

**Krankenkasse bzw. Kostenträger**

Krankenkasse

Gebühr  
frei**Name, Vorname des Versicherten**

Lilly Musterfrau

Geb.  
pfl.Werner-Reimers-Str. 2-4  
61352 Bad Homburg

geb. am

noctu

Sonstige

Kassen-Nr.

Versicherten-Nr.

Status:

Unfall

Betriebsstätten-Nr:

Arzt-Nr:

Datum:

Arbeits-  
unfall

BVG	Hilfs- mittel	Impl- stoff	Spr.-St. Bedarf	Begr.- Pflicht	Apotheken-Nummer / IK

Zuzahlung	Gesamt-Brutto

Arzneimittel-/ Hilfsmittel-Nr.	Faktor	Taxe
1. Verordnung		

2. Verordnung		
---------------	--	--

3. Verordnung		
---------------	--	--

**Rp.** (Bitte Leerräume durchstreichen)**PZN** Artikelname**16896926** LYUMJEV 100 E/ml Tempo Pen Inj.-Lsg.im Fertigpen**16896889** HUMALOG 100 E/ml Tempo Pen Inj.-Lsg.i.e.Fertigpen**16896866** ABASAGLAR 100 E/ml Injektionslösung Tempo Penaut  
idemaut  
idemaut  
idemBei Arbeitsunfall  
auszufüllen

--	--	--	--	--	--

Abgabedatum  
in der Apotheke

Unfalltag

Unfallbetrieb oder Arbeitgebernnummer

Vertragsarztstempel

Dr. med.  
Max Arztmann  
Musterstraße 12, 12345 Musterstadt

Telefon (0 12) 3 45 67 89  
Fax (012) 3 45 67 89

Unterschrift des Arztes



Personalisiertes Diabetes  
Management System

**Bezeichnung der Arzneimittel:** Lyumjev® 100 Einheiten/ml Tempo Pen® Injektionslösung im Fertigpen\*. **Zusammensetzung:** *arzneilich wirksamer Bestandteil:* 1 ml enthält 100 Einheiten (äquivalent zu 3,5 mg) Insulin lispro (aus E. coli über rekombinante DNA Technologie hergestellt); *sonstige Bestandteile:* Glycerol, Magnesiumchlorid-Hexahydrat, Metacresol (Ph. Eur.), Natriumcitrat, Treprostinil-Natrium, Zinkoxid, Wasser für Injektionszwecke, Salzsäure und Natriumhydroxid (für die pH-Wert-Einstellung). **Anwendungsgebiete:** Zur Behandlung von Diabetes mellitus bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern ab 1 Jahr. **Gegenanzeigen:** Hypoglykämie, Überempfindlichkeit gegen Insulin lispro od. einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig:* Hypoglykämien, Reaktionen an der Infusionsstelle. *Häufig:* Reaktionen an der Einstichstelle, Allergische Reaktionen. *Gelegentlich:* Lipodystrophie, Hautausschlag, Pruritus, Ödeme. *Häufigkeit nicht bekannt:* Kutane Amyloidose. **Warnhinweise:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Weitere Warnhinweise siehe Fachinformation. **Verschreibungspflichtig. Zulassungsinhaber:** Eli Lilly Nederland B.V.; Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Niederlande. Ansprechpartner in Deutschland: Lilly Deutschland GmbH, Werner-Reimers-Str. 2-4, D-61352 Bad Homburg. **Stand der Information: November 2022.**

**Bezeichnung der Arzneimittel:** Humalog® 100 Einheiten/ml Tempo Pen®, Injektionslösung in einem Fertigpen\*. **Zusammensetzung:** *arzneilich wirksamer Bestandteil:* 1 ml enthält 100 Einheiten (äquivalent zu 3,5 mg) Insulin lispro (über rekombinante DNA hergestellt); *sonstige Bestandteile:* m-Cresol, Glycerol, Dinatriumhydrogenphosphat 7 H<sub>2</sub>O, Zinkoxid, Wasser f. Injektionszwecke. Salzsäure u. Natriumhydroxid können für pH-Einstellung verwendet worden sein. **Anwendungsgebiete:** Behandlung von Erwachsenen u. Kindern mit Diabetes mellitus, die Insulin für die Aufrechterhaltung eines normalen Glukosehaushaltes benötigen, ebenfalls angezeigt bei Ersteinstellung des Diabetes mellitus. **Gegenanzeigen:** Hypoglykämie, Überempfindlichkeit gegen Insulin lispro od. sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** Häufigste Nebenwirkung jeder Insulinbehandlung ist Hypoglykämie. Schwere Hypoglykämien können zu Bewusstlosigkeit u. im Extremfall zum Tod führen. *Häufig:* lokale allergische Reaktionen mit Hautrötungen, Schwellungen od. Juckreiz an Injektionsstelle. Sie verschwinden gewöhnlich innerhalb weniger Tage bis weniger Wochen von selbst. *Gelegentlich:* Lipodystrophie an Injektionsstelle, Ödeme, vor allem bei Behandlungsbeginn od. bei Änderung der Behandlung zur Verbesserung der Blutzuckereinstellung. *Selten:* systemische Allergie, die aber potentiell gefährlicher ist, kann Hautausschlag am ganzen Körper, Kurzatmigkeit, keuchenden Atem, Blutdruckabfall, schnellen Puls od. Schwitzen hervorrufen; kann lebensbedrohlich sein. *Häufigkeit nicht bekannt:* kutane Amyloidose. **Warnhinweise:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Informieren Sie Ihren Apotheker, falls vor dem ersten Gebrauch das Siegel gebrochen ist. Weitere Warnhinweise siehe Fachinformation. **Verschreibungspflichtig. Zulassungsinhaber:** Eli Lilly Nederland B.V.; Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Niederlande. Ansprechpartner in Deutschland: Lilly Deutschland GmbH, Werner-Reimers-Str. 2-4, D-61352 Bad Homburg. **Stand der Information: August 2022.**

**Bezeichnung der Arzneimittel:** ABASAGLAR® 100 Einheiten/ml Tempo Pen® Injektionslösung in einem Fertigpen\*. **Zusammensetzung:** *arzneilich wirksamer Bestandteil:* 1 ml Lösung enthält 100 Einheiten Insulin glargin (entsprechend 3,64 mg); *sonstige Bestandteile:* Zinkoxid, Metacresol, Glycerol, Natriumhydroxid, Salzsäure, Wasser für Injektionszwecke. **Anwendungsgebiete:** ABASAGLAR® wird zur Behandlung von Diabetes mellitus bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern im Alter von 2 Jahren und älter eingesetzt. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen Insulin glargin oder einen der sonstigen Bestandteile. **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig:* Hypoglykämie. *Häufig:* Lipohypertrophie; Reaktionen an der Einstichstelle (z. B. Rötung, Schmerz, Juckreiz, Quaddeln, Schwellung oder Entzündung). *Gelegentlich:* Lipoatrophy. *Selten:* Allergische Reaktionen auf Insulin (z. B. generalisierte Hautreaktionen, Angioödem, Bronchospasmus, Blutdruckabfall und Schock); Sehstörungen, Retinopathie; Natriumretention und Ödeme. *Sehr selten:* Dysgeusie, Myalgie. *Häufigkeit nicht bekannt:* Kutane Amyloidose. In klinischen Studien wurden Antikörper beobachtet. In seltenen Fällen kann das Vorhandensein solcher Insulin-Antikörper die Anpassung der Insulindosis erforderlich machen, um eine Neigung zu Hyper- oder Hypoglykämien auszugleichen. Im Allgemeinen ist das Sicherheitsprofil bei Kindern und Jugendlichen ( $\leq 18$  Jahre) ähnlich dem bei Erwachsenen. Über Reaktionen an der Einstichstelle und Hautreaktionen wurde bei Kindern und Jugendlichen bis zu 18 Jahren relativ häufiger berichtet als bei Erwachsenen. Daten zur Sicherheit aus klinischen Prüfungen liegen für Kinder unter 2 Jahren nicht vor. **Warnhinweise:** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren, weitere Warnhinweise siehe Fachinformation. **Verschreibungspflichtig. Zulassungsinhaber:** Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528 BJ Utrecht, Niederlande. Ansprechpartner in Deutschland: Lilly Deutschland GmbH, Werner-Reimers-Str. 2-4, D-61352 Bad Homburg. **Stand der Information: August 2022.**

\* In Kombination mit Tempo Smart Button® zur Anwendung ab 18 Jahren bestimmt.

