



## Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

- T-Register

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3

53175 Bonn

[t-rezpte@bfarm.de](mailto:t-rezpte@bfarm.de)

### HINWEISE zur Verwendung von T-Rezepten gem. § 3a Arzneimittelverschreibungsverordnung (AMVV)

**WICHTIG: T-Rezepte sind immer personenbezogen zu verwenden. Somit hat jede ärztliche Person ihre eigenen T-Rezepte zu verwenden.**

NUR im einzelnen Vertretungsfall darf die Vertretung die T-Rezepte der ärztlichen Person, die sie vertritt, unter der Voraussetzung unterschreiben, dass auch die Vertretung im T-Register registriert ist.

Folgende Angaben muss die im T-Register registrierte ärztliche Person auf dem T-Rezept (Teil I und Teil II) machen (vgl. §§ 2 und 3a AMVV):

Das Bild zeigt ein Formular für ein T-Rezept (Teil I) mit folgenden markierten Pflichtangaben:

- 1:** Name, Vorname des Versicherten: **Musterfrau, Anne**
- 2:** Datum der Ausstellung: **01.02.16**
- 3:** Sicherheitsbestimmungen (Ankreuzen):
  - Alle Sicherheitsbestimmungen gemäß der Fachinformation entsprechender Fertigarzneimittel werden eingehalten
  - Dem/der Patient(in) wurde vor Beginn der Behandlung medizinisches Informationsmaterial gemäß den Anforderungen der Fachinformation entsprechender Fertigarzneimittel sowie die aktuelle Gebrauchsinformation des entsprechenden Fertigarzneimittels ausgehändigt
- 4 oder 5:** Bezeichnung des Fertigarzneimittels: **Imnovid 4 mg Hartkapseln 21 St. N1**
- 6:** Name, Vorname, Berufsbezeichnung, Anschrift und Telefonnummer der Praxis/Klinik:  
**Dr. med. Björn Beispielmann  
Arzt für Onkologie  
Musterstr. 5  
55555 Musterstadt  
Tel.: 01234/6789**
- 7:** Unterschrift des Arztes (handschriftlich)

1. Name und Geburtsdatum der Patientin/des Patienten
2. Datum der Ausfertigung; Verschreibung ist bis zu sechs Tagen nach dem Tag ihrer Ausstellung gültig.
3. **Ankreuzen:** Alle Sicherheitsbestimmungen werden eingehalten und dem/der Patienten/in wurde das medizinische Informationsmaterial ausgehändigt
4. **Ankreuzen:** Entweder „In-Label“- **oder** „Off-Label“-Anwendung.
5. Bezeichnung des Fertigarzneimittels oder des Wirkstoffs inkl. der Stärke, der Darreichungsform und der Menge bzw. bei Rezepturartneimitteln die Zusammensetzung nach Art und Menge sowie die Gebrauchsanweisung.
6. Name, Vorname, Berufsbezeichnung, Anschrift und Telefonnummer der Praxis/Klinik der verschreibenden ärztlichen Person, die im T-Register registriert sein muss.
7. **Die eigenhändige Unterschrift der verschreibenden ärztlichen Person, die im T-Register registriert sein muss.**

Die beiden Teile I und II des T-Rezeptes werden gemeinsam in der Apotheke vorgelegt.