

Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human	96
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	97
Genehmigung von Parallelimporten	105
Übertragungen	106
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	119
Änderungen der Bezeichnung	119
Änderungen der Packungsgrößen	128
Änderungen der Abgabe	149
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	150
Ruhende Zulassungen	162
Neueintragung ruhender Zulassungen	162
Wiederaufnahme ruhender Zulassungen	163
Aufhebungen von Registrierungen	164

*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.*

317. Veröffentlichung (07/2011) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Nicorandil G.L. 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-30443

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-20773
Dancor 10 mg - Tabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Nicorandil

ATC-Klassifikation(en):

C01DX16 Kardiovaskuläres System / Herztherapie / Bei Herzerkrankungen
Eingesetzte Vasodilatoren / Andere bei Herzerkrankungen
eingesetzte Vasodilatoren / Nicorandil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	024 Monate
2	60 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nicorandil G.L. 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-30448

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-20770
Dancor 20 mg - Tabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Nicorandil

ATC-Klassifikation(en):

C01DX16 Kardiovaskuläres System / Herztherapie / Bei Herzerkrankungen
Eingesetzte Vasodilatoren / Andere bei Herzerkrankungen
eingesetzte Vasodilatoren / Nicorandil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	024 Monate
2	60 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nicorandil MAPIM 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-30452

Zulassungsinhaber:

MAPIM B.V.

NL - 1017 SG Amsterdam

Referenzprodukt:

1-20773

Dancor 10 mg - Tabletten

Merck Gesellschaft mbH

AT-1147 Wien

Hersteller:

Laboratoires BTT

FR - 67150 Erstein

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Nicorandil

ATC-Klassifikation(en):

C01DX16 Kardiovaskuläres System / Herztherapie / Bei Herzerkrankungen
 Eingesetzte Vasodilatoren / Andere bei Herzerkrankungen
 eingesetzte Vasodilatoren / Nicorandil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück Alu Blister	024 Monate
2	60 Stück Alu Blister	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Genericon 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30453

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern :Atorvastatin Calcium
(entspricht 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	024 Monate
2	14 Stück	024 Monate
3	28 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate
5	50 Stück	024 Monate
6	100 Stück	024 Monate
7	720 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Genericon 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30457

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium
(entspricht 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	024 Monate
2	14 Stück	024 Monate
3	28 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate
5	50 Stück	024 Monate
6	100 Stück	024 Monate
7	720 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nicorandil MAPIM 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-30458

Zulassungsinhaber:

MAPIM B.V.

NL - 1017 SG Amsterdam

Referenzprodukt:

1-20770

Dancor 20 mg - Tabletten

Merck Gesellschaft mbH

AT-1147 Wien

Hersteller:

Laboratoires BTT

FR - 67150 Erstein

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Nicorandil

ATC-Klassifikation(en):

C01DX16 Kardiovaskuläres System / Herztherapie / Bei Herzerkrankungen

Eingesetzte Vasodilatoren / Andere bei Herzerkrankungen

eingesetzte Vasodilatoren / Nicorandil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück Alu Blister	024 Monate
2	60 Stück Alu Blister	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Genericon 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30459

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern :Atorvastatin Calcium
(entspricht 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	024 Monate
2	14 Stück	024 Monate
3	28 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate
5	50 Stück	024 Monate
6	100 Stück	024 Monate
7	720 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Genericon 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30460

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-24525
Sortis 80 mg Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern :Atorvastatin Calcium
(entspricht 80 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	024 Monate
2	14 Stück	024 Monate
3	28 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate
5	50 Stück	024 Monate
6	100 Stück	024 Monate
7	720 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tolterodin Pergamus 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30462

Zulassungsinhaber:

Pergamus Pharma Ltd
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

1-22389
Detrusitol 1 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Tolterodin Tartrat
(entsprechend 0,68 mg Tolterodin)

ATC-Klassifikation(en):

G04BD07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /
Tolterodin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück Alu/PVC/PVdC-Blisterpackung	024 Monate
2	60 Stück Alu/PVC/PVdC-Blisterpackung	024 Monate
3	60 Stück HDPE-Tablettenbehältnis	006 Monate
4	20 Stück HDPE-Tablettenbehältnis	006 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tolterodin Pergamus 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30463

Zulassungsinhaber:

Pergamus Pharma Ltd
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

1-22390
Detrusitol 2 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Tolterodin Tartrat
(entsprechend 1,37 mg Tolterodin)

ATC-Klassifikation(en):

G04BD07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /
Tolterodin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit		
1	20 Stück	Alu/PVC/PVdC-Blisterpackung	024 Monate
2	60 Stück	Alu/PVC/PVdC-Blisterpackung	024 Monate
3	60 Stück	HDPE-Tablettenbehältnis	006 Monate
4	20 Stück	HDPE-Tablettenbehältnis	006 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Octreotid Actavis 50 Mikrogramm Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30476

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Sandostatin Ampoules 50 mcg/ml solution for injection or
concentrate for infusion
Novartis Pharmaceuticals UK

Hersteller:

Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH
DE - 83512 WasserburgActavis Deutschland GmbH & Co KG
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Octreotid Acetat
(entsprechend 0,05 mg Octreotid)

ATC-Klassifikation(en):

H01CB02 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Hypophysen- und Hypothalamushormone und Analoga /
Hypothalamushormone / Anti-Wachstumshormone / Octreotid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 1 Ampulle à 1 ml	030 Monate
2	30 x 1 Ampulle à 1 ml	030 Monate
3	30 x 1 Ampulle à 1 ml Klinikpackung	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Octreotid Actavis 100 Mikrogramm Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30477

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Sandostatin Ampoules 100 mcg/ml solution for injection or
concentrate for infusion
Novartis Pharmaceuticals UK Limited

Hersteller:

Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH
DE - 83512 WasserburgActavis Deutschland GmbH & Co KG
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Octreotid Acetat
(entsprechend 0,1 mg Octreotid)

ATC-Klassifikation(en):

H01CB02 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Hypophysen- und Hypothalamushormone und Analoga /
Hypothalamushormone / Anti-Wachstumshormone / Octreotid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5x1 Ampulle à 1ml	030 Monate
2	30x1 Ampulle à 1ml	030 Monate
3	30x1 Ampulle à 1ml Klinikpackung	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Octreotid Actavis 200 Mikrogramm/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30478

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Sandostatin Multidose vial 1mg/5ml solution for injection or
concentrate for infusion
Novartis Pharmaceuticals UK

Hersteller:

Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH
DE - 83512 WasserburgActavis Deutschland GmbH & Co KG
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Octreotid Acetat
(entsprechend 0,2 mg Octreotid)

ATC-Klassifikation(en):

H01CB02 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Hypophysen- und Hypothalamushormone und Analoga /
Hypothalamushormone / Anti-Wachstumshormone / Octreotid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1x1 Durchstechflasche à 5ml 030 Monate
2	10x1 Durchstechflaschen à 5ml 030 Monate
3	10x1 Durchstechflaschen à 5ml Klinikpackung 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Octreotid Actavis 500 Mikrogramm Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30479

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Sandostatin Ampoules 500 mcg/ml solution for injection or
concentrate for infusion
Novartis Pharmaceuticals UK Limited

Hersteller:

Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH
DE - 83512 WasserburgActavis Deutschland GmbH & Co KG
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Octreotid Acetat
(entsprechend 0,5 mg Octreotid)

ATC-Klassifikation(en):

H01CB02 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Hypophysen- und Hypothalamushormone und Analoga /
Hypothalamushormone / Anti-Wachstumshormone / Octreotid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5x1 Ampulle à 1ml	030 Monate
2	30x1 Ampulle à 1ml	030 Monate
3	30x1 Ampulle à 1ml Klinikpackung	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

PONVeridol 1,25 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30514

Zulassungsinhaber:

Amomed Pharma GmbH
AT - 1050 Wien

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Droperidol

ATC-Klassifikation(en):

N05AD08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika /
Butyrophenon-Derivate / Droperidol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Ampullen à 1 ml	030 Monate
2	10 Ampullen à 1 ml	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Vezuran 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30516

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.
HU - 1121 Budapest

Referenzprodukt:

1-24275
Diovan 80 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	54 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	84 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Vezuran 160 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30517

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.
HU - 1121 Budapest

Referenzprodukt:

1-24276
Diovan 160 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	54 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	84 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Paracetamol Actavis 24 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30521

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Panodil Junior, 24 mg/ml, Oral suspension - ERP Island
GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S

Hersteller:

Balkanpharma-Troyan AD
BG - 5600 TroyanInpac AS
NO - 3420 Lierskogen

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:
Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

N02BE01 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /
Anilide / Paracetamol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	60 ml (Braunglasflasche mit kindersicherem Schraubverschluss) 024 Monate
2	100 ml (Braunglasflasche mit kindersicherem Schraubverschluss) 024 Monate
3	120 ml (Braunglasflasche mit kindersicherem Schraubverschluss) 024 Monate
4	150 ml (Braunglasflasche mit kindersicherem Schraubverschluss) 024 Monate
5	200 ml (Braunglasflasche mit kindersicherem Schraubverschluss) 024 Monate
6	300 ml (Braunglasflasche mit kindersicherem Schraubverschluss) 024 Monate
7	1000 ml (Braunglasflasche mit kindersicherem Schraubverschluss) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W2, apothekenpflichtig

Clopitom 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30522

Zulassungsinhaber:

Miklich Laboratorios
ES - 29004 Malaga

Referenzprodukt:

EU/1/98/069/001a-007b, 011a-011b
Plavix 75 mg Filmtabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

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	7 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
2	14 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
3	20 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
4	28 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
5	30 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
6	50 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
7	60 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
8	56 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
9	84 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
10	90 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
11	98 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
12	100 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sigamol 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30523

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Panodil 1000 mg Film-coated tablets
GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 DupnitsaInpac AS
NO - 3420 Lierskogen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

N02BE01 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /
Anilide / Paracetamol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Aluminium- Blister)	018 Monate
2	20 Stück (PVC/Aluminium- Blister)	018 Monate
3	30 Stück (PVC/Aluminium- Blister)	018 Monate
4	50 Stück (PVC/Aluminium- Blister)	018 Monate
5	100 Stück (PVC/Aluminium- Blister)	018 Monate
6	100 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis mit Kappe (PE))	018 Monate
7	200 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis mit Kappe (PE))	018 Monate
8	250 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis mit Kappe (PE))	018 Monate
9	300 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis mit Kappe (PE))	018 Monate
10	500 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis mit Kappe (PE))	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Insecticum Gel

Z.Nr.: 1-30524

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Hersteller:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Benzocain
Diphenhydramin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

D04AA32 Dermatika / Antipruriginosa, inkl. Antihistaminika, Anästhetika
etc. / Antipruriginosa, inkl. Antihistaminika, Anästhetika etc.
/ Antihistaminika zur topischen Anwendung / DiphenhydraminD04AB04 Dermatika / Antipruriginosa, inkl. Antihistaminika, Anästhetika
etc. / Antipruriginosa, inkl. Antihistaminika, Anästhetika etc.
/ Lokalanästhetika / Benzocain

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 12 g Aluminiumtube mit Schraubverschluss aus Polypropylen 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Leflunomid Mylan 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30525

Zulassungsinhaber:

Mylan S.A.S.
FR - 69800 Saint Priest

Referenzprodukt:

EU/1/99/118/001-004
Arava 10 mg Filmtabletten
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
DE-65926 Frankfurt am Main

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini AttikiMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Pharmathen International S.A.
GR - 69300 Rodopi

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Leflunomid

ATC-Klassifikation(en):

L04AA13 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Selektive Immunsuppressiva
/ Leflunomid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (PA/ALU/PVC-Alu/Alu Blister)	036 Monate
2	100 Stück (PA/ALU/PVC-Alu/Alu Blister)	036 Monate
3	30 Stück (PA/ALU/PVC-Alu/Alu- Einzeldosisblister)	036 Monate
4	100 Stück (PA/ALU/PVC-Alu/Alu- Einzeldosisblister)	036 Monate
5	30 Stück (HDPE- Flasche mit Trockenmittelbeutel)	036 Monate
6	100 Stück (HDPE- Flasche mit Trockenmittelbeutel)	036 Monate
7	30 Stück (HDPE- Flasche mit integriertem Trockenmittel)	036 Monate
8	100 Stück (HDPE- Flasche mit integriertem Trockenmittel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Leflunomid Mylan 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30526

Zulassungsinhaber:

Mylan S.A.S.
FR - 69800 Saint Priest

Referenzprodukt:

EU/1/99/118/005-008,010
Arava 20 mg Filmtabletten
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
DE-65926 Frankfurt am Main

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini AttikiMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Pharmathen International S.A.
GR - 69300 Rodopi

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Leflunomid

ATC-Klassifikation(en):

L04AA13 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Selektive Immunsuppressiva
/ Leflunomid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (PA/ALU/PVC-ALU/ALU- Blister)	036 Monate
2	50 Stück (PA/ALU/PVC-ALU/ALU- Blister)	036 Monate
3	100 Stück (PA/ALU/PVC-ALU/ALU- Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PA/ALU/PVC-ALU/ALU- Einzeldosisblister)	036 Monate
5	50 Stück (PA/ALU/PVC-ALU/ALU- Einzeldosisblister)	036 Monate
6	100 Stück (PA/ALU/PVC-ALU/ALU- Einzeldosisblister)	036 Monate
7	30 Stück (HDPE- Flasche mit integriertem Trockenmittel)	036 Monate
8	50 Stück (HDPE- Flasche mit integriertem Trockenmittel)	036 Monate
9	100 Stück (HDPE- Flasche mit integriertem Trockenmittel)	036 Monate
10	30 Stück (HDPE- Flasche mit Trockenmittelbeutel)	036 Monate
11	50 Stück (HDPE- Flasche mit Trockenmittelbeutel)	036 Monate
12	100 Stück (HDPE- Flasche mit Trockenmittelbeutel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Leflunomid Mylan 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30527

Zulassungsinhaber:

Mylan S.A.S.

FR - 69800 Saint Priest

Referenzprodukt:

EU/1/99/118/009

Arava 100 mg Filmtabletten

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH

DE-65926 Frankfurt am Main

Hersteller:

Pharmathen S.A.

GR - 153 51 Pallini Attiki

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories

IE - Dublin 13

Pharmathen International S.A.

GR - 69300 Rodopi

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern

Leflunomid

ATC-Klassifikation(en):

L04AA13 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /

Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Selektive Immunsuppressiva

/ Leflunomid

Packungsgrößen:

Nr.

Laufzeit

1 3 Stück (PA/ALU/PVC-ALU/ALU- Blister) 036 Monate

2 3 Stück (PA/ALU/PVC-ALU/ALU- Einzeldosisblister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Sayana Press 104 mg/0,65 ml Injektionssuspension

Z.Nr.: 1-30528

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Belgium NV
BE - 2870 Puurs

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Medroxyprogesteron Acetat
(entspricht 104 mg Medroxyprogesteron Acetat pro 0,65 ml)

ATC-Klassifikation(en):

G03AC06 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene / Medroxyprogesteron

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Einweg-Injektionssystem) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ranitidin Claris 25 mg/ml Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30529

Zulassungsinhaber:

Claris Lifesciences (UK) Ltd
GB - CW1 6UL Cheshire

Referenzprodukt:

Zantac Injection 50mg/2ml
Glaxo Wellcome UK Ltd. (UK)

Hersteller:

Svizera Europe BV
NL - 1322 AH Almere

Farmalyse BV
NL - 1505 HX Zaandam

Aelslife SAS
FR - 58000 Nevers

Peckforton Pharmaceuticals Ltd
GB - CW1 6UL Cheshire

SIDEFARMA SA
PT - 2689-514 Prior Velho

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml

Ranitidin Hydrochlorid
(entsprechend 25 mg Ranitidin)

ATC-Klassifikation(en):

A02BA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit /
Histamin-H2-Rezeptorantagonisten / Ranitidin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 x 2 ml Ampullen (farblos, Typ 1 Glas)	012 Monate
2	10 x 2 ml Ampullen (farblos, Typ 1 Glas)	012 Monate
3	25 x 2 ml Ampullen (farblos, Typ 1 Glas)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Paricalcitol Hospira 5 Mikrogramm/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30530

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH
DE - 81669 München

Referenzprodukt:

1-24969
Zemplar 5 Mikrogramm/ml - Injektionslösung
Abbott GmbH
AT-1230 Wien

Hersteller:

Hospira S.p.A.
IT - 20060 Liscate (Milan)

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Paricalcitol

ATC-Klassifikation(en):

H05BX02 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Calciumhomöostase / Nebenschilddrüsen-Antagonisten / Andere
Nebenschilddrüsen-antagonisten / Paricalcitol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück Ampullen (5 Mikrogramm/1 ml: Durchstechflasche aus Typ I Glas mit Chlorbutyl-Gummistopfen) 024 Monate
2	5 Stück Ampullen (10 Mikrogramm/2 ml: Durchstechflasche aus Typ I Glas mit Chlorbutyl-Gummistopfen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levetiracetam Krka 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30531

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/001-005,029
KEPPRA 250 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
2	14 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
3	15 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
4	20 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
5	30 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
6	50 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
7	60 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
8	100 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
9	200 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam Krka 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30532

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/006-013
KEPPRA 500 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
2	14 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
3	15 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
4	20 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
5	30 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
6	50 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
7	60 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
8	100 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
9	120 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
10	200 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam Krka 750 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30533

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/014-019,028
KEPPRA 750 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
2	14 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
3	15 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
4	20 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
5	30 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
6	50 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
7	60 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
8	80 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
9	100 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
10	200 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam Krka 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30534

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/020-026
KEPPRA 1000 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
2	14 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
3	15 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
4	20 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
5	30 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
6	50 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
7	60 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
8	100 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate
9	200 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Pfizer 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30535

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-24549
Cipralex 5 mg - Filmtabletten
H.Lundbeck A/S
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 Zaventem

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Escitalopram Oxalat
(entspricht 5mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
2	10 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
3	14 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
4	15 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
5	20 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
6	28 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
7	30 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
8	49 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
9	50 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
10	56 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
11	60 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
12	84 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
13	90 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
14	98 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
15	100 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
16	200 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
17	500 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
18	30 Stück Tabletten (HPDE Flasche)	024 Monate
19	100 Stück Tabletten (HPDE Flasche)	024 Monate
20	500 Stück Tabletten (HPDE Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Pfizer 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30536

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-24550
Cipralext 10 mg - Filmtabletten
H.Lundbeck A/S
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 Zaventem

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Escitalopram Oxalat
(entspricht 10mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
2	10 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
3	14 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
4	15 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
5	20 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
6	28 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
7	30 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
8	49 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
9	50 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
10	56 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
11	60 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
12	84 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
13	90 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
14	98 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
15	100 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
16	200 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
17	500 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
18	30 Stück Tabletten (HPDE Flasche)	024 Monate
19	100 Stück Tabletten (HPDE Flasche)	024 Monate
20	500 Stück Tabletten (HPDE Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Pfizer 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30537

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-24551
Cipralext 15 mg - Filmtabletten
H.Lundbeck A/S
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 Zaventem

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Escitalopram Oxalat
(entspricht 15mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
2	10 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
3	14 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
4	15 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
5	20 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
6	28 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
7	30 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
8	49 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
9	50 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
10	56 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
11	60 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
12	84 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
13	90 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
14	98 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
15	100 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
16	200 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
17	500 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
18	30 Stück Tabletten (HPDE Flasche)	024 Monate
19	100 Stück Tabletten (HPDE Flasche)	024 Monate
20	500 Stück Tabletten (HPDE Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Pfizer 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30538

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-24552
Cipralext 20 mg - Filmtabletten
H.Lundbeck A/S
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Escitalopram Oxalat
(entspricht 20mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB10 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Escitalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
2	10 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
3	14 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
4	15 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
5	20 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
6	28 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
7	30 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
8	49 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
9	50 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
10	56 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
11	60 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
12	84 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
13	90 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
14	98 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
15	100 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
16	200 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
17	500 Stück Tabletten (PVC/Aclar-Aluminium Blisterpackung)	024 Monate
18	30 Stück Tabletten (HPDE Flasche)	024 Monate
19	100 Stück Tabletten (HPDE Flasche)	024 Monate
20	500 Stück Tabletten (HPDE Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Oxycodon dura 5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-30539

Zulassungsinhaber:

Mylan dura GmbH
DE - 64295 Darmstadt

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Mylan dura GmbH
DE - 64295 Darmstadt

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 Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 028 Monate
2	14 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 028 Monate
3	20 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 028 Monate
4	28 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 028 Monate
5	30 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 028 Monate
6	50 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 028 Monate
7	56 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 028 Monate
8	98 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 028 Monate
9	100 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 028 Monate
10	10 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 028 Monate
11	20 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 028 Monate
12	30 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 028 Monate
13	50 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 028 Monate
14	100 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 028 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxycodon dura 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-30540

Zulassungsinhaber:

Mylan dura GmbH
DE - 64295 Darmstadt

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Mylan dura GmbH
DE - 64295 Darmstadt

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 Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
2	14 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
3	20 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
4	28 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
5	30 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
6	50 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
7	56 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
8	98 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
9	100 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
10	10 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
11	20 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
12	30 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
13	50 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
14	100 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxycodon dura 20 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-30541

Zulassungsinhaber:

Mylan dura GmbH
DE - 64295 Darmstadt

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Mylan dura GmbH
DE - 64295 Darmstadt

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 Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
2	14 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
3	20 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
4	28 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
5	30 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
6	50 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
7	56 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
8	98 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
9	100 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
10	10 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
11	20 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
12	30 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
13	50 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
14	100 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxycodon dura 40 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-30542

Zulassungsinhaber:

Mylan dura GmbH
DE - 64295 Darmstadt

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Mylan dura GmbH
DE - 64295 Darmstadt

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Oxycodon hydrochlorid
(weitere 8 mg in Überzug!)

++-----

Überzug:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
2	14 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
3	20 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
4	28 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
5	30 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
6	50 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
7	56 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
8	98 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
9	100 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
10	10 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
11	20 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
12	30 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
13	50 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
14	100 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxycodon dura 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-30543

Zulassungsinhaber:

Mylan dura GmbH
DE - 64295 Darmstadt

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Mylan dura GmbH
DE - 64295 Darmstadt

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 Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
2	14 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
3	20 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
4	28 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
5	30 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
6	50 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
7	56 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
8	98 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
9	100 Stück Retardtabletten (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister bestehend aus weißer opaker PVC/PE/PVDC-Laminatfolie und Aluminiumfolie) 024 Monate
10	10 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
11	20 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
12	30 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
13	50 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate
14	100 Stück Retardtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Drehverschluss) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Topotecan Kabi 4 mg Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats

Z.Nr.: 1-30544

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Oncology Plc
GB - GU35 0NF Bordon/Hampshire

Referenzprodukt:

EU/1/96/027/001,003
HYCAMTIN 4 mg Pulver zur Herstellung eines Infusionslösungskonzentrats
SmithKline Beecham Pharmaceuticals plc
GB-TW8 9GS Brentford, Middlesex

Hersteller:

Fresenius Kabi Oncology Plc
GB - GU35 0NF Bordon/Hampshire

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Topotecan Hydrochlorid
(entspricht 4 mg Topotecan)

ATC-Klassifikation(en):

L01XX17 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /
Andere antineoplastische Mittel / Topotecan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 6 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
2	5 x 6 ml (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Menopur 600 I.E. Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30545

Zulassungsinhaber:

Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Hersteller:

Ferring GmbH
DE - 24109 Kiel

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle, Lösungsmittelspritze (1,1 ml)

++-----

Trockensubstanz:

Gonadotropes Hormon
(humanes Menopausengonadotropin (HMG), aus dem Harn von Frauen in der Postmenopause; FSH : LH = ca. 1:1)

ATC-Klassifikation(en):

G03GA02 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und Modulatoren des Genitalsystems / Gonadotropine und andere Ovulationsauslöser / Gonadotropine / Humanes menopausales Gonadotrophin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1x Durchstechflasche	024 Monate
2	1x Fertigspritze	024 Monate
3	9x Einmalspritzen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Latanoprost Sandoz 50 Mikrogramm/ml - Augentropfen

Z.Nr.: 1-30546

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-22019
Xalatan 0,005 % Augentropfen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Aeropharm GmbH
DE - 07407 RudolstadtSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Latanoprost

ATC-Klassifikation(en):

S01EE01 Sinnesorgane / Ophthalmika / Glaukummittel und Miotika /
Prostaglandin-Analoga / Latanoprost

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 2,5 ml	024 Monate
2	3 x 2,5 ml	024 Monate
3	6 x 2,5 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Menopur 1200 I.E. Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30547

Zulassungsinhaber:

Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Hersteller:

Ferring GmbH
DE - 24109 Kiel

Wirkstoff(e):

+-----
Trockensubstanz in Stechampulle, Lösungsmittelspritze (1,1 ml)

++-----
Trockensubstanz:

Gonadotropes Hormon
(humanes Menopausengonadotropin (HMG), aus dem Harn von Frauen in der Postmenopause; FSH : LH = ca. 1:1)

ATC-Klassifikation(en):

G03GA02 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und Modulatoren des Genitalsystems / Gonadotropine und andere Ovulationsauslöser / Gonadotropine / Humanes menopausales Gonadotrophin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche	036 Monate
2	2 Fertigspritzen	036 Monate
3	18 Einmalspritzen	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Paracetamol-plus Bausch&Lomb - Tabletten

Z.Nr.: 1-30548

Zulassungsinhaber:

Bausch & Lomb GmbH
DE - 13581 Berlin

Referenzprodukt:

Vivimed mit Coffein gegen Kopfschmerzen, 333 mg/g Paracetamol
und 50 mg/g Coffein Tabletten
Dr. Gerhard Mann, Chem.-pharm. Fabrik GmbH, DE

Hersteller:

Bausch & Lomb GmbH
DE - 13581 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

Tabletten

Paracetamol
Coffein

ATC-Klassifikation(en):

N02BE51 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /
Anilide / Paracetamol, Kombinationen exkl. Psycholeptika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W2, apothekenpflichtig

Zaredrop 75 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30549

Zulassungsinhaber:

ITF Pharma Kereskedelmi és Szolgáltató Kft.
HU - 1056 Budapest

Referenzprodukt:

1-20625
Efectin 75 mg - Tabletten
Wyeth Lederle Pharma GmbH
AT-1150 Wien

Hersteller:

Italfarmaco S.A.
ES - 28108 Alcobendas (Madrid)

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 75mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 60 ml PET-Flasche mit LDPE-Spritzen-Adapter mit HDPE-Schraubkappe 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Idarubicin Hexal 1 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30550

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23487
Zavedos 10 mg - Durchstechflasche
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Idarubicin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

L01DB06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Zytotoxische Antibiotika und
verwandte Substanzen / Anthracycline und verwandte Substanzen /
Idarubicin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 5 ml Durchstechflasche (Klarglas)	024 Monate
2	1 x 10 ml Durchstechflasche (Klarglas)	024 Monate
3	1 x 20 ml Durchstechflasche (Klarglas)	024 Monate
4	5 x 5 ml Durchstechflaschen (Klarglas)	024 Monate
5	5 x 10 ml Durchstechflaschen (Klarglas)	024 Monate
6	5 x 20 ml Durchstechflaschen (Klarglas)	024 Monate
7	10 x 5 ml Durchstechflaschen (Klarglas)	024 Monate
8	10 x 10 ml Durchstechflaschen (Klarglas)	024 Monate
9	10 x 20 ml Durchstechflaschen (Klarglas)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Idarubicin Sandoz 1 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30551

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-23487
Zavedos 10 mg - Durchstechflasche
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Idarubicin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

L01DB06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Zytotoxische Antibiotika und
verwandte Substanzen / Anthracycline und verwandte Substanzen /
Idarubicin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 5 ml Durchstechflasche (Klarglas)	024 Monate
2	1 x 10 ml Durchstechflasche (Klarglas)	024 Monate
3	1 x 20 ml Durchstechflasche (Klarglas)	024 Monate
4	5 x 5 ml Durchstechflaschen (Klarglas)	024 Monate
5	5 x 10 ml Durchstechflaschen (Klarglas)	024 Monate
6	5 x 20 ml Durchstechflaschen (Klarglas)	024 Monate
7	10 x 5 ml Durchstechflaschen (Klarglas)	024 Monate
8	10 x 10 ml Durchstechflaschen (Klarglas)	024 Monate
9	10 x 20 ml Durchstechflaschen (Klarglas)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Dicloabak 1 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-30552

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Thea

FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Referenzprodukt:

1-19877

Voltaren Ophtha - Augentropfen

Novartis Pharma GmbH

AT-1020 Wien

Hersteller:

Excelvision

FR - 07100 Annonay

Wirkstoff(e):

+-----

pro 100ml:

Diclofenac Natrium

ATC-Klassifikation(en):

S01BC03 Sinnesorgane / Ophthalmika / Antiphlogistika / Nichtsteroidale
Antiphlogistika / Diclofenac

Packungsgrößen:

Nr.

Laufzeit

1

1 x 10 ml

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Oxaliplatin Kabi 5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30553

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Oncology Plc
GB - GU35 0NF Bordon/Hampshire

Referenzprodukt:

1-26251
Eloxatin 5 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer
Infusionslösung
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Fresenius Kabi Oncology Plc
GB - GU35 0NF Bordon/Hampshire

Wirkstoff(e):

+-----
Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (1 ml):
Oxaliplatin

ATC-Klassifikation(en):

L01XA03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /
Platin-haltige Verbindungen / Oxaliplatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 10 ml Durchstechflasche (Klarglas)	036 Monate
2	1 x 20 ml Durchstechflasche (Klarglas)	036 Monate
3	1 x 40 ml Durchstechflasche (Klarglas)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gabapentin Arcana 600 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30554

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22737
Neurontin 600 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel)) 024 Monate
2	30 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel)) 024 Monate
3	45 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel)) 024 Monate
4	50 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel)) 024 Monate
5	90 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel)) 024 Monate
6	100 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel)) 024 Monate
7	20 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
8	30 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
9	45 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
10	50 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
11	90 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
12	100 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
13	200 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
14	250 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
15	500 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
16	90 x 1 Stück Tabletten (Perforierte OPA/Al/PVC Blisterpackung (Einzeldosisbehältnis)) 024 Monate
17	500 x 1 Stück Tabletten (Perforierte OPA/Al/PVC Blisterpackung (Einzeldosisbehältnis)) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gabapentin Arcana 800 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30555

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22738
Neurontin 800 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel)) 024 Monate
2	30 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel)) 024 Monate
3	45 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel)) 024 Monate
4	50 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel)) 024 Monate
5	90 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel)) 024 Monate
6	100 Stück Tabletten (HDPE-Flasche mit PP-Verschluss mit Trockenmittel (Kieselgel)) 024 Monate
7	20 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
8	30 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
9	45 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
10	50 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
11	90 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
12	100 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
13	200 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
14	250 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
15	500 Stück Tabletten (OPA/Al/PVC Blisterpackung) 024 Monate
16	90 x 1 Stück Tabletten (Perforierte OPA/Al/PVC Blisterpackung (Einzeldosisbehältnis)) 024 Monate
17	500 x 1 Stück Tabletten (Perforierte OPA/Al/PVC Blisterpackung (Einzeldosisbehältnis)) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Docirena 20 mg/1 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30556

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

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:

Thymoorgan GmbH Pharmazie & Co. KG
DE - 38690 Vienenburg

Tecnimede - Sociedade Técnico-Medicinal, SA
PT - 2565-187 Dois Portos

Aegis Ltd
CY - 2643 Ergates/Nicosia

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Docetaxel
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche (Klarglas)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Docirena 80 mg/4 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30557

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/95/002/002
TAXOTERE 80 mg/2 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung
Aventis Pharma Specialites S.A.
FR-92160 Antony

Hersteller:

Aegis Ltd
CY - 2643 Ergates/Nicosia

Thymoorgan GmbH Pharmazie & Co. KG
DE - 38690 Vienenburg

Tecnimede - Sociedade Técnico-Medicinal, SA
PT - 2565-187 Dois Portos

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Docetaxel
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche (Klarglas)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Leflunomid Actavis 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30558

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

EU/1/99/118/001-004
Arava 10 mg Filmtabletten
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
DE-65926 Frankfurt am Main

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Leflunomid

ATC-Klassifikation(en):

L04AA13 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Selektive Immunsuppressiva
/ Leflunomid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück (HDPE-Behältnis)	024 Monate
2	30 Stück (HDPE-Behältnis)	024 Monate
3	100 Stück (HDPE-Behältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Leflunomid Actavis 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30559

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

EU/1/99/118/005-008,010
Arava 20 mg Filmtabletten
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
DE-65926 Frankfurt am Main

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Leflunomid

ATC-Klassifikation(en):

L04AA13 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Selektive Immunsuppressiva
/ Leflunomid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (HDPE-Behältnis) 024 Monate
2	30 Stück (HDPE-Behältnis) 024 Monate
3	100 Stück (HDPE-Behältnis) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Leflunomid Actavis 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30560

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

EU/1/99/118/009
Arava 100 mg Filmtabletten
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
DE-65926 Frankfurt am Main

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Leflunomid

ATC-Klassifikation(en):

L04AA13 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Selektive Immunsuppressiva
/ Leflunomid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück (Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Dorzolapt 20 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-30561

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

1-21324
Trusopt 20 mg/ml Augentropfen
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

pro 5 ml :

Dorzolamid Hydrochlorid
(entsprechend 100 mg Dorzolamid)

ATC-Klassifikation(en):

S01EC03 Sinnesorgane / Ophthalmika / Glaukommittel und Miotika /
Carboanhydrasehemmer / Dorzolamid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 5 ml Tropfflasche (Polyethylen) 024 Monate
2	3 x 5 ml Tropfflasche (Polyethylen) 024 Monate
3	6 x 5 ml Tropfflasche (Polyethylen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsol 80 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30562

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

1-22463
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)Laboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 024 Monate
2	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 024 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 024 Monate
4	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 024 Monate
5	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 024 Monate
6	280 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsol 160 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30563

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

1-25735
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Laboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 024 Monate
2	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 024 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 024 Monate
4	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 024 Monate
5	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 024 Monate
6	280 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bacipro 2 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30564

Zulassungsinhaber:

Claris Lifesciences (UK) Ltd
GB - CW1 6UL Cheshire

Referenzprodukt:

1-18292
Ciproxin 200 mg/100 ml Infusionslösung
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Peckforton Pharmaceuticals Ltd
GB - CW1 6UL Cheshire

Orifarm Generics A/S
DK - 5260 Odense S

Hand Prod sp. Z.o.o.
PL - 02-496 Warszawa

Bax Pharma s.r.o.
SK - 81104 Bratislava

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ciprofloxacin Lactat
(entsprechend 2 mg Ciprofloxacin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 x 100 ml (PVC-Beutel)	036 Monate
2	5 x 200 ml (PVC-Beutel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Sumatriptan Pfizer 50 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30565

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-21119
Imigran 50 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Italia S.r.l.
IT - 63046 Marino del Tronto (Ascoli Piceno)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Sumatriptan Succinat
(entsprechend 50 mg Sumatriptan)

ATC-Klassifikation(en):

N02CC01 Nervensystem / Analgetika / Migränemittel / Selektive
Serotonin-5HT1-Agonisten / Sumatriptan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (Blister)	048 Monate
2	3 Stück (Blister)	048 Monate
3	4 Stück (Blister)	048 Monate
4	6 Stück (Blister)	048 Monate
5	8 Stück (Blister)	048 Monate
6	12 Stück (Blister)	048 Monate
7	18 Stück (Blister)	048 Monate
8	20 Stück (Blister)	048 Monate
9	30 Stück (Blister)	048 Monate
10	50 Stück (Blister)	048 Monate
11	100 Stück (Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sumatriptan Pfizer 100 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30566

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19777
Imigran 100 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer Italia S.r.l.
IT - 63046 Marino del Tronto (Ascoli Piceno)Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Sumatriptan Succinat
(entsprechend 100 mg Sumatriptan)

ATC-Klassifikation(en):

N02CC01 Nervensystem / Analgetika / Migränemittel / Selektive
Serotonin-5HT1-Agonisten / Sumatriptan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (Blister)	048 Monate
2	3 Stück (Blister)	048 Monate
3	4 Stück (Blister)	048 Monate
4	6 Stück (Blister)	048 Monate
5	8 Stück (Blister)	048 Monate
6	12 Stück (Blister)	048 Monate
7	18 Stück (Blister)	048 Monate
8	20 Stück (Blister)	048 Monate
9	30 Stück (Blister)	048 Monate
10	50 Stück (Blister)	048 Monate
11	100 Stück (Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fluconazol Actavis 50 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-30567

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-18838
Diflucan 50 mg - Kapseln
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:
Fluconazol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
3	4 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
4	6 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
5	7 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
6	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
7	12 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
8	14 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
9	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
10	21 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
13	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
14	60 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
15	90 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
16	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fluconazol Actavis 100 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-30568

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-18836
Diflucan 100 mg - Kapseln
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:
Fluconazol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
3	4 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
4	6 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
5	7 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
6	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
7	12 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
8	14 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
9	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
10	21 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
13	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
14	60 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
15	90 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
16	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fluconazol Actavis 150 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-30569

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-19976
Diflucan 150 mg - Kapseln
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:
Fluconazol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
3	4 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
4	6 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
5	7 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
6	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
7	12 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
8	14 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
9	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
10	21 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
13	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
14	60 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
15	90 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
16	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fluconazol Actavis 200 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-30570

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-18835
Diflucan 200 mg - Kapseln
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Fluconazol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
2	2 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
3	4 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
4	6 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
5	7 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
6	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
7	12 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
8	14 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
9	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
10	21 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
11	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
12	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
13	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
14	60 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
15	90 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate
16	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan Jenson 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30571

Zulassungsinhaber:

Jenson Pharmaceutical Services Ltd.
GB - N3 3LF London

Referenzprodukt:

1-21306
Cosaar 50 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

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	7 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
4	21 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
7	38 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
8	56 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
9	60 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
10	84 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
11	90 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
12	98 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
13	99 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
14	100 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
15	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	1000 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Losartan Jenson 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30572

Zulassungsinhaber:

Jenson Pharmaceutical Services Ltd.
GB - N3 3LF London

Referenzprodukt:

1-24232
Cosaar 100 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Losartan Kalium

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	7 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
4	21 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
7	38 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
8	56 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
9	60 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
10	84 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
11	90 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
12	98 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
13	99 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
14	100 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
15	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	1000 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil sanofi-aventis 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-30573

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-26553
Aricept Evess 5 mg - Schmelztabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Zentiva k.s.
CZ - 102 37 Praha 10Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-KärlichLaboratorios Vitoria SA
PT - 2700-327 AmadoraDLA Farmaceutica
PT - 2645-436 Alcabideche

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Donepezil Hydrochlorid
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	84 Stück (Blister)	024 Monate
10	90 Stück (Blister)	024 Monate
11	98 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Blister)	024 Monate
13	112 Stück (Blister)	024 Monate
14	120 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil sanofi-aventis 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-30574

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-26554
Aricept Evess 10 mg - Schmelztabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

DLA Farmaceutica
PT - 2645-436 AlcabidecheZentiva k.s.
CZ - 102 37 Praha 10Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-KärlichLaboratorios Vitoria SA
PT - 2700-327 Amadora

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Donepezil Hydrochlorid
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	84 Stück (Blister)	024 Monate
10	90 Stück (Blister)	024 Monate
11	98 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Blister)	024 Monate
13	112 Stück (Blister)	024 Monate
14	120 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil sanofi-aventis 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30575

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

DLA Farmaceutica
PT - 2645-436 AlcabidecheZentiva k.s.
CZ - 102 37 Praha 10Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-KärlichLaboratorios Vitoria SA
PT - 2700-327 Amadora

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	84 Stück (Blister)	024 Monate
10	90 Stück (Blister)	024 Monate
11	98 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Blister)	024 Monate
13	112 Stück (Blister)	024 Monate
14	120 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil sanofi-aventis 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30576

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

DLA Farmaceutica
PT - 2645-436 AlcabidecheZentiva k.s.
CZ - 102 37 Praha 10Winthrop Arzneimittel GmbH
DE - 56218 Mülheim-KärlichLaboratorios Vitoria SA
PT - 2700-327 Amadora

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	84 Stück (Blister)	024 Monate
10	90 Stück (Blister)	024 Monate
11	98 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Blister)	024 Monate
13	112 Stück (Blister)	024 Monate
14	120 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cefixim Arcana 400 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30581

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22089
Aerocef 400 mg - Filmtabletten
Astellas Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Orchid Europe Ltd
GB - W4 5YA London/Chiswick

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Cefixim
(. 3 H₂O - entsprechend 400 mg Cefixim)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD08 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Cephalosporine der 3. Generation / Cefixim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	3 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister) 024 Monate
2	5 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister) 024 Monate
3	7 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister) 024 Monate
4	10 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister) 024 Monate
5	100 Tabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister) 024 Monate
6	3 Tabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister) 024 Monate
7	5 Tabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister) 024 Monate
8	7 Tabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister) 024 Monate
9	10 Tabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister) 024 Monate
10	100 Tabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Citalopram Pfizer 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30582

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19871
Seropram 10 mg - Filmtabletten
Lundbeck Austria GmbH
AT-1200 Wien

Hersteller:

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Citalopram Hydrobromid

ATC-Klassifikation(en):

N06AB04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Citalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	60 Stück (Blister)	036 Monate
9	84 Stück (Blister)	036 Monate
10	90 Stück (Blister)	036 Monate
11	100 Stück (Blister)	036 Monate
12	112 Stück (Blister)	036 Monate
13	120 Stück (Blister)	036 Monate
14	30 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
15	100 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
16	200 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
17	250 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
18	500 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
19	1000 Stück (Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Citalopram Pfizer 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30583

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19326
Seropram 20 mg - Filmtabletten
Lundbeck Austria GmbH
AT-1200 Wien

Hersteller:

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Citalopram Hydrobromid

ATC-Klassifikation(en):

N06AB04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Citalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	60 Stück (Blister)	036 Monate
9	84 Stück (Blister)	036 Monate
10	90 Stück (Blister)	036 Monate
11	100 Stück (Blister)	036 Monate
12	112 Stück (Blister)	036 Monate
13	120 Stück (Blister)	036 Monate
14	30 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
15	100 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
16	200 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
17	250 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
18	500 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
19	1000 Stück (Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Citalopram Pfizer 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30584

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19871
Seropram 10 mg - Filmtabletten
Lundbeck Austria GmbH
AT-1200 Wien

Hersteller:

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Citalopram Hydrobromid

ATC-Klassifikation(en):

N06AB04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Citalopram

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	60 Stück (Blister)	036 Monate
9	84 Stück (Blister)	036 Monate
10	90 Stück (Blister)	036 Monate
11	100 Stück (Blister)	036 Monate
12	112 Stück (Blister)	036 Monate
13	120 Stück (Blister)	036 Monate
14	30 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
15	100 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
16	200 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
17	250 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
18	500 Stück (Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human**Cytotect Biotest 50 E/ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00390

Zulassungsinhaber:

Biotest Austria GmbH
AT - 1053 Wien

Hersteller:

Biotest Pharma GmbH
DE - 63303 Dreieich

Wirkstoff(e):

+-----
10 ml(Gesamtprotein 1000 mg)
Immunglobulin
(human, mit Cytomegalievirus-Antikörpern 500 E.)

Hauptindikation(en)(WHO):

B01 Arzneispezialitäten, die aus menschlichem Blut, sonstigen
menschlichen Körperflüssigkeiten oder menschlichem Gewebe
hergestellt sind, soweit sie nicht der radioaktiven
Markierung dienen
TR100 Sera und Immunglobuline

ATC-Klassifikation(en):

J06BB09 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Immunsera und
Immunglobuline / Immunglobuline / Spezifische Immunglobuline /
Cytomegalievirus-Immunglobulin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
2	10 ml Ampulle	024 Monate
3	20 ml Ampulle	024 Monate
4	50 ml Durchstechflasche	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Prostata G1 D4 Injektionslösung (ab D4 bis D30 und Reihe)**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Hersteller:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Wirkstoff(e):

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	nicht erfasst	000 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Abgabe nicht festgelegt

BRONCHI-PERTU spag. Peka Tropfen zum Einnehmen

Z.Nr.: 3-00471

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10 g:

Radix Bryoniae (Auszug)
(spag. Peka D3)
Resina Guaiaci
(D3)
Coccus cacti (Auszug)
(spag. Peka D2)
Fructus Phellandri (Auszug)
(D4)
Phosphor
(D6)
Kalium antimonyltartrat
(. 3 H₂O - D4)
Herba Grindeliae (Auszug)
(spag. Peka D8)
Usnea (Auszug)
(D12)

Hauptindikation(en)(WHO):

TK000 Mittel mit Wirkung auf den Respirationstrakt

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	125 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Plantago-Homaccord - Tropfen

Z.Nr.: 3-00479

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba Plantaginis (Auszug)
(D2)
Herba Plantaginis (Auszug)
(D10)
Herba Plantaginis (Auszug)
(D15)
Herba Plantaginis (Auszug)
(D30)
Herba Plantaginis (Auszug)
(D200)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D3)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D10)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D15)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D30)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D200)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D1000)
Semen Ignatii (Auszug)
(D4)
Semen Ignatii (Auszug)
(D10)
Semen Ignatii (Auszug)
(D30)
Semen Ignatii (Auszug)
(D200)

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Hormeel - Tropfen

Z.Nr.: 3-00480

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

100g :

Salpetersäure
(D4)
Herba Aquilegiae (Auszug)
(D4)
Herba Bursae pastoris (Auszug)
(D3)
Herba Erigeronis canadensis (Auszug)
(D3)
Radix Cyclaminis (Auszug)
(D4)
Radix Cypridii (Auszug)
(D8)
Moschus
(moschiferus; D6)
Semen Myristicae (Auszug)
(D6)
Herba Majoranae (Auszug)
(D4)
Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)
(pratensis; D4)
Herba Senecionis (Auszug)
(nemorensis ssp. fuchsii - D6)
Semen Ignatii (Auszug)
(D6)
Cortex Viburni opuli (Auszug)
(D3)
Calcium carbonicum Hahnemanni
(D8)
Sepia
(D6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TQ200 Innersekretorische Störungen (weibliche Hormone)

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

Tonsipret Tabletten

Z.Nr.: 3-00481

Zulassungsinhaber:

Bionorica SE
DE - 92318 Neumarkt

Hersteller:

Bionorica SE
DE - 92318 Neumarkt

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette (à 277,5 mg):

Fructus Capsici (Auszug)
(D3)
Resina Guaiaci
(D3)
Radix Phytolaccae (Auszug)
(Urtinktur)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 Stück	036 Monate
2	100 Stück	036 Monate
3	200 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Tonsipret Tropfen

Z.Nr.: 3-00482

Zulassungsinhaber:

Bionorica SE

DE - 92318 Neumarkt

Hersteller:

Bionorica SE

DE - 92318 Neumarkt

Wirkstoff(e):

+-----

10,0 g:

Fructus Capsici (Auszug)

(D4)

Resina Guaiaci

(D4)

Radix Phytolaccae (Auszug)

(D1)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	036 Monate
2	50 ml	036 Monate
3	100 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Genehmigung von Parallelimporten

Copegus 200 mg - Filmtabletten

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-24728-P2

**Eligard Depot 7,5 mg - Pulver und Lösungsmittel zur
Herstellung einer Injektionslösung**

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-25793-P1

**Eligard Depot 22,5 mg - Pulver und Lösungsmittel zur
Herstellung einer Injektionslösung**

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-25794-P1

**Eligard Depot 45 mg - Pulver und Lösungsmittel zur
Herstellung einer Injektionslösung**

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-27226-P1

Übertragungen

Colistin Forest - Trockenstechampullen mit Lösungsmittel

Z.Nr.: 12038

Zulassungsinhaber:

Forest Laboratories Nederland BV
NL - 3584 BH Utrecht

Zulassungsinhaber bisher:

Grünenthal GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Leponex 100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 14255

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Leponex 25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 15132

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Navoban 2 mg/2 ml - Lösung zur Injektion und Infusion

Z.Nr.: 1-21917

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH

AT - 1235 Wien

Oxybutynin "ERWO" 5mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22058

Zulassungsinhaber:

ERWO Pharma GmbH

AT - 2345 Brunn am Gebirge

Zulassungsinhaber bisher:

Erwo Pharma GmbH

AT - 2345 Brunn am Gebirge

Noctor Dragees

Z.Nr.: 1-23850

Zulassungsinhaber:

Wabosan Arzneimittelvertriebs GmbH

AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Torrex-Chiesi Pharma GmbH

AT - 1010 Wien

Riamet 20 mg/120 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24024

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Xyzall 5 mg Filmdabletten

Z.Nr.: 1-24226

Zulassungsinhaber:

UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

UCB Pharma GmbH
AT - 1030 Wien

Elidel 10 mg/g Creme

Z.Nr.: 1-24689

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Ramipril "Interpharm" 2,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25070

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH

AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Interpharm Produktions GmbH

AT - 1160 Wien

Citalopram Ranbaxy 20 mg Filtabletten

Z.Nr.: 1-26238

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH

DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Ranbaxy (U.K.) Ltd

GB - W5 5TL London

Citalopram Ranbaxy 40 mg Filtabletten

Z.Nr.: 1-26239

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH

DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Ranbaxy (U.K.) Ltd

GB - W5 5TL London

Simzol 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26975

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH

AT - 1120 Wien

Simzol 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26976

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH

AT - 1120 Wien

Simzol 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26977

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH

AT - 1120 Wien

Finasterid Ranbaxy 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27115

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Ranbaxy (UK) Limited
GB - W1K 6TL London

Alenat 70mg-einmal wöchentlich Tabletten

Z.Nr.: 1-27336

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

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

Alemol 70mg-einmal wöchentlich Tabletten

Z.Nr.: 1-27339

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

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

Losartan-HCT Hexal 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28470

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Losartan-HCT Hexal 100 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28471

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Omprezolin 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-28838

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

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

Omprezolin 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-28839

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH

AT - 1120 Wien

Omprezolin 40 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-28840

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH

AT - 1120 Wien

Clopidostad 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29740

Zulassungsinhaber:

Aliud Pharma GmbH

DE - 89150 Laichingen

Zulassungsinhaber bisher:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Paracetamol Actavis Vanille/Erdbeer 250 mg Granulat

Z.Nr.: 1-30399

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Pergamus Pharma Ltd
GB - NW10 7JH London

Paracetamol Actavis Vanille/Erdbeer 500 mg Granulat

Z.Nr.: 1-30403

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Pergamus Pharma Ltd
GB - NW10 7JH London

Paracetamol Actavis Caffee Aroma 500 mg Granulat

Z.Nr.: 1-30409

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Pergamus Pharma Ltd
GB - NW10 7JH London

Actelsar 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30434

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Sigillata Ltd
GB - NW10 7JH London

Actelsar 40 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30435

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Sigillata Ltd
GB - NW10 7JH London

Actelsar 80 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30436

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Sigillata Ltd
GB - NW10 7JH London

ApoTee Lindenblüte

Z.Nr.: 7-01175

Zulassungsinhaber:

Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad
Ems GmbH & Co KG
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

ApoTee Käsepappel

Z.Nr.: 7-01176

Zulassungsinhaber:

Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad
Ems GmbH & Co KG
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

ApoTee Kamillenblüte

Z.Nr.: 7-01177

Zulassungsinhaber:

Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad
Ems GmbH & Co KG
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

ApoTee Salbeiblatt

Z.Nr.: 7-01178

Zulassungsinhaber:

Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad
Ems GmbH & Co KG
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

ApoTee Johanniskraut

Z.Nr.: 7-01184

Zulassungsinhaber:

Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad
Ems GmbH & Co KG
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

ApoTee Weissdorn

Z.Nr.: 7-01229

Zulassungsinhaber:

Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad
Ems GmbH & Co KG
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

ApoTee Melisse

Z.Nr.: 7-01264

Zulassungsinhaber:

Siemens & Co Heilwasser und Quellenprodukte des Staatsbades Bad
Ems GmbH & Co KG
DE - 56130 Bad Ems

Zulassungsinhaber bisher:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Akineton 5 mg - Injektionslösung

Z.Nr.: 10234

Zulassungsinhaber:

Desma GmbH

DE - 55252 Mainz-Kastel

Bezeichnung bisher:

Akineton 5 mg - Ampullen

Colistin Forest - Trockenstechampullen mit Lösungsmittel

Z.Nr.: 12038

Zulassungsinhaber:

Forest Laboratories Nederland BV

NL - 3584 BH Utrecht

Bezeichnung bisher:

Colistin Grünenthal - Trockenstechampullen mit Lösungsmittel

Akineton 4 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 15197

Zulassungsinhaber:

Desma GmbH

DE - 55252 Mainz-Kastel

Bezeichnung bisher:

Akineton retard 4 mg - Filmtabletten

Adolomed - Schmerztabletten

Z.Nr.: 1-18142

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH

AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:

Adolorin - Schmerztabletten

**Ubistesin forte 40 mg/ml + 10 Mikrogramm/ml -
Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-18992

Zulassungsinhaber:

3M Espe AG

DE - 82229 Seefeld

Bezeichnung bisher:

Ubistesin forte - Zylinderampullen

Ubistesin 40 mg/ml + 5 Mikrogramm/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-18993

Zulassungsinhaber:

3M Espe AG

DE - 82229 Seefeld

Bezeichnung bisher:

Ubistesin - Zylinderampullen

Olmetec 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24926

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH

AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:

Olmetec 10 mg - Filmtabletten

Olmetec 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24927

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH

AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:

Olmetec 20 mg - Filmtabletten

Olmetec 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24928

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH

AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:

Olmetec 40 mg - Filmtabletten

Piperacillin/Tazobactam Hexal 4,0 g/0,5 g - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27821

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:

Piperacillin/Tazobactam Hexal 4,0 g/0,5 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Tebofortan 120 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28020

Zulassungsinhaber:

Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co KG
DE - 76227 Karlsruhe

Bezeichnung bisher:

Ginkgo biloba - Schwabe - 120 mg - Filmtabletten

Piperacillin/Tazobactam Milpharm 2 g/0,25 g - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29067

Zulassungsinhaber:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

Bezeichnung bisher:

Piperacillin/Tazobactam Milpharm 2 g/0,25 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Piperacillin/Tazobactam Milpharm 4 g/0,5 g - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29069

Zulassungsinhaber:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South Ruislip

Bezeichnung bisher:

Piperacillin/Tazobactam Milpharm 4 g/0,5 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Dr. Böhm Johanniskraut 600 mg forte - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29296

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8011 Graz

Bezeichnung bisher:

Deprosan 600 mg - Filmtabletten

Valsabene comp 80 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29333

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Valsartan/HCT ratiopharm 80 mg/12,5 mg Filmtabletten

Valsabene comp 160 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29335

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Valsartan/HCT ratiopharm 160 mg/25 mg Filmtabletten

Metformin Actavis 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29915

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Metformin ESP Pharma 500 mg Filmtabletten

Metformin Actavis 850 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29916

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Metformin ESP Pharma 850 mg Filmtabletten

Metformin Actavis 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29917

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Metformin ESP Pharma 1000 mg Filmtabletten

Oxygerolan 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30177

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Oxycodon G.L. 5 mg Filmtabletten

Oxygerolan 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30178

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Oxycodon G.L. 10 mg Filmtabletten

Paracetamol Actavis Vanille/Erdbeer 250 mg Granulat

Z.Nr.: 1-30399

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Paracetamol Pergamus Vanille/Erdbeer 250 mg Granulat

Paracetamol Actavis Vanille/Erdbeer 500 mg Granulat

Z.Nr.: 1-30403

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Paracetamol Pergamus Vanille/Erdbeer 500 mg Granulat

Paracetamol Actavis Caffee Aroma 500 mg Granulat

Z.Nr.: 1-30409

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Paracetamol Pergamus Caffee Aroma 500 mg Granulat

Paracetamol STADA Cappuccino-Geschmack 1000 mg Granulat

Z.Nr.: 1-30447

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Paracetamol ARAC Cappuccino-Geschmack 1000 mg Granulat

Änderungen der Packungsgrößen**Akineton 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 8853

Zulassungsinhaber:

Desma GmbH

DE - 55252 Mainz-Kastel

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	50 Stück		060
002	100 Stück		060
003	250 Stück		060 gelöscht
004	30 Stück		060 neu
005	60 Stück		060 neu
006	200 (5 x 40) Stück		060 neu

Akineton 4 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 15197

Zulassungsinhaber:

Desma GmbH

DE - 55252 Mainz-Kastel

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	50 Stück		060
002	100 Stück		060
003	30 Stück		060 neu
004	60 Stück		060 neu
005	200 (5 x 40) Stück		060 neu

Diproderm - dermatologische Lösung

Z.Nr.: 15753

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	15 ml	024	
005	30 ml	024	
006	300 ml	024	gelöscht
007	250 ml	024	

Hydroderm "Aesca" 1 % - Creme

Z.Nr.: 17813

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	30 g	048	
003	500 g	048	gelöscht
004	15 g	048	

Adolomed - Schmerztabletten

Z.Nr.: 1-18142

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	Aluschiebeschachtel 30 Stück	036	gelöscht
004	Aluschiebeschachtel 50 Stück	036	gelöscht
005	Aluschiebeschachtel 10 Stück	036	gelöscht
006	Blisterpackung 20 Stück	060	
007	Blisterpackung 30 Stück	060	
008	Blisterpackung 50 Stück	060	
010	Blisterpackung 10 Stück	060	

Sufenta - Ampullen

Z.Nr.: 1-18247

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 x 5 ml		036 gelöscht
002	10 x 20 ml		036 gelöscht
003	5 x 1 ml		036
004	5 x 5 ml		036
005	5 x 20 ml		036

Rapifen 5 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-18256

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 x 10 ml		060 gelöscht
002	5 x 10 ml		060

Atenolan comp. mite - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-19182

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück		060 gelöscht
002	50 Stück		060

PARIET 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22777

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH

AT - 1232 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
012	1 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
013	7 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
014	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
015	15 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
016	25 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
017	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
018	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
019	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
020	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
021	75 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
022	120 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
023	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
024	5 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
025	112 Stück (Alu/Alu-Blister)	036 neu

PARIET 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22778

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH

AT - 1232 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
012	1 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
013	7 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
014	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
015	15 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
016	25 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
017	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
018	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
019	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
020	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
021	75 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
022	120 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
023	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
024	5 Stück (Alu/Alu-Blister)	036
025	112 Stück (Alu/Alu-Blister)	036 neu

Ciprofloxacin Ranbaxy 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24604

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH

DE - 51377 Leverkusen

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	1 Stück (PVdC-Blister)	036	
002	8 Stück (PVdC-Blister)	036	
003	10 Stück (PVdC-Blister)	036	
004	16 Stück (PVdC-Blister)	036	
005	20 Stück (PVdC-Blister)	036	
006	100 Stück (PVdC-Blister)	036	
007	1 Stück (Alu-Blister)	036	
008	8 Stück (Alu-Blister)	036	
009	10 Stück (Alu-Blister)	036	
010	16 Stück (Alu-Blister)	036	
011	20 Stück (Alu-Blister)	036	
012	100 Stück (Alu-Blister)	036	
013	32 Stück (Alu-Blister)	036	neu
014	32 Stück (PVdC-Blister)	036	neu

Ciprofloxacin Ranbaxy 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24605

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH

DE - 51377 Leverkusen

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Stück (PVdC-Blister)	036
002	8 Stück (PVdC-Blister)	036
003	10 Stück (PVdC-Blister)	036
004	16 Stück (PVdC-Blister)	036
005	20 Stück (PVdC-Blister)	036
006	100 Stück (PVdC-Blister)	036
007	1 Stück (Alu-Blister)	036
008	8 Stück (Alu-Blister)	036
009	10 Stück (Alu-Blister)	036
010	16 Stück (Alu-Blister)	036
011	20 Stück (Alu-Blister)	036
012	100 Stück (Alu-Blister)	036
013	32 Stück (Alu-Blister)	036 neu
014	32 Stück (PVdC-Blister)	036 neu

Azathioprin "Hexal" 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24656

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	036
002	50 Stück	036
003	100 Stück	036
004	56 Stück	036 neu

Clindac Sandoz 600 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25480

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	8 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
002	10 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
003	12 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
004	30 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
005	28 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
006	32 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
007	42 Stück (PVC/Al- Blister)	036	
008	14 Stück (PVC/Al- Blister)	036	neu

Ospamox 1000 mg - lösbare Tabletten

Z.Nr.: 1-25542

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (Blister)	036	
002	12 Stück (Blister)	036	
003	14 Stück (Blister)	036	
004	16 Stück (Blister)	036	
005	20 Stück (Blister)	036	
006	30 Stück (Blister)	036	
007	100 Stück (Blister)	036	
008	1000 Stück (Blister)	036	
009	8 Stück (Blister)	036	
010	2 Stück (Blister)	036	
011	24 Stück (Blister)	036	
012	6 Stück (Blister)	036	neu

Metformin "Stada" 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25943

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
012	118 Stück	036	
001	15 Stück	036	
002	20 Stück	036	
003	30 Stück	036	
004	50 Stück	036	
005	60 Stück	036	
006	90 Stück	036	
007	100 Stück	036	
008	120 Stück	036	
009	150 Stück	036	
010	200 Stück	036	
011	600 Stück	036	
013	180 Stück	036	neu

Simvastatin Ranbaxy 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26278

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (PVdC Blister)	036	
002	14 Stück (PVdC Blister)	036	
003	20 Stück (PVdC Blister)	036	
004	28 Stück (PVdC Blister)	036	
005	30 Stück (PVdC Blister)	036	
006	50 Stück (PVdC Blister)	036	
007	56 Stück (PVdC Blister)	036	
008	60 Stück (PVdC Blister)	036	
009	98 Stück (PVdC Blister)	036	
010	100 Stück (PVdC Blister)	036	
011	300 Stück (PVdC Blister)	036	
012	90 Stück (PVdC Blister)	036	neu

Simvastatin Ranbaxy 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26279

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH

DE - 51377 Leverkusen

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (PVdC Blister)	036
002	14 Stück (PVdC Blister)	036
003	20 Stück (PVdC Blister)	036
004	28 Stück (PVdC Blister)	036
005	30 Stück (PVdC Blister)	036
006	50 Stück (PVdC Blister)	036
007	56 Stück (PVdC Blister)	036
008	60 Stück (PVdC Blister)	036
009	98 Stück (PVdC Blister)	036
010	100 Stück (PVdC Blister)	036
011	300 Stück (PVdC Blister)	036
012	90 Stück (PVdC Blister)	036 neu

Ciprofloxacin Kabi 100 mg/50 ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26637

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH

AT - 8055 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
013	1 x 20 Flaschen	024
001	1 x 1 Beutel	024
002	1 x 5 Beutel	024
003	1 x 10 Beutel	024
004	1 x 20 Beutel	024
005	1 x 30 Beutel	024
006	1 x 40 Beutel	024
011	1 x 30 Flaschen	024
012	1 x 40 Flaschen	024
008	1 x 5 Flaschen	024
009	1 x 10 Flaschen	024
010	1 x 25 Flaschen	024
007	1 x 1 Flasche	024
014	1 x 12 Beutel	024 neu
015	1 x 12 Flaschen	024 neu

Ciprofloxacin Kabi 200 mg/100 ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26638

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 1 Beutel	024
002	1 x 5 Beutel	024
003	1 x 10 Beutel	024
004	1 x 20 Beutel	024
005	1 x 30 Beutel	024
006	1 x 40 Beutel	024
007	1 x 1 Flasche	024
010	1 x 20 Flaschen	024
008	1 x 5 Flaschen	024
009	1 x 10 Flaschen	024
011	1 x 25 Flaschen	024
012	1 x 30 Flaschen	024
013	1 x 40 Flaschen	024
014	1 x 12 Beutel	024 neu
015	1 x 12 Flaschen	024 neu

Ciprofloxacin Kabi 400 mg/200 ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26639

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
001	1 x 5 Beutel	024		
002	1 x 10 Beutel	024		
003	1 x 20 Beutel	024		
004	1 x 30 Beutel	024		
005	1 x 40 Beutel	024		
006	1 x 1 Beutel	024		
012	1 x 40 Flaschen	024		
007	1 x 1 Flasche	024		
009	1 x 10 Flaschen	024		
010	1 x 20 Flaschen	024		
011	1 x 30 Flaschen	024		
008	1 x 5 Flaschen	024		
013	1 x 12 Beutel	024	neu	
014	1 x 12 Flaschen	024	neu	neu

Risperidon Hexal 0,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27039

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
006	100 Stück (Blister)	036		
002	20 Stück (Blister)	036		
001	6 Stück (Blister)	036		
003	30 Stück (Blister)	036		
004	50 Stück (Blister)	036		
005	60 Stück (Blister)	036		
007	500 Stück (HDPE-Flasche)	036		
008	10 Stück (Blister)	036		
009	100 Stück (HDPE-Flasche)	036	neu	

Xeomin 100 LD50-Einheiten Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27340

Zulassungsinhaber:

Merz Pharmaceuticals GmbH
DE - 60318 Frankfurt/Main

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	3 x 1 Durchstechflaschen (Bündelpackung)	048	
004	6 x 1 Durchstechflaschen (Bündelpackung)	048	
001	1 x 1 Durchstechflasche (Einzelpackung)	048	
002	2 x 1 Durchstechflaschen (Bündelpackung)	048	
005	6 Durchstechflaschen (Klinikpackung)	048	
006	4 x 1 Durchstechflaschen (Bündelpackung)	048	neu

Pantoprazol Teva 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27350

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
015	50 x 1 Stück (Klinikpackung)	036	
016	100 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
011	100 x 1 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
013	140 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
001	7 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
003	15 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
005	30 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
006	56 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
008	84 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
009	98 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
010	100 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
012	112 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
014	250 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
002	14 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
004	28 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
007	60 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
017	20 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	neu
018	50 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	neu
019	90 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	neu

Pantoprazol Teva 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27351

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
015	50 x 1 Stück (Klinikpackung)	036	
016	100 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
008	84 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
010	100 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
014	250 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
001	7 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
002	14 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
004	28 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
006	56 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
007	60 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
009	98 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
011	100 x 1 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
012	112 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
013	140 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
005	30 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
003	15 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	
017	20 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	neu
018	50 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	neu
019	90 Stück (OPA/AI/PVC Blister)	036	neu

Fluvastatin Sandoz 80 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28044

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
009	250 Stück (HDPE-Flasche)	024	
010	20 Stück (HDPE-Flasche)	024	
011	28 Stück (HDPE-Flasche)	024	
012	30 Stück (HDPE-Flasche)	024	
013	50 Stück (HDPE-Flasche)	024	
014	100 Stück (HDPE-Flasche)	024	
015	56 Stück (Blister)		024
016	98 Stück (Blister)		024
017	20 Stück (Glasbehältnis)	024	
018	28 Stück (Glasbehältnis)	024	
019	30 Stück (Glasbehältnis)	024	
020	50 Stück (Glasbehältnis)	024	
021	100 Stück (Glasbehältnis)	024	
001	10 Stück (Blister)		024
003	28 Stück (Blister)		024
005	50 Stück (Blister)		024
008	250 Stück (Glasbehältnis)	024	
002	20 Stück (Blister)		024
004	30 Stück (Blister)		024
006	100 Stück (Blister)		024
022	14 Stück (Blister)		024 neu

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

Z.Nr.: 1-28328

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	30 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036	
002	50 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036	
003	60 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036	
004	90 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036	
005	150 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036	
006	180 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036	
007	270 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036	
008	30 Stück (AI/AI-Blister)	036	
009	50 Stück (AI/AI-Blister)	036	
011	90 Stück (AI/AI-Blister)	036	
012	150 Stück (AI/AI-Blister)	036	
013	180 Stück (AI/AI-Blister)	036	
014	270 Stück (AI/AI-Blister)	036	
010	60 Stück (AI/AI-Blister)	036	
015	100 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036	
016	100 Stück (AI/AI-Blister)	036	
017	20 Stück (PVC/PVDV/AI-Blister)	036	neu
018	20 Stück (AI/AI-Blister)	036	neu

Letrozol Actavis 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28981

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
009	100 Stück (HDPE- Behältnis)	030	
010	14 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
011	28 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
001	10 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
002	20 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
003	30 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
004	50 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
005	60 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
006	100 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
007	120 Stück (Al/PVC- Blister)	030	
008	30 Stück (HDPE- Behältnis)	030	
012	84 Stück (Al/PVC- Blister)	030	neu

Anastrozol Actavis 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29110

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (Blister)	048	
002	14 Stück (Blister)	048	
003	20 Stück (Blister)	048	
004	28 Stück (Blister)	048	
005	30 Stück (Blister)	048	
006	50 Stück (Blister)	048	
007	56 Stück (Blister)	048	
008	60 Stück (Blister)	048	
009	84 Stück (Blister)	048	
010	90 Stück (Blister)	048	
011	98 Stück (Blister)	048	
012	100 Stück (Blister)	048	
013	300 Stück (Blister)	048	
014	28 Stück (Klinikpackung)	048	
015	50 Stück (Klinikpackung)	048	
016	84 Stück (Klinikpackung)	048	
017	98 Stück (Klinikpackung)	048	
018	300 Stück (Klinikpackung)	048	
019	500 Stück (Klinikpackung)	048	
020	120 Stück (Blister)	048	neu

Lisinopril Pfizer 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29814

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
002	30 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
003	50 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
004	60 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
005	100 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
006	250 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
007	400 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
008	500 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
009	14 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
010	28 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
011	56 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
012	98 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
013	90 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 neu

Lisinopril Pfizer 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29816

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
002	30 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
003	50 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
004	60 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
005	100 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
006	250 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
007	400 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
008	500 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
009	14 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
010	28 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
011	56 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
012	98 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048
013	90 Stück (PVC-PVdC/Alu-Blister)	048 neu

Clopidolul 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29967

Zulassungsinhaber:

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	023
002	28 Stück (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	023
003	30 Stück (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	023
004	50 Stück (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	023
005	84 Stück (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	023
006	90 Stück (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	023
007	100 Stück (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	023
008	20 Stück (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	023 neu

Pantoprazol Mylan 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30020

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024
002	50 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024
003	60 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024
004	90 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024
005	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024
006	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024
007	7 Stück (Aluminium-Blisterpackung)	024
008	14 Stück (Aluminium-Blisterpackung)	024
009	28 Stück (Aluminium-Blisterpackung)	024
010	56 Stück (Aluminium-Blisterpackung)	024
011	96 Stück (Aluminium-Blisterpackung)	024
012	30 Stück (Aluminium-Blisterpackung)	024 neu

Pantoprazol Mylan 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30021

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	30 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
002	50 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
003	60 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
004	90 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
005	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
006	250 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
007	7 Stück (Aluminium-Blisterpackung)	024	
008	14 Stück (Aluminium-Blisterpackung)	024	
009	28 Stück (Aluminium-Blisterpackung)	024	
010	56 Stück (Aluminium-Blisterpackung)	024	
011	96 Stück (Aluminium-Blisterpackung)	024	
012	30 Stück (Aluminium-Blisterpackung)	024	neu

Medikinet retard 5 mg Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Z.Nr.: 1-30056

Zulassungsinhaber:

Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG
DE - 58638 Iserlohn

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	20 Stück (Blisterpackung aus PVC/PVDC)	036	
002	50 Stück (Blisterpackung aus PVC/PVDC)	036	
003	30 Stück (Blisterpackung aus PVC/PVDC)	036	neu

Flexbumin 200 g/l - Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00327

Zulassungsinhaber:

Baxter AG

AT - 1221 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	24 x 50 ml (24 single units)	024	
002	12 x 100 ml (12 single units)	024	
003	24 x 50 ml (2 x 12 single units)	024	neu
004	12 x 100 ml (2 x 6 single units)	024	neu

Bad Ischler Wundheilsalbe

Z.Nr.: 5-01649

Zulassungsinhaber:

Kur - Apotheke

AT - 4820 Bad Ischl(BH Gmunden)

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 g	012 gelöscht
002	100 g	012 gelöscht
003	40 g	012 neu

Schwedentropfen

Z.Nr.: 5-02364

Zulassungsinhaber:

Kur - Apotheke

AT - 4820 Bad Ischl(BH Gmunden)

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	200 ml	012 gelöscht
002	500 ml	012
003	100 ml	012 neu
004	1000 ml	012 neu

Änderungen der Abgabe

Adolomed - Schmerztabletten

Z.Nr.: 1-18142

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Abgabe:

Rp, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rpfrei mit W2 und W7, apothekenpflichtig

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Cytotect, Infusionsflasche

Z.Nr.:

Zulassungsinhaber:

Biotest Austria GmbH
AT - 1053 Wien

Visken - Ampullen 0,4 mg/2 ml

Z.Nr.: 14781

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Visken - Tropfen

Z.Nr.: 15930

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Viskenit - Kapseln

Z.Nr.: 15942

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Visken 15 mg - Tabletten

Z.Nr.: 16324

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Ortho-Gynest 0,1 mg/g Vaginalcreme

Z.Nr.: 17616

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Cutis (feti) GI D4 - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Bronchi GI D4 - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:
Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Arteria coronaria GI D5 - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Cor GI - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Arteria renalis GI D5 - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Normoglucon 3,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-18107

Zulassungsinhaber:

Wabosan Arzneimittelvertriebs GmbH
AT - 1210 Wien

Visken 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-18158

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Urelium Neu - Kapseln

Z.Nr.: 1-18727

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Lomir SRO 2,5 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-19862

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Taxol - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-20086

Zulassungsinhaber:
Bristol - Myers Squibb GmbH
AT - 1101 Wien

**Dianeal PD1 Glucose 1,36% w/v/13,6 mg/ml -
Peritonealdialyselösung**

Z.Nr.: 1-20117

Zulassungsinhaber:
Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

**Dianeal PD1 Glucose 2,27% w/v/22,7 mg/ml -
Peritonealdialyselösung**

Z.Nr.: 1-20118

Zulassungsinhaber:
Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

**Dianeal PD1 Glucose 3,86% w/v/38,6 mg/ml -
Peritonealdialyselösung**

Z.Nr.: 1-20119

Zulassungsinhaber:
Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Brexin - Pulver

Z.Nr.: 1-21206

Zulassungsinhaber:
Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Merigest - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22017

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Isofluran "Baxter" - Inhalationsnarkotikum

Z.Nr.: 1-22070

Zulassungsinhaber:
Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Xilopar 1,25 mg Lyotabletten

Z.Nr.: 1-23386

Zulassungsinhaber:
Cephalon GmbH
DE - 80339 München

Lansoprazol "Interpharm" 30 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26590

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Lansoprazol "Interpharm" 15 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26591

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Risperidon Alternova 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27028

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Risperidon Alternova 2 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27029

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Risperidon Alternova 3 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27030

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Risperidon Alternova 4 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27031

Zulassungsinhaber:
KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Epimedac 2 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27416

Zulassungsinhaber:
Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Fentadolor 12 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27917

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Fentadolor 25 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27918

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Fentadolor 37,5 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27919

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Fentadolor 50 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27920

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Fentadolor 75 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27921

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Fentadolor 100 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27922

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Ernsdolor 50 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27941

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Ernsdolor 12 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27942

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Ernsdolor 75 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27943

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Ernsdolor 25 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27944

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Ernsdolor 100 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27945

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Ernsdolor 37,5 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27946

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Galantamin Arcana 8 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-28939

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH

AT - 1140 Wien

Babytee

Z.Nr.: 5-02166

Zulassungsinhaber:

Linden-Apotheke Mag. C. Höbinger KG

AT - 9900 Lienz

Herz-Kreislauftee

Z.Nr.: 5-02169

Zulassungsinhaber:

Linden-Apotheke Mag. C. Höbinger KG

AT - 9900 Lienz

Ischler Salbei-Halspastillen

Z.Nr.: 5-02175

Zulassungsinhaber:

Kur - Apotheke

AT - 4820 Bad Ischl(BH Gmunden)

Pulmo G1 D4 Injektionslösung (ab D4 bis D30 und Reihe)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn

AT - 1011 Wien

Ruhende Zulassungen

Neueintragung ruhender Zulassungen

Panto Liquid 500 mg - Ampullen

Z.Nr.: 11820

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect Handels GmbH
AT - 1020 Wien

Wiederaufnahme ruhender Zulassungen

Bad Ischler Wundheilsalbe

Z.Nr.: 5-01649

Zulassungsinhaber:

Kur - Apotheke

AT - 4820 Bad Ischl(BH Gmunden)

Veröffentlichung (07/2011) über Registrierungen von Homöopathika

Aufhebungen von Registrierungen

Babytee

Reg.Nr.: 5-02166

Firma:

Linden-Apotheke Mag. C. Höbinger KG
AT - 9900 Lienz

Herz-Kreislauftee

Reg.Nr.: 5-02169

Firma:

Linden-Apotheke Mag. C. Höbinger KG
AT - 9900 Lienz

Ischler Salbei-Halspastillen

Reg.Nr.: 5-02175

Firma:

Kur - Apotheke
AT - 4820 Bad Ischl(BH Gmunden)