

BUNDESGESETZBLATT

FÜR DIE REPUBLIK ÖSTERREICH

Jahrgang 2000

Ausgegeben am 16. Juni 2000

Teil II

165. Verordnung: Änderung der Rezeptpflichtverordnung

165. Verordnung der Bundesministerin für soziale Sicherheit und Generationen, mit der die Rezeptpflichtverordnung geändert wird

Auf Grund des § 2 Abs. 1 des Rezeptpflichtgesetzes, BGBl. Nr. 413/1972, zuletzt geändert durch das Bundesgesetz BGBl. I Nr. 78/1998, wird verordnet:

Die Rezeptpflichtverordnung, BGBl. Nr. 475/1973, zuletzt geändert durch die Verordnung BGBl. II Nr. 285/1999, wird wie folgt geändert:

1. Die Liste der Anlage, Teil 1, wird wie folgt ergänzt:

„Diagnostika, für die innerliche Anwendung NR“

2. Die Liste der Anlage, Teil 1, wird wie folgt geändert:

„Blutgerinnungsfaktor-Konzentrate RP“
wird ersetzt durch

„Blutgerinnungsfaktor-Konzentrate NR“

„Immunglobuline RP“

wird ersetzt durch

„Immunglobuline NR“

„Immunsera und Zubereitungen für Menschen RP“

wird ersetzt durch

„Immunsera und Zubereitungen für Menschen NR“

„Immunsera und Zubereitungen für Tiere RP“

wird ersetzt durch

„Immunsera und Zubereitungen für Tiere NR“

„Impfstoffe RP“

wird ersetzt durch

„Impfstoffe NR“

„Plasmabestandteile menschlicher und tierischer Herkunft, Zubereitungen aus RP“

wird ersetzt durch

„Plasmabestandteile menschlicher und tierischer Herkunft, Zubereitungen aus NR“

„Radioaktive Stoffe RP“

wird ersetzt durch

„Radioaktive Stoffe NR“

„Röntgenkontrastmittel RP“

wird ersetzt durch

„Röntgenkontrastmittel NR“

3. In die Liste der Anlage, Teil 2, werden nachstehende Substanzen aufgenommen:

„ABACAVIR NR

ADEMATIONIN RP

AZELAINSÄURE RP

BECAPLERMIN NR

C1-Esterase-Inhibitor	NR
CETRORELIX	NR
Clostridium botulinum und Auszüge und Produkte	NR
DACLIZUMAB	NR
DEFERIPRON	NR
EFAVIRENZ	NR
Eisen (III)-ammonium citrat als Diagnostikum	RPF NR
EMEDASTIN	RP
EPTIFIBATID	NR
ETONOGESTREL	RP
EXEMESTAN	NR
Faktor VIII-Inhibitor-Bypassing-Aktivität	NR
FOMIVIRSEN	NR
Häm	NR
Indium chlorid [¹¹¹ In]	NR
INFLIXIMAB	NR
INTERFERON ALFACON-1	NR
Jod gebunden an Äthylester der Fettsäuren des Mohnöls	NR
LEFLUNOMID	NR
MARBOFLOXACIN	NR
MIFEPRISTON	NR
MOROCTOCOG ALFA	NR
Mycobacterium tuberculosis und Auszüge und Produkte	NR
NABILON	NR
PALIVIZUMAB	NR
PENTETREOTID	NR
PERMETHRIN	RP
Plasma vom Menschen	NR
Pyriproxyfen	RP
ROFECOXIB	NR
SIBUTRAMIN	NR
TASONERMIN	NR
TELMISARTAN	RP
TEMOZOLOMID	NR
VALNEMULIN	NR
ZALEPLON	NR
Zinkcitrat	RP, R34, R59
ZOFENOPRIL	RP“

4. Die Liste der Anlage, Teil 2, wird geändert wie folgt:

Bei „AMOROLFIN RP“ wird ergänzt „R29“

Bei „Bariumsulfat RPF“ wird ergänzt „als Röntgenkontrastmittel NR“

Bei „BIFONAZOL RP“ wird ergänzt „R29“

Bei „CERULETID RP“ wird ergänzt „als Diagnostikum NR“

Bei „DIMETHYLSULFOXID RP“ wird ergänzt „R 79“

Bei „Histamin RP“ wird ergänzt „als Diagnostikum NR“

Bei „LOPERAMID RP“ wird ergänzt „R 80“

Bei „METHYLTHIONINIUM CHLORID RP“ wird ergänzt „als Diagnostikum NR“

Bei „MICONAZOL RP“ wird ergänzt „R 29“

Bei „MINOXIDIL RP“ wird ergänzt „R 35“

Bei „RANITIDIN RP“ wird ergänzt „R 66“

„AMIDOTRIZOESÄURE
wird ersetzt durch

„AMIDOTRIZOESÄURE NR“

„ANISTREPLASE	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„ANISTREPLASE	NR“
„ANTITHROMBIN III	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„ANTITHROMBIN III	NR“
„ARBUTAMIN	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„ARBUTAMIN	NR“
„CORTICORELIN	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„CORTICORELIN	NR“
„Eisenoxid, paramagnetisch-Ammoniumpolystyrolsulfonat-Aggregat	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„Eisenoxid, paramagnetisch-Ammoniumpolystyrolsulfonat-Aggregat	NR“
„Eisenoxid, superparamagnetisch	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„Eisenoxid, superparamagnetisch	NR“
„FIBRINOGEN	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„FIBRINOGEN	NR“
„GADODIAMID	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„GADODIAMID	NR“
„GADOPENTETSÄURE	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„GADOPENTETSÄURE	NR“
„GADOTERIDOL	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„GADOTERIDOL	NR“
„GADOTERSÄURE	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„GADOTERSÄURE	NR“
„HUMANALBUMIN	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„HUMANALBUMIN	NR“
„Interleukin-2(des-alanyl-1, serin-125)	NR“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„ALDESLEUKIN	NR“
„IOBITRIDOL	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IOBITRIDOL	NR“
„IODAMID	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IODAMID	NR“
„IODIXANOL	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IODIXANOL	NR“
„IOGLICINSÄURE	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IOGLICINSÄURE	NR“

„IOHEXOL	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IOHEXOL	NR“
„IOMEPROL	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IOMEPROL	NR“
„IOPAMIDOL	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IOPAMIDOL	NR“
„IOPENTOL	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IOPENTOL	NR“
„IOPODINSÄURE	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IOPODINSÄURE	NR“
„IOPROMID	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IOPROMID	NR“
„IOSARCOL	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IOSARCOL	NR“
„IOTROLAN	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IOTROLAN	NR“
„IOTROXIN	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IOTROXINSÄURE	NR“
„IOVERSOL	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IOVERSOL	NR“
„IOXAGLINSÄURE	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IOXAGLINSÄURE	NR“
„IOXITALAMINSÄURE	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„IOXITALAMINSÄURE	NR“
„MERCAPTAMIN	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„MERCAPTAMIN	NR“
„PHENTERMIN	ONR“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„PHENTERMIN	NR“
„Protein C	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„Protein C	NR“
„Prothrombin	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„Prothrombin	NR“
„PROTIRELIN	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„PROTIRELIN	NR“
„SERMORELIN	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„SERMORELIN	NR“

„Serumcholinesterase	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„Serumcholinesterase	NR“
„Thrombin	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„Thrombin	NR“
„Thrombokinase	RP“
<i>wird ersetzt durch</i>	
„Thrombokinase	NR“

5. In der Liste der Anlage, Teil 2, entfallen nachstehende Substanzen:

„Calcium 5-methyltetrahydrofolat	RP
BROMOFENOFOS	RP
BUTANILICAIN	RP
CEFETAMET	NR
DIPHENHYDRAMIN	RP, R36
ETIDOCAIN	RP
MORACIZIN	RP
NABUMETON	RP
PROCARBAZIN	NR
PROPIVERIN	RP
SARGRAMOSTIM	NR
TICARCILLIN	NR
TINIDAZOL	RP
VILOXAZIN	RP
XAMOTEROL	RP
ZARFIRLUKAST	RP“

6. In den Anhang I zur Anlage werden nachstehende Ausnahmetatbestände wie folgt aufgenommen:

„R 79	ausgenommen für äußerliche Anwendung bis 15%“
„R 80	ausgenommen feste orale Formen bis 2 mg pro dosi und bis 12 mg pro die“

7. Der Anhang I zur Anlage wird wie folgt geändert:

„R 61	ausgenommen für innerliche Anwendung als Analgetikum bis 0,2 g pro dosi und 0,8 g pro die, sofern mit W 10 versehen“
-------	--

wird ersetzt durch

„R 61	ausgenommen für innerliche Anwendung als Analgetikum bis 0,4 g pro dosi und 1,2 g pro die, sofern mit W 10 versehen“
-------	--

8. Der Anhang II zur Anlage wird wie folgt geändert:

„W 10	Darf Kindern unter 14 Jahren nur über ärztliche Verschreibung gegeben werden.“
-------	--

wird ersetzt durch

„W 10	Darf Kindern unter 14 Jahren nur über ärztliche Verschreibung gegeben werden, wobei 0,2 g pro dosi und 0,8 g pro die nicht überschritten werden soll.“
-------	--

Sickl