

## Humanarzneispezialitäten

### Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	95
Übertragungen	99
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	109
Änderungen der Bezeichnung	109
Änderungen der Packungsgrößen	117
Änderungen der Abgabe	135
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	136
Registrierungen	158

*Hinweis zur Veröffentlichung von neuen Zulassungen/Registrierungen/Parallelimporten:*

*Die Zusammensetzung nach Art und Menge jener Bestandteile, die Einfluss auf die Wirksamkeit, Verträglichkeit oder Haltbarkeit der Arzneispezialität haben und die Anwendungsgebiete, sofern zutreffend, entnehmen Sie bitte der Gebrauchs- und /oder Fachinformation.*

## 292. Veröffentlichung (06/2009) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

### Arzneispezialitäten - human

#### Zulassungen gemäß AMG

#### **Ibunin 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28281

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

16233  
Brufen 400 mg - Filmtabletten  
Abbott GmbH  
AT-1230 Wien

Hersteller:

Actavis UK Ltd  
GB - EX32 8NS N Devon

Balkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Ibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

M01AE01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Ibuprofen

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	12 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	24 Stück (Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	10 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
9	20 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	30 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
11	50 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe                      Rpfrei mit W10, apothekenpflichtig

**Ibunin 400 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28282

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

16233  
Brufen 400 mg - Filmtabletten  
Abbott GmbH  
AT-1230 Wien

Hersteller:

Actavis UK Ltd  
GB - EX32 8NS N DevonBalkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Ibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

M01AE01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Ibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Blister)	024 Monate
6	10 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
7	20 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
8	30 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
9	50 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	12 Stück (Blister)	024 Monate
11	24 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W10, apothekenpflichtig

**CorProtect ratiopharm 100 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28287

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenRhodia Opérations SAS  
FR - 93306 Aubervilliers

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Acetylsalicylsäure

ATC-Klassifikation(en):

B01AC06 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /  
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.  
Heparin / Acetylsalicylsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Tabletten im Blister	036 Monate
3	100 Tabletten im Blister	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W10, apothekenpflichtig

**Piperacillin/Tazobactam Ranbaxy 2g/0,25g - Pulver zur  
Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28295

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

1-20601  
Tazonam 2,0 g/0,5 g - Trockenstechampullen  
Wyeth - Lederle Pharma GmbH  
AT-1150 Wien

Hersteller:

Laboratorio Reig Jofre S.A.  
ES - 45007 Toledo

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Durchstechflasche:

Piperacillin-Natrium  
(entsprechend 2 g Piperacillin)  
Tazobactam Natrium  
(entsprechend 250 mg Tazobactam)

ATC-Klassifikation(en):

J01CR05     Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline /  
Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren  
/ Piperacillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche	030 Monate
2	10 Durchstechflasche	030 Monate
3	100 Durchstechflasche	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Piperacillin/Tazobactam Ranbaxy 4,0g/0,5g - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28296

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

1-20603  
Tazonam 4,0 g/0,5 g - Trockenstechampullen  
Wyeth - Lederle Pharma GmbH  
AT-1150 Wien

Hersteller:

Laboratorio Reig Jofre S.A.  
ES - 45007 Toledo

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Durchstechflasche:

Piperacillin-Natrium  
(entsprechend 4 g Piperacillin)  
Tazobactam Natrium  
(entsprechend 500 mg Tazobactam)

ATC-Klassifikation(en):

J01CR05     Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline / Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren / Piperacillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche	030 Monate
2	10 Durchstechflasche	030 Monate
3	100 Durchstechflasche	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Ibuprofen Alchemia 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28299

Zulassungsinhaber:

Alchemia Ltd  
GB - SW1Y 6AW London

Referenzprodukt:

16233  
Brufen 400 mg - Filmtabletten  
Abbott GmbH  
AT-1230 Wien

Hersteller:

Actavis UK Ltd  
GB - EX32 8NS N DevonBalkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Ibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

M01AE01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Ibuprofen



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Stück (opake Blister)	024 Monate
2	10 Stück (opake Blister)	024 Monate
3	12 Stück (opake Blister)	024 Monate
4	20 Stück (opake Blister)	024 Monate
5	24 Stück (opake Blister)	024 Monate
6	30 Stück (opake Blister)	024 Monate
7	50 Stück (opake Blister)	024 Monate
8	60 Stück (opake Blister)	024 Monate
9	90 Stück (opake Blister)	024 Monate
10	100 Stück (opake Blister)	024 Monate
11	250 Stück (opake Blister)	024 Monate
12	6 Stück (transparente Blister)	024 Monate
13	10 Stück (transparente Blister)	024 Monate
14	12 Stück (transparente Blister)	024 Monate
15	20 Stück (transparente Blister)	024 Monate
16	24 Stück (transparente Blister)	024 Monate
17	30 Stück (transparente Blister)	024 Monate
18	50 Stück (transparente Blister)	024 Monate
19	60 Stück (transparente Blister)	024 Monate
20	90 Stück (transparente Blister)	024 Monate
21	100 Stück (transparente Blister)	024 Monate
22	250 Stück (transparente Blister)	024 Monate
23	10 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
24	20 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
25	30 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
26	50 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
27	100 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
28	250 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ibuprofen Alchemia 400 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28300

Zulassungsinhaber:

Alchemia Ltd  
GB - SW1Y 6AW London

Referenzprodukt:

16233  
Brufen 400 mg - Filmtabletten  
Abbott GmbH  
AT-1230 Wien

Hersteller:

Actavis UK Ltd  
GB - EX32 8NS N DevonBalkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Ibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

M01AE01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Ibuprofen

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Stück (opake Blister)	024 Monate
2	10 Stück (opake Blister)	024 Monate
3	12 Stück (opake Blister)	024 Monate
4	20 Stück (opake Blister)	024 Monate
5	24 Stück (opake Blister)	024 Monate
6	30 Stück (opake Blister)	024 Monate
7	50 Stück (opake Blister)	024 Monate
8	60 Stück (opake Blister)	024 Monate
9	90 Stück (opake Blister)	024 Monate
10	100 Stück (opake Blister)	024 Monate
11	250 Stück (opake Blister)	024 Monate
12	6 Stück (transparente Blister)	024 Monate
13	10 Stück (transparente Blister)	024 Monate
14	12 Stück (transparente Blister)	024 Monate
15	20 Stück (transparente Blister)	024 Monate
16	24 Stück (transparente Blister)	024 Monate
17	30 Stück (transparente Blister)	024 Monate
18	50 Stück (transparente Blister)	024 Monate
19	60 Stück (transparente Blister)	024 Monate
20	90 Stück (transparente Blister)	024 Monate
21	100 Stück (transparente Blister)	024 Monate
22	250 Stück (transparente Blister)	024 Monate
23	10 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
24	20 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
25	30 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
26	50 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
27	100 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
28	250 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ibuprofen Alchemia 600 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28301

Zulassungsinhaber:

Alchemia Ltd  
GB - SW1Y 6AW London

Referenzprodukt:

1-18151  
Brufen 600 mg - Filmtabletten  
Abbott GmbH  
AT-1230 Wien

Hersteller:

Actavis UK Ltd  
GB - EX32 8NS N DevonBalkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Ibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

M01AE01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Ibuprofen

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Stück (opake Blister)	024 Monate
2	10 Stück (opake Blister)	024 Monate
3	12 Stück (opake Blister)	024 Monate
4	20 Stück (opake Blister)	024 Monate
5	24 Stück (opake Blister)	024 Monate
6	30 Stück (opake Blister)	024 Monate
7	50 Stück (opake Blister)	024 Monate
8	60 Stück (opake Blister)	024 Monate
9	90 Stück (opake Blister)	024 Monate
10	100 Stück (opake Blister)	024 Monate
11	250 Stück (opake Blister)	024 Monate
12	6 Stück (transparente Blister)	024 Monate
13	10 Stück (transparente Blister)	024 Monate
14	12 Stück (transparente Blister)	024 Monate
15	20 Stück (transparente Blister)	024 Monate
16	24 Stück (transparente Blister)	024 Monate
17	30 Stück (transparente Blister)	024 Monate
18	50 Stück (transparente Blister)	024 Monate
19	60 Stück (transparente Blister)	024 Monate
20	90 Stück (transparente Blister)	024 Monate
21	100 Stück (transparente Blister)	024 Monate
22	250 Stück (transparente Blister)	024 Monate
23	10 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
24	20 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
25	30 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
26	50 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
27	100 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
28	250 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ibuprofen Alchemia 800 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28302

Zulassungsinhaber:

Alchemia Ltd  
GB - SW1Y 6AW London

Referenzprodukt:

1-18151  
Brufen 600 mg - Filmtabletten  
Abbott GmbH  
AT-1230 Wien

Hersteller:

Actavis UK Ltd  
GB - EX32 8NS N DevonBalkanpharma-Dupnitsa AD  
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Ibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

M01AE01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Ibuprofen

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Stück (opake Blister)	024 Monate
2	10 Stück (opake Blister)	024 Monate
3	12 Stück (opake Blister)	024 Monate
4	20 Stück (opake Blister)	024 Monate
5	24 Stück (opake Blister)	024 Monate
6	30 Stück (opake Blister)	024 Monate
7	50 Stück (opake Blister)	024 Monate
8	60 Stück (opake Blister)	024 Monate
9	90 Stück (opake Blister)	024 Monate
10	100 Stück (opake Blister)	024 Monate
11	250 Stück (opake Blister)	024 Monate
12	6 Stück (transparente Blister)	024 Monate
13	10 Stück (transparente Blister)	024 Monate
14	12 Stück (transparente Blister)	024 Monate
15	20 Stück (transparente Blister)	024 Monate
16	24 Stück (transparente Blister)	024 Monate
17	30 Stück (transparente Blister)	024 Monate
18	50 Stück (transparente Blister)	024 Monate
19	60 Stück (transparente Blister)	024 Monate
20	90 Stück (transparente Blister)	024 Monate
21	100 Stück (transparente Blister)	024 Monate
22	250 Stück (transparente Blister)	024 Monate
Rezeptpflicht/Abgabe		Rp, apothekenpflichtig

**Bicalutamid Bluefish 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28303

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB  
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

1-21748  
Casodex 50 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Geneparm S.A.  
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Bicalutamid

ATC-Klassifikation(en):

L02BB03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine  
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /  
Antiandrogene / Bicalutamid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
2	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
3	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
4	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
5	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate
6	100 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Bicalutamid Bluefish 150 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28304

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB  
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

1-23884  
Casodex 150 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Geneparm S.A.  
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Bicalutamid

ATC-Klassifikation(en):

L02BB03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine  
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /  
Antiandrogene / Bicalutamid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister) 030 Monate
2	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister) 030 Monate
3	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister) 030 Monate
4	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister) 030 Monate
5	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister) 030 Monate
6	100 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Hydal 2 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28305

Zulassungsinhaber:

Mundipharma GmbH  
AT - 1072 Wien

Hersteller:

Mundipharma GmbH  
DE - 65549 Limburg/LahnBard Pharmaceuticals Ltd  
GB - CB4 0GW Cambridge, Cambs.Hamol Limited  
GB - NG90 2DB Nottingham, Nottinghamshire

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Hydromorphon Hydrochlorid  
(entspricht 1,77mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 1 ml (Ampullen)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Hydal 10 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28306

Zulassungsinhaber:

Mundipharma GmbH  
AT - 1072 Wien

Hersteller:

Mundipharma GmbH  
DE - 65549 Limburg/LahnBard Pharmaceuticals Ltd  
GB - CB4 0GW Cambridge, Cambs.Hamol Limited  
GB - NG90 2DB Nottingham, Nottinghamshire

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Hydromorphon Hydrochlorid  
(entspricht 8,87mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 1 ml (Ampullen)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Hydal 20 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28307

Zulassungsinhaber:

Mundipharma GmbH  
AT - 1072 Wien

Hersteller:

Mundipharma GmbH  
DE - 65549 Limburg/LahnBard Pharmaceuticals Ltd  
GB - CB4 0GW Cambridge, Cambs.Hamol Limited  
GB - NG90 2DB Nottingham, Nottinghamshire

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Hydromorphon Hydrochlorid  
(entspricht 17,73mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 1 ml (Ampullen)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Hydal 50 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28308

Zulassungsinhaber:

Mundipharma GmbH  
AT - 1072 Wien

Hersteller:

Mundipharma GmbH  
DE - 65549 Limburg/LahnBard Pharmaceuticals Ltd  
GB - CB4 0GW Cambridge, Cambs.Hamol Limited  
GB - NG90 2DB Nottingham, Nottinghamshire

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Hydromorphon Hydrochlorid  
(entspricht 44,33mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 1 ml (Ampullen)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Levocetirizin Genericon 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28309

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-24226  
Xyzall 5 mg Filmtabletten  
UCB Pharma GmbH  
AT-1030 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazSynthon BV  
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.  
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaCipla Ltd  
IN - 400 008 Mumbai

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levocetirizin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

R06AE09 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Piperazin-Derivate  
/ Levocetirizin

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Filmtabletten im Blister	024 Monate
2	2 Filmtabletten im Blister	024 Monate
3	4 Filmtabletten im Blister	024 Monate
4	5 Filmtabletten im Blister	024 Monate
5	7 Filmtabletten im Blister	024 Monate
6	10 Filmtabletten im Blister	024 Monate
7	14 Filmtabletten im Blister	024 Monate
8	15 Filmtabletten im Blister	024 Monate
9	20 Filmtabletten im Blister	024 Monate
10	21 Filmtabletten im Blister	024 Monate
11	28 Filmtabletten im Blister	024 Monate
12	30 Filmtabletten im Blister	024 Monate
13	40 Filmtabletten im Blister	024 Monate
14	50 Filmtabletten im Blister	024 Monate
15	56 Filmtabletten im Blister	024 Monate
16	60 Filmtabletten im Blister	024 Monate
17	70 Filmtabletten im Blister	024 Monate
18	90 Filmtabletten im Blister	024 Monate
19	100 Filmtabletten im Blister	024 Monate
20	112 Filmtabletten im Blister	024 Monate
21	120 Filmtabletten im Blister	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Risperidon G.L. 0,25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28310

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-20297  
Risperdal 1 mg - Filmtabletten  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 CacemG. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere  
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Filmtabletten im Blister	036 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	036 Monate
3	20 Filmtabletten im Blister	036 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	036 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	036 Monate
6	50 Filmtabletten im Blister	036 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	036 Monate
8	60 Filmtabletten im Blister	036 Monate
9	100 Filmtabletten im Blister (5x20)	036 Monate
10	50 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate
11	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate
12	250 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Risperidon G.L. 0,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28311

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-22852  
Risperdal 0,5 mg - Filmtabletten  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 CacemG. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere  
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Filmtabletten im Blister	036 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	036 Monate
3	20 Filmtabletten im Blister	036 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	036 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	036 Monate
6	50 Filmtabletten im Blister	036 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	036 Monate
8	60 Filmtabletten im Blister	036 Monate
9	100 Filmtabletten im Blister (5x20)	036 Monate
10	50 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate
11	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate
12	250 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Risperidon G.L. 1 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28312

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-20297  
Risperdal 1 mg - Filmtabletten  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 CacemG. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere  
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Filmtabletten im Blister	036 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	036 Monate
3	20 Filmtabletten im Blister	036 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	036 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	036 Monate
6	50 Filmtabletten im Blister	036 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	036 Monate
8	60 Filmtabletten im Blister	036 Monate
9	100 Filmtabletten im Blister (5x20)	036 Monate
10	50 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate
11	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate
12	250 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Risperidon G.L. 2 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28313

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-20301  
Risperdal 2 mg - Filmtabletten  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 CacemG. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere  
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Filmtabletten im Blister	036 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	036 Monate
3	20 Filmtabletten im Blister	036 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	036 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	036 Monate
6	50 Filmtabletten im Blister	036 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	036 Monate
8	60 Filmtabletten im Blister	036 Monate
9	100 Filmtabletten im Blister (5x20)	036 Monate
10	50 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate
11	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate
12	250 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Risperidon G.L. 3 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28314

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-20302  
Risperdal 3 mg - Filmtabletten  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 CacemG. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere  
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Filmtabletten im Blister	036 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	036 Monate
3	20 Filmtabletten im Blister	036 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	036 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	036 Monate
6	50 Filmtabletten im Blister	036 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	036 Monate
8	60 Filmtabletten im Blister	036 Monate
9	100 Filmtabletten im Blister (5x20)	036 Monate
10	50 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate
11	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate
12	250 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Risperidon G.L. 4 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28315

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-20303  
Risperdal 4 mg - Filmtabletten  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 CacemG. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere  
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Filmtabletten im Blister	036 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	036 Monate
3	20 Filmtabletten im Blister	036 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	036 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	036 Monate
6	50 Filmtabletten im Blister	036 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	036 Monate
8	60 Filmtabletten im Blister	036 Monate
9	100 Filmtabletten im Blister (5x20)	036 Monate
10	50 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate
11	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate
12	250 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Risperidon G.L. 6 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28316

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-22846  
Risperdal 6 mg - Filmtabletten  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 CacemG. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere  
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Filmtabletten im Blister	036 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	036 Monate
3	20 Filmtabletten im Blister	036 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	036 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	036 Monate
6	50 Filmtabletten im Blister	036 Monate
7	60 Filmtabletten im Blister	036 Monate
8	100 Filmtabletten im Blister (5x20)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Risperidon G.L. 8 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28317

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-22846  
Risperdal 6 mg - Filmtabletten  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 CacemG. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere  
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Filmtabletten im Blister	036 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister	036 Monate
3	20 Filmtabletten im Blister	036 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister	036 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister	036 Monate
6	50 Filmtabletten im Blister	036 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister	036 Monate
8	60 Filmtabletten im Blister	036 Monate
9	100 Filmtabletten im Blister (5x20)	036 Monate
10	50 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate
11	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate
12	250 Filmtabletten im Tablettenbehältnis	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Risperidon G.L. 1 mg/ml - Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28318

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-21466  
Risperdal 1 mg/ml Lösung zum Einnehmen  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 LannachNextPharma Pharbil Waltrop GmbH  
DE - 45731 Waltrop

Wirkstoff(e):

+-----

Lösung (pro ml) :  
Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere  
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 ml Flasche mit Pipette 024 Monate
2	60 ml Flasche mit Pipette 024 Monate
3	100 ml Flasche mit Pipette 024 Monate
4	5 x 100 ml Flasche mit Pipette 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Mycophenolatmofetil Actavis 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28319

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

EU/1/96/005/002,004  
CellCept (Mycophenolatmofetil) 500 mg Tabletten  
Roche Registration Ltd.  
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

Actavis Nordic A/S  
DK - 2820 Gentofte

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Mofetil Mycophenolat

ATC-Klassifikation(en):

L04AA06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Selektive Immunsuppressiva  
/ Mycophenolsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 Stück (Blister)	024 Monate
2	100 Stück (Blister)	024 Monate
3	150 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Trospasyt 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28320

Zulassungsinhaber:

Dr. R. Pflieger Chemische Fabrik GmbH  
DE - 96045 Bamberg

Referenzprodukt:

1-20767  
Spasmolyt - Dragees  
Madaus GesmbH  
AT-1171 Wien

Hersteller:

TAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Trospium Chlorid

ATC-Klassifikation(en):

G04BD09 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /  
Trospium

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	30 Stück (Blister)	036 Monate
4	50 Stück (Blister)	036 Monate
5	60 Stück (Blister)	036 Monate
6	100 Stück (Blister)	036 Monate
7	10 x 50 Stück (Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Indapamid-ratiopharm 1,5 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28321

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21433  
FLUDEX Retard 1,5 mg - Filmtabletten  
Les Laboratoires Servier  
FR-92200 Neuilly-sur-Seine

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenLaboratoire ratiopharm  
FR - 94700 Maisons-Alfort

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Indapamid

ATC-Klassifikation(en):

C03BA11 Kardiovaskuläres System / Diuretika / Low-Ceiling-Diuretika,  
exkl. Thiazide / Sulfonamide, rein / Indapamid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	15 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
7	50 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
8	60 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
9	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
10	100 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Alendronsäure Bluefish 70 mg einmal wöchentlich Tabletten**

Z.Nr.: 1-28322

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB  
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

1-24092  
Fosamax einmal wöchentlich 70 mg Tabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Laboratoris Belmac S.A.  
ES - 50016 Zaragoza

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Natrium Alendronat  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA04 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von  
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die  
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /  
Alendronsäure

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (Al/Al-Blister)	036 Monate
2	4 Stück (Al/Al-Blister)	036 Monate
3	8 Stück (Al/Al-Blister)	036 Monate
4	12 Stück (Al/Al-Blister)	036 Monate
5	40 Stück (Al/Al-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Sandoz 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28323

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/016-020,031,034,037  
APROVEL (Irbesartan) 75 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
8	60 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
9	84 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
10	90 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
11	98 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
12	100 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
13	7 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
14	10 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
15	14 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
16	20 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
17	28 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
18	30 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
19	56 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
20	60 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
21	84 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
22	90 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
23	98 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
24	100 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
25	56 x 1 Stück (PA/AI/PVC/AI - Einzeldosis-Blister)	024 Monate
26	56 x 1 Stück (PVC/PVDC/AI - Einzeldosis-Blister)	024 Monate
27	100 x 1 Stück (PA/AI/PVC/AI - Einzeldosis-Blister)	024 Monate
28	100 x 1 Stück (PVC/PVDC/AI - Einzeldosis-Blister)	024 Monate
29	100 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
30	250 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Sandoz 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28324

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/021-025,032,035,038  
APROVEL (Irbesartan) 150 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
8	60 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
9	84 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
10	90 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
11	98 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
12	100 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
13	7 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
14	10 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
15	14 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
16	20 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
17	28 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
18	30 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
19	56 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
20	60 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
21	84 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
22	90 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
23	98 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
24	100 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
25	56 x 1 Stück (PA/AI/PVC/AI - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
26	100 x 1 Stück (PA/AI/PVC/AI - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
27	56 x 1 Stück (PVC/PVDC/AI - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
28	100 x 1 Stück (PVC/PVDC/AI - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
29	100 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
30	250 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Irbesartan Sandoz 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28325

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/026-030,033,036,039  
APROVEL (Irbesartan) 300 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
8	60 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
9	84 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
10	90 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
11	98 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
12	100 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
13	7 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
14	10 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
15	14 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
16	20 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
17	28 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
18	30 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
19	56 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
20	60 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
21	84 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
22	90 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
23	98 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
24	100 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
25	56 x 1 Stück (PA/AI/PVC/AI - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
26	100 x 1 Stück (PA/AI/PVC/AI - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
27	56 x 1 Stück (PVC/PVDC/AI - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
28	100 x 1 Stück (PVC/PVDC/AI - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
29	100 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
30	250 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Metformin Arcana 500 mg - Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28326

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

11834  
Glucophage 500 mg - Filmtabletten  
Merck Gesellschaft m.b.H.  
AT-1147 Wien

Hersteller:

Bluepharma Industria Farmaceutica SA  
PT - 3041-801 Coimbra

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Biguanide / Metformin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
2	50 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
3	60 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
4	90 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
5	150 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
6	180 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
7	270 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
8	30 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
9	50 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
10	60 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
11	90 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
12	150 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
13	180 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
14	270 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Metformin Arcana 850 mg - Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28327

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

14190  
Glucophage 850 mg - Filmtabletten  
Merck Gesellschaft m.b.H.  
AT-1147 Wien

Hersteller:

Bluepharma Industria Farmaceutica SA  
PT - 3041-801 Coimbra

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Biguanide / Metformin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
2	50 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
3	60 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
4	90 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
5	150 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
6	180 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
7	270 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
8	30 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
9	50 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
10	60 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
11	90 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
12	150 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
13	180 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
14	270 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Metformin Arcana 1000 mg - Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28328

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-24142  
Glucophage 1000 mg - Filmtabletten  
Merck Gesellschaft m.b.H.  
AT-1147 Wien

Hersteller:

Bluepharma Industria Farmaceutica SA  
PT - 3041-801 Coimbra

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Biguanide / Metformin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
2	50 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
3	60 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
4	90 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
5	150 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
6	180 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
7	270 Stück (PVC/PVDV/Al-Bliester)	036 Monate
8	30 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
9	50 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
10	60 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
11	90 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
12	150 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
13	180 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate
14	270 Stück (Al/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Hexal 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28329

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/016-020,031,034,037  
APROVEL (Irbesartan) 75 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
8	98 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
9	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
13	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
14	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
15	56 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
16	98 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Hexal 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28330

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/021-025,032,035,038  
APROVEL (Irbesartan) 150 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
8	56 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
9	98 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
10	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
13	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
14	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
15	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
16	56 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
17	98 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Hexal 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28331

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/026-030,033,036,039  
APROVEL (Irbesartan) 300 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
8	98 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
9	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
13	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
14	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
15	56 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
16	98 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan 1A Pharma 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28332

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/016-020,031,034,037  
APROVEL (Irbesartan) 75 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
8	98 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
10	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
13	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
14	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
15	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
16	56 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
17	98 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
18	100 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
19	56 x 1 Stück (PA/Al/PVC/Al - Einzeldosis- Blister)	024 Monate
20	100 x 1 Stück (PA/Al/PVC/Al - Einzeldosis- Blister)	024 Monate
21	56 x 1 Stück (PVC/PVDC/Al - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
22	100 x 1 Stück (PVC/PVDC/Al - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
23	100 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
24	250 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan 1A Pharma 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28333

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/021-025,032,035,038  
APROVEL (Irbesartan) 150 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
8	98 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
10	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
13	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
14	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
15	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
16	56 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
17	98 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
18	100 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
19	56 x 1 Stück (PA/Al/PVC/Al - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
20	100 x 1 Stück (PA/Al/PVC/Al - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
21	56 x 1 Stück (PVC/PVDC/Al - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
22	100 x 1 Stück (PVC/PVDC/Al - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
23	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
24	250 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan 1A Pharma 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28334

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/026-030,033,036,039  
APROVEL (Irbesartan) 300 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
8	98 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
10	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
13	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
14	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
15	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
16	56 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
17	98 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
18	100 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
19	56 x 1 Stück (PA/Al/PVC/Al - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
20	100 x 1 Stück (PA/Al/PVC/Al - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
21	56 x 1 Stück (PVC/PVDC/Al - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
22	100 x 1 Stück (PVC/PVDC/Al - Einzeldosis - Blister)	024 Monate
23	100 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
24	250 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Lek 75 mg - Filmdabletten**

Z.Nr.: 1-28335

Zulassungsinhaber:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/016-020,031,034,037  
APROVEL (Irbesartan) 75 mg Filmdabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Lek 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28336

Zulassungsinhaber:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/021-025,032,035,038  
APROVEL (Irbesartan) 150 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Lek 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28337

Zulassungsinhaber:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/026-030,033,036,039  
APROVEL (Irbesartan) 300 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Rowex 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28338

Zulassungsinhaber:

Rowex Ltd  
IE - Co Cork

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/016-020,031,034,037  
APROVEL (Irbesartan) 75 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Rowex 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28339

Zulassungsinhaber:

Rowex Ltd  
IE - Co Cork

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/021-025,032,035,038  
APROVEL (Irbesartan) 150 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan Rowex 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28340

Zulassungsinhaber:

Rowex Ltd  
IE - Co Cork

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/026-030,033,036,039  
APROVEL (Irbesartan) 300 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbetyrol 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28341

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/016-020,031,034,037  
APROVEL (Irbesartan) 75 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/AI/PVC/AI - Blister)	024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/AI - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbetyrol 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28342

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/021-025,032,035,038  
APROVEL (Irbesartan) 150 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbetyrol 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28343

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/026-030,033,036,039  
APROVEL (Irbesartan) 300 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Fensoberax 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28344

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/016-020,031,034,037  
APROVEL (Irbesartan) 75 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Fensoberax 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28345

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/021-025,032,035,038  
APROVEL (Irbesartan) 150 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Fensoberax 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28346

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/026-030,033,036,039  
APROVEL (Irbesartan) 300 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/141  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
5	28 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PA/Al/PVC/Al - Blister)	024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al - Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Losartan/HCT Krka 50 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28347

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-21713  
Cosaar plus 50 mg/12,5 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoKrka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoCambrex Profarmaco Milano SRL  
IT - 20155 MilanoUnichem Laboratories Ltd  
IN - 400102 Mumbai

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA01      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Losartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück ((Al/PVC/PVDC - Blister)	060 Monate
2	28 Stück ((Al/PVC/PVDC - Blister)	060 Monate
3	56 Stück ((Al/PVC/PVDC - Blister)	060 Monate
4	84 Stück ((Al/PVC/PVDC - Blister)	060 Monate
5	98 Stück ((Al/PVC/PVDC - Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Vasiprax 0,088 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28348

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/001-002  
SIFROL (Pramipexol) 0,088 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Tabletten:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 x 10 Stück (PA/Alu/PVC-Al-Bliester)	036 Monate
2	10 x 10 Stück (PA/Alu/PVC-Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Losartan/HCT Krka 100 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28349

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-23960  
Fortzaar 100 mg/25 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoKrka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoCambrex Profarmaco Milano SRL  
IT - 20155 MilanoUnichem Laboratories Ltd  
IN - 400102 Mumbai

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Losartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Al/PVC/PVDC - Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Al/PVC/PVDC - Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Al/PVC/PVDC - Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Al/PVC/PVDC - Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Al/PVC/PVDC - Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Al/PVC/PVDC - Blister)	036 Monate
7	84 Stück (Al/PVC/PVDC - Blister)	036 Monate
8	98 Stück (Al/PVC/PVDC - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Vasiprax 0,35 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28351

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/011-012  
SIFROL (Pramipexol) 0,35mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Tabletten:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 x 10 Stück (PA/Alu/PVC-Al-Bliester)	036 Monate
2	10 x 10 Stück (PA/Alu/PVC-Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Vasiprax 0,7 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28352

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/005-006  
SIFROL (Pramipexol) 0,7 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Tabletten:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 x 10 Stück (PA/Alu/PVC-Al-Bliester)	036 Monate
2	10 x 10 Stück (PA/Alu/PVC-Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Vinorelbin Teva 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28353

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20425  
Navelbine 10 mg - Infusionskonzentrat  
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
AT-1121 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Vinorelbintartrat  
(entsprechend 10 mg Vinorelbin)

ATC-Klassifikation(en):

L01CA04 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere  
Natürliche Mittel / Vinka-Alkaloide und Analoga / Vinorelbin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 1 ml Durchstechflasche 018 Monate
2	10 x 1 ml Durchstechflaschen 018 Monate
3	10 x 5 ml Durchstechflaschen 018 Monate
4	1 x 5 ml Durchstechflasche 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Anastrozol Hikma 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28354

Zulassungsinhaber:

Hikma Farmaceutica (Portugal) S.A.  
PT - 2705-906 Terrugem SNT

Referenzprodukt:

1-21490  
Arimidex - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Remedica Ltd  
CY - 3508 Limassol

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Anastrozol

ATC-Klassifikation(en):

L02BG03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine  
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /  
Enzym-Inhibitoren / Anastrozol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück (Blister)	030 Monate
2	28 Stück (Blister)	030 Monate
3	30 Stück (Blister)	030 Monate
4	98 Stück (Blister)	030 Monate
5	100 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Mycophenolatmofetil Medico Uno 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28355

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.  
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

EU/1/96/005/002,004  
CellCept (Mycophenolatmofetil) 500 mg Tabletten  
Roche Registration Ltd.  
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

Accord Healthcare Limited  
GB - HA1 4HF MiddlesexCemelog-BRS Kft.  
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Mofetil Mycophenolat

ATC-Klassifikation(en):

L04AA06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Selektive Immunsuppressiva  
/ Mycophenolsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 Stück (Blister)	024 Monate
2	150 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Nebivolol Arcana 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28356

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21520  
Nomexor 5 mg - Tabletten  
Menarini International Operations Luxembourg S.A.  
LU-1611 Luxembourg

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories  
IE - Dublin 13Mylan dura GmbH  
DE - 64295 DarmstadtMylan BV  
NL - 3752 LB BunschotenMylan S.A.S.  
FR - 69330 MeyzieuMylan S.A.S.  
FR - 69800 Saint PriestPharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.  
HU - 2040 BudaörsPrasfarma Oncológicos S.L.  
ES - 08560 Manlleu, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Nebivolol Hydrochlorid  
(entsprechend 5 mg Nebivolol)

ATC-Klassifikation(en):

C07AB12 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Nebivolol

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
8	60 Stück (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
9	84 Stück (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
10	90 Stück (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
11	100 Stück (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
12	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Enalacomp Genericon - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28357

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-19220  
Co - Renitec 20 mg/12,5 mg Tabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazActavis hf.  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Enalapril Maleat  
Hydrochlorothiazid

Hauptindikation(en)(WHO):

TH400 Antihypertensiva

ATC-Klassifikation(en):

C09BA02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /  
ACE-Hemmer und Diuretika / Enalapril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten im Blister	024 Monate
2	10 Tabletten im Blister	024 Monate
3	14 Tabletten im Blister	024 Monate
4	20 Tabletten im Blister	024 Monate
5	21 Tabletten im Blister	024 Monate
6	28 Tabletten im Blister	024 Monate
7	30 Tabletten im Blister	024 Monate
8	35 Tabletten im Blister	024 Monate
9	40 Tabletten im Blister	024 Monate
10	42 Tabletten im Blister	024 Monate
11	49 Tabletten im Blister	024 Monate
12	50 Tabletten im Blister	024 Monate
13	56 Tabletten im Blister	024 Monate
14	60 Tabletten im Blister	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Enalapril-HCT +pharma - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28358

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-19220  
Co - Renitec 20 mg/12,5 mg Tabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazActavis hf.  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Enalapril Maleat  
Hydrochlorothiazid

Hauptindikation(en)(WHO):

TH400 Antihypertensiva

ATC-Klassifikation(en):

C09BA02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /  
ACE-Hemmer und Diuretika / Enalapril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten im Blister	024 Monate
2	10 Tabletten im Blister	024 Monate
3	14 Tabletten im Blister	024 Monate
4	20 Tabletten im Blister	024 Monate
5	21 Tabletten im Blister	024 Monate
6	28 Tabletten im Blister	024 Monate
7	30 Tabletten im Blister	024 Monate
8	35 Tabletten im Blister	024 Monate
9	40 Tabletten im Blister	024 Monate
10	42 Tabletten im Blister	024 Monate
11	49 Tabletten im Blister	024 Monate
12	50 Tabletten im Blister	024 Monate
13	56 Tabletten im Blister	024 Monate
14	60 Tabletten im Blister	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Granisetron Actavis 2 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28359

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-22001  
Kytril 2 mg - Filmtabletten  
Roche Austria GmbH  
AT-1211 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd.  
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf  
IS - 220 HafnarfjörðurChongqing Carelife Pharmaceuticals Co., Ltd  
CN - 400060 Chongqing

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Granisetron Hydrochlorid  
(entsprechend 2 mg Granisetron)

ATC-Klassifikation(en):

A04AA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antiemetika und Mittel  
gegen Übelkeit / Antiemetika und Mittel gegen Übelkeit /  
Serotonin-5HT3-Antagonisten / Granisetron

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (PVC weiß/Al Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC weiß/Al Blister) 036 Monate
3	100 (10x10) Stück (PVC weiß/Al Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Anastrozol Amomed 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28360

Zulassungsinhaber:

Amomed Pharma GmbH  
AT - 1050 Wien

Referenzprodukt:

1-21490  
Arimidex - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Haupt Pharma Münster GmbH  
DE - 48159 MünsterFormosa Laboratories Inc.  
TW - 338 Tao-yuan

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Anastrozol

ATC-Klassifikation(en):

L02BG03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine  
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /  
Enzym-Inhibitoren / Anastrozol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister (PVC-Aluminium)	036 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister (PVC-Aluminium)	036 Monate
3	28 Filmtabletten im Blister (PVC-Aluminium)	036 Monate
4	30 Filmtabletten im Blister (PVC-Aluminium)	036 Monate
5	90 Filmtabletten im Blister (PVC-Aluminium)	036 Monate
6	100 Filmtabletten im Blister (PVC-Aluminium)	036 Monate
7	300 Filmtabletten im Blister (PVC-Aluminium)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Eupat Saft**

Z.Nr.: 3-00342

Zulassungsinhaber:

"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH  
AT - 1070 Wien

Hersteller:

A. Nattermann & Cie. GmbH  
DE - 50829 Koeln

Wirkstoff(e):

+-----

100 g:

Herba et Radix Echinaceae (Auszug)  
(angustifolia - Urtinktur)  
Herba Eupatorii perfoliati (Auszug)  
(Urtinktur)  
Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)  
(D4)  
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)  
(D4)

ATC-Klassifikation(en):

V03AXVaria / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen  
therapeutischen Mittel / Andere therapeutische Mittel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 ml	036 Monate
2	150 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig



**Memoria - Tabletten**

Z.Nr.: 3-00343

Zulassungsinhaber:

Richard Bittner AG  
AT - 1030 Wien

Hersteller:

Richard Bittner AG  
AT - 9560 Feldkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Herba Hyperici (Auszug)  
(D1)  
Folium Ginkgo biloba (Auszug)  
(D6)  
Herba Conii (Auszug)  
(D6)  
Radix Ginseng (Auszug)  
(D6)  
Radix Arnicae (Auszug)  
(D12)

ATC-Klassifikation(en):

N07 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	12 Stück	036 Monate
2	24 Stück	036 Monate
3	36 Stück	036 Monate
4	48 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Tonsillopas Tropfen**

Z.Nr.: 3-00344

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Radix Baptisiae tinctoriae (Auszug)

(D1)

Quecksilber(II)-cyanid

(D8)

Ammoniumbromid

(D4)

Kaliumdichromat

(D4)

Kaliumchlorid

(D2)

Bienengift

(D6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

V03AX Varia / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen  
therapeutischen Mittel / Andere therapeutische Mittel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 ml	048 Monate
2	50 ml	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Pasconal Nerventropfen**

Z.Nr.: 3-00345

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba Avenae sativae (Auszug)  
(Urtinktur)Radix Valerianae (Auszug)  
(Urtinktur)Semen Ignatii (Auszug)  
(D4)Tarantula hispanica (Auszug)  
(D5)

ATC-Klassifikation(en):

V03AX Varia / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen  
therapeutischen Mittel / Andere therapeutische Mittel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml	036 Monate
2	100 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Übertragungen****Ultracortenol 0,5 % - Augensalbe**

Z.Nr.: 10318

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und  
Arzneiwaren GmbH  
AT - 8561 Söding

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Ultracortenol 0,5 % - Augentropfen**

Z.Nr.: 10319

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und  
Arzneiwaren GmbH  
AT - 8561 Söding

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Somatostatin "Eumedica" 3 mg - Trockenstechampulle mit  
Lösungsmittel**

Z.Nr.: 1-20974

Zulassungsinhaber:

Eumedica N.V.  
BE - 1180 Brussels

Zulassungsinhaber bisher:

UCB Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Somatostatin "Eumedica" 0,250 mg - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel**

Z.Nr.: 1-20975

Zulassungsinhaber:  
Eumedica N.V.  
BE - 1180 Brussels

Zulassungsinhaber bisher:  
UCB Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Somatostatin "Eumedica" 6 mg - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel**

Z.Nr.: 1-20990

Zulassungsinhaber:  
Eumedica N.V.  
BE - 1180 Brussels

Zulassungsinhaber bisher:  
UCB Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Colazide - Kapseln**

Z.Nr.: 1-22587

Zulassungsinhaber:  
Laboratorios Almirall S.A.  
ES - 08022 Barcelona

Zulassungsinhaber bisher:  
Shire Pharmaceuticals Ltd  
GB - RG24 8EP Basingstoke, Hampshire

**Fagorutin - Buchweizentee venenaktiv**

Z.Nr.: 1-22990

Zulassungsinhaber:  
Abtei Pharma Vertriebs GmbH  
DE - 37696 Marienmünster

Zulassungsinhaber bisher:  
GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH  
AT - 6020 Innsbruck

**Octegra 400 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-23495

Zulassungsinhaber:  
Bayer Schering Pharma AG  
DE - 13342 Berlin

Zulassungsinhaber bisher:  
Bayer HealthCare AG  
DE - 51368 Leverkusen

**Actira 400 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-23496

Zulassungsinhaber:  
Bayer Schering Pharma AG  
DE - 13342 Berlin

Zulassungsinhaber bisher:  
Bayer HealthCare AG  
DE - 51368 Leverkusen

**Actira 400 mg - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-24790

Zulassungsinhaber:  
Bayer Schering Pharma AG  
DE - 13342 Berlin

Zulassungsinhaber bisher:  
Bayer HealthCare AG  
DE - 51368 Leverkusen

**Octegra 400 mg - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-24791

Zulassungsinhaber:  
Bayer Schering Pharma AG  
DE - 13342 Berlin

Zulassungsinhaber bisher:  
Bayer HealthCare AG  
DE - 51368 Leverkusen

**Oxycodon-HCl STADA 20 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27769

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

**Oxycodon-HCl STADA 40 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27770

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

**Oxycodon-HCl STADA 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27771

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

**Oxycodon-HCl STADA 5 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28066

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf



**Oxycodon-HCl STADA 10 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28067

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

**Paroxetin easypharm 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28070

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
Pelpharma Handels GmbH  
AT - 1140 Wien

**Quinapril/HCT Actavis 10 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28103

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:  
Nucleus ehf.  
IS - 116 Reykjavik

**Quinapril/HCT Actavis 20 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28104

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:  
Nucleus ehf.  
IS - 116 Reykjavík

**Quinapril/HCT Actavis 20 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28105

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:  
Nucleus ehf.  
IS - 116 Reykjavík

**Quetiapin easypharm 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28125

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

**Quetiapin easypharm 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28126

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

**Quetiapin easypharm 150 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28127

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

**Quetiapin easypharm 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28128

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

**Quetiapin easypharm 300 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28129

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

**Simvastatin Hexal 60 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28222

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Dr. Robert Heinz & Partner GmbH  
AT - 1070 Wien

**Ibunin 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28281

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:  
Alchemia Ltd  
GB - SW1Y 6AW London

**Ibunin 400 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28282

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:  
Alchemia Ltd  
GB - SW1Y 6AW London

**Sanhelios 333 Knoblauch - Mistel - Weißdorn - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00372

Zulassungsinhaber:  
Börner GmbH  
DE - 28355 Bremen

Zulassungsinhaber bisher:  
Börner GmbH  
DE - 12347 Berlin

**Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG**

*Änderungen der Bezeichnung*

**Dulcolax - Zäpfchen**

Z.Nr.: 9012

Zulassungsinhaber:  
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
AT - 1121 Wien

Bezeichnung bisher:  
Dulcolax - Suppositorien

**Midazolam Actavis 5 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-23546

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Midazolam DeltaSelect 5 mg/ml Injektionslösung

**Mevir 125 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-24530

Zulassungsinhaber:  
Laboratori Guidotti S.p.A.  
IT - 56010 La Vettola, Pisa

Bezeichnung bisher:  
Mevir 125 mg - Tabletten

**Zostex 125 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-24531

Zulassungsinhaber:  
Laboratori Guidotti S.p.A.  
IT - 56010 La Vettola, Pisa

Bezeichnung bisher:  
Zostex 125 mg - Tabletten

**Ceftriaxon Actavis 0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-25206

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Ceftriaxon DeltaSelect 0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

**Ceftriaxon Actavis 1,0 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-25207

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Ceftriaxon DeltaSelect 1,0 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

**Ceftriaxon Actavis 2,0 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-25208

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Ceftriaxon DeltaSelect 2,0 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

**Pravastatin Genericon 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25712

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Pravastatin "Genericon" 20 mg - Filmtabletten

**Pravastatin Genericon 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25713

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Pravastatin "Genericon" 40 mg - Filmtabletten



**Lorano 10 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-26792

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:  
Loratadin "1A Pharma" 10 mg - Schmelztabletten

**Itraconazol Arcana 100 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-26960

Zulassungsinhaber:  
Qualiti (Burnley) Ltd  
GB - BB10 2JY Briercliffe, Burnley, Lancashire

Bezeichnung bisher:  
Itraconazol Qualiti Burnley 100 mg - Hartkapseln

**Oxycodon-HCl STADA 20 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27769

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Oxycodon-HCl "YES" 20 mg Retardtabletten

**Oxycodon-HCl STADA 40 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27770

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Oxycodon-HCl "YES" 40 mg Retardtabletten

**Oxycodon-HCl STADA 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27771

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Oxycodon-HCl "YES" 80 mg Retardtabletten

**Oxycodon-HCl STADA 5 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28066

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Oxydolor 5 mg Retardtabletten

**Oxycodon-HCl STADA 10 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28067

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Oxydolor 10 mg Retardtabletten

**Quinapril/HCT Actavis 10 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28103

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Quinapril/HCT Nucleus 10 mg/12,5 mg Filmtabletten

**Quinapril/HCT Actavis 20 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28104

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Quinapril/HCT Nucleus 20 mg/12,5 mg Filmtabletten

**Quinapril/HCT Actavis 20 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28105

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Quinapril/HCT Nucleus 20 mg/25 mg Filmtabletten

**Beriplast P Combi-Set Pulver und Lösungsmittel für einen Gewebekleber**

Z.Nr.: 2-00229

Zulassungsinhaber:  
CSL Behring GmbH  
DE - 35041 Marburg a. d. Lahn

Bezeichnung bisher:  
Beriplast P Combi-Set Pulver und Lösungsmittel für einen Fibrinkleber

**Faktor VII "Baxter" 600 I.E. Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00299

Zulassungsinhaber:  
Baxter AG  
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:  
Faktor VII Immuno 600 I.E.

**Vitamin E "Richter" 400 I.E. - Weichkapseln**

Z.Nr.: 7-00655

Zulassungsinhaber:  
Richter Pharma AG  
AT - 4600 Wels

Bezeichnung bisher:  
Etocovit - Kapseln

**Sidroga Durchfalltee-Heidelbeeren**

Z.Nr.: 7-01261

Zulassungsinhaber:  
Sidroga GmbH  
DE - 79713 Bad Säckingen

Bezeichnung bisher:  
Sidroga - Durchfalltee

Änderungen der Packungsgrößen**Inutest 25 % Ampullen**

Z.Nr.: 12687

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	25 x 20 ml		036 gelöscht
005	5 x 20 ml	036	neu
006	5 x (5 x 20) ml Bündelpackung		036 neu

**Decoderm compositum - Creme**

Z.Nr.: 14082

Zulassungsinhaber:

Almirall Hermal GmbH  
DE - 21465 Reinbeck

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 g	060	gelöscht
002	30 g	060	
003	150 g	060	
004	10 x 30 g (Bündelpackung)	060	gelöscht
005	15 g	060	

**Gevilon 450 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18410

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	180 Stück		036
001	30 Stück	036	gelöscht
002	100 Stück		036

**Aqua ad injectionem B. Braun Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia**

Z.Nr.: 1-18468

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG  
DE - 34212 Melsungen

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	500 ml Plasco-Infusionsflasche	036
002	1000 ml Plasco-Infusionsflasche	036
003	100 ml Plasco-Infusionsflasche	036
004	20 x 100 ml Plasco-Infusionsflasche	036
005	10 x 500 ml Plasco-Infusionsflasche	036
006	10 x 1000 ml Plasco-Infusionsflasche	036
007	50 ml Glasinjektionsflasche	036 gelöscht
008	20 x 50 ml Glasinjektionsflasche	036 gelöscht
009	100 ml Glasinfusionsflasche	036
010	20 x 100 ml Glasinfusionsflasche	036
011	20 x 100 ml Kunststoffbeutel	020
012	20 x 250 ml Kunststoffbeutel	024
013	20 x 500 ml Kunststoffbeutel	024
014	10 x 1000 ml Kunststoffbeutel	024
015	50 ml Glasinfusionsflasche	036 gelöscht
016	20 x 50 ml Glasinfusionsflasche	036 gelöscht
017	500 ml Glasinfusionsflasche	036
019	1000 ml Glasinfusionsflasche	036
018	10 x 500 ml Glasinfusionsflasche	036
020	6 x 1000 ml Glasinfusionsflasche	036

### Aqua ad iniectabilia B. Braun Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

Z.Nr.: 1-18469

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG  
DE - 34212 Melsungen

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
010	Durchstechflasche 20 x 50 ml	036
011	Durchstechflasche 100 ml	036
009	Durchstechflasche 50 ml	036
012	Durchstechflasche 20 x 100 ml	036
013	Durchstechflasche 80 ml	036
014	Durchstechflasche 20 x 80 ml	036
001	20 x 10 ml Mini-Plasco	036
002	20 x 20 ml Mini-Plasco	036
005	20 x 5 ml Mini-Plasco	036
006	20 x 5 ml Mini-Plasco connect	036
007	20 x 10 ml Mini-Plasco connect	036
008	20 x 20 ml Mini-Plasco connect	036
015	1 x 50 ml Durchstechflasche	036 gelöscht
017	80 ml Durchstechflasche	036 gelöscht
018	1 x 80 ml Durchstechflasche	036 gelöscht
016	1 x 100 ml Durchstechflasche	036 gelöscht
019	20 x 80 ml Durchstechflasche	036 gelöscht

### Dolgit 600 mg - Dragees

Z.Nr.: 1-19152

Zulassungsinhaber:

Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	066
002	50 Stück	066
003	10 Stück	066 neu



**Dolgit 400 mg - Dragees**

Z.Nr.: 1-19153

Zulassungsinhaber:  
 Sanova Pharma GmbH  
 AT - 1110 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	066	
002	50 Stück	066	
003	10 Stück	066	neu

**Naprobene 250 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-20171

Zulassungsinhaber:  
 Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
 AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	060	
002	50 Stück	060	gelöscht

**Esmeron 10 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung**

Z.Nr.: 1-21548

Zulassungsinhaber:  
 N.V. Organon  
 NL - 5349 AB Oss

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	12 Durchstichflaschen zu 5 ml	036	gelöscht
003	10 Durchstichflaschen zu 2,5 ml	036	
004	10 Durchstichflaschen zu 10 ml	036	
005	10 Durchstichflaschen zu 5 ml	036	

**Aricept 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22056

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
014	112 Stück (Blister)	036	
013	84 Stück (Blister)	036	
001	7 Stück (Blister)	036	
002	56 Stück (Blister)	036	
003	60 Stück (Blister)	036	
004	28 Stück (Flaschen)	036	
005	30 Stück (Flaschen)	036	
006	100 Stück (Flaschen)	036	
007	28 Stück (Blister)	036	
008	30 Stück (Blister)	036	
009	98 Stück (Blister)	036	
010	120 Stück (Blister)	036	
011	50 Stück (Blister)	036	
015	14 Stück (Blister)	036	neu

**Aricept 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22057

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
013	112 Stück (Blister)	036	
001	7 Stück (Blister)	036	
002	56 Stück (Blister)	036	
003	60 Stück (Blister)	036	
004	28 Stück (Flaschen)	036	
005	30 Stück (Flaschen)	036	
006	100 Stück (Flaschen)	036	
007	28 Stück (Blister)	036	
008	30 Stück (Blister)	036	
009	98 Stück (Blister)	036	
010	120 Stück (Blister)	036	
011	50 Stück (Blister)	036	
012	84 Stück (Blister)	036	
014	14 Stück (Blister)	036	neu

**Miflonide 200 µg - Kapseln zur Trockeninhalation**

Z.Nr.: 1-23241

Zulassungsinhaber:  
Novartis Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	60 Kapseln (Behälter)	036
002	120 Kapseln (Behälter)	036
003	1 x 10 Kapseln (Blister)	036
004	2 x 10 Kapseln (Blister)	036
005	3 x 10 Kapseln (Blister)	036
006	5 x 10 Kapseln (Blister)	036
007	6 x 10 Kapseln (Blister)	036
008	10 x 10 Kapseln (Blister)	036
009	12 x 10 Kapseln (Blister)	036
010	20 x 10 Kapseln (Blister)	036
011	1 x 14 Kapseln (Blister)	036
012	2 x 14 Kapseln (Blister)	036
013	3 x 14 Kapseln (Blister)	036
014	4 x 14 Kapseln (Blister)	036
015	6 x 14 Kapseln (Blister)	036
016	8 x 14 Kapseln (Blister)	036
017	10 x 14 Kapseln (Blister)	036
018	12 x 14 Kapseln (Blister)	036
019	20 x 14 Kapseln (Blister)	036
020	50 x 10 Kapseln (Blister)	036
021	18 x 10 Kapseln (Blister)	036 neu

**Miflonide 400 µg - Kapseln zur Trockeninhalation**

Z.Nr.: 1-23242

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	60 Kapseln (Behälter)	036
002	120 Kapseln (Behälter)	036
003	1 x 10 Kapseln (Blister)	036
004	2 x 10 Kapseln (Blister)	036
005	3 x 10 Kapseln (Blister)	036
006	5 x 10 Kapseln (Blister)	036
007	6 x 10 Kapseln (Blister)	036
008	10 x 10 Kapseln (Blister)	036
009	12 x 10 Kapseln (Blister)	036
010	20 x 10 Kapseln (Blister)	036
011	1 x 14 Kapseln (Blister)	036
012	2 x 14 Kapseln (Blister)	036
013	3 x 14 Kapseln (Blister)	036
014	4 x 14 Kapseln (Blister)	036
015	6 x 14 Kapseln (Blister)	036
016	8 x 14 Kapseln (Blister)	036
017	10 x 14 Kapseln (Blister)	036
018	12 x 14 Kapseln (Blister)	036
019	20 x 14 Kapseln (Blister)	036
020	50 x 10 Kapseln (Blister)	036
021	18 x 10 Kapseln (Blister)	036 neu

**Midazolam Actavis 1 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-23544

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 x 2 ml	036	
002	10 x 2 ml	036	
003	25 x 2 ml	036	
004	50 x 2 ml	036	
005	100 x 2 ml		036
006	5 x 5 ml	036	
007	10 x 5 ml	036	
008	25 x 5 ml	036	
009	50 x 5 ml	036	
010	100 x 5 ml		036
011	5 x 10 ml	036	
012	10 x 10 ml		036
013	25 x 10 ml		036
014	50 x 10 ml		036
015	100 x 10 ml		036
016	25 (5x5) x 5 ml		036 neu

**Midazolam Actavis 5 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-23546

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 x 1 ml	036	
002	10 x 1 ml	036	
003	25 x 1 ml	036	
004	50 x 1 ml	036	
005	100 x 1 ml		036
006	5 x 2 ml	036	
007	10 x 2 ml	036	
008	25 x 2 ml	036	
009	50 x 2 ml	036	
010	100 x 2 ml		036
011	5 x 3 ml	036	
012	10 x 3 ml	036	
013	25 x 3 ml	036	
014	50 x 3 ml	036	
015	100 x 3 ml		036
016	5 x 5 ml	036	
017	10 x 5 ml	036	
018	25 x 5 ml	036	
019	50 x 5 ml	036	
020	100 x 5 ml		036
021	5 x 10 ml	036	
022	10 x 10 ml		036
023	25 x 10 ml		036
024	50 x 10 ml		036
025	100 x 10 ml		036
026	5 x 18 ml	036	
027	10 x 18 ml		036
028	25 x 18 ml		036
029	50 x 18 ml		036
030	100 x 18 ml		036
031	25 (5 x 5) x 1 ml		036 neu
032	25 (5 x 5) x 3 ml		036 neu

**Ondansetron "Ebewe" 4 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26289

Zulassungsinhaber:

Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG  
AT - 4866 Unterach am Attersee

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück	036	
002	50 Stück	036	
003	100 Stück		036
004	6 Stück	036	neu

**Ondansetron "Ebewe" 8 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26295

Zulassungsinhaber:

Ebewe Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG  
AT - 4866 Unterach am Attersee

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück	036	
002	15 Stück	036	
003	30 Stück	036	
004	50 Stück	036	
005	100 Stück		036
006	6 Stück	036	neu

**Fosinopril-Natrium/HCT Actavis 20 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-26962

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	30 Stück (Al/Al Blister)	036
003	50 Stück (Al/Al Blister)	036
001	20 Stück (Al/Al Blister)	036
004	100 Stück (Al/Al Blister)	036
005	10 Stück (Al/Al Blister)	036 neu
006	14 Stück (Al/Al Blister)	036 neu
007	60 Stück (Al/Al Blister)	036 neu

**Azithromycin TEVA 200 mg/5ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27157

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	600 mg/15 ml (HDPE - Flasche)	024
002	900 mg/22,5 ml (HDPE - Flasche)	024
003	1200 mg/30 ml (HDPE - Flasche)	024
004	1500 mg/37,5 ml (HDPE - Flasche)	024 neu



**Simvastatin Actavis 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27485

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
002	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
003	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
004	30 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
005	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu

**Simvastatin Actavis 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27487

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
002	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
004	30 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
001	10 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
003	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
005	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu

**Simvastatin Actavis 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27488

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
001	10 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
002	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
004	30 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
005	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu

**Amlodipin Actavis 5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28018

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	20 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
005	20 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	
006	50 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	
008	300 (30 x 10) Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis, Klinikpackung)	024	
002	50 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
003	100 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
004	300 (30 x 10) Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister, Klinikpackung)	024	024
007	100 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	
009	10 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	neu
010	28 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	neu
011	30 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	neu
012	60 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	neu
013	10 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	neu
014	28 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	neu
015	30 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	neu
016	60 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	neu

**Amlodipin Actavis 10 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28019

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
005	20 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	
007	100 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	
001	20 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
002	50 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
003	100 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	
004	300 (30 x 10) Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister, Klinikpackung)	024	
006	50 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	
008	300 (30 x 10) Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis, Klinikpackung)	024	
010	28 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	neu
011	30 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	neu
012	60 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	neu
009	10 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024	neu
013	10 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	neu
014	28 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	neu
015	30 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	neu
016	60 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024	neu

**Paroxetin easypharm 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28070

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	15 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036	
002	30 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036	
003	10 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036	neu
004	14 Filmtabletten im Al/Al-Blister	036	neu

**Pantoprazol Ranbaxy 20 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-28093

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH

DE - 51377 Leverkusen

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
002	14 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
003	15 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
004	28 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
005	30 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
006	50 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
007	56 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
008	60 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
009	100 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
010	500 Stück (Alu/Alu - Blister, Klinikpackung)	024
011	98 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 neu

**Pantoprazol Ranbaxy 40 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-28094

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH

DE - 51377 Leverkusen

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
002	14 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
003	15 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
004	28 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
011	98 Stück (Alu/Alu - Blister)	024 neu
005	30 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
006	50 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
007	56 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
008	60 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
009	100 Stück (Alu/Alu - Blister)	024
010	500 Stück (Alu/Alu - Blister, Klinikpackung)	024

**CorProtect ratiopharm 100 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28287

Zulassungsinhaber:  
 Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
 AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Tabletten im Blister	036
002	60 Tabletten im Blister	036 gelöscht
003	100 Tabletten im Blister	036 neu

**Tabletten gegen Magenbeschwerden "Similasan"**

Z.Nr.: 3-00260

Zulassungsinhaber:  
 Jacoby Pharmazeutika AG  
 AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	75 Tabletten	060 gelöscht
002	60 Tabletten	060 neu

**Tabletten bei Reisekrankheit "Similasan"**

Z.Nr.: 3-00269

Zulassungsinhaber:  
 Jacoby Pharmazeutika AG  
 AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	75 Tabletten	060 gelöscht
002	60 Tabletten	060 neu

**Tabletten gegen Magen-Darm-Beschwerden "Similasan"**

Z.Nr.: 3-00271

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG  
 AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	75 Tabletten		060 gelöscht
002	60 Tabletten		060 neu

**Tabletten gegen Heuschnupfen "Similasan"**

Z.Nr.: 3-00272

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG  
 AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	75 Tabletten		060 gelöscht
002	60 Tabletten		060 neu

**Tabletten gegen Halsweh "Similasan"**

Z.Nr.: 3-00273

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG  
 AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	75 Tabletten		060 gelöscht
002	60 Tabletten		060 neu

**Sanhelios 333 Knoblauch - Mistel - Weißdorn - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00372

Zulassungsinhaber:  
Börner GmbH  
DE - 28355 Bremen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	48 Stück	024	gelöscht
002	144 Stück		024
003	240 Stück		024 gelöscht
004	96 Stück	024	gelöscht
005	210 Stück		024 neu

Änderungen der Abgabe

**Ceftriaxon Actavis 1,0 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-25207

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Abgabe:  
NR, apothekenpflichtig

**Ceftriaxon Actavis 2,0 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-25208

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Abgabe:  
NR, apothekenpflichtig



**Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

**Beloc comp. - Tabletten**

Z.Nr.: 16827

Zulassungsinhaber:  
Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Solu - Volon A 200 mg - Spritzampulle**

Z.Nr.: 17432

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

**Belladonna Dil. ab D4 - D2000 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Graphites Dil. ab D6 - D2000 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Glandula parathyreoidea pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 25**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Phosphorus Dil. ab D6 - D2000 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Plumbum metallicum Dil. ab D8 - D1000 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**NeyNormine "N" pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 65**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Glandula suprarenalis pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 20**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Phytolacca Dil. ab D3 - D400 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Lycopodium Dil. ab D5 - D2000 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**NeyHaemin pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 39**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Enterococcinum Nosode Dil. D10 - D400 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Placenta totalis pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 15**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Bacterium dysenteriae Nosode D10 - D800 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Ubichinonum Dil. ab D6 - D400 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Hydrastis Dil. ab D4 - D600 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Pelargonium reniforme Dil. ab D5 - D200 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**NeyGastrin pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 31**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Cuprum metallicum Dil. ab D6 - D2000 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Pneumococcinum Nosode Dil. D10 - D400 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Pertussinum Nosode Dil. D10 - D400 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Acidum uricum Dil. ab D6 - D400 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Hepar sulfuris Dil. ab D6 - D2000 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Pyrogenium Nosode Dil. D10 - D1000 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Echinacea Dil. ab D4 - D400 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Mucosa nasalis fet. pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 79**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Mamma lactans pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 56**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Katarrhalische Mischflora Nosode Dil. D10 - D200 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**NeySplen pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 8**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Ren comp. pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 27**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Sulfur Dil. ab D6 - D400 und Serienpackung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien



**NeyThel pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 62**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**NeyFermin pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 14**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Mucor mucedo Nosode D4 - D1000 und Serienpackung,  
Injektionslösung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Mucosa intest. tenuis pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 32**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**NeyLien pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 45**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Mercaptanum D6 - D200 und Serienpackung, Injektionslösung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Gerogelat - Kapseln**

Z.Nr.: 1-19234

Zulassungsinhaber:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Edronax 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22229

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Psychotonin 100 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-22403

Zulassungsinhaber:  
Madaus GesmbH  
AT - 1171 Wien

**Fucidin H - Creme**

Z.Nr.: 1-22774

Zulassungsinhaber:  
Leo Pharmaceutical Products  
DK - 2750 Ballerup

**Cabaseril 4 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-23069

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Postinor - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24023

Zulassungsinhaber:  
Medimpex UK Ltd  
GB - W9 2EP London

**Simvastatin "Genericon" 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24441

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Simvastatin "Genericon" 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24442

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Pravastatin "Genericon" 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25711

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Natriumvalproat "Hexal" 300 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-25918

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Pravastatin +pharma 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26124

Zulassungsinhaber:  
+pharma arzneimittel gmbh  
AT - 8054 Graz

**Nureflex 100 mg - Schmelztabletten für Kinder**

Z.Nr.: 1-26392

Zulassungsinhaber:  
Reckitt Benckiser Deutschland GmbH  
DE - 68165 Mannheim

**Terazosin Alternova 1 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26537

Zulassungsinhaber:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Terazosin Alternova 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26538

Zulassungsinhaber:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Terazosin Alternova 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26539

Zulassungsinhaber:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Terazosin Alternova 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26540

Zulassungsinhaber:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Nifedipin Alternova 30 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27116

Zulassungsinhaber:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Nifedipin Alternova 60 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27117

Zulassungsinhaber:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Cyklonova 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27156

Zulassungsinhaber:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Lansoprazol TEVA 15 mg magensaftresistente Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-27405

Zulassungsinhaber:  
Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Lansoprazol TEVA 30 mg magensaftresistente Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-27406

Zulassungsinhaber:  
Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Risperidon TEVA 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27788

Zulassungsinhaber:  
Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Risperidon TEVA 2 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27789

Zulassungsinhaber:  
Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Risperidon TEVA 3 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27790

Zulassungsinhaber:  
Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Risperidon TEVA 4 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27791

Zulassungsinhaber:  
Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Bicatlion 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27959

Zulassungsinhaber:  
Medico Uno Pharma Kft.  
HU - 2051 Biatorbagy



**Mag. Stöger's - Hustensirup**

Z.Nr.: 5-00007

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zur Heiligen Dreifaltigkeit  
AT - 1120 Wien

**Dolo Anafortin - Salbe**

Z.Nr.: 5-00188

Zulassungsinhaber:  
Waasen - Apotheke  
AT - 8700 Leoben

**Insektenschutz CARIOPHTHAL**

Z.Nr.: 5-00249

Zulassungsinhaber:  
Engelshof-Apotheke  
AT - 1200 Wien

**Apotheker Ehrmanns Allergiegegel gegen Sonnenallergien und  
Insektenstiche**

Z.Nr.: 5-00401

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum schwarzen Adler  
AT - 5400 Hallein

**Salvator - Hustensaft**

Z.Nr.: 5-00602

Zulassungsinhaber:  
Salvator - Apotheke  
AT - 6850 Dornbirn

**Apotheker Ehrmann´s Hämorrhoidal - Salbe**

Z.Nr.: 5-00688

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum schwarzen Adler  
AT - 5400 Hallein

**Apotheker Ehrmann´s B1 - Schmerz kapseln**

Z.Nr.: 5-00689

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum schwarzen Adler  
AT - 5400 Hallein

**Apotheker Ehrmann´s Eucalyptus - Hustenbalsam**

Z.Nr.: 5-00690

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum schwarzen Adler  
AT - 5400 Hallein

**Schusterpetergeist**

Z.Nr.: 5-00728

Zulassungsinhaber:  
Kur - Apotheke  
AT - 8983 Bad Mitterndorf(BH Leibnitz)

**Apotheker Ehrmann's Kreislauf - Tonicum**

Z.Nr.: 5-00734

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum schwarzen Adler  
AT - 5400 Hallein

**Schmerzstillende Einreibung**

Z.Nr.: 5-00795

Zulassungsinhaber:  
Heiland - Apotheke  
AT - 2700 Wr.Neustadt

**Nervensalbe**

Z.Nr.: 5-00848

Zulassungsinhaber:  
Engel - Apotheke  
AT - 5020 Salzburg

**Apotheker Wimmers Wundbalsam**

Z.Nr.: 5-00908

Zulassungsinhaber:  
St. - Berthold - Apotheke  
AT - 4451 Garsten(BH Steyr-L.)

**Scabiesan - Salbe**

Z.Nr.: 5-00938

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum weißen Hirschen  
AT - 1070 Wien

**Kreislauftonicum Wilmia**

Z.Nr.: 5-00945

Zulassungsinhaber:  
Stadt - Apotheke Zum Guten Hirten  
AT - 3300 Amstetten

**Haussalbe Wilmia**

Z.Nr.: 5-00946

Zulassungsinhaber:  
Stadt - Apotheke Zum Guten Hirten  
AT - 3300 Amstetten

**Steyrer Haussalbe**

Z.Nr.: 5-01036

Zulassungsinhaber:

Alte Stadt Apotheke u.pharmazeut.Erzeugung Mag.pharm Wolfgang  
Bernhauer  
AT - 4400 Steyr

**Rheumalöser - Salbe**

Z.Nr.: 5-01088

Zulassungsinhaber:

Heiland - Apotheke  
AT - 2700 Wr.Neustadt

**Biotrop Nerven - und Rheumasalbe**

Z.Nr.: 5-01101

Zulassungsinhaber:

Kaulfus - Apotheke  
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

**Trauma - 3 Salbe**

Z.Nr.: 5-01555

Zulassungsinhaber:

Neustadt - Apotheke  
AT - 5280 Braunau/Inn

**Juckreizstillendes Gel**

Z.Nr.: 5-02032

Zulassungsinhaber:  
Heilquell-Apotheke  
AT - 6858 Schwarzach(BH Bregenz)

**Schwedenbitter**

Z.Nr.: 5-02280

Zulassungsinhaber:  
Neustadt - Apotheke  
AT - 5280 Braunau/Inn

**Dr. Böhm Akne Tinktur**

Z.Nr.: 7-01292

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

## **Veröffentlichung (06/2009) über Registrierungen von Homöopathika**

### **Registrierungen**

#### **Mercurius vivus naturalis Trituration Weleda**

Reg.Nr.: HOM-6375

Firma:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.  
AT - 1220 Wien

#### **Hepar sulfuris Trituration Weleda**

Reg.Nr.: HOM-6376

Firma:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.  
AT - 1220 Wien

#### **Silicea - Peithner - D4 - Salbe**

Reg.Nr.: HOM-6377

Firma:

Dr. Peithner KG nunmehr GmbH & Co  
AT - 1232 Wien

#### **Magnesium phosphoricum - Peithner - D4 - Salbe**

Reg.Nr.: HOM-6378

Firma:

Dr. Peithner KG nunmehr GmbH & Co  
AT - 1232 Wien

**Ferrum phosphoricum - Peithner - D4 - Salbe**

Reg.Nr.: HOM-6379

Firma:

Dr. Peithner KG nunmehr GmbH & Co  
AT - 1232 Wien

**Calcium fluoratum - Peithner - D4 - Salbe**

Reg.Nr.: HOM-6380

Firma:

Dr. Peithner KG nunmehr GmbH & Co  
AT - 1232 Wien

**Natrium chloratum - Peithner - D4 - Salbe**

Reg.Nr.: HOM-6381

Firma:

Dr. Peithner KG nunmehr GmbH & Co  
AT - 1232 Wien

**Kalium chloratum - Peithner - D4 - Salbe**

Reg.Nr.: HOM-6382

Firma:

Dr. Peithner KG nunmehr GmbH & Co  
AT - 1232 Wien