

DER WEG ZUM MEDIZINISCHEN CANNABIS: APOTHEKEN

Rezeptgültigkeit von 7 Tagen nach Ausstellungsdatum eingehalten?

Ja

Nein

BtM-Rezeptprüfung: Sind folgende Angaben enthalten?

1. Name, Vorname, Anschrift des Patienten
2. Ausstellungsdatum
3. Angabe der Blütensorte + THC/CBD Gehalt
4. Menge der verschriebenen Blüten- und Ölsorte in Gramm
5. NRF Vorschrift (optional)
6. Dosierungsangabe (eindeutig mit Einzel- und Tagesangaben)
7. Konkrete Gebrauchsangabe
8. Name, Berufsbezeichnung, Anschrift und Unterschrift des verschreibenden Arztes

1. Name, Vorname, Anschrift des Patienten

2. Ausstellungsdatum

3. Angabe der Blütensorte + THC/CBD Gehalt

4. Menge der verschriebenen Blüten- und Ölsorte in Gramm

5. NRF Vorschrift (optional)

6. Dosierungsangabe (eindeutig mit Einzel- und Tagesangaben)

7. Konkrete Gebrauchsangabe

8. Name, Berufsbezeichnung, Anschrift und Unterschrift des verschreibenden Arztes

Tip

Bei der Antragstellung zur Kostenübernahme - Vaporisator direkt mit beantragen.

Wie erfolgt eine Identitätsprüfung gemäß §§ 6 und 11 der ApoBetrO?

- Apotheker müssen qualitativ den Ausgangsstoff auf THC/CBD prüfen.
- Die Methoden zur Identitätsprüfung sind in den DAC/NRF-Monographien Abschnitt „Alternativverfahren zur Identifizierung von Ausgangsstoffen“, vorhanden.
- Die DAC beschreibt drei Identitätsprüfungen für Cannabisblüten:
 - makroskopische
 - mikroskopische
 - chromatografische
- Sonderregelung in Hessen (organoleptisch) und SH (keine Identitätsprüfung, da Fertig-arzneimittel)

Herstellung

- Blüten können entweder in unverarbeiteter Form abgegeben werden oder nach NRF-Vorschrift verarbeitet werden:
 - Cannabisblüten zur Inhalation nach Verdampfung (22.12)
 - Cannabisblüten in Einzeldosen zur Inhalation nach Verdampfung (22.13)
 - Cannabisblüten zur Teezubereitung (22.14)
 - Cannabisblüten in Einzeldosen zur Teezubereitung (22.15)

Umverpackung Cannabisblüten/-öle

- Die Abgabe der Cannabisblüten soll nicht im Bezugsgefäß erfolgen (Minimum - Umlabeln s.u. Beschriftung). Eine Umfüllung in ein kindersicheres Gefäß wird empfohlen.

Dokumentation Checkliste

- Plausibilitätsprüfung
- Prüfprotokoll zur Identitätsprüfung
- Herstellungsprotokoll

Beschriftung des Abgabefäßes nach §14 ApoBetrO:

1. Name und Anschrift der abgebenden Apotheke und des Herstellers
2. Inhalt nach Gewicht
3. Art der Anwendung
4. Gebrauchsanweisung
5. Wirkstoffe nach Art und Menge und sonstige Bestandteile nach der Art
6. Herstellungsdatum
7. Verwendbarkeitsfrist
8. Hinweise auf besondere Vorsichtsmaßnahmen
9. Name des Patienten

Taxierung nach §5 AMPreisV (NRF Vorschrift 22.12)

Einkaufspackungsgröße	10 g
AEK (Beispiel)	100,00 €
+ Festzuschlag 90 % nach AMPreisV	90,00 €
+ Gefäß	2,60 €
+ Rezeptzuschlag	3,50 €
+ Festzuschlag	8,35 €
Preis netto	204,45 €
+ MwSt. (19 %)	38,85 €
Preis brutto	243,30 €