

**Kurztitel**

Arzneimittelgesetz

**Kundmachungsorgan**

BGBI.Nr. 185/1983 aufgehoben durch BGBI. I Nr. 153/2005

**§/Artikel/Anlage**

§ 21b

**Inkrafttretensdatum**

01.08.1996

**Außerkrafttretensdatum**

01.01.2006

**Text**

**§ 21b.** Zuständige nationale Behörde im Sinne der Verordnung (EWG) Nr. 2309/93 zur Festlegung von Gemeinschaftsverfahren für die Genehmigung und Überwachung von Human- und Tierarzneimitteln und zur Schaffung einer Europäischen Agentur für die Beurteilung von Arzneimitteln ist der Bundesminister für Gesundheit und Konsumentenschutz.