

Zusammenfassung des Arzneiwareneinfuhrgesetzes 2010
BGBI Nr. I 79/2010

Dokumentenstand: 19.08.2010

Szenarien und Formularübersicht für Einfuhrbescheinigungen gemäß § 5

Nr	Zweck der Einfuhr	Formular
EB1	<ul style="list-style-type: none"> Klinische Prüfung, § 5 Abs 2 lit. 1 AWEG 	F_I_316
EB2	<ul style="list-style-type: none"> Therapie, § 5 Abs 2 lit. 2 AWEG 	F_I_316
EB3	<ul style="list-style-type: none"> Bulk: Konfektionierung in AT und zur Wiederausfuhr / Verbringung, § 5 Abs 1 Bulk: Wiederausfuhr oder Verbringung, § 5 Abs 1 Bulk: Konfektionierung in AT und Absatz in AT, § 5 Abs 1 	F_I_316
EB4	<ul style="list-style-type: none"> Humane Arzneispezialität: Wiederausfuhr oder Verbringung, § 5 Abs 1 	F_I_316
EB5	<ul style="list-style-type: none"> Analyse, § 5 Abs 1 	F_I_316
EB6	<ul style="list-style-type: none"> Rückfuhr aus einem Drittland, § 5 Abs 1 	F_I_316
EB7	<ul style="list-style-type: none"> Vernichtung, § 5 Abs 1 	F_I_316
EB8	<ul style="list-style-type: none"> Produkte aus natürlichen Heilvorkommen, § 18 Abs 1 	F_I_308
EB9	<ul style="list-style-type: none"> Veterinärimmunisierung, § 5 Abs 2 	F_I_316