



Bundesinstitut  
für Arzneimittel  
und Medizinprodukte



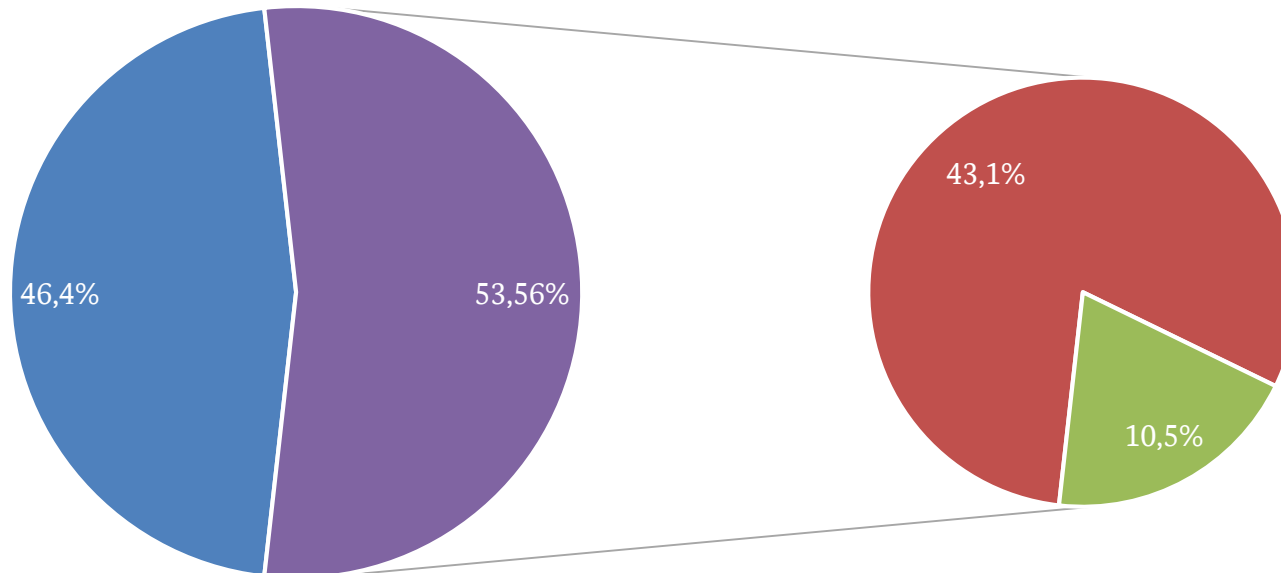
# Nebenwirkungsmeldungen Sachstand BfArM

86. Routinesitzung, 31.03.2020

# EV: Herkunft Einzelfälle

N = 1.227.930; 01.01.2019 bis 31.12.2019 (EVPM)

Stand: März 2020

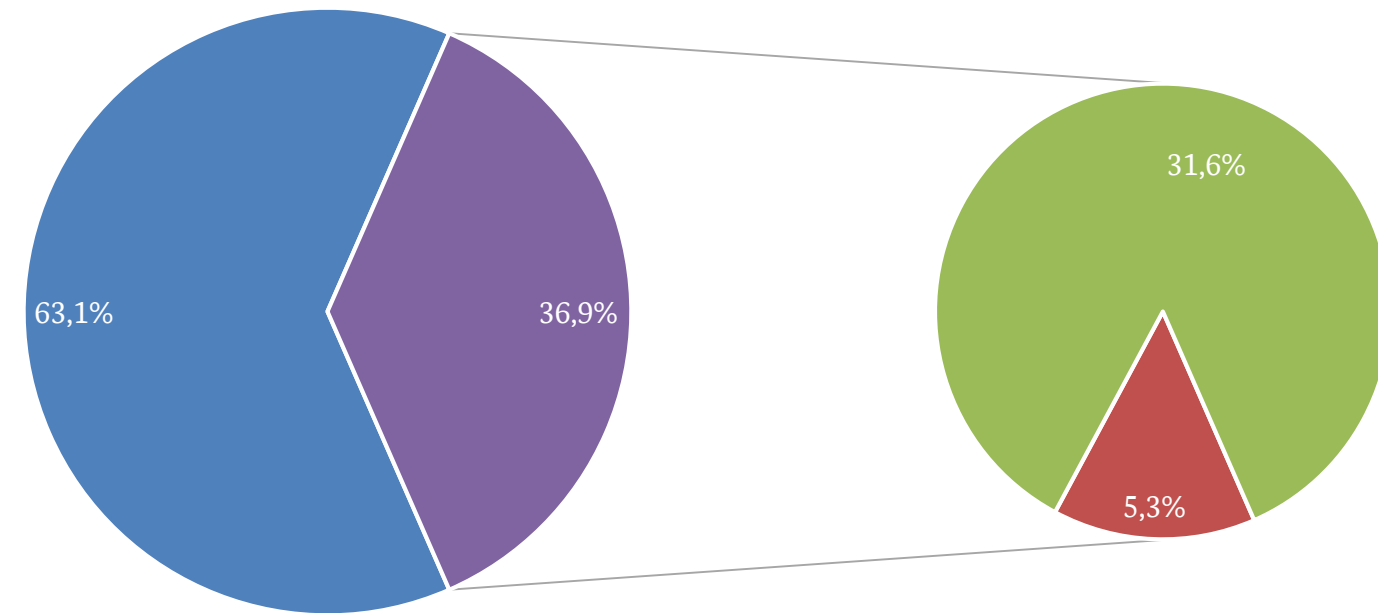


■ Non-EEA ■ EEA (≠ Deutschland) ■ Deutschland

# EV: Seriousness der Einzelfälle aus dem Europäischen Wirtschaftsraum

N = 657.638, 01.01.2019 bis 31.12.2019 (EVPM)

Stand: März 2020

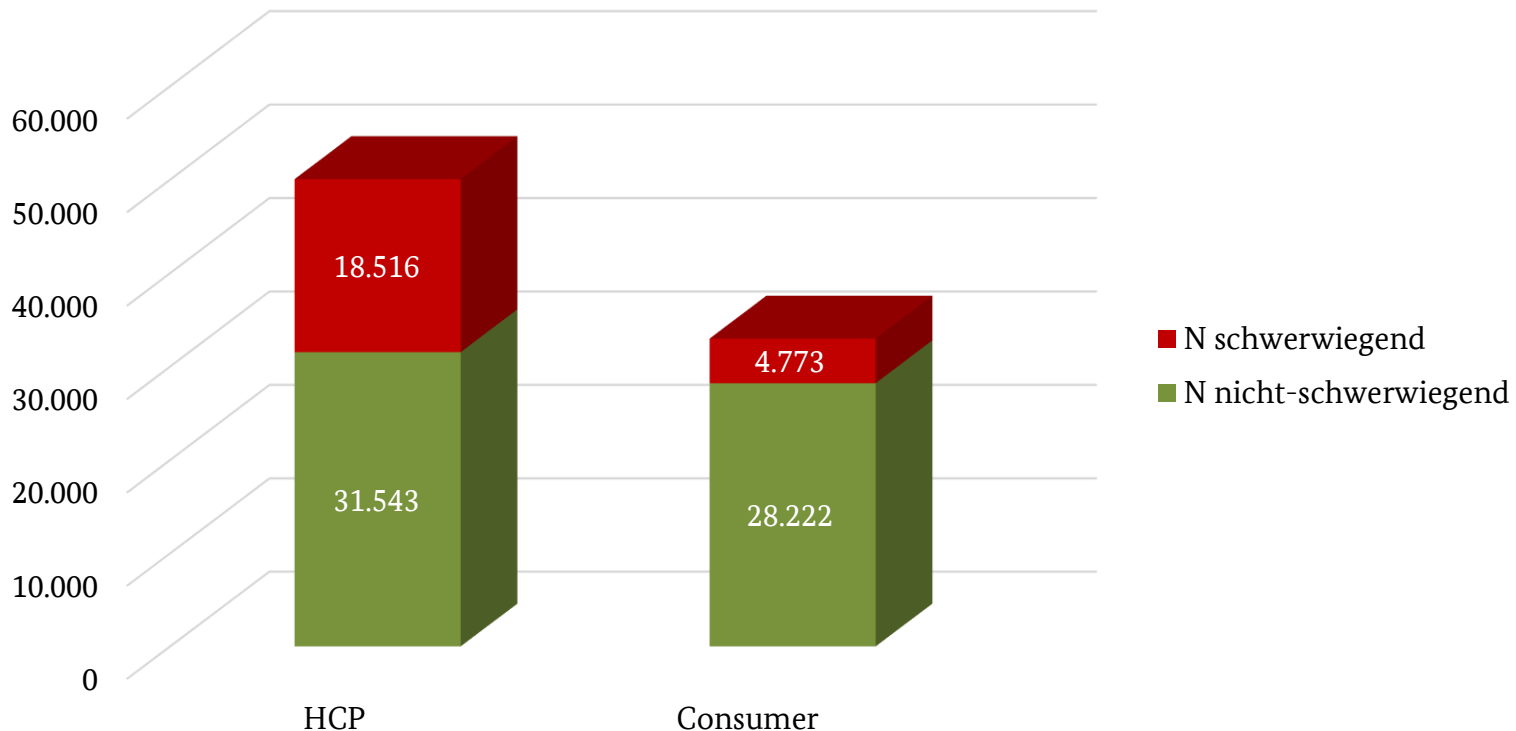


■ Nicht-schwerwiegend EEA ■ Schwerwiegend Deutschland ■ Schwerwiegend EEA (≠ Deutschland)

# EV: Spontanfälle aus Deutschland - Qualifikation der Primary Source

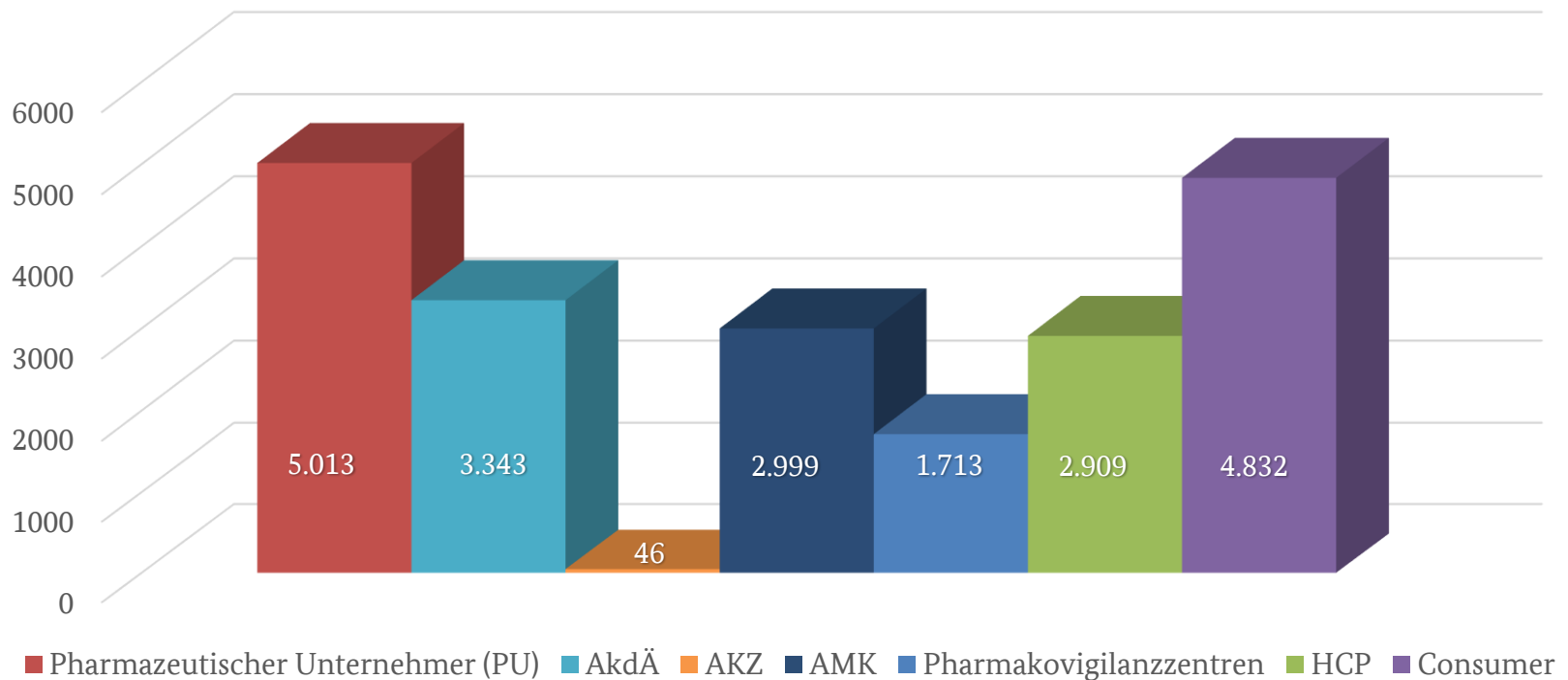
N = 83.054, 01.01.2019 bis 31.12.2019 (EVPM)

Stand: März 2020

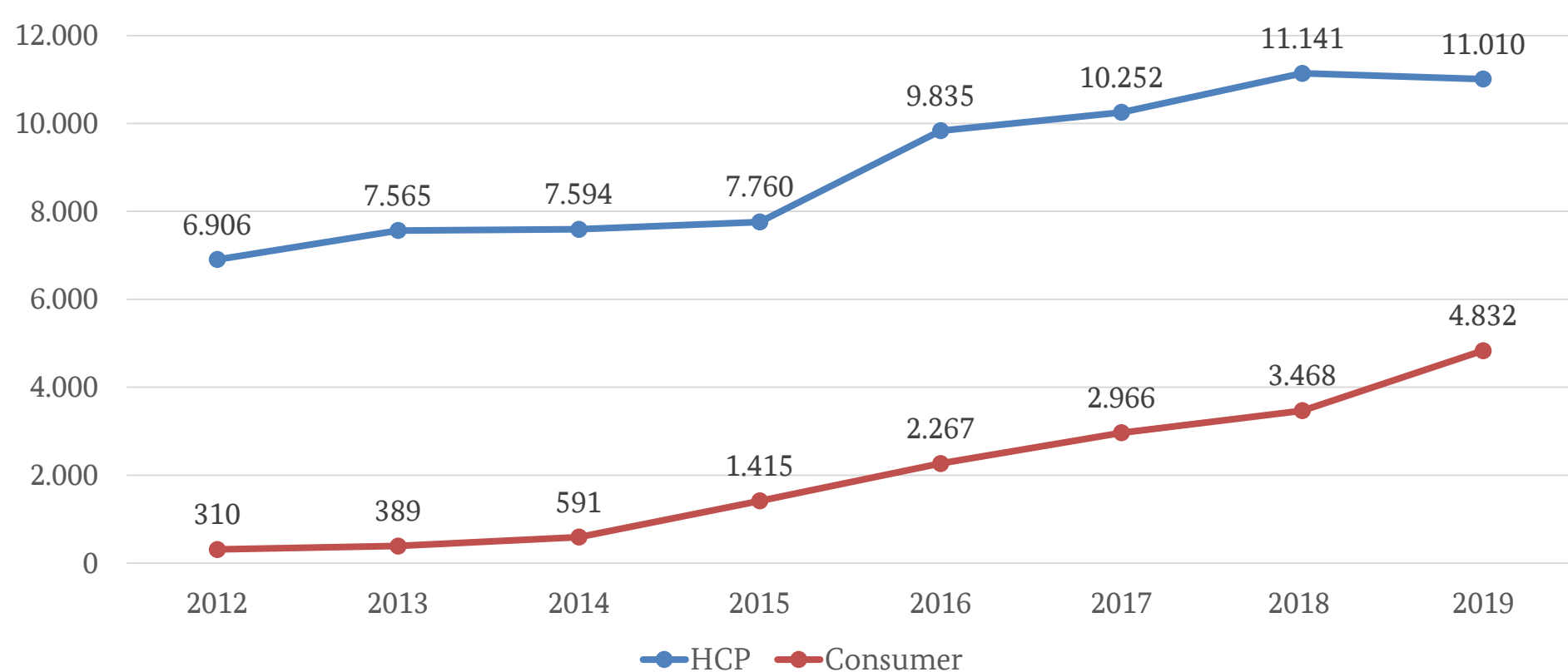


# BfArM: Direktmeldungen (Initial und „Follow-up“) aus Deutschland nach Meldequelle

N = 20.855, 01.01.2019 bis 31.12.2019



# BfArM: Entwicklung Eingänge zu Einzelfallmeldungen (Initial und „Follow-up“) aus Deutschland seit 2012



# Vielen Dank für Ihre Aufmerksamkeit!

## Kontakt

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte  
Abteilung Pharmakovigilanz  
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3  
53175 Bonn

Ansprechpartner  
FG 72  
uaw@bfarm.de  
www.bfarm.de  
Tel. +49 (0)228 99 307 3660

# Glossar

AMK	Arzneimittelkommission der Deutschen Apotheker
AkdÄ	Arzneimittelkommission der deutschen Ärzteschaft
AKZ	Arzneimittelkommission der Zahnärzte
Consumer	Patienten, deren Angehörige und Betreuer, Anwälte
EEA	Europäischer Wirtschaftsraum
EV	Europäische Nebenwirkungsdatenbank EudraVigilance
EVPM	Post-Marketing-Modul der EudraVigilance-Datenbank
HCP	Angehörige der Gesundheitsberufe (Health Care Professionals)
pU	pharmazeutische/r Unternehmer
PVZ	Pharmakovigilanzzentrum/-zentren
SUSAR	Suspected Unexpected Serious Adverse Reaction

