

Besondere Situationen von besonderem Interesse:

Off-label-Use

(Special Situation of Special Interest)

Patientencode:	<input type="text"/>	Datum der Visite:	<input type="text"/>
Geburtsdatum:	<input type="text"/>		
Medikament	Verabreichung (i.v., s.c., p.o., i.m.)	Dosis/	Tg/Wo/Mo
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/> mg	<input type="text"/> x / <input type="text"/>
			Applikations-Datum
			<input type="text"/>

Grund für Off-label-Use:

- keine zugelassene Indikation für Erkrankung/JIA Subtyp
- keine zugelassene Indikation für Alter/Gewicht
- Nicht zugelassene Kombination von Medikamenten

Grund für Off-label-Use/ Kommentar:

Gewicht: _____ kg

JIA-Subtyp: _____ **bzw. Diagnose:** _____

Uveitis: ja nein

Patientencode:	<input type="text"/>	Geburtsdatum:	<input type="text"/>
----------------	----------------------	---------------	----------------------

Sollten im Verlauf der Behandlung mit dem Biologikum unerwünschte Arzneimittelwirkungen auftreten, gleich welcher Art und Ursache, so müssen diese in jedem Fall auf dem separaten Formblatt „Bericht zur Erfassung unerwünschter Arzneimittelwirkungen“ dokumentiert werden und dem Hersteller (Abteilung Arzneimittelsicherheit) mitgeteilt werden. Bei schwerwiegenden unerwünschten Ereignissen, insbesondere bei lebensbedrohlichen, bei Krankenhauseinweisungen oder Verlängerungen eines Krankenhausaufenthaltes oder bei Tod des Patienten, erfolgt unverzüglich eine Benachrichtigung per Fax oder durch telefonische Vorabinformation innerhalb von 24 Stunden an den wissenschaftlichen Leiter dieses Projektes Herr Prof. Dr. med. Gerd Horneff (Telefon: 02241/249201 / Fax: 02241/249203)

<input type="text"/>	_____	_____
Datum	Name des Arztes	Unterschrift des Arztes