

Rote-Hand-Brief

Ein Rote-Hand-Brief ist eine schriftliche Mitteilung – oft in Form eines Rundbriefes vom Inhaber einer Marktzulassung eines Humanarzneimittels oder Biologikums – an Ärzte und andere Angehörige von Gesundheitsberufen mit wichtigen neuen oder aktualisierten Informationen zu einem zugelassenen Arzneimittel oder Biologikum.

Solche Informationen über Arzneimittel können im Laufe des Lebenszyklus eines Arzneimittels auftauchen.