

BUNDESGESETZBLATT

FÜR DIE REPUBLIK ÖSTERREICH

Jahrgang 2019

Ausgegeben am 21. August 2019

Teil II

246. Verordnung: Änderung der Rezeptpflichtverordnung

246. Verordnung der Bundesministerin für Arbeit, Soziales, Gesundheit und Konsumentenschutz, mit der die Rezeptpflichtverordnung geändert wird

Auf Grund des § 1 Abs. 1 Rezeptpflichtgesetz, BGBl. Nr. 413/1972, zuletzt geändert durch BGBl. I Nr. 30/2019, wird verordnet:

Die Rezeptpflichtverordnung, BGBl. Nr. 475/1973, zuletzt geändert durch BGBl. II Nr. 20/2018, wird wie folgt geändert:

1. Die Liste der Anlage A. Humanarzneimittel, Teil 2 human, wird an den entsprechenden alphabetischen Stellen wie folgt ergänzt:

„ATEZOLIZUMAB	NR
Autologe Zellen zur Implantation	NR
AVELUMAB	NR
BENRALIZUMAB	NR
BICTEGRAVIR	NR
BUROSUMAB	NR
CARBETOCIN	NR
CARIPRAZIN	NR
CYTISIN	NR
DARATUMUMAB	NR
DRONEDARON	NR
DUPILUMAB	NR
EMICIZUMAB	NR
ERENUMAB	NR
ERTUGLIFLOZIN	NR
GEMTUZUMAB OZOGAMICIN	NR
GUSELKUMAB	NR
INOTERSEN	NR
IVERMECTIN	NR
LETERMOVIR	NR
METHOXYFLURAN	NR
MICAFUGIN	NR
MIDOSTAURIN	NR
NATRIUMZIRCONIUMCYCLOSILICAT	RP
NIRAPARIB	NR
OCRELIZUMAB	NR
PADELIPORFIN	NR
PERAMIVIR	NR

RIBOCICLIB	NR
RUCAPARIB	NR
RURIOCTOCOG	NR
SEMAGLUTID	NR
TELOTRISTATETHYL	NR
TIVOZANIB	NR
TREOSULFAN	NR
TRIENTIN	NR
VELMANASE	NR“

2. Die Liste der Anlage A. Humanarzneimittel, Teil 2 human, wird wie folgt geändert:

„HYDROCORTISON und seine Ester NR, R 101“

3. Der Anhang I der Anlage A. Humanarzneimittel wird wie folgt geändert:

„R 36 ausgenommen für äußerliche Anwendung bis 3% und ausgenommen in Hyperkeratosemitteln (Hühneraugenmitteln)“

wird ersetzt durch

„R 36 ausgenommen für äußerliche Anwendung bis 3% und ausgenommen in Hyperkeratosemitteln (Hühneraugenmitteln) und in Mitteln zur äußerlichen Behandlung von gewöhnlichen Hautwarzen“

4. In den Anhang I der Anlage A. Humanarzneimittel wird nachstehender Ausnahmetatbestand aufgenommen:

„R 101 ausgenommen in Zubereitungen zum äußeren Gebrauch

- a) in einer Konzentration bis zu 0,25% Hydrocortison oder Hydrocortisonacetat, berechnet als Base und in Packungsgrößen bis zu 50 g, oder
- b) in einer Konzentration von über 0,25 bis zu 0,5% Hydrocortison oder Hydrocortisonacetat, berechnet als Base und in Packungsgrößen bis zu 30 g
- c) jeweils zur äußerlichen Anwendung zur Behandlung von mäßig ausgeprägten entzündlichen, allergischen oder juckenden Hauterkrankungen, sofern die Dauer der Behandlung 14 Tagen nicht übersteigt,
- d) sofern mit W1 versehen und auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen eine Beschränkung der Anwendung auf Erwachsene und Kinder ab dem vollendeten 6. Lebensjahr angegeben ist, sowie ebenfalls die Beschränkung der Dauer der Behandlung auf 14 Tagen angegeben ist“

5. Die Liste der Anlage B. Veterinärarzneimittel, Teil 2 veterinär, wird an den entsprechenden alphabetischen Stellen wie folgt ergänzt:

„Ephedrin	RP
GRAPIPRANT	RP
MEPIVACAIN	RP
ROPINIROL	RP“

Zarfl

