



Bearbeitungsstatistik: Übersicht für das Jahr 2020

In Deutschland ist das BVL die zuständige Behörde für die Zulassung von Tierarzneimitteln.

Durch Verordnungen und Richtlinien der Europäischen Kommission wurden europäische Zulassungsverfahren für Tierarzneimittel geschaffen: Das zentrale Zulassungsverfahren und die gemeinschaftlichen Zulassungsverfahren. Für eine nationale Zulassung müssen Tierarzneimittel seit 1978 ein Zulassungsverfahren auf der Grundlage des Arzneimittelgesetzes (AMG) durchlaufen. Eine Verlängerung der Zulassung wird auf Antrag und nach erneuter Überprüfung der Daten zur Verträglichkeit und Anwendersicherheit erteilt.

Alle angegebenen Zahlen dokumentieren den Stand zum Zeitpunkt der Recherche und können sich noch ändern.
Datum der Recherche: 15.02.2021

Inhaltsverzeichnis

1	Übersicht über die abgeschlossenen Vorgänge	3
2	Bearbeitungsstatistik: Zulassungs-/Registrierungsanträge	4
2.1	Antragseingänge	4
2.2	Abgeschlossene Vorgänge: Zulassungen/Registrierungen.....	5
2.3	Abgeschlossene Vorgänge: Versagungen von Anträgen (Zulassungen/Registrierungen)	6
2.4	Abgeschlossene Vorgänge: Rücknahmen + Einstellungen von Anträgen (Zulassungen/Registrierungen)	7
3	Bearbeitungsstatistik: Verlängerungen nach § 31 AMG/Renewals	8
4	Bearbeitungsstatistik: Änderungsanzeigen nach §29 AMG	8
5	Bearbeitungsstatistik: Zentrale Zulassungen	9

1 Übersicht über die abgeschlossenen Vorgänge

Tabelle 1: Antragseingänge

	Jan	Feb	Mär	Apr	Mai	Jun	Jul	Aug	Sep	Okt	Nov	Dez	Σ
national* Zulassungen/Registrierungen	0	2	1	0	1	1	2	3	0	1	0	1	12
dezentral (MRP**+DCP) Zulassungen	4	7	5	1	0	4	9	11	3	4	3	3	54
zentral Zulassungen	5	1	0	0	2	8	6	0	0	1	1	0	24
Summe	9	10	6	1	3	13	17	14	3	6	4	4	90

* einschl. Parallelimporte

**nur mit Bezug auf ausländische Zulassungen

Tabelle 2: abgeschlossene Vorgänge zu Zulassungs-/Registrierungsanträgen*

	Jan	Feb	Mär	Apr	Mai	Jun	Jul	Aug	Sep	Okt	Nov	Dez	Σ
national** Zulassungen/Registrierungen	0	4	0	1	0	7	2	0	1	1	7	0	23
dezentral (MRP***+DCP) Zulassungen	6	3	3	2	3	14	2	5	5	4	7	9	63
zentral Zulassungen	2	0	0	4	1	0	0	0	3	0	1	1	12
Summe	8	7	3	7	4	21	4	5	9	5	15	10	98

* einschl. Versagungen, Rücknahmen + Einstellungen

** einschl. Parallelimporte

***nur mit Bezug auf ausländische Zulassungen

Tabelle 3: abgeschlossene Vorgänge Postmarketing (Verlängerungen, Änderungsanzeigen)

	Jan	Feb	Mär	Apr	Mai	Jun	Jul	Aug	Sep	Okt	Nov	Dez	Σ
Verlängerungen § 31/Renewals	7	8	10	11	8	3	5	8	9	9	2	6	86
Änderungsanzeigen*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*
Summe	7	8	10	11	8	3	5	8	9	9	2	6	nze*

* mit der Ablösung von AMIS durch AmAnDa kann die Anzahl eingegangener und abgeschlossener Änderungsanzeigen nicht mehr zuverlässig ermittelt werden

Gesamtsumme abgeschlossene Vorgänge	15	15	13	18	12	24	9	13	18	14	17	16	nze*
--	-----------	-----------	-----------	-----------	-----------	-----------	----------	-----------	-----------	-----------	-----------	-----------	-------------

2 Bearbeitungsstatistik: Zulassungs-/Registrierungsanträge

In den letzten Jahren hat die Zahl der dezentralen EU-Zulassungen zugenommen. Im Verfahren der gegenseitigen Anerkennung, auch Mutual-Recognition Procedure (MRP) genannt, wird die in einem Mitgliedstaat der EU erteilte Zulassung für ein Tierarzneimittel in einem oder mehreren anderen Mitgliedstaaten anerkannt, wenn dem nicht schwerwiegende Gründe entgegenstehen. Im dezentralisierten Verfahren, auch Decentralised Procedure (DCP) genannt, beantragt der pharmazeutische Unternehmer gleichzeitig die Zulassung in allen von ihm gewünschten Mitgliedstaaten der EU.

2.1 Antragseingänge

	Jan	Feb	Mär	Apr	Mai	Jun	Jul	Aug	Sep	Okt	Nov	Dez	Σ
Zulassungs-Anträge (§ 21 AMG)	4	9	6	1	1	5	11	14	3	5	3	4	66
neue Stoffe im Sinne des § 48 (1), 48 (2) 1 AMG	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
MRP – Anerkennungs-Verfahren mit Bezug auf ausl. Zulassung	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
DCP – dezentralisierte Verfahren	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
sonstige (nationale und Parallelimporte)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
bekannte Stoffe	4	9	6	1	1	5	11	14	3	5	3	4	66
MRP – Anerkennungs-Verfahren mit Bezug auf ausl. Zulassung	1	0	0	0	0	3	0	0	0	1	1	1	7
DCP – dezentralisierte Verfahren	3	7	5	1	0	1	9	11	3	3	2	2	47
sonstige (nationale und Parallelimporte)	0	2	1	0	1	1	2	3	0	1	0	1	12
Registrierungs-Anträge (§ 38 oder § 39 a-d AMG)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Summe	4	9	6	1	1	5	11	14	3	5	3	4	66

2.2 Abgeschlossene Vorgänge: Zulassungen/Registrierungen

	Jan	Feb	Mär	Apr	Mai	Jun	Jul	Aug	Sep	Okt	Nov	Dez	Σ
Zulassungen (§ 25 AMG)	6	5	3	2	3	18	3	5	6	5	12	9	77
neue Stoffe im Sinne des § 48 (1), 48 (2) 1 AMG	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
MRP – Anerkennungs-Verfahren mit Bezug auf ausl. Zulassung	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
DCP – dezentralisierte Verfahren	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	1
sonstige (nationale und Parallelimporte)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
bekannte Stoffe	6	5	3	2	3	18	3	5	6	5	12	8	76
MRP – Anerkennungs-Verfahren mit Bezug auf ausl. Zulassung	0	2	0	0	0	1	0	2	0	0	3	0	8
DCP – dezentralisierte Verfahren	6	1	3	2	3	13	2	3	5	4	4	8	54
sonstige (nationale und Parallelimporte)	0	2	0	0	0	4	1	0	1	1	5	0	14
Registrierungen (§ 39 oder § 39 a-d AMG)	0	2	0	0	0	1	1	0	0	0	2	0	6
Summe	6	7	3	2	3	19	4	5	6	5	14	9	83

2.3 Abgeschlossene Vorgänge: Versagungen von Anträgen

	Jan	Feb	Mär	Apr	Mai	Jun	Jul	Aug	Sep	Okt	Nov	Dez	Σ
Zulassungsanträge	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	1
neue Stoffe im Sinne des § 48 (1), 48 (2) 1 AMG	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
MRP – Anerkennungs-Verfahren mit Bezug auf ausl. Zulassung	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
DCP – dezentralisierte Verfahren	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
sonstige (nationale und Parallelimporte)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
bekannte Stoffe	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	1
MRP – Anerkennungs-Verfahren mit Bezug auf ausl. Zulassung	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
DCP – dezentralisierte Verfahren	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
sonstige (nationale und Parallelimporte)	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	1
Registrierungsanträge	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Summe	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1

2.4 Abgeschlossene Vorgänge: Rücknahmen + Einstellungen von Anträgen

	Jan	Feb	Mär	Apr	Mai	Jun	Jul	Aug	Sep	Okt	Nov	Dez	Σ
Zulassungsanträge	0	0	0	0	0	3	0	0	0	0	0	0	0
neue Stoffe im Sinne des § 48 (1), 48 (2) 1 AMG	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
MRP – Anerkennungs-Verfahren mit Bezug auf ausl. Zulassung	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
DCP – dezentralisierte Verfahren	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
sonstige (nationale und Parallelimporte)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
bekannte Stoffe	0	0	0	0	0	3	0	0	0	0	0	0	3
MRP – Anerkennungs-Verfahren mit Bezug auf ausl. Zulassung	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
DCP – dezentralisierte Verfahren	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
sonstige (nationale und Parallelimporte)	0	0	0	0	0	3	0	0	0	0	0	0	0
Registrierungsanträge	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Einstellungen von dezentralen Verfahren (MRP + DCP)	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Summe	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

3 Bearbeitungsstatistik: Verlängerungen nach § 31 AMG/Renewals

Fünf Jahre nach der Zulassung eines Arzneimittels wird anhand der Verkaufszahlen und beobachteten Nebenwirkungen die Nutzen-Risiko-Analyse aus dem Zulassungsverfahren im Rahmen einer einmaligen Verlängerung erneut durchgeführt.

Für Tierarzneimittel, die in einem dezentralisierten Verfahren (DCP) oder einem Verfahren der gegenseitigen Anerkennung (MRP) zugelassen wurden, wird nach fünf Jahren die Verlängerung der Zulassung in einem europäischen Verfahren, dem sogenannten Renewal, durchgeführt. An diesem ist das BVL beteiligt, sofern die Zulassung auch in Deutschland gültig ist.

	Jan	Feb	Mär	Apr	Mai	Jun	Jul	Aug	Sep	Okt	Nov	Dez	Σ
positive Bescheide	7	8	10	11	8	3	5	8	9	9	2	6	86
Versagungen	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Abgeschlossene Verlängerungen	7	8	10	11	8	3	5	8	9	9	2	6	86

4 Bearbeitungsstatistik: Änderungsanzeigen nach §29 AMG*

*mit der Ablösung von AMIS durch AmAnDa kann die Anzahl eingegangener und abgeschlossener Änderungsanzeigen nicht mehr zuverlässig ermittelt werden

	Jan	Feb	Mär	Apr	Mai	Jun	Jul	Aug	Sep	Okt	Nov	Dez	Σ
Änderungsanzeigen Eingänge	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*
Abgeschlossene Änderungsanzeigen	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*	nze*

5 Bearbeitungsstatistik: Zentrale Zulassungen

Das BVL arbeitet an zentralen EU-Zulassungsverfahren für Tierarzneimittel.

Ein zentrales Zulassungsverfahren ist verpflichtend für neue Stoffe, die mit bestimmten biotechnologischen Verfahren oder zum Zweck der Leistungssteigerung von Tieren hergestellt werden. Für andere innovative Arzneimittel kann es optional genutzt werden.

	Jan	Feb	Mär	Apr	Mai	Jun	Jul	Aug	Sep	Okt	Nov	Dez	Σ
Anträge	5	1	0	0	2	8	6	0	0	1	1	0	24
neue Stoffe im Sinne des § 48 (1), 48 (2) 1 AMG	5	0	0	0	1	3	0	0	0	0	0	0	9
bekannte Stoffe	0	1	0	0	1	5	6	0	0	1	1	0	15
Zulassungen	2	0	0	4	1	0	0	0	3	0	1	1	12
neue Stoffe im Sinne des § 48 (1), 48 (2) 1 AMG	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	3
bekannte Stoffe	0	0	0	4	1	0	0	0	3	0	0	1	9
Versagungen	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
neue Stoffe im Sinne des § 48 (1), 48 (2) 1 AMG	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
bekannt	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Rücknahmen + Einstellungen	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
neue Stoffe im Sinne des § 48 (1), 48 (2) 1 AMG	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
bekannte Stoffe	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
Abgeschlossene Vorgänge	2	0	0	4	1	0	0	0	3	0	1	1	12