

Artsenverklaring

bestemd om te overleggen aan de fabrikant, groothandelaar of apotheekhoudende die toestemming heeft voor het afleveren van een geneesmiddel waarvoor geen vergunning voor het in de handel brengen in Nederland is verleend.

Ondergetekende,

.....õ õ õ õ õ õ õ õ naam en voorletter(s) arts,
.....õ õ õ õ õ õ õ õ specialisme, indien van toepassing
.....õ õ õ õ õ õ õ õ werkadres
.....õ õ õ õ õ õ õ õ postcode, plaats
.....õ õ õ õ õ õ õ õ telefoonnummer

Verklaart hierbij

a) dat zijn/haar patiënt(e), (codenr.),
lijdende aan, niet adequaat kan worden
behandeld met in Nederland in de handel toegelaten geneesmiddelen en hij/zij derhalve voor de
behandeling van zijn/haar patiënt(en) wenst te beschikken over het geneesmiddel:

- | | |
|--|--|
| <input type="checkbox"/> Staloral Bijvoetpollen | <input type="checkbox"/> Staloral Graspollenmix [#] |
| <input type="checkbox"/> Staloral Weegbreepollen | <input type="checkbox"/> Staloral Boompollenmix 1 [#] (berk, els, haagbeuk, hazelaar) |
| <input type="checkbox"/> Staloral Hondenepitheel | <input type="checkbox"/> Staloral Huisstofmijt [#] (D. pter) |
| | <input type="checkbox"/> Staloral Huisstofmijtmix [#] (D. pter + D. far) |
| | <input type="checkbox"/> Staloral Kattenepitheel [#] |

*Het voorschrijven van met **# aangegeven producten** kan alleen om **medische redenen** zoals prikangst, contra-indicatie voor SCIT, bijwerkingen van SCIT, onvoldoende effect van SCIT.*

- b) dat hij/zij zich ervan bewust is dat voor het af te leveren geneesmiddel geen vergunning voor het in de handel brengen in Nederland is verleend, en derhalve in Nederland niet is getoetst aan criteria betreffende werkzaamheid, schadelijkheid en deugdelijkheid zoals gesteld in de Geneesmiddelenwet en dat hij/zij zijn/haar patiënt(en) of diens wettelijke vertegenwoordiger nadrukkelijk daarop heeft gewezen.
- c) dat hij/zij de volle verantwoordelijkheid draagt en het risico aanvaardt voor de behandeling van zijn/haar patiënt(en) met dit geneesmiddel.
- d) dat hij/zij alle hem/haar bekend geworden ziekteverschijnselen die ontstaan tijdens de behandeling en waarbij het vermoeden bestaat dat het geneesmiddel de oorzaak is, zal melden aan de Inspectie voor de Gezondheidszorg; dat hij/zij dit op geanonimiseerde wijze zal melden, zodanig dat de privacy van de betrokken patiënt zal zijn gewaarborgd.

Plaats,

Datum¹,

Handtekening arts,

õ õ õ õ õ õ õ õ õ õ

õ õ õ õ õ õ õ õ õ õ

õ õ õ õ õ õ õ õ õ õ

¹ Deze verklaring is tot één jaar na dagtekening geldig.

Deze artsenverklaring kan met het recept door de apotheek worden gefaxt naar: 036 547 60 25

Stallergenes BV . Damsluisweg 48 . 1332 ED ALMERE