvaptan	1)	C03XA01	zugelassen	27.05.2015
Remodulin	FR/H/0278	Treprostinil		B01AC21	zugelassen	13.06.2006
Esmya	EMA/H/C/002041	Ulipristalacetat		G03AD02	zugelassen	23.02.2012
Ergenyl und weitere	National/dezentral	Valproat	4)	N03AG01	zugelassen	19.06.1980
Caprelsa	EMA/H/C/002315	Vandetanib		L01XE 12	zugelassen	17.02.2012
VPRIV	EMA/H/C/001249	Velaglucerase alfa		A16AB10	zugelassen	26.08.2016
Brinavess	EMA/H/C/001215	Vernakalant		C01BG11	zugelassen	01.09.2010
Erivedge	EMA/H/C/002602	Vismodegib		L01XX43	zugelassen	12.07.2013
Vfend und weitere	EMA/H/C/000387	Voriconazol	4)	J02AC03	zugelassen	19.03.2002
Aclasta und weitere	EMA/H/C/000595	Zoledronsäure		M05BA08	zugelassen	15.04.2005
Zometa und weitere	EMA/H/C/000336	Zoledronsäure	4)	M05BA08	zugelassen	20.03.2001

Soweit hier nicht aufgeführt, stehen die Handelsnamen zu den mit Educational Material beauftragten Wirkstoffen/Arzneimitteln über das PharmNet.Bund-Portal

(<http://www.pharmnet-bund.de/dynamic/de/index.html>) bzw. für zentral zugelassene Arzneimittel über das Community Register der EU

(http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/index_en.htm) zur Verfügung.

Für kombinierte hormonale Kontrazeptiva finden Sie Informationen unter (<http://www.bfarm.de/SharedDocs/Risikoinformationen/Pharmakovigilanz/DE/RHB/2014/rhb-khk.html>)

und http://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Pharmakovigilanz/Risikoinformationen/EducationalMaterial/_functions/_node.html

Erläuterungen zur Fußnote:

- 1) nur bestimmte Indikationen
- 2) nur bestimmte Darreichungsformen
- 3) nur bestimmte Wirkstärken/Hinweise auf mögliche Medikationsfehler
- 4) Harmonisiertes Schulungsmaterial
- 5) Für dieses Arzneimittel wurde für Deutschland kein Schulungsmaterial erstellt, da nur über die Rekrutierung einer PASS informiert werden soll, die in DE nicht durchgeführt wurde.

Anmerkung der Redaktion: Die Liste der Wirkstoffe und Warenzeichen, für die Schulungsmaterial beauftragt ist, wird fortlaufend vom BfArM aktualisiert.

Änderungen gegenüber der zuletzt am 01.02.2017 aktualisierten Liste sind gelb unterlegt.

Informationen über ggf. noch nicht enthaltene Wirkstoffe/Arzneimittel lagen zum Zeitpunkt des Redaktionsschlusses noch nicht vor.