

LEITFADEN für die Meldung von Vertriebseinschränkungen

INHALTSVERZEICHNIS

1. Allgemeines3
2. Registrierung für das eServices "Zulassung und Lifecycle ASP"5
3. Erforderliche Berechtigungen für die Abgabe von Meldungen zu Vertriebseinschränkungen6
4. Meldung einer Vertriebseinschränkung7
4.1. Packungen auswählen8
4.2. Daten eingeben9
4.3. Rechnungsinformationen
4.4. Kontrollseite
4.5. Abschlussseite
4.6. Änderung des laufenden Verfahrens
4.7. Abschluss des laufenden Verfahrens
5. Formularbestätigung
6. Vertriebseinschränkungen Register
7. Liste gemäß Verordnung über die Sicherstellung der Arzneimittelversorgung
8. Vergebührung
1. Allgemeines
2.—Registrierung für das eServices "Zulassung und Lifecycle ASP"
3. Erforderliche Berechtigungen für die Abgabe von Meldungen zu Vertriebseinschränkungen5
4.—Meldung einer Vertriebseinschränkung6
4.1.—Packungen auswählen
4.2.—Daten eingeben
4.3.—Rechnungsinformationen
4.4.—Kontrollseite
4.5. Abschlussseite
4.6.—Änderung des laufenden Verfahrens18
4.7.— Abschluss des laufenden Verfahrens
5. Formularbestätigung
6. Vertriebseinschränkungen Register
6.1.—Liste gemäß Verordnung über die Sicherstellung der Arzneimittelversorgung





Seit 1.—<u>. Februar Februar</u> 2018 besteht für Zulassungsinhaber bzw. befugte Vertreter:innen des Zulassungsinhabers die Möglichkeit, Vertriebseinschränkungen über das eServices "Zulassung und Lifecycle ASP" zu melden.

Die Meldungen werden ab dem tatsächlichen Beginn der Vertriebseinschränkung in der "*Liste der Meldungen zu Vertriebseinschränkungen von Arzneispezialitäten*" veröffentlicht.

Mit Inkrafttreten der Verordnung über die Sicherstellung der Arzneimittelversorgung mit 1...<u>April</u> <u>April</u> 2020 und aufgrund der <u>Arzneimittelbetriebsordnung</u> <u>Arzneimittelbetriebsordnung</u> 2009 sind Zulassungsinhaber bzw. befugte Vertreter:innen des Zulassungsinhabers verpflichtet, jede Einschränkung der Vertriebsfähigkeit für verschreibungspflichtige Humanarzneispezialitäten über das eServices "Zulassung und Lifecycle ASP" zu melden.

Für Veterinärarzneispezialitäten und Für nicht verschreibungspflichtige Arzneispezialitäten ist die Meldung einer Vertriebseinschränkung freiwillig, sofern sie nicht der Meldung gemäß Arzneimittelbetriebsordnung Arzneimittelbetriebsordnung 2009 unterliegen.

Meldungen von Vertriebseinschränkungen bei Veterinärarzneispezialitäten sind freiwillig.

1. Allgemeines

Das Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen (in der Folge kurz: BASG) veröffentlicht Vertriebseinschränkungen von Arzneispezialitäten, die auf Grundlage der Verpflichtung gemäß Verordnung über die Sicherstellung der Arzneimittelversorgung und Arzneimittelbetriebsordnung Arzneimittelbetriebsordnung 2009 entweder von Zulassungsinhabern bzw. befugten Vertreter:innen durch das BASG selbst gemeldet werden. Nicht enthalten sind Meldungen gemäß § 21 Abs. 2 Arzneimittelgesetz idgF zur vorübergehenden oder endgültigen Einstellung des Inverkehrbringens einer Arzneispezialität.

Für die Vollziehung der Bestimmungen der Verordnung des Bundesministers für Soziales, Gesundheit, Pflege und Konsumentenschutz über die Sicherstellung der Arzneimittelversorgung (Verordnung über die Sicherstellung der Arzneimittelversorgung) und der Verordnung des Bundesministers für Gesundheit über Betriebe, die Arzneimittel oder Wirkstoffe herstellen, kontrollieren oder in Verkehr bringen und über die Vermittlung von Arzneimitteln (Arzneimittelbetriebsordnung 2009 – AMBO 2009), ist zuständig:

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen (BASG) Traisengasse 5, 1200 Wien

Für die operative Abwicklung der Verordnung über die Sicherstellung der Arzneimittelversorgung und der Arzneimittelbetriebsordnung 2009 ist zuständig:

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen (BASG) Institut Überwachung Traisengasse 5, 1200 Wien

Ansprechpersonen <u>Kontakt</u> für die Meldung von Vertriebseinschränkungen: Mag. Martina Unteregger, Mag. Mario Biaggio, BSc, PhD & Mag. Andrea Kugi <u>&und Dr. Rita Rom</u> Tel.: +43 (0) 505 55-36406, -36442 & -36404 & <u>und - 36474</u>

Leitfaden für die Meldung von Vertriebseinschränkungen L_INS_VIE_<u>GMDPEVEQ_</u>I21_054 Gültig ab: 08.01.2025



mailto://medicineshortage@basg.gv.at

Institut Überwachung Traisengasse 5, 1200 Wien



2. Registrierung für das eServices "Zulassung und Lifecycle ASP"

<u>Bestehende Registrierungen können somit weiterverwendet werden.</u> Die Meldung wurde in das bestehende eServices "Zulassung und Lifecycle ASP" integriert. Bestehende Registrierungen können somit weiterverwendet werden.

Neuregistrierungen zum Erhalt von Zugangsdaten können auf der BASG-Website im Bereich <u>"Registrierung Online Services"</u> beantragt werden.

Zugangsdaten werden den Antragsteller:innen nach erfolgter Registrierung zugesendet.

Nach Erhalt dieser Zugangsdaten können Meldungen von Vertriebseinschränkungen im eServices "Zulassung und Lifecycle ASP" vorgenommen werden.

Weitere Details zur Registrierung finden Sie auf der BASG-Website im Bereich <u>"Leitfäden und FAQ"</u> bzw. im Leitfaden <u>"Registrierung von Unternehmen/Organisationen (L M39)".</u>



3. Erforderliche Berechtigungen für die Abgabe von Meldungen zu Vertriebseinschränkungen

Zur Abgabe von Meldungen sind Berechtigungen im eServices "Zulassung und Lifecycle ASP" erforderlich, die im Standardfall während der Zulassung bzw. im Lifecycleauf Antrag vergeben werden (siehe "FAQ Online Service Zulassung & Lifecycle ASP – BASG").

Folgende Organisationen sind für die Meldungsabgabe berechtigt:

- Organisation ist "Inhaber" der betroffenen Arzneispezialität (Zulassungsinhaber)
- Organisation ist "Bevollmächtigter nach dem Zulassungsverfahren" der betroffenen Arzneispezialität (laut Zulassung)
- Organisation ist "Melder Vertriebseinschränkung" für die zu meldende Arzneispezialität: Für die Rolle "Melder Vertriebseinschränkung" sind folgende befugte Vertreter:innen des Zulassungsinhabers vorgesehen:
 - In der Gebrauchsinformation genannte örtliche Vertretung des pharmazeutischen Unternehmers oder genannte Vertriebspartner:innen
 - Vom Zulassungsinhaber bevollmächtigte Person(en) oder bevollmächtigte Unternehmen

Ist die Organisation bereits registriert, ist keine weitere Registrierung erforderlich. Ist die Organisation noch nicht registriert, verfahren Sie gemäß Kapitel 2.

Um die Rolle "Melder Vertriebseinschränkung" zu erhalten, senden Sie nach erfolgter Registrierung eine E-Mail an <u>medicineshortage@basg.gv.at</u>, dass Sie die örtliche Vertretung des pharmazeutischen Unternehmers oder die bereits gemeldete Vertriebsfirma sind oder übermitteln eine Vollmacht des Zulassungsinhabers für die Ausübung der Funktion mit der Angabe der zu betreuenden Arzneispezialitäten.

Bei jeder Änderung der Rolle "Melder Vertriebseinschränkung" ist das BASG unverzüglich durch E-Mail Benachrichtigung an <u>medicineshortage@basg.gv.at</u> darüber in Kenntnis zu setzen.



4. Meldung einer Vertriebseinschränkung

Nach dem Login im eServices klicken Sie auf "Zulassung und Lifecycle ASP".

Auf der linken Seite finden Sie den Navigationsbereich und fahren mit "Übersicht Arzneispezialität" fort.

Markieren Sie die nicht verfügbare oder eingeschränkt verfügbare Arzneispezialität. Mit der Funktion "Bearbeiten", "Vertriebseinschränkung melden" gelangen Sie zum Meldeformular.

Übersicht Arzneispezialität

Bearbeite	en 🗸 Ansicht 👻 📓 📑	Voll	bild					
Verma	arktung melden							
Marktrücknahme melden Ausnahme der Vermarktung melden			Zulassungsnummer	MR/DC/CP Nummer	Zulassungs Datum	Status	Vermarktung: Datum	Marktrücknał Datum
Vertri	Vertriebseinschränkung melden		35473		23.09.2015	zugelassen		
7223191	test doc-GA		35472		23.09.2015	zugelassen		
9571825	test asp		35487		11.04.2016	zugelassen		
11354800	Test		135519		12.04.2017	zugelassen		
11300320	Test		135516		07.02.2017	zugelassen	03.07.2017	
11380588	Test		2		11.07.2017	zugelassen		
11293803	test ASP		135513		13.12.2016	zugelassen		

Die Meldung einer Vertriebseinschränkung ist in sechs Abschnitte gegliedert:

- Packungen auswählen
- Daten eingeben
- Anhänge
- Rechnungsinformationen
- Kontrollseite
- Abschlussseite

Am Anfang jeder Seite sind diese Abschnitte als "Train" gelistet, wobei der aktuell aufgerufene Abschnitt fett markiert ist.

•		-0	O		
Packungen auswählen	Daten eingeben	Anhänge	Rechnungsinformationen	Kontrollseite	Abschlussseite



4.1. Packungen auswählen

In der ersten Ansicht ist der Status aller zugelassenen Packungsgrößen auszuwählen. Sie können eine individuelle Anpassung des Lieferstatus jeder Packungsgröße mit "Nicht verfügbar", "Eingeschränkt verfügbar", "Verfügbar" und "Nicht vermarktet" vornehmen.

Vertriebseins	chränkung melden -			/ Zul	.Nr.			
• Packungen ausw	vählen Daten eingeben Ar	o	ngsinformationen Ko	ntrollseite Abschluss	seite			
Bitte beachten S	ie * Feld muss ausg	efüllt sein	🈡 Ausfüllhilfe	😣 Feh	lerhinweis			
Wählen Sie	die betroffenen Pa	ckungen a	us					
	Eingeschränkt verfügbar	Verfügbar	Nicht vermarktet	Packungsgröße	Einheit	Container	Beschreibung	PZN
۲	0	0	0	112	Stück	Tablettenbehältnis		
۲	0	0	0	42	Stück	Tablettenbehältnis		
Zurück	Weiter	Abbrech	ien					



4.2. Daten eingeben

Im <u>ersten Block</u> des Meldeformulars ist bei "Grund der Vertriebseinschränkung" ein passender Katalogwert auszuwählen. Sollten diese Vorgaben nicht Ihrem Grund entsprechen, besteht die Möglichkeit, über den Katalogwert "Sonstiger" einen anderen Grund ("Beschreibung sonstiger Grund") einzutragen. In diesem Fall ist eine Beschreibung des Grundes einzutragen.

Die Katalogwerte lauten wie folgt:

- Arzneimittelrechtliche Voraussetzungen nicht erfüllt *
- Rückruf von Chargen am Markt *
- Qualitätsprobleme des Wirkstoffes *
- Qualitätsprobleme der Bulkware *
- Qualitätsprobleme des Fertigproduktes *
- Qualitätsprobleme bei der Herstellung *
- Untersuchungen beim Hersteller aufgrund von GMP-Problemen *
- Hersteller nicht GMP-konform *
- GMP-Inspektionsverfahren für den Hersteller noch nicht abgeschlossen *
- Auslieferungsstopp aufgrund eines Qualitätsmangels *
- Kapazitätsengpässe bei der Herstellung
- erhöhter Mehrbedarf
- Verzögerung in der Auslieferung aufgrund der Umsetzung der Fälschungsrichtlinie *
- Verzögerung in der Freigabe des Wirkstoffes
- Verzögerung in der Freigabe des Fertigproduktes
- Verzögerung in der Packmittelbeschaffung
- Cyberattacke: Verzögerungen in Chargenfreigabe und Auslieferung
- Produktionstransfer zu einem alternativen Hersteller
- Versorgungspriorisierung anderer LänderUnzureichendes Kontingent für Österreich
- Verknappung des Wirkstoffes
- Änderung der Darreichungsform
- Änderung der Packungsgröße
- Regulatorische Änderungen
- Wechsel des Zulassungsinhabers
- Konkursverfahren des Herstellers oder des Zulassungsinhabers
- Verzögerung bei der Herstellung
- Verzögerung bei der Auslieferung
- Vorübergehende Einstellung des Inverkehrbringens
- Sonstiger

Für jene Gründe der Vertriebseinschränkung die mit einem Stern (*) markiert sind, ist zwingend ein Untersuchungsbericht (siehe Punkt 4.7) bei Abschluss des Verfahrens zu übermitteln.

Der ausgewählte Katalogwert, welcher als Grund für die Vertriebseinschränkung ausgewählt wurde, wird in den öffentlichen Registern *"Liste der Meldungen zu Vertriebseinschränkungen von*

Arzneispezialitäten" bzw. *"Liste gemäß Verordnung über die Sicherstellung der Arzneimittelversorgung gemäß* <u>§ §</u> 57a Abs-..2 Arzneimittelgesetz" angezeigt.

Über das Kommentarfeld können Sie dem BASG Hinweise zukommen lassen (zum Beispiel die Möglichkeit einer Arzneiwareneinfuhr). Kommentare stellen eine Kommunikation zwischen den Anbringer:innen und dem BASG dar und werden nicht in den öffentlichen Registern angezeigt.



Im nächsten Teil müssen Sie für die nicht verfügbaren bzw. eingeschränkt verfügbaren Packungsgrößen den aktuellen Lagerbestand beim Zulassungsinhaber (Anzahl Packungen, die zum Zeitpunkt der Meldung auf Lager sind), den tatsächlichen Beginn der Nichtverfügbarkeit / der eingeschränkten Verfügbarkeit und optional das voraussichtliche Wiederbelieferungsdatum eintragen. Das Beginndatum der Vertriebseinschränkung / eingeschränkten Verfügbarkeit sowie der Lagerstand zum Zeitpunkt der Erstmeldung können darf in einem laufenden Verfahren nachträglich nicht mehr verändert-geändert werden.

Weiters sind die folgenden Punkte <u>auf Ebene der Arzneispezialität¹</u> verpflichtend zu befüllen (bitte geben Sie die Angaben pro zugelassener Arzneispezialität bekannt und nicht auf Packungs-, Wirkstoff- oder Indikationsebene):

- Anzahl der betroffenen Patient:innen
- Marktabdeckung
- Verkaufszahlen (Anzahl der verkauften Packungen im letzten Kalenderjahr)
- Errechneter Bedarf (Anzahl vorausberechneter Packungsverkäufe / laufendes Kalenderjahr)

Diese Informationen dienen dem BASG ausschließlich intern als Grundlage zur Bewertung der Meldung bzw. ob ein Parallelexportverbot Exportverbot für die Arzneispezialität ausgesprochen wird. Diese Daten werden nicht in den öffentlichen Registern angezeigt.

Im folgenden Block wird abgefragt, ob die Arzneispezialität <u>essentiellessenziell</u> für den österreichischen Markt ist. Hier ist eine ja / nein Auswahl zu treffen. Wenn ja, ist eine Einstufung anhand der <u>"Criteria</u> <u>for classification of critical medicinal products"</u> der European Medicines Agency (EMA) vorzunehmen. Es handelt sich dabei um folgende Katalogwerte, die beim Feld "Begründung für essentielle Arzneispezialität" ausgewählt werden können:

- Therapeutischer Nutzen (Arzneimittel ist wesentlicher Teil der Behandlung einer Krankheit und ist im Falle der Nichtverfügbarkeit lebensbedrohlich für die Patient:innenn)
- Kein alternativer Hersteller gemäß Zulassungsdossier vorhanden, der die erforderliche Herstellkapazität sofort übernehmen kann
- Keine alternativen zugelassenen Arzneispezialitäten, die den Marktbedarf sofort decken können
- Keine alternativen Stärken oder geeignete Darreichungsformen vorhanden
- Keine alternative Dosierung möglich
- Keine alternativen Wirkstoffe verfügbar, mit denen der Behandlungserfolg trotzdem erzielt werden kann

Weiters wird das Ausmaß der Vertriebseinschränkung abgefragt (national, EU/EWR oder global). Diese Informationen stellen eine Kommunikation zwischen den Anbringer:innen und dem BASG dar und werden nicht in den öffentlichen Registern angezeigt.



	EE Am Sul	<u>a</u>											
Vertrieb	oseinschrän	kung melden	-										
(Packungen Bitte beac) nauswählen D :hten Sie	aten eingeben A	unhänge Rec	hnungsinformatio	nen Kont Ilhilfe	-OO trollseite Abschlussseit	te inweis						
Vertrieb	oseinschrän	kung											
	* Grund der	Vertriebseinschränku	ing 😡						~				
	Resch	reibung sonstiger Gru	ind										
		Koremon	tar										
		Kommen	Kar										
									11				
Nicht verfüg	bare bzw. einges	chränkt verfügbare P	ackungen										
Packungs- Größe	Einheit	Container	Beschreibun	g	PZN	Lieferstatus	* Lagerbestand Zeitpunkt Erstmeldung (Anzahl Packungen)	* Beginn Vertriebseinschr Verfügbarkeit	änkung/eingeschränkte	Voraussichtliches Wiederbelieferungsdatum	Tatsächliches Wiederbelieferungsdatur	m Chargengröße	Chargennummer
100	Stück	Tablettenbehältnis				Nicht verfügbar		dd.mm.yyyy	6	dd.mm.yyyy	dd.mm.yyyy 🚳		
28	Stück	Blisterpackung				Nicht verfügbar		dd.mm.yyyy	2	dd.mm.yyyy	dd.mm.yyyy 🖄		
30	Stück	Blisterpackung				Nicht verfügbar		dd.mm.yyyy	20	dd.mm.yyyy	dd.mm.yyyy 🖄		
-													
Angaben a Beginn der	zur tatsächlichen tatsächlichen Au	Wiederbelieferung (a slieferung in Österrei	z.B. ch)						1				
Sonstige unt	ter dieser Zulassi	ungsnummer zugelas:	sene Packunge	ะก									
Lieferstatus	Packungs Größe	Einheit	Container	Beschreibung		PZN							
Nicht verma	arktet 28	Stück	Tablettenbehä	lt									
Verfügbar	56	Stück	Blisterpackung	3									
Nicht verma	arktet 60	Stück	Blisterpackung	1									
Verfügbar	7	Stück	Blisterpackung	1									
* Anzał	hl der betroffene	Datientinnen/Datien	ten										
									•				
		 Marktabdecku 	ing						~				
* Verkaufsz	zahlen (Anzahl de	r verkauften Packung im letzten Kalenderja	gen 🕡 hr)						1				
* Errecl Pa	hneter Bedarf (Ar ackungsverkäufe,	nzahl vorausberechne laufendes Kalenderja	ster hr)						4				
	* Ess	entielle Arzneispezial	itat 😡 C) Nein 🔿 Ja									
Be	gründung für ess	entielle Arzneispezial	ität						*				
	* Ausmaß der	Vertriebseinschränku	ung C) National 🔿 EU /		Slobal							

Der <u>zweite Block</u> betrifft - ausschließlich für behördeninterne Zwecke - notwendige Angaben zu möglichen Alternativen, die entweder am Markt verfügbar sind oder aus dem Ausland gemäß Arzneiwaren-einfuhrgesetz-2010 verfügbar gemacht werden können. Sind Alternativen am österreichischen Markt vorhanden, können in Österreich zugelassene Arzneispezialitäten über eine Autosuggest-Funktion ausgewählt und hinzugefügt werden. Für nicht in Österreich zugelassene Arzneispezialitäten bzw. andere Alternativen ist die Bezeichnung der Arzneispezialität sowie das Herkunftsland manuell einzugeben.

Alternativen (ausschließlich BASG inter	ner Gebrauch ohne t	herapeutische Empfehlung)				
* Alternativen vorhanden 🔞	🔿 Ja 🔿 Nein					
Eingabe alternativer Arzneispezialitäten	In Österreich zugelassene Arzneispezialitäten Hinzufügen					
	Name	Zulassungsnummer	Zulassungsinhaber			
	Keine Daten vorhanden					
	Nicht in Österreich zugela * Bezeichnung Keine Daten vorhanden	assene Arzneispezialitäten bzw. and #Herkunftsland	ere Alternativen Hinzufügen			



Der <u>dritte Block</u> bezieht sich auf die Kundeninformation und fragt eine Aussendung von Informationsmaterial zur bestehenden Vertriebseinschränkung ab. Im ersten Feld soll<u>en</u> der betroffene Patient:innenkreis, betroffene Anwender:innen bzw. betroffene Angehörige der Gesundheitsberufe angegeben werden. Im Feld "Mitteilung an Fachkreise" wird über die Auswahlmöglichkeit ja / nein / geplant abgefragt, ob eine Information von Seiten des Zulassungsinhabers an Fachkreise, betroffene Kund:innen und andere Behörden erfolgt bzw. geplant ist. Der hier ausgewählte Wert (ja / nein / geplant) wird in den öffentlichen Registern angezeigt. Im nächsten Feld kann der Kundeninformationsbrief hochgeladen werden. Des Weiteren ist der tatsächlich informierte Fachkreis (z.B. bestimmte Fachärzt:innengruppen, Großhandel) sowie das Datum der Informationsweitergabe einzutragen. Mit Ausnahme des ausgewählten Wertes im Feld "Mitteilung an Fachkreise" werden keine Informationen von Seiten des BASG in den öffentlichen Registern angezeigt.

Kundeninformation			
Betroffener Patienten-/Fachkreis			//.
* Mitteilung an Fachkreise	0	O Ja O Nein O Geplant	
Kundeninformationsbrief		Durchsuchen) Keine Datei ausgewählt.	
		Auf der nächsten Seite können weitere Dokumente hochgeladen werden.	
Tatsächlich informierter Fachkreis	0		//.
Datum der Informationsweitergabe		<u>↓</u> ^{ }	



Der <u>vierte Block</u> - Maßnahmen und Zusatzinformation - ist vor allem für jene Meldungen vorgesehen, die im Zusammenhang mit einem Qualitätsmangel bzw. einer Meldung gemäß § 34 AMBO stehen. Qualitätsmängel müssen beim Hersteller entsprechend untersucht, die Ursache geklärt und geeignete Korrektur- und Präventivmaßnahmen gesetzt werden.

Bitte beachte<u>n</u> Sie, dass bei einem Qualitätsmangel gemäß § 75q Arzneimittelgesetz idgF jedenfalls eine Meldung mittels Meldeformular an <u>am-qualitaetsmangel@basg.gv.at</u> zu erfolgen hat<u>.</u> Diesbezügliche Informationen finden Sie auf der BASG-Website unter <u>"Qualitätsmängel</u>".

Maßnahmen und Zusatzinformation		
Bisher getroffene Maßnahmen	h.	
Weitere geplante Maßnahmen	i.	
Zusatzinformationen	h.	

Der <u>fünfte Block</u> ist für das Hochladen des Untersuchungsberichtes vorgesehen, sofern der Grund der Vertriebseinschränkung im Zusammenhang mit einem Qualitätsmangel steht. Für alle anderen Gründe ist kein Untersuchungsbericht zu übermitteln. Der Untersuchungsbericht ist spätestens beim Eintragen des tatsächlichen Wiederbelieferungsdatums hochzuladen, damit das Verfahren geschlossen werden kann. Sie erhalten eine Erinnerung per E-Mail, sollte der Untersuchungsbericht nicht binnen 14 Tagen nach Erreichen des jüngsten tatsächlichen Wiederbelieferungsdatums übermittelt worden sein.

Untersuchungsbericht							
Untersuchungsbericht	Durchsuchen) Keine Datei ausgewählt.						
	Auf der nächsten Seite können weitere Dokumente hochgeladen werden.						

Der <u>sechste Block</u> ist für die Eingabe einer Telefonnummer vorgesehen, die in den öffentlichen Registern zur Kontaktaufnahme durch Patient:innen sowie Angehörige der Gesundheitsberufe veröffentlicht wird.¹

Kontakt					
	* Telefon für allfällige Rück	fragen 😡			
Zurück	Weiter	Abbrechen			



Sind alle Pflichtfelder (mit * gekennzeichnet) befüllt, kommen Sie mit "Weiter" auf die Kontrollseite. Sollten Pflichtfelder (*) nicht befüllt sein, werden Sie durch eine entsprechende Markierung und Information darauf hingewiesen.

Mit dem Button "Zurück" gelangen sie zur vorherigen Seite, mit dem Button "Abbrechen" können Sie die Meldung verwerfen.

Auf der nächsten Seite gibt es die Möglichkeit, weitere (Sonstige) Dokumente wie etwa ein Begleitschreiben als Anhang dem Verfahren hinzuzufügen. Sofern ein Kundeninformationsbrief und/oder ein Untersuchungsbericht unter dem Block "Daten eingeben" hochgeladen wurde, gibt es im Dropdown Menü als Dokumenttyp zusätzlich die Auswahl "Anhang Kundeninformationsbrief" und/oder "Anhang Untersuchungsbericht". Die hochgeladenen Dokumente dienen ausschließlich dem BASG zur Information und werden nicht in den öffentlichen Registern angezeigt.

Vertriebseinschränkung melden -		/ Zul.Nr.						
Packungen auswählen Daten eingeben Anhänge R	echnungsinformationen Kontrollseite	Abschlussseite						
Bitte beachten Sie * Feld muss ausgefüllt s	Bitte beachten Sie 🛛 * Feld muss ausgefüllt sein 🕜 Ausfüllhilfe 😵 Fehlerhinweis							
Anhänge								
* Dokumenttyp	~							
* Datei 😡	Durchsuchen Keine Datei ausgew	ahlt. 🗃						
Kommentar								
Dokument hinzufügen								
Dokumentliste	Dokumenttyp	Dateiname	Kommentar					
	Keine Daten vorhanden							
Zurück Weiter Abbre	chen							



4.3. Rechnungsinformationen

Unter dem Punkt "Rechnungsinformationen" können die Daten zur Verrechnung eingegeben werden. Die <u>drei zweivier</u> Auswahlmöglichkeiten gliedern sich wie folgt:

- "Anbringer ist Rechnungsempfänger"
- __,Hinterlegten Hinterlegter Rechnungsempfänger verwenden"
- "Abweichenden Rechnungsempfänger mittels OMS-Daten auswählen"
- "Abweichenden Rechnungsempfänger eingeben"

Falls "Anbringer ist Rechnungsempfänger" ausgewählt wird, so wird für die Erstellung der Rechnung die hinterlegte Information der eingeloggten Organisation herangezogen.

Wird "Hinterlegte<u>r</u> Rechnungsempfänger verwenden" ausgewählt, so wird der vom Inhaber gemeldete Rechnungsempfänger herangezogen. <u>Diese Auswahlmöglichkeit ist nur sichtbar, falls vom</u> <u>Inhaber ein Rechnungsempfänger hinterlegt wurde.</u>

Haben Sie "Abweichenden Rechnungsempfänger mittels OMS-Daten auswählen" gewählt, können Sie Ihre Organisation mit dem Organisationsnamen, Ihrer Organisations-ID (ORG ID) oder Location-ID (LOC ID) suchen und auswählen. Zur Auswahl stehen alle aktiven Organisationen, die im "Organisation Management Service" (SPOR OMS) der European Medicines Agency (EMA) verfügbar sind.

Mit "Abweichenden Rechnungsempfänger eingeben" können in den darunterliegenden Feldern die Daten für einen alternativen Rechnungsempfänger manuell eingegeben werden.

Falls erforderlich kann zusätzlich eine Auftragsnummer (PO-Nr. – Purchase Order Number) vergeben werden, diese ist im Feld "Auftragsnummer" einzutragen, um für die Rechnungserstellung berücksichtigt werden zu können.



Vertriebseinschränkung n	nelden -			
0	\sim		\sim	
Packungen auswählen. Daten einge	ben Anhänge Re	echnungsinformationen Kontrollseite Abschl	Ussseite	
·				
Rechnungsempfänger				
	Anbringer ist R	Rechnungsempfänger		
	Hinterlegten R	echnungsempfänger verwenden		
	Abweichenden	n Rechnungsempfänger eingeben		
* Firmenname				
* Straße			* Hausnummer	
* PLZ			* Ort	
* Ctaat				
Juan				
Auftragsnummer (PO-Nr.))			
Auftragsnummer				
Zurück Weiter	Abbre	chen		
Vertriebseinschränkung m	elden -			
Packungen auswählen Daten eing	jeben Anhänge	Rechnungsinformationen Kontrollseite Ab		
Rechnungsempfanger				
		Anbringer ist Rechnungsempfänger		
		 Hinterlegter Rechnungsempfänger Abweichenden Rechnungsempfänger mittels (MS-Daten auswählen	
		O Abweichenden Rechnungsempfänger eingebe	n	
	* Firmenname			
	Straße			
	Hausnummer	-		
	PLZ			
	Ort			
	Bundesland			
	Staat		~	
	OrgId			
	LocId			
Auftragsnummer (PO-Nr.)				
Auftragsnummer				
Zurück Weiter	Abbred	hen		
Zurdek Weiter	ADDred	inch i		



Vertriebseinschränkung	melden - / Zul.Nr.
O	eingeben Anhänge Rechnungsinformationen Kontrollseite Abschlussseite
Rechnungsempfänger	
	 Anbringer ist Rechnungsempfänger Abweichenden Rechnungsempfänger eingeben
* Firmenname	
* Straße	* Hausnummer -
* PLZ	* Ort
* Staat	~
Auftragsnummer (PO-N	r.)
Auftragsnummer	
Zurück Weite	r Abbrechen



4.4. Kontrollseite

Auf der Kontrollseite erhalten Sie eine Übersicht der von Ihnen eingegebenen Informationen. Mit dem Absenden dieser Kontrollseite bestätigen Sie, dass die Daten vollständig und korrekt sind.



Vertriel	bseinschrär	nkung melden										
	o		-0			0						
Packunger	n auswählen D	aten eingeben Ar	nhänge Rechni	ungsinformation	en Kontro	Ilseite Abschlussseite						
Überbli	ck											
		* Arzneispezi	alität									
		* Zulassungsinh	aber									
		* Kontaktd	aten									
		* Datum der Mel	Jung									
Vertriel	bseinschrär	nkung										
	* Grund der	r Vertriebseinschrän	kung Erhi	öhter Mehrbeda	rf							
	Besch	nreibung sonstiger G	rund									
		Komme	entar									
Nicht verfüg	jbare bzw. einge	schränkt verfügbare	Packungen									
Packungs-	Einheit	Container	Beschreibung		PZN	Lieferstatus	* Lagerbestand Zeitpunkt Erstmeldung (Anzahl	* Beginn Vertriebseinschränkung/eingeschränkte	Voraussichtliches	Tatsächliches	Chargengröße	Chargennummer
Grobe	Chille the	Tablattashahili	-1			Financial	Packungen)	Verfügbarkeit	wiederbeiterungsdatum	wiederbeiererungsdatum		
100	Stuck	Tablettenbenalt	ni:			verfügbar	200	03.10.2024				
28	Stück	Blisterpackung				Nicht verfügbar	0	08.10.2024				
30	Stuck	Blisterpackung				Nicht verfügbar	0	03.10.2024				
Angaben	zur tatsächlichen	Wiederbelieferung	(z.B.									
Beginn der	tatsächlichen Au	uslieferung in Ostern	eich)									
Sonstige un	ter dieser Zulass	ungsnummer zugela	ssene Packunger	n								
Lieferstatus	Packung: Größe	s- Einheit	Container	Beschreibung		PZN						
Nicht	28	Stück	Tablettenbeh	4								
Verfügbar	56	Stück	Blisterpackur	1								
Nicht	60	Stück	Blisterpackur	1								
Verfügbar	7	Stück	Blisterpackur	1								
* Anza	hl der betroffene	n Patientinnen/Patie	nten 100	- 1.000								
		* Marktabdec	kung 21-	40%								
* Verkaufs	zahlen (Anzahl de	er verkauften Packu im letzten Kalender	ngen 135 jahr)	6								
* Errec	hneter Bedarf (A	nzahl vorausberechr	ieter 150	0								
P	ackungsverkaufe	/laufendes Kalender	jahr)									
	* Est	sentielle Arzneispezi	alität Neir	n								
Be	gründung für es	sentielle Arzneispezi	alität									
	* Ausmaß der	r Vertriebseinschrän	kung Nat	ional								
Vertrie	bseinschr	änkung me	den -			/ Zul.Nr						
D. I	0						-0					
Packunge	en auswahlen	Daten eingeber	Anhange F	kecnnungsinfor	mationen	kontroliseite Abs	chiussseite					



vermen	coincohräg	akuna										
	seinschraf	nkung										
	* Grund de	er Vertriebseinschrän	ang Erhöl	hter Mehrbeda	rf							
	Besc	hreibung sonstiger G	rund									
		Komme	ntar									
Nicht verfüg	bare bzw. einge	schränkt verfügbare	Packungen									
Packungs- Größe	Einheit	Container	Beschreibung		PZN	Lieferstatus	* Lagerbestand Zeitpunkt Erstmeldung (Anzahl Packungen)	* Beginn Vertriebseinschränkung/eingeschränkte Verfügbarkeit	Voraussichtliches Wiederbelieferungsdatum	Tatsächliches Wiederbelieferungsdatum	Chargengröße	Chargennummer
30	Stück	Blisterpackung	PD, EUR02: 3 Aluminium / Blisterpacku	0 Stück in Aluminium- ng		Nicht verfügbar	0	02.04.2024				
30	Stück	Blisterpackung	PD, 01EMR: 3 Aluminium / Blisterpacku	80 Stück in Aluminium- Ing		Eingeschränkt verfügbar	312	02.04.2024				
30	Stück	Blisterpackung	PD, 02ABA: 3 Aluminium / Blisterpacku	0 Stück in Aluminium- Ing		Eingeschränkt verfügbar	325	02.04.2024				
Angaben Beginn der Sonstige unt	zur tatsächlicher tatsächlichen A ter dieser Zulass	n Wiederbelieferung i uslieferung in Österri ungsnummer zugelas	(z.B. eich) sene Packungen									
Angaben Beginn der	zur tatsächlicher tatsächlichen A	n Wiederbelieferung i uslieferung in Österri	(z.B. eich)									
Angaben Beginn der Sonstige unt Lieferstatus	zur tatsächlichen tatsächlichen A ter dieser Zulass Packung Größe	n Wiederbelieferung in uslieferung in Österri ungsnummer zugelas is- Einheit	(z.B. eich) sene Packungen Container	Beschreibung	an 1.	PZN						
Angaben Beginn der Sonstige unt Lieferstatus Verfügbar	zur tatsächlichen A tatsächlichen A ter dieser Zulass Größe 30	n Wiederbelieferung in uslieferung in Österri ungsnummer zugelas ^{IS-} Einheit Stück	(z.B. eich) sene Packungen Container Blisterpackun	Beschreibung PD, 03HAE: 30 : Aluminium / Al Blisterpackung	Stück in luminium-	PZN						
Angaben Beginn der Sonstige unf Lieferstatus Verfügbar Nicht vermarkte	zur tatsächlichen A tatsächlichen A ter dieser Zulass Packung Größe 30 et 30	n Wiederbelieferung i uslieferung in Österrer ungsnummer zugelas ^{IS-} Einheit Stück Stück	(z.B. sene Packungen Container I Blisterpackun Blisterpackun	Beschreibung PD, 03HAE: 30 : Aluminium / Al Blisterpackung 30 Stück in Alu Aluminium- Blisterpackung	Stück in luminium-) Iminium /	PZN						
Angaben Beginn der Sonstige unt Lieferstatus Verfügbar Nicht vermarkte * Anzah	zur tatsächlichen A tatsächlichen A ter dieser Zulass Packung Größe 30 et 30 al der betroffene	n Wiederbelieferung in Östern ussieferung in Östern sinner zugelas ⁵⁻ Einheit Stück Stück en Patientinnen/Patie	(z.B., eich) sene Packungen Container Bisterpackun Blisterpackun nten <10(Beschreibung PD, 03HAE: 30 Aluminium / Al Blisterpackung 30 Stück in Alu Aluminium- Blisterpackung D	Stück in luminium-) Iminium /	PZN						
Angaben Beginn der Sonstige unt Lieferstatus Verfügbar Nicht vermarkte * Anzah	zur tatsächlichen A tatsächlichen A ter dieser Zulass Packung Größe 30 et 30 al der betroffene	n Wiederbelieferung in Österr ungsnummer zugelas ^{6*} Einheit Stück Stück in Patientinnen/Patie * Marktabded	(z.B. eich) sene Packungen Container Bisterpackun Bisterpackun nten <10(aung 21-4	Beschreibung PD, 03HAE: 30 Aluminium / Al Blisterpackung 30 Stück in Alu Aluminium- Blisterpackung 0	Stück in luminium-) minium /)	PZN						
Angaben Beginn der Sonstige unt Lieferstatus Verfügbar Nicht vermarkte * Anzah	zur tatsächlichen A tatsächlichen A er dieser Zulass Packung Größe 30 et 30 et 30 et alder betroffene zahlen (Anzahl d	n Wiederbelieferung in Osterr ungsnummer zugelas ⁵⁻ Einheit Stück stück en Patientinnen/Patie * Marktabded er verkauften Paduu in letzten Kalender;	(z.8., sene Packungen Container Blisterpackun Blisterpackun nten <100 cung 21-4 ngen 1234	Beschreibung PD, 03HAE: 30 : Aluminium / Al Blisterpackung 30 Stück in Alu Aluminium- Blisterpackung 0 0% 4	Stück in Iuminium-) minium /	PZN						
Angaben Beginn der Sonstige unt Lieferstatus Verfügbar Nicht * Anzah * Verkaufs * Errechnet	zur tatsächlichen A tatsächlichen A er dieser Zulass Größe at 30 il der betroffene rahlen (Anzahl d er Bedarf (Anzahl	n Wiederbeleferung in useleferung in Ostern ungsnummer zugelas ⁶⁻⁷ Einheit Stück Stück an Patientinnen/Patie [®] Marktabded er verkauften Packur im letzten Kalenderg Jourendes Kalenderg	(z.8., sene Packungen Container Bisterpackun Bisterpackun unten <100 aung 21-4 ahr) 4536 ahr)	Beschreibung PD, 03HAE: 30 · Aluminium / Al Blisterpackung 30 · Stück in Alu Aluminium- Blisterpackung 0 0 0 4 5	Stück in luminium-) minium /)	P2N						
Angaben Beginn der Sonstige unt Lieferstatus Verfügbar Nicht vermarkte * Anzah * Verkaufs: * Errechnet	et atsächlichen A re dieser Zulas Größe at 30 et 30 et er Bedarf (Anzahi d dangsverkäufe * Es	n Wiederbeleferung i usleferung in Ostern ungs-ummer zugelas ⁶ Einheit Stück an Patientinnen/Patie ^a Marktabded ^a Marktabded ^b Warktabded ^b Varukserchneter <i>k</i> aufendes Kalenderg senstelle Arzneispezie	(z.8. sere Packungen Container Bisterpackun Bisterpackun nten <100 aung 21-4 aung 21-4 aung 21-4 aung 21-4 AS36 aung 21-4 AS36 aung 21-4 AS36 aung 21-4 AS36 AS AS AS AS AS AS AS AS AS AS AS AS AS A	Beschreibung PD, 034AE: 30 034AE: 30 Aluminium / Al Bisterpackung 30 Stück in Ala Aluminium- Bisterpackung 0 0 9 0 9 5	Stück in luminium-) minium /	P2N						
Angaben Beginn der Sonstige unt Lieferstatus Verfügbar Nicht vermarkte * Anzah * Verkaufsz * Errechnet Be	zur tatsächlichen A kar dieser Zulass Packung Größe 30 et 30 et 30 et sehen (Anzahl d er Bedarf (Anzahl ckungsverkäufe * Es gründung für es	n Wiederbelieferung in Ostern unsterferung in Ostern unsterferung in Ostern Stück Stück Stück an Patientinnen/Patie * Marktabede in letzten Kalenderj hl vorausberechnete ssentielle Arzneispezis sestelle Arzneispezis	(r. 8. sere Padungen Container Bilsterpackun Bilsterpackun Bilsterpackun unten <100 ung 21-4 par) 1234 ahr) 1234 bilsterpackun sere Padungen 1234 bilsterpackun 1	Beschrebung PD, 03HAE: 30 Aluminium / Al Bisterpackung 30 Stück in Alu Aluminium- Bisterpackung 0 0% 4 5	Stück in luminium- ininium /	PZN						



Vertrieb	seinschrä	änkung								
	* Grund o	der Vertriebseinschränk	ung	Auslieferungsstop	p aufgru	ind eines Qualitätsmangel	ls			
	Bes	schreibung sonstiger Gr	und							
		Komme	ntar							
icht verfüg	bare bzw. eing	geschränkt verfügbare I	Packungen							
ackungs- röße	Einheit	Container	Beschrei	ibung	PZN	Lieferstatus	* Lagerbestand Zeitpunkt Erstmeldung (Anzahl	* Beginn Vertriebseinschränkung/eingeschränkte	Voraussichtliches Wiederbelieferungsdatum	Tatsächliches Wiederbelieferungsdatum
4	Stück	Blisterpackung	Alu/Alu			Nicht verfügbar	Packungen) 3452	Verfügbarkeit 01.03.2022		
8	Stück	Blisterpackung	Alu/Alu	-		Nicht verfügbar	342	01.03.2022		
4	Stück	Blisterpackung	Alu/Alu			Nicht verfügbar	432	01.03.2022		
Anga (zumine Beginn der	iben zur tatsä dest Chargenr tatsächlichen	chlichen Wiederbeliefer nummer(n), Chargengrö Auslieferung in Österre	ung iße, ich)							
onstige unt	er dieser Zula	ssungsnummer zugelas	sene Pack	ungen						
ieferstatus	Packur	ngs- Einheit	Container	Beschreibung		PZN				
eine Dater	n vorhanden	1								
1						>				
* Anzah	nl der betroffe	nen Patientinnen/Patier	iten	>10.000						
		* Marktabdeck	ung	21-40%						
Verkaufsz	ahlen (Anzahl	der verkauften Packun	gen	342						
		im letzten Kalenderja	ahr)							
* Errech Pa	nneter Bedarf ickungsverkäu	(Anzahl vorausberechn ife/laufendes Kalenderia	eter ahr)	432						
	*1	Essentielle Arzneispezia	lität	Nein						
Beg	gründung für (essentielle Arzneispezia	lität							
	* Ausmaß o	der Vertriebseinschränk	ung	National						
Alterna	tiven (au	isschlieblich BA	SG inte	erner Gebrauch	ohne	therapeutische En	npfehlung)			
		* Alternativen vorh	anden	Nein						
	Eingabe alt	ernativer Arzneispezial	itäten	In Österreich zu	gelass	ene Arzneispezialitäten	mmar 7. daer	n norinhahar	-	
				Keine Daten vo	rhande	0	2003			
				Nicht in Österre	ich zug	elassene Arzneispezialiti	äten bzw. andere Alternativ	ven		
				* Bezeichnung	chanda	* Herkunftsl	and			
				Keine Daten vo	manue	n				
Kunden	informat	ion								
	Betr	offener Patienten-/Fac	hkreis							
		* Mittelung an Fach	kreise	Nein						
		Kundeninformation	sbrief	inclui						
	Tats	schlich informierter Fac	hkreis							
	Datum	der Informationsweite	rgabe							
	C C AM									
Maßnat	nmen und	Zusatzinforma	tion							
	0	cher getroffene Maßna	hman							
	U.	/eitere geplante Maßna	hmen							
		Zusatzinformal	tionen							
		coordia normal	and must							
Unteres	chunach	aricht								
unterst	renungsb	chun								
		Untersuchungsb	ericht							
Kontak	t									



Anhänge					
	Dokumentliste	Dokumenttyp Keine Daten vorhanden	Dateiname	Kommentar	
Rechnungsempfänger					
	Anbringer is	st Rechnungsempfänger			
	 Abweichend 	den Rechnungsempfänger eingeb	an		
* Firmenname					
* Straße			* Hausnumm	ner	
* PLZ			* (Drt	
* Staat					
Auftragsnummer (PO-I	Nr.)				
Auftragsnummer					
lit dem Absenden der Kontrolls Zurück Send	eite bestätige ich, d en Abbi	lass die Daten vollständig und rechen	l korrekt sind.		
Anhänge					
	Dokumentliste	Dokumenttyp Keine Daten vorhanden	Dateiname	Kommentar	
		None Bater Vorhanden			
Rechnungsempfänger					
		 Anbringer ist Rechnung Hinterlegter Rechnungs Abweichenden Rechnur Abweichenden Rechnur 	sempfänger empfänger Igsempfänger mittels OMS-Daten auswählen Igsempfänger eingeben		
	* Firmenname				
	Straße				
	Hausnummer	-			
	PLZ				
	Ort				
	Bundesland				
	Staat		~		
	LocId				
Auftragsnummer (PO-I	Nr.)				
Auftragsnummer					
Mit dem Absenden der Kontrol	lseite bestätige ich,	dass die Daten vollständig u	nd korrekt sind.		

Zurück Senden Abbrechen



4.5. Abschlussseite

Auf der Abschlussseite erhalten Sie eine Bestätigung, dass die Meldung erfolgreich abgesendet wurde. Sie erhalten zusätzlich eine schriftliche Formularbestätigung an jene E-Mail-Adresse, mit der Sie im eServices eingeloggt sind. Weiters wird eine individuelle Verfahrensnummer vom System generiert, mit der Sie in weiterer Folge das Verfahren identifizieren und ggf. <u>weiter bearbeitenweiterbearbeiten</u> bzw. abschließen können.

Vertriebseins	chränkung meld	len -	/ Zul.Nr.
Packungen auswäh	len Daten eingeben	Anhänge Rechnungs	nformationen Kontrolseite Abschlussseite
Abschlussseit	e		
Ihre Meldung wurd	le erfolgreich abgese	ndet. Sie erhalten in	Kürze eine Bestätigung per Email.
Verfahrensnumme	r:		
Zurück	Schließen	Abbrechen	

In den öffentlichen Registern werden nach Überprüfung der Meldung folgende Angaben aus der von Ihnen getätigten Meldung veröffentlicht:

- Auf der Übersichtsseite:
 - Name der Arzneispezialität
 - In der "Liste der Meldungen zu Vertriebseinschränkungen von Arzneispezialitäten".
 Status (nicht verfügbar, eingeschränkt verfügbar, verfügbar, verfügbar gemäß §_4 (1))
 - In der "Liste gemäß Verordnung über die Sicherstellung der Arzneimittelversorgung gemäß § § 57a Abs... 2 Arzneimittelgesetz": Parallelexportverbot: ja / nein
 - o Melder
 - o PZN nicht verfügbarer Packungen der Arzneispezialität
 - PZN eingeschränkt verfügbarer Packungen der Arzneispezialität
 - PZN verfügbarer Packungen der Arzneispezialität
 - Zulassungsnummer (standardmäßig ausgeblendet)
 - Verfahrensnummer (standardmäßig ausgeblendet)
 - Datum der Meldung
 - Datum der letzten Änderung des Verfahrens



- Auf der Detailseite:
 - Name der Arzneispezialität
 - o Zulassungsnummer der Arzneispezialität
 - o Stärke der Arzneispezialität
 - o Darreichungsform der Arzneispezialität
 - o Zulassungsinhaber
 - Kontakt Telefonnummer
 - Datum der Meldung
 - o Grund der Vertriebseinschränkung
 - Wirkstoff(e)
 - o____Mitteilung an Fachkreise: ja / nein
 - Rechtsgrundlage der Meldung
 - Hinweis des BASG
 - o PZN nicht verfügbarer / eingeschränkt verfügbarer Packungen der Arzneispezialität
 - Packungsgröße nicht verfügbarer / eingeschränkt verfügbarer Packungen der Arzneispezialität
 - Einheit nicht verfügbarer / eingeschränkt verfügbarer Packungen der Arzneispezialität
 - Container nicht verfügbarer / eingeschränkt verfügbarer Packungen der Arzneispezialität
 - Beschreibung nicht verfügbarer / eingeschränkt verfügbarer Packungen der Arzneispezialität
 - Status: nicht verfügbar, eingeschränkt verfügbar, verfügbar gemäß §4 (1) oder verfügbar
 - Datum Beginn der Einschränkung des Vertriebs der nicht verfügbaren / eingeschränkt verfügbaren Packungen der Arzneispezialität
 - Datum voraussichtliche Wiederbelieferung der nicht verfügbaren / eingeschränkt verfügbaren Packungen der Arzneispezialität
 - Datum tatsächliche Wiederbelieferung der nicht verfügbaren / eingeschränkt verfügbaren Packungen der Arzneispezialität
 - o Ggfs. PZN verfügbarer Packungen der Arzneispezialität
 - o Ggfs. Packungsgröße verfügbarer Packungen der Arzneispezialität
 - o Ggfs. Einheit verfügbarer Packungen der Arzneispezialität
 - o Ggfs. Container verfügbarer Packungen der Arzneispezialität
 - o Ggfs. Beschreibung verfügbarer Packungen der Arzneispezialität



4.6. Änderung des laufenden Verfahrens

Um eine laufende Vertriebseinschränkung bearbeiten oder abschließen zu können, finden Sie auf der linken Seite den Navigationsbereich mit "Laufende Anbringen".

In der Übersicht können Sie Ihre Meldung entweder mit der Verfahrensnummer oder dem Verfahrenstyp "Vertriebseinschränkung" suchen.

Markieren Sie die Zeile der Arzneispezialität in der Liste und mit der Funktion "Bearbeiten" "Vertriebseinschränkung bearbeiten" gelangen Sie wieder zum Meldeformular.

Laufende Anbrir	ngen							
Bearbeiten 🗸 Ans	icht 🕶 📓 📑	Vollbild						
E-Mailadressen	für Benachrichtigung b	earbeiten					vertr	
Vertriebseinschr Kommunikationen?	änkung bearbeiten	en für Be	Europäische Nummer	Name des Betrachtungsobjekts		Eingangsdatum	Verfahrenstyp	Klassif
	11384965			Vertriebseinschränkung	250 mg	02.10.2017	Vertriebseinschränku	r
	11385141			Vertriebseinschränkung	mg Tał	03.10.2017	Vertriebseinschränku	r
	11385155			Vertriebseinschränkung	1500 mg	04.10.2017	Vertriebseinschränku	r
	11385175			Vertriebseinschränkung	1500 mg	04.10.2017	Vertriebseinschränku	r
	11385189			Vertriebseinschränkung	1500 mg	04.10.2017	Vertriebseinschränku	r
	11385344			Vertriebseinschränkung	mg Tal	06.10.2017	Vertriebseinschränku	r
	11385348			Vertriebseinschränkung	mg Tal	06.10.2017	Vertriebseinschränku	r
	11388656			Vertriebseinschränkung	1500 mg	16.10.2017	Vertriebseinschränku	r
	11388782			Vertriebseinschränkung	mg Tal	18.10.2017	Vertriebseinschränku	r
	11388784			Vertriebseinschränkung	mg Tal	18.10.2017	Vertriebseinschränku	r
	11388788			Vertriebseinschränkung	mg Tal	18.10.2017	Vertriebseinschränku	r
	11388797			Vertriebseinschränkung	1500 mg	18.10.2017	Vertriebseinschränku	r
	11388842			Vertriebseinschränkung	mg Tal	18.10.2017	Vertriebseinschränku	r
	11388840			Vertriebseinschränkung	mg Tal	18.10.2017	Vertriebseinschränku	r
	11000022			Vortriobooinachröpkung	1500 m	10 10 2017	Vortriobaoinachrönlau	



Auf der ersten Seite des Meldeformulars sind wiederum die Packungsgrößen gelistet.

Auf dieser Seite kann der Lieferstatus der Packungsgrößen nur von "Nicht verfügbar" auf "Eingeschränkt verfügbar" oder *vice versa* geändert werden.

Ist der Lieferstatus "Verfügbar" oder "Nicht vermarktet" so kann der Status beliebig neu gesetzt werden.

Anmerkung: Eine Packungsgröße, die als "eingeschränkt verfügbar" oder "nicht verfügbar" gemeldet wurde, kann im Reiter "Packungen auswählen" nicht auf "verfügbar" geändert werden. Damit eine Packung bzw. die Arzneispezialität den Status "verfügbar" bekommt, ist es -erforderlich, ein tatsächliches Wiederbelieferungsdatum im nächsten Reiter "Daten eingeben" einzutragen. Siehe dazu auch Kapitel 4.7. "Abschluss des laufenden Verfahrens".

Das Beginndatum der Vertriebseinschränkung<u>/eingeschränkten Verfügbarkeit</u> darf <u>sowie der</u> Lagerbestand zum Zeitpunkt der Erstmeldung können in einem laufenden Verfahren nachträglich nicht <u>mehr verändert geändert</u> werden.

/ertriebseins	schränkung melden -	-0	_0	/ Zul	/ Zul.Nr.						
Packungen ausv	wählen Daten eingeben Ar	nhänge Rechnu	ngsinformationen Ko	ntrollseite Abschlusss	eite						
itte beachten S	Sie * Feld muss ausg	gefüllt sein	🥹 Ausfüllhilfe	🔇 Fehl	erhinweis						
Wählen Sie	die betroffenen Pa	ickungen a	us								
	Eingeschränkt verfügbar	Uerfügbar	Nicht vermarktet	Packungsgröße	Einheit	Container	Beschreibung	PZN			
۲	0	0	0	112	Stück	Tablettenbehältnis					
۲	0	0	0	42	Stück	Tablettenbehältnis					

Nach Eintragen der aktualisierten Daten im Bereich "Daten eingeben" bestätigen Sie bitte die Änderungen auf der Kontrollseite. Sie erhalten abschließend eine Formularbestätigung per E-Mail. Die Verfahrensnummer ändert sich hierbei nicht.



4.7. Abschluss des laufenden Verfahrens

Sie verfahren wie unter Kapitel 4.6 und geben bei "Daten eingeben" das tatsächliche Wiederbelieferungsdatum ein.

Ist für <u>alle_sämtliche</u> Packungsgrößen, die als nicht verfügbar und/oder eingeschränkt verfügbar gemeldet wurden, ein tatsächliches Wiederbelieferungsdatum hinterlegt, <u>werden zwei weitere</u> Eingabefelder ("Chargengröße" und "Chargennummer") freigeschaltet. <u>wird ein weiteres Eingabefeld</u> ("Angaben zur tatsächlichen Wiederbelieferung") freigeschaltet. Diese Pflichtfelder müssen pro Packungsgröße mit den entsprechenden Angaben befüllt werden. In diesem Feld müssen zumindest die folgenden Angaben zur tatsächlichen Wiederbelieferung jeweils pro Packungsgröße bekanntgegeben werden:

• mmor(n)	- Charger	nu
•	- Charger	ıgrö
Auslieferung in Österreich (falls abweichend vom tatsächlichen Wiederbelieferungsdatum)	-Beginn	der

Im Feld "Angaben zur tatsächlichen Wiederbelieferung" kann der Beginn der tatsächlichen Auslieferung in Österreich angegeben werden, falls dieser abweichend vom tatsächlichen Wiederbelieferungsdatum ist, sowikönnene weitere freiwillige Angaben hinzugefügt werden.

Diese Angaben dienen dem BASG ausschließlich intern zur Überprüfung, um das Verfahren abschließen zu können.

Sollte die Vertriebseinschränkung aufgrund eines Qualitätsproblems oder eines Rückrufes von Chargen am Markt eingetreten sein, ist für den erfolgreichen Abschluss des Verfahrens das Hochladen des Untersuchungsberichts erforderlich.

Wird der Untersuchungsbericht nicht binnen 14 Tagen nach Zuweisung des jüngsten tatsächlichen Wiederbelieferungsdatums hochgeladen, erhalten Sie automatisch eine Erinnerung per E-Mail.

Arzneispezialitäten, die mit allen vermarkteten Packungsgrößen vollständig verfügbar sind, sind in der "Liste der Meldungen zu Vertriebseinschränkungen von Arzneispezialitäten" mit dem Lieferstatus "verfügbar" sichtbar. Dieser Status wird zur Rückverfolgbarkeit drei Wochen lang angezeigt, danach erfolgt die automatische Entfernung aus der Liste.

Bitte beac	hten Sie	* Feld muss	ausgefüllt sein 🛞 Ausfüllhil	fe	🔕 Fehlerhinw	eis							
Vertrieb	seinsch	nränkung											
	* Grur	ıd der Vertriebseinsch	ränkung 🛞 Erhöhter Mehrbedarf					~					
		Beschreibung sonstige	er Grund										
	Kommentar												
Nicht verfüg	bare bzw. e	eingeschränkt verfügb	are Packungen										
Packungs- Größe	Einheit	Container	Beschreibung	PZN	Lieferstatus	* Lagerbestand Zeitpunkt Erstmeldung (Anzahl Packungen)	* Beginn Vertriebseinschr Verfügbarkeit	änkung/eingeschränkte	Voraussichtliches Wiederbelieferungsdatum	Tatsächliches Wiederbelieferung	jsdatum	Chargengröße	Chargennummer
1	Stück	Durchstechflasche; Fertigspritze	Packung mit 1 Stück: Pulver in Durchstechflasche		Nicht verfügbar	20	05.03.2024	B	dd.mm.yyyy	03.06.2024	100	123	ABC2
			Packung mit 10 Stück: Pulver in Durchstechflasche										
.0	Stück	Fertigspritze			Nicht verfügbar	0	13.03.2024	1	dd.mm.yyyy	03.06.2024	1 <u>0</u>	456	CD356
•				-									•
Angaben : Beginn der	zur tatsächl tatsächlich	ichen Wiederbelieferu en Auslieferung in Öst	ng (z.B. Tatsächliche Auslieferung terreich)	erfolgt am (4.06.2024			li li					



5. Formularbestätigung

Sie erhalten nach Absenden der elektronischen Meldung eine PDF-Datei per E-Mail mit dem Absender "medicineshortage@basg.gv.at". Der PDF-Anhang enthält auf der ersten Seite eine Bestätigung des BASG, gefolgt von den im eServices "Zulassung & Lifecycle ASP" eingegebenen Meldedaten.



6. Vertriebseinschränkungen Register

Die beiden öffentlichen Register sind:

- "<u>Liste der Meldungen zu Vertriebseinschränkungen von Arzneispezialitäten</u>" (allgemeines Register)
- <u>"Liste gemäß Verordnung über die Sicherstellung der Arzneimittelversorgung gemäß § 57a Abs.</u>
 <u>2 Arzneimittelgesetz</u>"

Die "Liste der Meldungen zu Vertriebseinschränkungen von Arzneispezialitäten" stellt alle gemeldeten Verfahren dar. Vertriebseinschränkungen von verschreibungspflichtigen Human-Arzneispezialitäten werden vor der Veröffentlichung vom BASG überprüft. Freiwillige Meldungen von z.B. nicht verschreibungspflichtigen Arzneimitteln, die auch keine Meldeverpflichtung gemäß §–§ 34 AMBO aufweisen, werden automatisch durch die eingegebenen Daten der Meldung veröffentlicht. Die Meldungen werden frühestens ab dem tatsächlichen Beginn der Vertriebseinschränkung auf der BASG-Website im "Vertriebseinschränkungen Register" zur Verfügung gestellt.

Über den Link "anzeigen" in der Spalte "Details" können weitere Informationen zur Vertriebseinschränkung der Arzneispezialität aufgerufen werden. Auf der Detailseite sind bei Bedarf auch Hinweise des BASG notiert (z.B. die Möglichkeit zur Arzneiwareneinfuhr).

6.1.7. Liste gemäß Verordnung über die Sicherstellung der Arzneimittelversorgung

Die "Liste gemäß Verordnung über die Sicherstellung der Arzneimittelversorgung gemäß §-§_57a Abs-2 Arzneimittelgesetz" basiert auf denselben Daten wie die "Liste der Meldungen zu Vertriebseinschränkungen von Arzneispezialitäten", jedoch eingeschränkt auf jene Arzneispezialitäten, die nach Überprüfung durch das BASG ein Parallelexportverbot Exportverbot erhalten haben.

Die Überprüfung durch das BASG, ob ein <u>Parallelexportverbot Exportverbot</u> für die jeweilige Arzneispezialität ausgesprochen wird, wird nach den Kriterien des Entscheidungsbaumes entschieden (siehe <u>FAQ Vertriebseinschränkung</u>).

Die Meldungen werden frühestens ab dem tatsächlichen Beginn des <u>Parallelexportverbotes</u> <u>Exportverbotes</u> auf der BASG-Website in der "Liste gemäß Verordnung über die Sicherstellung der Arzneimittelversorgung gemäß <u>§-§_</u>57a Abs...2 Arzneimittelgesetz" zur Verfügung gestellt.

Über den Link "anzeigen" in der Spalte "Details" können weitere Informationen zur Vertriebseinschränkung der Arzneispezialität aufgerufen werden. Auf der Detailseite sind bei Bedarf auch Hinweise des BASG notiert (z.B. die Möglichkeit zur Arzneiwareneinfuhr).

7.<u>8.</u>Vergebührung

Verfahren gemäß Verordnung über die Sicherstellung der Arzneimittelversorgung werden seit 1. Juli 2020 gemäß dem jeweils gültigen <u>Gebührentarif</u> verrechnet.