## Inhaltsverzeichnis

Vo	rwort	IX
Ab	kürzungsverzeichnis	(XVII
	nleitung	1
1.	Problemaufriss	1
2.	Gang der Darstellung	3
Ka	pitel I:	
	Wissenschaftliche Grundlagen der Umweltbelastung durch Human-	
	und Tierarzneimittel	7
1.	Konventionen und Begriffe	7
2.	Arzneimittelverbrauch	10
	2.1 Humanarzneimittel	11
	2.2 Tierarzneimittel	15
	2.2.1 Verbrauchsmengen von Tierarzneimitteln in Deutschland	16
	2.2.2 Verbrauchsmengen von Antibiotika in Deutschland und Europa	17
	2.2.3 Verbrauchsmengen von Tierarzneimitteln in der deutschen	
	Aquakultur	19
3.	Eintragspfade in die Umwelt	20
_	3.1 Humanarzneimittel	20
	3.1.1 Kommunale Abwässer	20
	3.1.2 Klärschlamm	24
	3.1.3 Deponiesickerwässer	25
	3.2 Tierarzneimittel	26
	3.2.1 Weidetierhaltung und Wirtschaftsdünger	27
	3.2.2 Stallstäube	28
	3.2.3 Aquakulturen	28
4.	Rückstände in der Umwelt	29
٦.	4.1 Oberflächengewässer	30
	4.2 Grundwasser	32
	4.3 Meerwasser	35
	4.4 Böden	35
5.	Risiken für die Umwelt.	36
٦.	5.1 Allgemeine Eigenschaften von Arzneimitteln	36
	5.2 Ökotoxikologische Wirkungen von Arzneimitteln	37
	5.2.1 Endokrine Substanzen (17α-Ethinylestradiol)	39
	5.2.2 Diclofenac	40
	J. 2. 2 Dictoriac	710



	5.2.3	3 Propanolol und Fluoxetin	41
	5.2.4	4 Antibiotika	41
		5.2.4.1 Wirkungen von antibiotischen Wirkstoffen	
		auf Mikroorganismen	42
		5.2.4.2 Ausbildung von Antibiotikaresistenzen	42
	5.3 Um	weltrisikobewertung von Arzneimitteln	43
6.		relle Probleme der Wissensgenerierung und der Umweltrisiko-	
	bewertu	ng	46
7.	Aktuelle	Risikominderungsmaßnahmen	47
8.		politische Diskussion	49
9.		enfassung	51
v.	pitel II:		
ΙC	-	nittelrechtliche Vorgaben des europäischen und nationalen	
		nittelrechts zum Umgang mit Umweltrisiken von Human- und	
		eimitteln	53
1.		ng Arzneimittelrecht.	53
2.		lung des europäischen Arzneimittelrechts inklusive Aufnahme	55
۷.		nweltrelevanter Vorschriften	57
			57
	_	emeine Entwicklung des europäischen Arzneimittelrechts	37
	2.1.	1 Richtlinie 65/65/EWG des Rates vom 26. Januar 1965 zur	
		Angleichung der Rechts- und Verwaltungsvorschriften über	57
		Arzneispezialitäten (Humanarzneimittel)	37
	2.1.2	2 Richtlinie 75/318/EWG und Richtlinie 75/319/EWG	58
		(Humanarzneimittel)	30
	2.1.3	Richtlinie 81/851/EWG und Richtlinie 81/852/EWG	59
		(Tierarzneimittel)	
		Richtlinie 87/22/EWG (Human- und Tierarzneimittel)	60
	2.1.5	Verordnung 2309/93/EWG, Richtlinie 93/39/EWG (Human-	
		arzneimittel) und Richtlinie 93/40/EWG (Tierarzneimittel)	61
	2.1.6	6 Richtlinie 2001/82/EG (Tierarzneimittel), Richtlinie 2001/83/EG	
		(Humanarzneimittel)	63
	2.1.7	7 Richtlinie 2004/28/EG (Tierarzneimittel), Richtlinie 2004/27/EG	
		(Humanarzneimittel), Verordnung 726/2004/EG (Human- und	
		Tierarzneimittel)	63
	2.2 Erst	e Aufnahme umweltrelevanter Vorschriften	64
	2.2.1	Tierarzneimittel (Richtlinien 90/676/EWG, 92/18/EWG, 93/40/EWG	
		und 2000/37)	65
	2.2.2	Humanarzneimittel (Richtlinie 93/39/EWG)	69

		2.2.3		rzneimittei (Kichtlinie 2004/27/EG) und Tierarzneimittei	
			(Richtlini	ie 2004/28/EG)	70
	2.3	Die V		der Arzneimittelzulassung: zentralisiertes,	
		dezer	ntralisierte	es und nationales Zulassungsverfahren	72
		2.3.1	Zentralis	iertes Zulassungsverfahren	73
		2.3.2	Nationale	es Zulassungsverfahren	75
		2.3.3	Dezentra	lisiertes Zulassungsverfahren	75
3.	Eur	opäise	ches Hum	anarzneimittelrecht	77
	3.1	Vorm	arktkontr	olle bei Humanarzneimitteln	77
		3.1.1	Formale .	Anforderungen an den Zulassungsantrag	78
			3.1.1.1	Umweltrisikobewertung von Humanarzneimitteln	
				gemäß Art. 8 Abs. 3 Unterabs. 1 lit. g) und ca)	
				RL 2001/83/EG n. F	78
			3.1.1.1.1	Entwicklung eines Umweltrisikobewertungs-	
				konzeptes für Humanarzneimittel	80
			3.1.1.1.2	Inhalt des EMEA-Leitfadens zur Umweltrisiko-	
				bewertung von Humanarzneimitteln	81
			3.1.1.1.3	Rechtliche Bindungswirkung der EMEA-Leitfäden	84
			3.1.1.2	Umweltrisikobewertung im Rahmen sog.	
				erleichterter Zulassungsanträge	87
			3.1.1.2.1	Umweltrisikobewertung bei Generikazulassungen	
				gemäß Art. 10 Abs. 1 RL 2001/83/EG n. F	87
			3.1.1.2.2	Umweltrisikobewertung bei bibliographischen	
				Zulassungen gemäß Art. 10 a RL 2001/83/EG n. F	89
			3.1.1.2.3	Umweltrisikobewertung bei Änderung und	
				Erweiterung der Zulassung	90
			3.1.1.3	Zusammenfassung der Merkmale, äußere Umhüllung	
				und Packungsbeilage gemäß Art. 8 Abs. 3 Unterabs. 1	
				lit. j) RL 2001/83/EG n. F	91
			3.1.1.4	Verfahrensgang nach Stellung des Zulassungs-	
				antrages	92
			3.1.1.5	Kurzzusammenfassung der formalen Anforderungen	
				an den Zulassungsantrag	92
		3.1.2	Materiell	e Anforderungen an die Zulassungserteilung	93
			3.1.2.1	"Positives Nutzen-Risiko-Verhältnis" als Zulassungs-	
				voraussetzung	94
			3.1.2.1.1	Zulassungsvoraussetzung gemäß Art. 26 Abs. 1	
				RL 2001/83/EG n. F	94
			3.1.2.1.2	Gegenseitige Anerkennung im dezentralisierten	
				Verfahren gemäß Art. 29 Abs. 1 RL 2001/83/EG n. F	95

3.1.2.1.3	Zulassungsvoraussetzung im zentralisierten Verfahren	
	gemäß Art. 12 Abs. 1 VO 726/2004/EG	96
3.1.2.2	Sonstige Zulassungsvoraussetzungen	97
3.1.2.2.1	Vollständigkeit und Richtigkeit der Angaben und Unter-	
	lagen gemäß Art. 26 Abs. 2 und Abs. 3 RL 2001/83/EG n. F	
	und Art. 12 Abs. 1 Unterabs. 2 VO 726/2004/EG	97
3.1.2.2.2	Etikettierung und Packungsbeilage	97
3.1.2.3	Zulassungserteilung unter Bedingungen und Auflagen .	98
3.1.2.3.1	Auflagenerteilung im nationalen und dezentralisierten	
	Verfahren gemäß RL 2001/83/EG n. F	100
3.1.2.3.1.1	Verschreibungspflicht	100
3.1.2.3.1.1.1	Verschreibungspflicht aus Umweltgründen für	
	Humanarzneimittel gemäß Art. 70 Abs. 1, 71 Abs. 1	
	1. Spiegelstrich RL 2001/83/EG n. F	101
3.1.2.3.1.1.2	Verschreibungspflicht aus Umweltgründen für	
	Humanarzneimittel gemäß Art. 70 Abs. 1, 71 Abs. 1	
	3. Spiegelstrich RL 2001/83/EG n. F	103
3.1.2.3.1.2	Auflagen aus Umweltschutzgründen gemäß Art. 8	
	Abs. 3 Unterabs. 1 lit. ca) RL 2001/83/EG n. F	104
3.1.2.3.1.3	Bedingte Zulassung in Ausnahmefällen gemäß	
	Art. 22 RL 2001/83/EG n. F	105
3.1.2.3.1.4	Kurzzusammenfassung der Berücksichtigung der	
	Umweltrisiken von Humanarzneimitteln in der	
	Vormarktkontrolle gemäß RL 2001/83/EG n. F	108
3.1.2.3.2	Auflagenerteilung im zentralisierten Verfahren	
	gemäß VO 726/2004/EG	109
3.1.2.3.2.1	Bedingte Zulassung in Ausnahmefällen, Art. 14	
	Abs. 8 VO 726/2004/EG	109
3.1.2.3.2.2	Schnellzulassung aus therapeutischer Notwendigkeit,	
	Art. 14 Abs. 7 VO 726/2004/EG i.V. m.	
	VO 507/2006/EG	109
3.1.2.3.2.3	Sonstige umweltschützende Auflagen im	
	zentralisierten Verfahren	111
3.1.2.3.2.4	Gerichtlicher Rechtsschutz gegen Umweltauflagen	
	im zentralisierten Verfahren	112
3.1.2.3.2.5	Kurzzusammenfassung der Berücksichtigung der	
	Umweltrisiken von Humanarzneimitteln in der	
	Vormarktkontrolle gemäß VO 726/2004/EG	114
3.1.2.4	Sanktionsmöglichkeiten bei Nichteinhaltung	
	von schwachen umweltrisikomindernden Auflagen	114

3.2	Nachmarktkontrolle bei Humanarzneimitteln (Pharmakovigilanz) 1						
	3.2.1	Pflichte	en des Zulassungsinhabers	117			
		3.2.1.1	Produktbeobachtungspflichten des pharmazeutischen				
			Unternehmers	117			
		3.2.1.2	Mitteilung neuer Informationen gemäß Art. 23 Unterabs. 3				
			RL 2001/83/EG n. F. bzw. Art. 16 Abs. 2 VO 726/2004/EG und				
			Art. 23 Unterabs. 4 RL 2001/83/EG n. F. bzw. Art. 16 Abs. 2				
			Unterabs. 2 VO 726/2004/EG	118			
		3.2.1.3	Unterrichtung über vermutete Nebenwirkungen				
			gemäß Art. 104 RL 2001/83/EG n. F. bzw. Art. 22 Unterabs. 3,				
			Art. 24 VO 726/2004/EG	120			
		3.2.1.4	Datenübermittlung von Umsatz und Verschreibungsvolumen				
			gemäß Art. 23 a Unterabs. 3 RL 2001/83/EG n. F. bzw. Art. 13				
			Abs. 4 Unterabs. 3 VO 726/2004/EG	122			
		3.2.1.5	Beschäftigung einer verantwortlichen Person gemäß				
			Art. 103 RL 2001/83/EG n. F. bzw. Art. 23 Unterabs. 1				
			VO 726/2004/EG	123			
		3.2.1.6	Kurzzusammenfassung der Pflichten des Zulassungs-				
			inhabers	124			
	3.2.2	Pflichte	en und Befugnisse der Behörde	124			
		3.2.2.1	Einrichtung eines Pharmakovigilanz-Systems				
			gemäß Art. 102 Unterabs. 1 RL 2001/83/EG n. F	125			
		3.2.2.2	Überwachung der Genehmigung	126			
		3.2.2.3	Nachforderung von Informationen gemäß Art. 23				
			Unterabs. 5 RL 2001/83/EG n. F. bzw. Art. 16 Abs. 2				
			Unterabs. 3 VO 726/2004/EG	126			
		3.2.2.4	Schaffung von Sammelsystemen zur Rücknahme von				
			Altarzneimitteln gemäß Art. 127 b RL 2001/83/EG n. F	127			
	3.2.3		liches Instrumentarium im Rahmen der Pharmakovigilanz	128			
		3.2.3.1	Zulassungsverlängerung gemäß Art. 24 Abs. 1				
			RL 2001/83/EG n. F., Art. 14 Abs. 1 VO 726/2004/EG	128			
		3.2.3.2	Widerruf, Rücknahme, Aussetzung und Änderung				
			der Zulassung	130			
		3.2.3.3	Vorläufige Notfallmaßnahmen gemäß Art. 36 Abs. 2 RL				
			2001/83/EG n. F. bzw. Art. 107 Abs. 2 Unterabs. 1 RL 2001/				
			83/EG n. F. bzw. Art. 20 Abs. 4 Unterabs. 1 VO 726/2004/EG	131			
	3.2.4		sammenfassung der Berücksichtigung der Umweltrisiken				
			manarzneimitteln in der Nachmarktkontrolle	134			
3.3			enfassung der Berücksichtigung von Umweltauswirkungen				
	im eı	ıropäisc	hen Humanarzneimittelrecht	136			

•	Eur	opäise	ches Tierar:	zneimittelrecht	137
	4.1	Vorn	narktkontro	lle bei Tierarzneimitteln	137
				nforderungen an den Zulassungsantrag	138
			4.1.1.1	Umweltrisikobewertung von Tierarzneimitteln	
				gemäß Art. 12 Abs. 3 Unterabs. 1 lit. g) und j)	
				RL 2001/82/EG n. F	138
			4.1.1.1.1	Entwicklung und Inhalt der EMEA-Leitfäden	
				zur Umweltrisikobewertung von Tierarzneimitteln	141
			4.1.1.1.2	Rechtliche Bindungswirkung der EMEA-Leitfäden	144
			4.1.1.2	Umweltrisikobewertung im Rahmen sog.	
				erleichterter Zulassungsanträge	144
			4.1.1.2.1	Umweltrisikobewertung bei Generikazulassungen	
				gemäß Art. 13 Abs. 1 Unterabs. 1 RL 2001/82/EG n. F	145
			4.1.1.2.2	Umweltrisikobewertung bei bibliographischen	
				Zulassungen gemäß Art. 13 a Abs. 1 RL 2001/82/EG n. F	146
			4.1.1.2.3	Umweltrisikobewertung bei Änderung und	
				Erweiterung der Zulassung	147
			4.1.1.3	Zusammenfassung der Merkmale, äußere	
				Umhüllung und Packungsbeilage gemäß Art. 12	
				Abs. 3 Unterabs. 1 lit. l) RL 2001/82/EG n. F	147
			4.1.1.3.1	Zusammenfassung der Merkmale gemäß Art. 14	
				RL 2001/82/EG n. F	148
			4.1.1.3.2	Äußere Umhüllung und Packungsbeilage gemäß	
				Art. 58 bis 61 RL 2001/82/EG n. F	149
			4.1.1.4	Verfahrensgang nach Stellung des Zulassungs-	
				antrages	150
			4.1.1.5	Kurzzusammenfassung der formalen Anforderungen	
				an den Zulassungsantrag	151
		4.1.2	Materielle	Anforderungen an die Zulassungserteilung	151
			4.1.2.1	"Positives Nutzen-Risiko-Verhältnis" als Zulassungs-	
				voraussetzung	152
			4.1,2.1.1	Zulassungsvoraussetzung gemäß Art. 30 Unterabs. 2	
				lit. a) RL 2001/82/EG n. F	152
			4.1.2.1.1.1	Tatbestandsmerkmal des "positiven Nutzen-Risiko-	
				Verhältnisses"	152
			4.1.2.1.1.2	Der allgemeine Risikobegriff im europäischen Umwelt-	
				recht unter besonderer Berücksichtigung des Vorsorge-	
				prinzips	153
			4.1.2.1.1.3	Der Umweltrisikobegriff im Arzneimittelrecht	161
			_	Die Nutzen Piciko Abwäming	164

4.1.2.1.1.4.1	Bewertung der Risiken	166
4.1.2.1.1.4.2	Bewertung der Nutzen	169
4.1.2.1.1.4.2.1	Direkte Nutzen	169
4.1.2.1.1.4.2.2	Indirekte oder zusätzliche Nutzen	170
4.1.2.1.1.4.3	Wechselbezüglicher Abwägungsvorgang	170
4.1.2.1.1.4.3.1	Der Abwägungsvorgang	170
4.1.2.1.1.4.3.1.1	Interpretation des Abwägungsvorgangs anhand	
	des Gesetzestextes	171
4.1.2.1.1.4.3.1.2	Interpretation des Abwägungsvorgangs	
	durch die Europäische Kommission	172
4.1.2.1.1.4.3.1.3	Interpretation des Abwägungsvorgangs	
	durch die EMEA	172
4.1.2.1.1.4.3.2	Relative Bedenklichkeitsprüfung einschließlich	
	der Prüfung von Alternativen	174
4.1.2.1.1.4.3.3	Stellenwert der Umweltrisiken in der Nutzen-	
	Risiko-Abwägung	178
4.1.2.1.1.4.3.3.1	Rechtsgrundlage des Art.95 EGV	179
4.1.2.1.1.4.3.3.2	Folge des Art.95 EGV für die Wichtung der	
	einzelnen Belange	181
4.1.2.1.1.5	Kein Verstoß gegen das Verhältnismäßigkeits-	
	prinzip durch Berücksichtigung der tierarzneilichen	
	Umweltrisiken im Zulassungsverfahren	183
4.1.2.1.1.6	Kurzzusammenfassung der Nutzen-Risiko-	
	Abwägung	185
4.1.2.1.2	Gegenseitige Anerkennung im dezentralisierten	
	Verfahren	187
4.1.2.1.2.1	Verweigerung der gegenseitigen Anerkennung	
	aus Umweltgründen nach altem Recht	187
4.1.2.1.2.2	Verweigerung der gegenseitigen Anerkennung	
	aus Umweltgründen nach neuem Recht	188
4.1.2.1.2.2.1	Verfahrensgang der Verweigerung	
	der gegenseitigen Anerkennung	190
4.1.2.1.2.2.2	Vorliegen einer potenziellen schwerwiegenden	
	Gefahr für die Umwelt	192
4.1.2.1.2.2.3	Statistische Auswertung der Verweigerungs-	
	verfahren aus Umweltgründen	193
4.1.2.1.3	Zulassungsanforderungen im zentralisierten	
· —	Verfahren	194
4.1.2.2	Sonstige Zulassungsvoraussetzungen	197
•		

4.1.2.2.1	Vollständigkeit und Richtigkeit der Angaben und Unter-	
	lagen gemäß Art. 30 Unterabs. 1 RL 2001/82/EG n. F.	
	und Art. 37 Abs. 1 Unterabs. 2 VO 726/2004/EG	197
4.1.2.2.2	Etikettierung und Packungsbeilage gemäß Art. 30	
•	Unterabs. 2 lit. e) RL 2001/82/EG n. F. bzw. Art. 37	
	Abs. 1 Unterabs. 2 VO 726/2004/EG	197
4.1.2.3	Zulassung unter Bedingungen und Auflagen	198
4.1.2.3.1	Umweltauflagen im dezentralisierten und	
	nationalen Verfahren	198
4.1.2.3.1.1	Verschreibungspflicht gemäß Art. 67 Unterabs. 1	
	und Unterabs. 3 der RL 2001/82/EG n. F	198
4.1.2.3.1.1.1	Verschreibungspflicht von Tierarzneimitteln für	
	Lebensmittel liefernde Tiere gemäß Art. 67	
	Unterabs. 1 lit. aa) RL 2001/82/EG n. F	199
4.1.2.3.1.1.2	Verschreibungspflicht aufgrund besonderer	
	Vorsichtsmaßnahmen für die Umwelt gemäß	
	Art. 67 Unterabs. 1 lit. b) RL 2001/82/EG n. F	202
4.1.2.3.1.2	Auflagenbefugnis für umweltschützende Auflagen	
	gemäß Art. 26 Abs. 1 RL 2001/82/EG n. F	203
4.1.2.3.1.3	Auflagen aus Umweltschutzgründen gemäß	
	Art. 12 Abs. 3 Unterabs. 1 lit. j) 4. Spiegelstrich	
	RL 2001/82/EG n. F	204
4.1.2.3.1.4	Bedingte Zulassung in Ausnahmefällen im	
	dezentralisierten Verfahren gemäß Art. 26 Abs. 3	
	RL 2001/82/EG n. F	205
4.1.2.3.2	Umweltschutzauflagen im zentralisierten	
	Verfahren	208
4.1.2.3.2.1	Verschreibungspflicht aus Umweltgründen	208
4.1.2.3.2.2	Sonstige umweltschützende Auflagen	208
4.1.2.3.2.3	Bedingte Zulassung in Ausnahmefällen im zentralisier-	
	ten Verfahren gemäß Art. 39 Abs. 7 VO 726/2004/EG	209
4.1.2.3.2.4	Gerichtlicher Rechtsschutz gegen Umweltauflagen	
	im zentralisierten Verfahren	209
4.1.2.4	Kurzzusammenfassung der Berücksichtigung	
	der Umweltrisiken von Tierarzneimitteln in der	
	Vormarktkontrolle	209

4.2	Nach	marktkontrolle bei Tierarzneimitteln (Pharmakovigilanz)			
	4.2.1	Pflichten d	les Zulassungsinhabers	214	
		4.2.1.1	Mitteilung neuer Informationen gemäß Art. 27 Abs. 3		
			Unterabs. 1 und 2 RL 2001/82/EG n. F. bzw. Art. 41 Abs. 4		
			VO 726/2004/EG	215	
		4.2.1.2	Unterrichtung über vermutete Nebenwirkungen		
			gemäß Art. 75 RL 2001/82/EG n. F. bzw. Art. 49		
			VO 726/2004/EG	216	
		4.2.1.3	Erstellung von Periodic Safety Update Report (PSUR)		
			gemäß Art. 75 Abs. 5 Unterabs. 1 RL 2001/82/EG n. F.		
			bzw. Art. 49 Abs. 3 Unterabs. 2 VO 726/2004/EG	217	
		4.2.1.4	Datenübermittlung von Umsatz und Verschreibungs-		
			volumen gemäß Art. 27 a Unterabs. 3 RL 2001/82/EG n. F.		
			bzw. Art. 38 Abs. 4 Unterabs. 3 VO 726/2004/EG	218	
		4.2.1.5	Beschäftigung einer verantwortlichen Person		
			gemäß Art. 74 Unterabs. 1 RL 2001/82/EG n. F. bzw.		
			Art. 48 Unterabs. 1 726/2004/EG	219	
	4.2.2	Rechte und	d Pflichten der Behörde	220	
		4.2.2.1	Einrichtung eines Pharmakovigilanz-Systems		
			gemäß Art. 73 Unterabs. 1 RL 2001/82/EG n. F	220	
		4.2.2.2	Überwachung der Genehmigung	223	
		4.2.2.3	Behördliche Nachforderung von Informationen		
			gemäß Art. 27 Abs. 3 Unterabs. 3 RL 2001/82/EG n. F.		
			bzw. Art. 41 Abs. 4 Unterabs. 3 VO 726/2004/EG	224	
		4.2.2.4	Sammelsysteme gemäß Art.95 a RL 2001/82/EG n.F	226	
	4.2.3	Behördlich	es Instrumentarium im Rahmen der Pharma-		
		kovigilanz		226	
		4.2.3.1	Zulassungsverlängerung gemäß Art. 28 Abs. 2		
			Unterabs. 1 RL 2001/82/EG n. F. bzw. Art. 39 Abs. 2		
			Unterabs. 1 VO 726/2004/EG	227	
		4.2.3.2	Widerruf, Rücknahme, Aussetzung und Änderung der		
			Zulassung (allgemeine Folgeentscheidungen) sowie		
			entsprechende Notfallmaßnahmen im nationalen,		
			dezentralisierten und zentralisierten Verfahren $\ldots \ldots$	230	
		4.2.3.2.1	Nationales Verfahren	230	
		4.2.3.2.1.1	Voraussetzung der allgemeinen Folgeentscheidungen		
			gemäß Art. 83 f und Art. 62 RL 2001/82/EG n. F	230	
		4.2.3.2.1.2	Verfahrensgang bei allgemeinen Folgeentscheidungen	232	
		4.2.3.2.1.3	Notfallmaßnahmen gemäß Art. 78 RL 2001/82/EG n. F	233	

		4.2.3.2.1.3.1	Mitgliedstaatliche Berugnis zum Eriass von	
			Notfallmaßnahmen aus Umweltgründen gemäß	
			Art. 78 Abs. 2 RL 2001/82/EG n. F	235
		4.2.3.2.1.3.2	Befugnis der Kommission zur Anordnung von	
			vorläufigen Maßnahmen zum Schutz der Umwelt	
			gemäß Art. 78 Abs. 3 Unterabs. 2 RL 2001/82/EG n. F	236
		4.2.3.2.2	Dezentralisiertes Verfahren	237
		4.2.3.2.2.1	Voraussetzung der allgemeinen Folgeentscheidungen	
			gemäß Art. 40 Abs. 1 RL 2001/82/EG n. F	237
		4.2.3.2.2.2	Verfahrensgang bei allgemeinen Folgeentscheidungen	
			gemäß Art. 36 ff. RL 2001/82/EG n. F	238
		4.2.3.2.2.3	Notfallmaßnahmen gemäß Art. 40 Abs. 2	
			RL 2001/82/EG n. F	238
		4.2.3.2.2.4	Kurzzusammenfassung der Notfallmaßnahmen	
			im dezentralisierten Verfahren	239
		4.2.3.2.3	Zentralisiertes Verfahren	240
		4.2.3.2.3.1	Voraussetzung der allgemeinen Folgeentscheidungen	
			gemäß Art. 81 Abs. 2 VO 726/2004/EG i.V. m. Art. 83	
			RL 2001/82/EG n. F	240
		4.2.3.2.3.2	Verfahrensgang bei allgemeinen Folgeentscheidungen	
		. 5 5	gemäß Art. 45 Abs. 1 Unterabs. 2, Abs. 2	
			VO 726/2004/EG	240
		4.2.3.2.3.3	Notfallmaßnahmen im zentralisierten Verfahren	
		, , ,	gemäß Art. 45 Abs. 4 VO 726/2004/EG	241
	4.2.4	Kurzzusamm	enfassung der Berücksichtigung der Umweltrisiken	
			eimitteln in der Nachmarktkontrolle	242
	4.3 Kurz	zusammenfas	sung der Berücksichtigung von Umweltauswirkungen	
			erarzneimittelrecht	243
ξ.		-	en des europäischen Human- und Tierarzneimittel-	
,		_	die Berücksichtigung der von Arzneimitteln	
			efährdungen und Diskussion von produktrechtlichen	
	_	-		245
			opäischen Humanarzneimittelrechts	247
	-	•	es beschränkten Zulassungsverfahrens im Human-	
	,	-	echt	249
		5.1.1.1	Abstrakte Gleichrangigkeit der Belange Gesundheits-	
		J. 2000	schutz und Umweltschutz nach dem EG-Vertrag	250
		5.1.1.2	Öffnung der Zulassungsentscheidung für Umwelt-	
		<i></i>	gründe und Berücksichtigung von umwelt-	
			freundlichen Alternativmedikamenten	251
			a dangardien i merimi i medinument	

		5.1.1.3	Zulassungsregime des REACh-Systems als Vorbild	255
		5.1.1.4	Weitere Gründe für die Begründung der Umwelt-	
			verträglichkeit als echtes Zulassungskriterium im Human-	
			arzneimittelrecht	259
	5.1.2	Bewert	ung der Ausgestaltung der umweltschützenden	
		Auflage	en	260
	5.1.3	Bewert	ung der Prüfanforderungen für Generika und	
		bibliog	raphische Zulassungen	261
	5.1.4	Bewert	ung der Altarzneimittelproblematik	263
	5.1.5	Bewert	ung der Pharmakovigilanz	264
	5.1.6	Schaffu	ing von Sammelsystemen zur Rücknahme von ungebrauchten	
		Medika	menten	265
5.2	Hand	llungsen	npfehlungen für den Humanarzneimittelsektor	266
	5.2.1	Ordnur	ngsrechtlich-steuernde Handlungsempfehlungen	266
		5.2.1.1	Begründung der Umweltverträglichkeit als echtes	
			Zulassungskriterium und verbindliche Festschreibung	
			einer umweltverträglichen Alternativenprüfung	266
		5.2.1.2	Einführung einer Verschreibungspflichtigkeit	
			infolge der Umweltschädlichkeit eines Human-	
			arzneimittels	267
		5.2.1.3	Verankerung einer expliziten Rechtsgrundlage für	
			die Verhängung von umweltschützenden Auflagen	267
		5.2.1.4	Aufzeichnung der Verbrauchsmengen	268
		5.2.1.5	Begründung der rechtlichen Verbindlichkeit	
			der "Guideline on the environmental risk assessment	
			of medicinal products for human use"	269
		5.2.1.6	Aufstellung eines Altstoffprogramms für Human-	
			arzneimittel	269
		5.2.1.7	Fortentwicklung des Pharmakovigilanzsystems unter	
			besonderer Berücksichtigung der Umweltrisiken	
			von Humanarzneimitteln	270
	5.2.2	Indirek	t-steuernde Handlungsempfehlungen	271
		5.2.2.1	Fortentwicklung der Bewertung und Bilanzierung	
			der Umweltrisiken	271
		5.2.2.2	Aufklärung über das Umweltrisiko von Arznei-	
			mitteln durch verstärkte Risikokommunikation	273
		5.2.2.3	Klassifizierung und Kennzeichnung umweltfreund-	
			licher Humanarzneimittel, sog. Umweltlabelling	274
		5.2.2.4	Sonstige indirekt-steuernde Handlungs-	
			empfehlungen	277

	5.3	Dewe	ertung a	es europaischen Tierarzneimittelrechts	2//
		5.3.1	Bewert	ung der Prüfanforderungen für Generika, bibliographische	
				ungen, Zulassungsverlängerung und Problematik	
			der Me	hrfachtestung	278
		5.3.2		ung der Auflagen zum Schutz der Umwelt und der	
			Überwa	achung ihrer Einhaltung	280
		5.3.3		ung des Risikokontrollsystems im Tierarzneimittelrecht	282
		5.3.4	Bewert	ung der Altarzneimittelproblematik	284
		5.3.5	Verfüg	barkeit von Tierarzneimitteln	284
		5.3.6	Bewert	ung der Pharmakovigilanz	286
	5.4			npfehlungen für den Tierarzneimittelsektor	289
		5.4.1	Ordnui	ngsrechtlich-steuernde Handlungsempfehlungen	290
			5.4.1.1	Ausweitung der Erwägungsgründe	290
			5.4.1.2	Verbindliche Festschreibung des Substitutions-	
				gedankens	290
			5.4.1.3	Flexibilisierung der Risikokontrolle	291
			5.4.1.4	Aufzeichnung der Verbrauchsmengen	291
			5.4.1.5	Begründung expliziter Befugnisnormen	292
			5.4.1.6	Begründung von Vollzugsvorschriften zur Sicherstellung	
				der Einhaltung der umweltrelevanten Hinweise in der	
				Packungsbeilage durch den Tierarzt und Tierhalter und	
				Etablierung entsprechender Kontrollprogramme	292
			5.4.1.7	Aufstellung eines Altstoffprogramms für Tierarzneimittel	294
			5.4.1.8	Fortentwicklung des Pharmakovigilanzsystems	295
		5.4.2	Indirek	t-steuernde Handlungsempfehlungen	296
6.	Nat	ionale	s Arzne	imittelrecht	297
				des deutschen Arzneimittelrechts	297
		6.1.1	Allgem	eine Entwicklung des deutschen Arzneimittelrechts	297
		6.1.2	Entwick	klung der umweltrelevanten Vorgaben im deutschen	
			Arzneir	mittelrecht	299
		6.1.3	Ausblic	k	299
	6.2	Vorm	arktkon	trolle im nationalen Arzneimittelrecht	300
		6.2.1	Grunds	ätze des deutschen Arzneimittelrechts	300
		6.2.2	Inverke	hrbringverbot gemäß § 5 AMG	303
				ingsunterlagen gemäß <b>§§</b> 22 ff. AMG	305
		=	6.2.3.1	Anforderungen an die einzureichenden Unterlagen im	
			-	Hinblick auf die Umweltbewertung von Human- und Tier-	
				arzneimitteln gemäß (22 Abs. 3c. 23 Abs. 1 Nr. 3 AMG	305

		6.2.3.2	Zur europarechtskonform auszulegenden Vorschrift bzgl.	
			der vorzulegenden Daten von Generika gemäß §24 b	
			Abs. 1 AMG	308
	6.2.4	Erteilung	g der Zulassung gemäß § 25 Abs. 2 AMG	309
	6.2.5	Zulassun	gserteilung unter Auflagen	310
		6.2.5.1	Auflagen gemäß § 28 Abs. 2 AMG	311
		6.2.5.2	Auflagen gemäß § 28 Abs. 2a AMG	312
		6.2.5.3	Auflagen gemäß § 28 Abs. 3a AMG	313
		6.2.5.4	Verschreibungspflichtigkeit von Human- und	
			Tierarzneimitteln	313
		6.2.5.4.1	Verschreibungspflicht von Tierarzneimitteln zur	
			Anwendung an Lebensmittel liefernden Tieren	
			gemäß § 48 Abs. 1 Nr. 2 AMG	314
		6.2.5.4.2	Verschreibungspflichtigkeit gemäß § 48 Abs. 2 Nr. 1	
			AMG für Stoffe mit "unbekannten Wirkungen"	314
		6.2.5.4.3	Verschreibungspflichtigkeit gemäß § 48 Abs. 2 Nr. 2	
			AMG nach Anhörung von Sachverständigen aufgrund	
			Gefährdung der Umwelt	316
		6.2.5.4.4	Verschreibungspflicht gemäß § 48 Abs. 2 lit. b) AMG	317
		6.2.5.4.5	Verschreibungspflicht gemäß §§ 48 Abs. 2 Nr. 4 bis 7	
			AMG nach Anhörung von Sachverständigen	318
		6.2.5.5	Bindungswirkung der umweltschützenden Auflagen	319
		6.2.5.6	Gerichtliche Überprüfung der Umweltauflagen	323
6.3	Nach	marktkon	trolle im nationalen Arzneimittelrecht (Pharmakovigilanz)	325
_			des Zulassungsinhabers	326
		6.3.1.1	Mitteilung neuer Informationen gemäß §29 Abs. 1	
		-	und Abs. 1 a S. 1 AMG	326
		6.3.1.2	Dokumentations- und Meldepflichten gemäß § 63 b	
			AMG	327
		6.3.1.3	Periodischer Bericht über die Unbedenklichkeit	
		, ,	des Arzneimittel gemäß § 63 Abs. 5 AMG	329
		6.3.1.4	Datenübermittlung von Umsatz- und Verschreibungs-	
		,	volumen gemäß §29 Abs. 1 lit. d) AMG	330
		6.3.1.5	Stufenplanbeauftragter gemäß § 63a AMG	330
	6.3.2		und Befugnisse der Behörden	331
	,	6.3.2.1	Zuständige Behörden	331
		6.3.2.2	Überwachungsmaßnahmen gemäß <b>§§</b> 64 ff. AMG	332
		6.3.2.3	Behördliche Nachforderung von Daten gemäß §29 Abs. 1 a	
		J J	S. 2 AMG sowie Anordnung von Monitoringstudien	
			gemäß § 28 Abs. 3a AMG	335
			0	

	0.3.3	mstrumer	narium der Nachmarktkontrone im AMG	330
		6.3.3.1	Stufenplanverfahren gemäß § 63 AMG	336
		6.3.3.2	Zulassungsverlängerung gemäß §31 AMG	338
		6.3.3.3	Widerruf, Rücknahme, Ruhen und Änderung der	
			Zulassung sowie entsprechende Notfallmaßnahmen	
			durch nationale Behörden nach dem AMG	340
		6.3.3.3.1	Zuständigkeiten	340
		6.3.3.3.2	Materiell-rechtliche Folgeentscheidungen gemäß	
			§ 30 AMG durch die zuständige Bundesober-	
			behörde	341
		6.3.3.3.2.1	Rücknahme, Widerruf und Ruhen der Zulassung	
			gemäß § 30 Abs. 1 AMG	341
		6.3.3.3.2.2	Rücknahme, Widerruf und Ruhen der Zulassung	
			gemäß § 30 Abs. 2 AMG	342
		6.3.3.4	Anordnungen gemäß § 69 AMG	344
		6.3.3.4.1	Maßnahmen zur Umsetzung der den Status	
			der Zulassung beeinflussenden Verfügungen gemäß	
			§ 69 Abs. 1 S. 2 Nr. 4 AMG	344
		6.3.3.4.2	Vorläufige Notfallmaßnahmen zum Schutz der	
			Umwelt bei nationalen Zulassungen gemäß § 69	
			Abs. 1 S. 1 und S. 2 AMG	345
		6.3.3.4.3	Vorläufige Notfallmaßnahmen zum Schutz der Umwelt	
			bei dezentralisierten und zentralisierten Zulassungen	
			gemäß § 69 Abs. 1a S. 2 AMG i.V. m. § 69 Abs. 1a S. 1	
			Nr. 1 und 2 AMG und gemäß § 69 Abs. 1a S.4 AMG	347
		6.3.3.4.4	Sonderproblem: Umsetzung von Art. 117 Abs. 1	
			lit. c) RL 2001/83/EG und Art. 84 Abs. 1 lit. a )	
			RL 2001/82/EG	349
		6.3.3.5	Kurzzusammenfassung der Nachmarktkontrolle	
			im AMG	351
			ationalen Arzneimittelrechts im Hinblick auf die Berück-	
	sichti	gung der vo	on Arzneimitteln ausgehenden Umweltgefährdungen	351
v.	pitel III:			
17.0	-	ionrochtlicl	he Vorgaben der REACh-VO 1907/2006 zum Umgang	
			on Human- und Tierarzneimitteln	353
1.			on numan- und neralzhennutein	353
	•	,	der REACh-Verordnung	354
		_	Titel II der REACh-VO	358
3.	vegistrier	ung nath 1	HEI II UEI NEACH-YU	330

4.		iswirkung der Genung der Grundsatze der Datentenung nach Titel III				
	de	er REACh-VO für Stoffe in Human- und Tierarzneimitteln	361			
5.	Zu	Zulassung nach Titel VII der REACh-VO				
6.	In	formationen in der Lieferkette nach Titel IV der REACh-VO	369			
7.	Be	Beschränkungen nach Titel VIII der REACh-VO 37				
8.	Eiı	nstufung und Kennzeichnung nach Titel XI der REACh-VO	371			
9.	Öf	fentlich zugängliche Informationen nach Titel XII der REACh-VO	371			
10.	Zu	ısammenfassung	372			
v .		l my				
Na	-	l IV: Isserrechtliche Vorgaben der Wasserrahmenrichtlinie zum Umgang				
		t Umweltrisiken von Human- und Tierarzneimitteln	375			
1.		deitung	375			
1. 2.		Wasserrahmenrichtlinie	377			
2.		Guter Zustand der Gewässer	378			
	2.1		379			
		2.1.1 Oberflächengewässer	379			
		2.1.1.1 Guter ökologischer Zustand der Oberflächengewässer				
		2.1.1.2 Guter chemischer Zustand der Oberflächengewässer	387			
		2.1.1.3 Kombinierter Ansatz zur Vermeidung und				
		Verminderung der Wasserverschmutzung gemäß	202			
		Art. 10 WRRL	393			
		2.1.2 Grundwasser	395			
		2.1.2.1 Guter Zustand des Grundwassers	395			
		2.1.2.2 Grundwasserschützende Maßnahmen	398			
	2.2	Berücksichtigung von Arzneistoffen im Rahmen der Bestandsaufnahme				
		(Art. 5 WRRL) und der Überwachung (Art. 8 WRRL) von Gewässern	400			
		Zusammenfassung	403			
3.		sgewählte wasserrechtliche Maßnahmen und Handlungsoptionen				
		n Umgang mit umweltrisikobehafteten Arzneistoffen	404			
	3.1	Aufnahme von Arzneistoffen in die Liste der prioritären Stoffe des				
		Anhangs X der WRRL bzw. Subsumtion von flussgebietsspezifischen				
		Arzneistoffen unter Anhang VIII der WRRL	404			
	3.2	Technischer Ansatz zur Verringerung des Eintrages von Arzneistoffen				
		in den Wasserkreislauf	406			
		3.2.1 Separation von Abwasserströmen	406			
		3.2.2 Separation und Vorbehandlung von Abwässern aus Krankenhäusern,				
		anderen medizinischen Einrichtungen und Deponien	407			
		3.2.3 Optimierung der Kläranlagenreinigung durch Entwicklung				
		neuer Reinigungsverfahren	408			

	3.3 Handlungsoptionen bei diffusen Eintragen im Bereich der	
	Landwirtschaft	. 413
	3.4 Zusammenfassung der wasserwirtschaftlichen Handlungsoptionen	. 415
Ka	apitel V:	
	Düngemittelrechtliche Vorgaben bezüglich der Verwendung	
	von mit Arzneistoffen belastetem Wirtschaftsdünger und Klärschlamm	
	in der Landwirtschaft	. 417
1.	Regulierung der landwirtschaftlichen Praxis bezüglich des Aufbringens	
	von Wirtschaftsdünger (Gülle, Jauche, Festmist) und Weidetierhaltung	. 417
	1.1 Europäische Vorgaben	. 417
	1.2 Nationale Vorgaben	. 418
	1.3 Handlungsempfehlungen	
2.	Landwirtschaftliche Verwertung von Klärschlamm	
	2.1 Europäische Vorgaben	. 421
	2.2 Nationale Vorgaben	. 423
	2.3 Handlungsempfehlungen	. 425
3∙	Zusammenfassung	. 426
Ka	apitel VI:	
	Zusammenfassung der Untersuchungsergebnisse und Schlussbewertung	. 427
1.	Zusammenfassung der Untersuchungsergebnisse	
	1.1 Europäisches Humanarzneimittelrecht	
	1.2 Europäisches Tierarzneimittelrecht	. 437
	1.3 Nationales Arzneimittelrecht	. 443
	1.4 Europäisches Chemikalienrecht	. 444
	1.5 Europäisches und nationales Wasserrecht	. 446
	1.6 Europäisches und nationales Düngemittelrecht	449
2.	Schlussbewertung	451
Lit	teraturverzeichnis	455
w	/issenschaftlicher Kurzlebenslauf	489