



## Humanarzneispezialitäten

### Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human	72
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	75
Übertragungen	78
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	90
Änderungen der Bezeichnung	90
Änderungen der Packungsgrößen	96
Änderungen der Abgabe	103
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	104
Ruhende Zulassungen	117
Neueintragung ruhender Zulassungen	117
Registrierungen	118
Aufhebungen von Registrierungen	120

*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.*

## 309. Veröffentlichung (11/2010) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

### Arzneispezialitäten - human

#### Zulassungen gemäß AMG

#### Salofalk 1000 mg - Zäpfchen

Z.Nr.: 1-29764

Zulassungsinhaber:

Dr.Falk Pharma GmbH  
DE - 79108 Freiburg

Hersteller:

Dr.Falk Pharma GmbH  
DE - 79108 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----  
pro Zäpfchen:

Mesalazin

ATC-Klassifikation(en):

A07EC02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiarrhoika und  
intestinale Antiphlogistika/Antiinfektiva / Intestinale  
Antiphlogistika / Aminosalicylsäure und ähnliche Mittel /  
Mesalazin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Zäpfchen)	036 Monate
2	12 Stück (Zäpfchen)	036 Monate
3	15 Stück (Zäpfchen)	036 Monate
4	20 Stück (Zäpfchen)	036 Monate
5	30 Stück (Zäpfchen)	036 Monate
6	60 Stück (Zäpfchen)	036 Monate
7	90 Stück (Zäpfchen)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Ceftazidim Pfizer 250 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29780

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-18138  
Fortum 0,5 g - Trockenstechampullen  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 Zaventem

Pfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----  
Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Ampulle) :

++-----  
Sterile Mischung aus Ceftazidim Pentahydrat und  
Natriumcarbonat (entspricht 250mg Ceftazidim) :  
Ceftazidim  
(.5H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /  
Cephalosporine der 3. Generation / Ceftazidim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Durchstechflasche (15 ml) 024 Monate
2	5 Durchstechflaschen (je 15 ml) 024 Monate
3	10 Durchstechflaschen (je 15 ml) 024 Monate
4	25 Durchstechflaschen (je 15 ml) 024 Monate
5	50 Durchstechflaschen (je 15 ml) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Ceftazidim Pfizer 500 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29781

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-18138  
Fortum 0,5 g - Trockenstechampullen  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Pfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----  
Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Ampulle) :  
++-----  
Sterile Mischung aus Ceftazidim Pentahydrat und  
Natriumcarbonat (entspricht 500mg Ceftazidim) :  
Ceftazidim  
(.5H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /  
Cephalosporine der 3. Generation / Ceftazidim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Durchstechflasche (15 ml) 024 Monate
2	5 Durchstechflaschen (je 15 ml) 024 Monate
3	10 Durchstechflaschen (je 15 ml) 024 Monate
4	25 Durchstechflaschen (je 15 ml) 024 Monate
5	50 Durchstechflaschen (je 15 ml) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Ceftazidim Pfizer 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29782

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-18139  
Fortum 1 g - Trockenstechampullen  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Pfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----  
Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Ampulle) :

++-----  
Sterile Mischung aus Ceftazidim Pentahydrat und  
Natriumcarbonat (entspricht 1000mg Ceftazidim) :  
Ceftazidim  
(.5H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /  
Cephalosporine der 3. Generation / Ceftazidim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Durchstechflasche (20 ml) 024 Monate
2	5 Durchstechflaschen (je 20 ml) 024 Monate
3	10 Durchstechflaschen (je 20 ml) 024 Monate
4	25 Durchstechflaschen (je 20 ml) 024 Monate
5	50 Durchstechflaschen (je 20 ml) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Ceftazidim Pfizer 2 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29783

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-18140  
Fortum 2 g - Trockenstechampullen  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Pfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----  
Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Ampulle) :

++-----  
Sterile Mischung aus Ceftazidim Pentahydrat und  
Natriumcarbonat (entspricht 2000mg Ceftazidim) :  
Ceftazidim  
(.5H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /  
Cephalosporine der 3. Generation / Ceftazidim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Durchstechflasche (50 ml) 024 Monate
2	5 Durchstechflaschen (je 50 ml) 024 Monate
3	10 Durchstechflaschen (je 50 ml) 024 Monate
4	25 Durchstechflaschen (je 50 ml) 024 Monate
5	50 Durchstechflaschen (je 50 ml) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Ceftazidim Pfizer 3 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29784

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-18140  
Fortum 2 g - Trockenstechampullen  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Pfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----  
Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung (Ampulle) :

++-----  
Sterile Mischung aus Ceftazidim Pentahydrat und  
Natriumcarbonat (entspricht 3000mg Ceftazidim) :  
Ceftazidim  
(.5H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /  
Cephalosporine der 3. Generation / Ceftazidim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche (100 ml)	024 Monate
2	5 Durchstechflaschen (je 100 ml)	024 Monate
3	10 Durchstechflaschen (je 100 ml)	024 Monate
4	25 Durchstechflaschen (je 100 ml)	024 Monate
5	50 Durchstechflaschen (je 100 ml)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Tetmodis 25 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29793

Zulassungsinhaber:

Orpha-Devel Handels- und Vertriebs GmbH  
AT - 3002 Purkersdorf

Referenzprodukt:

Xenazine 25 mg tablets  
Cambridge Laboratories

Hersteller:

Trommsdorff GmbH & Co. KG Arzneimittel  
DE - 52477 Alsdorf

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Tetrabenazin

ATC-Klassifikation(en):

N07XX06 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Andere  
Mittel für das Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem  
/ Tetrabenazin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 112 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Fluomizin 10 mg Vaginaltabletten**

Z.Nr.: 1-29794

Zulassungsinhaber:

FGK Representative Service GmbH  
DE - 80339 München

Hersteller:

Haupt Pharma Amareg GmbH  
DE - 93055 Regensburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Dequalinium Chlorid

ATC-Klassifikation(en):

G01AC05 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Gynäkologische  
Antiinfektiva und Antiseptika / Antiinfektiva und Antiseptika,  
exkl. Kombinationen / Chinolin-Derivate / Dequalinium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	6 Stück PVC/PE/PVdC/Aluminiumblister 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Esomeprazol Teva 20 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-29795

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-23716  
Nexium 20 mg - magensaftresistente Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Ranbaxy Pharmacie Génériques  
FR - 92800 PuteauxRanbaxy Ireland Ltd.  
IE - Cashel, Co. TipperaryBasics GmbH  
DE - 51377 LeverkusenTerapia S.A.  
RO - 400 632 Cluj-Napaco

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Kern :

Esomeprazol Magnesium  
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC05 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten  
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und  
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /  
Esomeprazol

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	15 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
8	56 Stück (Blister)	024 Monate
9	60 Stück (Blister)	024 Monate
10	84 Stück (Blister)	024 Monate
11	90 Stück (Blister)	024 Monate
12	98 Stück (Blister)	024 Monate
13	100 Stück (Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Esomeprazol Teva 40 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-29797

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-23717  
Nexium 40 mg - magensaftresistente Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Ranbaxy Pharmacie Génériques  
FR - 92800 PuteauxRanbaxy Ireland Ltd.  
IE - Cashel, Co. TipperaryBasics GmbH  
DE - 51377 LeverkusenTerapia S.A.  
RO - 400 632 Cluj-Napaco

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Kern :

Esomeprazol Magnesium  
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC05 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten  
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und  
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /  
Esomeprazol

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	15 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
8	56 Stück (Blister)	024 Monate
9	60 Stück (Blister)	024 Monate
10	84 Stück (Blister)	024 Monate
11	90 Stück (Blister)	024 Monate
12	98 Stück (Blister)	024 Monate
13	100 Stück (Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Esomeprazol Ranbaxy 20 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-29800

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

1-23716  
Nexium 20 mg - magensaftresistente Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.  
IE - Cashel, Co. TipperaryTerapia S.A.  
RO - 400 632 Cluj-NapacoBasics GmbH  
DE - 51377 LeverkusenRanbaxy Pharmacie Génériques  
FR - 92800 Puteaux

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Kern :

Esomeprazol Magnesium  
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC05 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten  
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und  
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /  
Esomeprazol

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
2	14 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
3	15 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
4	28 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
5	30 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
6	50 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
7	56 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
8	60 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
9	90 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
10	98 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
11	100 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe                      Rp, apothekenpflichtig

## **Esomeprazol Ranbaxy 40 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-29801

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

1-23717  
Nexium 40 mg - magensaftresistente Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.  
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Terapia S.A.  
RO - 400 632 Cluj-Napaco

Ranbaxy Pharmacie Génériques  
FR - 92800 Puteaux

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Kern :

Esomeprazol Magnesium  
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC05 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten  
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und  
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /  
Esomeprazol



## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
2	7 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
3	15 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
4	28 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
5	30 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
6	50 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
7	56 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
8	60 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
9	90 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
10	98 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate
11	100 Stück (OPA-AL-PE-HDPE/AL Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe                      Rp, apothekenpflichtig

## Cetado 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29804

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/95/002/001  
TAXOTERE 20 mg/0,5 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur  
Herstellung einer Infusionslösung  
Aventis Pharma Specialites S.A.  
FR-92160 Antony

Hersteller:

S.C. Sindan-Pharma S.R.L  
RO - 011171 Bukarest

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 1 ml (Durchstechflasche mit Kunststoff-Schutzbehältnis)	024 Monate
2	1 x 1 ml (Durchstechflasche ohne Kunststoff-Schutzbehältnis)	024 Monate
3	1 x 4 ml (Durchstechflasche mit Kunststoff-Schutzbehältnis)	024 Monate
4	1 x 4 ml (Durchstechflasche ohne Kunststoff-Schutzbehältnis)	024 Monate
5	1 x 7 ml (Durchstechflasche mit Kunststoff-Schutzbehältnis)	024 Monate
6	1 x 7 ml (Durchstechflasche ohne Kunststoff-Schutzbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Jext 150 Mikrogramm Injektionslösung in einem Fertigpen**

Z.Nr.: 1-29805

Zulassungsinhaber:

Alk-Abello A/S  
DK - 2970 Horsholm

Hersteller:

Alk-Abello A/S  
DK - 2970 Horsholm

Wirkstoff(e):

+-----  
Injektionslösung (1ml)  
Epinephrin Hydrogentartrat  
(entspricht 1mg Adrenalin ohne Überdosierung)

ATC-Klassifikation(en):

C01CA24      Kardiovaskuläres System / Herztherapie / Kardio stimulanzien,  
Exkl. Herzglykoside / Adrenerge und dopaminerge Mittel /  
Epinephrin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Fertigpen (1,4 ml Einmalpen)      024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Jext 300 Mikrogramm Injektionslösung in einem Fertigpen**

Z.Nr.: 1-29806

Zulassungsinhaber:

Alk-Abello A/S

DK - 2970 Horsholm

Hersteller:

Alk-Abello A/S

DK - 2970 Horsholm

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (1ml)

Epinephrin Hydrogentartrat

(entspricht 1mg Adrenalin ohne Überdosierung)

ATC-Klassifikation(en):

C01CA24 Kardiovaskuläres System / Herztherapie / Kardio stimulanzien,

Exkl. Herzglykoside / Adrenerge und dopaminerge Mittel /

Epinephrin

Packungsgrößen:

Nr.

Laufzeit

1 1 Fertigpen (1,4 ml Einmalpen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropivacain Pharmathen 2 mg/ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29807

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Referenzprodukt:

1-21501  
Naropin 2 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Ropivacain Hydrochlorid  
(entspricht 1,77mg Ropivacain)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /  
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 x 100 ml (Polypropylen-Beutel)	024 Monate
2	5 x 200 ml (Polypropylen-Beutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropivacain Pharmathen 2 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-29808

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Referenzprodukt:

1-21501  
Naropin 2 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Ropivacain Hydrochlorid  
(entspricht 1,77mg Ropivacain)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /  
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 x 10 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
2	10 x 10 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
3	5 x 20 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
4	10 x 20 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropivacain Pharmathen 7,5 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-29809

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Referenzprodukt:

1-21500  
Naropin 7,5 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----  
pro ml :Ropivacain Hydrochlorid  
(entspricht 6,62mg Ropivacain)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /  
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 x 10 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
2	10 x 10 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
3	5 x 20 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
4	10 x 20 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropivacain Pharmathen 10 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-29810

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Referenzprodukt:

1-21502  
Naropin 10 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----  
pro ml :Ropivacain Hydrochlorid  
(entspricht 8,83mg Ropivacain)

ATC-Klassifikation(en):

N01BB09 Nervensystem / Anästhetika / Lokalanästhetika / Amide /  
Ropivacain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 x 10 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
2	10 x 10 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
3	5 x 20 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate
4	10 x 20 ml (Durchstechflaschen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Sertralin Regiomedica 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29812

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

1-21385  
Tresleen 50 mg - Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sertralin Hydrochlorid  
(entsprechend 50 mg Sertralin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB06 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive  
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Sertralin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
2	30 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Sertralin Regiomedica 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29813

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

Zoloft 100 mg film-coated tablets  
Pfizer; SE; 12567

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Sertralin Hydrochlorid  
(entsprechend 100 mg Sertralin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB06 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive  
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Sertralin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate
2	30 Filmtabletten in Blister (PVC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Lisinopril Pfizer 5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29814

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19014  
Acemin 5 mg - Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 ZaventemPfizer Italia Srl  
IT - 63100 Marino del Tronto (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Lisinopril  
( . 2 H<sub>2</sub>O - entsprechend 5 mg Lisinopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA03      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /  
Lisinopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
2	30 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
3	50 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
4	60 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
5	100 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
6	250 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
7	400 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
8	500 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
9	14 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
10	28 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
11	56 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
12	98 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Lisinopril Pfizer 10 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29815

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19013  
Acemin 10 mg - Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer Italia Srl  
IT - 63100 Marino del Tronto (AP)Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Lisinopril  
( . 2 H<sub>2</sub>O - entsprechend 10 mg Lisinopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA03      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /  
Lisinopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
2	30 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
3	50 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
4	60 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
5	100 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
6	250 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
7	400 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
8	500 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
9	14 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
10	28 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
11	56 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
12	98 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Lisinopril Pfizer 20 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29816

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19015  
Acemin 20 mg - Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer Italia Srl  
IT - 63100 Marino del Tronto (AP)Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Lisinopril  
( . 2 H<sub>2</sub>O - entsprechend 20 mg Lisinopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA03      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /  
Lisinopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
2	30 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
3	50 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
4	60 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
5	100 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
6	250 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
7	400 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
8	500 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
9	14 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
10	28 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
11	56 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
12	98 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Lisinopril Pfizer 30 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29817

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-23335  
Acemin 30 mg - Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer Italia Srl  
IT - 63100 Marino del Tronto (AP)Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Lisinopril  
( . 2 H<sub>2</sub>O - entsprechend 30 mg Lisinopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA03      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /  
Lisinopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
2	30 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
3	50 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
4	60 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
5	100 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
6	250 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
7	400 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
8	500 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
9	14 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
10	28 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
11	56 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
12	98 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Lisinopril Pfizer 40 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29818

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-23335  
Acemin 30 mg - Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Pfizer Italia Srl  
IT - 63100 Marino del Tronto (AP)Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Lisinopril  
( . 2 H<sub>2</sub>O - entsprechend 40 mg Lisinopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA03      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /  
Lisinopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
2	30 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
3	50 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
4	60 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
5	100 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
6	250 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
7	400 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
8	500 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
9	14 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
10	28 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
11	56 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
12	98 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Cinfonia 75 Mikrogramm Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29819

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.  
HU - 1103 Budapest

Referenzprodukt:

1-24660  
Cerazette 75 Mikrogramm Filmtabletten  
N.V. Organon  
NL-5349 AB Oss

Hersteller:

Gedeon Richter Plc.  
HU - 1103 Budapest

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Desogestrel

ATC-Klassifikation(en):

G03AC09 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene / Desogestrel

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 28 Stück (PVC/PVDC-Alu-Blister) 024 Monate
2	3 x 28 Stück (PVC/PVDC-Alu-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Bisoprolol Actavis 5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29820

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-18587  
Concor 5 mg - Filmtabletten  
Merck Gesellschaft mbH  
AT-1147 Wien

Hersteller:

Inpac AS  
NO - 3420 LierskogenActavis UK Ltd  
GB - EX32 8NS N DevonNiche Generics  
IE - DublinActavis B.V.  
NL - 3741 LN BaarnActavis Nordic A/S  
DK - 2820 Gentofte

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Bisoprolol Hemifumarat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv  
C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
2	20 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
7	60 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
8	100 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe            Rp, apothekenpflichtig

**Bisoprolol Actavis 10 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29821

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-18586  
Concor 10 mg - Filmtabletten  
Merck Gesellschaft mbH  
AT-1147 Wien

Hersteller:

Actavis UK Ltd  
GB - EX32 8NS N DevonActavis B.V.  
NL - 3741 LN BaarnNiche Generics  
IE - DublinInpac AS  
NO - 3420 LierskogenActavis Nordic A/S  
DK - 2820 Gentofte

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Bisoprolol Hemifumarat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv  
C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
2	20 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
7	60 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
8	100 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe            Rp, apothekenpflichtig

**Quetiapin Arcana 300 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29822

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24319  
Seroquel 300 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Merck Farma Y Quimica S.L.  
ES - 08100 Mollet Del Vallés (Barcelona)

Mylan BV  
NL - 3752 LB Bunschoten

Mylan dura GmbH  
DE - 64295 Darmstadt

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern  
    Quetiapin Fumarat  
    (entspricht 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

N05AH04      Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,  
                 Oxazepine und Thiazepine / Quetiapin

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
2	3 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
3	6 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
4	7 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
5	10 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
6	14 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
7	20 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
8	28 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
9	30 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
10	50 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
11	56 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
12	60 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
13	84 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
14	90 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
15	98 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
16	100 Stück (PVC/PVdC/Al- Blister)	036 Monate
17	60 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
18	84 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
19	90 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
20	98 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
21	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
22	250 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
23	500 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
24	1000 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Docetaxel STADA 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29823

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/95/002/001  
TAXOTERE 20 mg/0,5 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur  
Herstellung einer Infusionslösung  
Aventis Pharma Specialites S.A.  
FR-92160 Antony

Hersteller:

S.C. Sindan-Pharma S.R.L  
RO - 011171 Bukarest

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 1 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
2	1 x 4 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
3	1 x 7 ml (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Itraconazol Liconsa 100 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-29824

Zulassungsinhaber:

Universal Farma SL  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

1-19236  
Sporanox 100 mg Kapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Itraconazol

ATC-Klassifikation(en):

J02AC02      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antimykotika zur  
systemischen Anwendung / Antimykotika zur systemischen Anwendung  
/ Triazol-Derivate / Itraconazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Stück (AI/AI- Blister)	024 Monate
2	6 Stück (AI/AI- Blister)	024 Monate
3	14 Stück (AI/AI- Blister)	024 Monate
4	15 Stück (AI/AI- Blister)	024 Monate
5	16 Stück (AI/AI- Blister)	024 Monate
6	18 Stück (AI/AI- Blister)	024 Monate
7	28 Stück (AI/AI- Blister)	024 Monate
8	30 Stück (AI/AI- Blister)	024 Monate
9	32 Stück (AI/AI- Blister)	024 Monate
10	60 Stück (AI/AI- Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Cal-D-or 1000 mg/800 I.E. - Kautabletten**

Z.Nr.: 1-29825

Zulassungsinhaber:

Nycomed Austria GmbH  
AT - 4020 Linz

Hersteller:

Nycomed Pharma AS  
NO - 1372 AskerNycomed SEFA Ltd  
EE - 63308 Polva, EstlandNycomed Christiaens  
BE - 1080 Brussel

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Calciumcarbonat  
(entsprechend 1000 mg Calcium)  
Colecalciferol  
(Bestandteil von Colecalciferol-Konzentrat in Pulverform)

ATC-Klassifikation(en):

A12AX Alimentäres System und Stoffwechsel / Mineralstoffe / Calcium /  
Calcium, Kombinationen mit anderen Mitteln

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	15 Stück (HDPE-Behältnis)	036 Monate
2	30 Stück (HDPE-Behältnis)	036 Monate
3	40 Stück (HDPE-Behältnis)	036 Monate
4	60 Stück (HDPE-Behältnis)	036 Monate
5	90 Stück (HDPE-Behältnis)	036 Monate
6	7 Stück (PVC/PE/PVdC/Al - Blister)	024 Monate
7	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Al - Blister)	024 Monate
8	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al - Blister)	024 Monate
9	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al - Blister)	024 Monate
10	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Al - Blister)	024 Monate
11	112 Stück (PVC/PE/PVdC/Al - Blister)	024 Monate
12	140 Stück (PVC/PE/PVdC/Al - Blister)	024 Monate
13	168 Stück (PVC/PE/PVdC/Al - Blister)	024 Monate
14	50 x 1 Stück (Einzeldosis, PVC/PE/PVdC/Al - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Cal-D-or 500 mg/400 I.E. - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29826

Zulassungsinhaber:

Nycomed Austria GmbH  
AT - 4020 Linz

Hersteller:

Nycomed GmbH Betriebsstätte Oranienburg  
DE - 16515 OranienburgNycomed SEFA Ltd  
EE - 63308 Polva, EstlandNycomed Danmark ApS  
DK - 4000 Roskilde

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Calciumcarbonat  
(entsprechend 500 mg Calcium)  
Colecalciferol  
(Bestandteil von Colecalciferol-Konzentrat in Pulverform)

ATC-Klassifikation(en):

A12AX Alimentäres System und Stoffwechsel / Mineralstoffe / Calcium /  
Calcium, Kombinationen mit anderen Mitteln

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (HDPE-Behältnis) 024 Monate
2	30 Stück (HDPE-Behältnis) 024 Monate
3	50 Stück (HDPE-Behältnis) 024 Monate
4	60 Stück (HDPE-Behältnis) 024 Monate
5	90 Stück (HDPE-Behältnis) 024 Monate
6	100 Stück (HDPE-Behältnis) 024 Monate
7	120 Stück (HDPE-Behältnis) 024 Monate
8	180 Stück (HDPE-Behältnis) 024 Monate
9	250 Stück (HDPE-Behältnis) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Midazolam Accord 1 mg/ml Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29827

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-18809  
DORMICUM "Roche" 5 mg/5 ml - Injektionslösung  
Roche Austria GmbH  
AT-1211 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (pro ml) :  
Midazolam

ATC-Klassifikation(en):

N05CD08 Nervensystem / Psycholeptika / Hypnotika und Sedativa /  
Benzodiazepin-Derivate / Midazolam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 x 5 ml (Ampullen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Midazolam Accord 5 mg/ml Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29828

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-18520  
DORMICUM "Roche" 5 mg/1 ml - Injektionslösung  
Roche Austria GmbH  
AT-1211 Wien

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (pro ml) :  
Midazolam

ATC-Klassifikation(en):

N05CD08 Nervensystem / Psycholeptika / Hypnotika und Sedativa /  
Benzodiazepin-Derivate / Midazolam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 1 ml (Ampullen)	024 Monate
2	10 x 3 ml (Ampullen)	024 Monate
3	1 x 10 ml (Ampullen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Oxycodon AWD 5 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29829

Zulassungsinhaber:

AWD.pharma GmbH & Co. KG  
DE - 01445 Radebeul

Referenzprodukt:

1-26041  
OxyContin retard 5 mg Filmtabletten  
Mundipharma GmbH  
AT-1072 Wien

Hersteller:

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Oxycodon hydrochlorid  
(weiteres mg in Überzug!)

++-----

Überzug:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	20 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Oxycodon AWD 10 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29830

Zulassungsinhaber:

AWD.pharma GmbH & Co. KG  
DE - 01445 Radebeul

Referenzprodukt:

1-23358  
OxyContin retard 10 mg Filmtabletten  
Mundipharma GmbH  
AT-1072 Wien

Hersteller:

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Oxycodon hydrochlorid  
(weitere 2 mg in Überzug!)

++-----

Überzug:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	20 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Oxycodon AWD 20 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29831

Zulassungsinhaber:

AWD.pharma GmbH & Co. KG  
DE - 01445 Radebeul

Referenzprodukt:

1-23359  
OxyContin retard 20 mg Filmtabletten  
Mundipharma GmbH  
AT-1072 Wien

Hersteller:

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Oxycodon hydrochlorid  
(weitere 4 mg in Überzug!)

++-----

Überzug:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	20 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Venlafaxin Krka 37,5 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-29832

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-24637  
Efectin ER 37,5 mg - Kapseln  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Venlafaxin Hydrochlorid  
(entsprechend 37,5 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere  
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
9	100 x 1 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
10	50 Stück (HDPE Kapselbehältnis)	024 Monate
11	100 Stück (HDPE Kapselbehältnis)	024 Monate
12	250 Stück (HDPE Kapselbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Oxycodon AWD 40 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29833

Zulassungsinhaber:

AWD.pharma GmbH & Co. KG  
DE - 01445 Radebeul

Referenzprodukt:

1-23360  
OxyContin retard 40 mg Filmtabletten  
Mundipharma GmbH  
AT-1072 Wien

Hersteller:

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Oxycodon hydrochlorid  
(weitere 8 mg in Überzug!)

++-----

Überzug:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	20 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Oxycodon AWD 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29834

Zulassungsinhaber:

AWD.pharma GmbH & Co. KG  
DE - 01445 Radebeul

Referenzprodukt:

1-23361  
OxyContin retard 80 mg Filmtabletten  
Mundipharma GmbH  
AT-1072 Wien

Hersteller:

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Oxycodon hydrochlorid  
(weitere 16 mg in Überzug!)

++-----

Überzug:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
4	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
5	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	024 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	20 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Venlafaxin Krka 75 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-29835

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-23042  
Efectin ER 75 mg - Kapseln  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

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 (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
9	100 x 1 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
10	50 Stück (HDPE Kapselbehältnis)	024 Monate
11	100 Stück (HDPE Kapselbehältnis)	024 Monate
12	250 Stück (HDPE Kapselbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Venlafaxin Krka 150 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-29836

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-23043  
Efectin ER 150 mg - Kapseln  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

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 (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
9	100 x 1 Stück (Al/PVC/PVDC-Blister)	024 Monate
10	50 Stück (HDPE Kapselbehältnis)	024 Monate
11	100 Stück (HDPE Kapselbehältnis)	024 Monate
12	250 Stück (HDPE Kapselbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Bicalutamid Arcana 150 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29837

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Synthon Hispania S.L.  
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaSynthon BV  
NL - 6545 CM Nijmegen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Bicalutamid

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
2	7 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
3	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
4	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
5	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
6	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
7	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
8	40 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
9	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
10	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
11	80 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
12	84 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
13	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
14	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
15	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
16	140 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
17	200 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate
18	280 Stück (PVC/PE/PVDC/Al-Blister)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe            NR, apothekenpflichtig

**Mobilat Duo Creme**

Z.Nr.: 1-29838

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Hersteller:

Daiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Mucopolysaccharidpolyschwefelsäureester  
Salicylsäure

ATC-Klassifikation(en):

M02AC Muskel- und Skelettsystem / Topische Mittel gegen Gelenk- und  
Muskelschmerzen / Topische Mittel gegen Gelenk- und  
Muskelschmerzen / Zubereitungen mit Salicylsäure-Derivaten

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 g in Tube (AI)	036 Monate
2	100 g in Tube (AI)	036 Monate
3	150 g in Tube (AI)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Mobilat Duo Gel**

Z.Nr.: 1-29839

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Hersteller:

Daiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

100 g:

Mucopolysaccharidpolyschwefelsäureester  
Salicylsäure

ATC-Klassifikation(en):

M02AC Muskel- und Skelettsystem / Topische Mittel gegen Gelenk- und  
Muskelschmerzen / Topische Mittel gegen Gelenk- und  
Muskelschmerzen / Zubereitungen mit Salicylsäure-Derivaten

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 g in Tube (AI)	024 Monate
2	100 g in Tube (AI)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig



**Bupensan 2 mg - Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-29844

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-23091  
Subutex 2 mg - Sublingualtabletten  
RB Pharmaceuticals Ltd  
GB-SL1 3UH Slough / Berkshire

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Buprenorphin Hydrochlorid  
(entsprechend 2 mg Buprenorphin)

ATC-Klassifikation(en):

N07BC01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur  
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der  
Opiatabhängigkeit / Buprenorphin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten in Blister (PVC/PVdC/Al oder Al/Al)	024 Monate
2	10 Tabletten in Blister (PVC/PVdC/Al oder Al/Al)	024 Monate
3	28 Tabletten in Blister (PVC/PVdC/Al oder Al/Al)	024 Monate
4	30 Tabletten in Blister (PVC/PVdC/Al oder Al/Al)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Bupensan 4 mg - Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-29845

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-23091  
Subutex 2 mg - Sublingualtabletten  
RB Pharmaceuticals Ltd  
GB-SL1 3UH Slough / Berkshire

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Buprenorphin Hydrochlorid  
(entsprechend 4 mg Buprenorphin)

ATC-Klassifikation(en):

N07BC01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur  
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der  
Opiatabhängigkeit / Buprenorphin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten in Blister (PVC/PVdC/Al oder Al/Al)	024 Monate
2	10 Tabletten in Blister (PVC/PVdC/Al oder Al/Al)	024 Monate
3	28 Tabletten in Blister (PVC/PVdC/Al oder Al/Al)	024 Monate
4	30 Tabletten in Blister (PVC/PVdC/Al oder Al/Al)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Bupensan 8 mg - Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-29846

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-23093  
Subutex 8 mg - Sublingualtabletten  
RB Pharmaceuticals Ltd  
GB-SL1 3UH Slough / Berkshire

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Buprenorphin Hydrochlorid  
(entsprechend 8 mg Buprenorphin)

ATC-Klassifikation(en):

N07BC01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur  
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der  
Opiatabhängigkeit / Buprenorphin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Tabletten in Blister (PVC/PVdC/Al oder Al/Al)	024 Monate
2	10 Tabletten in Blister (PVC/PVdC/Al oder Al/Al)	024 Monate
3	28 Tabletten in Blister (PVC/PVdC/Al oder Al/Al)	024 Monate
4	30 Tabletten in Blister (PVC/PVdC/Al oder Al/Al)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Allopurinol Teva 100 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29847

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

13512  
Zyloric 100 mg - Tabletten  
Aspen Europe GmbH  
DE-23843 Bad Oldesloe

Hersteller:

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva Pharma B.V.  
NL - 2031 GA HaarlemTeva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East Sussex

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Allopurinol

ATC-Klassifikation(en):

M04AA01 Muskel- und Skelettsystem / Gichtmittel / Gichtmittel /  
Urikostatika / Allopurinol

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
2	25 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
6	60 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
7	90 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
8	98 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
9	100 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
10	500 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
11	50 Stück Klinikpackung (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Allopurinol Teva 200 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29848

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

13512  
Zyloric 100 mg - Tabletten  
Aspen Europe GmbH  
DE-23843 Bad Oldesloe

Hersteller:

Teva Pharma B.V.  
NL - 2031 GA HaarlemTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Allopurinol

ATC-Klassifikation(en):

M04AA01 Muskel- und Skelettsystem / Gichtmittel / Gichtmittel /  
Urikostatika / Allopurinol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
2	28 Stück (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
3	30 Stück (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
4	50 Stück (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
5	60 Stück (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
6	100 Stück (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
7	50 Stück Klinikpackung (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Allopurinol Teva 300 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29849

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

15555  
Zyloric 300 mg - Tabletten  
Aspen Europe GmbH  
DE-23843 Bad Oldesloe

Hersteller:

Teva Pharma B.V.  
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Teva Sante SA  
FR - 89107 Sens

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East Sussex

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Allopurinol

ATC-Klassifikation(en):

M04AA01 Muskel- und Skelettsystem / Gichtmittel / Gichtmittel /  
Urikostatika / Allopurinol

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
2	28 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
4	50 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
5	60 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
6	90 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
7	98 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
8	100 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
9	500 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
10	50 Stück Klinikpackung (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Doxorubicin Teva 2 mg/ml Pulver zur Herstellung eines  
Konzentrats für eine Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29850

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20169  
Adriblastin 10 mg - Stechampulle  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----  
pro Durchstechflasche:  
Doxorubicin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

L01DB01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Antineoplastische Mittel / Zytotoxische Antibiotika und  
verwandte Substanzen / Anthracycline und verwandte Substanzen /  
Doxorubicin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 50 mg (Durchstechflasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Ribavirin Three Rivers 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29851

Zulassungsinhaber:

Three Rivers Global Pharma Ltd  
GB - WC1R 4JS London

Referenzprodukt:

1-24728  
Copegus 200 mg - Filmtabletten  
Roche Austria GmbH  
AT-1211 Wien

Hersteller:

Penn Pharmaceutical Services Ltd.  
GB - NP22 3AA Tredegar, Gwent

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ribavirin

ATC-Klassifikation(en):

J05AB04      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Ribavirin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	168 Stück (HDPE-Flasche)    036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Ribavirin Three Rivers 400 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29852

Zulassungsinhaber:

Three Rivers Global Pharma Ltd  
GB - WC1R 4JS London

Referenzprodukt:

1-26674  
Copegus 400 mg - Filmtabletten  
Roche Austria GmbH  
AT-1211 Wien

Hersteller:

Penn Pharmaceutical Services Ltd.  
GB - NP22 3AA Tredegar, Gwent

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ribavirin

ATC-Klassifikation(en):

J05AB04 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Ribavirin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	56 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Ribavirin Three Rivers 600 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29853

Zulassungsinhaber:

Three Rivers Global Pharma Ltd  
GB - WC1R 4JS London

Referenzprodukt:

1-24728  
Copegus 200 mg - Filmtabletten  
Roche Austria GmbH  
AT-1211 Wien

Hersteller:

Penn Pharmaceutical Services Ltd.  
GB - NP22 3AA Tredegar, Gwent

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ribavirin

ATC-Klassifikation(en):

J05AB04      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Ribavirin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	56 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Pamidronsäure Actavis 3 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29854

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-20736  
Aredia 30 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung mit Lösungsmittel  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Actavis Italy S.p.A.  
IT - 20014 Nerviano (Milan)

Wirkstoff(e):

+-----  
pro ml :  
Dinatrium Pamidronat  
(.5H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA03 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate / Pamidronsäure

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 5 ml (Flintglas- Durchstechflasche)	024 Monate
2	2 x 5 ml (Flintglas- Durchstechflaschen)	024 Monate
3	4 x 5 ml (Flintglas- Durchstechflaschen)	024 Monate
4	5 x 5 ml (Flintglas- Durchstechflaschen)	024 Monate
5	1 x 10 ml (Flintglas- Durchstechflasche)	024 Monate
6	2 x 10 ml (Flintglas- Durchstechflaschen)	024 Monate
7	4 x 10 ml (Flintglas- Durchstechflaschen)	024 Monate
8	5 x 10 ml (Flintglas- Durchstechflaschen)	024 Monate
9	10 x 10 ml (Flintglas- Durchstechflaschen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pamidronsäure Actavis 6 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29855

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-20736  
Aredia 30 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung mit Lösungsmittel  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Actavis Italy S.p.A.  
IT - 20014 Nerviano (Milan)

Wirkstoff(e):

+-----  
pro ml :  
Dinatrium Pamidronat  
(.5H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA03 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate / Pamidronsäure

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 10 ml (Flintglas- Durchstechflasche) 024 Monate
2	2 x 10 ml (Flintglas- Durchstechflaschen) 024 Monate
3	4 x 10 ml (Flintglas- Durchstechflaschen) 024 Monate
4	10 x 10 ml (Flintglas- Durchstechflaschen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pamidronsäure Actavis 9 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29856

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-22393  
Aredia 90 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung mit Lösungsmittel  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Actavis Italy S.p.A.  
IT - 20014 Nerviano (Milan)

Wirkstoff(e):

+-----  
pro ml :  
Dinatrium Pamidronat  
(.5H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA03 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate / Pamidronsäure

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 10 ml (Flintglas- Durchstechflasche)	024 Monate
2	2 x 10 ml (Flintglas- Durchstechflaschen)	024 Monate
3	4 x 10 ml (Flintglas- Durchstechflaschen)	024 Monate
4	10 x 10 ml (Flintglas- Durchstechflaschen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Docetaxel Actavis 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29857

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

EU/1/95/002/001  
TAXOTERE 20 mg/0,5 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur  
Herstellung einer Infusionslösung  
Aventis Pharma Specialites S.A.  
FR-92160 Antony

Hersteller:

S.C. Sindan-Pharma S.R.L  
RO - 011171 Bukarest

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 1 ml Einzeldosis-Durchstechflasche	024 Monate
2	1 x 4 ml Einzeldosis-Durchstechflasche	024 Monate
3	1 x 7 ml Einzeldosis-Durchstechflasche	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human**Albunorm 40 g/l Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00377

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Octapharma Pharmazeutika Produktionsgesellschaft m.b.H.  
AT - 1100 WienOctapharma S.A.  
FR - 67380 LingolsheimOctapharma AB  
SE - 11275 StockholmOctapharma Produktionsgesellschaft Deutschland mbH  
DE - 31832 SpringeOctapharma Produktionsgesellschaft Deutschland mbH  
DE - 40764 LangenfeldOctapharma Vertrieb von Plasmaderivaten GmbH  
DE - 06847 Dessau

Wirkstoff(e):

+-----

pro 1000 ml:

Humanalbumin  
(mind. 96%)

ATC-Klassifikation(en):

B05AA01 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und  
Perfusionslösungen / Blut und verwandte Produkte /  
Blutersatzmittel und Plasmaproteinfraktionen / Albumin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 100 ml (Infusionsflasche)024 Monate
2	1 x 250 ml (Infusionsflasche)024 Monate
3	1 x 500 ml (Infusionsflasche)024 Monate
6	12 x 500 ml (Infusionsflaschen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Albunorm 250 g/l Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00378

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Octapharma Produktionsgesellschaft Deutschland mbH  
DE - 40764 LangenfeldOctapharma Pharmazeutika Produktionsgesellschaft m.b.H.  
AT - 1100 WienOctapharma S.A.  
FR - 67380 LingolsheimOctapharma AB  
SE - 11275 StockholmOctapharma Produktionsgesellschaft Deutschland mbH  
DE - 31832 SpringeOctapharma Vertrieb von Plasmaderivaten GmbH  
DE - 06847 Dessau

Wirkstoff(e):

+-----

pro 1000 ml:

Humanalbumin  
(mind. 96%)

ATC-Klassifikation(en):

B05AA01 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und  
Perfusionslösungen / Blut und verwandte Produkte /  
Blutersatzmittel und Plasmaproteinfraktionen / Albumin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 50 ml (Infusionsflasche) 024 Monate
2	1 x 100 ml (Infusionsflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Priorix Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 2-00379

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

GlaxoSmithKline Biologicals s.a.  
BE - 1330 Rixensart

Wirkstoff(e):

+-----  
Trockensubstanz in Stechampulle, Lösungsmittelampulle (0,5 ml)

+ +-----

Trockensubstanz:

Masernvirus  
(attenuiert, Stamm Schwarz)  
Mumpsvirus  
(attenuiert, Stamm RIT-4385)  
Rötelnvirus  
(attenuiert, Stamm RA-27/3)

ATC-Klassifikation(en):

J07BD52 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Impfstoffe / Virale  
Impfstoffe / Masern-Impfstoffe / Masern, Kombinationen mit Mumps  
und Röteln, lebend abgeschwächt

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Durchstechflasche und Lösungsmittel in einer Ampulle (0,5 ml) 024 Monate
2	10 Durchstechflaschen und Lösungsmittel in einer Ampulle (je 0,5 ml) 024 Monate
3	20 Durchstechflaschen und Lösungsmittel in einer Ampulle (je 0,5 ml) 024 Monate
4	25 Durchstechflaschen und Lösungsmittel in einer Ampulle (je 0,5 ml) 024 Monate
5	40 Durchstechflaschen und Lösungsmittel in einer Ampulle (je 0,5 ml) 024 Monate
6	100 Durchstechflaschen und Lösungsmittel in einer Ampulle (je 0,5 ml) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**PHÖNIX Aurum Tropfen**

Z.Nr.: 3-00430

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH  
DE - 71149 Bondorf

Hersteller:

Phönix Laboratorium GmbH  
DE - 71149 Bondorf

Wirkstoff(e):

+-----

100ml :

Flos Arnicae (Auszug)  
(Glückselig; D2)  
Tetrachlorogold(III)-säure  
(.3H<sub>2</sub>O; D5)  
Kaolinum ponderosum  
(spag. Glückselig; Urtinktur)  
Folium Crataegi cum flore (Auszug)  
(spag. Glückselig; Urtinktur)  
Kupfersulfat  
(.5H<sub>2</sub>O; D4)  
Folium Digitalis purpureae (Auszug)  
(Glückselig; D4)  
Quecksilber(II)-chlorid  
(spag. Glückselig; D6)  
Diantimontrisulfid  
(D8)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml	060 Monate
2	100 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**PHÖNIX Ferrum Tropfen**

Z.Nr.: 3-00431

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH  
DE - 71149 Bondorf

Hersteller:

Phönix Laboratorium GmbH  
DE - 71149 Bondorf

Wirkstoff(e):

+-----

100 ml

Diarsentrioxyd  
(spag. Glückselig D4)  
Flos Arnicae (Auszug)  
(Glückselig D2)  
Tetrachlorogold(III)-säure  
(D5)  
Kaolinum ponderosum  
(spag. Glückselig Urtinktur)  
Herba Chelidonii (Auszug)  
(spag. Glückselig D7)  
Kupfersulfat  
(. 5H<sub>2</sub>O; D4)  
Folium Digitalis purpureae (Auszug)  
(Glückselig D4)  
Folium Filicis maris (Auszug)  
(hom. Glückselig D4)  
Quecksilber(II)-chlorid  
(spag. Glückselig D6)  
Folium Rosmarini (Auszug)  
(Glückselig Urtinktur)  
Diantimontrisulfid  
(D8)  
Kaliumhydrogentartrat  
(spag. Glückselig Urtinktur)  
Radix Valerianae (Auszug)  
(Glückselig Urtinktur)  
Eisen(III)-chlorid  
(Ferrum chloratum solutum Dil. D3)  
Zink  
(D8)

Hauptindikation(en)(WHO):

T1100 Antianämische Mittel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml	048 Monate
2	100 ml	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## **Übertragungen**

### **Myambutol 400 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 13683

Zulassungsinhaber:

Svizera Europe BV  
NL - 1322 AH Almere

Zulassungsinhaber bisher:

Maximilian Pharma e.U.  
AT - 2440 Gramatneusiedl

### **Etibi 500 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 15213

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

### **Etibi 500 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 15737

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Imodium 2 mg Kapseln**

Z.Nr.: 16789

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Janssen - Cilag Pharma GmbH

AT - 1232 Wien

**Cosopt 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen**

Z.Nr.: 1-22701

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH

AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH

AT - 1220 Wien

**Singulair 5 mg Kautabletten für Kinder**

Z.Nr.: 1-22765

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH

AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH

AT - 1220 Wien



### **Singulair 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22766

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

### **Singulair 4 mg Kautabletten für Kleinkinder**

Z.Nr.: 1-23982

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

### **Propecia 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24532

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

**Ciprofloxacin "Interpharm" 250 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24604

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH

DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Interpharm Produktions GmbH

AT - 1160 Wien

**Ciprofloxacin "Interpharm" 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24605

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH

DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Interpharm Produktions GmbH

AT - 1160 Wien

**Omeprazol Alternova 10 mg - magensaftresistente Kapseln**

Z.Nr.: 1-25804

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH

AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Alternova Arzneimittel GmbH

AT - 1220 Wien

**Omeprazol Alternova 20 mg - magensaftresistente Kapseln**

Z.Nr.: 1-25805

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Omeprazol Alternova 40 mg - magensaftresistente Kapseln**

Z.Nr.: 1-25806

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Simvastatin Ranbaxy 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26278

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Ranbaxy (UK) Limited  
GB - W1K 6TL London

**Simvastatin Ranbaxy 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26279

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Ranbaxy (UK) Limited  
GB - W1K 6TL London

**Cosopt sine 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis**

Z.Nr.: 1-26570

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

**Tamsulosin Ranbaxy 0,4 mg - Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-26775

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Ranbaxy (UK) Limited  
GB - W1K 6TL London

**Saflutan sine 15 Mikrogramm/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis**

Z.Nr.: 1-27557

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

**Tercefon 1 g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27574

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

**Tercefon 2 g Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27575

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

**Singular 4 mg Granulat**

Z.Nr.: 1-28170

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

**Pantoprazol Actavis 40 mg Pulver zur Herstellung einer  
Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28278

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

**Fentanyl Arcana 25 Mikrogramm/h transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-28762

Zulassungsinhaber:

Lavipharm SA  
GR - 19002 Peania Attica

Zulassungsinhaber bisher:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

**Fentanyl Arcana 50 Mikrogramm/h transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-28764

Zulassungsinhaber:

Lavipharm SA  
GR - 19002 Peania Attica

Zulassungsinhaber bisher:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

**Fentanyl Arcana 75 Mikrogramm/h transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-28765

Zulassungsinhaber:

Lavipharm SA  
GR - 19002 Peania Attica

Zulassungsinhaber bisher:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

**Fentanyl Arcana 100 Mikrogramm/h transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-28766

Zulassungsinhaber:

Lavipharm SA  
GR - 19002 Peania Attica

Zulassungsinhaber bisher:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

### **Airathon 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29121

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

### **Airathon 5 mg Kautabletten**

Z.Nr.: 1-29122

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1120 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

### **Mariper 2 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29231

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Zulassungsinhaber bisher:

Miklich Laboratorios  
ES - 29004 Malaga



### **Mariper 4 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29232

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.

SI - 8501 Novo mesto

Zulassungsinhaber bisher:

Miklich Laboratorios

ES - 29004 Malaga

### **Mariper 8 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29233

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.

SI - 8501 Novo mesto

Zulassungsinhaber bisher:

Miklich Laboratorios

ES - 29004 Malaga

### **Imipenem/Cilastatin Actavis 250 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29665

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Pergamus Pharma Ltd

GB - W1W 7BL London

**Imipenem/Cilastatin Actavis 500 mg Pulver zur Herstellung  
einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29667

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Pergamus Pharma Ltd  
GB - W1W 7BL London

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

*Änderungen der Bezeichnung*

**Vancomycin Xellia 500 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-24172

Zulassungsinhaber:

Xellia Pharmaceuticals ApS  
DK - 2300 Copenhagen S

Bezeichnung bisher:

Vancomycin Axellia 500 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

**Vancomycin Xellia 1000 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-24173

Zulassungsinhaber:

Xellia Pharmaceuticals ApS  
DK - 2300 Copenhagen S

Bezeichnung bisher:

Vancomycin Axellia 1000 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

**APO-go Ampullen 10 mg/ml Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-24700

Zulassungsinhaber:

Britannia Pharmaceuticals Ltd  
GB - RH1 6YS Redhill Surrey

Bezeichnung bisher:

APO-go Ampullen 10 mg/ml - Injektions-/Infusionslösung

### **Lansoprazol Alternova 15 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-26193

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:  
Lansoprazol "Alternova" 15 mg - Kapseln

### **Lansoprazol Alternova 30 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-26194

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:  
Lansoprazol "Alternova" 30 mg - Kapseln

### **Simvastatin Ranbaxy 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26278

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Bezeichnung bisher:  
Simvastatin "Ranbaxy" 20 mg - Filmtabletten

**Simvastatin Ranbaxy 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26279

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Bezeichnung bisher:

Simvastatin "Ranbaxy" 40 mg - Filmtabletten

**MirtaPel 30 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27454

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:

Mirtazapin easypharm 30 mg Filmtabletten

**Pantoprazol Actavis 40 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28278

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Prazopant 40 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

**Cipralex MELTZ 10 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29192

Zulassungsinhaber:

H.Lundbeck A/S

DK - 2500 Kopenhagen - Valby

Bezeichnung bisher:

Cipralex 10 mg - Schmelztabletten

**Cipralex MELTZ 20 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29193

Zulassungsinhaber:

H.Lundbeck A/S

DK - 2500 Kopenhagen - Valby

Bezeichnung bisher:

Cipralex 20 mg - Schmelztabletten

**Mirtazapin easypharm 15 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29396

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG

AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:

Mirtas 15 mg Filmtabletten

**Mirtazapin easypharm 30 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29397

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:

Mirtas 30 mg Filmtabletten

**Mirtazapin easypharm 45 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29398

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:

Mirtas 45 mg Filmtabletten

**Imipenem/Cilastatin Actavis 250 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29665

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Ciltanem 250 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

**Imipenem/Cilastatin Actavis 500 mg Pulver zur Herstellung  
einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29667

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Ciltanem 500 mg Pulver zur Herstellung einer  
Infusionslösung



Änderungen der Packungsgrößen**Dipidolor - Ampullen**

Z.Nr.: 15315

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 x 2 ml		060
002	50 x 2 ml		060 gelöscht

**Elo-Mel semiton mit Glucose - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-19273

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 x 500 ml Polyethylenflaschen		036
002	6 x 1000 ml Polyethylenflaschen		036
005	15 x 500 ml freeflex	036	gelöscht
006	8 x 1000 ml freeflex	036	gelöscht
007	10 x 1000 ml freeflex	036	gelöscht
008	10 x 500 ml Glasflasche		036 gelöscht
009	6 x 1000 ml Glasflasche		036 gelöscht
010	10 x 1000 ml Polyethylenflaschen		036

**Valtrex 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-21007

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	112 Stück		036 neu
001	42 Stück		036
002	10 Stück		036
003	30 Stück		036
004	90 Stück		036

**Ciprofloxacin Sandoz 250 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24073

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	8 Stück	060	gelöscht
002	10 Stück		060
003	16 Stück		060 gelöscht
004	20 Stück		060
005	100 Stück		060 gelöscht
006	1 Stück	060	gelöscht
007	100 x 1 Stück		060 gelöscht

**Ciprofloxacin Sandoz 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24074

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	8 Stück	060	gelöscht
002	10 Stück		060
003	16 Stück		060 gelöscht
004	20 Stück		060
005	100 Stück		060 gelöscht
006	120 Stück		060 gelöscht
007	1 Stück	060	gelöscht
008	100 x 1 Stück (Einzeldosis)		060 gelöscht
009	120 x 1 Stück (Einzeldosis)		060 gelöscht

**Ciprofloxacin Sandoz 750 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24075

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	8 Stück	060	gelöscht
002	10 Stück		060
003	16 Stück		060 gelöscht
004	20 Stück		060
005	100 Stück		060 gelöscht
006	1 Stück	060	gelöscht
007	100 x 1 Stück (Einzeldosispackung)		060 gelöscht

**Glucose "Baxter" Viaflo 5% - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-24635

Zulassungsinhaber:

Baxter Healthcare GmbH  
AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	50 x 50 ml	015
002	50 x 100 ml	024
003	35 x 150 ml	030 gelöscht
004	30 x 250 ml	024
005	20 x 500 ml	024
006	10 x 1000 ml	036

**Reminyl 16 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-25738

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück (Blister)	024
002	56 Stück (Blister)	024
003	84 Stück (Blister)	024
004	300 Stück (HDPE-Flasche)	024
005	7 Stück (Blister)	024 neu

**Reminyl 24 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-25739

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH

AT - 1232 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	28 Stück (Blister)	024	
002	56 Stück (Blister)	024	
003	84 Stück (Blister)	024	
004	300 Stück (HDPE-Flasche)	024	
005	7 Stück (Blister)	024	neu

**Anastrozol Sandoz 1 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28218

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
002	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
003	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
004	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
005	28 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
006	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
007	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
008	56 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
009	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
010	84 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
011	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
012	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
013	90 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
014	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	036	
015	7 Stück (HDPE- Behältnis)	036	neu
016	10 Stück (HDPE- Behältnis)	036	neu
017	14 Stück (HDPE- Behältnis)	036	neu
018	20 Stück (HDPE- Behältnis)	036	neu
019	28 Stück (HDPE- Behältnis)	036	neu
020	30 Stück (HDPE- Behältnis)	036	neu
021	50 Stück (HDPE- Behältnis)	036	neu
022	56 Stück (HDPE- Behältnis)	036	neu
023	60 Stück (HDPE- Behältnis)	036	neu
024	84 Stück (HDPE- Behältnis)	036	neu
025	98 Stück (HDPE- Behältnis)	036	neu
026	100 Stück (HDPE- Behältnis)	036	neu

### **Irinotecan Sandoz 20 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28393

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
001	1 x 2 ml (in 4 ml Durchstechflasche)	036		
002	1 x 5 ml (in 7 ml Durchstechflasche)	036		
003	1 x 15 ml (in 20 ml Durchstechflasche)	036	neu	
004	1 x 25 ml (in 30 ml Durchstechflasche)	036	neu	

### **Schwazer Nieren- und Blasentee**

Z.Nr.: 5-00257

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke Zum Einhorn  
AT - 6130 Schwaz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
001	60 g	012	neu	

### **Grana - Kreislauftee**

Z.Nr.: 5-00858

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Granatapfel (Inh. Konvent d. Barmh.Brüder)  
AT - 8020 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
001	60 g	012	neu	

Änderungen der Abgabe

**Imodium 2 mg Kapseln**

Z.Nr.: 16789

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Abgabe:

Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rp, apothekenpflichtig

**Laevolac 10 g/15 ml Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-29353

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Abgabe:

Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rp (gem. § 2(1) RG), apothekenpflichtig



**Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

**Heumann's Bronchialtee fixfertig**

Z.Nr.: 9190

Zulassungsinhaber:

Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Salhumin - Sitzbad**

Z.Nr.: 11879

Zulassungsinhaber:

Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Beneuran 250 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 12057

Zulassungsinhaber:

Nycomed Austria GmbH  
AT - 4020 Linz

**Epanutin - Suspension zur oralen Anwendung**

Z.Nr.: 14527

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Arnicet - Creme**

Z.Nr.: 17133

Zulassungsinhaber:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Avigilen Vit.E - Kapseln**

Z.Nr.: 17354

Zulassungsinhaber:  
Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Detemes retard 2,5 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-18250

Zulassungsinhaber:  
Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Detemes retard 5 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-18251

Zulassungsinhaber:  
Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Capozide mite Tabletten**

Z.Nr.: 1-18550

Zulassungsinhaber:  
Bristol - Myers Squibb GmbH  
AT - 1101 Wien

**Cisordinol 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18801

Zulassungsinhaber:  
Lundbeck Austria GmbH  
AT - 1200 Wien

**Prednitop - dermatologische Lösung**

Z.Nr.: 1-19180

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Profenid 2,5 % - Gel**

Z.Nr.: 1-19701

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Nipolept 100 mg - Dragees**

Z.Nr.: 1-20026

Zulassungsinhaber:  
Astellas Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**Nipolept 25 mg - Dragees**

Z.Nr.: 1-20027

Zulassungsinhaber:  
Astellas Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**Nipolept 50 mg - Dragees**

Z.Nr.: 1-20029

Zulassungsinhaber:  
Astellas Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**Nicorette 5 mg/16 h Depot-Pflaster**

Z.Nr.: 1-20308

Zulassungsinhaber:  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

**Nicorette 15 mg/16 h Depot - Pflaster**

Z.Nr.: 1-20309

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

**Nicorette 10 mg/16 h Depot-Pflaster**

Z.Nr.: 1-20310

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

**Azaron - Creme**

Z.Nr.: 1-21166

Zulassungsinhaber:

Sanova Pharma GmbH

AT - 1110 Wien

**Nicotrol - Nasalspray**

Z.Nr.: 1-21404

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH

AT - 1232 Wien

**Nycovir 250 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 1-21850

Zulassungsinhaber:  
Nycomed Austria GmbH  
AT - 4020 Linz

**Ideos, 500 mg / 400 I.E. Kautabletten**

Z.Nr.: 1-22295

Zulassungsinhaber:  
Laboratoire Innotech International  
FR - 94110 Arcueil

**Nicorette Microtab 4 mg - Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-23931

Zulassungsinhaber:  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

**Amlodipin "ratiopharm" 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25124

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Amlodipin "ratiopharm" 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25125

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

**Lurantal 10 mg Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-25143

Zulassungsinhaber:

Astellas Pharma GmbH

AT - 1140 Wien

**Lurantal 20 mg - Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-25144

Zulassungsinhaber:

Astellas Pharma GmbH

AT - 1140 Wien

**Carvedilol "ratiopharm" 6,25 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25429

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

**Carvedilol "ratiopharm" 12,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25430

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

**Carvedilol "ratiopharm" 25 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25431

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

**Hydal Uno retard 12 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-25453

Zulassungsinhaber:

Mundipharma GmbH

AT - 1072 Wien

**Hydal Uno retard 32 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-25454

Zulassungsinhaber:

Mundipharma GmbH

AT - 1072 Wien



**Hydal Uno retard 24 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-25455

Zulassungsinhaber:  
Mundipharma GmbH  
AT - 1072 Wien

**Hydal Uno retard 16 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-25523

Zulassungsinhaber:  
Mundipharma GmbH  
AT - 1072 Wien

**Oxaliplatin Hospira 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26654

Zulassungsinhaber:  
Hospira Deutschland GmbH  
DE - 81669 München

**Comfora 595 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27067

Zulassungsinhaber:  
Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

**Nicorette Microtab Lemon 4 mg - Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-27074

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH

AT - 1232 Wien

**Mirtazapin easypharm 15 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27453

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG

AT - 2372 Gießhübl

**Mirtazapin easypharm 45 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27455

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG

AT - 2372 Gießhübl

**Fludarabinphosphat Hospira 50 mg Pulver zur Herstellung einer Injektions- bzw. Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27548

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH

DE - 81669 München

**Alendronorm 70 mg - einmal wöchentlich Tabletten**

Z.Nr.: 1-28706

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Atorvastatin Actavis 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28827

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

**Atorvastatin Actavis 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28828

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

**Atorvastatin Actavis 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28829

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

**Dr.Cabana - Brustbalsam**

Z.Nr.: 5-00011

Zulassungsinhaber:

Heilfried - Apotheke, Mr. Ludwig Tisch

AT - 1100 Wien

**Magen - und Verdauungstropfen**

Z.Nr.: 5-01049

Zulassungsinhaber:

Engelshof-Apotheke

AT - 1200 Wien

**Tannacet - Lösung**

Z.Nr.: 5-01050

Zulassungsinhaber:

Engelshof-Apotheke

AT - 1200 Wien

**Carbo medicinalis "Sanova" - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00031

Zulassungsinhaber:

Sanova Pharma GmbH

AT - 1110 Wien

**Glycerinzäpfchen "Sanova"**

Z.Nr.: 7-00799

Zulassungsinhaber:  
Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Baldrian "Bioreform" comp. Nervenstark - Dragees**

Z.Nr.: 7-01226

Zulassungsinhaber:  
Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Baldrian "Bioreform" Nachtruhe - Dragees**

Z.Nr.: 7-01227

Zulassungsinhaber:  
Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Ruhende Zulassungen**

*Neueintragung ruhender Zulassungen*

**AntiFocal pro inj. Revitorgan - Dilutionen Nr. 69**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Vitorgan Arzneimittel GmbH  
DE - 73760 Ostfildern

## **Veröffentlichung (11/2010) über Registrierungen von Homöopathika**

### **Registrierungen**

#### **Cinchona pubescens "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6430

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG  
AT - 5082 Grödig

#### **Cimicifuga racemosa "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6431

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG  
AT - 5082 Grödig

#### **Carbo vegetabilis "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6432

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG  
AT - 5082 Grödig

**Daphne mezereum "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6433

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG  
AT - 5082 Grödig

**Hamamelis virginiana "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6434

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG  
AT - 5082 Grödig

**Bronchialm Tropfen**

Reg.Nr.: HERB-00041

Firma:

Abtei Pharma Vertriebs GmbH  
DE - 37696 Marienmünster



**Aufhebungen von Registrierungen**

**Dr.Cabana - Brustbalsam**

Reg.Nr.: 5-00011

Firma:

Heilfried - Apotheke, Mr. Ludwig Tisch  
AT - 1100 Wien

**Magen - und Verdauungstropfen**

Reg.Nr.: 5-01049

Firma:

Engelshof-Apotheke  
AT - 1200 Wien

**Tannacet - Lösung**

Reg.Nr.: 5-01050

Firma:

Engelshof-Apotheke  
AT - 1200 Wien