



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	73
Übertragungen	85
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	88
Änderungen der Bezeichnung	88
Änderungen der Packungsgrößen	97
Änderungen der Abgabe	104
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	109

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.

297. Veröffentlichung (11/2009) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Xilipros 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28767

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-21844
Zanidip 10 mg Filmtabletten
Kwizda Pharma GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Glenmark Pharmaceuticals Ltd
IN - 400099 Mumbai, Andheri (East)

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Lercanidipin Hydrochlorid
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

C08CA13 Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /
Dihydropyridin-Derivate / Lercanidipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Alu/PVC-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Alu/PVC-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Alu/PVC-Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Alu/PVC-Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Alu/PVC-Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Alu/PVC-Blister)	024 Monate
7	35 Stück (Alu/PVC-Blister)	024 Monate
8	50 Stück (Alu/PVC-Blister)	024 Monate
9	56 Stück (Alu/PVC-Blister)	024 Monate
10	60 Stück (Alu/PVC-Blister)	024 Monate
11	98 Stück (Alu/PVC-Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Alu/PVC-Blister)	024 Monate
13	7 Stück (Alu/PVDC-Blister)	024 Monate
14	10 Stück (Alu/PVDC-Blister)	024 Monate
15	14 Stück (Alu/PVDC-Blister)	024 Monate
16	20 Stück (Alu/PVDC-Blister)	024 Monate
17	28 Stück (Alu/PVDC-Blister)	024 Monate
18	30 Stück (Alu/PVDC-Blister)	024 Monate
19	35 Stück (Alu/PVDC-Blister)	024 Monate
20	50 Stück (Alu/PVDC-Blister)	024 Monate
21	56 Stück (Alu/PVDC-Blister)	024 Monate
22	60 Stück (Alu/PVDC-Blister)	024 Monate
23	98 Stück (Alu/PVDC-Blister)	024 Monate
24	100 Stück (Alu/PVDC-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Xilipros 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28768

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-26285
Zanidip 20 mg Filmtabletten
Kwizda Pharma GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurActavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Lercanidipin Hydrochlorid
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

C08CA13 Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /
Dihydropyridin-Derivate / Lercanidipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	56 Stück (Alu/PVDC-Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Alu/PVC-Blister) 024 Monate
3	14 Stück (Alu/PVC-Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Alu/PVC-Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Alu/PVC-Blister) 024 Monate
6	35 Stück (Alu/PVC-Blister) 024 Monate
7	50 Stück (Alu/PVC-Blister) 024 Monate
8	60 Stück (Alu/PVC-Blister) 024 Monate
9	10 Stück (Alu/PVDC-Blister) 024 Monate
10	20 Stück (Alu/PVDC-Blister) 024 Monate
11	35 Stück (Alu/PVDC-Blister) 024 Monate
12	50 Stück (Alu/PVDC-Blister) 024 Monate
13	60 Stück (Alu/PVDC-Blister) 024 Monate
14	98 Stück (Alu/PVDC-Blister) 024 Monate
15	100 Stück (Alu/PVDC-Blister) 024 Monate
16	7 Stück (Alu/PVC-Blister) 024 Monate
17	20 Stück (Alu/PVC-Blister) 024 Monate
18	56 Stück (Alu/PVC-Blister) 024 Monate
19	98 Stück (Alu/PVC-Blister) 024 Monate
20	100 Stück (Alu/PVC-Blister) 024 Monate
21	7 Stück (Alu/PVDC-Blister) 024 Monate
22	14 Stück (Alu/PVDC-Blister) 024 Monate
23	28 Stück (Alu/PVDC-Blister) 024 Monate
24	30 Stück (Alu/PVDC-Blister) 024 Monate
25	42 Stück (Alu/PVC-Blister) 024 Monate
26	42 Stück (Alu/PVDC-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan mibe 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28771

Zulassungsinhaber:

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Referenzprodukt:

1-25945
Diovan 40 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Hoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 MartinMibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	021 Monate
2	14 Stück	021 Monate
3	28 Stück	021 Monate
4	56 Stück	021 Monate
5	98 Stück	021 Monate
6	280 Stück	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan mibe 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28772

Zulassungsinhaber:

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Referenzprodukt:

1-24275
Diovan 80 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 BrehnaHoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	021 Monate
2	14 Stück	021 Monate
3	28 Stück	021 Monate
4	56 Stück	021 Monate
5	98 Stück	021 Monate
6	280 Stück	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan mibe 160 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28773

Zulassungsinhaber:

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Referenzprodukt:

1-24276
Diovan 160 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Hoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 MartinMibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	021 Monate
2	14 Stück	021 Monate
3	28 Stück	021 Monate
4	56 Stück	021 Monate
5	98 Stück	021 Monate
6	280 Stück	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan mibe 320 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28774

Zulassungsinhaber:

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Referenzprodukt:

1-26881
Diovan 320 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Hoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 MartinMibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	015 Monate
2	14 Stück	015 Monate
3	28 Stück	015 Monate
4	56 Stück	015 Monate
5	98 Stück	015 Monate
6	280 Stück	015 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nebivolol Genericon 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28784

Zulassungsinhaber:
 Genericon Pharma GmbH
 AT - 8054 Graz

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

Hersteller:
 Torrent Pharmaceuticals Ltd
 IN - 382721 Gujarat

Genericon Pharma GmbH
 AT - 8054 Graz

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	10 Tabletten inBlister (PVC/Al)	036 Monate
2	14 Tabletten inBlister (PVC/Al)	036 Monate
3	28 Tabletten inBlister (PVC/Al)	036 Monate
4	30 Tabletten inBlister (PVC/Al)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
 Rp, apothekenpflichtig

Losartan Alternova 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28785

Zulassungsinhaber:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-21306
Cosaar 50 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mestoTAD Pharma GmbH
DE - 27472 CuxhavenKrka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	048 Monate
2	10 Stück	048 Monate
3	14 Stück	048 Monate
4	15 Stück	048 Monate
5	20 Stück	048 Monate
6	28 Stück	048 Monate
7	30 Stück	048 Monate
8	50 Stück	048 Monate
9	56 Stück	048 Monate
10	60 Stück	048 Monate
11	84 Stück	048 Monate
12	90 Stück	048 Monate
13	98 Stück	048 Monate
14	100 Stück	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Famciclovir Arcana 125 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28787

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21508
Famvir 125 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Pharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 BudaörsSpecifar S.A.
GR - 12351 Ag. Varvara, AthenMerck Farma Y Quimica S.L.
ES - 08100 Mollet Del Vallés (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Famciclovir

ATC-Klassifikation(en):

J05AB09 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Famciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	120 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
3	21 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Losartan Alternova 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28788

Zulassungsinhaber:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-21306
Cosaar 50 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mestoKrka d.d.
SI - 8501 Novo mestoTAD Pharma GmbH
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
2	14 Stück	060 Monate
3	15 Stück	060 Monate
4	20 Stück	060 Monate
5	28 Stück	060 Monate
6	30 Stück	060 Monate
7	50 Stück	060 Monate
8	56 Stück	060 Monate
9	60 Stück	060 Monate
10	84 Stück	060 Monate
11	90 Stück	060 Monate
12	98 Stück	060 Monate
13	100 Stück	060 Monate
14	10 Stück	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan Alternova 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28789

Zulassungsinhaber:

Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-24232
Cosaar 100 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

TAD Pharma GmbH
DE - 27472 CuxhavenKrka d.d.
SI - 8501 Novo mestoKrka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	048 Monate
2	14 Stück	048 Monate
3	15 Stück	048 Monate
4	20 Stück	048 Monate
5	28 Stück	048 Monate
6	30 Stück	048 Monate
7	50 Stück	048 Monate
8	56 Stück	048 Monate
9	60 Stück	048 Monate
10	84 Stück	048 Monate
11	90 Stück	048 Monate
12	98 Stück	048 Monate
13	100 Stück	048 Monate
14	10 Stück	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Famciclovir Arcana 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28790

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-20836
Famvir 250 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Specifar S.A.
GR - 12351 Ag. Varvara, AthenMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Pharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 BudaörsMerck Farma Y Quimica S.L.
ES - 08100 Mollet Del Vallés (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Famciclovir

ATC-Klassifikation(en):

J05AB09 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Famciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
2	15 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
3	21 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
5	60 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Famciclovir Arcana 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28791

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21509
Famvir 500 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Specifar S.A.
GR - 12351 Ag. Varvara, AthenMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Pharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 BudaörsMerck Farma Y Quimica S.L.
ES - 08100 Mollet Del Vallés (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Famciclovir

ATC-Klassifikation(en):

J05AB09 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen
Transkriptase / Famciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
3	21 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
5	56 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Grelidohex 75 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28792

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/069/001a-007b
PLAVIX (Clopidogrel) 75 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/174
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/MuresLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Clopidogrel Hydrochlorid
(entspricht 75mg Clopidogrel)

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.
Heparin / Clopidogrel

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (OPA/Alu/PVC//Alu-Blisterpackung)	018 Monate
2	14 Stück (OPA/Alu/PVC//Alu-Blisterpackung)	018 Monate
3	28 Stück (OPA/Alu/PVC//Alu-Blisterpackung)	018 Monate
4	30 Stück (OPA/Alu/PVC//Alu-Blisterpackung)	018 Monate
5	84 Stück (OPA/Alu/PVC//Alu-Blisterpackung)	018 Monate
6	90 Stück (OPA/Alu/PVC//Alu-Blisterpackung)	018 Monate
7	100 Stück (OPA/Alu/PVC//Alu-Blisterpackung)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Clogagren 75 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28799

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/069/001a-007b
PLAVIX (Clopidogrel) 75 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/174
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/MuresLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Clopidogrel Hydrochlorid
(entspricht 75mg Clopidogrel)

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.
Heparin / Clopidogrel

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (OPA/Alu/PVC//Alu-Blisterpackung)	018 Monate
2	14 Stück (OPA/Alu/PVC//Alu-Blisterpackung)	018 Monate
3	28 Stück (OPA/Alu/PVC//Alu-Blisterpackung)	018 Monate
4	30 Stück (OPA/Alu/PVC//Alu-Blisterpackung)	018 Monate
5	84 Stück (OPA/Alu/PVC//Alu-Blisterpackung)	018 Monate
6	90 Stück (OPA/Alu/PVC//Alu-Blisterpackung)	018 Monate
7	100 Stück (OPA/Alu/PVC//Alu-Blisterpackung)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Clopidogrel Actavis 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28800

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

EU/1/98/069/001a-007b
PLAVIX (Clopidogrel) 75 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/174
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Actavis UK Ltd
GB - EX32 8NS N DevonActavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clopidogrel Besilat
(entsprechend 75 mg Clopidogrel)

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.
Heparin / Clopidogrel

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
5	50x1 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
8	84 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
9	98 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
10	100 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
11	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Clopidogrel Alchemia 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28801

Zulassungsinhaber:

Alchemia Ltd
GB - SW1Y 6AW London

Referenzprodukt:

EU/1/98/069/001a-007b
PLAVIX (Clopidogrel) 75 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/174
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 ZejtunActavis UK Ltd
GB - EX32 8NS N Devon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clopidogrel Besilat
(entsprechend 75 mg Clopidogrel)

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.
Heparin / Clopidogrel

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
2	20 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
8	84 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
9	98 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
10	100 Stück (Alu-Blister)	024 Monate
11	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rolipexa 0,25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28802

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

1-21708
Requip 0,25 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Torrent Pharmaceuticals Ltd
IN - 382721 GujaratCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Ropinirol Hydrochlorid
(entspricht 0,25mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC04 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
Dopamin-Agonisten / Ropinirol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	21 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
2	84 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
3	126 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
4	210 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rolipexa 0,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28803

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

1-21708
Requip 0,25 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Torrent Pharmaceuticals Ltd
IN - 382721 GujaratCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Ropinirol Hydrochlorid
(entspricht 0,5mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC04 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
Dopamin-Agonisten / Ropinirol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	21 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
2	84 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
3	126 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
4	210 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rolipexa 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28804

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

1-21710
Requip 1 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Torrent Pharmaceuticals Ltd
IN - 382721 GujaratCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Ropinirol Hydrochlorid
(entspricht 1mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC04 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
Dopamin-Agonisten / Ropinirol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	21 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
2	84 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
3	126 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
4	210 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rolipexa 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28805

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

1-21711
Requip 2 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Torrent Pharmaceuticals Ltd
IN - 382721 GujaratCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Ropinirol Hydrochlorid
(entspricht 2mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC04 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
Dopamin-Agonisten / Ropinirol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	21 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
2	84 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
3	126 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
4	210 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rolipexa 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28806

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

1-21712
Requip 5 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Torrent Pharmaceuticals Ltd
IN - 382721 GujaratCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Ropinirol Hydrochlorid
(entspricht 5mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC04 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
Dopamin-Agonisten / Ropinirol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	21 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
2	84 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
3	126 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate
4	210 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cilazapril Arcana 0,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28807

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-19537
Inhibace "Roche" 0,5 mg - Filmtabletten
Roche Austria GmbH
AT-1211 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Lusomedicamenta - Sociedade Tecnica Farmaceutica, SA
PT - 2730-55 Queluz de Baixo, BarcarenaTjoa Pack Kft
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Cilazapril
(. H₂O - entsprechend 0,5 mg Cilazapril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA08 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Cilazapril

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	30 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cilazapril Arcana 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28808

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-19535
Inhibace "Roche" 5 mg - Filmtabletten
Roche Austria GmbH
AT-1211 Wien

Hersteller:

Lusomedicamenta - Sociedade Tecnica Farmaceutica, SA
PT - 2730-55 Queluz de Baixo, BarcarenaMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Tjoa Pack Kft
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Cilazapril
(. H₂O - entsprechend 5 mg Cilazapril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA08 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Cilazapril

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	30 Stück	036 Monate
3	56 Stück	036 Monate
4	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cilazapril Arcana 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28809

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-19536
Inhibace "Roche" 1 mg - Filmtabletten
Hoffmann - La Roche Wien GesmbH.
AT-1030 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Lusomedicamenta - Sociedade Tecnica Farmaceutica, SA
PT - 2730-55 Queluz de Baixo, BarcarenaTjoa Pack Kft
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Cilazapril
(. H₂O - entsprechend 1 mg Cilazapril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA08 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Cilazapril

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cilazapril Arcana 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28810

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-19531
Inhibace "Roche" 2,5 mg - Filmtabletten
Roche Austria GmbH
AT-1211 Wien

Hersteller:

Lusomedicamenta - Sociedade Tecnica Farmaceutica, SA
PT - 2730-55 Queluz de Baixo, BarcarenaMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Tjoa Pack Kft
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Cilazapril
(. H₂O - entsprechend 2,5 mg Cilazapril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA08 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Cilazapril

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	30 Stück	036 Monate
3	56 Stück	036 Monate
4	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan Helm 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28811

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-22927
Cosaar 12,5 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Bluepharma Indústria Farmacêutica SA
PT - 3045-016 Coimbra/S. Martinho do Bispo

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Losartan Kalium
(entsprechend 11,4 mg Losartan)

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
4	21 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
5	28 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
6	30 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
7	50 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
8	56 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
9	98 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan Helm 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28812

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-22927
Cosaar 12,5 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Bluepharma Indústria Farmacêutica SA
PT - 3045-016 Coimbra/S. Martinho do Bispo

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Losartan Kalium
(entsprechend 22,9 mg Losartan)

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
5	28 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
6	30 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
7	50 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
8	56 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
9	98 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan betapharm 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28813

Zulassungsinhaber:

betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Referenzprodukt:

1-21306
Cosaar 50 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Dr. Reddy's Laboratories (UK) Ltd
GB - HU17 0LD Beverley/East YorkshireArafarma Group SA
ES - 19180 Marchamalo (Guadalajara) Madrid

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
2	56 Stück (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
3	98 Stück (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan betapharm 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28814

Zulassungsinhaber:

betapharm Arzneimittel GmbH
DE - 86156 Augsburg

Referenzprodukt:

1-24232
Cosaar 100 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Dr. Reddy's Laboratories (UK) Ltd
GB - HU17 0LD Beverley/East YorkshireArafarma Group SA
ES - 19180 Marchamalo (Guadalajara) Madrid

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
2	56 Stück (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
3	98 Stück (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan Helm 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28815

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-21306
Cosaar 50 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Bluepharma Indústria Farmacêutica SA
PT - 3045-016 Coimbra/S. Martinho do Bispo

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Losartan Kalium
(entsprechend 45,8 mg Losartan)

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
6	50 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
7	56 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan Helm 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28816

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-24232
Cosaar 100 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Bluepharma Indústria Farmacêutica SA
PT - 3045-016 Coimbra/S. Martinho do Bispo

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Losartan Kalium
(entsprechend 91,6 mg Losartan)

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
6	50 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
7	56 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVDC//Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fluconazol Teva 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28817

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-18898
Diflucan 200 mg - Infusionsflaschen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Infusionslösung (1ml) :
Fluconazol

ATC-Klassifikation(en):

J02AC01 Antifektiva zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur
systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen Anwendung
/ Triazol-Derivate / Fluconazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 100 ml (Beutel)	024 Monate
2	10 x 100 ml (Beutel)	024 Monate
3	1 x 200 ml (Beutel)	024 Monate
4	10 x 200 ml (Beutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fluconazol Actavis 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28818

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-18900
Diflucan 100 mg - Infusionsflaschen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Quimica Sintetica SA
ES - 28805 Alcala De Henares, MadridDeltaSelect GmbH, Zweigniederlassung Pfullingen
DE - 72793 Pfullingen

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Fluconazol

ATC-Klassifikation(en):

J02AC01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur
systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen Anwendung
/ Triazol-Derivate / Fluconazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 x 1 Durchstechflaschen (50 ml Infusionslösung) 024 Monate
2	5 x 1 Durchstechflaschen (100 ml Infusionslösung) 024 Monate
3	5 x 1 Durchstechflaschen (200 ml Infusionslösung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin ratiopharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28819

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21927
Sortis 10 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 HafnarfjörðurActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, Malta

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 10 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	30 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
9	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
11	500 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin ratiopharm 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28820

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21928
Sortis 20 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 HafnarfjörðurActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, Malta

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 20 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	30 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
9	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
11	500 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin ratiopharm 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28821

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21926
Sortis 40 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 HafnarfjörðurActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, Malta

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 40 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	30 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
9	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
11	500 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Xamiol 50 Mikrogramm/g + 0,5 mg/g Gel

Z.Nr.: 1-28822

Zulassungsinhaber:

LEO Pharmaceutical Products Ltd. A/S
DK - 2750 Ballerup

Hersteller:

Leo Pharma A/S
DK - 2750 BallerupSicor S.R.L.
IT - 20017 Rho, MilanoLeo Pharma A/S
DK - 2750 Ballerup

Wirkstoff(e):

+-----

pro g :

Calcipotriol
(.H₂O)
Betamethason Dipropionat
(entspricht 0,5mg Betamethason)

ATC-Klassifikation(en):

D05AX52 Dermatika / Antipsoriatika / Antipsoriatika zur topischen
Anwendung / Andere Antipsoriatika zur topischen Anwendung /
Calcipotriol, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	15 g (HD-Polyethylen Flaschen) 024 Monate
2	30 g (HD-Polyethylen Flaschen) 024 Monate
3	60 g (HD-Polyethylen Flaschen) 024 Monate
4	2 x 60 g (HD-Polyethylen Flaschen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Anastrozol Genericon 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28823

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaGenericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

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 Stück (Blister)	030 Monate
2	14 Stück (Blister)	030 Monate
3	20 Stück (Blister)	030 Monate
4	28 Stück (Blister)	030 Monate
5	30 Stück (Blister)	030 Monate
6	50 Stück (Blister)	030 Monate
7	56 Stück (Blister)	030 Monate
8	60 Stück (Blister)	030 Monate
9	84 Stück (Blister)	030 Monate
10	90 Stück (Blister)	030 Monate
11	98 Stück (Blister)	030 Monate
12	100 Stück (Blister)	030 Monate
13	300 Stück (Blister)	030 Monate
14	28 Stück (Krankenhausblister)	030 Monate
15	50 Stück (Krankenhausblister)	030 Monate
16	84 Stück (Krankenhausblister)	030 Monate
17	98 Stück (Krankenhausblister)	030 Monate
18	300 Stück (Krankenhausblister)	030 Monate
19	500 Stück (Krankenhausblister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Novatax 6 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28824

Zulassungsinhaber:

Novapharm GmbH
AT - 4600 Wels

Referenzprodukt:

1-20086
Taxol - Konzentrat zur Infusionsbereitung
Bristol - Myers Squibb GmbH
AT-1101 Wien

Hersteller:

Natural Pharmaceuticals Inc
US - 01915 Beverly Ma.

Oncotec Pharma Produktion GmbH
DE - 06861 Dessau-Roßlau

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Paclitaxel

ATC-Klassifikation(en):

L01CD01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere
Natürliche Mittel / Taxane / Paclitaxel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 5 ml	036 Monate
2	1 x 16,7 ml	036 Monate
3	1 x 50 ml	036 Monate
4	10 x 5 ml (Bündelpackung)	036 Monate
5	10 x 16,7 ml (Bündelpackung)	036 Monate
6	10 x 50 ml (Bündelpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Merinfec 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28825

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

1-20895
Optinem i.v. 500 mg - Trockenstechampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Nexchem Pharmaceutical Co Ltd
CN - 321017 Jinhua City, Zhejiang Province

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 13435 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Meropenem
(. 3 H₂O) (entsprechend 500 mg Meropenem)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH02 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Meropenem

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Durchstechflasche (farbloses Glas TypIII, Gummistopfen TypI, Al-Verschlußkappe) 024 Monate
2	10 Durchstechflaschen (farbloses Glas TypIII, Gummistopfen TypI, Al-Verschlußkappe) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Merinfec 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28826

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

1-20896
Optinem i.v. 1 g - Trockenstechampullen
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Nexchem Pharmaceutical Co Ltd
CN - 321017 Jinhua City, Zhejiang Province

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 84529 Tittmoning

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH
DE - 13435 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Meropenem
(. 3 H₂O) (entsprechend 1000 mg Meropenem)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH02 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Meropenem

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Durchstechflasche (farbloses Glas TypIII, Gummisopfen TypI, Al-Verschlußskappe) 024 Monate
2	10 Durchstechflaschen (farbloses Glas TypIII, Gummisopfen TypI, Al-Verschlußskappe) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Atorvastatin Actavis 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28827

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21927
Sortis 10 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Magnesium
(. 3 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	30 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
9	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
11	500 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Actavis 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28828

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21928
Sortis 20 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Magnesium
(. 3 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	30 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
9	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
11	500 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Actavis 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28829

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21926
Sortis 40 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Magnesium
(. 3 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Atorvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
8	30 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
9	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
11	500 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fentanyl Helm 25 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-28830

Zulassungsinhaber:

Helm Pharmaceuticals GmbH
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-21367
Durogesic 25 µg/h - Depotpflaster
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

N.V. Organon
NL - 5349 AB OssHelm Pharmaceuticals GmbH
DE - 20097 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster:

++-----

Wirkstoffmatrix (Donor + Reservoir Layer):
Fentanyl

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück	024 Monate
2	5 Stück	024 Monate
3	10 Stück	024 Monate
4	20 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Fentanyl Helm 50 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-28831

Zulassungsinhaber:

Helm Pharmaceuticals GmbH
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-21376
Durogesic 50 µg/h - Depotpflaster
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Helm Pharmaceuticals GmbH
DE - 20097 HamburgN.V. Organon
NL - 5349 AB Oss

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster:

++-----

Wirkstoffmatrix (Donor + Reservoir Layer):
Fentanyl

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück	024 Monate
2	5 Stück	024 Monate
3	10 Stück	024 Monate
4	20 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Fentanyl Helm 75 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-28832

Zulassungsinhaber:

Helm Pharmaceuticals GmbH
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-21365
Durogesic 75 µg/h - Depotpflaster
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Helm Pharmaceuticals GmbH
DE - 20097 HamburgN.V. Organon
NL - 5349 AB Oss

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster:

++-----

Wirkstoffmatrix (Donor + Reservoir Layer):
Fentanyl

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück	024 Monate
2	5 Stück	024 Monate
3	10 Stück	024 Monate
4	20 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Fentanyl Helm 100 Mikrogramm/h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-28833

Zulassungsinhaber:

Helm Pharmaceuticals GmbH
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-21366
Durogesic 100 µg/h - Depotpflaster
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Helm Pharmaceuticals GmbH
DE - 20097 HamburgN.V. Organon
NL - 5349 AB Oss

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster:

++-----

Wirkstoffmatrix (Donor + Reservoir Layer):
Fentanyl

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück	024 Monate
2	5 Stück	024 Monate
3	10 Stück	024 Monate
4	20 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Ebedoce 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28834

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

EU/1/95/002/001
TAXOTERE (Docetaxel) 20 mg Konzentrat und Lösungsmittel zur
Herstellung einer Infusionslösung; EMEA/H/C/073
Aventis Pharma Specialites S.A.
FR-92160 Antony

Hersteller:

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

Sicor De Mexico S.A. de C.V.
MX - 52000 Lerma

Sicor SRL
IT - 13048 Santhia, Vercelli

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Docetaxel

ATC-Klassifikation(en):

L01CD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere
Natürliche Mittel / Taxane / Docetaxel

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 20 mg/2 ml (Durchstechflasche) 018 Monate
2	1 x 80 mg/8 ml (Durchstechflasche) 018 Monate
3	5 x 20 mg/2 ml (Durchstechflasche) 018 Monate
4	5 x 80 mg/8 ml (Durchstechflasche) 018 Monate
5	10 x 20 mg/2 ml (Durchstechflasche) 018 Monate
6	10 x 80 mg/8 ml (Durchstechflasche) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Omeprazol "ABC" 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-28835

Zulassungsinhaber:

AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH
AT - 1120 Wien

Referenzprodukt:

1-20934
Losec 10 mg - Kapseln
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Belmac SA
ES - 50016 Zaragoza

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ100 Sekretionshemmende Mittel (inkl. Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Omeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss 036 Monate
2	28 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Omeprazol "ABC" 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-28836

Zulassungsinhaber:

AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH
AT - 1120 Wien

Referenzprodukt:

1-19207
Losec 20 mg - Kapseln
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Belmac SA
ES - 50016 Zaragoza

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ100 Sekretionshemmende Mittel (inkl. Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Omeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss 036 Monate
2	28 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Omeprazol "ABC" 40 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-28837

Zulassungsinhaber:

AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH
AT - 1120 Wien

Referenzprodukt:

1-19207
Losec 20 mg - Kapseln
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Belmac SA
ES - 50016 Zaragoza

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ100 Sekretionshemmende Mittel (inkl. Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Omeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss 036 Monate
2	28 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Omprezolin 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-28838

Zulassungsinhaber:

AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH
AT - 1120 Wien

Referenzprodukt:

1-20934
Losec 10 mg - Kapseln
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Belmac SA
ES - 50016 Zaragoza

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ100 Sekretionshemmende Mittel (inkl. Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Omeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss 036 Monate
2	28 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Omprezolin 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-28839

Zulassungsinhaber:

AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH
AT - 1120 Wien

Referenzprodukt:

1-19207
Losec 20 mg - Kapseln
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Belmac SA
ES - 50016 Zaragoza

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ100 Sekretionshemmende Mittel (inkl. Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Omeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss 036 Monate
2	28 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Omprezolin 40 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-28840

Zulassungsinhaber:

AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH
AT - 1120 Wien

Referenzprodukt:

1-19207
Losec 20 mg - Kapseln
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Belmac SA
ES - 50016 Zaragoza

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ100 Sekretionshemmende Mittel (inkl. Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /
Omeprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss 036 Monate
2	28 Kapseln in PE-Fläschchen mit PP-Verschluss 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Actavis 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28842

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-22056
Aricept 5 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

USV Ltd
IN - 400 088 MumbaiDr. Reddy's Laboratories Ltd
IN - 500016 Hyderabad, Andhra PradeshActavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern :

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	28 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	50 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	50 x 1 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	60 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
8	84 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
9	98 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
10	120 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
11	28 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036 Monate
12	30 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036 Monate
13	100 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036 Monate
14	250 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Actavis 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28843

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-22057
Aricept 10 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

USV Ltd
IN - 400 088 MumbaiDr. Reddy's Laboratories Ltd
IN - 500016 Hyderabad, Andhra PradeshActavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern :

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	28 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	50 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	50 x 1 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	60 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
8	84 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
9	98 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
10	120 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
11	28 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036 Monate
12	30 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036 Monate
13	100 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036 Monate
14	250 Stück (Polyethylen- Tablettenbehältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sinupret Saft

Z.Nr.: 1-28853

Zulassungsinhaber:

Bionorica AG
DE - 92318 Neumarkt

Hersteller:

Bionorica AG
DE - 92318 NeumarktBionorica AG
DE - 92318 Neumarkt

Wirkstoff(e):

+-----
100g (34,5 g wässrig/ethanolischer Droгенаuszug und
Hilfsstoffe):++-----
10 g ethanolischer Droгенаuszug werden hergestellt aus:
Flos Primulae 0,207g Radix Gentianae 0,070g
Herba Rumicis 0,207g Flos Sambuci 0,207g
Herba Verbenae 0,207g Auszugsmittel 59%(v/v) Ethanol
DEV: 1 : 11Flos Primulae (Auszug)
(Extr. äthanol.)
Radix Gentianae (Auszug)
(Extr. äthanol.)
Herba Rumicis acetosae (Auszug)
(Extr. äthanol.)
Flos Sambuci (Auszug)
(Extr. äthanol.)
Herba Verbenae (Auszug)
(Extr. äthanol.)

ATC-Klassifikation(en):

R05CB10 Respirationstrakt / Husten- und Erkältungspräparate /
Expektoranzien, exkl. Kombinationen mit Antitussiva / Mukolytika
/ Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	100 ml in Braunglasflasche III mit Dichtungsring und Ausgusshilfe aus PE und Schraubverschluss sowie Messbecher aus PP 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Ciprofloxacin Arcana 200 mg/100 ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28854

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-18292
Ciproxin 200 mg - Infusionsflaschen
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Maco Productions SAS
FR - 59420 MouvouxMylan S.A.S.
FR - 69800 Saint Priest

Wirkstoff(e):

+-----

pro 100 ml:

Ciprofloxacin

ATC-Klassifikation(en):

J01MA02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Ciprofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (ohne Infusionsset) 024 Monate
2	10 Stück (ohne Infusionsset) 024 Monate
3	20 Stück (ohne Infusionsset) 024 Monate
4	30 Stück (ohne Infusionsset) 024 Monate
5	1 Stück (mit Infusionsset) 024 Monate
6	10 Stück (mit Infusionsset) 024 Monate
7	20 Stück (mit Infusionsset) 024 Monate
8	30 Stück (mit Infusionsset) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ciprofloxacin Arcana 400 mg/200 ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28855

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-20997
Ciproxin 400 mg - Infusionsflaschen
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Mylan S.A.S.
FR - 69800 Saint PriestMaco Productions SAS
FR - 59420 Mouvoux

Wirkstoff(e):

+-----

pro 100 ml:

Ciprofloxacin

ATC-Klassifikation(en):

J01MA02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Ciprofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (ohne Infusionsset) 024 Monate
2	10 Stück (ohne Infusionsset) 024 Monate
3	15 Stück (ohne Infusionsset) 024 Monate
4	20 Stück (ohne Infusionsset) 024 Monate
5	1 Stück (mit Infusionsset) 024 Monate
6	10 Stück (mit Infusionsset) 024 Monate
7	15 Stück (mit Infusionsset) 024 Monate
8	20 Stück (mit Infusionsset) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Bluefish 75 mg Hartkapseln, retardiert

Z.Nr.: 1-28856

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

1-23042
Efectin ER 75 mg - Kapseln
Wyeth Lederle Pharma GmbH
AT-1150 Wien

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Venlafaxin Hydrochlorid
(entsprechend 75 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Bluefish 150 mg Hartkapseln, retardiert

Z.Nr.: 1-28857

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

1-23043
Efectin ER 150 mg - Kapseln
Wyeth Lederle Pharma GmbH
AT-1150 Wien

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Venlafaxin Hydrochlorid
(entsprechend 150 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Amisulprid Arcana 50 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28858

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-20499
Solian 50 mg Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Pharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Amisulprid

ATC-Klassifikation(en):

N05AL05 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Benzamide /
Amisulprid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	12 Stück	036 Monate
3	20 Stück	036 Monate
4	30 Stück	036 Monate
5	60 Stück	036 Monate
6	90 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amisulprid Arcana 100 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28859

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-24889
Solian 100 mg - Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Pharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 BudaörsMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Amisulprid

ATC-Klassifikation(en):

N05AL05 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Benzamide /
Amisulprid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	30 Stück	036 Monate
3	60 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amisulprid Arcana 200 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28860

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-20500
Solian 200 mg Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Pharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Amisulprid

ATC-Klassifikation(en):

N05AL05 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Benzamide /
Amisulprid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	30 Stück	036 Monate
3	60 Stück	036 Monate
4	90 Stück	036 Monate
5	120 Stück	036 Monate
6	150 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amisulprid Arcana 400 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28861

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-24890
Solian 400 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Pharma Pack Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Amisulprid

ATC-Klassifikation(en):

N05AL05 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Benzamide /
Amisulprid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	036 Monate
2	60 Stück	036 Monate
3	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**HO-LEN-COMPLEX Dermi-cyl - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00351

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Apis mellifica (Auszug)
 (D4)
 Schlangentoxin von Crotalus
 (Crotalus durissus D10)
 Graphit
 (D8)
 Hepar sulfuris
 (calcareum; D8)
 Mercurius solubilis Hahnemanni
 (D8)
 Sepia
 (D8)
 Kieselsäure
 (D8)
 Schwefel
 (D6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TG000 Antiallergika (inkl. Antihistaminika, desensibilisierende
Mittel etc.)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Dormi-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00352

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba Avenae sativae (Auszug)
(Urtinktur)
Herba Chamomillae (Auszug)
(c.rad., D2)
Semen Coffeae (Auszug)
(D4)
Kaliumdihydrogenphosphat
(D3)
Strobuli Lupuli (Auszug)
(D2)
Herba Passiflorae (Auszug)
(Urtinktur)
Folium et Fructus Visci albi (Auszug)
(D6)
Zink
(D8)

Hauptindikation(en)(WHO):

TA200 Hypnotika-Sedativa

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate
2	50 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Allergo-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00353

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Apis mellifica (Auszug)
 (D6)
 Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
 (D6)
 Carbo
 (D10)
 Herba Fagopyri (Auszug)
 (D3)
 Formica (Auszug)
 (D6)
 Herba Galphimiae (Auszug)
 (D4)
 Fructus Luffae (Auszug)
 (D4)
 Herba et Radix Urticae (Auszug)
 (urens; D3)

Hauptindikation(en)(WHO):

TG000 Antiallergika (inkl. Antihistaminika, desensibilisierende
Mittel etc.)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Auro-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00354

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Radix Apocyni cannabini (Auszug)
(D4)

Gold

(Aurum met. D8)

Herba Conii (Auszug)

(D6)

Fructus Crataegi (Auszug)

(Urtinktur)

Radix Rauwolfiae (Auszug)

(D4)

Folium et Fructus Visci albi (Auszug)

(D4)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH000 Herz-Kreislauf-Mittel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate
2	50 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Cranio-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00355

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Semen Coffeae (Auszug)
(D6)
Fructus Colocynthis (Auszug)
(D4)
Eisen
(met., D8)
Radix Gelsemii (Auszug)
(D4)
Semen Ignatii (Auszug)
(D4)
Herba Rutae (Auszug)
(D3)
Radix Sanguinariae canadensis (Auszug)
(D3)
Herba Spigeliae (Auszug)
(D4)

Hauptindikation(en)(WHO):

TA700 Analgetika, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Arteria-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00356

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba Artemisiae abrotani (Auszug)
(Urtinktur)
Herba Selenicerei grandiflori (Auszug)
(D2)
Kupfer(II)-arsenit
(D8)
Nitroglycerin
(D4)
Kaliumiodid
(D4)
Kreosot
(D4)
Secale cornutum (Auszug)
(D4)
Folium Nicotianae (Auszug)
(D4)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH800 Vasodilatoren
TH500 Mittel gegen Arteriosklerose

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate
2	50 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Chole-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00357

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Radix Apocyni cannabini (Auszug)
(D4)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D4)
Cortex Berberidis vulgaris (Auszug)
(D3)
Fructus Silybi mariani (Auszug)
(D2)
Herba Chamomillae (Auszug)
(c.rad.; D3)
Cholesterol
(D4)
Fructus Colocynthis (Auszug)
(D4)
Herba et Radix Taraxaci (Auszug)
(Rh; D2)

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ000 Mittel mit Wirkung auf den Magen-Darm-Trakt

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate
2	50 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Disco-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00358

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Calciumfluorid
(D8)
Calciumhydrogenphosphat
(. 2H₂O; D8)
Magnesiumhydrogenphosphat
(. 3H₂O; D8)
Magnesiumsulfat
(. 7H₂O; D3)
Kieselsäure
(D8)

Hauptindikation(en)(WHO):

TV000 Antirheumatika (inkl. Antiphlogistika)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Conva-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00359

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba Selenicerei grandiflori (Auszug)

(D2)

Kampfer

(D3)

Cortex Chinae (Auszug)

(D2)

Herba Convallariae (Auszug)

(D4)

Fructus Crataegi (Auszug)

(Urtinktur)

Folium Digitalis purpureae (Auszug)

(D6)

Eisen

(D8)

Kaliumcarbonat

(D3)

Semen Strophanti (Auszug)

(D4)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH000 Herz-Kreislauf-Mittel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate
2	50 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Euphrasia D3 Einzeldosen-Augentropfen Weleda

Z.Nr.: 3-00360

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Weleda AG
DE - 73525 Schwäbisch GmündWeleda AG
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----

100g :

Herba et Radix Euphrasiae (Auszug)
(Euphrasia officinalis 3c, D3 - wobei die letzten beiden
Dilutionen mit Wasser für Injektionszwecke potenziert
wurden)

ATC-Klassifikation(en):

S01X Sinnesorgane / Ophthalmika / Andere Ophthalmika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 Einzeldosisbehältnisse zu je 0,4 ml	024 Monate
2	10 Einzeldosisbehältnisse zu je 0,4 ml	024 Monate
3	20 Einzeldosisbehältnisse zu je 0,4 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Euphrasia D3 Augentropfen Weleda

Z.Nr.: 3-00361

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Weleda AG
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba et Radix Euphrasiae (Auszug)
(Euphrasia officinalis c3, D3 - wobei die beiden letzten
Dilutionen mit Wasser für Injektionszwecke potenziert
wurden)

Hauptindikation(en)(WHO):

TU210 Auge,Ohr,Nase und Rachen entzündungshemmende Mittel

ATC-Klassifikation(en):

S01X Sinnesorgane / Ophthalmika / Andere Ophthalmika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Cysto-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00362

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Cantharis (Auszug)
(D4)
Causticum Hahnemanni
(D4)
Herba et Radix Hyoscyami (Auszug)
(D6)
Semen Staphisagriae (Auszug)
(D4)
Schwefel
(D6)
Terebinthina laricina
(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	30 ml	060 Monate
2	50 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Übertragungen

Valaciclovir "Sandoz" 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21105

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:

Allen Pharmazeutika GmbH
AT - 1140 Wien

Valaciclovir "Sandoz" 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21107

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:

Allen Pharmazeutika GmbH
AT - 1140 Wien

Valaciclovir "Sandoz" 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22633

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:

Allen Pharmazeutika GmbH
AT - 1140 Wien

Donepezil Dermapharm 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27718

Zulassungsinhaber:
Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
mibe VertriebsGmbH
DE - 07745 Jena

Donepezil Dermapharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27719

Zulassungsinhaber:
Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
mibe VertriebsGmbH
DE - 07745 Jena

Escitalopram Teva 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28578

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

Zulassungsinhaber bisher:
Vera Pharma Kft
HU - 1028 Budapest

Escitalopram Teva 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28579

Zulassungsinhaber:
Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR UtrechtZulassungsinhaber bisher:
Vera Pharma Kft
HU - 1028 Budapest**Piperacillin/Tazobactam Actavis 2 g/0,25 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28775

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 HafnarfjörðurZulassungsinhaber bisher:
Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London**Piperacillin/Tazobactam Actavis 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28776

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 HafnarfjörðurZulassungsinhaber bisher:
Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Soluvit - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-19573

Zulassungsinhaber:
Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Bezeichnung bisher:
Soluvit Neu - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

Tantum Verde 3 mg - Pastillen mit Honig- und Orangengeschmack

Z.Nr.: 1-23219

Zulassungsinhaber:
CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH
AT - 2102 Bisamberg

Bezeichnung bisher:
Tantumar - Pastillen

Somatuline Autogel 60 mg - Injektionslösung in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 1-25023

Zulassungsinhaber:
Ipsen Pharma GmbH
DE - 76275 Ettlingen

Bezeichnung bisher:
Somatuline Autogel 60 mg - Injektionslösung

Somatuline Autogel 120 mg - Injektionslösung in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 1-25024

Zulassungsinhaber:
Ipsen Pharma GmbH
DE - 76275 Ettlingen

Bezeichnung bisher:
Somatuline Autogel 120 mg - Injektionslösung

Somatuline Autogel 90 mg - Injektionslösung in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 1-25025

Zulassungsinhaber:
Ipsen Pharma GmbH
DE - 76275 Ettlingen

Bezeichnung bisher:
Somatuline Autogel 90 mg - Injektionslösung

Donepezil Dermapharm 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27718

Zulassungsinhaber:
Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Bezeichnung bisher:
Donepezil mibe 5 mg Filmtabletten

Donepezil Dermapharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27719

Zulassungsinhaber:
Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Bezeichnung bisher:
Donepezil mibe 10 mg Filmtabletten

Valaciclovir STADA 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27907

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Valaciclovir Medis 250 mg Filmtabletten

Valaciclovir STADA 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27908

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Valaciclovir Medis 500 mg Filmtabletten

Valaciclovir STADA 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27909

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Valaciclovir Medis 1000 mg Filmtabletten

Oxycodon-HCl-ratiopharm 5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28150

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Maridolor 5 mg Retardtabletten

Oxycodon-HCl-ratiopharm 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28151

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Maridolor 10 mg Retardtabletten

Oxycodon Hexal 5 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28152

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Merlodon 5 mg Retardtabletten

Oxycodon Hexal 10 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28153

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:
Merlodon 10 mg Retardtabletten

Escitalopram Teva 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28578

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

Bezeichnung bisher:
Escitalopram Vera 10 mg Filmtabletten

Escitalopram Teva 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28579

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

Bezeichnung bisher:
Escitalopram Vera 20 mg Filmtabletten

Topiramat easypharm 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28580

Zulassungsinhaber:
Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:
TopiPel 25 mg Filmtabletten

Topiramat easypharm 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28581

Zulassungsinhaber:
Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:
TopiPel 50 mg Filmtabletten

Topiramate easypharm 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28582

Zulassungsinhaber:
Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:
TopiPel 100 mg Filmtabletten

Topiramate easypharm 200 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28583

Zulassungsinhaber:
Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:
TopiPel 200 mg Filmtabletten

Clopidogrel Genericon 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28715

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:
Clopithan 75 mg Filmtabletten

Piperacillin/Tazobactam Actavis 2 g/0,25 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28775

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Piperacillin/Tazobactam Excalibur 2 g/0,25 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Piperacillin/Tazobactam Actavis 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28776

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Piperacillin/Tazobactam Actavis 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Humanalbumin Octapharma 50 g/l Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00272

Zulassungsinhaber:

Octapharma Pharmazeutika Produktionsgesellschaft m.b.H.
AT - 1100 Wien

Bezeichnung bisher:

Human Albumin "Octapharma" 5% - Infusionsflasche

Humanalbumin Octapharma 200 g/l Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00273

Zulassungsinhaber:

Octapharma Pharmazeutika Produktionsgesellschaft m.b.H.
AT - 1100 Wien

Bezeichnung bisher:

Human Albumin "Octapharma" 20% - Infusionsflasche

Änderungen der Packungsgrößen**Leponex 100 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 14255

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
017	500 Stück (Glasflasche)	060 neu
009	98 Stück (Blister)	060
010	20 Stück (Blister)	060
011	40 Stück (Blister)	060
012	84 Stück (Blister)	060
013	100 Stück (Blister)	060
014	500 Stück (Blister)	060
015	5000 Stück (Blister)	060
016	100 Stück (Glasflasche)	060
003	60 Stück (Blister)	060
004	7 Stück (Blister)	060
005	14 Stück (Blister)	060
006	28 Stück (Blister)	060
007	30 Stück (Blister)	060
008	50 Stück (Blister)	060

Leponex 25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 15132

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
015	500 Stück (Glasflasche)	060 neu
001	50 Stück (Blister)	060
002	7 Stück (Blister)	060
003	14 Stück (Blister)	060
004	20 Stück (Blister)	060
005	28 Stück (Blister)	060
006	30 Stück (Blister)	060
007	98 Stück (Blister)	060
008	40 Stück (Blister)	060
009	84 Stück (Blister)	060
010	100 Stück (Blister)	060
011	500 Stück (Blister)	060
012	5000 Stück (Blister)	060
013	100 Stück (Glasflasche)	060
014	60 Stück (Blister)	060

Cromoglin 20 mg/2 ml - Inhalationslösung

Z.Nr.: 1-20837

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
003	80 Ein-Dosis-Behälter zu 2 ml	036 neu
001	50 Ein-Dosis-Behälter zu 2 ml	036
002	75 Ein-Dosis-Behälter zu 2 ml	036 gelöscht

Sevorane - Inhalationsnarkotikum

Z.Nr.: 1-21565

Zulassungsinhaber:
 Abbott GmbH
 AT - 1230 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	100 ml	036	gelöscht
002	250 ml	036	gelöscht
003	250 ml (in Kunststoffflaschen)		036

Requip 0,25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21708

Zulassungsinhaber:
 GlaxoSmithKline Pharma GmbH
 AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
008	84 Stück (PVC/PCTFE/AL - Blister)	024	neu
009	84 Stück (PVC/PCTFE/PVC/AL - Blister)	024	neu
001	21 Stück (PVC/PCTFE/AL - Blister)	024	
002	126 Stück (PVC/PCTFE/AL - Blister)	024	
003	210 Stück (PVC/PCTFE/AL - Blister)	024	
004	84 Stück (Flasche)	024	
005	21 Stück (PVC/PCTFE/PVC/AL - Blister)	024	
007	210 Stück (PVC/PCTFE/PVC/AL - Blister)	024	
006	126 Stück (PVC/PCTFE/PVC/AL - Blister)	024	

Etopofos 100 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-23590

Zulassungsinhaber:
 Bristol - Myers Squibb GmbH
 AT - 1101 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 5 ml	036	
002	10 x 5 ml (Bündelpackung)	036	gelöscht

Etopofos 1 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-23592

Zulassungsinhaber:

Bristol - Myers Squibb GmbH
AT - 1101 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 50 ml	036	
002	10 x 50 ml (Bündelpackung)	036	gelöscht

Glucophage 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24142

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft m.b.H.
AT - 1147 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (Blister)		036
002	30 Stück (Blister)		036
003	50 Stück (Blister)		036
004	60 Stück (Blister)		036
005	90 Stück (Blister)		036
006	100 Stück (Blister)		036
007	120 Stück (Blister)		036
008	180 Stück (Blister)		036
009	600 Stück (Blister)		036
010	20 Stück (PE-Fläschchen)		036
011	30 Stück (PE-Fläschchen)		036
012	50 Stück (PE-Fläschchen)		036
013	60 Stück (PE-Fläschchen)		036
014	90 Stück (PE-Fläschchen)		036
015	100 Stück (PE-Fläschchen)		036
016	120 Stück (PE-Fläschchen)		036
017	180 Stück (PE-Fläschchen)		036
018	600 Stück (PE-Fläschchen)		036
019	1 x 30 Stück (perforierter Blister)		036 neu

Lisinopril Arcana 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24195

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück	036	
002	30 Stück	036	
003	50 Stück	036	
004	100 Stück		036
005	15 Stück	036	
006	60 Stück	036	
007	14 Stück	036	neu

Lisinopril Arcana 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24197

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück	036	
002	30 Stück	036	
003	50 Stück	036	
004	100 Stück		036
005	15 Stück	036	
006	14 Stück	036	neu

Gabapentin "ratiopharm" 800 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25507

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	30 Stück	036	neu
001	100 Stück		036

Oxycodon-HCl STADA 20 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27769

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
006	48 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	neu
007	98 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	neu
001	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	
003	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	
004	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	
002	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	
005	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)	036

Oxycodon-HCl STADA 40 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27770

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
006	48 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	neu
007	98 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	neu
002	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	
004	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	
001	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	
003	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	
005	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)	036

Oxycodon-HCl STADA 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27771

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
006	48 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	neu
007	98 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	neu
001	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	
003	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	
004	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	
005	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)	036
002	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036	

Valaciclovir STADA 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27908

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
004	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 neu
001	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030
002	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030
003	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030

Bronchostop sine - Hustensaft

Z.Nr.: 7-01125

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	100 ml	036
002	120 ml	036
003	150 ml	036
004	200 ml	036 neu

Änderungen der Abgabe

Bifiteral - Pulver

Z.Nr.: 1-20868

Zulassungsinhaber:
Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Abgabe:
Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:
Rp (gem. § 2(1) RG), apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl STADA 20 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27769

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Abgabe:
SG, apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl STADA 40 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27770

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Abgabe:
SG, apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl STADA 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27771

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Abgabe:
SG, apothekenpflichtig

Oxycodon Hexal 20 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27774

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Abgabe:
SG, apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl-ratiopharm 20 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27779

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Abgabe:
SG, apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl-ratiopharm 40 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27780

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Abgabe:
SG, apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl-ratiopharm 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27781

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Abgabe:
SG, apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl STADA 5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28066

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Abgabe:
SG, apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl STADA 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28067

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Abgabe:
SG, apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl-ratiopharm 5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28150

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Abgabe:
SG, apothekenpflichtig

Oxycodon-HCl-ratiopharm 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28151

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Abgabe:
SG, apothekenpflichtig

Oxycodon Hexal 5 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28152

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Abgabe:
SG, apothekenpflichtig

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Haematicum "Glausch" - Tonikum

Z.Nr.: 260

Zulassungsinhaber:
TerraMin Pharma GesmbH. & Co. KEG.
AT - 5571 Mariapfarr

Novocholin - Gallentropfen

Z.Nr.: 1280

Zulassungsinhaber:
Adler - Apotheke
AT - 1180 Wien

Sympatol - Tropfen

Z.Nr.: 4545

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Ethadion "Dibrofarm" - Dragees

Z.Nr.: 7133

Zulassungsinhaber:
Dibrofarm GmbH Distribution & Co. KG
DE - 76532 Baden-Baden

Reptilase - Ampullen

Z.Nr.: 7618

Zulassungsinhaber:
Legacy Pharmaceuticals Germany GmbH
DE - 79618 Rheinfeldern

Vicedent - Paste

Z.Nr.: 7922

Zulassungsinhaber:
TerraMin Pharma GesmbH. & Co. KEG.
AT - 5571 Mariapfarr

Adermykon - Salbe

Z.Nr.: 7944

Zulassungsinhaber:
TerraMin Pharma GesmbH. & Co. KEG.
AT - 5571 Mariapfarr

Rectosan Haemorrhoidal - Zäpfchen

Z.Nr.: 9140

Zulassungsinhaber:
TerraMin Pharma GesmbH. & Co. KEG.
AT - 5571 Mariapfarr

Beneuran compositum - Tabletten

Z.Nr.: 12029

Zulassungsinhaber:
Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Lemazol - Tabletten

Z.Nr.: 14617

Zulassungsinhaber:
Mr. Petrasch Gesellschaft m.b.H. & Co.
AT - 6850 Dornbirn

Stutgeron 75 mg - Kapseln

Z.Nr.: 14894

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Zeller Augenwasser

Z.Nr.: 15437

Zulassungsinhaber:
Herchemie DDr. Herbert Herdlitzka Großhandel und Depot diätet.
und pharm. Präparate
AT - 9020 Klagenfurt

Zeller Feigen - Sirup mit Senna

Z.Nr.: 16046

Zulassungsinhaber:

Herchemie DDR. Herbert Herdlitzka Großhandel und Depot diätet.
und pharm. Präparate
AT - 9020 Klagenfurt

Rubizon - Rheumagel

Z.Nr.: 17156

Zulassungsinhaber:

Makara Pharmazeutische Gesellschaft mbH.
AT - 6234 Brandenburg

Berberis vulgaris - Injeel - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Cortison - Injeel - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Penicillin - Injeel - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Ovarium suis - Injeel - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Chelidonium - Injeel - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Augmentin 625 mg - loesliche Tabletten

Z.Nr.: 1-17842

Zulassungsinhaber:
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Debridat 100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-18219

Zulassungsinhaber:
Parke-Davis
FR - 92419 Courbevoie

**Erythrocin - Lactobionat ADD-Vantage-Kit 1,0 g -
Trockensubstanz zur Infusionsbereitung mit Glucose-Lösung**

Z.Nr.: 1-18972

Zulassungsinhaber:
Hospira Enterprises B.V.
NL - 2132LS Hoofddorp

**Erythrocin - Lactobionat ADD-Vantage - Kit 1,0 g -
Trockensubstanz zur Infusionsbereitung mit Natriumchlorid -
Lösung**

Z.Nr.: 1-18973

Zulassungsinhaber:
Hospira Enterprises B.V.
NL - 2132LS Hoofddorp

**Erythrocin - Lactobionat ADD-Vantage-Kit 0,5 g -
Trockensubstanz zur Infusionsbereitung mit Glucose-Lösung**

Z.Nr.: 1-18974

Zulassungsinhaber:
Hospira Enterprises B.V.
NL - 2132LS Hoofddorp

**Erythrocin - Lactobionat ADD-Vantage-Kit 0,5 g -
Trockensubstanz zur Infusionsbereitung mit
Natriumchlorid-Lösung**

Z.Nr.: 1-18975

Zulassungsinhaber:
Hospira Enterprises B.V.
NL - 2132LS Hoofddorp

**Erythrocin - Lactobionat ADD-Vantage 1,0 g - Trockensubstanz
zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 1-18978

Zulassungsinhaber:
Hospira Enterprises B.V.
NL - 2132LS Hoofddorp

**Natriumchloridlösung "Abbott" add-vantage 0,9 % -
Infusionsbeutel**

Z.Nr.: 1-19033

Zulassungsinhaber:
Hospira Enterprises B.V.
NL - 2132LS Hoofddorp

Glucoselösung "Abbott" add-vantage 5 % - Infusionsbeutel

Z.Nr.: 1-19034

Zulassungsinhaber:
Hospira Enterprises B.V.
NL - 2132LS Hoofddorp

Mycoderm - Creme

Z.Nr.: 1-19693

Zulassungsinhaber:
Almirall Hermal GmbH
DE - 21465 Reinbeck

Escandine 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-20529

Zulassungsinhaber:
Zambon Group SpA
IT - 36100 Vicenza (VI)

Escandine 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-20532

Zulassungsinhaber:
Zambon Group SpA
IT - 36100 Vicenza (VI)

Actisite - Dental - Tetracyclin Fäden

Z.Nr.: 1-20582

Zulassungsinhaber:
Willvonseder & Marchesani Erzeugung und Handel chemischer und
pharmazeutischer Artikel GmbH. & Co. KG.
AT - 1210 Wien

Hämofiltrisol 22 - Hämofiltrationslösung

Z.Nr.: 1-20835

Zulassungsinhaber:
Gambro Lundia AB
SE - 220 10 Lund

Hämofiltrisol 21 - Hämofiltrationslösung

Z.Nr.: 1-20845

Zulassungsinhaber:
Gambro Lundia AB
SE - 220 10 Lund

Hämofiltrisol 23 - Hämofiltrationslösung

Z.Nr.: 1-20847

Zulassungsinhaber:
Gambro Lundia AB
SE - 220 10 Lund

Nitro - Dur 5 mg/24 h - Depot - Pflaster

Z.Nr.: 1-21278

Zulassungsinhaber:
Aesca Pharma GmbH
AT - 2514 Traiskirchen

Nitro-Dur 10 mg/24 h - Depot - Pflaster

Z.Nr.: 1-21279

Zulassungsinhaber:
Aesca Pharma GmbH
AT - 2514 Traiskirchen

Fluorouracil Cehasol 50mg/ml - Stechampulle

Z.Nr.: 1-21557

Zulassungsinhaber:
Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Bifiteral - Sirup

Z.Nr.: 1-21690

Zulassungsinhaber:
Solvay Pharma GmbH
AT - 1200 Wien

Dobutamin "Abbott" 250 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-21920

Zulassungsinhaber:
Hospira Enterprises B.V.
NL - 2132LS Hoofddorp

Dori "Rentschler" - Halstabletten

Z.Nr.: 1-23038

Zulassungsinhaber:
Medice Pharma GmbH & Co KG
DE - 58638 Iserlohn

Accarix 200 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23180

Zulassungsinhaber:
Pharmaselect Handels GmbH
AT - 1020 Wien

Accarix 400 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-23181

Zulassungsinhaber:
Pharmaselect Handels GmbH
AT - 1020 Wien

Accarix 800 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23182

Zulassungsinhaber:
Pharmaselect Handels GmbH
AT - 1020 Wien

Captopril "Faro" compositum forte - Tabletten

Z.Nr.: 1-23666

Zulassungsinhaber:
Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.
AT - 1040 Wien

Amantadinsulfat "Fresenius" 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23770

Zulassungsinhaber:
Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.
AT - 1040 Wien

Emgecard 7,5 mmol - Brausetabletten

Z.Nr.: 1-23859

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Co-Amoxiclav "Lek" 1 g - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24041

Zulassungsinhaber:
Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Dermofix - Creme

Z.Nr.: 1-24246

Zulassungsinhaber:
Ferrer International S.A.
ES - 08028 Barcelona

Amoxicillin/Clavulansäure "Lek" 1 g - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24484

Zulassungsinhaber:
Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lekamoxiclav 1 g - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24485

Zulassungsinhaber:
Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Tramadolhydrochlorid "ABC" 50 mg - Brausetabletten

Z.Nr.: 1-24714

Zulassungsinhaber:
Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.
AT - 1040 Wien

Tramadolhydrochlorid "ABC" 100 mg - Brausetabletten

Z.Nr.: 1-24715

Zulassungsinhaber:
Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.
AT - 1040 Wien

Tramadolhydrochlorid "ABC" 100 mg/ml - Tropfen

Z.Nr.: 1-24716

Zulassungsinhaber:
AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH
AT - 1120 Wien

Piroxicam "CI Pharma" 20 mg - Brausepulver

Z.Nr.: 1-25332

Zulassungsinhaber:
CI Pharma Arzneimittel Handels GmbH - INSOLVENZ
AT - 1180 Wien

Fluconazol "Genericon" 50 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-25346

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Adin 0,1 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25529

Zulassungsinhaber:
Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Adin 0,2 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25530

Zulassungsinhaber:
Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Medoprazol 40 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-25626

Zulassungsinhaber:
CI Pharma Arzneimittel Handels GmbH - INSOLVENZ
AT - 1180 Wien

Medoprazol 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-25652

Zulassungsinhaber:
CI Pharma Arzneimittel Handels GmbH - INSOLVENZ
AT - 1180 Wien

Medoprazol 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-25751

Zulassungsinhaber:

CI Pharma Arzneimittel Handels GmbH - INSOLVENZ
AT - 1180 Wien

Dialuna "Genericon" - Dragees

Z.Nr.: 1-25770

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Cyproteronacetat-Ethinylestradiol "Genericon" - Dragees

Z.Nr.: 1-26254

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Alendronsäure Teva 70 mg - einmal wöchentlich Tabletten

Z.Nr.: 1-26277

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Pravastatin Teva 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26376

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

Pravastatin Teva 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26383

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

Pravastatin Teva 40 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26385

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

Omeprazol Teva 10 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-26431

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

Omeprazol Teva 40 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-26432

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

Omeprazol Teva 20 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-26433

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

Ondansetron Teva 4 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26660

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

Ondansetron Teva 8 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26661

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

Lamotrigin Teva 25 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-26724

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

Lamotrigin Teva 50 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-26729

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

Lamotrigin Teva 100 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-26731

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

Lamotrigin Teva 200 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-26732

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

Carvedilol Teva 3,125 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26734

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

Carvedilol Teva 6,25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26735

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

Carvedilol Teva 12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26736

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

Carvedilol Teva 25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-26737

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

Gastrobene 40 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26757

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Sertralin Teva 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26778

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

Sertralin Teva 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26779

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

Finasterid Alternova 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26979

Zulassungsinhaber:
Alternova Arzneimittel GmbH
AT - 1220 Wien

Quetiapin "Interpharm" 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28081

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Quetiapin "Interpharm" 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28082

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Quetiapin "Interpharm" 150 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28083

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Quetiapin "Interpharm" 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28084

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Quetiapin "Interpharm" 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28085

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

VenlaPel ER 37,5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28166

Zulassungsinhaber:
Pelpharma Handels GmbH
AT - 1140 Wien

VenlaPel ER 75 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28169

Zulassungsinhaber:
Pelpharma Handels GmbH
AT - 1140 Wien

Chamillamont - Tropfen

Z.Nr.: 7-01078

Zulassungsinhaber:
Pharmonta Dr. Fischer GmbH
AT - 8112 Gratwein

**Grippedragees aus Weidenrinde, Lindenblüte + Vitamin C,
Apotheke zum Lebensbaum**

Z.Nr.: 7-01196

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Lebensbaum
AT - 5020 Salzburg

Salbei Halspastillen zuckerfrei Apotheke zum Lebensbaum

Z.Nr.: 7-01197

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Lebensbaum
AT - 5020 Salzburg

**Nervendragees aus Baldrian, Hopfen und Melisse Apotheke zum
Lebensbaum**

Z.Nr.: 7-01198

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Lebensbaum
AT - 5020 Salzburg

Schuster's Spitzwegerichsaft

Z.Nr.: 7-01205

Zulassungsinhaber:
Cura Marketing GmbH.
AT - 6020 Innsbruck

Uromont Blasentee

Z.Nr.: 7-01211

Zulassungsinhaber:
Pharmona Dr. Fischer GmbH
AT - 8112 Gratwein