

Bundesgesetzblatt ³⁶²⁵

Teil I

G 5702

2005

Ausgegeben zu Bonn am 28. Dezember 2005

Nr. 75

Tag	Inhalt	Seite
21.12.2005	Verordnung zur Bestimmung der Beiträge und der Beitragszuschüsse in der Alterssicherung der Landwirte für 2006 (Beitragsverordnung Landwirtschaft 2006) FNA: neu: 8251-15-2	3626
21.12.2005	Verordnung über maßgebende Rechengrößen der Sozialversicherung für 2006 (Sozialversicherungs-Rechengrößenverordnung 2006) FNA: neu: 860-6-4-14	3627
21.12.2005	Verordnung über den Zeitpunkt der Beendigung der Aufbewahrungsfrist für Unterlagen über die Wertpapierbereinigung FNA: neu: 4139-1-4-1	3629
21.12.2005	Verordnung zur Änderung der Betriebsprämierendurchführungsverordnung und zur Änderung der Zweiten und Dritten Verordnung zur Änderung der Betriebsprämierendurchführungsverordnung FNA: 7847-26-2, 7847-26-2, 7847-26-2	3630
21.12.2005	Zweite Verordnung zur Änderung der 7. Ausnahmeverordnung zur StVO FNA: 9233-1-3-7	3631
21.12.2005	Verordnung zur Neuordnung der Verschreibungspflicht von Arzneimitteln FNA: neu: 2121-51-44; 2121-51-44, 2121-50-1-16, 2121-51-7	3632
22.12.2005	Verordnung zur Änderung marktordnungsrechtlicher Vorschriften für Wein-Alkohol FNA: 7847-11-6-11, 7847-11-4-22	3661
22.12.2005	Neufassung der Wein-Alkohol-Absatz-Verordnung FNA: 7847-11-6-11	3664
21.12.2005	Bekanntmachung der Umrechnungsfaktoren für den Versorgungsausgleich in der Rentenversicherung FNA: neu: 8232-54-4	3668
22.12.2005	Bekanntmachung über den Schutz von Mustern und Marken auf Ausstellungen FNA: 424-2-1-1	3669

**Verordnung
zur Bestimmung der Beiträge und
der Beitragszuschüsse in der Alterssicherung der Landwirte für 2006
(Beitragsverordnung Landwirtschaft 2006)**

Vom 21. Dezember 2005

Auf Grund des § 35 Abs. 1 und des § 69 in Verbindung mit § 68 sowie auf Grund des § 120 des Gesetzes über die Alterssicherung der Landwirte vom 29. Juli 1994 (BGBl. I S. 1890, 1891), von denen § 69 zuletzt durch Artikel 48 Nr. 5 des Gesetzes vom 21. Dezember 2000 (BGBl. I S. 1983) geändert und § 68 zuletzt durch Artikel 46 Nr. 1 des Gesetzes vom 9. Dezember 2004 (BGBl. I S. 3242) geändert worden sind, verordnet die Bundesregierung:

§ 1

**Beitrag in der
Alterssicherung der Landwirte**

(1) Der Beitrag in der Alterssicherung der Landwirte beträgt für das Kalenderjahr 2006 monatlich 199 Euro.

(2) Der Beitrag in der Alterssicherung der Landwirte beträgt für das Beitrittsgebiet für das Kalenderjahr 2006 monatlich 168 Euro.

§ 2

**Beitragszuschuss in
der Alterssicherung der Landwirte**

(1) In Anlage 1 des Gesetzes über die Alterssicherung der Landwirte wird der monatliche Zuschussbetrag für das Kalenderjahr 2006 wie folgt festgesetzt:

Einkommensklasse	monatlicher Zuschussbetrag
bis 8 220 Euro	119 Euro
8 221 – 8 740 Euro	111 Euro
8 741 – 9 260 Euro	103 Euro
9 261 – 9 780 Euro	96 Euro
9 781 – 10 300 Euro	88 Euro
10 301 – 10 820 Euro	80 Euro
10 821 – 11 340 Euro	72 Euro
11 341 – 11 860 Euro	64 Euro
11 861 – 12 380 Euro	56 Euro

Einkommensklasse

12 381 – 12 900 Euro
12 901 – 13 420 Euro
13 421 – 13 940 Euro
13 941 – 14 460 Euro
14 461 – 14 980 Euro
14 981 – 15 500 Euro

monatlicher
Zuschussbetrag

48 Euro
40 Euro
32 Euro
24 Euro
16 Euro
8 Euro.

(2) In Anlage 1 des Gesetzes über die Alterssicherung der Landwirte wird der monatliche Zuschussbetrag für das Beitrittsgebiet für das Kalenderjahr 2006 wie folgt festgesetzt:

Einkommensklasse	monatlicher Zuschussbetrag (Ost)
bis 8 220 Euro	101 Euro
8 221 – 8 740 Euro	94 Euro
8 741 – 9 260 Euro	87 Euro
9 261 – 9 780 Euro	81 Euro
9 781 – 10 300 Euro	74 Euro
10 301 – 10 820 Euro	67 Euro
10 821 – 11 340 Euro	60 Euro
11 341 – 11 860 Euro	54 Euro
11 861 – 12 380 Euro	47 Euro
12 381 – 12 900 Euro	40 Euro
12 901 – 13 420 Euro	34 Euro
13 421 – 13 940 Euro	27 Euro
13 941 – 14 460 Euro	20 Euro
14 461 – 14 980 Euro	13 Euro
14 981 – 15 500 Euro	7 Euro.

§ 3

Inkrafttreten

Diese Verordnung tritt am 1. Januar 2006 in Kraft.

Der Bundesrat hat zugestimmt.

Berlin, den 21. Dezember 2005

Die Bundeskanzlerin
Dr. Angela Merkel

Der Bundesminister
für Arbeit und Soziales
Franz Müntefering

**Verordnung
über maßgebende Rechengrößen der Sozialversicherung für 2006
(Sozialversicherungs-Rechengrößenverordnung 2006)**

Vom 21. Dezember 2005

Auf Grund

- des § 69 Abs. 2, des § 160 in Verbindung mit § 159 sowie des § 275b in Verbindung mit § 275a und des § 255b Abs. 2 des Sechsten Buches Sozialgesetzbuch – Gesetzliche Rentenversicherung – in der Fassung der Bekanntmachung vom 19. Februar 2002 (BGBl. I S. 754, 1404, 3384), von denen die §§ 159 und 275a durch Artikel 1 Nr. 26 und 60 des Gesetzes vom 9. Dezember 2004 (BGBl. I S. 3242) geändert worden sind,
- des § 6 Abs. 6 und 7 des Fünften Buches Sozialgesetzbuch – Gesetzliche Krankenversicherung – (Artikel 1 des Gesetzes vom 20. Dezember 1988, BGBl. I S. 2477, 2482), eingefügt durch Artikel 1 Nr. 1 Buchstabe c des Gesetzes vom 23. Dezember 2002 (BGBl. I S. 4637),

verordnet die Bundesregierung und

auf Grund des § 17 Abs. 2 Satz 1 in Verbindung mit § 18 des Vierten Buches Sozialgesetzbuch – Gemeinsame Vorschriften für die Sozialversicherung – (Artikel 1 des Gesetzes vom 23. Dezember 1976, BGBl. I S. 3845), von denen § 17 zuletzt durch Artikel 203 Nr. 1 der Verordnung vom 25. November 2003 (BGBl. I S. 2304) und § 18 zuletzt durch Artikel 5 Nr. 4 des Gesetzes vom 21. Dezember 2000 (BGBl. I S. 1983) geändert worden sind, in Verbindung mit § 1 Abs. 1 des Zuständigkeitsanpassungsgesetzes vom 16. August 2002 (BGBl. I S. 3165) und dem Organisationserlass vom 22. November 2005 (BGBl. I S. 3197) verordnet das Bundesministerium für Arbeit und Soziales:

§ 1

**Durchschnittsentgelt
in der Rentenversicherung**

- (1) Das Durchschnittsentgelt für das Jahr 2004 beträgt 29 060 Euro.
- (2) Das vorläufige Durchschnittsentgelt für das Jahr 2006 beträgt 29 304 Euro.
- (3) Die Anlage 1 zum Sechsten Buch Sozialgesetzbuch wird entsprechend ergänzt.

§ 2

Bezugsgröße in der Sozialversicherung

- (1) Die Bezugsgröße im Sinne des § 18 Abs. 1 des Vierten Buches Sozialgesetzbuch beträgt im Jahr 2006 29 400 Euro jährlich und 2 450 Euro monatlich.
- (2) Die Bezugsgröße (Ost) im Sinne des § 18 Abs. 2 des Vierten Buches Sozialgesetzbuch beträgt im Jahr 2006 24 780 Euro jährlich und 2 065 Euro monatlich.

§ 3

**Beitragsbemessungsgrenzen
in der Rentenversicherung**

- (1) Die Beitragsbemessungsgrenzen betragen im Jahr 2006
 1. in der allgemeinen Rentenversicherung 63 000 Euro jährlich und 5 250 Euro monatlich,
 2. in der knappschaftlichen Rentenversicherung 77 400 Euro jährlich und 6 450 Euro monatlich.

Die Anlage 2 zum Sechsten Buch Sozialgesetzbuch wird für den Zeitraum „1. 1. 2006 – 31. 12. 2006“ um die Jahresbeträge ergänzt.

(2) Die Beitragsbemessungsgrenzen (Ost) betragen im Jahr 2006

1. in der allgemeinen Rentenversicherung 52 800 Euro jährlich und 4 400 Euro monatlich,
2. in der knappschaftlichen Rentenversicherung 64 800 Euro jährlich und 5 400 Euro monatlich.

Die Anlage 2a zum Sechsten Buch Sozialgesetzbuch wird für den Zeitraum „1. 1. 2006 – 31. 12. 2006“ um die Jahresbeträge ergänzt.

§ 4

**Jahresarbeitsentgeltgrenze
in der Krankenversicherung**

(1) Die Jahresarbeitsentgeltgrenze nach § 6 Abs. 6 des Fünften Buches Sozialgesetzbuch für das Jahr 2006 beträgt 47 250 Euro.

(2) Die Jahresarbeitsentgeltgrenze nach § 6 Abs. 7 des Fünften Buches Sozialgesetzbuch für das Jahr 2006 beträgt 42 750 Euro.

§ 5

**Werte zur Umrechnung der Beitrags-
bemessungsgrundlagen des Beitrittsgebiets**

Die Anlage 10 zum Sechsten Buch Sozialgesetzbuch wird wie folgt ergänzt:

Jahr	Umrechnungswert	vorläufiger Umrechnungswert
2004	1,1932	
2006		1,1911

§ 6

Inkrafttreten

Diese Verordnung tritt am 1. Januar 2006 in Kraft.

Der Bundesrat hat zugestimmt.

Berlin, den 21. Dezember 2005

Die Bundeskanzlerin
Dr. Angela Merkel

Der Bundesminister
für Arbeit und Soziales
Franz Müntefering

**Verordnung
über den Zeitpunkt
der Beendigung der Aufbewahrungsfrist
für Unterlagen über die Wertpapierbereinigung**

Vom 21. Dezember 2005

Auf Grund des § 36 Nr. 2 des Wertpapierbereinigungsschlussgesetzes vom 28. Januar 1964 (BGBl. I S. 45) verordnet die Bundesregierung:

§ 1

Ende der Aufbewahrung

Die Anmeldestellen, Prüfstellen und Wertpapiersammelbanken haben ihre Unterlagen über die Wertpapierbereinigung bis zum 31. Dezember 2005 aufzubewahren.

§ 2

Inkrafttreten

Diese Verordnung tritt am Tag nach der Verkündung in Kraft.

Berlin, den 21. Dezember 2005

Die Bundeskanzlerin
Dr. Angela Merkel

Der Bundesminister der Finanzen
Peer Steinbrück

**Verordnung
zur Änderung der Betriebsprämierendurchführungsverordnung und zur Änderung der
Zweiten und Dritten Verordnung zur Änderung der Betriebsprämierendurchführungsverordnung**

Vom 21. Dezember 2005

Auf Grund des § 6 Abs. 1 Nr. 2 in Verbindung mit Abs. 4 Satz 1 und Abs. 5 sowie des § 8 Abs. 1 Satz 1 des Gesetzes zur Durchführung der Gemeinsamen Marktorganisationen und der Direktzahlungen in der Fassung der Bekanntmachung vom 24. Juni 2005 (BGBl. I S. 1847) in Verbindung mit § 1 Abs. 2 des Zuständigkeitsanpassungsgesetzes vom 16. August 2002 (BGBl. I S. 3165) und dem Organisationserlass vom 22. November 2005 (BGBl. I S. 3197) verordnet das Bundesministerium für Ernährung, Landwirtschaft und Verbraucherschutz im Einvernehmen mit den Bundesministerien der Finanzen und für Wirtschaft und Technologie:

Artikel 1

Änderung der Betriebsprämierendurchführungsverordnung

§ 3 der Betriebsprämierendurchführungsverordnung vom 3. Dezember 2004 (BGBl. I S. 3204), die zuletzt durch die Verordnung vom 2. September 2005 (BAnz. S. 13 447) geändert worden ist, wird wie folgt geändert:

1. Absatz 1 wird wie folgt gefasst:

„(1) Der Betriebsinhaber legt im Sammelantrag nach § 7 der InVeKoS-Verordnung den Beginn des Zeitraums von zehn Monaten, während dessen die für die Betriebsprämie angemeldeten beihilfefähigen Flächen ihm mindestens zur Verfügung stehen müssen, fest. Er hat für den Beginn dieses Zeitraums einen Tag oder zwei verschiedene Tage innerhalb des in Artikel 24 Abs. 2 der Verordnung (EG) Nr. 795/2004 der Kommission vom 21. April 2004 mit Durchführungsbestimmungen zur Betriebsprämienregelung gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1782/2003 des Rates mit gemeinsamen Regelungen für die Direktzahlungen im Rahmen der Gemeinsamen Agrarpolitik und mit bestimmten Stützungsregelungen für Inhaber landwirtschaftlicher Betriebe (ABl. EU Nr. L 141 S. 1) in der jeweils geltenden Fassung genannten Zeitraums zu bestimmen; dabei ist jede Fläche einem der bestimmten Tage zuzuordnen.“

2. In Absatz 2 Satz 1 werden die Wörter „das jeweilige Antragsjahr“ durch die Wörter „für den Zeitraum vom 1. Januar bis 30. September des jeweiligen Antragsjahres“ ersetzt.

Artikel 2

**Änderung der Zweiten
und Dritten Verordnung zur Änderung
der Betriebsprämierendurchführungsverordnung**

Es werden aufgehoben:

1. Artikel 2 Abs. 2 der Zweiten Verordnung zur Änderung der Betriebsprämierendurchführungsverordnung vom 11. Juli 2005 (BAnz. S. 10 741),

2. Artikel 2 Abs. 2 der Dritten Verordnung zur Änderung der Betriebsprämien-durchführungsverordnung vom 2. September 2005 (BAnz. S. 13 447).

Artikel 3

Inkrafttreten

Diese Verordnung tritt am Tage nach der Verkündung in Kraft.

Der Bundesrat hat zugestimmt.

Bonn, den 21. Dezember 2005

Der Bundesminister
für Ernährung, Landwirtschaft und Verbraucherschutz
Horst Seehofer

Zweite Verordnung zur Änderung der 7. Ausnahmereverordnung zur StVO

Vom 21. Dezember 2005

Auf Grund des § 6 Abs. 1 Nr. 3 erster Halbsatz in Verbindung mit Abs. 3 des Straßenverkehrsgesetzes in der Fassung der Bekanntmachung vom 5. März 2003 (BGBl. I S. 310, 919) in Verbindung mit § 1 Abs. 1 und 2 des Zuständigkeitsanpassungsgesetzes vom 16. August 2002 (BGBl. I S. 3165) und dem Organisationserlass vom 22. November 2005 (BGBl. I S. 3197) verordnet das Bundesministerium für Verkehr, Bau- und Stadtentwicklung nach Anhörung der zuständigen obersten Landesbehörden:

Artikel 1

In § 2 Satz 2 der 7. Ausnahmereverordnung zur StVO vom 17. Dezember 1997 (BGBl. I S. 3196), die durch die Verordnung vom 18. November 2002 (BGBl. I S. 4414) geändert worden ist, wird die Angabe „31. Dezember 2005“ durch die Angabe „31. Dezember 2006“ ersetzt.

Artikel 2

Diese Verordnung tritt am Tage nach der Verkündung in Kraft.

Berlin, den 21. Dezember 2005

Der Bundesminister
für Verkehr, Bau und Stadtentwicklung
W. Tiefensee

Verordnung zur Neuordnung der Verschreibungspflicht von Arzneimitteln

Vom 21. Dezember 2005

Es verordnen

- das Bundesministerium für Gesundheit auf Grund des § 48 Abs. 2 und 3 Satz 1 und 2 des Arzneimittelgesetzes in der Fassung der Bekanntmachung vom 12. Dezember 2005 (BGBl. I S. 3394) im Einvernehmen mit dem Bundesministerium für Wirtschaft und Technologie und dem Bundesministerium für Umwelt, Naturschutz und Reaktorsicherheit und nach Anhörung des Sachverständigen-Ausschusses für Verschreibungspflicht,
- das Bundesministerium für Ernährung, Landwirtschaft und Verbraucherschutz auf Grund des § 48 Abs. 2 und 3 Satz 1 in Verbindung mit Abs. 4 des Arzneimittelgesetzes in der Fassung der Bekanntmachung vom 12. Dezember 2005 (BGBl. I S. 3394) im Einvernehmen mit dem Bundesministerium für Gesundheit, dem Bundesministerium für Wirtschaft und Technologie und dem Bundesministerium für Umwelt, Naturschutz und Reaktorsicherheit und nach Anhörung des Sachverständigen-Ausschusses für Verschreibungspflicht:

4. Bezeichnung

- a) des Fertigarzneimittels oder des Wirkstoffes einschließlich der Stärke oder
- b) bei Arzneimitteln, die in der Apotheke hergestellt werden sollen, deren Zusammensetzung nach Art und Menge,

5. Darreichungsform,

6. abzugebende Menge des verschriebenen Arzneimittels,

7. Gebrauchsanweisung bei Arzneimitteln, die in der Apotheke hergestellt werden sollen,

8. Gültigkeitsdauer der Verschreibung,

9. bei tierärztlichen Verschreibungen zusätzlich

- a) die Dosierung pro Tier und Tag,
- b) die Dauer der Anwendung und
- c) sofern das Arzneimittel zur Anwendung bei Tieren verschrieben wird, die der Gewinnung von Lebensmitteln dienen, die Indikation und die Wartezeit,

sowie anstelle der Angaben nach Nummer 3 der Name des Tierhalters und Zahl und Art der Tiere, bei denen das Arzneimittel angewendet werden soll, sowie bei Verschreibungen für Tiere, die der Gewinnung von Lebensmitteln dienen, die Identität der Tiere,

10. die eigenhändige Unterschrift der verschreibenden Person oder, bei Verschreibungen in elektronischer Form, deren qualifizierte elektronische Signatur nach dem Signaturgesetz.

(2) Ist die Verschreibung für den Praxisbedarf einer verschreibenden Person, für ein Krankenhaus, für Einrichtungen oder Teileinheiten von Einrichtungen des Rettungsdienstes, für Bordapotheken von Luftfahrzeugen gemäß § 1 Abs. 2 Nr. 1 und 2 der Betriebsordnung für Luftfahrtgerät vom 4. März 1970 (BGBl. I S. 262), die zuletzt durch Artikel 449 der Verordnung vom 29. Oktober 2001 (BGBl. I S. 2785) geändert worden ist, für eine Tierklinik oder einen Zoo bestimmt, so genügt an Stelle der Angaben nach Absatz 1 Nr. 3, 7 und 9 ein entsprechender Vermerk.

(3) In die Verschreibung eines Arzneimittels, das zur Vornahme eines Schwangerschaftsabbruchs zugelassen ist und das nur in einer Einrichtung im Sinne des § 13 des Schwangerschaftskonfliktgesetzes vom 27. Juli 1992 (BGBl. I S. 1398), das durch Artikel 1 des Gesetzes vom 21. August 1995 (BGBl. I S. 1050) geändert worden ist, angewendet werden darf, ist an Stelle der Angaben nach Absatz 1 Nr. 3 ein entsprechender Vermerk zu setzen.

Artikel 1

Verordnung über die Verschreibungspflicht von Arzneimitteln (Arzneimittelverschreibungsverordnung – AMVV)

§ 1

Arzneimittel,

1. die in der Anlage zu dieser Verordnung bestimmte Stoffe oder Zubereitungen aus Stoffen sind oder
2. die Zubereitungen aus den in der Anlage bestimmten Stoffen oder Zubereitungen aus Stoffen sind oder
3. denen die unter Nummer 1 oder 2 genannten Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen zugesetzt sind,

dürfen nur bei Vorliegen einer ärztlichen, zahnärztlichen oder tierärztlichen Verschreibung abgegeben werden (verschreibungspflichtige Arzneimittel).

§ 2

(1) Die Verschreibung muss enthalten:

1. Name, Berufsbezeichnung und Anschrift der verschreibenden ärztlichen, tierärztlichen oder zahnärztlichen Person (verschreibende Person),
2. Datum der Ausfertigung,
3. Name und Geburtsdatum der Person, für die das Arzneimittel bestimmt ist,

(4) Fehlt bei Arzneimitteln in abgabefertigen Packungen die Angabe der Menge des verschriebenen Arzneimittels, so gilt die kleinste Packung als verschrieben.

(5) Fehlt die Angabe der Gültigkeitsdauer, so gilt die Verschreibung drei Monate.

(6) Fehlen Angaben nach Absatz 1 Nr. 2, 5 oder 7 oder sind sie unvollständig, so kann der Apotheker, wenn ein dringender Fall vorliegt und eine Rücksprache mit der verschreibenden Person nicht möglich ist, die Verschreibung insoweit sachgerecht ergänzen.

(7) Ist die Anforderung eines Arzneimittels für ein Krankenhaus bestimmt, in dem zur Übermittlung derselben ein System zur Datenübertragung vorhanden ist, das die Anforderung durch eine befugte verschreibende Person sicherstellt, so genügt an Stelle der eigenhändigen Unterschrift nach Absatz 1 Nr. 10 die Namenswiedergabe der verschreibenden Person oder, bei Anforderungen in elektronischer Form, ein geeignetes elektronisches Identifikationsverfahren.

§ 3

Die Verschreibung eines Arzneimittels im Sinne des § 2 Abs. 3 ist in zwei Ausfertigungen (Original und Durchschrift) zu erstellen. Das Original und die Durchschrift ist dem pharmazeutischen Unternehmen zu übermitteln. Dieses hat auf Original und Durchschrift die fortlaufenden Nummern der abgegebenen Packungen nach § 47a Abs. 2 Satz 1 des Arzneimittelgesetzes und das Datum der Abgabe einzutragen und die Durchschrift mit dem Arzneimittel der Einrichtung im Sinne des § 13 des Schwangerschaftskonfliktgesetzes zuzustellen. Die Originale verbleiben bei dem pharmazeutischen Unternehmen. Dieses hat die Originale zeitlich geordnet fünf Jahre aufzubewahren und der zuständigen Behörde auf Verlangen vorzulegen. Die verschreibende Person hat auf der Durchschrift der Verschreibung das Datum des Erhalts und der Anwendung des Arzneimittels sowie die Zuordnung zu den konkreten Patientenakten in anonymisierter Form zu vermerken. Sie hat die Durchschriften zeitlich geordnet fünf Jahre aufzubewahren und der zuständigen Behörde auf Verlangen zur Einsichtnahme vorzulegen. Für Verschreibungen in elektronischer Form gelten die Sätze 1 bis 7 entsprechend.

§ 4

Die wiederholte Abgabe eines verschreibungspflichtigen Arzneimittels auf dieselbe Verschreibung über die verschriebene Menge hinaus ist unzulässig.

§ 5

Von der Verschreibungspflicht sind Arzneimittel ausgenommen, die aus den in der Anlage zu dieser Verordnung genannten Stoffen und Zubereitungen aus Stoffen nach einer homöopathischen Verfahrenstechnik, insbesondere nach den Regeln des Homöopathischen Arzneibuches hergestellt sind oder die aus Mischungen solcher Stoffe oder Zubereitungen aus Stoffen bestehen, wenn die Endkonzentration dieser Arzneimittel im Fertigprodukt die vierte Dezimalpotenz nicht übersteigt. Diese Arzneimittel dürfen auch mit nicht verschreibungspflichtigen Stoffen und Zubereitungen aus Stoffen gemischt werden.

Artikel 2

Änderung der Arzneimittelverschreibungsverordnung

Die Anlage der Arzneimittelverschreibungsverordnung in der Fassung des Artikels 1 dieser Verordnung wird wie folgt geändert:

1. Folgende Positionen werden in alphabetischer Reihenfolge eingefügt:

– **„Ephedra-Arten und Zubereitungen aus Ephedra-Arten**

– zur oralen Anwendung, ausgenommen homöopathische Zubereitungen aus Ephedra in höheren Verdünnungen als D1 sowie ausgenommen in homöopathischen Zubereitungen, die nach den Herstellungsvorschriften 25 und 26 des Homöopathischen Arzneibuches hergestellt sind –“,

– **„Gewebetransplantate, humane allogene“**,

– **„Macrogollaurylether (Polidocanol) 0,25 %, 0,50 %, 1 %, 2 %, 3 %, 4 %**

– zur Sklerosierung von Varizen und Besenreisern –“,

– **„Phospholipide**

– zur parenteralen Anwendung ohne Zusatz weiterer arzneilich wirksamer Bestandteile –“.

2. Die Position **„4-(Aminomethyl)benzoesäure** – zur parenteralen Anwendung –“ wird wie folgt gefasst:

„4-(Aminomethyl)benzoesäure

– zur oralen und parenteralen Anwendung –“.

3. Die Position

„Diclofenac

– ausgenommen zur cutanen Anwendung in Konzentrationen bis zu 5 % mit Ausnahme der Anwendung bei Thrombophlebitis superficialis –

– ausgenommen bei oraler Anwendung zur Behandlung leichter bis mäßig starker Schmerzen und Fieber in einer Konzentration von 12,5 mg je abgeteilter Form und einer Tagesdosis von 25 bis maximal 75 mg für eine maximale Anwendungsdauer von 3 (Antipyrese) oder 4 Tagen (Analgesie) –“

wird wie folgt gefasst:

„Diclofenac

– ausgenommen zur cutanen Anwendung in Konzentrationen bis zu 5 % mit Ausnahme der Anwendung bei Thrombophlebitis superficialis und aktinischer Keratose –

– ausgenommen bei oraler Anwendung zur Behandlung leichter bis mäßig starker Schmerzen und Fieber in einer Konzentration von 12,5 mg je abgeteilter Form und einer Tagesdosis von 25 bis maximal 75 mg für eine maximale Anwendungsdauer von 3 (Antipyrese) oder 4 Tagen (Analgesie) –“.

4. Die Position **„Lokalanästhetika** – zur Anwendung am Auge –“ wird wie folgt gefasst:

„Lokalanästhetika

– zur Anwendung am Auge –

– zur parenteralen Anwendung ausgenommen Lidocain und Procain ohne Zusatz weiterer arzneilich wirksamer Bestandteile in Konzentrationen bis zu 2 % zur intracutanen Anwendung an der gesunden Haut –“.

5. Die Position „**Naratriptan**“ wird wie folgt gefasst:

„**Naratriptan**

– ausgenommen zur Behandlung des Migränekopfschmerzes in festen Zubereitungen zur oralen Anwendung in Konzentrationen bis 2,5 mg je abgeteilter Form und in einer Gesamtmenge von 5 mg je Packung –“.

Artikel 3

Inkrafttreten, Außerkrafttreten

(1) Diese Verordnung tritt am 1. Januar 2006 in Kraft, soweit in Absatz 2 nichts Abweichendes bestimmt ist. Gleichzeitig treten die Verordnung über verschreibungspflichtige Arzneimittel in der Fassung der Bekanntmachung vom 30. August 1990 (BGBl. I S. 1866), zuletzt geändert durch Artikel 1b der Verordnung vom 23. Juni 2005 (BGBl. I S. 1798), sowie die Verordnung über die automatische Verschreibungspflicht vom 26. Juni 1978 (BGBl. I S. 917), zuletzt geändert durch die Verordnung vom 23. Juni 2005 (BGBl. I S. 1801), außer Kraft.

(2) Artikel 2 tritt am 1. April 2006 in Kraft.

Der Bundesrat hat zugestimmt.

Bonn, den 21. Dezember 2005

Die Bundesministerin für Gesundheit
Ulla Schmidt

Der Bundesminister
für Ernährung, Landwirtschaft und Verbraucherschutz
Horst Seehofer

Stoffe und Zubereitungen nach § 1 Nr. 1

Die Anlage enthält unter grundsätzlicher Verwendung der INN-Nomenklatur eine alphabetisch geordnete Auflistung der Stoffe und Zubereitungen.

Verschreibungspflichtig sind, sofern im Einzelfall nicht anders geregelt, auch Arzneimittel, die die jeweiligen Salze der nachfolgend aufgeführten Stoffe enthalten oder denen diese zugesetzt sind.

Unter äußerem Gebrauch im Sinne dieser Übersicht ist die Anwendung auf Haut, Haaren oder Nägeln zu verstehen.

Abacavir**Abamectin**

– zur Anwendung bei Rindern –

Abarelix**Acamprosat****Acarbose****Acebutolol****Acecarbromal****Aceclidin****Aceclofenac****Acemetacin****Acenocoumarol****Acetanilid****Acetazolamid****Acetylcystein**

– ausgenommen zur oralen Anwendung bei akuten Erkältungskrankheiten bei Menschen –

Acetylisovaleryltylosin

– zur Anwendung bei Schweinen –

Aciclovir

– ausgenommen in Zubereitungen als Creme zur Anwendung bei Herpes labialis in Packungsgrößen bis zu 2 g und einem Wirkstoffgehalt bis zu 100 mg je abgeteilter Arzneiform –

Acipimox**Acitretin****Aclarubicin****Aconiti tuber** und ihre Zubereitungen

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch in Salben –

– ausgenommen in homöopathischen Zubereitungen zur oralen Anwendung, die nach den Herstellungsvorschriften 25 und 26 des Homöopathischen Arzneibuches hergestellt sind –

Aconitin und seine Derivate**Adapalen****Adefovir****Ademetionin****Adenosin****Agalsidase alfa****Agalsidase beta****Agaricinsäure****Aglepriston**

– zur Anwendung bei Hunden –

N²-L-Alanyl-L-glutamin

– zur parenteralen Anwendung –

Alatrofloxacin**Albendazol****Alclofenac****Alclometason-17,21-dipropionat****Aldesleukin****Aldosteron** und sein Halbacetal**Alendronsäure****Alfacalcidol****Alfadolon-21-acetat****Alfaxalon****Alfuzosin****Alitretinoin****Alizaprid****Alkuronium-Salze****N-Alkyl-atropinium-Salze****Allopurinol****Almotriptan****Alprenolol****Alprostadil****Alteplase****Altrenogest**

– zur Anwendung bei Pferden –

Altretamin**Amantadin****Ambenonium-Salze****Ambroxol**

– zur parenteralen Anwendung –

Ambutoniumbromid**Amcinonid****Ameziniummetilsulfat****Amifostin****Amikacin****Amilomer****Amilorid**

4-Aminobenzoesäure

– sofern nicht auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen eine Tagesdosis bis zu 1,5 g angegeben ist –

Aminocaprinsäure**Aminoglutethimid**

4-Amino-2-hydroxybenzoesäure und ihre Derivate

4-(Aminomethyl)benzoesäure

– zur parenteralen Anwendung –

Aminopterin**Amiodaron****Amiphenazol****Amisulprid****Amitraz**

– zur Anwendung bei Schweinen –

Amitriptylin**Amitriptylinoxid****Amlexanox****Amlodipin****Amodiaquin****Amoxicillin****Amperozid**

– zur Anwendung bei Tieren –

Amphotericin B**Ampicillin****Amprenavir****Amrinon****Amsacrin**

Amygdalarum amararum aethereum, Oleum (blausäurehaltiges)

Amylenhydrat**Amylnitrit****Anagrelid****Anakinra****Anastrozol****Ancrod**

Androstanolon und seine Ester

Androstenon

– zur Anwendung bei Tieren –

Anetholtrithion**Angiotensinamid****Anistreplase****Antihistaminika**

– zur Anwendung bei Erbrechen in der Schwangerschaft –

Antimonverbindungen

– ausgenommen Antimon(III)-sulfid und Antimon(V)-sulfid –

Antithrombin-III

Aortenklappe vom Schwein, denaturiert

Apalcillin**Apiol****Apomorphin****Apraclonidin****Apramycin**

– zur Anwendung bei Tieren –

Aprepitant**Aprindin****Apronalid****Arecolin****Argatroban****Argininoxoglutrat****Aripiprazol**

Arsen und seine Verbindungen

Articain**Ascaridol****L-Asparaginase****Aspidinolfilizin****Astemizol****Atazanavir****Atenolol****Atipamezol**

– zur Anwendung bei Tieren –

Atomoxetin**Atorvastatin****Atosiban****Atovaquon****Atracuriumbesilat****Atropin****Auranofin****Aurothioglucose****Azacosterol****Azamethonium-Salze****Azaperon****Azapropazon****Azatadin****Azathioprin****Azelainsäure****Azelastin**

– ausgenommen zur intranasalen Anwendung zur Behandlung der saisonalen allergischen Rhinitis bei Erwachsenen und Kindern ab dem vollendeten 6. Lebensjahr –

– ausgenommen zur Anwendung am Auge –

Azidamfenicol, seine Ester und Verbindungen

Azidocillin**Azithromycin****Azlocillin****Azosemid****Aztreonam****Bacampicillin**

Bacitracin

– ausgenommen Zubereitungen zur örtlichen Anwendung bei Menschen auf Haut oder Schleimhaut, sofern sie je Stück abgeteilter Arzneiform oder bei sonstigen Zubereitungen je Gramm oder Milliliter nicht mehr als 500 I.E. (9,1 mg) Bacitracin enthalten –

Baclofen**Bambuterol****Bamifyllin****Becaplermin****Beclamid****Beclometason** und seine Ester

– ausgenommen Beclometasondipropionat zur intranasalen Anwendung bei Kurzzeitbehandlung der saisonalen allergischen Rhinitis in Packungsgrößen bis zu 5,5 mg Beclometasondipropionat, sofern auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen angegeben ist, dass die Anwendung auf Erwachsene und Kinder ab dem vollendeten 12. Lebensjahr beschränkt ist –

Befunolol**Belladonnae folium** und ihre Zubereitungen

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –
– ausgenommen in homöopathischen Zubereitungen zur oralen Anwendung, die nach den Herstellungsvorschriften 25 und 26 des Homöopathischen Arzneibuches hergestellt sind –

Bemegrid**Bemetizid****Benactyzin****Benazepril****Bencyclan****Bendamustin****Bendroflumethiazid****Benfurodilhemisuccinat****Benmoxin****Benperidol****Benserazid****Bentiromid****Benzaldehydcyanhydrin****Benzaldehyd-thiosemicarbazon** und seine Derivate**Benzatropin****Benzbromaron****Benzetimid**

– zur Anwendung bei Tieren –

Benziloniumbromid**Benzoctamin****Benzthiazid****Benzydamin****Benzylhydrochlorothiazid****Benzylpenicillin** und seine Ester

Betäubungsmittel, soweit sie Zubereitungen nach § 2 Abs. 1 Nr. 3 des Betäubungsmittelgesetzes sind

Betahistin**Betamethason** und seine Ester**Betanidin****Betaxolol****Betiatiid**

– als Trägersubstanz für (^{99m}Tc) Technetium –

Bevonium-Salze**Bexaroten****Bezafibrat****Bicalutamid****Bicisat**

– als Kit zur Herstellung eines Radiodiagnostikums mit (^{99m}Tc) Technetium –

Biguanide

– zur Diabetesbehandlung –

Bimatoprost**Biperiden****Bismut** und seine Verbindungen

– zur oralen Anwendung –
– zur intramammären Anwendung beim Rind –
– ausgenommen in Tagesdosen bis zu 1,5 g Bismut und in Packungsgrößen bis zu 50 g Bismut; diese Ausnahme gilt nicht für Bismut (III)-citrat-hydroxid-Komplex –

Bisoprolol**Bithionoloxid****Bitoscanat****Bittermandelwasser****Bivalirudin****Bleiacetat**

– ausgenommen Bleiessig –

Blei(II)-Iodid**Bleomycin****Blutzubereitungen** humanen Ursprungs

– zur arzneilichen Anwendung am oder im menschlichen oder tierischen Körper –

Boldenon und seine Ester**Bone morphogenetic protein-2, recombinant human****Bopindolol****Bornaprin****Bortezomib****Bosentan****Bretylium-Salze****Brimonidin****Brinzolamid****Brivudin****Bromethan****Bromisoval****Bromociclen****Bromocriptin****Bromofenofos** und seine Ester**Bromoform****Bromoprid**

Bromperidol	Caramiphen
Brotianid – zur Anwendung bei Tieren –	Carazolol
Brucin	Carbachol
Buclizin	Carbamazepin
Budesonid	<i>N</i>-[2-(Carbamoyloxy)propyl]-<i>N,N,N</i>-trimethylammoniumhydroxid
Budipin	Carbenicillin
Bufeniod	Carbenoxolon
Buflomedil	Carbetocin – zur Anwendung bei Tieren –
Bumadizon	Carbidopa
Bumetanid	Carbimazol
Bunamidin – zur Anwendung bei Tieren –	Carbocistein
Bunazosin	Carboplatin
Bunitrolol	Carbromal
Bupivacain	Carbuterol
Bupranolol	Carfecillin
Bupropion	Carglumsäure
Buserelin	Carindacillin
Buspiron	Carisoprodol
Busulfan	Carmustin
Butalamin	L-Carnitin – zur parenteralen Anwendung –
Butamirat	Carprofen
Butenafin	Carteolol
Butizid	Carvedilol
Butylchloralhydrat	Carzinophillin
Butylscopolaminium-Salze – zur Anwendung beim Pferd und bei Rindern –	Casprofungin
C1-Inhibitor vom Menschen	Catalase
Cabergolin	Cefacetil
Cactinomycin	Cefaclor
Calabar semen und seine Zubereitungen	Cefadroxil
Calcifediol	Cefalexin
Calcipotriol	Cefaloridin
Calcitonin sowie Calcitonin enthaltende Organzubereitungen	Cefalotin
Calcitriol	Cefamandolformiat
Cambendazol – zur Anwendung bei Tieren –	Cefapirin
Candesartancilexetil	Cefapirin-Benzathin (2:1) – zur Anwendung beim Rind –
Canrenoinsäure und ihre Ester	Cefazedon
Cantharides und ihre Zubereitungen – ausgenommen zum äußeren Gebrauch in Pflastern, Salben oder ähnlichen Zubereitungen –	Cefazolin
Cantharidin	Cefepim
Capecitabin	Cefetametpivoxil
Capreomycin	Cefixim
Captodiam	Cefmenoxim
Captopril	Cefodizim
	Cefoperazon
	Cefotaxim
	Cefotetan

- Cefotiam**
Cefoxitin
Cefpodoximproxetil
Cefquinom
– zur Anwendung bei Tieren –
Cefradin
Cefsulodin
Ceftazidim
Ceftibuten
Ceftiofur
– zur Anwendung bei Rindern und Schweinen –
Ceftizoxim
Ceftriaxon
Cefuroximaxetil
Celecoxib
Celiprolol
Certoparin
– zur Behandlung tiefer Venenthrombosen –
Ceruletid
Cetrorelix
Chenodesoxycholsäure
Chenopodii anthelminthici, Oleum
Chinidin
Chinin
– zur Anwendung bei Malaria –
Chloralformamid
Chloralhydrat
Chloralose
Chlorambucil
Chloramphenicol und seine Ester sowie deren Verbindungen
Chlorcyclizin
Chlorisondamin
Chlormethaqualon
Chlormethin
Chlormethin-N-oxid
Chlormezanon
Chlornaphazin
Chloroform
– ausgenommen Zubereitungen zum äußeren Gebrauch in einer Konzentration bis zu 50 Gewichtsprozenten –
Chloroquin
Chlorothiazid
Chlorotrianisen
Chlorpropamid
Chlorprothixen
Chlortalidon
Chlortetracyclin
Chlorzoxazon
Chondroitinpolysulfat
– zur parenteralen Anwendung –
Choriogonadotropin alfa
Chrysoidin
Chymopapain
– zur parenteralen Anwendung –
Ciclacillin
Ciclesonid
Cicletanin
Ciclonium-Salze
Ciclopirox
– ausgenommen zum äußeren Gebrauch bei Erwachsenen und Schulkindern –
Ciclosporin
Cidofovir
Cilazapril
Cimetidin
Cinacalcet
Cinchocain
Cinchophen und seine Ester
Cinnarizin
Cinoxacin
Ciprofloxacin
Cisaprid
Cisatracuriumbesilat
Cisplatin
Citalopram
Cladribin
Clanobutin
– zur Anwendung bei Tieren –
Clarithromycin
Clavulansäure
Clenbuterol
Clidiniumbromid
Clindamycin und seine Ester
Clioxyanid
Clobetasol-17-propionat
Clobetasonbutyrat
Clocortolon und seine Ester
Clodronsäure
Clofazimin
Clofenamid
Clofezon
Clofibrinsäure und ihre Ester
Clomethiazol
Clomifen
Clomipramin
Clonidin
Clopamid

Clopenthixol und seine Ester

Clopidogrel

Clopidol

Cloprednol

Cloprostenol

– zur Anwendung bei Tieren –

Clorexolon

Clorindion

Closantel

– zur Anwendung bei Rindern und Schafen –

Clostebol und seine Ester

Clostridium botulinum Neurotoxin Typ A (frei von Komplexproteinen)

Clostridium botulinum Toxin Typ A

Clostridium botulinum Toxin Typ B

Clotrimazol

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –

– ausgenommen zur vaginalen Anwendung in Packungsgrößen mit einer Gesamtmenge von bis zu 600 mg Clotrimazol, verteilt auf bis zu 3 Einzeldosen, und für eine Anwendungsdauer bis zu 3 Tagen –

Cloxacillin

Clozapin

Coffein in Zubereitungen mit einem oder mehreren der folgenden analgetisch wirksamen Stoffe

a) **Paracetamol**

b) **Pyrazolonderivate**

c) **Salicylsäurederivate**

– ausgenommen in Einzeldosen bis zu 0,5 g und einer Gesamtmenge bis zu 10 g je Packung für die analgetischen Wirkstoffe –

Colchici flos, semen et tuber und ihre Zubereitungen

Colchicumalkaloide, auch hydrierte

Colecalciferol

– ausgenommen in Zubereitungen

a) zur Anwendung bei Menschen, sofern auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen eine Tagesdosis bis zu 1 000 I.E. (entspricht 0,025 mg) Colecalciferol angegeben ist,

b) zur Anwendung bei Tieren, sofern auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen eine Tagesdosis bis zu 10 000 I.E. (entspricht 0,25 mg) Colecalciferol angegeben ist –

Colesevelam

Colestipol

Colestyramin

Colistin

Colocynthis fructus und ihre Zubereitungen

Conii herba und seine Zubereitungen

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch in Pflastern, Salben und ähnlichen Zubereitungen und als Zusatz zu erweichenden Kräutern –

Coniin

Convallaria-Glykoside

Corticoelin vom Menschen

Corticotropin, auch funktionelle Teilstücke

Cortison und seine Ester

Coumafos

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –

Crotonis oleum

Crotonis semen und seine Zubereitungen

Crufomat

Curare und seine Zubereitungen

Cyacetacid

Cyanwasserstoff

– ausgenommen als Stabilisator in Zubereitungen zur oralen und parenteralen Anwendung in Tagesdosen bis zu 100 µg, bezogen auf den Cyanid-Gehalt –

Cyclodrin

Cyclofenil

Cyclopenthiiazid

Cyclopentolat

Cyclophosphamid

Cycloserin

Cyclothiazid

Cyproheptadin

Cyproteron und seine Ester

Cytarabin

Cytisin

Dacarbazin

Dactinomycin

Danaparoid

Danazol

Danofloxacin

– zur Anwendung beim Schwein, Rind und Huhn –

Dapiprazol

Dapson

Darbepoetin alfa

Darifenacin

Daturae folium et semen und ihre Zubereitungen

Daunorubicin

Deanol

– ausgenommen Zubereitungen, sofern auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen eine Tagesdosis bis zu 50 mg, berechnet als Deanol, angegeben ist –

Deferipron

Deferoxamin

Deflazacort

Defosfamid

Dembrexin

– zur parenteralen Anwendung bei Tieren –

Demecariumbromid

Demeclocyclin

Demecolcin

- Demelverin**
- Denaverin**
- Depreotid**
- Desfluran**
- Desipramin**
- Desirudin**
- Desloratadin**
- Desmeniol**
- Desmopressin**
- Desonid**
- Desoximetason**
- Desoxycorton**, seine Ester und Glukosidverbindungen
- Destomycin A**
– zur Anwendung bei Tieren –
- Detajmiumbitartrat**
- Detomidin**
– zur Anwendung bei Rindern und Pferden –
- Dexamethason** und seine Ester
- Dexibuprofen**
- Dexketoprofen**
- Dexmedetomidin**
– zur Anwendung bei Hunden und Katzen –
- Dextrane**
– zur intravenösen Anwendung –
- Dextrofemin**
- Dextrothyroxin**
- Diacetylnalorphin**
- Diacetylsplenopentin**
- 4,4'-Diamino-2,3',5',6-tetraiod-diphenylsulfon**
- 2,5-Di-(aziridin-1-yl-3,6-bis(2-methoxyethoxy)-1,4-benzochinon**
- Diazoxid**
- Dibekacin**
- Dibenzepin**
- N,N-Dibenzyl-N-(2-chlor-ethyl)-amin**
- 1,2-Dibromethan**
- 1,1-Dichlorethan**
- 1,2-Dichlorethan**
- Dichlorvos**
- Diclazuril**
– zur Anwendung beim Schaf –
- Diclofenac**
– ausgenommen zur cutanen Anwendung in Konzentrationen bis zu 5 % mit Ausnahme der Anwendung bei Thrombophlebitis superficialis –
– ausgenommen bei oraler Anwendung zur Behandlung leichter bis mäßig starker Schmerzen und Fieber in einer Konzentration von 12,5 mg je abgeteilter Form und einer Tagesdosis von 25 bis maximal 75 mg für eine maximale Anwendungsdauer von 3 (Antipyrese) oder 4 Tagen (Analgesie) –
- Diclofenamid**
- Dicloxacillin**
- Dicoumarol**
- Dicyclanil**
– zur Anwendung beim Schaf –
- Didanosin**
- Diethylcarbamazin**
- 1-{2-[2-(Diethylmethylazaniumyl)ethoxy]ethyl}-1-methylpyrrolidiniumdiiodid**
- Diethyl-p-nitrophenylphosphat**
- Diethylpentenamid**
- Diflorason-17,21-diacetat**
- Difloxacin**
– zur Anwendung bei Huhn, Hund, Pute und Rind –
- Diflucortolon-21-pentanoat**
- Diflunisal**
- Digitalis folium, glykosidhaltiges** und ihre Zubereitungen
- Digitalis-Wirkstoffe**, genuine und teilabgebaute Glykoside
– ausgenommen Digitoxin zum äußeren Gebrauch, sofern auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen eine Tagesdosis bis zu 0,0015 g angegeben ist –
- N-(2,3-Dihydro-1,4-benzodioxin-2-ylmethyl)-3-methoxypropan-1-amin**
- Dihydralazin**
- Dihydrocuprein** und seine Derivate
- Dihydroergocornin**
- Dihydroergocristin**
- Dihydroergocryptin**
- Dihydroergotamin**
- 1,1-Dioxo-3-(2-phenylethyl)-6-trifluormethyl-3,4-dihydro-2H-1λ⁶,2,4-benzothiadiazin-7-sulfonamid**
- Dihydrostreptomycin**
- Dihydrotachysterol**
- 2,5-Dihydroxybenzolsulfonsäure**
- Dilazep**
- Diltiazem**
- Dimepranol(4-acetamidobenzoat)**
- Dimenhydrinat**
– zur parenteralen Anwendung –
- 2,3-Dimercapto-1-propansulfonsäure**
- Dimetacrin**
- Dimetamfetamin**
- Dimethocain**
- (3-Dimethylamino-2-hydroxypropyl)-(4-propylamino-benzoat)**
- 4-Dimethylaminophenol**
- O-(4-Dimethylsulfamoylphenyl)-O',O''-dimethylthio-phosphat**

N-[1-(Dimethylcarbamoyl)propyl]-N-propylbut-2-enamid

– ausgenommen Zubereitungen

- a) zur Anwendung bei Menschen, sofern sie je Stück abgeteilter Arzneiform nicht mehr als 25 mg oder als Injektionslösung nicht mehr als 75 mg je Milliliter enthalten,
- b) zur Anwendung bei Tieren, sofern sie in Zubereitungen zur oralen oder nasalen Anwendung nicht mehr als 75 mg je Milliliter enthalten –

0,0'-Dimethyl-0''-(4-sulfamoyl-phenyl)thiophosphat**Dimethylfumarat**

– zur oralen Anwendung –

Dimethylsulfoxid

– ausgenommen zur cutanen Anwendung bei Menschen in einer Konzentration bis zu 15 % –

Dimethyltubocurarin**Dimetridazol**

– zur Anwendung bei Tieren –

Dinoprost**Dinoproston****Diphenhydramin**

– zur parenteralen Anwendung –

Di(L-(+)-ornithin)-(2-oxo-glutarat)-hydrat-diphosphonsäure

– als Trägersubstanz für (^{99m}Tc) Technetium –

3,3-Diphosphono-1,2-propandicarbonsäure

– als Trägersubstanz für (^{99m}Tc) Technetium –

Dipiproverin**Dipivefrin****Dipyridamol****Disopyramid****Distigmin****Disulfiram****Dithranol****Dobutamin****Docetaxel****Dofetilid****Dolasetron****Domperidon****Donepezil****Dopamin****Dopexamin****Doramectin**

– zur Anwendung bei Rind, Schaf und Schwein –

Dornase alfa**Dorzolamid****Dosulepin****Doxapram****Doxazosin****Doxepin****Doxorubicin****Doxycyclin****Dropempin****Droperidol****Drostanolon** und seine Ester**Duloxetin****Dutasterid****Ebastin****Econazol**

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –

Ecothiopat**Edoxudin****Efavirenz****Eflornithin****Eisen(III)-hexacyanoferrat(II)****Eisen-Verbindungen**

– zur parentalen Anwendung, ausgenommen zur Prophylaxe der Eisenmangelanämie bei Saugferkeln, sofern dies als alleiniger Anwendungsbereich auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen angegeben ist –

Eletriptan**Emedastin****Emeponium-Salze****Emetin****Emtricitabin****Emylcamat****Enalapril****Enalaprilat****Endomid****Enfluran****Enfuvirtid****Enoxacin****Enoximon****Enrofloxacin**

– zur Anwendung bei Tieren –

Entacapon**Enterococcus faecium**

– zur Anwendung beim Kalb –

Enzyme, proteolytisch, tierischen oder pflanzlichen Ursprungs

– zur parenteralen Anwendung –

Ephedrin

– zur oralen Anwendung

a) in Zubereitungen, denen als wirksamer Bestandteil nur dieser Stoff oder dieser Stoff zusammen mit Coffein zugesetzt ist,

b) in anderen Zubereitungen, sofern auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen eine Einzeldosis von mehr als 10 mg oder bei Retardzubereitungen eine Tagesdosis von mehr als 40 mg, berechnet als Ephedrinbase, angegeben ist oder diese Zubereitungen Coffein enthalten –

Epicillin**Epidermisschicht der Haut vom Schwein**

– zur Anwendung als biologischer Verband –

- Epinastin**
Epinephrin
Epirubicin
Eplerenon
Epoetin alfa
Epoetin beta
Epoetin delta
Eprazinon
Eprinomectin
– zur Anwendung beim Rind –
Eprosartan
Eptifibatid
Erdostein
Ergocalciferol,
– ausgenommen Zubereitungen
a) zur Anwendung bei Menschen, sofern auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen eine Tagesdosis bis zu 1 000 I.E. Ergocalciferol angegeben ist,
b) zur Anwendung bei Tieren, sofern auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen eine Tagesdosis bis zu 10 000 I.E. Ergocalciferol angegeben ist –
Ertrityltetranitrat und seine Ester
Erlotinib
Ertapenem
Erythromycin und seine Ester
Escherichia coli, lebend
– zur oralen Anwendung beim Kalb –
Esketamin
Esmolol
Esomeprazol
Estramustin-17-dihydrogenphosphat
Estriol
– zur Anwendung beim Hund –
Etacrynsäure
Etafenon
Etamsylat
– zur Anwendung bei Tieren –
Etanercept
Etaqualon
Ethadion
Ethambutol
Ethiazid
Ethionamid
Ethosuximid
6-Ethoxy-2-benzothiazolsulfonamid
Ethylbenzhydramin
Ethylbiscoumacetat
Ethylestrenol und seine Ester
2-Ethylhex-2-enal
– zur Anwendung bei Tieren –
Ethylhydrogenfumarat
– zur oralen Anwendung –
- Ethylnitrat**
Etidocain
Etidronsäure
Etiproston
– zur Anwendung bei Rindern –
Etiroxat
Etodolac
Etodroxizin
Etofenamat
– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –
Etofibrat
Etofyllinclofibrat
Etoloxamin
Etomidat
Etonogestrel
Etoposid
Etoricoxib
Etozolin
Etretinat
Everolimus
Exametazim
Exemestan
Ezetimib
- Famciclovir**
Famotidin
– ausgenommen in festen Zubereitungen zur oralen Anwendung in einer Konzentration von bis zu 10 mg je abgeteilter Form und in Packungsgrößen bis zu 140 mg, sofern die Anwendung für Erwachsene und Kinder ab dem vollendeten 16. Lebensjahr auf die Anwendungsgebiete „zur Kurzzeitanwendung bei Sodbrennen und/oder saurem Aufstoßen“ und auf eine maximale Therapiedauer von 14 Tagen beschränkt ist –
Febantel
– zur Anwendung bei Tieren –
Febuprol
Felbamat
Felodipin
Fenbendazol
– zur Anwendung bei Tieren –
Fenbufen
Fenbutrazat
Fenclofos
Fendilin
Fenfluramin
Fenofibrat
Fenoprofen
Fenoterol
– ausgenommen zur Notfalltokolyse in Zubereitungen von 25 µg zur Auflösung in 4 ml Infusionslösung zur langsamen (über 2 – 3 Minuten) Bolusinjektion in einer

Packungsgröße von bis zu 5 Ampullen zur Abgabe an Hebammen und Entbindungspfleger für den Praxisbedarf –

Fenprostalen

– zur Anwendung bei Tieren –

Fenthion

Fentoniumbromid

Fenyramidol

Fertirelin

– zur Anwendung bei Tieren –

Ferucarbotran

– zur Darstellung herdförmiger Leberschäden in der Magnet-Resonanz-Tomographie (MRT) –

Fexofenadin

Fibrinolysin (human)

Filgrastrim

Filicis rhizoma und seine Zubereitungen

Finasterid

Firocoxib

– zur Anwendung bei Hunden –

Flecaïnid

Fleroxacin

Flomoxef

Flopropion

Florfenicol

– zur Anwendung bei Rindern und Schweinen –

Fluanison

Flubendazol

– zur Anwendung bei Tieren –

Flucloxacillin

Fluconazol

Flucytosin

Fludarabin-5'-dihydrogenphosphat

Fludeoxyglucose (¹⁸F)

Fludrocortison und seine Ester

Fludroxycortid

Flufenaminsäure

– ausgenommen zur cutanen Anwendung –

Flumazenil

Flumetason und seine Ester

Flumethrin

– zur Anwendung beim Rind –

Flunarizin

Flunisolid

Flunixin

– zur parenteralen Anwendung bei Tieren –

– zur Anwendung bei Hunden –

Fluocinolonacetamid

Fluocinonid

Fluocortin-Butyl

Fluocortolon und seine Ester

Fluoride, lösliche,

– sofern nicht auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen eine Tagesdosis angegeben ist, die einen Fluorgehalt bis zu 2 mg entspricht –

– ausgenommen in Zubereitungen als Gel zur lokalen Anwendung an den Zähnen in Packungsgrößen bis zu 25 g, sofern auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen angegeben ist, dass die Anwendung auf Erwachsene und Kinder ab dem vollendeten 6. Lebensjahr sowie auf eine einmalige Dosis pro Woche, die einem Fluorgehalt bis zu 7 mg entspricht, beschränkt ist –

Fluorometholon und seine Ester

Fluorouracil

Fluorphenylalanin

Fluostigmin

Fluoxetin

Fluoxymesteron und seine Ester

Flupentixol

Flupirtin

Flupredniden und seine Ester

Fluprostenol

– zur Anwendung bei Tieren –

Flurbiprofen

– ausgenommen als Lutschtablette zur kurzzeitigen symptomatischen Behandlung bei schmerzhaften Entzündungen der Rachenschleimhaut und in einer Tageshöchst-dosis von 50 mg –

Fluspirilen

Flutamid

Fluticason-17-propionat

Fluvastatin

Fluvoxamin

Folinsäure

– zur parenteralen Anwendung in der Behandlung von Krebs- oder Rheumaerkrankungen –

Follitropin alfa

Follitropin beta

Fomepizol

Fominoben

Fomivirsen

Fomocain

– ausgenommen in Salben und Cremes in einer Konzentration bis zu 4 Gewichtsprozenten –

Fondaparinux

Formestan

Formocortal

Formoterol

Fosamprenavir

Foscarnet

– zur cutanen und parenteralen Anwendung –

Fosfestrol

Fosfomycin

Fosinopril

Framycetin	Grepafloxacin
Frovatriptan	Griseofulvin
Fulvestrant	Guanabenz
Furaltadon	Guanacilin
Furazolidon	Guanethidin
Furosemid	Guanfacin
Fusidinsäure und ihre Ester	Guanidin , auch an Eiweiß gebunden
Gabapentin	Guanidine, einfach substituierte – zur Behandlung des Diabetes mellitus –
Galantamin	Guanoxan
Gallamin	Gutti und seine Zubereitungen
Gallopamil	Halcinonid
Ganciclovir	Halofantrin
Ganirelix	Halofuginon – zur Anwendung beim Rind –
Gatifloxacin	Halometason
Gelsemii rhizoma und seine Zubereitungen – ausgenommen in homöopathischen Zubereitungen zur oralen Anwendung, die nach den Herstellungsvorschriften 25 und 26 des Homöopathischen Arzneibuches hergestellt sind –	Haloperidol und seine Ester
Gemcitabin	Halothan
Gemeprost	Haloxon
Gemfibrozil	(¹³C) Harnstoff
Gentamycin	(¹⁴C) Harnstoff
Gepefrin	Hemoglobinglutamer – zur Anwendung beim Hund –
Gerinnungspräparate , rekombinant	Heparine , unfraktioniert – zur parenteralen Anwendung –
Gitoformat	Heparinfragmente – zur parenteralen Anwendung –
Glafenin	Heparinfraktion
Glatiramer	Hetacillin
Glibenclamid	Hexachlorethan – zur Anwendung bei Tieren –
Glibornurid	Hexachlorophen – ausgenommen zum äußeren Gebrauch in einer Konzentration bis zu 1 Gewichtsprozent –
Gliclazid	Hexacyclonsäure
Glimepirid	Hexamethonium-Salze
Glipizid	Hexcarbacholinbromid
Gliquidon	Hexobendin
Glisoxepid	Hexoprenalin
Glucagon	Histamin – ausgenommen a) Zubereitungen zum oralen Gebrauch, sofern sie je Gramm oder Milliliter nicht mehr als 0,4 mg Histamin-Salz enthalten und tropfenweise eingenommen werden sollen, b) Zubereitungen zum äußeren Gebrauch –
Glucametacin	Homatropin
Glucosamin – ausgenommen zur oralen Anwendung –	Human-Plasmaproteine mit Faktor VIII-Inhibitor Bypass-Aktivität
Glyceroltrinitrat	Human-Plasmaproteine mit Faktor VIII korrigierender Aktivität
Glycopyrroniumbromid	
Glymidin	
Gold-Keratin-Komplex	
Gonadorelin	
Gonadorelin[6-D-Phe]acetat – zur Anwendung bei Tieren –	
Gonadotropine	
Goserelin	
Granisetron	

Hyaluronsäure

- zur intraartikulären Anwendung –
- zur intravenösen Anwendung bei Pferden –

Hydantoin und seine Derivate

- ausgenommen Allantoin –

Hydralazin**Hydrastinin****Hydrastiswurzelstock** und seine Zubereitungen

- ausgenommen Zubereitungen, die je Milliliter nicht mehr als 1,21 mg Hydrastisalkaloide, berechnet als Hydrastin, enthalten, zum Auftragen auf die Mundschleimhaut –
- ausgenommen in homöopathischen Zubereitungen zur oralen Anwendung, die nach den Herstellungsvorschriften 25 und 26 des Homöopathischen Arzneibuches hergestellt sind –

Hydrochlorothiazid**Hydrocortison** und seine Ester

- ausgenommen in Zubereitungen zum äußeren Gebrauch in einer Konzentration bis zu 0,25 % Hydrocortison oder Hydrocortisonacetat, berechnet als Base, und in Packungsgrößen bis zu 50 g, sofern auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen eine Beschränkung der Anwendung auf Erwachsene und Kinder ab dem vollendeten 6. Lebensjahr angegeben ist –

Hydroflumethiazid**4-Hydroxybuttersäure****Hydroxycarbamid****8-Hydroxychinaldine, halogenierte** und ihre Ester

- ausgenommen zur Anwendung in der Mundhöhle, sofern auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen eine Tagesdosis bis zu 20 mg angegeben ist, und zum äußeren Gebrauch –

8-Hydroxychinoline, halogenierte und ihre Ester

- ausgenommen zum äußeren Gebrauch –

Hydroxychloroquin**Hydroxydion** und seine Ester**Hydroxystilbamidin****Hydroxyzin****Hygromycin A****Hyoscyami folium et herba** und ihre Zubereitungen

- ausgenommen zum äußeren Gebrauch –

Hyoscyamin**Hypophysenhinterlappen** und seine Zubereitungen**Hypromellose**

- zur Anwendung am eröffneten Auge –

Ibafloxacin

- zur Anwendung beim Hund –

Ibandronsäure**Ibuprofen**

- ausgenommen zum äußeren Gebrauch in einer Konzentration bis zu 5 Gewichtsprozenten –
- ausgenommen zur oralen Anwendung ohne Zusatz weiterer arzneilich wirksamer Bestandteile in einer Konzentration bis zu 400 mg je abgeteilter Form und in einer Tagesdosis bis zu 1 200 mg bei leichten bis mittelstarken Schmerzen und Fieber –

- ausgenommen in festen Zubereitungen zur rektalen Anwendung als Monopräparate in Einzeldosen bis 10 mg/kg Körpergewicht (bis zu einer maximalen Einzeldosis von 600 mg je abgeteilter Form) und zu einer Tagesdosis bis zu 30 mg/kg Körpergewicht (bis zu einer maximalen Tagesdosis von 1 800 mg) bei leichten bis mäßig starken Schmerzen und Fieber –

- ausgenommen zur oralen Anwendung in flüssigen Zubereitungen ohne Zusatz weiterer arzneilich wirksamer Bestandteile für Erwachsene und Kinder ab 6 Monaten in Einzeldosen bis zu 10 mg/kg (bis zu einer maximalen Tagesdosis von 1 200 mg) bei leichten bis mittelstarken Schmerzen und Fieber –

- ausgenommen zur oralen Anwendung in Dosen bis maximal 400 mg je abgeteilter Form und in einer maximalen Tagesdosis von 1 200 mg, zur rektalen Anwendung in festen Zubereitungen als Monopräparate in Einzeldosen bis 10 mg/kg Körpergewicht bis zur maximalen Einzeldosis von 600 mg je abgeteilter Form und bis zur maximalen Tagesdosis von 30 mg/kg Körpergewicht bzw. 1 800 mg, zur Behandlung der akuten Kopfschmerzphase bei Migräne mit oder ohne Aura –

Idarubicin**Idoxuridin****Ifosfamid****Iloprost****Imatinib****Imiclopazin****Imidapril****Imiglucerase****Imipenem****Imipramin****Imiquimod****Imolamin****Impfstoffe**

- zur Anwendung am oder im menschlichen Körper; die Vorschriften der Tierimpfstoff-Verordnung zur Verschreibungspflicht bleiben unberührt –

Indapamid**Indinavir****Indocyaningrün** und andere Salze**Indometacin**

- ausgenommen zur cutanen Anwendung in 1%iger Lösung –

Indoramin**myo-Inositolhexanitrat****Inproquon****Insulin, ferner Erzeugnisse, die aus der Bauchspeicheldrüse hergestellt und zu Einspritzungen bei Diabetes mellitus bestimmt sind****Insulinaspart****Insulindefalan (vom Rind)****Insulindetemir****Insulinglargin****Insulinglulisin****Insulinlispro**

Insulin (vom Schwein)-Zink-Injektionssuspension, kristallin

– zur Anwendung bei Hunden –

Interferon alfa-2a**Interferon alfa-2b****Interferon alfacon-1****Interferon beta****Interferon beta-1a****Interferon beta-1b****Interferon gamma-1b****Intrauterinpressare**

– zur Schwangerschaftsverhütung –

Iodethan

Iodlösungen und Zubereitungen aus Iod zur Herstellung von Iodlösungen

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –

– ausgenommen in Zubereitungen zum inneren Gebrauch bei Tieren, wenn die gebrauchsfertige Lösung einen Gehalt von 5 % Iod nicht übersteigt –

Iodschwefel

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –

Iosarcol**Iotrolan**

– zur intravasalen Anwendung –

Ipecacuanhae radix und ihre Zubereitungen

Ipratropiumbromid**Iprazochrom****Iproclozid****Ipronidazol**

– zur Anwendung bei Tieren –

Irbesartan**Irinotecan****Isoaminil****Isocarboxazid****Isoconazol**

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –

Isoetarin**Isofluran**

Isonicotinaldehyd und seine Derivate

Isonicotinsäure-hydrazid und seine Derivate

Isoprenalin

– ausgenommen Zubereitungen zum äußeren Gebrauch in einer Konzentration bis zu 0,5 Gewichtsprozenten –

Isopropamidiodid**Isosorbiddinitrat****Isosorbidmononitrat****Isotretinoin****Isradipin****Itraconazol****Ivermectin**

– zur Anwendung bei Tieren –

Jalapae resina et tuber und ihre Zubereitungen

Josamycin und seine Ester

Kaliumbromid

– zur systemischen Anwendung –

Kaliumdichromat**Kanamycin**

Kava-Kava-Wurzelstock und seine Zubereitungen

– ausgenommen in homöopathischen Zubereitungen zur oralen Anwendung, die nach der Herstellungsvorschrift 26 des Homöopathischen Arzneibuches hergestellt sind –

Kavain**Kebuzon****Ketamin****Ketoconazol**

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –

Ketoprofen

– ausgenommen zur cutanen Anwendung in Konzentrationen bis zu 2,5 % –

Ketorolac

– zur Anwendung am Auge –

Ketotifen**Kitasamycin****Kollagen**

– zur Injektion –

Kontrastmittel

– zur Anwendung in der Röntgen-, Magnetresonanz- oder Ultraschalldiagnostik –

Kreosot

– ausgenommen Zubereitungen zum äußeren Gebrauch in einer Konzentration bis zu 50 Gewichtsprozenten –

Labetalol**Lacidipin****Lactuca-virosa-Zubereitungen****Lamivudin****Lamotrigin****Lanreotid****Lansoprazol****Laronidase****Latamoxef****Latanoprost****Lecirelin**

– zur Anwendung bei Rindern und Kaninchen –

Leflunomid**Lenograstim****Lepirudin****Lercanidipin**

Lespedeza capitata und ihre Zubereitungen

Letrozol**Leuprorelin****Levallorphan****Levamisol**

Levetiracetam**Levobunolol**

– zur lokalen Anwendung am Auge –

Levobupivacain**Levocetirizin****Levodopa****Levodropropizin****Levofloxacin****Levofolinsäure****Levonorgestrel****Lidocain**

– zur Anwendung als Antiarrhythmikum –

– zur Anwendung am äußeren Gehörgang –

Lidoflazin**Lincomycin****Lindan****Linezolid**

– zur Behandlung von Pneumonien oder schweren Haut- und Weichteilinfektionen, wenn diese durch grampositive Erreger verursacht sind –

Lisinopril**Lisurid****Lithium**

– zur Behandlung von Geisteskrankheiten und Psychosen –

Lobelia herba und seine Zubereitungen

– ausgenommen zum Rauchen und Räuchern –

Lobelin**Lofepramin****Lokalanästhetika**

– zur Anwendung am Auge –

Lomefloxacin**Lomustin****Lonazolac****Loperamid**

– ausgenommen in festen Zubereitungen zur oralen Anwendung bei akuter Diarrhö in Tagesdosen bis zu 12 mg und in Packungsgrößen bis zu 24 mg, sofern auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen angegeben ist, dass die Anwendung auf Erwachsene und Kinder ab dem vollendeten 12. Lebensjahr beschränkt ist –

Loperamidoxid**Loracarbef****Lorcainid****Lornoxicam****Losartan****Loteprednol****Lovastatin****Lufenuron**

– zur parenteralen Anwendung bei Hunden und Katzen –

Luprostiol

– zur Anwendung bei Tieren –

Lutropin alfa**DL-Lysin-2-acetoxybenzoat**

– zur parenteralen Anwendung –

(RS)-3-Methyl-2-oxopentansäure**3-Methyl-2-oxobutansäure****4-Methyl-2-oxopentansäure****Macrogol**

– zur Behandlung der Koprostase bei Kindern und Erwachsenen –

Mafenid und seine Verbindungen**Magnesiumbis(hydrogenaspartat)-Dihydrat**

– zur intrakoronaren Anwendung –

Mandragora officinarum L. und Mandragora autumnalis Bertol, Wurzeln von und ihre Zubereitungen

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –

Mangafodipir**Manidipin****Mannitolhexanitrat****Mannomustin****Maprotilin****Marbofloxacin**

– zur Anwendung bei Hunden, Katzen, Rindern und Schweinen –

Mazipredon**Mebendazol****Mebeverin****Mebhydrolin****Mecamylamin****Meclocyclin****Meclofenaminsäure**

– zur Anwendung bei Tieren –

– ausgenommen zur Anwendung bei Pferden –

Meclozin**Medetomidin**

– zur Anwendung bei Hunden und Katzen –

Medryson und seine Ester**Mefenaminsäure****Mefloquin****Mefrusid****Melagatran****Melitracen****Meloxicam**

– zur Anwendung beim Menschen –

– zur Anwendung bei Hunden und Rindern –

– zur parenteralen Anwendung bei Schweinen und Katzen –

– zur oralen oder parenteralen Anwendung bei Pferden –

Melperon**Melphalan****Memantin****Mepacrin****Mephesisin****Mephentermin****Mepindolol**

- Meproscillarin**
Meptazinol
Mequinol
Mercaptamin
Mercaptopurin
Meropenem
Mertiatid
– als Trägersubstanz für (⁹⁹Tc) Technetium –
Mesalazin
Mesna und andere Salze der 2-Sulfanylethansulfonsäure
Mesterolol und seine Ester
Mesuximid
Metaclazepam
Metacyclin
Metamfepramon
Metamizol
Metandienon und seine Ester
Metaraminol
Metaxalon
Metenolon und seine Ester
Metergolin
Methacholin
Methandriol und seine Ester
Methantheliniumbromid
Methazolamid
Methocarbamol
Methotrexat
Methoxamin
Methoxsalen
Methoxyfluran
Methylclothiazid
Methyl(5-amino-4-oxopentanoat)-hydrochlorid
Methyldopa
DL-Methyldopa
Methylergometrin
– ausgenommen zur Anwendung bei Nachgeburtsblutungen in einer Konzentration bis zu 0,3 mg/ml und einer Einzeldosis bis zu 1 ml zur Abgabe an Hebammen und Entbindungspfleger für den Praxisbedarf –
Methylpentynol und seine Ester
2-Methyl-1-phenylbut-3-in-1,2-diol
Methylprednisolon und seine Ester
N-Methylscopolaminium-Salze
Methylsulfonal
Methyltestosteron und seine Ester
Methysergid und seine Ester
Meticillin
Metildigoxin
Metipranolol
Metoclopramid
Metolazon
Metomidat
Metoprolol
Metrifonat
Metronidazol
Metyrapon
Metyridin
Mexiletin
Mezlocillin
Mianserin
Miconazol
– ausgenommen zum äußeren Gebrauch und zur Anwendung in der Mundhöhle –
– ausgenommen zur vaginalen Anwendung in Packungsgrößen mit einer Gesamtmenge von bis zu 1 043 mg Miconazol und für eine Anwendungsdauer bis zu 3 Tagen –
Microbial-Collagenase
Midodrin
Mifepriston
Miglitol
Miglustat
Milrinon
Miltefosin
Minocyclin
Minoxidil
– ausgenommen zur topischen Anwendung bei androgener Alopezie in einer Konzentration von bis zu 5 % –
Mirtazapin
Misoprostol
Mithramycin
Mitomycin
Mitotan
Mitoxantron
Mivacurium-Salze
Mizolastin
Moclobemid
Moexipril
Mofebutazon
Molgramostim
Molsidomin
Mometasonfuroat
Monobenzon
Montelukast
Moperon
Morantel
– zur Anwendung bei Tieren –
Morazon

Moroxydin

Moxidectin

Moxifloxacin

Moxonidin

Mupirocin

Mycophenolsäure

Nabumeton

Nadifloxacin

Nadolol

Nafarelin

Nafcillin

– zur Anwendung bei Tieren –

Naftalofos

Naftidrofuryl

Nalbuphin

Nalidixinsäure und ihre Ester

Nalorphin

Naloxon

Naltrexon

Naproxen

– ausgenommen in festen Zubereitungen zur oralen Anwendung ohne Zusatz weiterer arzneilich wirksamer Bestandteile in einer Konzentration bis zu 250 mg je abgeteilter Form und in einer Tagesdosis bis zu 750 mg und in einer Packungsgröße bis zu 7 500 mg zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern ab 12 Jahren bei leichten bis mäßig starken Schmerzen und Fieber –

Naratriptan

Natamycin

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –

Nateglinid

Natriumaurothiomalat

Natrium-Goldchlorid

Natriumnitrit

Nebivolol

Nedocromil

– ausgenommen zur Anwendung bei saisonaler allergischer Rhinitis –

– ausgenommen zur Anwendung am Auge –

Nefazodon

Nefopam

Nelfinavir

Neodym-3-sulfoisonicotinat

Neomycin

Neostigmin-Salze

Netilmicin

Nevirapin

Nicarbazin

– zur Anwendung bei Tieren –

Nicardipin

Nicergolin

Niclofolan

Nicotin

– ausgenommen zur oralen Anwendung ohne Zusatz weiterer arzneilich wirksamer Bestandteile in einer Menge bis zu 10 mg Nicotin je abgeteilter Arzneiform und in einer Tagesdosis bis zu 64 mg –

– ausgenommen zur transdermalen Anwendung als Pflaster ohne Zusatz weiterer arzneilich wirksamer Bestandteile in einer Konzentration bis zu 52,5 mg Nicotin je abgeteilter Arzneiform bzw. auch in höheren Konzentrationen, sofern die Wirkstofffreigabe von im Mittel 35 mg Nicotin pro 24 Stunden nicht überschritten wird –

Nifedipin

Nifenalol

Nifluminsäure

Nifuratel

Nifurprazin

Nilutamid

Nilvadipin

Nimesulid

– zur Anwendung beim Hund –

Nimodipin

Nimorazol

Nimustin

Niridazol

Nisoldipin

Nitenpyram

– zur Anwendung beim Hund und bei der Katze –

Nitisinon

Nitrendipin

Nitrofurural

Nitrofurantoin

Nitrofurathiazid

– zur Anwendung bei Tieren –

Nitroprussidnatrium

– zur intravenösen Anwendung –

Nitroscanat

– zur Anwendung bei Tieren –

Nitroxinil

Nitroxolin

Nizatidin

Nomifensin

Norepinephrin

– ausgenommen in Salben zum äußeren Gebrauch –

Norfloxacin

Nortestosteron und seine Ester

Nortriptylin

Noscapin

Novobiocin

Noxiptilin

Octreotid

Öl von Hochseefischen (mit spezifizierter Zusammensetzung)

– zur parenteralen Ernährung –

Ofloxacin

Olanzapin

Oleander-Glykoside

Oleandomycin

Olmesartanmedoxomil

Olopatadin

Olsalazin

Omega-3-Säurenethylester

– zur adjuvanten Behandlung zur Sekundärprophylaxe nach Herzinfarkt, zusätzlich zur Standard-Behandlung (z. B. Statine, Thrombozytenaggregationshemmer, Beta-blocker, ACE-Hemmer) –

Omeprazol

Ondansetron

Opi Pramol

Opiumalkaloide

– soweit die Verschreibung und Abgabe nicht durch die Anlagen des Betäubungsmittelgesetzes in der jeweils geltenden Fassung geregelt ist –

Orazamid

Orbifloxacin

– zur Anwendung beim Hund –

Orciprenalin

Orphenadrin

Orgotein

Orlistat

Ornidazol

Oseltamivir

Osmiumsäure

Osteogenes Protein 1

Oxabolon und seine Ester

Oxaceprol

Oxacillin

Oxaliplatin

Oxaprozol

Oxatomid

Oxcarbazepin

Oxetacain

Oxfendazol

– zur Anwendung bei Tieren –

Oxiconazol

– zur vaginalen Anwendung –

Oxidronsäure

– als Trägersubstanz für (^{99m}Tc) Technetium –

Oxitriptan

Oxitropiumbromid

Oxolin

Oxolinsäure

2-Oxo-3-phenylpropansäure

Oxprenolol

Oxybutynin

Oxyclozanid

Oxymesteron und seine Ester

Oxymetholon

Oxypertin

Oxyphenbutazon

Oxyphencyclimin

Oxyphenisatin

Oxyphenisatindiacetat

Oxytetracyclin und seine Verbindungen

Oxytocin

– ausgenommen zur Anwendung bei Nachgeburtsblutungen in einer Konzentration bis zu 3 I.E./ml und einer Einzeldosis bis zu 1 ml zur Abgabe an Hebammen und Entbindungspfleger für den Praxisbedarf –

4-Phenylbutansäure

Paclitaxel

Palonosetron

Pamidronsäure

Pancuroniumbromid

Pantoprazol

Papaverin

Paracetamol

– zur Anwendung bei Tieren –

Paraflutizid

Paraldehyd

Paramethadion

Paramethason und seine Ester

Paraoxon

Parbendazol

Parecoxib

Pargylin

Paricalcitol

Paromomycin

Paroxetin

Pefloxacin

Pegaspargase

Pegfilgrastim

Peginterferon alfa-2a

Peginterferon alfa-2b

Pegvisomant

Pemetrexed

Penbutolol

Penciclovir

– ausgenommen zur äußeren Anwendung bei Herpes labialis in Packungsgrößen bis zu 2 g und einem Wirkstoffgehalt bis zu 20 mg je abgeteilter Arzneiform –

Penfluridol

Penflutizid

Pengitoxin

Penicillamin

Penoctoniumbromid

– ausgenommen in Lösungen, Salben und Pudern zum äußeren Gebrauch in einer Konzentration bis zu 0,1 Gewichtsprozent –

Pentaerithryltetranitrat

Pentagastrin

Pentamethonium-Salze

Pentamidin

Pentetreotid

Pentolonium-Salze

Pentorex

Pentosanpolysulfat

– zur Anwendung beim Hund –

Pentostatin

Pentoxifyllin

Perchlorsäure

Pergolid

Perhexilin

Perindopril

Permethrin

– zur Behandlung der Scabies beim Menschen –

– zur Anwendung bei Tieren, ausgenommen

a) als Ohrclip

b) zur Anwendung bei Hund und Pferd –

Peruvosid

Phenacemid

Phenamacid

Phenelzin

Pheneticillin

Phenglutarimid

Phenindion

Pheniprazin

Phenothiazin

Phenothiazin, am Stickstoff substituiertes

Phenoxybenzamin

Phenoxyethylpenicillin

Phenprobamat

Phenprocoumon

Phensuximid

Phentolamin

Phenylbutazon

Phenylephrin

– zur Anwendung am Auge, ausgenommen in flüssigen Zubereitungen bis zu 2,5 % –

[(Phenyl)(piperidin-2-yl)methyl]acetat

Phenylpropanolamin

– zur Behandlung des ernährungsbedingten Übergewichts –

– zur Anwendung bei Hunden –

Phospholipide aus Rinderlunge

– zur Prophylaxe und Therapie des Atemnotsyndroms bei Frühgeborenen –

Phospholipide aus Schweinelunge

Phosphor

Phoxim

– zur Anwendung bei Tieren –

Physostigmin

Picrotoxin

Pilocarpin

Pimecrolimus

Pimobendan

– zur Anwendung beim Hund –

Pimozid

Pinaveriumbromid

Pindolol

Pioglitazon

Pipamperon

Pipecuroniumbromid

Pipemidsäure

Pipenzolatbromid

Piperacillin

Piperazin, auch als Hydrat

– als Wurmmittel –

Piperidolat

Piperoxan

Piperylon

Pipofezin

Pipoxolan

Piracetam

Pirbuterol

Pirenzepin

Piretanid

Piribedil

Piridoxilat

Pirlimycin

– zur Anwendung beim Rind –

Piromidsäure

Piroxicam

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –

Pirprofen

Pivampicillin

Pivmecillinam

Pizotifen

Plicamycin

Podophyllum-emodi radix et rhizoma und seine Zubereitungen

Podophyllum-peltati radix et rhizoma und seine Zubereitungen

Podophyllin

Podophyllinsäure und ihre Derivate

Podophyllotoxin**Podophyllum emodi- und Podophyllum peltatum-Glykoside** und ihre Derivate**Polymyxin B****Polymyxin M****Poly(styrol-co-divinylbenzol)sulfonsäure (x:y)**als Aluminium-, Calcium-, Kalium- und Natriumsalz
– ausgenommen zur Verwendung als Hilfsstoff für galenische Zwecke in einer Tagesdosis bis zu 300 mg –**Polythiazid****Porfimer****Practolol****Prajmalium****Pramipexol****Pramiverin****Pranoprofen****Prasteron** und seine Ester**Pravastatin****Praziquantel**

– ausgenommen zur Anwendung bei Hunden und Katzen –

Prazosin**Prednicarbat****Prednimustin****Prednisolon** und seine Ester**Prednison** und seine Ester**Prednylidin** und seine Ester**Pregabalin****Prenoxdiazin****Prenylamin****Pridinol****Prifiniumhydroxid**

– zur Anwendung bei Tieren –

Primaquin**Primidon****Primycin****Pristinamycin****Probucol****Procain**

– zur Anwendung als Antiarrhythmikum –

Procainamid**Procarbazin****Procaterol****Procyclidin****Proglumetacin****Proglumid****Proguanil****Prolintan****Propafenon****Propamidin****Propanidid****Propantetraphosphonsäure**– als Trägersubstanz für (^{99m}Tc) Technetium –**Propanthelinbromid****Propicillin****Propiverin****Propofol****Propoxyphen****Propranolol****Propyl[3β-(benzoyloxy)tropan-2α-carboxylat]**

– zur Anwendung am Auge –

Propylhexedrin**Proquazon****Prostalen**

– zur Anwendung bei Tieren –

(α₁)-Proteinaseinhibitor vom Menschen**Prothipendyl****Protionamid****Protirelin****Protokylol**

– ausgenommen zum inneren Gebrauch, soweit der Gehalt in der Einzelgabe 1 mg nicht übersteigt –

Protriptylin**Pteropterin****Pulsatillae herba** und seine Zubereitungen

– ausgenommen in homöopathischen Zubereitungen zur oralen Anwendung, die nach den Herstellungsvorschriften 25 und 26 des Homöopathischen Arzneibuches hergestellt sind –

Pyrantel**Pyrazinamid****Pyridostigminbromid****Pyrimethamin****Pyrithion-Zink**

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch

a) in einer Konzentration bis zu 0,2 %

b) in einer Konzentration bis zu 1 % in Zubereitungen, die wieder abgespült werden –

Pyrithyldion**Quecksilber** und seine Verbindungen

– ausgenommen

1. **2-(Ethylmercurithio)benzoesäure, Natrium-Salz** (Thiomersal)

a) in Tabletten bis zu 30 mg zur Bekämpfung der Nosema-Seuche,

b) bis zu 0,004 Gewichtsprozenten in Aufbewahrungs- und Benetzungslösungen für Kontaktlinsen,

2. **2-(Ethylmercurithio)benzoesäure** und ihre Salze, **Phenylmercuriacetat, Phenylmercuriborat, Phenylmercurinitrat**

als Konservierungsmittel in einer Konzentration bis zu 0,002 Gewichtsprozenten in flüssigen Zubereitungen, Emulsionen und Salben,

3. **Chininmercuribisulfat** in einer Konzentration bis zu 2,75 Gewichtsprozenten in Zubereitungen in Kleinpäckungen zur Anwendung beim Mann zur Verhütung von Geschlechtskrankheiten,
4. **Phenylmercuriborat** in einer Konzentration bis zu 0,1 Gewichtsprozent zum äußeren Gebrauch in Zubereitungen bis zu 50 ml bzw. 50 g –

Quellfähige Stoffe in Form von Stiften, Sonden, Meißeln oder dergleichen

Quetiapin

Quinolid

Quinapril

Quinaprilat

Quinethazon

Quintiofos

Rabeprazol

Racecadotril

Racefemin

Radionuklide enthaltende Stoffe und Zubereitungen zu diagnostischen oder therapeutischen Zwecken

Raloxifen

Ramifenazon

- zur parenteralen Anwendung –
- ausgenommen zur Anwendung bei Tieren –

Ramipril

Ranelinsäure

Ranitidin

– ausgenommen in Zubereitungen zur oralen Anwendung in einer Konzentration von bis zu 75 mg je abgeteilter Form und in Packungsgrößen bis zu 1 050 mg, sofern die Anwendung für Erwachsene und Kinder ab dem vollendeten 16. Lebensjahr auf die Anwendungsgebiete „Bei Sodbrennen und/oder saurem Aufstoßen“ und auf eine maximale Therapiedauer von 14 Tagen beschränkt ist –

Rasagilin

Rasburicase

Rauwolfia und ihre Zubereitungen

– ausgenommen in homöopathischen Zubereitungen zur oralen Anwendung, die nach den Herstellungsvorschriften 25 und 26 des Homöopathischen Arzneibuches hergestellt sind –

Rauwolfia-Alkaloide

Reboxetin

Repaglinid

Reproterol

Resocortol und seine Ester
– zur Anwendung beim Hund –

Resorantel

Retepase

Retinol und seine Ester

- zur Anwendung bei Menschen –
- ausgenommen zum inneren Gebrauch in Zubereitungen mit einer Tagesdosis bis zu 10 000 I.E. –

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch in Zubereitungen mit einer Tagesdosis bis zu 50 000 I.E. –

Ribavirin

Ribostamycin

Rifabutin

Rifampicin

Rifamycin

Riluzol

Rimazoliummetilsulfat

Rimexolon

Risedronsäure

Risperidon

Ritodrin

Ritonavir

Rivastigmin

Rizatriptan

Rocuroniumbromid

Rolitetracyclin

Romifidin

– zur Anwendung bei Pferden, Hunden und Katzen –

Ronidazol

– zur Anwendung bei Tieren –

Ropinirol

Ropivacain

Rosiglitazon

Rosoxacin

Roxatidinacetat

Roxithromycin

Sabinae oleum

Sabinae summitates und ihre Zubereitungen
– ausgenommen zum äußeren Gebrauch in Salben –

Salbutamol

Salmeterol

Salpetersäure

– in Zubereitungen, die Essigsäure und Oxalsäure enthalten –

Salverin

Samarium(¹⁵³Sm)lexidronam

Santonin

rac-Sapropterin

Saquinavir

Saralasin

Scammoniae resina und seine Zubereitungen

Schilddrüsenwirkstoffe

Schwefelhexafluorid

Scilla-Glykoside

Scopolamin

Scopoliawurzelstock und seine Zubereitungen

Secale-Alkaloide**Secale cornutum** und seine Zubereitungen**Secnidazol****Secretin**

– zur Anwendung als Diagnostikum –

Selamectin

– zur Anwendung beim Hund und bei der Katze –

Selegilin**Selenverbindungen**

– ausgenommen Selendisulfid zum äußeren Gebrauch in einer Konzentration bis zu 2,5 Gewichtsprozenten –
– ausgenommen in Zubereitungen zum inneren Gebrauch mit einer Tagesdosis bis zu 50 µg Selen –

Sera und monoklonale Antikörper

– zur Anwendung am oder im menschlichen oder tierischen Körper –

Sermorelin**Serrapeptase****Sertindol****Sertralin****Sevelamer****Sevofluran****Sibutramin****Silbernitrat**

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch und in Augentropfen zur Blenorrhoeophylaxe –

Silberverbindungen

– zur Anwendung bei Erkrankungen des Magen-Darm-Kanals –

Sildenafil**Silibinin-C-2',3-bis(hydrogensuccinat)**

– zur parenteralen Anwendung –

Simvastatin**Sincalid****Sirolimus****Sisomicin****Solifenacin****Somatorelin****Somatostatin****Sotalol****Spagluminsäure**

– zur Behandlung der saisonalen Rhinitis –

Sparfloxacin**Spartein**

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –

Spectinomycin**Spiramycin** und seine Ester**Spirapril****Spironolacton** und seine Ester**Stanozolol** und seine Ester**Stavudin****Steinkohlenteer** und seine Zubereitungen**Stickstoffmonoxid****Stilbamidin****Stoffe und Zubereitungen aus Stoffen, die zur Behebung der Amenorrhoe bestimmt sind, auch wenn sie als Mittel gegen Regel-, Perioden- oder Menstruationsstörungen angekündigt werden, zur Anwendung bei Menschen****Strandkiefernrinde** und ihre Zubereitungen

– mit einem Gehalt von mindestens 50 % Gesamtprocyanidine, berechnet als Cyanidinchlorid –

Streptokinase

– ausgenommen zur buccalen oder oralen Anwendung –

Streptomycin**Strophanthi semen** und seine Zubereitungen**Strophanthine****Strychni semen** und seine Zubereitungen

– ausgenommen in homöopathischen Zubereitungen zur oralen Anwendung, die nach den Herstellungsvorschriften 25 und 26 des Homöopathischen Arzneibuches hergestellt sind –

Strychnin**Strychnin-N-oxid****Strychninsäure****Sucralfat****Sulbactam****Sulfacarbamid** und seine Derivate**Sulfaguanidin** und seine Derivate**Sulfanilamid** und seine Derivate**Sulfinpyrazon****Sulfonal****Sulindac****Suloctidil****Sulpirid****Sulproston****Sultamicillin****Sultiam****Sumatriptan****Suramin-Natrium****Suxamethonium-Salze****Suxibuzon****Syrosingopin****Tacalcitol****Tacrin****Tacrolimus****Tadalafil****Talastin****Talinolol****Tamoxifen****Tamsulosin****Tasonermin**

Taurolidin
Tazaroten
Tazobactam
Tegafur
Teicoplanin
Telithromycin
Telmisartan
Temocapril
Temoporfin
Temozolomid
Tenecteplase
Teniposid
Tenofovirdisoproxil
Tenonitrozol
Tenoxicam
Tepoxalin
– zur Anwendung beim Hund –
Terazosin
Terbinafin
– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –
Terbutalin
Terfenadin
Teriparatid
Terizidon
Tertatolol
Testolacton
Testosteron und seine Ester
Tetrabenazin
– zur Behandlung von dyskinetischen Bewegungsstörungen –
Tetracain
Tetrachlorethylen
– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –
Tetrachlorkohlenstoff
Tetracyclin und seine Verbindungen
4-epi-Tetracyclin
Tetraisopropylpyrophosphat
Tetrakis(2-methoxy-2-methylpropylisocyanid)kupfer(1+)-tetrafluorborat
– als Trägersubstanz für (^{99m}Tc) Technetium –
Tetramisol
Tetrofosmin
Tetroxoprim
Tetrylammonium-Salze
Thalidomid
Thallium
Thenalidin
Theophyllin
Theophyllin-Ethylendiamin
Theophyllin-Hydroxy-tert-butylamin
Theophyllin-Magnesiumacetat
Theophyllin - (2-Amino-2-methylpropan-1-ol) (1:1)
Thevetin
Thiamazol
Thiambutosin
Thiamphenicol und seine Ester
Thibenzazolin
Thiobarbitursäure-Derivate
Thiostrepton
Thiotepa
Thiouracil und seine Derivate
Thymol
– zur Anwendung bei Bienen –
Thyroideae glandulae siccatae und ihre Zubereitungen
Thyrotropin alfa
Tiabendazol
Tiagabin
Tiamulin
– zur Anwendung bei Tieren –
Tiaprid
Tiaprofensäure
Tiaprost
– zur Anwendung bei Tieren –
Tibolon
Ticarcillin
Ticlopidin
Tiletamin
– zur Anwendung bei Tieren –
Tilmicosin
– zur Anwendung beim Rind, Schwein und Huhn –
Tiludronsäure
Timolol
Tinidazol
Tinzaparin
Tiocarlid
Tioconazol
– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –
Tioguanin
Tiomesteron
Tiopronin
Tiotixen
Tiotropiumbromid und sein Hydrat
Tiracizin
Tirofiban
Tiropramid
Tixocortol-21-pivalat
Tizanidin
Tobramycin
Tocainid
Tolazamid

- Tolbutamid**
- Tolcapon**
- Tolciclat**
- Tolfenaminsäure**
– zur Anwendung bei Hunden und Katzen –
- Toliprolol**
- Tolmetin**
- Tolterodin**
- Toltrazuril**
– zur Anwendung bei Huhn und Pute –
– zur oralen Anwendung beim Schwein –
- Topiramate**
- Topotecan**
- Torasemid**
- Toremifen**
- Tramadol**
- Trandolapril**
- Tranexamsäure**
- Transcalcifediol**
- Tranylcypromin**
- Trapidil**
- Travoprost**
- Trazodon**
- Treosulfan**
- Tretamin**
- Tretinoin**
- Triacetyldiphenolisatin**
- Triamcinolon** sowie seine Ester und Ether
– ausgenommen zur Anwendung als Hafttabletten bei rezidivierenden Aphthen –
- Triamcinolonacetonid**
- Triamteren**
- Triaziqun**
- Tribenosid**
- 2,2,2-Tribromethanol**
- Trichlormethiazid**
- Trichlormethin**
- Trichloroethylen**
– ausgenommen zum äußeren Gebrauch –
- Triclabendazol**
– zur Anwendung beim Rind und Schaf –
- Trifluoperidol**
- Trifluridin**
- Trihexyphenidyl**
- Trilostan**
- Trimetaphancamsilat**
- Trimethadion**
- Trimethidiniummethosulfat**
- Trimethoprim**
- Trimethylolmelamin**
- [[2-Oxo-2-(2,4,5-trimethylanilino)ethyl]azandiyl]diesigsäure**
– als Trägersubstanz für (^{99m}Tc) Technetium –
- Trimetozin**
- Trimipramin**
- Triparanol**
- Triperiden**
- Triptorelin**
- Trofosfamid**
- Troleandomycin**
- Trolnitrat**
- Tromantadin**
- Tropalpin**
– ausgenommen Zubereitungen zum inneren Gebrauch, soweit der Gehalt in der Einzelgabe 1 mg nicht übersteigt –
- Tropenzilin**
- Tropicamidbromid**
- Tropinbenzilat**
- Tropisetron**
– zur Anwendung bei Chemotherapie-induziertem und postoperativem Erbrechen –
- Tropium-Salze**
- Trovafoxacin**
- Tryptophan**
– zur Behandlung von depressiven Erkrankungen –
- Tuberkuline**, flüssige oder trockene, sowie alle sonstigen aus oder unter Verwendung von Tuberkelbazillen hergestellten Zubereitungen
- Tubocurarin**
- Tulathromycin**
– zur Anwendung bei Rindern und Schweinen –
- Tulobuterol**
- Tylosin**
- Unoproston-Isopropyl**
- Urapidil**
- Urethan**
- Urokinase**
- Ursodeoxycholsäure**
- Valaciclovir**
- Valdecoxib**
- Valganciclovir**
- Valnemulin**
– zur Anwendung beim Schwein –
- Valproinsäure**
- Valsartan**
- Vancomycin**
- Vardenafil**
- Vasopressin** und seine Analoga
- Vecuroniumbromid**

Vedaprofen

– zur Anwendung bei Pferden und Hunden –

Venlafaxin**Verapamil****Veratri rhizoma** und seine Zubereitungen

– ausgenommen zum äußeren Gebrauch bei Tieren und als Schneeberger Schnupftabak mit einem Gehalt von höchstens 3 Gewichtsprozenten Nieswurzeln –

Veratrum-Alkaloide**Verteporfin****Vidarabin****Vigabatrin****Viloxazin****Vinblastin****Vincamin****Vincristin****Vindesin****Vinorelbin****Vinpocetin****Viomycin****Viquidil****Virginiamycin****Voriconazol****Warfarin****Wachstumshormone****Weibliche Geschlechtshormone**

Follikelhormon, Corpus luteum-Hormon, Pflanzenstoffe sowie synthetische und halbsynthetische Stoffe mit den Wirkungen der weiblichen Geschlechtshormone, z. B. Abkömmlinge des Östrans und des Stilbens, ferner Bis(4-hydroxy-phenyl)-hexen, sowie Zubereitungen, die die genannten Stoffe enthalten

Xantocillin**Ximelagatran****Xipamid****Xylazin****Yohimbinsäure** und ihre Ester**Zalcitabin****Zaleplon****Zanamivir**

Zellen menschlicher oder tierischer Herkunft in frischem, gefrorenem oder getrocknetem Zustand, soweit sie zur Injektion oder Infusion bei Menschen bestimmt sind

Zeranol**Ziconotid****Zidovudin**

Zinkoxid zur oralen Anwendung bei Menschen

– ausgenommen in Tagesdosen bis zu 25 mg Zink –

Zink

– ausgenommen

1. zum äußeren Gebrauch

2. in Augentropfen

3. zur oralen Anwendung

a) bei Menschen, sofern auf Behältnissen und äußeren Umhüllungen eine Tagesdosis angegeben ist, die einem Zinkgehalt bis zu 25 mg entspricht,

b) bei Tieren –

Ziprasidon**Zofenopril****Zolazepam**

– zur Anwendung bei Tieren –

Zoledronsäure**Zolmitriptan****Zonisamid****Zopiclon****Zorubicin****Zotepin**

Zubereitung aus

Abacavir,**Lamivudin**

und

Zidovudin

Zubereitung aus

Amphotericin B,

1,2-Distearyl-sn-glycero(3)phospho(3)glycerol, hydriertem Phosphatidylcholin aus Sojabohnen und

Cholesterol

– zur Anwendung als Sekundärtherapie der visceralen Leishmaniose bei immun-kompetenten und Patienten mit geschädigtem Immunsystem –

Zubereitung aus

Artemether

und

Lumefantrin

Zubereitung aus

Atovaquon

und

Proguanil

– zur Prophylaxe der Malaria tropica bei Personen, die 11 – 40 kg wiegen –

Zubereitung aus

Betamethason,**Clotrimazol**

und

Gentamicin

– zur Anwendung beim Hund –

Zubereitung aus

Betaxolol

und

Chlortalidon

Zubereitung aus

Calcipotriol

und

Betamethasondipropionat

Zubereitung aus
Colfosceril,
1-Hexadecanol
und
Tyloxapol

Zubereitung aus
Dipyridamol
und
Acetylsalicylsäure

Zubereitung aus
Doxorubicin,
Cholesterol
und
(3-sn-Phosphatidyl)cholin aus Ei

Zubereitung aus
Doxorubicin,
 α -**(2-[1,2-Distearoyl-sn-glycero(3)phosphoxy]ethyl-**
carbamoyl)- ω -methoxypoly(oxyethylen)-40,
vollhydriertem (3-sn-Phosphatidyl)cholin aus Soja-
bohnen
und
Cholesterol

Zubereitung aus
Drospirenon
und
Ethinylestradiol

Zubereitung aus
Emodepsid
und
Praziquantel
– zur Anwendung bei Tieren –

Zubereitung aus
Emtricitabin
und
Tenofovir

Zubereitung aus
Enalapril
und
Nitrendipin

Zubereitung aus
Entacapon,
Levodopa
und
Carbidopa

Zubereitung aus
Eprosartan
und
Hydrochlorothiazid

Zubereitung aus
Epsiprantel
und
Pyrantel
– zur Anwendung beim Hund –

Zubereitung aus
Estradiol
und
Drospirenon

Zubereitung aus
Estradiol
und
Nomegestrolacetat

Zubereitung aus
Estradiol
und
Trimegeston

Zubereitung aus
Estradiolvalerat
und
Dienogest

Zubereitung aus
Etonogestrel
und
Ethinylestradiol

Zubereitung aus
Ezetimib
und
Simvastatin

Zubereitung aus
Follitropin
und
Lutropin
– zur Anwendung bei Rindern –

Zubereitung aus
Imidacloprid
und
Moxidectin
– zur Anwendung bei Hunden –

Zubereitung aus
Imidacloprid
und
Permethrin
– zur Anwendung bei Hunden –

Zubereitung aus
Irbesartan
und
Hydrochlorothiazid

Zubereitung aus
Isotretinoin
und
Erythromycin

Zubereitung aus
Ivermectin
und
Praziquantel
– zur Anwendung beim Pferd –

Zubereitung aus
Lamivudin
und
Zidovudin

Zubereitung aus
Latanoprost
und
Timolol

Zubereitung aus
Levodopa
und
Benserazid
– zur symptomatischen Behandlung des Restless Legs
Syndroms –

Zubereitung aus

Lopinavir

und

Ritonavir

Zubereitung aus

Lufenuron

und

Milbemycinoxim

– zur Anwendung beim Hund –

Zubereitung aus

Marbofloxacin,

Clotrimazol

und

Dexamethasonacetat

– zur Anwendung beim Hund –

Zubereitung aus

Methopren

und

Fipronil

– zur Anwendung bei Hunden und Katzen –

Zubereitung aus

Milbemycinoxim,

Lufenuron

und

Praziquantel

– zur Anwendung bei Tieren –

Zubereitung aus

Milbemycinoxim

und

Praziquantel

– zur Anwendung bei Hunden und Katzen –

Zubereitung aus

Mometasonfuroat

und

Salicylsäure

Zubereitung aus

7,2%iger Natriumchlorid-Lösung

und

Poly(O-2-hydroxyethyl)stärke

Zubereitung aus

Norelgestromin

und

Ethinylestradiol

Zubereitung aus

Olmesartan

und

Hydrochlorothiazid

Zubereitung aus

Papaverin

und

Phentolamin

Zubereitung aus

Permethrin

und

Pyriproxifen

– zur Anwendung beim Hund –

Zubereitung aus

Phenylbutazon

und

Prednisolon

– zur Anwendung beim Hund –

Zubereitung aus

Quinupristin

und

Dalfopristin

Zubereitung aus

Rosiglitazon

und

Metformin

Zubereitung aus

Tegafur

und

Uracil

Zubereitung aus

Telmisartan

und

Hydrochlorothiazid

Zubereitung aus

Tramadol

und

Paracetamol

Zubereitung aus

Zofenopril

und

Hydrochlorothiazid

Zubereitungen aus Stoffen in pasten-, salben-, gelartiger oder ähnlicher Beschaffenheit sowie Emulsionen und Lösungen zur Einführung in die Gebärmutter und im Rahmen der Veterinärmedizin zusätzlich in Scheide und Euter der Tiere

Zuclopenthixol

Zuclopenthixolacetat

Verordnung zur Änderung marktordnungsrechtlicher Vorschriften für Wein-Alkohol

Vom 22. Dezember 2005

Das Bundesministerium für Ernährung, Landwirtschaft und Verbraucherschutz verordnet, jeweils in Verbindung mit § 1 Abs. 2 des Zuständigkeitsanpassungsgesetzes vom 16. August 2002 (BGBl. I S. 3165) und dem Organisationserlass vom 22. November 2005 (BGBl. I S. 3197),

- auf Grund des § 7 Abs. 1 Satz 2 des Gesetzes zur Durchführung der Gemeinsamen Marktorganisationen und der Direktzahlungen in der Fassung der Bekanntmachung vom 24. Juni 2005 (BGBl. I S. 1847) im Einvernehmen mit dem Bundesministerium der Finanzen und
- auf Grund des § 7 Abs. 3 Satz 1, des § 15 Satz 1 und des § 16 des Gesetzes zur Durchführung der Gemeinsamen Marktorganisationen und der Direktzahlungen in der Fassung der Bekanntmachung vom 24. Juni 2005 (BGBl. I S. 1847) im Einvernehmen mit den Bundesministerien der Finanzen und für Wirtschaft und Technologie:

Artikel 1

Änderung der Wein-Alkohol-Absatz-Verordnung

Die Wein-Alkohol-Absatz-Verordnung vom 11. April 1990 (BGBl. I S. 744), zuletzt geändert durch die Verordnung vom 3. April 2001 (BGBl. I S. 478), wird wie folgt geändert:

1. Der Kurzbezeichnung der Verordnung wird folgende Abkürzung angefügt:

„– WeinAlkoAbsV“.

2. In § 1 Satz 2 werden die Wörter „Die steuerlichen Vorschriften“ durch die Wörter „Die Vorschriften des Zweiten Teils“ ersetzt.
3. Nach § 2 wird folgender § 2a eingefügt:

„§ 2a

Zulassungsverfahren
für den Absatz im Kraftstoffsektor

(1) Der Antrag auf Zulassung ist von einem Unternehmen, das nach den in § 1 genannten Rechtsakten Alkohol zur Verwendung im Kraftstoffsektor in der Gemeinschaft erwerben will, mindestens fünf Werktage vor dem Tag der Veröffentlichung der Ausschreibungsbekanntmachung bei der Bundesanstalt schriftlich einzureichen. Auf Verlangen der Bundesanstalt hat der Antragsteller Unterlagen unverzüglich auch elektronisch zu übermitteln. Die Bundesanstalt kann für den Antrag Muster im Bundesanzeiger oder im elektronischen Bundesanzeiger*) bekannt geben und die Verwendung der Muster verlangen.

(2) Der Antrag muss die in den in § 1 genannten Rechtsakten vorgeschriebenen Unterlagen und Angaben enthalten. Soweit die Unterlagen bereits

1. nach dem Fünften Abschnitt des Ersten Teils oder des Zweiten Teils des Gesetzes über das Branntweinmonopol oder
2. nach den §§ 6 und 7 des Mineralölsteuergesetzes sowie den jeweils zu ihrer Ausführung erlassenen Vorschriften in der jeweils geltenden Fassung vorgeschrieben sind, können beglaubigte Kopien der in den Steuerverfahren vorgelegten Unterlagen auch für den Zulassungsantrag vorgelegt werden.

(3) Zum Zwecke der Überprüfung der mit dem Zulassungsantrag eingereichten Unterlagen dürfen Beschäftigte der Bundesanstalt und deren Beauftragte

1. während der Geschäfts- oder Betriebszeit Grundstücke sowie Geschäfts-, Betriebs- und Lager Räume sowie Transportmittel betreten,
 2. Besichtigungen vornehmen,
 3. alle in schriftlicher oder elektronischer Form vorliegenden Geschäftsunterlagen einsehen, prüfen und verlangen, dass hieraus Abschriften, Auszüge, Ausdrucke oder Kopien angefertigt und überlassen werden und
 4. die erforderlichen Auskünfte verlangen.“
4. § 3 Abs. 1 wird wie folgt geändert:
- a) In Satz 1 werden die Wörter „bei der Bundesmonopolverwaltung für Branntwein (Bundesmonopolverwaltung) gelagerte“ gestrichen.
 - b) Satz 2 wird wie folgt gefasst:
„Wird Alkohol bei der Bundesmonopolverwaltung für Branntwein (Bundesmonopolverwaltung) gelagert, verwendet oder verarbeitet, ist die Bundesanstalt zuständig.“
5. § 4 wird wie folgt geändert:
- a) Die Absätze 1 und 2 werden wie folgt gefasst:

„(1) Soll Alkohol aus einem Interventionslager im Geltungsbereich dieser Verordnung verwendet oder verarbeitet werden, so hat der Verwender oder Verarbeiter unverzüglich nach jeder Zuschlagserteilung der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2 mitzuteilen

1. die Betriebsstätte, in der die Verwendung oder Verarbeitung erfolgen soll (Verwendungs- oder Verarbeitungsbetrieb),
2. Beginn und Ende der Beförderung des erworbenen Alkohols vom Interventionslager zum Verwendungs- oder Verarbeitungsbetrieb, die nach den Vorschriften des Zweiten Teils des Gesetzes über das Branntweinmonopol und

*) Amtlicher Hinweis: <http://www.ebundesanzeiger.de>

den dazu ergangenen Ausführungsbestimmungen im Steueraussetzungsverfahren zu erfolgen hat,

3. Beginn und Ende des Zeitraums, in der die Verwendung oder Verarbeitung stattfinden soll.

Der Mitteilung ist der von der Bundesanstalt ausgestellte Abholschein beizufügen.

(2) Die Übernahme des erworbenen Alkohols im Verwendungs- oder Verarbeitungsbetrieb darf erst erfolgen, nachdem die überwachende Stelle nach § 3 Abs. 2 vor Ort eine materielle Überprüfung der transportierten Alkoholmenge durchgeführt hat. Der Verwender oder Verarbeiter hat den erworbenen Alkohol unverzüglich nach der Übernahme in einen in dem Verwendungs- oder Verarbeitungsbetrieb gelegenen oder von der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2 zugelassenen Lagerraum zu verbringen und bis zur Verwendung oder Verarbeitung in den ursprünglichen Behältnissen zu belassen. In Tankwagen bezogener Alkohol ist in von der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2 zugelassene Lagerbehältnisse zu verbringen. Soweit es sich um ein nach § 2a zugelassenes Unternehmen handelt, sind die in der Zulassung aufgeführten Lagermöglichkeiten in Anspruch zu nehmen.“

- b) In Absatz 3 werden

aa) die Wörter „der überwachenden Zollstelle“ durch die Wörter „der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2“ und

bb) das Wort „Gesetz“ durch die Wörter „Zweiten Teil des Gesetzes“

ersetzt.

- c) In Absatz 4 werden die Wörter „überwachende Zollstelle“ durch die Wörter „überwachende Stelle nach § 3 Abs. 2“ ersetzt.

6. § 5 wird wie folgt geändert:

- a) Absatz 1 wird wie folgt geändert:

aa) Das Wort „Gesetz“ wird durch die Wörter „Zweiten Teil des Gesetzes“ ersetzt.

bb) In Nummer 3 werden die Wörter „der überwachenden Zollstelle“ durch die Wörter „der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2“ ersetzt.

- b) In Absatz 3 werden die Wörter „gilt § 67 der Branntweinverwertungsordnung“ durch die Wörter „gelten die §§ 17 und 28 der Branntweinsteuerverordnung“ ersetzt.

7. § 6 wird wie folgt geändert:

- a) In Satz 1 werden

aa) die Wörter „mit Ausnahme der Bundesmonopolverwaltung“ gestrichen und

bb) die Wörter „der überwachenden Zollstelle“ durch die Wörter „der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2“ ersetzt.

- b) In Satz 3 werden die Wörter „überwachende Zollstelle“ durch die Wörter „überwachende Stelle nach § 3 Abs. 2“ ersetzt.

8. § 7 wird wie folgt geändert:

- a) In Satz 1 werden

aa) die Wörter „Zollstellen“ und

bb) die Wörter „zuständigen Stellen der Bundesfinanzverwaltung“

jeweils durch die Wörter „überwachenden Stellen nach § 3 Abs. 2“ ersetzt.

- b) In Satz 2 wird das Wort „automatischer“ durch das Wort „elektronischer“ ersetzt.

9. In § 8 Satz 1 und 2 werden jeweils die Wörter „zuständigen Stelle“ durch die Wörter „überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2“ ersetzt.

10. § 9 wird wie folgt geändert:

- a) In Absatz 1 wird das Wort „Wirtschaftsgemeinschaft“ durch das Wort „Gemeinschaft“ ersetzt.

- b) Absatz 2 wird wie folgt gefasst:

„(2) Der Antrag auf amtliche Überwachung ist bei der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2 zu stellen. Der Alkohol, auf den sich der Antrag bezieht, ist zusammen mit dem nach Artikel 2 Abs. 3 der Verordnung (EWG) Nr. 3002/92 vom 16. Oktober 1992 über gemeinsame Durchführungsbestimmungen für die Überwachung der Verwendung und/oder Bestimmung von Erzeugnissen aus den Beständen der Interventionsstellen (ABl. EG Nr. L 301 S. 17, 1993 Nr. L 289 S. 40) in der jeweils geltenden Fassung im Abgangsmittgliedstaat erteilten Kontrollexemplar T5 anzumelden. § 3 Abs. 3 und die §§ 4 bis 8 finden mit der Maßgabe Anwendung, dass an die Stelle des in § 4 Abs. 1 Satz 2 und des in § 6 Nr. 2 genannten Abholscheins der Antrag auf amtliche Überwachung tritt.“

11. Die §§ 10 und 11 werden wie folgt gefasst:

„§ 10

Verwendung oder Verarbeitung
in einem anderen Mitgliedstaat

Soll Alkohol aus einem Interventionslager in einen anderen Mitgliedstaat der Europäischen Gemeinschaft verbracht werden, um dort verwendet oder verarbeitet zu werden, übersendet die Bundesanstalt jeweils eine Durchschrift des Abholscheins an die Zollstelle, in deren Bezirk der Alkohol ausgelagert wird. Der Abnehmer hat den Alkohol unverzüglich nach der Übernahme der in Satz 1 genannten Zollstelle zu stellen und ein Kontrollexemplar T5 in der jeweils geltenden Fassung in zwei Stücken unter Angabe der übernommenen Menge des Alkohols, der Nummer des Abholscheins sowie mit den nach den in § 1 genannten Rechtsakten vorgeschriebenen Eintragungen vorzulegen.

§ 11

Ausfuhr

(1) Soll Alkohol aus einem Interventionslager in unverändertem Zustand ausgeführt werden, übersendet die Bundesanstalt jeweils eine Durchschrift des Abholscheins an die Zollstelle, in deren Bezirk der Alkohol ausgelagert wird. Der Abnehmer hat den Alkohol unverzüglich der in Satz 1 genannten Zollstelle nach § 9 der Außenwirtschaftsverordnung zu übermitteln und anzumelden und dabei ein Kontroll-

exemplar T5 in zwei Stücken unter Angabe der übernommenen Menge des Alkohols, der Nummer des Abholscheins sowie mit den nach den in § 1 genannten Rechtsakten vorgeschriebenen Eintragungen vorzulegen.

(2) Soll Alkohol aus einem Interventionslager nach Verarbeitung ausgeführt werden, so gilt Absatz 1 entsprechend. Zusätzlich sind in dem Kontrollexemplar T5 anzugeben

1. die für das Verarbeitungserzeugnis verwendete Alkoholmenge und
2. die Nummer des Abholscheins oder im Falle des § 9 die Nummer und das Datum des Antrags auf amtliche Überwachung.“

12. In § 12 Satz 1 werden

- a) die Wörter „der Bundesminister der Finanzen“ durch die Wörter „das Bundesministerium der Finanzen“ und
- b) die Wörter „zuständigen Zollstellen“ durch die Wörter „überwachenden Stellen nach § 3 Abs. 2“ ersetzt.

Artikel 2

Änderung der Wein-Vergünstigungsverordnung

Die Wein-Vergünstigungsverordnung in der Fassung der Bekanntmachung vom 24. April 1987 (BGBl. I

S. 1300), zuletzt geändert durch Artikel 41 des Gesetzes vom 21. August 2002 (BGBl. I S. 3322), wird wie folgt geändert:

1. In § 2 Abs. 2 wird Satz 2 aufgehoben.
2. § 6 wird wie folgt geändert:
 - a) In Absatz 1 Satz 1 werden nach dem Wort „Vorschriften“ die Wörter „des Fünften Abschnitts des Ersten Teils“ eingefügt.
 - b) In Absatz 3 Satz 1 werden nach den Wörtern „Vorschriften des Fünften Abschnitts“ die Wörter „des Ersten Teils“ eingefügt.

Artikel 3

Neubekanntmachung

Das Bundesministerium für Ernährung, Landwirtschaft und Verbraucherschutz kann den Wortlaut der Wein-Alkohol-Absatz-Verordnung in der vom Inkrafttreten dieser Verordnung an geltenden Fassung im Bundesgesetzblatt bekannt machen.

Artikel 4

Inkrafttreten

Diese Verordnung tritt am Tage nach der Verkündung in Kraft.

Bonn, den 22. Dezember 2005

Der Bundesminister
für Ernährung, Landwirtschaft und Verbraucherschutz
Horst Seehofer

Bekanntmachung der Neufassung der Wein-Alkohol-Absatz-Verordnung

Vom 22. Dezember 2005

Auf Grund des Artikels 3 der Verordnung zur Änderung marktordnungsrechtlicher Vorschriften für Wein-Alkohol vom 22. Dezember 2005 (BGBl. I S. 3661) wird nachstehend der Wortlaut der Wein-Alkohol-Absatz-Verordnung in der ab dem 29. Dezember 2005 geltenden Fassung bekannt gemacht. Die Neufassung berücksichtigt:

1. die am 25. April 1990 in Kraft getretene Verordnung vom 11. April 1990 (BGBl. I S. 744),
2. den am 18. November 1990 in Kraft getretenen Artikel 3 der Verordnung vom 7. November 1990 (BGBl. I S. 2445),
3. den am 1. Januar 1995 in Kraft getretenen Artikel 71 des Gesetzes vom 2. August 1994 (BGBl. I S. 2018),
4. die am 22. März 1996 in Kraft getretene Verordnung vom 17. April 1997 (BGBl. I S. 795),
5. die am 7. April 2001 in Kraft getretene Verordnung vom 3. April 2001 (BGBl. I S. 478),
6. den am 29. Dezember 2005 in Kraft tretenden Artikel 1 der eingangs genannten Verordnung.

Die Rechtsvorschriften wurden erlassen auf Grund

- zu 1. des § 7 Abs. 1 Satz 2 und der §§ 15, 16 und 31 Abs. 2 Nr. 1 des Gesetzes zur Durchführung der Gemeinsamen Marktorganisationen in der Fassung der Bekanntmachung vom 27. August 1986 (BGBl. I S. 1397),
- zu 2. des § 6 Abs. 1 Nr. 6 bis 14, 18 und 19, Abs. 4 und 5, des § 9 Abs. 1, des § 15, des § 16 und des § 31 Abs. 2 des Gesetzes zur Durchführung der Gemeinsamen Marktorganisationen in der Fassung der Bekanntmachung vom 27. August 1986

(BGBl. I S. 1397), des § 7 Abs. 1 Satz 2 Nr. 1 des genannten Gesetzes, des § 36 Abs. 4 Satz 2 des genannten Gesetzes,

- zu 4. des § 7 Abs. 1 Satz 2, des § 15 Satz 1 und des § 16 des Gesetzes zur Durchführung der Gemeinsamen Marktorganisationen in der Fassung der Bekanntmachung vom 20. September 1995 (BGBl. I S. 1146),
- zu 5. des § 7 Abs. 1 Satz 2, des § 15 Satz 1 und des § 16 des Gesetzes zur Durchführung der Gemeinsamen Marktorganisationen in der Fassung der Bekanntmachung vom 20. September 1995 (BGBl. I S. 1146) in Verbindung mit Artikel 56 des Zuständigkeitsanpassungs-Gesetzes vom 18. März 1975 (BGBl. I S. 3288) sowie dem Organisationserlass vom 22. Januar 2001 (BGBl. I S. 127),
- zu 6. des § 7 Abs. 1 Satz 2 des Gesetzes zur Durchführung der Gemeinsamen Marktorganisationen und der Direktzahlungen in der Fassung der Bekanntmachung vom 24. Juni 2005 (BGBl. I S. 1847) und des § 7 Abs. 3 Satz 1, des § 15 Satz 1 und des § 16 des Gesetzes zur Durchführung der Gemeinsamen Marktorganisationen und der Direktzahlungen in der Fassung der Bekanntmachung vom 24. Juni 2005 (BGBl. I S. 1847) jeweils in Verbindung mit § 1 Abs. 2 des Zuständigkeitsanpassungsgesetzes vom 16. August 2002 (BGBl. I S. 3165) und dem Organisationserlass vom 22. November 2005 (BGBl. I S. 3197).

Bonn, den 22. Dezember 2005

Der Bundesminister
für Ernährung, Landwirtschaft und Verbraucherschutz
Horst Seehofer

**Verordnung
über den Absatz von Weinalkohol
aus Beständen der Interventionsstellen
(Wein-Alkohol-Absatz-Verordnung – WeinAlkoAbsV)**

§ 1

Anwendungsbereich

Die Vorschriften dieser Verordnung gelten für die Durchführung der Rechtsakte des Rates und der Kommission der Europäischen Gemeinschaften über den Absatz von Alkohol aus Destillationen im Rahmen der gemeinsamen Marktorganisation für Wein sowie seine Verwendung, Verarbeitung oder Ausfuhr. Die Vorschriften des Zweiten Teils des Gesetzes über das Branntweinmonopol und die zu ihrer Ausführung erlassenen Vorschriften in der jeweils geltenden Fassung bleiben unberührt.

§ 2

Zuständigkeit

Zuständig für die Durchführung dieser Verordnung und der in § 1 genannten Rechtsakte ist die Bundesanstalt für Landwirtschaft und Ernährung (Bundesanstalt), soweit nicht nach Maßgabe dieser Verordnung die Bundesfinanzverwaltung zuständig ist.

§ 2a

**Zulassungsverfahren
für den Absatz im Kraftstoffsektor**

(1) Der Antrag auf Zulassung ist von einem Unternehmen, das nach den in § 1 genannten Rechtsakten Alkohol zur Verwendung im Kraftstoffsektor in der Gemeinschaft erwerben will, mindestens fünf Werktage vor dem Tag der Veröffentlichung der Ausschreibungsbekanntmachung bei der Bundesanstalt schriftlich einzureichen. Auf Verlangen der Bundesanstalt hat der Antragsteller Unterlagen unverzüglich auch elektronisch zu übermitteln. Die Bundesanstalt kann für den Antrag Muster im Bundesanzeiger oder im elektronischen Bundesanzeiger*) bekannt geben und die Verwendung der Muster verlangen.

(2) Der Antrag muss die in den in § 1 genannten Rechtsakten vorgeschriebenen Unterlagen und Angaben enthalten. Soweit die Unterlagen bereits

1. nach dem Fünften Abschnitt des Ersten Teils oder des Zweiten Teils des Gesetzes über das Branntweinmonopol oder
2. nach den §§ 6 und 7 des Mineralölsteuergesetzes sowie den jeweils zu ihrer Ausführung erlassenen Vorschriften in der jeweils geltenden Fassung vorgeschrieben sind, können beglaubigte Kopien der in den Steuerungsverfahren vorgelegten Unterlagen auch für den Zulassungsantrag vorgelegt werden.

(3) Zum Zwecke der Überprüfung der mit dem Zulassungsantrag eingereichten Unterlagen dürfen Beschäftigte der Bundesanstalt und deren Beauftragte

1. während der Geschäfts- oder Betriebszeit Grundstücke sowie Geschäfts-, Betriebs- und Lagerräume sowie Transportmittel betreten,
2. Besichtigungen vornehmen,

3. alle in schriftlicher oder elektronischer Form vorliegenden Geschäftsunterlagen einsehen, prüfen und verlangen, dass hieraus Abschriften, Auszüge, Ausdrucke oder Kopien angefertigt und überlassen werden und
4. die erforderlichen Auskünfte verlangen.

§ 3

Überwachung

(1) Der Alkohol wird vom Zeitpunkt der Abgabe aus dem Interventionslager bis zu seiner Verwendung, Verarbeitung oder Ausfuhr aus Marktordnungsgründen der amtlichen Überwachung durch die Bundesfinanzverwaltung nach Maßgabe dieser Verordnung unterstellt. Wird Alkohol bei der Bundesmonopolverwaltung für Branntwein (Bundesmonopolverwaltung) gelagert, verwendet oder verarbeitet, ist die Bundesanstalt zuständig.

(2) Überwachende Zollstelle ist die Zollstelle, in deren Bezirk der Alkohol verwendet oder verarbeitet wird, im Falle der Ausfuhr in unverändertem Zustand die Zollstelle, in deren Bezirk das abgebende Interventionslager gelegen ist. Absatz 1 Satz 2 bleibt unberührt.

(3) Die Überwachung dauert bis zur Beendigung der nach den in § 1 genannten Rechtsakten vorgeschriebenen Verwendung oder Verarbeitung, im Falle der Ausfuhr in unverändertem Zustand oder nach Verarbeitung bis zum Verlassen des Zollgebiets der Gemeinschaft.

§ 4

Verwendung oder Verarbeitung

(1) Soll Alkohol aus einem Interventionslager im Geltungsbereich dieser Verordnung verwendet oder verarbeitet werden, so hat der Verwender oder Verarbeiter unverzüglich nach jeder Zuschlagserteilung der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2 mitzuteilen

1. die Betriebsstätte, in der die Verwendung oder Verarbeitung erfolgen soll (Verwendungs- oder Verarbeitungsbetrieb),
2. Beginn und Ende der Beförderung des erworbenen Alkohols vom Interventionslager zum Verwendungs- oder Verarbeitungsbetrieb, die nach den Vorschriften des Zweiten Teils des Gesetzes über das Branntweinmonopol und den dazu ergangenen Ausführungsbestimmungen im Steueraussetzungsverfahren zu erfolgen hat,
3. Beginn und Ende des Zeitraums, in der die Verwendung oder Verarbeitung stattfinden soll.

Der Mitteilung ist der von der Bundesanstalt ausgestellte Abholschein beizufügen.

(2) Die Übernahme des erworbenen Alkohols im Verwendungs- oder Verarbeitungsbetrieb darf erst erfolgen, nachdem die überwachende Stelle nach § 3 Abs. 2 vor Ort eine materielle Überprüfung der transportierten Alkoholmenge durchgeführt hat. Der Verwender oder Verarbeiter hat den erworbenen Alkohol unverzüglich nach der Übernahme in einen in dem Verwendungs- oder

*) Amtlicher Hinweis: <http://www.ebundesanzeiger.de>

Verarbeitungsbetrieb gelegenen oder von der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2 zugelassenen Lagerraum zu verbringen und bis zur Verwendung oder Verarbeitung in den ursprünglichen Behältnissen zu belassen. In Tankwagen bezogener Alkohol ist in von der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2 zugelassene Lagerbehältnisse zu verbringen. Soweit es sich um ein nach § 2a zugelassenes Unternehmen handelt, sind die in der Zulassung aufgeführten Lagermöglichkeiten in Anspruch zu nehmen.

(3) Auf Verlangen der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2 hat der Verwender oder Verarbeiter

1. einen Orts- und Lageplan der Betriebsräume, in denen der Alkohol gelagert und verwendet oder verarbeitet werden soll, und
2. eine Beschreibung der vorgesehenen Verwendung oder Verarbeitung, im Falle der Verarbeitung unter Angabe von Art und Menge der Zutaten sowie der voraussichtlichen Ausbeute,

vorzulegen, sofern dies nicht bereits nach dem Zweiten Teil des Gesetzes über das Branntweinmonopol und den dazu ergangenen Ausführungsbestimmungen in der jeweils geltenden Fassung erforderlich ist.

(4) Die überwachende Stelle nach § 3 Abs. 2 kann dem Verwender oder Verarbeiter weitere Auflagen erteilen, soweit es der Überwachungszweck erfordert.

§ 5

Aufzeichnungspflichten, Aufbewahrungsfristen, Inventur

(1) Soweit sich dies nicht bereits aus dem Zweiten Teil des Gesetzes über das Branntweinmonopol und den dazu erlassenen Ausführungsbestimmungen in der jeweils geltenden Fassung ergibt, ist der Verwender oder Verarbeiter verpflichtet,

1. ordnungsgemäß kaufmännische Bücher zu führen,
2. gesonderte Aufzeichnungen zu fertigen über
 - a) den Zugang und Abgang oder den sonstigen Verbleib sowie den Bestand an Alkohol,
 - b) die bestimmungsgemäß verwendeten Mengen an Alkohol und die hergestellten Mengen an Verarbeitungserzeugnissen, Nebenerzeugnissen und Abfällen,
 - c) die in den Verarbeitungserzeugnissen enthaltenen Mengen an Alkohol,
 - d) Art und Menge der dem Alkohol oder den Verarbeitungserzeugnissen beigegebenen Stoffe,
3. der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2 jede Veränderung der nach § 4 Abs. 3 gemachten Angaben unverzüglich anzuzeigen.

(2) Wer an einer in § 1 genannten Maßnahme als Verwender oder Verarbeiter teilnimmt, hat sämtliche Unterlagen, Aufzeichnungen und Belege, die sich auf diese Maßnahme beziehen, sechs Jahre lang aufzubewahren, soweit nicht längere Aufbewahrungsfristen nach anderen Vorschriften bestehen. Die Aufbewahrungsfrist beginnt mit dem Schluss des Kalenderjahres, in dem die Unterlage, die Aufzeichnung oder der Beleg entstanden ist.

(3) Für die Durchführung von betrieblichen oder amtlichen Bestandsaufnahmen für Alkohol und daraus

hergestellte Verarbeitungserzeugnisse gelten die §§ 17 und 28 der Branntweinsteuerverordnung sinngemäß.

§ 6

Anzeigepflichten

Der Verwender oder Verarbeiter hat der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2 das Ende der Verwendung oder Verarbeitung unverzüglich schriftlich in dreifacher Ausfertigung anzuzeigen. In der Anzeige sind anzugeben

1. die verwendete oder verarbeitete Alkoholmenge,
2. die Nummer des Abholscheins (§ 4 Abs. 1 Satz 2), auf den sich die Anzeige bezieht, und
3. a) im Falle der Verwendung die Art der Verwendung oder
 - b) im Falle der Verarbeitung Art, Menge und Alkoholgehalt der Verarbeitungserzeugnisse, etwaiger Nebenerzeugnisse und Abfälle.

Die überwachende Stelle nach § 3 Abs. 2 kann, soweit im Einzelfall erforderlich, weitere Angaben fordern.

§ 7

Duldungs- und sonstige Mitwirkungspflichten

Zum Zwecke der Überwachung hat der Beteiligte den überwachenden Stellen nach § 3 Abs. 2 das Betreten der Geschäftsräume und Betriebsstätten und die Aufnahme der Bestände an Alkohol und Verarbeitungserzeugnissen während der Geschäfts- und Betriebszeit zu gestatten, auf Verlangen die in Betracht kommenden kaufmännischen Bücher, besonderen Aufzeichnungen, Belege und sonstigen Schriftstücke zur Einsicht vorzulegen, Auskunft zu erteilen und die erforderliche Unterstützung zu gewähren. Bei elektronischer Buchführung hat der Beteiligte auf Verlangen der überwachenden Stellen nach § 3 Abs. 2 auf seine Kosten Listen mit den erforderlichen Angaben auszudrucken.

§ 8

Verpflichtete Person

Der Beteiligte hat die Verpflichtungen, die ihm gegenüber der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2 obliegen, selbst zu erfüllen oder hierfür einen oder mehrere geeignete Beauftragte zu bestellen. Die Bestellung ist der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2 schriftlich in doppelter Ausfertigung anzuzeigen. Die bestellten Personen haben die Anzeige ebenfalls zu unterzeichnen.

§ 9

Verwendung oder Verarbeitung von Alkohol aus anderen Mitgliedstaaten

(1) Alkohol, der in einem Interventionslager eines anderen Mitgliedstaates der Europäischen Gemeinschaft gelagert wurde und in den Geltungsbereich dieser Verordnung verbracht worden ist, wird auf Antrag unter amtliche Überwachung gestellt, soweit sich nicht nach anderen Vorschriften die Überwachung von Amts wegen ergibt.

(2) Der Antrag auf amtliche Überwachung ist bei der überwachenden Stelle nach § 3 Abs. 2 zu stellen. Der Alkohol, auf den sich der Antrag bezieht, ist zusammen mit dem nach Artikel 2 Abs. 3 der Verordnung (EWG) Nr. 3002/92 vom 16. Oktober 1992 über gemeinsame Durch-

föhrungsbestimmungen für die Überwachung der Verwendung und/oder Bestimmung von Erzeugnissen aus den Beständen der Interventionsstellen (ABl. EG Nr. L 301 S. 17, 1993 Nr. L 289 S. 40) in der jeweils geltenden Fassung im Abgangsmitgliedstaat erteilten Kontroll-exemplar T5 anzumelden. § 3 Abs. 3 und die §§ 4 bis 8 finden mit der Maßgabe Anwendung, dass an die Stelle des in § 4 Abs. 1 Satz 2 und des in § 6 Nr. 2 genannten Abholscheins der Antrag auf amtliche Überwachung tritt.

§ 10

Verwendung oder Verarbeitung in einem anderen Mitgliedstaat

Soll Alkohol aus einem Interventionslager in einen anderen Mitgliedstaat der Europäischen Gemeinschaft verbracht werden, um dort verwendet oder verarbeitet zu werden, übersendet die Bundesanstalt jeweils eine Durchschrift des Abholscheins an die Zollstelle, in deren Bezirk der Alkohol ausgelagert wird. Der Abnehmer hat den Alkohol unverzüglich nach der Übernahme der in Satz 1 genannten Zollstelle zu stellen und ein Kontroll-exemplar T5 in der jeweils geltenden Fassung in zwei Stücken unter Angabe der übernommenen Menge des Alkohols, der Nummer des Abholscheins sowie mit den nach den in § 1 genannten Rechtsakten vorgeschriebenen Eintragungen vorzulegen.

§ 11

Ausfuhr

(1) Soll Alkohol aus einem Interventionslager in unverändertem Zustand ausgeführt werden, übersendet die Bundesanstalt jeweils eine Durchschrift des Abholscheins an die Zollstelle, in deren Bezirk der Alkohol

ausgelagert wird. Der Abnehmer hat den Alkohol unverzüglich der in Satz 1 genannten Zollstelle nach § 9 der Außenwirtschaftsverordnung zu übermitteln und anzumelden und dabei ein Kontroll-exemplar T5 in zwei Stücken unter Angabe der übernommenen Menge des Alkohols, der Nummer des Abholscheins sowie mit den nach den in § 1 genannten Rechtsakten vorgeschriebenen Eintragungen vorzulegen.

(2) Soll Alkohol aus einem Interventionslager nach Verarbeitung ausgeführt werden, so gilt Absatz 1 entsprechend. Zusätzlich sind in dem Kontroll-exemplar T5 anzugeben

1. die für das Verarbeitungserzeugnis verwendete Alkoholmenge und
2. die Nummer des Abholscheins oder im Falle des § 9 Nummer und Datum des Antrags auf amtliche Überwachung.

§ 12

Muster, Vordrucke

Für die Mitteilung nach § 4 Abs. 1, die Anzeige nach § 6 Abs. 1 sowie den Antrag und die Anmeldung nach § 9 Abs. 2 kann das Bundesministerium der Finanzen Muster in der „Vorschriftensammlung Bundesfinanzverwaltung“ bekannt geben oder Vordrucke bei den überwachenden Stellen nach § 3 Abs. 2 bereithalten. Soweit Muster bekannt gegeben oder Vordrucke bereitgehalten werden, sind diese zu verwenden.

§ 13

(Inkrafttreten)

**Bekanntmachung
der Umrechnungsfaktoren für
den Versorgungsausgleich in der Rentenversicherung**

Vom 21. Dezember 2005

Auf Grund des § 187 Abs. 3 Satz 2 und des § 281a Abs. 3 Satz 3 des Sechsten Buches Sozialgesetzbuch – Gesetzliche Rentenversicherung – in der Fassung der Bekanntmachung vom 19. Februar 2002 (BGBl. I S. 754, 1404, 3384), die durch Artikel 208 Nr. 1 der Verordnung vom 25. November 2003 (BGBl. I S. 2304) geändert worden sind, in Verbindung mit § 1 Abs. 1 des Zuständigkeitsanpassungsgesetzes vom 16. August 2002 (BGBl. I S. 3165) und dem Organisationserlass vom 22. November 2005 (BGBl. I S. 3197) wird bekannt gemacht:

Die auf Grund des vorläufigen Durchschnittsentgelts und des Beitragssatzes für das Jahr 2006 berechneten Faktoren betragen im Jahr 2006

1. in der allgemeinen Rentenversicherung für die Umrechnung
 - a) von Entgeltpunkten in Beiträge 5714,2800,
von Entgeltpunkten (Ost) in Beiträge 4797,4813,
 - b) von Beiträgen, Barwerten, Deckungskapitalien und
vergleichbaren Deckungsrücklagen in Entgeltpunkte 0,0001750002,
von Beiträgen in Entgeltpunkte (Ost) 0,0002084427,
2. in der knappschaftlichen Rentenversicherung für die Umrechnung
 - a) von Entgeltpunkten in Beiträge 7589,7360,
von Entgeltpunkten (Ost) in Beiträge 6372,0393,
 - b) von Beiträgen in Entgeltpunkte 0,0001317569,
von Beiträgen in Entgeltpunkte (Ost) 0,0001569356.

Berlin, den 21. Dezember 2005

Bundesministerium für Arbeit und Soziales
Im Auftrag
Peter Ridder

Bekanntmachung über den Schutz von Mustern und Marken auf Ausstellungen

Vom 22. Dezember 2005

Auf Grund des § 15 Abs. 2 des Geschmacksmustergesetzes vom 12. März 2004 (BGBl. I S. 390), des § 6a Abs. 2 des Gebrauchsmustergesetzes in der Fassung der Bekanntmachung vom 28. August 1986 (BGBl. I S. 1455), der durch Artikel 2 Abs. 8 des Gesetzes vom 12. März 2004 (BGBl. I S. 390) eingefügt worden ist, und des § 35 Abs. 3 des Markengesetzes vom 25. Oktober 1994 (BGBl. I S. 3082, 1995 I S. 156) wird bekannt gemacht:

Der zeitweilige Schutz von Mustern und Marken wird für die folgenden Ausstellungen gewährt:

1. „Heimtextil Frankfurt 2006 – Internationale Fachmesse für Wohn- und Objekttextilien“ vom 11. bis 14. Januar 2006 in Frankfurt am Main
2. „Fahrrad- und ErlebnisReisen 2006 – Eine Sonderausstellung der CMT mit Sonderbereich Wandern“ vom 14. bis 15. Januar 2006 in Stuttgart
3. „DOMOTEX HANNOVER 2006 – Weltmesse für Teppiche und Bodenbeläge“ vom 14. bis 17. Januar 2006 in Hannover
4. „CMT 2006 – Internationale Ausstellung für Caravan, Motor, Touristik“ vom 14. bis 22. Januar 2006 in Stuttgart
5. „Golf- und WellnessReisen 2006 – Eine Sonderausstellung der CMT“ vom 19. bis 22. Januar 2006 in Stuttgart
6. „Kreuzfahrt- und SchiffsReisen 2006 – Eine Sonderausstellung der CMT“ vom 19. bis 22. Januar 2006 in Stuttgart
7. „Beautyworld Frankfurt 2006 – Internationale Fachmesse für Parfümerie-, Drogerie-, Kosmetik- und Friseurfachhandel“ vom 25. bis 29. Januar 2006 in Frankfurt am Main
8. „Christmasworld Frankfurt 2006 – Internationale Frankfurter Messe – The World of Celebration and Decoration“ vom 25. bis 29. Januar 2006 in Frankfurt am Main
9. „Paperworld Frankfurt 2006 – Internationale Frankfurter Messe – The World of Office & Paper Products“ vom 25. bis 29. Januar 2006 in Frankfurt am Main
10. „MEDIZIN 2006 – Süddeutsche Fachmesse für Medizintechnik, Pharmazie, Praxis- und Klinikbedarf“ mit „41. Kongress der Ärztekammer Nordwürttemberg“ vom 27. bis 29. Januar 2006 in Stuttgart
11. „TV-Textilveredelung + Promotion 2006 – Fachmesse für Textildruck, Bestickung, Transfer und Beflockung“ vom 27. bis 29. Januar 2006 in Stuttgart
12. „InterVIEW – First Show Offenbach – Das kompakte B2B-Forum aktueller Neuheiten für den nationalen und globalen Lederwarenmarkt“ vom 28. bis 30. Januar 2006 in Offenbach
13. „ProSweets – Internationale Zuliefermesse für die Süßwarenwirtschaft“ vom 31. Januar bis 3. Februar 2006 in Köln
14. „baufach – Baufachmesse Leipzig“ vom 1. bis 4. Februar 2006 in Leipzig
15. „innbau – Fachmesse für Innenausbau und Holzverarbeitung“ vom 1. bis 4. Februar 2006 in Leipzig
16. „R + T – Internationale Fachmesse Rolladen, Tore und Sonnenschutz“ vom 7. bis 11. Februar 2006 in Stuttgart
17. „Ambiente 2006 – Internationale Frankfurter Messe“ vom 10. bis 14. Februar 2006 in Frankfurt am Main
18. „embedded world 2006 – Exhibition & Conference Nürnberg“ vom 14. bis 16. Februar 2006 in Nürnberg
19. „BioFach 2006 – Weltleitmesse für Bio-Produkte – Fachmesse für Naturkosmetik und Wellness“ vom 16. bis 19. Februar 2006 in Nürnberg

20. „ImmobilienMesse Leipzig – Mieten - Kaufen - Bauen - Finanzieren“ vom 18. bis 20. Februar 2006 in Leipzig
21. „INTERGASTRA – 23. Internationale Fachmesse für Hotellerie, Gastronomie, Catering, Konditorei und Café“ vom 18. bis 23. Februar 2006 in Stuttgart
22. „HAUS-GARTEN-FREIZEIT – Die große Verbraucherausstellung für die ganze Familie“ vom 18. bis 26. Februar 2006 in Leipzig
23. „mitteldeutsche handwerksmesse“ vom 18. bis 26. Februar 2006 in Leipzig
24. „didacta – die Bildungsmesse“ vom 20. bis 24. Februar 2006 in Hannover
25. „CADEAUX Leipzig – Fachmesse für Geschenk- und Wohnideen“ vom 4. bis 6. März 2006 in Leipzig
26. „GLS – International Event for Leather Goods & More“ vom 5. bis 7. März 2006 in Düsseldorf
27. „EUROGUSS 2006 – 6. Internationale Fachmesse für Druckgießtechnik“ vom 7. bis 9. März 2006 in Nürnberg
28. „CeBIT 2006 – The world’s leading event for Information Technology, Telecommunications, Software & Services“ vom 9. bis 15. März 2006 in Hannover
29. „IWA & OutdoorClassics 2006 – 33. Internationale Fachmesse für Jagd- und Sportwaffen, Outdoor und Zubehör“ vom 10. bis 13. März 2006 in Nürnberg
30. „Leipziger Buchmesse“ und „12. Leipziger Antiquariatsmesse“ vom 16. bis 19. März 2006 in Leipzig
31. „I.H.M. 2006 – 58. Internationale Handwerksmesse“ vom 16. bis 22. März 2006 in München
32. „RETRO CLASSICS – Internationale Börse für Oldtimer, Classics, Motorräder, Ersatzteile und Restaurierung“ vom 17. bis 19. März 2006 in Stuttgart
33. „MBKplus – Der Marktplatz für Metzger, Bäcker, Konditoren“ vom 19. bis 22. März 2006 in München
34. „fensterbau/frontale 2006 – Internationale Fachmesse Fenster und Fassade – Technologien / Komponenten / Bauelemente“ vom 22. bis 25. März 2006 in Nürnberg
35. „HOLZ-HANDWERK 2006 – 13. Europäische Fachmesse für Maschinentechologie und Fertigungsbedarf“ vom 22. bis 25. März 2006 in Nürnberg
36. „STUTTGARTER IDEENBÖRSE 2006 – 3. Fachmesse für Marketing, Kommunikation und Vertrieb“ mit „4. Direktmarketing-Kongress“ vom 23. bis 24. März 2006 in Stuttgart
37. „I.L.M Winter Styles – Internationale Lederwaren Messe Offenbach“ vom 25. bis 27. März 2006 in Offenbach
38. „3. IAW – Internationale Aktionswaren Messe“ vom 29. bis 31. März 2006 in Hannover
39. „Musikmesse 2006 – Internationale Fachmesse für Musikinstrumente, Musiksoftware und Computerhardware, Noten und Zubehör“ vom 29. März bis 1. April 2006 in Frankfurt am Main
40. „ProLight + Sound 2006 – Internationale Fachmesse für Veranstaltungs- und Kommunikationstechnik, AV-Produktion und Entertainment“ vom 29. März bis 1. April 2006 in Frankfurt am Main
41. „INVEST 2006 – Die Messe für institutionelle und private Anleger“ vom 31. März bis 2. April 2006 in Stuttgart
42. „AMITEC – Fachmesse für Fahrzeugteile, Werkstatt und Service“ vom 1. bis 5. April 2006 in Leipzig
43. „AMI – AUTO MOBIL INTERNATIONAL“ vom 1. bis 9. April 2006 in Leipzig
44. „Internationale Frühjahrsbörse für Mineralien, Fossilien, Edelsteine und Schmuck 2006“ vom 7. bis 9. April 2006 in Stuttgart
45. „ISA 2006 – Internationale Sammler-Ausstellung“ vom 7. bis 9. April 2006 in Stuttgart
46. „IWB 2006 – Internationale Waffenbörse“ mit „Anglermesse & Fly Fishing Show 2006“ vom 7. bis 9. April 2006 in Stuttgart
47. „WELT ANTIK 2006 – Antiquitäten“ vom 7. bis 9. April 2006 in Stuttgart
48. „INTERNATIONALE MÜNZENMESSE 2006“ mit Ausstellungsbereich „Briefmarken“ vom 8. bis 9. April 2006 in Stuttgart
49. „ACS – Computersysteme im Bauwesen – Fachmesse für Informations- und Kommunikationstechnologien im Bauwesen“ vom 23. bis 27. April 2006 in Frankfurt am Main
50. „Light + Building 2006 – Internationale Fachmesse für Architektur und Technik“ vom 23. bis 27. April 2006 in Frankfurt am Main
51. „HANNOVER MESSE 2006 – Technology, Innovation and Automation“ vom 24. bis 28. April 2006 in Hannover
52. „PROMOTION WORLD 2006 – Internationale Fachmesse für Werbeatikel und Incentives“ vom 24. bis 28. April 2006 in Hannover
53. „PFLEGE & REHA 2006 – Fachmesse für Altenpflege, Krankenpflege und Rehabilitation mit begleitendem Kongress“ vom 25. bis 27. April 2006 in Stuttgart
54. „ORTHOPÄDIE + REHA-TECHNIK – Internationale Fachmesse und Weltkongress“ vom 10. bis 13. Mai 2006 in Leipzig
55. „Interzoo 2006 – 29. Internationale Fachmesse für den Heimtier-Bedarf“ vom 11. bis 14. Mai 2006 in Nürnberg
56. „ACHEMA 2006 – 28. Internationaler Ausstellungskongress für Chemische Technik, Umweltschutz und Biotechnologie“ vom 15. bis 19. Mai 2006 in Frankfurt am Main
57. „PUBLIC INFRASTRUCTURE 2006 – Erster Europäischer Kongress und Ausstellung für Infrastrukturprojekte“ vom 17. bis 19. Mai 2006 in Hannover

58. „FAIR PLAY 2006 – Die Fußballmesse“ vom 26. bis 28. Mai 2006 in Stuttgart
59. „Collectione 2006 – Preview Spring + Summer“ vom 11. bis 14. Juni 2006 in Frankfurt am Main
60. „Z 2006 – Die Zuliefermesse – 7. Internationale Fachmesse für Teile, Komponenten, Module und Technologien“ vom 20. bis 22. Juni 2006 in Leipzig
61. „METAV 2006 – Internationale Messe für Fertigungstechnik und Automatisierung“ vom 20. bis 24. Juni 2006 in Düsseldorf
62. „FAHOBA.kreativ 2006 – Fachmesse für kreatives Gestalten“ vom 18. bis 20. August 2006 in Dortmund
63. „GC 2006 – Europas erste umfassende Erlebnismesse für interaktive Unterhaltung, Infotainment, Edutainment und Hardware“ vom 23. bis 27. August 2006 in Leipzig
64. „Tendence Lifestyle 2006 – Internationale Frankfurter Messe“ vom 25. bis 29. August 2006 in Frankfurt am Main
65. „45. Internationaler CARAVAN SALON Düsseldorf“ vom 25. August bis 3. September 2006 in Düsseldorf
66. „TourNatur – Wander- und Trekkingmesse“ vom 1. bis 3. September 2006 in Düsseldorf
67. „CADEAUX Leipzig – Fachmesse für Geschenk- und Wohnideen“ vom 9. bis 11. September 2006 in Leipzig
68. „COMFORTEX – Fachmesse für Raumgestaltung“ mit „TraumRaum – Die Fachausstellung rund ums Schlafen und Wohlfühlen“ vom 9. bis 11. September 2006 in Leipzig
69. „MIDORA Leipzig – UHREN- & SCHMUCKTAGE“ vom 9. bis 11. September 2006 in Leipzig
70. „GLS – International Event for Leather Goods & More“ vom 10. bis 12. September 2006 in Düsseldorf
71. „Automechanika Frankfurt 2006 – Leading International Trade Fair for the Automotive Industry“ vom 12. bis 17. September 2006 in Frankfurt am Main
72. „GaLaBau 2006 – 17. Internationale Fachmesse Urbanes Grün und Freiräume – Planen - Bauen - Pflegen“ vom 13. bis 16. September 2006 in Nürnberg
73. „AMB – Internationale Messe für Metallbearbeitung“ vom 19. bis 23. September 2006 in Stuttgart
74. „CAT.PRO 2006 – 22. Internationale Fachmesse für innovative Produktentwicklung, Daten- und Prozessmanagement“ vom 19. bis 23. September 2006 in Stuttgart
75. „61. IAA Nutzfahrzeuge 2006 – Fahrzeuge, Ausrüstungen und Systeme des Güter- und Personentransportes“ vom 21. bis 28. September 2006 in Hannover (mit Pressetagen vom 19. bis 20. September 2006)
76. „Inter-tabac 2006 – 28. Internationale Fachmesse für Tabakwaren & Raucherbedarf“ vom 22. bis 24. September 2006 in Dortmund
77. „Ordertage Inneneinrichtung – Fachmesse“ vom 22. bis 24. September 2006 in Dortmund
78. „FachPack 2006 – 15. Fachmesse für Verpackungs- und Kennzeichnungstechnik“ vom 26. bis 28. September 2006 in Nürnberg
79. „LogIntern 2006 – Fachmesse für Interne Logistik“ vom 26. bis 28. September 2006 in Nürnberg
80. „I.L.M Summer Styles – Internationale Lederwaren Messe Offenbach“ vom 28. September bis 1. Oktober 2006 in Offenbach
81. „modell - hobby - spiel – Ausstellung für Modellbau, Modelleisenbahn und kreatives Gestalten“ mit „LEIPZIGER SPIELFEST“ vom 30. September bis 3. Oktober 2006 in Leipzig
82. „SÜFFA 2006 – Fachmesse für das Fleischerhandwerk“ vom 1. bis 3. Oktober 2006 in Stuttgart
83. „Buchmesse Frankfurt 2006 – 58. Frankfurter Buchmesse“ vom 4. bis 8. Oktober 2006 in Frankfurt am Main
84. „INTERGEO 2006 – Kongress und Fachmesse für Geodäsie, Geoinformation und Landmanagement“ vom 10. bis 12. Oktober 2006 in München
85. „ENKON dezentral 2006 – Fachmesse für dezentrale Energietechnik, Energiewirtschaft und Energieeffizienz“ vom 18. bis 20. Oktober 2006 in Nürnberg
86. „FACHDENTAL Südwest 2006 – Die Fachmesse für Zahnarztpraxis und Dentallabor“ mit „Internationalem Symposium der Akademie für zahnärztliche Fortbildung“ vom 20. bis 21. Oktober 2006 in Stuttgart
87. „EXPO REAL 2006 – 9. Internationale Fachmesse für Gewerbe-Immobilien“ vom 23. bis 25. Oktober 2006 in München
88. „EuroBLECH 2006 – 19. Internationale Technologiemesse für Blechbearbeitung“ vom 24. bis 28. Oktober 2006 in Hannover
89. „denkmal – Europäische Messe für Restaurierung, Denkmalpflege und Stadterneuerung“ vom 25. bis 28. Oktober 2006 in Leipzig
90. „Hobby + Elektronik 2006 – Ausstellung für Computer und Elektronik“ mit „Future World“ vom 26. bis 29. Oktober 2006 in Stuttgart
91. „KREATIV- & BASTELWELT 2006 – Die Kreativmesse Süddeutschlands“ vom 26. bis 29. Oktober 2006 in Stuttgart
92. „MODELL SÜD 2006 – BAU & BAHN – Ausstellung für Modellbahner, Auto-, Flug- und Schiffsmodellbau“ vom 26. bis 29. Oktober 2006 in Stuttgart
93. „SÜDDEUTSCHE SPIELEMESSE 2006 – Süddeutschlands größte Spielmesse“ vom 26. bis 29. Oktober 2006 in Stuttgart
94. „ANIMAL – Ausstellung für Heimtierhaltung und Tiergesundheit“ vom 4. bis 5. November 2006 in Stuttgart

Herausgeber: Bundesministerium der Justiz – Verlag: Bundesanzeiger Verlagsges.mbh. – Druck: M. DuMont Schauberg, Köln

Bundesgesetzblatt Teil I enthält Gesetze sowie Verordnungen und sonstige Bekanntmachungen von wesentlicher Bedeutung, soweit sie nicht im Bundesgesetzblatt Teil II zu veröffentlichen sind.

Bundesgesetzblatt Teil II enthält

a) völkerrechtliche Übereinkünfte und die zu ihrer Inkraftsetzung oder Durchsetzung erlassenen Rechtsvorschriften sowie damit zusammenhängende Bekanntmachungen,

b) Zolltarifvorschriften.

Laufender Bezug nur im Verlagsabonnement. Postanschrift für Abonnementsbestellungen sowie Bestellungen bereits erschienener Ausgaben:

Bundesanzeiger Verlagsges.mbh., Postfach 10 05 34, 50445 Köln

Telefon: (02 21) 9 76 68-0, Telefax: (02 21) 9 76 68-3 36

E-Mail: bgbl@bundesanzeiger.de

Internet: www.bundesgesetzblatt.de bzw. www.bgbl.de

Bezugspreis für Teil I und Teil II halbjährlich je 45,00 €. Einzelstücke je angefangene 16 Seiten 1,40 € zuzüglich Versandkosten. Dieser Preis gilt auch für Bundesgesetzblätter, die vor dem 1. Januar 2002 ausgegeben worden sind. Lieferung gegen Voreinsendung des Betrages auf das Konto der Bundesanzeiger Verlagsges.mbh. (Kto.-Nr. 399-509) bei der Postbank Köln (BLZ 370 100 50) oder gegen Vorausrechnung.

Preis dieser Ausgabe: 5,10 € (4,20 € zuzüglich 0,90 € Versandkosten), bei Lieferung gegen Vorausrechnung 5,70 €.

Im Bezugspreis ist die Mehrwertsteuer enthalten; der angewandte Steuersatz beträgt 7 %.

ISSN 0341-1095

Bundesanzeiger Verlagsges.mbh. · Postfach 10 05 34 · 50445 Köln

Postvertriebsstück · Deutsche Post AG · G 5702 · Entgelt bezahlt

- | | |
|--|--|
| <p>95. „Pacovent – Internationale Fachmesse für die Herstellung und Veredlung von Packmitteln“ vom 6. bis 10. November 2006 in Köln</p> <p>96. „VISION 2006 – Internationale Fachmesse für industrielle Bildverarbeitung und Identifikationstechnologien“ vom 7. bis 9. November 2006 in Stuttgart</p> <p>97. „EuroTier 2006 – Internationale DLG-Fachausstellung für Tierhaltung und Management“ vom 14. bis 17. November 2006 in Hannover</p> <p>98. „BRAU Bevale 2006 – 46. Europäische Fachmesse für die Getränkewirtschaft – Rohstoffe - Technologien - Logistik - Marketing“ vom 15. bis 17. November 2006 in Nürnberg</p> | <p>99. „Internationale Mineralien- und Fossilienbörse 2006“ vom 17. bis 19. November 2006 in Stuttgart</p> <p>100. „FAMILIE & HEIM 2006 – Die große Einkaufs- und Erlebnismesse“ vom 18. bis 26. November 2006 in Stuttgart</p> <p>101. „NewCome 2006 – Messe und Kongress für Gründung, Expansion und Nachfolge“ vom 1. bis 2. Dezember 2006 in Stuttgart</p> <p>102. „hair & style management 2006 – Fachmesse für Friseurbedarf, Kosmetik, Salonmanagement, Mode + Meisterschaft“ vom 3. bis 4. Dezember 2006 in Stuttgart.</p> |
|--|--|

Berlin, den 22. Dezember 2005

Bundesministerium der Justiz
Im Auftrag
Lutz