

Leitlinie Kommentar Arbeitshilfe

Arbeitshilfe der Bundesapothekerkammer zur Qualitätssicherung

## **FORMBLATT**

■ Begleitdokumentation Comirnaty® BioNTech

Stand: 29.03.2021

## ■ Arbeitshilfe zur Qualitätssicherung Begleitdokumentation Comirnaty® BioNTech

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.



Stand: 29.03.2021 Seite 2 von 3

## ■ Arbeitshilfe zur Qualitätssicherung Begleitdokumentation Comirnaty® BioNTech

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: <sup>1</sup>	Großhandel - Apotheke:	Apotheke - Arztpraxis:		
Datum:				
Stempel der Apotheke			Start des Transports aus der Apotheke:	
Unterschrift des verantwortlichen Apothekers			: Uhr	
			Ankunft der Liefe- rung in Arztpraxis:	
Unterschrift des Mitarbeiters der 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!

Copyright © Bundesapothekerkammer



Stand: 29.03.2021 Seite 3 von 3

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Die Transportdauer des aufgetauten Impfstoffs darf 12 Stunden nicht überschreiten.