



## Humanarzneispezialitäten

### Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	62
Genehmigung von Parallelimporten	66
Übertragungen	67
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	80
Änderungen der Bezeichnung	80
Änderungen der Packungsgrößen	86
Änderungen der Abgabe	97
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	98
Aufhebung der Genehmigung von Parallelimporten	120
Registrierungen	121
Aufhebungen von Registrierungen	123

*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.*

## 320. Veröffentlichung (10/2011) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

### Arzneispezialitäten - human

#### Zulassungen gemäß AMG

#### **Iopamidol Iberoinvesa 370 mg Jod/ml, Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30683

Zulassungsinhaber:

Iberoinvesa Pharma SL  
ES - 28010 Madrid

Referenzprodukt:

17304  
Jopamiro 370 mg J/ml - Stechampullen  
Bracco Österreich GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Sanochemia Pharmazeutika AG  
AT - 2491 Neufeld

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Iopamidol  
(entsprechend 370 mg Jod)

ATC-Klassifikation(en):

V08AB04 Varia / Kontrastmittel / Röntgenkontrastmittel, Iod-haltig /  
Wasserlösliche nephrotrope niederosmolare Röntgenkontrastmittel  
/ Iopamidol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 50 ml Glasflaschen	036 Monate
2	1 x 75 ml Glasflaschen	036 Monate
3	1 x 100 ml Glasflaschen	036 Monate
4	1 x 200 ml Glasflaschen	036 Monate
5	1 x 500 ml Glasflaschen	036 Monate
6	10 x 50 ml Injektionslösung	036 Monate
7	10 x 75 ml Injektionslösung	036 Monate
8	10 x 100 ml Injektionslösung	036 Monate
9	10 x 200 ml Injektionslösung	036 Monate
10	5 x 500 ml Injektionslösung	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Iopamidol Iberoinvesa 300 mg Jod/ml, Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30684

Zulassungsinhaber:

Iberoinvesa Pharma SL  
ES - 28010 Madrid

Referenzprodukt:

17301  
Jopamiro 300 mg J/ml - Ampullen  
Bracco Österreich GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Sanochemia Pharmazeutika AG  
AT - 2491 Neufeld

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Iopamidol  
(entsprechend 300 mg Jod)

ATC-Klassifikation(en):

V08AB04 Varia / Kontrastmittel / Röntgenkontrastmittel, Iod-haltig /  
Wasserlösliche nephrotrope niederosmolare Röntgenkontrastmittel  
/ Iopamidol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 50 ml Glasflaschen	036 Monate
2	1 x 75 ml Glasflaschen	036 Monate
3	1 x 100 ml Glasflaschen	036 Monate
4	1 x 200 ml Glasflaschen	036 Monate
5	1 x 500 ml Glasflaschen	036 Monate
6	10 x 50 ml Injektionslösung	036 Monate
7	10 x 75 ml Injektionslösung	036 Monate
8	10 x 100 ml Injektionslösung	036 Monate
9	10 x 200 ml Injektionslösung	036 Monate
10	5 x 500 ml Injektionslösung	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Iscador P (Pini) Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30774

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG  
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Weleda AG  
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----

Ampullenset mit mehreren Stärken:

++-----

Iscador P 0,01 mg:

Herba Visci albi (Auszug)  
(fermentiertes natives Flüssigextrakt aus den frischen  
Blättern, Sprossen, Knospen und Beeren der Kiefernmistel  
(Viscum album subsp. austriacum, Droge-Extrakt-Verhältnis  
1:2, Auszugsmittel Wasser) entsprechend 0,01 mg frischem  
Mistelkraut.)

++-----

Iscador P 0,1 mg:

Herba Visci albi (Auszug)  
(fermentiertes natives Flüssigextrakt aus den frischen  
Blättern, Sprossen, Knospen und Beeren der Kiefernmistel  
(Viscum album subsp. austriacum, Droge-Extrakt-Verhältnis  
1:2, Auszugsmittel Wasser) entsprechend 0,1 mg frischem  
Mistelkraut.)

++-----

Iscador P 1 mg:

Herba Visci albi (Auszug)  
(fermentiertes natives Flüssigextrakt aus den frischen  
Blättern, Sprossen, Knospen und Beeren der Kiefernmistel  
(Viscum album subsp. austriacum, Droge-Extrakt-Verhältnis  
1:2, Auszugsmittel Wasser) entsprechend 1 mg frischem  
Mistelkraut.)

++-----

Iscador P 10 mg:

Herba Visci albi (Auszug)  
(fermentiertes natives Flüssigextrakt aus den frischen  
Blättern, Sprossen, Knospen und Beeren der Kiefernmistel  
(Viscum album subsp. austriacum, Droge-Extrakt-Verhältnis  
1:2, Auszugsmittel Wasser) entsprechend 10 mg frischem  
Mistelkraut.)

++-----

Iscador P 20 mg:

Herba Visci albi (Auszug)  
(fermentiertes natives Flüssigextrakt aus den frischen  
Blättern, Sprossen, Knospen und Beeren der Kiefernmistel  
(Viscum album subsp. austriacum, Droge-Extrakt-Verhältnis  
1:2, Auszugsmittel Wasser) entsprechend 20 mg frischem  
Mistelkraut.)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	Serienpackung zu 7 Stück (farblose OPC-Glasampullen (Hydrolytische Klasse I)) 024 Monate
2	Serienpackung zu 21 (3x7) Stück (Bündelpackung) (farblose OPC-Glasampullen (Hydrolytische Klasse I)) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Buprenorphin Sanofi 2 mg Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-30779

Zulassungsinhaber:

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH  
DE - 65926 Frankfurt am Main

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Sanofi - Aventis Deutschland GmbH  
DE - 65926 Frankfurt am Main

Wirkstoff(e):

+-----

pro Tablette :

Buprenorphin Hydrochlorid  
(entspricht 2mg Buprenorphin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Sublingualtabletten (Blisterpackung mit Aluminiumfolie)	048 Monate
2	28 Sublingualtabletten (Blisterpackung mit Aluminiumfolie)	048 Monate
3	70 (10 x 7) Sublingualtabletten (Blisterpackung mit Aluminiumfolie, Klinikpackung)	048 Monate
4	280 (10 x 28) Sublingualtabletten (Blisterpackung mit Aluminiumfolie, Klinikpackung)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Buprenorphin Sanofi 8 mg Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-30780

Zulassungsinhaber:

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH  
DE - 65926 Frankfurt am Main

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Sanofi - Aventis Deutschland GmbH  
DE - 65926 Frankfurt am Main

Wirkstoff(e):

+-----

pro Tablette :

Buprenorphin Hydrochlorid  
(entspricht 8mg Buprenorphin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Sublingualtabletten (Blisterpackung mit Aluminiumfolie) 048 Monate
2	28 Sublingualtabletten (Blisterpackung mit Aluminiumfolie) 048 Monate
3	70 (10 x 7) Sublingualtabletten (Blisterpackung mit Aluminiumfolie, Klinikpackung) 048 Monate
4	280 (10 x 28) Sublingualtabletten (Blisterpackung mit Aluminiumfolie, Klinikpackung) 048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Clarithromycin Uno STADA 500 mg Retard-Filmdabletten**

Z.Nr.: 1-30787

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-22085  
Klacid Uno - Filmdabletten mit veränderter Wirkstoff-Freisetzung  
Abbott GmbH  
AT-1230 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 WienEurogenerics NV/SA  
BE - 1020 BrusselsSanico N.V.  
BE - 2300 TurnhoutHameln rds A.S.  
SK - 900 01 ModraCorden Pharma GmbH  
DE - 68723 Plankstadt

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdabletten

++-----

Kern :

Clarithromycincitrat  
(entsprechend 500mg Clarithromycin)

ATC-Klassifikation(en):

J01FA09      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Makrolide, Lincosamide und  
Streptogramine / Makrolide / Clarithromycin



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 Retard-Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
2	7 Retard-Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
3	10 Retard-Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
4	14 Retard-Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
5	20 Retard-Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
6	21 Retard-Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
7	28 Retard-Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
8	30 Retard-Filmtabletten (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Clopidogrel Arcana 75 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30788

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clopidogrel Hydrobromid  
(.H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	50 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
2	60 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
3	84 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
4	90 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
5	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
6	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
7	7 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
8	10 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
9	14 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
10	20 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
11	28 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
12	30 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
13	50 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
14	56 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
15	84 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
16	98 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
17	112 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
18	7 Filmtabletten (OPA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
19	10 Filmtabletten (OPA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
20	14 Filmtabletten (OPA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
21	20 Filmtabletten (OPA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
22	28 Filmtabletten (OPA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
23	30 Filmtabletten (OPA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
24	50 Filmtabletten (OPA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
25	56 Filmtabletten (OPA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
26	84 Filmtabletten (OPA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
27	98 Filmtabletten (OPA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
28	112 Filmtabletten (OPA/Al/PVC/Alu-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Vancomycin Noridem 500 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30789

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd  
CY - 1065 Nicosia

Referenzprodukt:

17126  
Vancocin chromatographisch gereinigt 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung  
Astro - Pharma Vertrieb und Handel von pharmazeutischen Produkten GmbH  
AT-1200 Wien

Hersteller:

Demo S.A.  
GR - 14568 Kryoneri, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Vancomycin Hydrochlorid  
(entsprechend 500 mg Vancomycin bzw. 500000 IE - ohne ÜD)

ATC-Klassifikation(en):

J01XA01      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Antibiotika / Glycopeptid-Antibiotika / Vancomycin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 500 mg (Glas-Durchstechflasche)	036 Monate
2	5 x 500 mg (Glas-Durchstechflasche)	036 Monate
3	10 x 500 mg (Glas-Durchstechflasche)	036 Monate
4	20 x 500 mg (Glas-Durchstechflasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Vancomycin Noridem 1000 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30790

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd  
CY - 1065 Nicosia

Referenzprodukt:

1-19487  
Vancocin chromatographisch gereinigt 1 g - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung  
Astro - Pharma Vertrieb und Handel von pharmazeutischen Produkten GmbH  
AT-1200 Wien

Hersteller:

Demo S.A.  
GR - 14568 Kryoneri, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Vancomycin Hydrochlorid  
(entsprechend 1 g Vancomycin bzw. 1 Million IE - ohne ÜD)

ATC-Klassifikation(en):

J01XA01      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Antibiotika / Glycopeptid-Antibiotika / Vancomycin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 1000 mg (Glas-Durchstechflasche) 012 Monate
2	5 x 1000 mg (Glas-Durchstechflasche) 012 Monate
3	10 x 1000 mg (Glas-Durchstechflasche) 012 Monate
4	20 x 1000 mg (Glas-Durchstechflasche) 012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Fluconazol Aurobindo 50 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30791

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma (Malta) Ltd  
MT - FRN 1913 Floriana

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

APL Swift Service (Malta) Ltd  
MT - BBG 3000 Hal Far, Birzebbugia

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) 024 Monate
2	2 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
3	3 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
4	4 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
5	5 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
6	6 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
11	21 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
12	28 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
13	30 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
14	50 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
15	60 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
16	90 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
17	100 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
18	30 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
19	1000 Stück (HDPE-Flasche, Klinikpackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Fluconazol Aurobindo 100 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30792

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma (Malta) Ltd  
MT - FRN 1913 Floriana

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

APL Swift Service (Malta) Ltd  
MT - BBG 3000 Hal Far, Birzebbugia

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) 024 Monate
2	2 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
3	3 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
4	4 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
5	5 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
6	6 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
11	21 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
12	28 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
13	30 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
14	50 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
15	60 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
16	90 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
17	100 Stück (PVC/PVdC-Al- Blister) 024 Monate
18	30 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
19	1000 Stück (HDPE-Flasche, Klinikpackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Fluconazol Aurobindo 150 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30793

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma (Malta) Ltd  
MT - FRN 1913 Floriana

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

APL Swift Service (Malta) Ltd  
MT - BBG 3000 Hal Far, Birzebbugia

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) 024 Monate
2	2 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
3	3 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
4	4 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
5	5 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
6	6 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
11	21 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
12	28 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
13	30 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
14	50 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
15	60 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
16	90 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
17	100 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Fluconazol Aurobindo 200 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30794

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma (Malta) Ltd  
MT - FRN 1913 Floriana

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

APL Swift Service (Malta) Ltd  
MT - BBG 3000 Hal Far, Birzebbugia

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) 024 Monate
2	2 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
3	3 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
4	4 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
5	5 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
6	6 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
7	7 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
8	10 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
9	14 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
10	20 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
11	21 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
12	28 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
13	30 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
14	50 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
15	60 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
16	90 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
17	100 Stück (PVC/PVdC- Al- Blister) 024 Monate
18	30 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
19	500 Stück (HDPE-Flasche, Klinipackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Raasblock 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30795

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

1-25566  
Inspra 25 mg - Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)Gedeon Richter Plc.  
HU - 1103 Budapest

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Eplerenon

ATC-Klassifikation(en):

C03DA04      Kardiovaskuläres System / Diuretika / Kalium sparende Mittel /  
Aldosteron-Antagonisten / Eplerenon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
2	90 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Raasblock 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30796

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

1-25567  
Inspra 50 mg - Filmtabletten  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)Gedeon Richter Plc.  
HU - 1103 Budapest

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Eplerenon

ATC-Klassifikation(en):

C03DA04      Kardiovaskuläres System / Diuretika / Kalium sparende Mittel /  
Aldosteron-Antagonisten / Eplerenon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate
2	90 Filmtabletten (PVC/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Candesartan/HCT Krka 8 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30797

Zulassungsinhaber:

Krka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-22882  
Atacand plus mite 8 mg/12,5 mg Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Candesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
2	15 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
3	28 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
4	30 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
5	56 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
6	60 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
7	84 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
8	90 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
9	98 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
10	14 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
11	15 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
12	28 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
13	30 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
14	56 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
15	60 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
16	84 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
17	90 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
18	98 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candesartan/HCT Krka 16 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30798

Zulassungsinhaber:

Krka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-23584  
Blopess Plus 16 mg/12,5 mg - Tabletten  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT-1070 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA06      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Candesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
2	15 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
3	28 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
4	30 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
5	56 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
6	60 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
7	84 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
8	90 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
9	98 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
10	14 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
11	15 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
12	28 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
13	30 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
14	56 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
15	60 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
16	84 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
17	90 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
18	98 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candesartan/HCT Krka 32 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30799

Zulassungsinhaber:

Krka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-28291  
Blopess Plus 32 mg/12,5 mg - Tabletten  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT-1070 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA06      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Candesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
2	15 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
3	28 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
4	30 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
5	56 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
6	60 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
7	84 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
8	90 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
9	98 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
10	14 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
11	15 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
12	28 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
13	30 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
14	56 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
15	60 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
16	84 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
17	90 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
18	98 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candesartan/HCT Krka 32 mg/25 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30800

Zulassungsinhaber:

Krka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-28292  
Blopess Plus 32 mg/25 mg - Tabletten  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT-1070 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA06      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Candesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
2	15 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
3	28 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
4	30 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
5	56 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
6	60 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
7	84 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
8	90 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
9	98 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
10	14 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
11	15 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
12	28 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
13	30 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
14	56 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
15	60 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
16	84 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
17	90 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
18	98 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candecombi 8 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30801

Zulassungsinhaber:

Krka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-22882  
Atacand plus mite 8 mg/12,5 mg Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA06      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Candesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
2	15 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
3	28 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
4	30 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
5	56 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
6	60 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
7	84 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
8	90 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
9	98 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	024 Monate
10	14 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
11	15 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
12	28 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
13	30 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
14	56 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
15	60 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
16	84 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
17	90 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate
18	98 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Candecombi 16 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30802

Zulassungsinhaber:

Krka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-23584  
Blopess Plus 16 mg/12,5 mg - Tabletten  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT-1070 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA06      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Candesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
2	15 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
3	28 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
4	30 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
5	56 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
6	60 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
7	84 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
8	90 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
9	98 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester) 024 Monate
10	14 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
11	15 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
12	28 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
13	30 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
14	56 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
15	60 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
16	84 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
17	90 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate
18	98 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candecombi 32 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30803

Zulassungsinhaber:

Krka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-28291  
Blopess Plus 32 mg/12,5 mg - Tabletten  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT-1070 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA06      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Candesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
2	15 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
3	28 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
4	30 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
5	56 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
6	60 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
7	84 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
8	90 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
9	98 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
10	14 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
11	15 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
12	28 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
13	30 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
14	56 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
15	60 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
16	84 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
17	90 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
18	98 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Candecombi 32 mg/25 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30804

Zulassungsinhaber:

Krka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-28292  
Blopess Plus 32 mg/25 mg - Tabletten  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT-1070 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA06      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Candesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
2	15 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
3	28 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
4	30 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
5	56 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
6	60 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
7	84 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
8	90 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
9	98 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	018 Monate
10	14 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
11	15 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
12	28 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
13	30 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
14	56 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
15	60 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
16	84 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
17	90 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate
18	98 Tabletten (OPA/Al/PVC/Al-Bliester)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Noradrenalin Hospira 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30805

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH  
DE - 81669 München

Hersteller:

Hospira Enterprises BV  
NL - 1316 BN Almere

Hospira UK Ltd  
GB - CV31 3RW Warwickshire

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

Wirkstoff(e):

+-----

Infusionslösung

Norepinephrintartrat

ATC-Klassifikation(en):

C01CA03      Kardiovaskuläres System / Herztherapie / Kardio stimulanzien,  
Exkl. Herzglykoside / Adrenerge und dopaminerge Mittel /  
Norepinephrin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 2 ml (Ampulle)	018 Monate
2	5 x 4 ml (Ampulle)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Concolax - Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-30806

Zulassungsinhaber:

Chanelle Medical  
IE - . Loughrea/Galway

Referenzprodukt:

1-21661  
Movicol - Pulver  
Norgine BV  
NL-1101 CA Amsterdam ZO

Hersteller:

Chanelle Medical  
IE - . Loughrea/Galway

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver in Beutel (13,72 g)

Macrogol  
(3350)  
Natriumchlorid  
Natriumhydrogencarbonat  
Kaliumchlorid

ATC-Klassifikation(en):

A06AD65 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /  
Osmotisch wirkende Laxanzien / Macrogol, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	8 Beutel Laminat bestehend aus Polyethylen, Aluminium und Papier) 036 Monate
2	10 Beutel Laminat bestehend aus Polyethylen, Aluminium und Papier) 036 Monate
3	20 Beutel Laminat bestehend aus Polyethylen, Aluminium und Papier) 036 Monate
4	30 Beutel Laminat bestehend aus Polyethylen, Aluminium und Papier) 036 Monate
5	50 Beutel Laminat bestehend aus Polyethylen, Aluminium und Papier) 036 Monate
6	100 Beutel Laminat bestehend aus Polyethylen, Aluminium und Papier) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Atorvastatin Krka 30 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30807

Zulassungsinhaber:

Krka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette++-----  
KernAtorvastatin Calcium  
(entsprechend 30 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	4 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
2	7 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
3	10 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
4	14 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
5	20 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
6	28 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
7	30 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
8	50 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
9	56 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
11	84 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
14	100 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin Krka 60 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30808

Zulassungsinhaber:

Krka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

+ +-----

Kern

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 60 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	4 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
2	7 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
3	10 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
4	14 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
5	20 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
6	28 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
7	30 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
8	50 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
9	56 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
11	84 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate
14	100 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Al-Bliester) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin Krka 80 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30809

Zulassungsinhaber:

Krka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
+ +-----  
Kern  
Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 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	4 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
2	7 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
3	10 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
4	14 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
5	20 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
6	28 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
7	30 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
8	50 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
9	56 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
11	84 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate
14	100 Filmtabletten (OPA/AI/PVC-AI-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Rosuvastatin ratiopharm 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30814

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-26023  
Crestor 5 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Hoechst-Biotika spol.s.r.o.  
SK - 03680 MartinAyanda Oy  
FI - 60100 SeinäjokiMerckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenAB Sanitas  
LT - 46352 Kaunas

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Rosuvastatin Calcium

ATC-Klassifikation(en):

C10AA07      Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Rosuvastatin

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
2	14 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
3	15 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
4	20 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
5	28 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
6	30 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
7	42 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
8	50 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
9	56 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
10	60 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
11	84 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
12	90 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
13	98 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
14	100 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
15	7 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
16	14 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
17	15 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
18	20 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
19	28 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
20	30 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
21	42 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
22	50 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
23	56 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
24	60 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
25	84 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
26	90 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
27	98 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
28	100 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
29	30 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
30	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Rosuvastatin ratiopharm 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30815

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24882  
Crestor 10 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenAB Sanitas  
LT - 46352 KaunasHoechst-Biotika spol.s.r.o.  
SK - 03680 MartinAyanda Oy  
FI - 60100 Seinäjoki

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Rosuvastatin Calcium

ATC-Klassifikation(en):

C10AA07      Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Rosuvastatin

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
2	14 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
3	15 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
4	20 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
5	28 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
6	30 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
7	42 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
8	50 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
9	56 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
10	60 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
11	84 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
12	90 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
13	98 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
14	100 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
15	7 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
16	14 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
17	15 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
18	20 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
19	28 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
20	30 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
21	42 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
22	50 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
23	56 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
24	60 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
25	84 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
26	90 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
27	98 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
28	100 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
29	30 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
30	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Rosuvastatin ratiopharm 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30816

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24883  
Crestor 20 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenAyanda Oy  
FI - 60100 SeinäjokiAB Sanitas  
LT - 46352 KaunasHoechst-Biotika spol.s.r.o.  
SK - 03680 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Rosuvastatin Calcium

ATC-Klassifikation(en):

C10AA07      Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Rosuvastatin

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
2	14 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
3	15 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
4	20 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
5	28 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
6	30 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
7	42 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
8	50 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
9	56 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
10	60 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
11	84 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
12	90 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
13	98 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
14	100 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
15	7 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
16	14 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
17	15 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
18	20 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
19	28 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
20	30 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
21	42 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
22	50 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
23	56 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
24	60 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
25	84 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
26	90 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
27	98 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
28	100 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
29	30 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
30	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Rosuvastatin ratiopharm 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30817

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-24884  
Crestor 40 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Merckle Biotec GmbH  
DE - 89079 Ulm

Ayanda Oy  
FI - 60100 Seinäjoki

AB Sanitas  
LT - 46352 Kaunas

Hoechst-Biotika spol.s.r.o.  
SK - 03680 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

+ +-----

Kern:

Rosuvastatin Calcium

ATC-Klassifikation(en):

C10AA07      Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Rosuvastatin

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
2	14 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
3	15 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
4	20 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
5	28 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
6	30 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
7	42 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
8	50 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
9	56 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
10	60 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
11	84 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
12	90 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
13	98 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
14	100 Stück (OPA/Al/PVC-Al-Blister) 024 Monate
15	7 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
16	14 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
17	15 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
18	20 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
19	28 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
20	30 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
21	42 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
22	50 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
23	56 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
24	60 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
25	84 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
26	90 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
27	98 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
28	100 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister) 024 Monate
29	30 Stück (HDPE-Flasche) 020 Monate
30	100 Stück (HDPE-Flasche) 020 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



## Hidrasec 10 mg Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30818

Zulassungsinhaber:

Bioprojet Europe Ltd  
IE - . Dublin 2 / Co. Dublin

Hersteller:

Laboratoires Sophartex  
FR - F-28500 Vernouillet

Ferrer International S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Abbott SRL  
IT - 04010 Campoverde di Aprilla (LT)

Wirkstoff(e):

+-----

pro Packung 1 g:

Racecadotril

ATC-Klassifikation(en):

A07XA04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiarrhoika und  
intestinale Antiphlogistika/Antiinfektiva / Andere  
Antidiarrhoika / Andere Antidiarrhoika / Racecadotril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Beutel (Papier-Aluminium-Polyethylen-Verbundmaterial)	024 Monate
2	16 Beutel (Papier-Aluminium-Polyethylen-Verbundmaterial)	024 Monate
3	20 Beutel (Papier-Aluminium-Polyethylen-Verbundmaterial)	024 Monate
4	30 Beutel (Papier-Aluminium-Polyethylen-Verbundmaterial)	024 Monate
5	50 Beutel (Papier-Aluminium-Polyethylen-Verbundmaterial)	024 Monate
6	100 Beutel (Papier-Aluminium-Polyethylen-Verbundmaterial)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

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

## Hidrasec 30 mg Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30819

Zulassungsinhaber:

Bioprojet Europe Ltd  
IE - . Dublin 2 / Co. Dublin

Hersteller:

Laboratoires Sophartex  
FR - F-28500 Vernouillet

Ferrer International S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Abbott SRL  
IT - 04010 Campoverde di Aprilla (LT)

Wirkstoff(e):

+-----

pro Packung 3 g:

Racecadotril

ATC-Klassifikation(en):

A07XA04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiarrhoika und  
intestinale Antiphlogistika/Antiinfektiva / Andere  
Antidiarrhoika / Andere Antidiarrhoika / Racecadotril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Beutel (Papier-Aluminium-Polyethylen-Verbundmaterial)	024 Monate
2	16 Beutel (Papier-Aluminium-Polyethylen-Verbundmaterial)	024 Monate
3	20 Beutel (Papier-Aluminium-Polyethylen-Verbundmaterial)	024 Monate
4	30 Beutel (Papier-Aluminium-Polyethylen-Verbundmaterial)	024 Monate
5	50 Beutel (Papier-Aluminium-Polyethylen-Verbundmaterial)	024 Monate
6	100 Beutel (Papier-Aluminium-Polyethylen-Verbundmaterial)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

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

**Hidrasec 100 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-30820

Zulassungsinhaber:

Bioprojet Europe Ltd  
IE - . Dublin 2 / Co. Dublin

Hersteller:

Laboratoires Sophartex  
FR - F-28500 VernouilletFerrer International S.A.  
ES - 08028 Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Racecadotril

ATC-Klassifikation(en):

A07XA04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiarrhoika und  
intestinale Antiphlogistika/Antiinfektiva / Andere  
Antidiarrhoika / Andere Antidiarrhoika / Racecadotril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	6 Stück Hartkapseln (PVC-PVDC/Aluminium Blister) 024 Monate
2	20 Stück Hartkapseln (PVC-PVDC/Aluminium Blister) 024 Monate
3	100 (5 x 20) Stück Hartkapseln (PVC-PVDC/Aluminium Blister) 024 Monate
4	500 Stück Hartkapseln (PVC-PVDC/Aluminium Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

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

**Valsartan-HCT sanofi-aventis 80 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30824

Zulassungsinhaber:  
 sanofi-aventis GmbH  
 AT - 1220 Wien

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

Hersteller:  
 Zentiva k.s.  
 CZ - 102 37 Praha 10

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	7 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester) 024 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester) 024 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester) 024 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester) 024 Monate
5	56 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester) 024 Monate
6	90 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester) 024 Monate
7	98 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester) 024 Monate
8	100 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester) 024 Monate
10	280 (20x14) Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester) 024 Monate
11	280 (10x28) Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan-HCT sanofi-aventis 160 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30826

Zulassungsinhaber:  
 sanofi-aventis GmbH  
 AT - 1220 Wien

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

Hersteller:  
 Zentiva k.s.  
 CZ - 102 37 Praha 10

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	7 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester)	024 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester)	024 Monate
5	56 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester)	024 Monate
6	90 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester)	024 Monate
7	98 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester)	024 Monate
8	100 Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester)	024 Monate
10	280 (20x14) Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester)	024 Monate
11	280 (10x28) Stück (PVC/PE/PVDC(Triplex)/Al-Bliester)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Dexafluid 1 mg/ml Augentropfen**

Z.Nr.: 1-30827

Zulassungsinhaber:

Mibe GmbH Arzneimittel  
DE - 06796 Brehna

Referenzprodukt:

Dexa-sine, 1 mg/ml, eye-drops  
Alcon Pharma GmbH, DE

Hersteller:

Mibe GmbH Arzneimittel  
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Dexamethason Dinatriumphosphat

ATC-Klassifikation(en):

S01BA01 Sinnesorgane / Ophthalmika / Antiphlogistika / Corticosteroide,  
rein / Dexamethason

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 5 ml Lösung (Tropfflasche LDPE und HDPE)	024 Monate
2	3 x 5 ml Lösung (Tropfflasche LDPE und HDPE)	024 Monate
3	6 x 5 ml Lösung (Tropfflasche LDPE und HDPE)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Galantamin Arcana 8 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-30828

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-25737  
Reminyl 8 mg Retardkapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Galantamin Hydrobromid  
(entsprechend 8 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Bliester)	024 Monate
2	10 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Bliester)	024 Monate
3	28 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Bliester)	024 Monate
4	30 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Bliester)	024 Monate
5	56 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Bliester)	024 Monate
6	84 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Bliester)	024 Monate
7	98 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Bliester)	024 Monate
8	100 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Bliester)	024 Monate
9	7 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Bliester)	036 Monate
10	10 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Bliester)	036 Monate
11	28 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Bliester)	036 Monate
12	30 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Bliester)	036 Monate
13	56 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Bliester)	036 Monate
14	84 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Bliester)	036 Monate
15	98 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Bliester)	036 Monate
16	100 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Bliester)	036 Monate
17	500 Stück Kapseln (Polypropylen-Tablettenbehältnis mit Polyethylen-Deckel und Kieselgel)	024 Monate
18	90 Stück Kapseln (HDPE-Flasche mit Polypropylen-Verschluss und Kieselgel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Galantamin Arcana 16 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-30829

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-25738  
Reminyl 16 mg Retardkapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Galantamin Hydrobromid  
(entsprechend 16 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	024 Monate	7 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)
2	024 Monate	10 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)
3	024 Monate	28 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)
4	024 Monate	30 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)
5	024 Monate	56 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)
6	024 Monate	84 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)
7	024 Monate	98 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)
8	024 Monate	100 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)
9	036 Monate	7 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)
10	036 Monate	10 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)
11	036 Monate	28 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)
12	036 Monate	30 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)
13	036 Monate	56 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)
14	036 Monate	84 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)
15	036 Monate	98 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)
16	036 Monate	100 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)
17	024 Monate	500 Stück Kapseln (Polypropylen-Tablettenbehältnis mit Polyethylen-Deckel und Kieselgel)
18	036 Monate	90 Stück Kapseln (HDPE-Flasche mit Polypropylen-Verschluss und Kieselgel)

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Galantamin Arcana 24 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-30830

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-25739  
Reminyl 24 mg Retardkapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Galantamin Hydrobromid  
(entsprechend 24 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)	024 Monate
2	10 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)	024 Monate
3	28 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)	024 Monate
4	30 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)	024 Monate
5	56 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)	024 Monate
6	84 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)	024 Monate
7	98 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)	024 Monate
8	100 Stück Kapseln (PVC/PE/PVdC Aluminium-Blister)	024 Monate
9	7 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)	036 Monate
10	10 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)	036 Monate
11	28 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)	036 Monate
12	30 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)	036 Monate
13	56 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)	036 Monate
14	84 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)	036 Monate
15	98 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)	036 Monate
16	100 Stück Kapseln (Aluminium/Aluminium-Blister)	036 Monate
17	500 Stück Kapseln (Polypropylen-Tablettenbehältnis mit Polyethylen-Deckel und Kieselgel)	024 Monate
18	90 Stück Kapseln (HDPE-Flasche mit Polypropylen-Verschluss und Kieselgel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropinirol ratiopharm 2 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-30831

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-27360  
Requip-Modutab 2 mg - Retardtabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenKrka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

+ +-----

Kern:

Ropinirol Hydrochlorid  
(entsprechend 2 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
2	20 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
3	21 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
4	28 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
5	30 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
6	84 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropinirol ratiopharm 4 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-30832

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-27362  
Requip-Modutab 4 mg - Retardtabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenKrka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ropinirol Hydrochlorid  
(entsprechend 4 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
2	20 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
3	21 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
4	28 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
5	30 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
6	84 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropinirol ratiopharm 8 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-30833

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-27364  
Requip-Modutab 8 mg - Retardtabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenKrka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ropinirol Hydrochlorid  
(entsprechend 8 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
2	20 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
3	21 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
4	28 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
5	30 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate
6	84 Stück Tabletten (Blisterpackung aus OPA/Al/PVC-Film und Aluminiumfolie) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Bicalutamid Kabi 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30834

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Oncology Plc  
GB - GU35 ONF Bordon/Hampshire

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Fresenius Kabi Oncology Plc  
GB - GU35 ONF Bordon/Hampshire

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Bicalutamid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 (1 Blister x 14) Stück	036 Monate
2	28 (2 Blister x14) Stück	036 Monate
3	30 (3 Blister x10) Stück	036 Monate
4	50 (5 Blister x10) Stück	036 Monate
5	56 (4 Blister x14) Stück	036 Monate
6	60 (6 Blister x10) Stück	036 Monate
7	90 (9 Blister x10) Stück	036 Monate
8	100 (10 Blister x10) Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Oxaliplatin Actavis 5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30835

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

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

Wirkstoff(e):

+-----  
pro 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	024 Monate
2	1 x 20 ml Durchstechflasche	024 Monate
3	1 x 40 ml Durchstechflasche	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Nicorandil easypharm 10 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30836

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Dexcel Pharma Ltd  
GB - NN11 8YL Daventry / Northamptonshire

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	10 Tabletten (ALU/ALU-Blister) 018 Monate
2	28 Tabletten (ALU/ALU-Blister) 018 Monate
3	56 Tabletten (ALU/ALU-Blister) 018 Monate
4	60 Tabletten (ALU/ALU-Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Nicorandil easypharm 20 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30837

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Dexcel Pharma Ltd  
GB - NN11 8YL Daventry / Northamptonshire

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	10 Tabletten (ALU/ALU-Blister) 018 Monate
2	28 Tabletten (ALU/ALU-Blister) 018 Monate
3	56 Tabletten (ALU/ALU-Blister) 018 Monate
4	60 Tabletten (ALU/ALU-Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Laxbene Bisacodyl 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30838

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Bisacodyl

ATC-Klassifikation(en):

A06AB02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /  
Kontaktlaxanzien / Bisacodyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	40 Stück in Blister (PVC/PVDC/Al)	060 Monate
2	100 Stück in Blister (PVC/PVDC/Al)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Levocetirizin Krka 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30839

Zulassungsinhaber:

Krka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-24226  
Xyzall 5 mg Filmtabletten  
UCB Pharma GmbH  
AT-1110 Wien

Hersteller:

Krka, d. d., Novo mesto  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levocetirizin Dihydrochlorid  
(entspricht 4,21 mg Levocetirizin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
4	20 Filmtabletten (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
5	28 Filmtabletten (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
7	50 Filmtabletten (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
8	60 Filmtabletten (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
9	90 Filmtabletten (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
10	98 Filmtabletten (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
11	100 Filmtabletten (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
12	7 Filmtabletten (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	036 Monate
13	10 Filmtabletten (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	036 Monate
14	14 Filmtabletten (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	036 Monate
15	20 Filmtabletten (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	036 Monate
16	28 Filmtabletten (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	036 Monate
17	30 Filmtabletten (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	036 Monate
18	50 Filmtabletten (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	036 Monate
19	60 Filmtabletten (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	036 Monate
20	90 Filmtabletten (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	036 Monate
21	98 Filmtabletten (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	036 Monate
22	100 Filmtabletten (OPA/AI/PVC/AI-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan Arcana 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30840

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-25945  
Diovan 40 mg Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

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

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	7 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
4	28 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
5	30 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
6	56 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
7	90 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
8	98 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
9	100 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
10	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche) 036 Monate
11	1000 Filmtabletten (HDPE-Flasche) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan Arcana 80 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30842

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

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	7 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
4	28 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
5	30 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
6	56 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
7	90 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
8	98 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
9	100 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
10	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036 Monate
11	1000 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan Arcana 160 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30844

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

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	7 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
4	28 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
5	30 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
6	56 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
7	90 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
8	98 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
9	100 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036 Monate
10	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036 Monate
11	1000 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan Arcana 320 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30846

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-26881  
Diovan 320 mg Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

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

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	7 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
4	28 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
5	30 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
6	56 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
7	90 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
8	98 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
9	100 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister) 036 Monate
10	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche) 036 Monate
11	1000 Filmtabletten (HDPE-Flasche) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Spigelon - Ampullen**

Z.Nr.: 3-00485

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

1,1 g

Herba Spigeliae (Auszug)  
(D3)  
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)  
(D3)  
Radix Bryoniae (Auszug)  
(D3)  
Radix Gelsemii (Auszug)  
(D3)  
Herba Meliloti (Auszug)  
(D3)  
Natriumcarbonat  
(. H<sub>2</sub>O, D3)  
Siliciumdioxid  
(gefälltes - D12)  
Herba Thujae (Auszug)  
(D12)

Hauptindikation(en)(WHO):

TA700 Analgetika, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Ampullen	060 Monate
2	50 Ampullen	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Cantharis compositum-Heel - Ampullen**

Z.Nr.: 3-00486

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

2,2 g

Diarsentrioxyd  
(D8)Cantharis (Auszug)  
(D4)Hepar sulfuris  
(calcareum; D8)Mercurius solubilis Hahnemanni  
(D8)

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	10 Ampullen	060 Monate
2	50 Ampullen	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Vertigoheel - Ampullen**

Z.Nr.: 3-00487

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

1,1 g:

Herba Conii (Auszug)  
(D2)  
Ambra  
(D5)  
Petroleum  
(rectificatum; D7)  
Fructus Cocculi (Auszug)  
(D3)

Hauptindikation(en)(WHO):

TA800 Antivertiginosa

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Ampullen	060 Monate
2	10 Ampullen	060 Monate
3	50 Ampullen	060 Monate
4	100 Ampullen	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Cralonin - Ampullen**

Z.Nr.: 3-00488

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

1,1 g

Fructus Crataegi (Auszug)

(D2)

Herba Spigeliae (Auszug)

(D1)

Kaliumcarbonat

(D2)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH000 Herz-Kreislauf-Mittel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Ampullen	060 Monate
2	50 Ampullen	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Genehmigung von Parallelimporten**

**PULMOZYME 2.500 E./2,5 ml - Lösung für einen Vernebler**

Haemato Pharm AG  
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-20192-P2

**Femara 2,5 mg - Filmdabletten**

Haemato Pharm AG  
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-21781-P1

**Femara 2,5 mg - Filmdabletten**

Haemato Pharm AG  
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-21781-P2

**Übertragungen****Diclofenac G.L. 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18509

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach**Diclofenac G.L. retard 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18510

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach**Importal - Pulver**

Z.Nr.: 1-18983

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Consumer Health - Gebro GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn/Tirol

### **Mutan 20 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-20794

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Famvir 1 % - Creme**

Z.Nr.: 1-21614

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Novartis Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

### **Beclomet Easyhaler 200 Mikrogramm/Dosis - Inhalationspulver**

Z.Nr.: 1-22446

Zulassungsinhaber:

Orion Corporation  
FI - 02200 Espoo

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Tanatril 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22682

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien**Tanatril 20 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22683

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien**Tanatril 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22684

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

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

### **Beclomet Easyhaler 400 Mikrogramm/Dosis - Inhalationspulver**

Z.Nr.: 1-23764

Zulassungsinhaber:

Orion Corporation  
FI - 02200 Espoo

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Doxorubicin STADA 2 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-24958

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

### **Giona Easyhaler 200 Mikrogramm/Dosis - Inhalationspulver**

Z.Nr.: 1-25360

Zulassungsinhaber:

Orion Corporation  
FI - 02200 Espoo

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Giona Easyhaler 400 Mikrogramm/Dosis - Inhalationspulver**

Z.Nr.: 1-25361

Zulassungsinhaber:

Orion Corporation  
FI - 02200 Espoo

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

### **Copaxone 20 mg/ml Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Z.Nr.: 1-25380

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma GmbH  
DE - 89079 Ulm

Zulassungsinhaber bisher:

sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

### **HCT G.L. 50 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27253

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach



### **Lodotra 1 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-28422

Zulassungsinhaber:  
Mundipharma GmbH  
AT - 1070 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Merck Gesellschaft mbH  
AT - 1147 Wien

### **Lodotra 2 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-28423

Zulassungsinhaber:  
Mundipharma GmbH  
AT - 1070 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Merck Gesellschaft mbH  
AT - 1147 Wien

### **Lodotra 5 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-28424

Zulassungsinhaber:  
Mundipharma GmbH  
AT - 1070 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Merck Gesellschaft mbH  
AT - 1147 Wien

**Pantoprazol Distriquimica 20 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-29687

Zulassungsinhaber:

Distriquimica SA  
ES - 08041 Barcelona

Zulassungsinhaber bisher:

DiaMed Beratungsges. f. pharmazeutische Unternehmen mbH  
DE - 48145 Münster**Pantoprazol Distriquimica 40 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-29689

Zulassungsinhaber:

Distriquimica SA  
ES - 08041 Barcelona

Zulassungsinhaber bisher:

DiaMed Beratungsges. f. pharmazeutische Unternehmen mbH  
DE - 48145 Münster**Atorvastatin ratiopharm 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29878

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

### **Atorvastatin ratiopharm 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29879

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

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

### **Atorvastatin ratiopharm 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29880

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

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

### **Atorvastatin ratiopharm 80 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29881

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

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

### **Venturax 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen**

Z.Nr.: 1-30190

Zulassungsinhaber:

Omnivision GmbH  
DE - 82178 Puchheim

Zulassungsinhaber bisher:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

### **Syntroxine 13 Mikrogramm Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-30382

Zulassungsinhaber:

IBSA Farmaceutici Italia Srl  
IT - 26900 Lodi

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

### **Syntroxine 25 Mikrogramm Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-30383

Zulassungsinhaber:

IBSA Farmaceutici Italia Srl  
IT - 26900 Lodi

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

### **Syntroxine 50 Mikrogramm Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-30384

Zulassungsinhaber:

IBSA Farmaceutici Italia Srl  
IT - 26900 Lodi

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

### **Syntroxine 75 Mikrogramm Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-30385

Zulassungsinhaber:

IBSA Farmaceutici Italia Srl  
IT - 26900 Lodi

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

### **Syntroxine 88 Mikrogramm Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-30386

Zulassungsinhaber:

IBSA Farmaceutici Italia Srl  
IT - 26900 Lodi

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

**Syntroxine 100 Mikrogramm Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-30387

Zulassungsinhaber:

IBSA Farmaceutici Italia Srl  
IT - 26900 Lodi

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach**Syntroxine 112 Mikrogramm Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-30388

Zulassungsinhaber:

IBSA Farmaceutici Italia Srl  
IT - 26900 Lodi

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach**Syntroxine 125 Mikrogramm Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-30389

Zulassungsinhaber:

IBSA Farmaceutici Italia Srl  
IT - 26900 Lodi

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

### **Syntroxine 137 Mikrogramm Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-30390

Zulassungsinhaber:

IBSA Farmaceutici Italia Srl  
IT - 26900 Lodi

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

### **Syntroxine 150 Mikrogramm Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-30391

Zulassungsinhaber:

IBSA Farmaceutici Italia Srl  
IT - 26900 Lodi

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

### **Syntroxine 175 Mikrogramm Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-30392

Zulassungsinhaber:

IBSA Farmaceutici Italia Srl  
IT - 26900 Lodi

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

**Syntroxine 200 Mikrogramm Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-30393

Zulassungsinhaber:

IBSA Farmaceutici Italia Srl  
IT - 26900 Lodi

Zulassungsinhaber bisher:

Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

**Broncho - Vaxom 7 mg - Kapseln für Erwachsene**

Z.Nr.: 2-00001

Zulassungsinhaber:

OM Pharma SA  
PT - 2610-088 Amadora, Lisboa

Zulassungsinhaber bisher:

Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

**Broncho - Vaxom 3,5 mg - Kapseln für Kinder**

Z.Nr.: 2-00002

Zulassungsinhaber:

OM Pharma SA  
PT - 2610-088 Amadora, Lisboa

Zulassungsinhaber bisher:

Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien



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

*Änderungen der Bezeichnung*

**Diclofenac G.L. retard 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18510

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Diclomelan retard 100 mg - Filmtabletten

**Laevolac 10 g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-19415

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Bezeichnung bisher:

Laevolac - Lactulose kristallin - orales Pulver

**Somatostatin "Eumedica" 3 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-20974

Zulassungsinhaber:

Eumedica N.V.  
BE - 1180 Brussels

Bezeichnung bisher:

Somatostatin "Eumedica" 3 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

**Somatostatin "Eumedica" 6 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-20990

Zulassungsinhaber:

Eumedica N.V.  
BE - 1180 Brussels

Bezeichnung bisher:

Somatostatin "Eumedica" 6 mg - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel

**Nadixa 1 % Creme**

Z.Nr.: 1-24350

Zulassungsinhaber:

Ferrer Internacional SA  
ES - 08028 Barcelona

Bezeichnung bisher:

Nadixa 1 % - Creme

**Sertralin Krka 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26004

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:

Sertralin Alternova 50 mg - Filmtabletten

**Dopamin "Wabo" 250 mg in 50 ml - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27418

Zulassungsinhaber:

Wabosan Arzneimittelvertriebs GmbH  
AT - 1210 Wien

Bezeichnung bisher:

Dopamin "Fresenius" 250 mg in 50 ml - Infusionslösung

**Piperacillin/Tazobactam Kabi 2 g/0,25 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27839

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Bezeichnung bisher:

Piperacillin/Tazobactam Kabi 2 g/0,25 g Pulver zur  
Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

**Piperacillin/Tazobactam Kabi 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27840

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Bezeichnung bisher:

Piperacillin/Tazobactam Kabi 4 g/0,5 g Pulver zur  
Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

**Dorzoratio comp 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen**

Z.Nr.: 1-29306

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

Dorzolamid + Timolol Teva 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen

**Pantoprazol Distriquimica 20 mg magensaftresistente  
Tabletten**

Z.Nr.: 1-29687

Zulassungsinhaber:

Distriquimica SA  
ES - 08041 Barcelona

Bezeichnung bisher:

Pantoprazol DiaMed 20 mg magensaftresistente Tabletten

**Pantoprazol Distriquimica 40 mg magensaftresistente  
Tabletten**

Z.Nr.: 1-29689

Zulassungsinhaber:

Distriquimica SA  
ES - 08041 Barcelona

Bezeichnung bisher:

Pantoprazol DiaMed 40 mg magensaftresistente Tabletten

### **Clopidogrel Aliud 75 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29740

Zulassungsinhaber:

Aliud Pharma GmbH  
DE - 89150 Laichingen

Bezeichnung bisher:

Clopidostad 75 mg Filmtabletten

### **Refluxin 20 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-29991

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Zolemer 20 mg magensaftresistente Tabletten

### **Telmizek 20 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30454

Zulassungsinhaber:

Adamed Sp. z o.o.  
PL - 05-152 Czosnów

Bezeichnung bisher:

Zmertan 20 mg Tabletten

### **Telmizek 40 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30455

Zulassungsinhaber:

Adamed Sp. z o.o.  
PL - 05-152 Czosnów

Bezeichnung bisher:

Zmertan 40 mg Tabletten

### **Telmizek 80 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30456

Zulassungsinhaber:

Adamed Sp. z o.o.  
PL - 05-152 Czosnów

Bezeichnung bisher:

Zmertan 80 mg Tabletten

### **Vivimed 333mg/50mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-30548

Zulassungsinhaber:

Bausch & Lomb GmbH  
DE - 13581 Berlin

Bezeichnung bisher:

Paracetamol-plus Bausch&Lomb - Tabletten

### **Varilrix Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension**

Z.Nr.: 2-00180

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Varilrix

Änderungen der Packungsgrößen**Aethoxysklerol 0,5 % - Ampullen**

Z.Nr.: 13905

Zulassungsinhaber:

ERWO Pharma GmbH

AT - 2345 Brunn am Gebirge

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	5 x 2 ml	036	
004	5 x 5 x 2 ml (Bündelpackung)	036	gelöscht

**Aethoxysklerol 1 % - Ampullen**

Z.Nr.: 13906

Zulassungsinhaber:

ERWO Pharma GmbH

AT - 2345 Brunn am Gebirge

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	5 x 2 ml	036	
004	5 x 5 x 2 ml (Bündelpackung)	036	gelöscht

**Aethoxysklerol 2 % - Ampullen**

Z.Nr.: 13907

Zulassungsinhaber:

ERWO Pharma GmbH

AT - 2345 Brunn am Gebirge

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	5 x 2 ml	036	
004	5 x 5 x 2 ml (Bündelpackung)	036	gelöscht

**Aethoxysklerol 3 % - Ampullen**

Z.Nr.: 13908

Zulassungsinhaber:

ERWO Pharma GmbH  
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Nr		Laufzeit	Status
		[Monate]	
002	5 x 2 ml		036
004	5 x 5 x 2 ml (Bündelpackung)	036	gelöscht

**Tantum rosa - Lösung zur Vaginalspülung**

Z.Nr.: 1-18486

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

Nr		Laufzeit	Status
		[Monate]	
002	1 Flaschen zu je 140 ml	036	
001	5 Flaschen zu je 140 ml	036	
003	3 Flaschen zu je 140 ml	036	neu



**HAES-steril "Fresenius" (HES 200/0,5) 6% - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-22029

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Nr	Laufzeit	Status	
	[Monate]		
001	250 ml Glasflasche	036	
002	10 x 250 ml Glasflasche	036	
003	500 ml Glasflasche	036	
004	10 x 500 ml Glasflasche	036	
007	15 x 500 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036	
008	8 x 1000 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036	
009	20 x 250 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036	
010	10 x 1000 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036	
011	10 x 250 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036	
012	30 x 250 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036	
013	35 x 250 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036	
014	40 x 250 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036	
015	20 x 500 ml Freeflex-Infusionsbeutel	036	
016	10 x 250 ml Polypropylenflasche	036	neu
017	20 x 250 ml Polypropylenflasche	036	neu
018	10 x 500 ml Polypropylenflasche	036	neu
019	20 x 500 ml Polypropylenflasche	036	neu

**Bicalutamid 1A Pharma 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26937

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit	Status	
	[Monate]		
003	56 Stück (Blister)	024	
004	84 Stück (Blister)	024	
001	10 Stück (Blister)	024	
002	30 Stück (Blister)	024	
005	90 Stück (Blister)	024	
006	60 Stück (Blister)	024	neu

**Anastrozol-ratiopharm 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27122

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (Blister)	048	
004	28 Stück (Blister)	048	
005	30 Stück (Blister)	048	
006	50 Stück (Blister)	048	
010	90 Stück (Blister)	048	
011	98 Stück (Blister)	048	
012	100 Stück (Blister)	048	048
020	3 x 30 Stück (Bündelpackung)	048	neu

**Ferinject 50 mg Eisen/ml Injektionslösung oder Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27299

Zulassungsinhaber:

Vifor France SA  
FR - 92200 Neuilly-sur-Seine

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	1 Stück zu 2 ml	036	
004	1 Stück zu 10 ml	036	
001	5 Stück zu 2 ml	036	
002	5 Stück zu 10 ml	036	
005	2 Stück zu 2 ml	036	neu
006	2 Stück zu 10 ml	036	neu

**Sinupret Saft**

Z.Nr.: 1-28853

Zulassungsinhaber:

Bionorica SE

DE - 92318 Neumarkt

Nr	Laufzeit	Status
	[Monate]	
001	100 ml in Braunglasflasche III mit Dichtungsring und Ausgusshilfe aus PE und Schraubverschluss sowie Messbecher aus PP	036
002	50 ml in Braunglasflasche III mit Dichtungsring und Ausgusshilfe aus PE und Schraubverschluss sowie Messbecher aus PP	036 neu

**Levofloxacin 1A Pharma 250 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28897

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit	Status
	[Monate]	
001	1 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036
002	3 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036
003	5 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036
004	7 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036
005	10 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036
006	14 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036
007	20 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036
008	28 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036
009	30 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036
010	60 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036
011	90 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036
012	4 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036 neu

**Levofloxacin 1A Pharma 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28898

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit Status [Monate]		
001	1 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
002	3 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
003	5 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
004	7 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
005	8 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
006	10 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
007	14 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
008	20 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
009	28 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
010	30 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
011	50 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
012	60 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
013	90 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
014	200 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
015	500 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	
016	4 Stück (PVC/TE/PVDC/Al- Blister)	036	neu

**Topiramate Bluefish 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29026

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB

SE - 111 23 Stockholm

Nr	Laufzeit Status [Monate]		
001	28 Stück (Blister)	024	
002	60 Stück (Blister)	024	
003	100 Stück (Blister)	024	
004	200 Stück (Blister)	024	
005	60 Stück (HDPE-Behältnis)	024	
006	10 Stück (Blister)	024	neu

**Hydrochlorothiazid Alternova 12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29041

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Nr	Laufzeit Status [Monate]		
001	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
002	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
003	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
004	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
005	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
006	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	neu

**Hydrochlorothiazid Alternova 25 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29042

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Nr	Laufzeit Status [Monate]		
001	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
002	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
003	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
004	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
005	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
006	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	neu

**Hydrochlorothiazid Alternova 50 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29043

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

Nr	Laufzeit Status [Monate]		
001	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
002	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
003	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
004	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
005	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	
006	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	060	neu

**Exemestan ratiopharm 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29593

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit Status [Monate]		
001	15 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
002	20 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
003	28 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
004	30 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
005	90 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
006	98 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
007	100 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
008	120 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	
009	10 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	neu
010	50 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030	neu

**Pramisol 0,088 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29614

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

Nr	Laufzeit Status [Monate]		
001	30 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Blister)	024	
002	100 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Blister)	024	
003	30 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Blister)	036	neu
004	100 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Blister)	036	neu
005	10 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Blister)	024	
006	10 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Blister)	036	neu

**Pramisol 0,18 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29615

Zulassungsinhaber:  
 Dermapharm GmbH  
 AT - 1090 Wien

Nr	Laufzeit Status [Monate]		
001	30 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	024	
002	100 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	024	
003	30 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Bliester)	036	neu
004	100 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Bliester)	036	neu
005	10 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	024	neu
006	10 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Bliester)	036	neu

**Pramisol 0,35 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29616

Zulassungsinhaber:  
 Dermapharm GmbH  
 AT - 1090 Wien

Nr	Laufzeit Status [Monate]		
001	30 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	024	
002	100 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	024	
003	30 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Bliester)	036	neu
004	100 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Bliester)	036	neu
005	10 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	024	
006	10 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Bliester)	036	neu

**Pramisol 0,7 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29617

Zulassungsinhaber:  
 Dermapharm GmbH  
 AT - 1090 Wien

Nr	Laufzeit Status [Monate]		
001	30 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	024	
002	100 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	024	
003	30 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Bliester)	036	neu
004	100 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Bliester)	036	neu
005	10 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	024	
006	10 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Bliester)	036	neu

**Pramisol 1,1 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29618

Zulassungsinhaber:  
 Dermapharm GmbH  
 AT - 1090 Wien

Nr		Laufzeit Status [Monate]	
001	30 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	024	
002	100 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	024	
003	30 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Bliester)	036	neu
004	100 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Bliester)	036	neu
005	10 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Bliester)	024	
006	10 Stück (PA/ALU/PVC-Al-Bliester)	036	neu

**Antithrombin III "Baxter" 50 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00339

Zulassungsinhaber:  
 Baxter AG  
 AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit Status [Monate]	
001	1 x 500 I.E.	036	
003	1 x 1500 I.E.	036	gelöscht
002	1 x 1000 I.E.	036	

**Spenglersan Kolloid Om - Lösung zur äußerlichen Anwendung**

Z.Nr.: 3-00163

Zulassungsinhaber:  
 Meckel-Spenglersan GmbH  
 DE - 77815 Bühl

Nr		Laufzeit Status [Monate]	
001	10 ml	024	
002	20 ml	024	
003	50 ml	024	neu
004	100 ml	024	neu



**Daxas 500 µg Filmtabletten**

Z.Nr.: EU/1/10/636/001-003

Zulassungsinhaber:

Nycomed GmbH

DE - 78467 Konstanz

Nr		Laufzeit	Status
		[Monate]	
001	ka	000	gelöscht

Änderungen der Abgabe

**Regaine 5 % - Lösung**

Z.Nr.: 1-22451

Zulassungsinhaber:  
Johnson & Johnson GmbH  
AT - 1020 Wien

Abgabe:  
Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:  
Rp, apothekenpflichtig

**Menopur 75/75 I.E. - Trockenstechampullen mit Lösungsmittel**

Z.Nr.: 1-23705

Zulassungsinhaber:  
Ferring Arzneimittel GmbH  
AT - 1100 Wien

Abgabe:  
NR, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:  
Rp, apothekenpflichtig

**Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

**Humatin - Sirup**

Z.Nr.: 12521

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Beta - Ophtiole 0,1 % - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-18049

Zulassungsinhaber:  
Bausch & Lomb GmbH  
DE - 13581 Berlin

**Beta - Ophtiole 0,3 % - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-18050

Zulassungsinhaber:  
Bausch & Lomb GmbH  
DE - 13581 Berlin

**Beta - Ophtiole 0,6 % - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-18051

Zulassungsinhaber:  
Bausch & Lomb GmbH  
DE - 13581 Berlin

**Farmorubicin 10 mg - Trockenstechampullen mit Lösungsmittel**

Z.Nr.: 1-18162

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Farmorubicin 50 mg - Trockenstechampulle**

Z.Nr.: 1-18163

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Rombay - Salbe für Kinder**

Z.Nr.: 1-19436

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zur heiligen Dreifaltigkeit  
AT - 2460 Bruck/Leitha

**Zithromax 500 mg - lösliches Pulver**

Z.Nr.: 1-21429

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Nycovir 800 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-21849

Zulassungsinhaber:  
Nycomed Austria GmbH  
AT - 4020 Linz

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

Z.Nr.: 1-23074

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Aulin 100 mg Granulat**

Z.Nr.: 1-23534

Zulassungsinhaber:  
CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

**Aesculaforce Venen - Filmtabletten 20 mg**

Z.Nr.: 1-23631

Zulassungsinhaber:  
Aponova Pharma Handels GmbH  
AT - 6265 Hart

**Fraxiparin - Durchstichflasche**

Z.Nr.: 1-23758

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**Glimepirid "Merck" 1 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26471

Zulassungsinhaber:  
Merck Gesellschaft mbH  
AT - 1147 Wien

**Glimepirid "Merck" 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26472

Zulassungsinhaber:  
Merck Gesellschaft mbH  
AT - 1147 Wien

**Glimepirid "Merck" 3 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26473

Zulassungsinhaber:  
Merck Gesellschaft mbH  
AT - 1147 Wien

**Paclitaxel Pharmachemie 6 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26905

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

**Gadopentetsäure Insight 500 Mikromol/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-27304

Zulassungsinhaber:  
Agfa Healthcare Imaging Agents GmbH  
DE - 50829 Köln

**Gabalster 100 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-27598

Zulassungsinhaber:  
APS Alster Pharma Service GmbH  
DE - 20354 Hamburg

**Gabalster 300 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-27599

Zulassungsinhaber:  
APS Alster Pharma Service GmbH  
DE - 20354 Hamburg

**Gabalster 400 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-27600

Zulassungsinhaber:  
APS Alster Pharma Service GmbH  
DE - 20354 Hamburg

**Brimonidintartrat Teva 0,2 % Augentropfen**

Z.Nr.: 1-28754

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

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

Z.Nr.: 1-29070

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

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

Z.Nr.: 1-29071

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



**Fluconazol Dermapharm 50 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-29150

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

**Fluconazol Dermapharm 100 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-29151

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

**Fluconazol Dermapharm 150 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-29153

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

**Fluconazol Dermapharm 200 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-29154

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

**Donepezil Specifar 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29351

Zulassungsinhaber:  
Specifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

**Donepezil Specifar 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29352

Zulassungsinhaber:  
Specifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

**Plegrin 75 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29406

Zulassungsinhaber:  
Alet Pharmaceuticals S.A.  
GR - 12461 Athens

**Otelus 4 mg Kautabletten**

Z.Nr.: 1-29574

Zulassungsinhaber:  
Specifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

**Otelus 5 mg Kautabletten**

Z.Nr.: 1-29575

Zulassungsinhaber:  
Specifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

**Otelus 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29576

Zulassungsinhaber:  
Specifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

**Oxycodon AWD 5 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29829

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

**Oxycodon AWD 10 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29830

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

**Oxycodon AWD 20 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29831

Zulassungsinhaber:

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

**Oxycodon AWD 40 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29833

Zulassungsinhaber:

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

**Oxycodon AWD 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29834

Zulassungsinhaber:

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

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

Z.Nr.: 1-29850

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

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

Z.Nr.: 1-29854

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

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

Z.Nr.: 1-29855

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

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

Z.Nr.: 1-29856

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

**Pantoprazol Teva 40 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-30012

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Gemcitabin Teva 40 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-30192

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

**diTeBooster - Injektionssuspension in einer Durchstechflasche**

Z.Nr.: 2-00265

Zulassungsinhaber:  
Statens Serum Institut  
DK - 2300 Kobenhavn

**Dr. Cabana - Nasentropfen**

Z.Nr.: 5-00136

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

**Brennesseltonikum**

Z.Nr.: 5-00169

Zulassungsinhaber:  
Apotheke am Spittelberg  
AT - 1070 Wien

**Brennesseltonikum**

Z.Nr.: 5-00173

Zulassungsinhaber:  
Bahnhof - Apotheke  
AT - 4020 Linz

**Brennesseltonikum**

Z.Nr.: 5-00176

Zulassungsinhaber:  
Apotheke am Lainzer Platz  
AT - 1130 Wien

**Nieren- und Blasentee**

Z.Nr.: 5-00302

Zulassungsinhaber:  
Apotheke zum goldenen Engel Mag. Jörg Schmidt e.U.  
AT - 8020 Graz

**Dr. Cabana - Nerventonikum**

Z.Nr.: 5-00420

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

### **Hustensaft für Erwachsene**

Z.Nr.: 5-00424

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zur heiligen Johanna  
AT - 1080 Wien

### **Hustensaft für Kinder**

Z.Nr.: 5-00425

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zur heiligen Johanna  
AT - 1080 Wien

### **Hustensaft**

Z.Nr.: 5-00503

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Kleinmünchen Mag. pharm. Dr. Dieter Obendorf KG  
AT - 4030 Linz

### **Ischler Rheumasalbe**

Z.Nr.: 5-00705

Zulassungsinhaber:  
Esplanade - Apotheke  
AT - 4820 Bad Ischl(BH Gmunden)



### **Ischler Hustenbalsam**

Z.Nr.: 5-00708

Zulassungsinhaber:

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

### **Ischler Wund- und Heilsalbe**

Z.Nr.: 5-00709

Zulassungsinhaber:

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

### **Ischler Hämorrhoidensalbe**

Z.Nr.: 5-00754

Zulassungsinhaber:

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

### **Dänische Brusttropfen**

Z.Nr.: 5-00809

Zulassungsinhaber:

Apotheke zum goldenen Engel Mag. Jörg Schmidt e.U.  
AT - 8020 Graz

### **Stoment Activ Kur - Suspension**

Z.Nr.: 5-00952

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Römer  
AT - 2405 Bad Dt.-Altenburg(BH Bruck/Leitha)

### **Magentropfen**

Z.Nr.: 5-01007

Zulassungsinhaber:

Apotheke Kleinmünchen Mag. pharm. Dr. Dieter Obendorf KG  
AT - 4030 Linz

### **Blütensalbe**

Z.Nr.: 5-01008

Zulassungsinhaber:

Apotheke Kleinmünchen Mag. pharm. Dr. Dieter Obendorf KG  
AT - 4030 Linz

### **Zahnfleischtinktur**

Z.Nr.: 5-01010

Zulassungsinhaber:

Apotheke Kleinmünchen Mag. pharm. Dr. Dieter Obendorf KG  
AT - 4030 Linz

### **Brennessel-Tonicum**

Z.Nr.: 5-01073

Zulassungsinhaber:

Rosen - Apotheke  
AT - 6370 Kitzbühel

### **Ischler Venensalbe**

Z.Nr.: 5-01535

Zulassungsinhaber:

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

### **Hustensaft für Erwachsene**

Z.Nr.: 5-01553

Zulassungsinhaber:

Christophorus - Apotheke  
AT - 4060 Pasching(BH Linz-L.)

### **Hustentropfen**

Z.Nr.: 5-01625

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke  
AT - 3943 Schrems(BH Gmünd)

### **Nasentropfen**

Z.Nr.: 5-01626

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke

AT - 3943 Schrems(BH Gmünd)

### **Rheumasalbe**

Z.Nr.: 5-01627

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke

AT - 3943 Schrems(BH Gmünd)

### **Hustenbalsam**

Z.Nr.: 5-01628

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke

AT - 3943 Schrems(BH Gmünd)

### **Essigsäuretonerde - Gel mit antiallergischem Zusatz**

Z.Nr.: 5-01629

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke

AT - 3943 Schrems(BH Gmünd)

### **Hustensaft für Kinder**

Z.Nr.: 5-01632

Zulassungsinhaber:

Drau - Apotheke  
AT - 9500 Villach

### **Apotheker Kirchschrager's Baldriantonikum**

Z.Nr.: 5-01790

Zulassungsinhaber:

Alpen - Apotheke  
AT - 8962 Gröbming(BH Liezen)

### **Bronchialtee**

Z.Nr.: 5-01825

Zulassungsinhaber:

Apotheke zum goldenen Engel Mag. Jörg Schmidt e.U.  
AT - 8020 Graz

### **Expectorans - Hustensaft**

Z.Nr.: 5-01836

Zulassungsinhaber:

Herz - Jesu - Apotheke  
AT - 6800 Feldkirch

### **Hustensaft für Erwachsene**

Z.Nr.: 5-01930

Zulassungsinhaber:

Drau - Apotheke  
AT - 9500 Villach

### **Apotheker Bauer's-Nervenwein**

Z.Nr.: 5-01971

Zulassungsinhaber:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.  
AT - 9141 Eberndorf

### **Apotheker Bauer's-Herzkrafttropfen**

Z.Nr.: 5-01973

Zulassungsinhaber:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.  
AT - 9141 Eberndorf

### **Vidya - Herzwein**

Z.Nr.: 5-02037

Zulassungsinhaber:

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

**Nerventropfen**

Z.Nr.: 5-02353

Zulassungsinhaber:  
Bahnhof - Apotheke  
AT - 4020 Linz

**Nerventropfen**

Z.Nr.: 5-02355

Zulassungsinhaber:  
Apotheke am Spittelberg  
AT - 1070 Wien

**Nerventropfen**

Z.Nr.: 5-02358

Zulassungsinhaber:  
Apotheke am Lainzer Platz  
AT - 1130 Wien

**Apotheker Bauer's Rheuma - Tonikum**

Z.Nr.: 5-02448

Zulassungsinhaber:  
Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.  
AT - 9141 Eberndorf

**Apotheker Bauer's Venosan - Tonikum**

Z.Nr.: 5-02449

Zulassungsinhaber:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.  
AT - 9141 Eberndorf

**Hustenbalsam Apotheke zum Lebensbaum**

Z.Nr.: 5-02453

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Lebensbaum  
AT - 5020 Salzburg

**Hustenbalsam mild Apotheke zum Lebensbaum**

Z.Nr.: 5-02454

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Lebensbaum  
AT - 5020 Salzburg

**Kinderhustensaft Apotheke zum Lebensbaum**

Z.Nr.: 5-02455

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Lebensbaum  
AT - 5020 Salzburg



Aufhebung der Genehmigung von Parallelimporten

**Ceclor 250 mg/ 5 ml - Granulat fuer orale Suspension**

Astro - Pharma Vertrieb und Handel von pharmazeutischen  
Produkten GmbH  
AT - 1200 Wien

Z.Nr.: 16884-P2

**Ceclor 125 mg/5ml - Granulat fuer orale Suspension**

Astro - Pharma Vertrieb und Handel von pharmazeutischen  
Produkten GmbH  
AT - 1200 Wien

Z.Nr.: 16963-P1

**Permax 1 mg - Tabletten**

Eurim - Pharm Vertriebs - GmbH & Co. KG  
AT - 5071 Wals

Z.Nr.: 1-20282-P2

**Permax 0,25 mg - Tabletten**

Eurim - Pharm Vertriebs - GmbH & Co. KG  
AT - 5071 Wals

Z.Nr.: 1-20283-P2

**Permax 0,05 mg - Tabletten**

Eurim - Pharm Vertriebs - GmbH & Co. KG  
AT - 5071 Wals

Z.Nr.: 1-20285-P2

## **Veröffentlichung (10/2011) über Registrierungen von Homöopathika**

### **Registrierungen**

#### **Jauntaler Grippetea**

Reg.Nr.: 5-02467

Firma:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.  
AT - 9141 Eberndorf

#### **Jauntaler Brust- und Hustentee**

Reg.Nr.: 5-02468

Firma:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.  
AT - 9141 Eberndorf

#### **Apotheker Bauer's Tee bei Durchfallerkrankungen**

Reg.Nr.: 5-02469

Firma:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.  
AT - 9141 Eberndorf

#### **Jauntaler Magentee**

Reg.Nr.: 5-02470

Firma:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.  
AT - 9141 Eberndorf

**Jauntaler Nieren- und Blasentee**

Reg.Nr.: 5-02471

Firma:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.  
AT - 9141 Eberndorf

**Sidroga Gallen- und Lebertee**

Reg.Nr.: HERB-00088

Firma:

Sidroga Gesellschaft für Gesundheitsprodukte mbH  
DE - 56130 Bad Ems

## **Aufhebungen von Registrierungen**

### **Dr. Cabana - Nasentropfen**

Reg.Nr.: 5-00136

Firma:

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

### **Brennesseltonikum**

Reg.Nr.: 5-00169

Firma:

Apotheke am Spittelberg  
AT - 1070 Wien

### **Brennesseltonikum**

Reg.Nr.: 5-00173

Firma:

Bahnhof - Apotheke  
AT - 4020 Linz

### **Brennesseltonikum**

Reg.Nr.: 5-00176

Firma:

Apotheke am Lainzer Platz  
AT - 1130 Wien

### **Nieren- und Blasentee**

Reg.Nr.: 5-00302

Firma:

Apotheke zum goldenen Engel Mag. Jörg Schmidt e.U.  
AT - 8020 Graz

### **Dr. Cabana - Nerventonium**

Reg.Nr.: 5-00420

Firma:

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

### **Hustensaft für Erwachsene**

Reg.Nr.: 5-00424

Firma:

Apotheke Zur heiligen Johanna  
AT - 1080 Wien

### **Hustensaft für Kinder**

Reg.Nr.: 5-00425

Firma:

Apotheke Zur heiligen Johanna  
AT - 1080 Wien

### **Hustensaft**

Reg.Nr.: 5-00503

Firma:

Apotheke Kleinmünchen Mag. pharm. Dr. Dieter Obendorf KG  
AT - 4030 Linz

### **Ischler Rheumasalbe**

Reg.Nr.: 5-00705

Firma:

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

### **Ischler Hustenbalsam**

Reg.Nr.: 5-00708

Firma:

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

### **Ischler Wund- und Heilsalbe**

Reg.Nr.: 5-00709

Firma:

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

### **Ischler Hämorrhoidensalbe**

Reg.Nr.: 5-00754

Firma:

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

### **Dänische Brusttropfen**

Reg.Nr.: 5-00809

Firma:

Apotheke zum goldenen Engel Mag. Jörg Schmidt e.U.  
AT - 8020 Graz

### **Stoment Activ Kur - Suspension**

Reg.Nr.: 5-00952

Firma:

Apotheke Zum Römer  
AT - 2405 Bad Dt.-Altenburg(BH Bruck/Leitha)

### **Magentropfen**

Reg.Nr.: 5-01007

Firma:

Apotheke Kleinmünchen Mag. pharm. Dr. Dieter Obendorf KG  
AT - 4030 Linz

**Blütensalbe**

Reg.Nr.: 5-01008

Firma:

Apotheke Kleinmünchen Mag. pharm. Dr. Dieter Obendorf KG  
AT - 4030 Linz

**Zahnfleischtinktur**

Reg.Nr.: 5-01010

Firma:

Apotheke Kleinmünchen Mag. pharm. Dr. Dieter Obendorf KG  
AT - 4030 Linz

**Brennessel-Tonicum**

Reg.Nr.: 5-01073

Firma:

Rosen - Apotheke  
AT - 6370 Kitzbühel

**Ischler Venensalbe**

Reg.Nr.: 5-01535

Firma:

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



### **Hustensaft für Erwachsene**

Reg.Nr.: 5-01553

Firma:

Christophorus - Apotheke  
AT - 4060 Pasching(BH Linz-L.)

### **Hustentropfen**

Reg.Nr.: 5-01625

Firma:

Stadt - Apotheke  
AT - 3943 Schrems(BH Gmünd)

### **Nasentropfen**

Reg.Nr.: 5-01626

Firma:

Stadt - Apotheke  
AT - 3943 Schrems(BH Gmünd)

### **Rheumasalbe**

Reg.Nr.: 5-01627

Firma:

Stadt - Apotheke  
AT - 3943 Schrems(BH Gmünd)

### **Hustenbalsam**

Reg.Nr.: 5-01628

Firma:

Stadt - Apotheke  
AT - 3943 Schrems(BH Gmünd)

### **Essigsäuretonerde - Gel mit antiallergischem Zusatz**

Reg.Nr.: 5-01629

Firma:

Stadt - Apotheke  
AT - 3943 Schrems(BH Gmünd)

### **Hustensaft für Kinder**

Reg.Nr.: 5-01632

Firma:

Drau - Apotheke  
AT - 9500 Villach

### **Apotheker Kirchschrager's Baldriantonikum**

Reg.Nr.: 5-01790

Firma:

Alpen - Apotheke  
AT - 8962 Gröbming(BH Liezen)

### **Bronchialtee**

Reg.Nr.: 5-01825

Firma:

Apotheke zum goldenen Engel Mag. Jörg Schmidt e.U.  
AT - 8020 Graz

### **Expectorans - Hustensaft**

Reg.Nr.: 5-01836

Firma:

Herz - Jesu - Apotheke  
AT - 6800 Feldkirch

### **Hustensaft für Erwachsene**

Reg.Nr.: 5-01930

Firma:

Drau - Apotheke  
AT - 9500 Villach

### **Apotheker Bauer's-Nervenwein**

Reg.Nr.: 5-01971

Firma:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.  
AT - 9141 Eberndorf

**Apotheker Bauer's-Herzkrafttropfen**

Reg.Nr.: 5-01973

Firma:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.  
AT - 9141 Eberndorf

**Vidya - Herzwein**

Reg.Nr.: 5-02037

Firma:

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

**Nerventropfen**

Reg.Nr.: 5-02353

Firma:

Bahnhof - Apotheke  
AT - 4020 Linz

**Nerventropfen**

Reg.Nr.: 5-02355

Firma:

Apotheke am Spittelberg  
AT - 1070 Wien

### **Nerventropfen**

Reg.Nr.: 5-02358

Firma:

Apotheke am Lainzer Platz  
AT - 1130 Wien

### **Apotheker Bauer's Rheuma - Tonikum**

Reg.Nr.: 5-02448

Firma:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.  
AT - 9141 Eberndorf

### **Apotheker Bauer's Venosan - Tonikum**

Reg.Nr.: 5-02449

Firma:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.  
AT - 9141 Eberndorf

### **Hustenbalsam Apotheke zum Lebensbaum**

Reg.Nr.: 5-02453

Firma:

Apotheke Zum Lebensbaum  
AT - 5020 Salzburg

**Hustenbalsam mild Apotheke zum Lebensbaum**

Reg.Nr.: 5-02454

Firma:

Apotheke Zum Lebensbaum  
AT - 5020 Salzburg

**Kinderhustensaft Apotheke zum Lebensbaum**

Reg.Nr.: 5-02455

Firma:

Apotheke Zum Lebensbaum  
AT - 5020 Salzburg