

Arbeitshilfe der Bundesapothekerkammer zur Qualitätssicherung

FORMBLATT

■ Begleitdokumentation Comirnaty® BioNTech

Stand: 29.03.2021

Das Formblatt ist eine Arbeitshilfe für die Apotheke, um die Belieferung des Arztes/der Arztpraxis mit dem Impfstoff Comirnaty® BioNTech zu dokumentieren.

Die Informationen sind aus der Begleitdokumentation, die der pharmazeutische Großhandel der Impfstofflieferung beilegt, zu entnehmen und mit den Angaben zum Arzt bzw. zur Arztpraxis sowie der Transportdauer zu ergänzen.

Vor dem Transport des Impfstoffs ist eine Kopie des Bogens anzufertigen. Original und Kopie sind der Lieferung beizulegen, so dass ein Dokument in der Arztpraxis verbleiben kann und die Kopie zurück in die Apotheke kommt.

Begleitdokumentation zum Auftauvorgang und Transport

Name des Arztes/der Arztpraxis:		
Name des Impfstoffs:	Comirnaty® BioNTech	
Anzahl der Vials:		
Chargenbezeichnung:		
Entnahme aus Ultratiefkühlung (Angaben des Großhandels)	am:	um:
Transportdauer:¹	Großhandel - Apotheke:	Apotheke - Arztpraxis:
Datum:		
Stempel der Apotheke _____ Unterschrift des verantwortlichen Apothekers		Start des Transports aus der Apotheke: : Uhr
_____ Unterschrift des Mitarbeiters der Arztpraxis		Ankunft der Liefere- rung in Arztpraxis: : Uhr

Nach dem Auftauen darf der Impfstoff nicht mehr eingefroren werden!

Kühlkettenpflichtiges Arzneimittel (Lagerung bei 2°C bis 8°C)!

120 Stunden nach Entnahme des Impfstoffs aus der Ultratiefkühlung und Aufbewahrung bei 2°C bis 8°C ist der Impfstoff zu vernichten!

Vor Erschütterungen schützen!

¹ Die Transportdauer des aufgetauten Impfstoffs darf 12 Stunden nicht überschreiten.