



## Humanarzneispezialitäten

### Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Übertragungen	62
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	71
Änderungen der Bezeichnung	71
Änderungen der Packungsgrößen	80
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	94
Registrierungen	118

*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.*

## 294. Veröffentlichung (08/2009) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

### Arzneispezialitäten - human

#### Zulassungen gemäß AMG

#### Tacrolimus Actavis 0,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-28495

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-23376  
Prograf 0,5 mg Hartkapseln  
Astellas Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Actavis Nordic A/S  
DK - 2820 Gentofte

Biocon Ltd  
IN - 560100 Bangalore

Concord Biotech Ltd  
IN - 380014 Ahmedabad

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Tacrolimus  
(.H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

L04AD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Tacrolimus

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Kapseln in Blister (A/A) 024 Monate
2	20 Kapseln in Blister (A/A) 024 Monate
3	30 Kapseln in Blister (A/A) 024 Monate
4	50 Kapseln in Blister (A/A) 024 Monate
5	60 Kapseln in Blister (A/A) 024 Monate
6	90 Kapseln in Blister (A/A) 024 Monate
7	100 Kapseln in Blister (A/A) 024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Tacrolimus Actavis 1 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28496

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21633  
Prograf 1 mg Hartkapseln  
Astellas Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Actavis Nordic A/S  
DK - 2820 GentofteBiocon Ltd  
IN - 560100 BangaloreConcord Biotech Ltd  
IN - 380014 Ahmedabad

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Tacrolimus  
(.H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

L04AD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Tacrolimus

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
2	20 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
3	30 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
4	50 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
5	60 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
6	90 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
7	100 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Tacrolimus Actavis 5 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28497

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21634  
Prograf 5 mg Hartkapseln  
Astellas Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Actavis Nordic A/S  
DK - 2820 GentofteBiocon Ltd  
IN - 560100 BangaloreConcord Biotech Ltd  
IN - 380014 Ahmedabad

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Tacrolimus  
(.H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

L04AD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Tacrolimus

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
2	20 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
3	30 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
4	50 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
5	60 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
6	90 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate
7	100 Kapseln in Blister (Al/Al) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Risedronat Hexal einmal wöchentlich 35 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28498

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-24817  
Actonel einmal wöchentlich 35 mg Filmtabletten  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu MuresLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Natrium Risedronat  
( . 2,5 H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA07 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von  
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die  
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /  
Risedronsäure

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
2	2 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
3	4 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
4	10 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
5	12 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
6	16 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
7	28 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
8	84 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
9	1 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
10	2 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
11	4 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
12	10 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
13	12 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
14	16 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
15	28 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
16	84 Stück (PE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Risedronat Sandoz einmal wöchentlich 35 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28499

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-24817  
Actonel einmal wöchentlich 35 mg Filmtabletten  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu MuresLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Natrium Risedronat  
( . 2,5 H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA07 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von  
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die  
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /  
Risedronsäure



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
2	12 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
3	16 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
5	84 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
6	2 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
7	4 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
8	84 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
9	1 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
10	2 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
11	4 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
12	10 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
13	12 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
14	16 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
15	28 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
16	10 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Risedronat 1A Pharma einmal wöchentlich 35 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28500

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-24817  
Actonel einmal wöchentlich 35 mg Filmtabletten  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenSandoz S.R.L.  
RO - 540 472 Targu MuresLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Natrium Risedronat  
( . 2,5 H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA07 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von  
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die  
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /  
Risedronsäure

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
2	12 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
3	16 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
5	84 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
6	2 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
7	4 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
8	84 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate
9	1 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
10	2 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
11	4 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
12	10 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
13	12 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
14	16 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
15	28 Stück (PE-Flasche)	024 Monate
16	10 Stück (AL/PVC-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Phytovir Creme**

Z.Nr.: 1-28501

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG  
 AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Hersteller:

Jacoby Pharmazeutika AG  
 AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Finzelberg GmbH & Co KG  
 DE - 56626 Andernach

Extrakt-Chemie Dr. Bruno Stellmach GmbH & Co KG  
 DE - 31655 Stadthagen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g:

Radix Rhei (Auszug)  
 (Extr. sicc., nativ (3-6:1) - Lösungsmittel: Ethanol 70% V/V  
 - entsprechend 92 - 138 mg Hydroxyanthracenderivaten  
 berechnet als Rhein - Bestandteil des  
 Rhabarbertrockenextrakts)  
 Folium Salviae (Auszug)  
 (Extr. sicc. (4-7:1) nativ - Lösungsmittel: Wasser -  
 Bestandteil des Salbeitrockenextrakts)

ATC-Klassifikation(en):

D06B Dermatika / Antibiotika und Chemotherapeutika zur  
 Dermatologischen Anwendung / Chemotherapeutika zur topischen  
 Anwendung

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5g Tube	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Targin 5 mg/2,5 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28502

Zulassungsinhaber:

Mundipharma GmbH  
AT - 1072 Wien

Hersteller:

Mundipharma GmbH  
DE - 65549 Limburg/Lahn

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Oxycodon hydrochlorid

(bezogen auf die wasserfreie Substanz / Ew: 5,25 mg /  
entsprechend 4,5 mg Oxycodone)

Naloxon Hydrochlorid

(. 2 H<sub>2</sub>O - entsprechend 2,5 mg wasserfreies Naloxon  
Hydrochlorid - entsprechend 2,25 mg Naloxon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ OxycodonV03AB15 Varia / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen  
therapeutischen Mittel / Antidote / Naloxon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	98 Stück (Blister)	024 Monate
10	100 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 Stück (10 x 10) (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Targin 40 mg/20 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28503

Zulassungsinhaber:

Mundipharma GmbH  
AT - 1072 Wien

Hersteller:

Mundipharma GmbH  
DE - 65549 Limburg/Lahn

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Oxycodon hydrochlorid  
(bezogen auf die wasserfreie Substanz / Ew: 42 mg /  
entsprechend 36 mg Oxycodone)Naloxon Hydrochlorid  
(. 2 H<sub>2</sub>O - entsprechend 20 mg wasserfreies Naloxon  
Hydrochlorid - entsprechend 18 mg Naloxon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ OxycodonV03AB15 Varia / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen  
therapeutischen Mittel / Antidote / Naloxon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	60 Stück (Blister)	036 Monate
9	98 Stück (Blister)	036 Monate
10	100 Stück (Blister)	036 Monate
11	100 (10 x 10) (Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

## Granisetron axios 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28504

Zulassungsinhaber:

Axios Pharma GmbH  
DE - 33647 Bielefeld

Referenzprodukt:

1-19775  
Kytril 3 mg - Injektionslösung  
Roche Austria GmbH  
AT-1211 Wien

Hersteller:

hameln pharmaceuticals gmbH  
DE - 31789 Hameln

Apocare Pharma GmbH  
DE - 33647 Bielefeld

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (pro ml) :

Granisetron Hydrochlorid  
(entspricht 1mg Granisetron)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 1 ml	036 Monate
2	10 x 1 ml	036 Monate
3	5 x 3 ml	036 Monate
4	10 x 3 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Nocasio 1 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-28505

Zulassungsinhaber:

Nitec Pharma GmbH  
DE - 68167 Mannheim

Hersteller:

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette mit veränderter Wirkstofffreisetzung :  
Prednison

ATC-Klassifikation(en):

H02AB07 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /  
Corticosteroide zur systemischen Anwendung / Corticosteroide zur  
systemischen Anwendung, rein / Glucocorticoide / Prednison

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (HDPE Flasche) 024 Monate
2	100 Stück (HDPE Flasche) 024 Monate
3	30 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung) 024 Monate
4	100 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung) 024 Monate
5	500 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Nocasio 2 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-28506

Zulassungsinhaber:

Nitec Pharma GmbH  
DE - 68167 Mannheim

Hersteller:

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette mit veränderter Wirkstofffreisetzung :  
Prednison

ATC-Klassifikation(en):

H02AB07 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /  
Corticosteroide zur systemischen Anwendung / Corticosteroide zur  
systemischen Anwendung, rein / Glucocorticoide / Prednison

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (HDPE Flasche) 024 Monate
2	100 Stück (HDPE Flasche) 024 Monate
3	30 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung) 024 Monate
4	100 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung) 024 Monate
5	500 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Nocasio 5 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-28507

Zulassungsinhaber:

Nitec Pharma GmbH  
DE - 68167 Mannheim

Hersteller:

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette mit veränderter Wirkstofffreisetzung :  
Prednison

ATC-Klassifikation(en):

H02AB07 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /  
Corticosteroide zur systemischen Anwendung / Corticosteroide zur  
systemischen Anwendung, rein / Glucocorticoide / Prednison

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (HDPE Flasche) 024 Monate
2	100 Stück (HDPE Flasche) 024 Monate
3	30 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung) 024 Monate
4	100 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung) 024 Monate
5	500 Stück (HDPE Flasche- Klinikpackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Venlafaxin easypharm ER 37,5 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28508

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 WienPharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Venlafaxin Hydrochlorid  
(entspricht 37,5mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere  
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Hartkapseln in Blister (PVC/PE/PVDC/AI)	036 Monate
2	30 Hartkapseln in Blister (PVC/PE/PVDC/AI)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Venlafaxin easypharm ER 75 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28509

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

1-24637  
Efectin ER 37,5 mg - Kapseln  
Wyeth - Lederle Pharma GmbH  
AT-1150 Wien

Hersteller:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 WienPharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Venlafaxin Hydrochlorid  
(entspricht 75mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere  
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Hartkapseln in Blister (PVC/PE/PVDC/AI)	036 Monate
2	30 Hartkapseln in Blister (PVC/PE/PVDC/AI)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Venlafaxin easypharm ER 150 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28510

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 WienPharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Venlafaxin Hydrochlorid  
(entspricht 150mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere  
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Hartkapseln in Blister (PVC/PE/PVDC/AI)	036 Monate
2	30 Hartkapseln in Blister (PVC/PE/PVDC/AI)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pramixil 0,088 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28511

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Medicom International s.r.o.  
CZ - 63500 BrünnSpecifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,088 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister) 030 Monate
2	100 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Pramixil 0,18 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28512

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/003-004  
SIFROL (Pramipexol) 0,18 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Medicom International s.r.o.  
CZ - 63500 BrünnSpecifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,18 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister) 030 Monate
2	100 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Pramixil 0,7 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28513

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Medicom International s.r.o.  
CZ - 63500 BrünnSpecifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,7 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister) 030 Monate
2	100 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Clopidogrel EGIS 75 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28514

Zulassungsinhaber:

Egis Pharmaceuticals PLC  
HU - 1106 Budapest

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Egis Pharmaceuticals PLC  
HU - 1106 BudapestEgis Pharmaceuticals PLC  
HU - 1165 Budapest

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clopidogrel sulfat  
(entsprechend 75 mg Clopidogrel)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Blister)	036 Monate
2	84 Stück (Blister)	036 Monate
3	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Anastrozol STADA 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28515

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Haupt Pharma Münster GmbH  
DE - 48159 Münster

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Anastrozol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	030 Monate
2	28 Stück (Blister)	030 Monate
3	30 Stück (Blister)	030 Monate
4	56 Stück (Blister)	030 Monate
5	100 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Donepezil EGIS 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28516

Zulassungsinhaber:

Egis Pharmaceuticals PLC  
HU - 1106 Budapest

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Egis Pharmaceuticals PLC  
HU - 1106 BudapestEgis Pharmaceuticals PLC  
HU - 1165 Budapest

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Blister)	036 Monate
2	56 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Donepezil EGIS 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28517

Zulassungsinhaber:

Egis Pharmaceuticals PLC  
HU - 1106 Budapest

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Egis Pharmaceuticals PLC  
HU - 1106 BudapestEgis Pharmaceuticals PLC  
HU - 1165 Budapest

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Blister)	036 Monate
2	56 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Siroctid 0,05 mg/ml Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Z.Nr.: 1-28518

Zulassungsinhaber:

Chemi S.p.a  
IT - 20092 Cinisello Balsamo

Referenzprodukt:

1-19101  
Sandostatin 0,05 mg/ml - Ampullen  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1235 Wien

Hersteller:

Italfarmaco S.p.A  
IT - 20126 Milano

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Octreotid Acetat  
(enthält 4 - 12 % Essigsäure / entspricht 0,05 mg Octreotid)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 1 ml	024 Monate
2	6 x 1 ml	024 Monate
3	30 x 1 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Siroctid 0,1 mg/ml Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Z.Nr.: 1-28519

Zulassungsinhaber:

Chemi S.p.a  
IT - 20092 Cinisello Balsamo

Referenzprodukt:

1-19099  
Sandostatin 0,1 mg/ml - Ampullen  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1235 Wien

Hersteller:

Italfarmaco S.p.A  
IT - 20126 Milano

Wirkstoff(e):

+-----  
pro ml:Octreotid Acetat  
(enthält 4 - 12 % Essigsäure / entspricht 0,1 mg Octreotid)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 1 ml	024 Monate
2	6 x 1 ml	024 Monate
3	30 x 1 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Siroctid 0,5 mg/ml Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Z.Nr.: 1-28520

Zulassungsinhaber:

Chemi S.p.a  
IT - 20092 Cinisello Balsamo

Referenzprodukt:

1-19100  
Sandostatin 0,5 mg/ml - Ampullen  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1235 Wien

Hersteller:

Italfarmaco S.p.A  
IT - 20126 Milano

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Octreotid Acetat  
(enthält 4 - 12 % Essigsäure / entspricht 0,5 mg Octreotid)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 1 ml	024 Monate
2	6 x 1 ml	024 Monate
3	30 x 1 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Allopurinol Hexal 100 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28521

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

13512  
Zyloric 100 mg - Tabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Allopurinol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	060 Monate
2	7 Stück (Blister)	060 Monate
3	10 Stück (Blister)	060 Monate
4	25 Stück (Blister)	060 Monate
5	28 Stück (Blister)	060 Monate
6	30 Stück (Blister)	060 Monate
7	50 Stück (Blister)	060 Monate
8	90 Stück (Blister)	060 Monate
9	100 Stück (Blister)	060 Monate
10	50 Stück (Tablettenbehältnis)	060 Monate
11	100 Stück (Tablettenbehältnis)	060 Monate
12	250 Stück (Tablettenbehältnis)	060 Monate
13	500 Stück (Tablettenbehältnis)	060 Monate
14	1000 Stück (Tablettenbehältnis)	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Allopurinol 1A Pharma 300 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28522

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

15555  
Zyloric 300 mg - Tabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Allopurinol

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	060 Monate
2	7 Stück (Blister)	060 Monate
3	10 Stück (Blister)	060 Monate
4	20 Stück (Blister)	060 Monate
5	28 Stück (Blister)	060 Monate
6	30 Stück (Blister)	060 Monate
7	50 Stück (Blister)	060 Monate
8	90 Stück (Blister)	060 Monate
9	100 Stück (Blister)	060 Monate
10	105 Stück (Blister)	060 Monate
11	20 Stück (Tablettenbehältnis)	060 Monate
12	30 Stück (Tablettenbehältnis)	060 Monate
13	50 Stück (Tablettenbehältnis)	060 Monate
14	100 Stück (Tablettenbehältnis)	060 Monate
15	105 Stück (Tablettenbehältnis)	060 Monate
16	250 Stück (Tablettenbehältnis)	060 Monate
17	500 Stück (Tablettenbehältnis)	060 Monate
18	1000 Stück (Tablettenbehältnis)	060 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ebetroxat 20 mg/ml Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Z.Nr.: 1-28523

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

17626  
Methotrexat "Lederle" 25 mg - Stechampulle  
Wyeth - Lederle Pharma GmbH  
AT-1150 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Methotrexat  
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

M01CX Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Spezifische Antirheumatika / Andere spezifische Antirheumatika  
L04AX03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Andere Immunsuppressiva /  
Methotrexat  
L01BA01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Folsäure-Analoga /  
Methotrexat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 1 ml	018 Monate
2	1 x 1,25 ml	018 Monate
3	1 x 1,5 ml	018 Monate
4	4 x 1 ml	018 Monate
5	4 x 1,25 ml	018 Monate
6	4 x 1,5 ml	018 Monate
7	5 x 1 ml	018 Monate
8	5 x 1,25 ml	018 Monate
9	5 x 1,5 ml	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Kitonail 80 mg/g wirkstoffhaltiger Nagellack**

Z.Nr.: 1-28524

Zulassungsinhaber:

Polichem S.A.  
LU - 1526 Luxembourg

Hersteller:

Alfa Wassermann S.p.A.  
IT - 65020 Alanno Scalo (PE)Erregierre SpA  
IT - 24060 San Paolo Dárgon (Bg)

Wirkstoff(e):

+-----

pro g:

Ciclopirox

ATC-Klassifikation(en):

D01AE14 Dermatika / Antimykotika zur dermatologischen Anwendung /  
Antimykotika zur topischen Anwendung / Andere Antimykotika zur  
topischen Anwendung / Ciclopirox

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	3,3 ml (durchsichtige Glasflasche) 036 Monate
2	6,6 ml (durchsichtige Glasflasche) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan/Hydrochlorothiazid Krka 80 mg/12,5 mg  
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28525

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-22463  
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1235 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

TAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Blister)	024 Monate
6	84 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	280 Stück (Blister)	024 Monate
10	56 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
11	98 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
12	280 x 1 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan/Hydrochlorothiazid Krka 160 mg/12,5 mg  
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28526

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-25101  
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1235 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

TAD Pharma GmbH  
DE - 27472 Cuxhaven

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valsartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Blister)	024 Monate
6	84 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	280 Stück (Blister)	024 Monate
10	56 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
11	98 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
12	280 x 1 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan/Hydrochlorothiazid Krka 160 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28527

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-25735  
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1235 Wien

Hersteller:

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

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	
3	30 Stück (Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Blister)	024 Monate
6	84 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	280 Stück (Blister)	024 Monate
10	56 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
11	98 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
12	280 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
13	14 Stück (Blister)	024 Monate
14	28 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan Teva 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28528

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN HaarlemIvax Pharmaceuticals s.r.o.  
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
2	7 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
4	15 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
5	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
6	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
8	60 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
9	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
10	90 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
11	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
12	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
13	280 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
14	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) - Klinikpackung	021 Monate
16	56 x 1 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) - Klinikpackung	021 Monate
18	98 x 1 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) - Klinikpackung	021 Monate
20	280 x 1 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) - Klinikpackung	021 Monate
21	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan Teva 80 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28529

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN HaarlemIvax Pharmaceuticals s.r.o.  
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Co. Ltd.  
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
2	15 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
4	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
5	60 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
6	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
7	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
8	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) - Klinikpackung	021 Monate
12	1 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
13	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
14	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
15	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
16	90 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
17	280 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
18	28 Stück - Kalenderpackung	021 Monate
19	98 Stück - Kalenderpackung	021 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan Teva 160 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28530

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN Haarlem

Ivax Pharmaceuticals s.r.o.  
CZ - 74770 Opava - Komarov

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

Teva Sante SA  
FR - 89107 Sens

Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd.  
HU - 4042 Debrecen

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
2	15 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
4	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
5	60 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
6	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
7	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
8	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) - Klinikpackung	021 Monate
12	1 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
13	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
14	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
15	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
16	90 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
17	280 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
18	28 Stück - Kalenderpackung	021 Monate
19	98 Stück - Kalenderpackung	021 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan Teva 320 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28531

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN Haarlem

Ivax Pharmaceuticals s.r.o.  
CZ - 74770 Opava - Komarov

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

Teva Sante SA  
FR - 89107 Sens

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
2	15 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
4	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
6	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
7	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
8	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) - Klinikpackung	021 Monate
10	280 x 1 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) - Klinikpackung	021 Monate
12	1 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
13	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
14	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
15	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
16	90 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
17	280 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
18	56 x 1 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) - Klinikpackung	021 Monate
20	98 x 1 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) - Klinikpackung	021 Monate
21	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
22	20 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate
23	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister)	021 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Omeprazol STADA 10 mg magensaftresistente Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28532

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)biomo pharma GmbH  
DE - 53773 Hennef

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

ATC-Klassifikation(en):

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



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	14 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	15 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	28 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	30 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	50 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	56 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
8	60 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
9	90 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
10	98 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
11	100 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
12	140 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
13	280 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
14	500 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
15	5 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
16	7 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
17	14 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
18	15 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
20	30 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
21	50 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
22	56 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
23	60 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
24	90 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
25	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Omeprazol STADA 20 mg magensaftresistente Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28533

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)biomo pharma GmbH  
DE - 53773 Hennef

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	14 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	15 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	28 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	30 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	50 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	56 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
8	60 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
9	90 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
10	98 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
11	100 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
12	140 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
13	280 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
14	500 Stück (OPA/Al/PVC/Al- Blister)	036 Monate
15	5 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
16	7 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
17	14 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
18	15 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
20	30 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
21	50 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
22	56 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
23	60 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
24	90 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
25	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Omeprazol STADA 40 mg magensaftresistente Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28534

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-20284  
Losec 40 mg - Kapseln  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.  
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)biomo pharma GmbH  
DE - 53773 Hennef

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Omeprazol

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (OPA/Al/PVC-Al- Blister)	036 Monate
2	14 Stück (OPA/Al/PVC-Al- Blister)	036 Monate
3	15 Stück (OPA/Al/PVC-Al- Blister)	036 Monate
4	28 Stück (OPA/Al/PVC-Al- Blister)	036 Monate
5	30 Stück (OPA/Al/PVC-Al- Blister)	036 Monate
6	50 Stück (OPA/Al/PVC-Al- Blister)	036 Monate
7	56 Stück (OPA/Al/PVC-Al- Blister)	036 Monate
8	60 Stück (OPA/Al/PVC-Al- Blister)	036 Monate
9	90 Stück (OPA/Al/PVC-Al- Blister)	036 Monate
10	98 Stück (OPA/Al/PVC-Al- Blister)	036 Monate
11	100 Stück (OPA/Al/PVC-Al- Blister)	036 Monate
12	140 Stück (OPA/Al/PVC-Al- Blister)	036 Monate
13	280 Stück (OPA/Al/PVC-Al- Blister)	036 Monate
14	500 Stück (OPA/Al/PVC-Al- Blister)	036 Monate
15	5 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
16	7 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
17	14 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
18	15 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
19	28 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
20	30 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
21	50 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
22	56 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
23	60 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
24	90 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
25	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Levodopa/Benserazid Teva 100 mg/25 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28535

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-22672  
Madopar "Roche" 100 mg/25 mg - Tabletten  
Roche Austria GmbH  
AT-1211 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN HaarlemTeva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Co. Ltd.  
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Levodopa  
Benserazid Hydrochlorid  
(entsprechend 25 mg Benserazid)

ATC-Klassifikation(en):

N04BA02 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel / Dopa  
und Dopa-Derivate / Levodopa und Decarboxylasehemmer

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Polyethylen- Flasche)	024 Monate
2	30 Stück (Polyethylen- Flasche)	024 Monate
3	50 Stück (Polyethylen- Flasche)	024 Monate
4	60 Stück (Polyethylen- Flasche)	024 Monate
5	100 Stück (Polyethylen- Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Levodopa/Benserazid Teva 200 mg/50 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28536

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

17235  
Madopar "Roche" 200 mg/50 mg - Tabletten  
Roche Austria GmbH  
AT-1211 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN HaarlemTeva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Co. Ltd.  
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Levodopa  
Benserazid Hydrochlorid  
(entsprechend 50 mg Benserazid)

ATC-Klassifikation(en):

N04BA02 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel / Dopa  
und Dopa-Derivate / Levodopa und Decarboxylasehemmer

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Polyethylen- Flasche)	024 Monate
2	30 Stück (Polyethylen- Flasche)	024 Monate
3	50 Stück (Polyethylen- Flasche)	024 Monate
4	60 Stück (Polyethylen- Flasche)	024 Monate
5	100 Stück (Polyethylen- Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gliclazid Arcana 30 mg - Tabletten mit veränderter  
Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-28537

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-24000  
Diamicron MR 30 mg Tabletten mit veränderter  
Wirkstofffreisetzung  
Servier Austria GmbH  
AT-1070 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

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

Calao S.R.L.  
IT - 20157 Milano

Bal Pharma Ltd  
IN - 560001 Bangalore

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Gliclazid

ATC-Klassifikation(en):

A10BB09 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Sulfonylharnstoff-Derivate /  
Gliclazid



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
3	20 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
4	28 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
5	30 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
7	60 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
8	84 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
9	90 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
10	100 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
11	120 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
12	180 Stück (PVC/Al- Blister)	036 Monate
13	90 Stück (HDPE- Flasche)	036 Monate
14	120 Stück (HDPE- Flasche)	036 Monate
15	180 Stück (HDPE- Flasche)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Donepezil-HCl-ratiopharm 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28538

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Donepezil Hydrochlorid  
(.H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	28 Stück (Blister)	036 Monate
3	30 Stück (Blister)	036 Monate
4	50 x 1 Stück (Blister)	036 Monate
5	56 Stück (Blister)	036 Monate
6	60 Stück (Blister)	036 Monate
7	98 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate
9	120 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Donepezil-HCl-ratiopharm 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28539

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Donepezil Hydrochlorid  
(.H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	28 Stück (Blister)	036 Monate
3	30 Stück (Blister)	036 Monate
4	50 x 1 Stück (Blister)	036 Monate
5	56 Stück (Blister)	036 Monate
6	60 Stück (Blister)	036 Monate
7	98 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate
9	120 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan/HCT Actavis 80 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28540

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-22463  
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1235 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd.  
MT - ZTN 08 Zejtun, Malta

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/Alu-Blister) 030 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
5	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
6	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
7	280 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
8	7 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
9	14 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
10	28 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
11	30 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
12	56 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
13	98 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
14	280 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan/HCT Actavis 160 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28541

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-25101  
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1235 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd.  
MT - ZTN 08 Zejtun, Malta

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/Alu-Blister) 030 Monate
2	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
4	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
5	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
6	7 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
7	14 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
8	28 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
9	30 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
10	56 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
11	98 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
12	280 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
13	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
14	280 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valsartan/HCT Actavis 160 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28542

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-25735  
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1235 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd.  
MT - ZTN 08 Zejtun, Malta

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/Alu-Blister) 030 Monate
2	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
4	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
5	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
6	7 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
7	14 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
8	28 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
9	30 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
10	56 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
11	98 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
12	280 Stück (PE-Tablettenbehältnis) 036 Monate
13	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate
14	280 Stück (PVC/PE/PVdC/Alu-Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## **Übertragungen**

### **Eurixor - Ampullen**

Z.Nr.: 8194

Zulassungsinhaber:  
biosyn Arzneimittel GmbH  
DE - 70734 Fellbach

Zulassungsinhaber bisher:  
Richter Pharma AG  
AT - 4600 Wels

### **Thrombophob - Salbe**

Z.Nr.: 9648

Zulassungsinhaber:  
Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG  
DE - 25436 Uetersen

Zulassungsinhaber bisher:  
Abbott GmbH  
AT - 1230 Wien

### **Thrombophob - Gel**

Z.Nr.: 14865

Zulassungsinhaber:  
Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG  
DE - 25436 Uetersen

Zulassungsinhaber bisher:  
Abbott GmbH  
AT - 1230 Wien

### **Thrombophob - S Gel**

Z.Nr.: 16093

Zulassungsinhaber:  
Nordmark Arzneimittel GmbH & Co. KG  
DE - 25436 Uetersen

Zulassungsinhaber bisher:  
Abbott GmbH  
AT - 1230 Wien

### **Cerebrotonin - parenterale Lösung**

Z.Nr.: 1-21377

Zulassungsinhaber:  
Ebewe Neuro Pharma GmbH  
AT - 4866 Unterach am Attersee

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

### **Selenase 100 Mikrogramm/2 ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-23270

Zulassungsinhaber:  
biosyn Arzneimittel GmbH  
DE - 70734 Fellbach

Zulassungsinhaber bisher:  
Richter Pharma AG  
AT - 4600 Wels



**Selenase 500 Mikrogramm/10 ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-23271

Zulassungsinhaber:  
biosyn Arzneimittel GmbH  
DE - 70734 Fellbach

Zulassungsinhaber bisher:  
Richter Pharma AG  
AT - 4600 Wels

**Selenase 100 Mikrogramm/2 ml - Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-23272

Zulassungsinhaber:  
biosyn Arzneimittel GmbH  
DE - 70734 Fellbach

Zulassungsinhaber bisher:  
Richter Pharma AG  
AT - 4600 Wels

**Selenase 500 Mikrogramm/10 ml - Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-23275

Zulassungsinhaber:  
biosyn Arzneimittel GmbH  
DE - 70734 Fellbach

Zulassungsinhaber bisher:  
Richter Pharma AG  
AT - 4600 Wels

**Togal Mono - Tabletten**

Z.Nr.: 1-23629

Zulassungsinhaber:  
Togal-Werk AG  
DE - 8000 München

Zulassungsinhaber bisher:  
Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**WICK SinexAloe Nasenspray 0,5 mg/ml Lösung**

Z.Nr.: 1-24037

Zulassungsinhaber:  
WICK Pharma Zweigniederlassung der Procter & Gamble GmbH  
DE - 65824 Schwalbach am Taunus

Zulassungsinhaber bisher:  
Procter & Gamble Austria GmbH  
AT - 1030 Wien

**Immucothel 1 mg - Trockensubstanz mit Lösungsmittel**

Z.Nr.: 1-24392

Zulassungsinhaber:  
biosyn Arzneimittel GmbH  
DE - 70734 Fellbach

Zulassungsinhaber bisher:  
Richter Pharma AG  
AT - 4600 Wels

**Immucothel 10 mg - Trockensubstanz mit Lösungsmittel**

Z.Nr.: 1-24393

Zulassungsinhaber:  
biosyn Arzneimittel GmbH  
DE - 70734 Fellbach

Zulassungsinhaber bisher:  
Richter Pharma AG  
AT - 4600 Wels

**Noax uno 100 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-26327

Zulassungsinhaber:  
CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

Zulassungsinhaber bisher:  
CSC Pharmaceuticals Handels GmbH  
AT - 1190 Wien

**Noax uno 200 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-26329

Zulassungsinhaber:  
CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

Zulassungsinhaber bisher:  
CSC Pharmaceuticals Handels GmbH  
AT - 1190 Wien

**Noax uno 300 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-26331

Zulassungsinhaber:  
CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
AT - 2102 Bisamberg

Zulassungsinhaber bisher:  
CSC Pharmaceuticals Handels GmbH  
AT - 1190 Wien

**Lamotrigin Ranbaxy 25 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27200

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:  
Ranbaxy (UK) Limited  
GB - W1K 6TL London

**Lamotrigin Ranbaxy 50 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27201

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:  
Ranbaxy (UK) Limited  
GB - W1K 6TL London

### **Lamotrigin Ranbaxy 100 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27202

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:  
Ranbaxy (UK) Limited  
GB - W1K 6TL London

### **Lamotrigin Ranbaxy 200 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27203

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:  
Ranbaxy (UK) Limited  
GB - W1K 6TL London

### **Gastrozol 20 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-27466

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Mibe GmbH Arzneimittel  
DE - 06796 Brehna

### **Gastrozol 40 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-27467

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Mibe GmbH Arzneimittel  
DE - 06796 Brehna

### **Tacrolimus Actavis 0,5 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28495

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:  
Pergamus Pharma Ltd.  
GB - NW10 7JH London

### **Tacrolimus Actavis 1 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28496

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:  
Pergamus Pharma Ltd.  
GB - NW10 7JH London

**Tacrolimus Actavis 5 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28497

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Pergamus Pharma Ltd.  
GB - NW10 7JH London

**Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG***Änderungen der Bezeichnung***Sinupret Tropfen**

Z.Nr.: 17736

Zulassungsinhaber:  
Bionorica AG  
DE - 92318 Neumarkt/Opf.Bezeichnung bisher:  
Sinupret - Tropfen**Xalatan 0,005 % Augentropfen**

Z.Nr.: 1-22019

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 WienBezeichnung bisher:  
Xalatan - Augentropfen**Blopress Plus 8 mg/12,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22844

Zulassungsinhaber:  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT - 1070 WienBezeichnung bisher:  
Blopress 8 mg Plus - Tabletten



**Selenase 100 Mikrogramm/2 ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-23270

Zulassungsinhaber:  
biosyn Arzneimittel GmbH  
DE - 70734 Fellbach

Bezeichnung bisher:  
Selenase 100 µg - Ampullen

**Selenase 500 Mikrogramm/10 ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-23271

Zulassungsinhaber:  
biosyn Arzneimittel GmbH  
DE - 70734 Fellbach

Bezeichnung bisher:  
Selenase 500 µg - Stechampullen

**Selenase 100 Mikrogramm/2 ml - Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-23272

Zulassungsinhaber:  
biosyn Arzneimittel GmbH  
DE - 70734 Fellbach

Bezeichnung bisher:  
Selenase 100 µg - Trinklösung

**Sinupret Dragees**

Z.Nr.: 1-23273

Zulassungsinhaber:  
Bionorica AG  
DE - 92318 Neumarkt/Opf.Bezeichnung bisher:  
Sinupret Dragees**Sinupret forte Dragees**

Z.Nr.: 1-23274

Zulassungsinhaber:  
Bionorica AG  
DE - 92318 Neumarkt/Opf.Bezeichnung bisher:  
Sinupret forte Dragees**Selenase 500 Mikrogramm/10 ml - Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-23275

Zulassungsinhaber:  
biosyn Arzneimittel GmbH  
DE - 70734 FellbachBezeichnung bisher:  
Selenase 500 µg - Trinklösung

**Blopress Plus 16 mg/12,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-23584

Zulassungsinhaber:  
Takeda Pharma Ges.m.b.H.  
AT - 1070 Wien

Bezeichnung bisher:  
Blopress 16 mg Plus - Tabletten

**Elidel 10 mg/g Creme**

Z.Nr.: 1-24689

Zulassungsinhaber:  
Novartis Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Bezeichnung bisher:  
Elidel 1% Creme

**Nexium i.v. 40 mg Pulver zur Herstellung einer  
Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-25219

Zulassungsinhaber:  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT - 1037 Wien

Bezeichnung bisher:  
Nexium i.v. 40 mg

**Epirubicin STADA 2 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-25465

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Epi-Cell 2 mg/ml Injektionslösung

**Sertralin "Interpharm" 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25843

Zulassungsinhaber:  
Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:  
Sertralin "Interpharm" 50 mg - Filmtabletten

**Gastrozol 20 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-27466

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

Bezeichnung bisher:  
Pantoprazol mibe 20 mg magensaftresistente Tabletten

**Gastrozol 40 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-27467

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

Bezeichnung bisher:  
Pantoprazol mibe 40 mg magensaftresistente Tabletten

**Fentanyl Sandoz 12 Mikrogramm/h - transdermales  
Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27925

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:  
Fentarichtex 12 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

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

Z.Nr.: 1-27939

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Vilbitan 50 mg/12,5 mg Filmtabletten

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

Z.Nr.: 1-27940

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Vilbitan 100 mg/25 mg Filmtabletten

**Motion ratiopharm 2 mg/0,03 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28099

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:  
Dienille Filmtabletten

**Sumatriptan Actavis 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28386

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Sumatriptan Excalibur 50 mg Filmtabletten

**Sumatriptan Actavis 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28387

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Sumatriptan Excalibur 100 mg Filmtabletten

**Octanate 50 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00251

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

Bezeichnung bisher:  
Octanate 50 I.E./ml

**Octanate 100 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00252

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

Bezeichnung bisher:  
Octanate 100 I.E./ml

**Feiba 1000 E. Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00295

Zulassungsinhaber:  
Baxter AG  
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:  
Feiba 1000 E

**Gammanorm 165 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00304

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

Bezeichnung bisher:  
Gammanorm 165 mg/ml



Änderungen der Packungsgrößen**Glucose 5 % "Fresenius" - Infusionslösung**

Z.Nr.: 16433

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
003	10 x 250 ml Polyethylenflasche	060
004	10 x 500 ml Polyethylenflasche	060
005	6 x 1000 ml Polyethylenflasche	060
011	40 x 50 ml freeflex	024
012	40 x 100 ml freeflex	024
013	20 x 250 ml freeflex	036
014	15 x 500 ml freeflex	036
015	8 x 1000 ml freeflex	036
016	10 x 250 ml freeflex	036
017	250 ml freeflex	036
018	500 ml freeflex	036
019	10 x 500 ml freeflex	036
020	5 x 500 ml freeflex	036
021	10 x 1000 ml freeflex	036
022	10 x 100 ml Glasflasche	036
023	10 x 150 ml in 250 ml Glasflasche	036
024	10 x 250 ml Glasflasche	036
025	1 x 250 ml Glasflasche	036
026	10 x 250 ml in 500 ml Glasflasche	036
027	1 x 500 ml Glasflasche	036
028	10 x 500 ml Glasflasche	036
029	6 x 1000 ml Glasflasche	036
030	6 x 500 ml in 1000 ml Glasflasche	060
031	60 x 50 ml freeflex	024
032	50 x 100 ml freeflex	024
033	30 x 250 ml freeflex	036
034	20 x 500 ml freeflex	036
035	10 x 100 ml Polyethylenflasche	060
036	40 x 100 ml Polyethylenflasche	060
037	20 x 250 ml Polyethylenflasche	060
038	30 x 250 ml Polyethylenflasche	060
039	20 x 500 ml Polyethylenflasche	060
040	10 x 1000 ml Polyethylenflasche	060
041	1 x 500 ml Polyethylenflasche	060 neu

**Ringer - Lösung "Fresenius" - Infusionslösung**

Z.Nr.: 17169

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
028	10 x 1000 ml freeflex	036
029	12 x 250 ml (Glasflaschen)	060
030	12 x 500 ml (Glasflaschen)	060
031	10 x 100 ml (Plastikflaschen)	060
032	40 x 100 ml (Plastikflaschen)	060
033	20 x 250 ml (Plastikflaschen)	060
034	30 x 250 ml (Plastikflaschen)	060
035	20 x 500 ml (Plastikflaschen)	060
005	10 x 100 ml (Glasflaschen)	060
006	10 x 250 ml in 500 ml (Glasflaschen)	060
007	10 x 500 ml (Glasflaschen)	060
008	6 x 500 ml in 1000 ml (Glasflaschen)	060
009	6 x 1000 ml (Glasflaschen)	060
010	1 x 500 ml (Glasflasche)	060
011	10 x 500 ml (Plastikflaschen)	060
013	10 x 500 ml Monoflac (Infusionsbeutel)	024
021	10 x 250ml (Glasflaschen)	060
022	20 x 500 ml freeflex	036
023	8 x 1000 ml freeflex	036
024	4 x 3000 ml careflex	036
025	2 x 5000 ml careflex	036
026	10 x 1000 ml (Plastikflaschen)	060
027	5 x 500 ml freeflex	036
036	10 x 250 ml (Plastikflaschen)	060 neu

**Hirudoid forte Salbe**

Z.Nr.: 17950

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	40 g	036
002	100 g	036 gelöscht
003	10 x 40 g (Buendelpackung)	036 gelöscht
004	20 g	036 gelöscht

**Hirudoid forte Gel**

Z.Nr.: 17951

Zulassungsinhaber:  
 Stada Arzneimittel GmbH  
 AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	40 g	060	
002	100 g	000	gelöscht
003	10 x 40 g	000	gelöscht
004	20 g	000	gelöscht

**Tantum rosa - Lösung zur Vaginalspülung**

Z.Nr.: 1-18486

Zulassungsinhaber:  
 CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
 AT - 2102 Bisamberg

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

**Pirabene 1200 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-19783

Zulassungsinhaber:  
 Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
 AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	060	gelöscht
002	60 Stück	060	

**Xalatan 0,005 % Augentropfen**

Z.Nr.: 1-22019

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 2,5 ml		036
002	3 x 2,5 ml		036
003	6 x 2,5 ml		036
004	1 x 2,5 ml (Sicherheitsring)		024 neu
005	3 x 2,5 ml (Sicherheitsring)		024 neu
006	6 x 2,5 ml (Sicherheitsring)		024 neu

**Mundidol Uno retard 60 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-22407

Zulassungsinhaber:

Mundipharma GmbH  
AT - 1072 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blister)		036
002	20 Stück (Blister)		036
003	28 Stück (Blister)		036
004	30 Stück (Blister)		036
005	28 Stück (PP-Behälter)		036 neu
006	30 Stück (PP-Behälter)		036 neu

**Mundidol Uno retard 120 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-22409

Zulassungsinhaber:  
 Mundipharma GmbH  
 AT - 1072 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blister)	036
002	20 Stück (Blister)	036
003	28 Stück (Blister)	036
004	30 Stück (Blister)	036
005	28 Stück (PP-Behälter)	036 neu
006	30 Stück (PP-Behälter)	036 neu

**Mundidol Uno retard 200 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-22411

Zulassungsinhaber:  
 Mundipharma GmbH  
 AT - 1072 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blister)	036
002	20 Stück (Blister)	036
003	28 Stück (Blister)	036
004	30 Stück (Blister)	036
005	28 Stück (PP-Behälter)	036 neu
006	30 Stück (PP-Behälter)	036 neu

**Bisostad 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24130

Zulassungsinhaber:  
 Stada Arzneimittel GmbH  
 AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	50 Tabletten in PVC/PE/PVDC/Al Blisterpackung im Aluminium-Beutel	060
004	20 Tabletten in PVC/PE/PVDC/Al Blisterpackung im Aluminium-Beutel	060
005	25 Stück	036 gelöscht
006	20 Tabletten in PVC/PE/PVDC/Al Blisterpackung ohne Aluminium-Beutel	024
007	50 Tabletten in PVC/PE/PVDC/Al Blisterpackung ohne Aluminium-Beutel	024

**Bisostad 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24131

Zulassungsinhaber:  
 Stada Arzneimittel GmbH  
 AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	50 Stück	036
004	20 Stück	036
005	25 Stück	036 gelöscht

**Topiramate Sandoz 25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26697

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
008	100 Stück (Behälter)	036	
009	200 Stück (HDPE- Behälter)	036	
001	5 Stück (Al/Al- Blister)	036	
002	6 Stück (Al/Al- Blister)	036	
003	10 Stück (Al/Al- Blister)	036	
004	20 Stück (Al/Al- Blister)	036	
005	60 Stück (Al/Al- Blister)	036	
006	20 Stück (HDPE- Behälter)	036	
007	60 Stück (HDPE- Behälter)	036	
010	100 Stück (Al/Al- Blister)	036	neu
011	28 Stück (HDPE- Behälter)	036	neu
012	50 Stück (HDPE- Behälter)	036	neu

**Topiramate Sandoz 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26699

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	5 Stück (Al/Al- Blister)	036	
002	6 Stück (Al/Al- Blister)	036	
003	10 Stück (Al/Al- Blister)	036	
004	20 Stück (Al/Al- Blister)	036	
005	60 Stück (Al/Al- Blister)	036	
006	20 Stück (HDPE- Behälter)	036	
007	60 Stück (HDPE- Behälter)	036	
008	100 Stück (HDPE- Behälter)	036	
009	200 Stück (HDPE- Behälter)	036	
010	100 Stück (Al/Al- Blister)	036	neu
011	28 Stück (HDPE- Behälter)	036	neu
012	50 Stück (HDPE- Behälter)	036	neu

**Topiramat Sandoz 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26702

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	5 Stück (Al/Al- Blister)	036	
002	6 Stück (Al/Al- Blister)	036	
003	10 Stück (Al/Al- Blister)	036	
004	20 Stück (Al/Al- Blister)	036	
005	60 Stück (Al/Al- Blister)	036	
006	20 Stück (HDPE- Behälter)	036	
007	60 Stück (HDPE- Behälter)	036	
008	100 Stück (HDPE- Behälter)	036	
009	200 Stück (HDPE- Behälter)	036	
010	100 Stück (Al/Al- Blister)	036	neu
011	28 Stück (HDPE- Behälter)	036	neu
012	50 Stück (HDPE- Behälter)	036	neu

**Topiramat Sandoz 200 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26703

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	5 Stück (Al/Al- Blister)	036	
002	6 Stück (Al/Al- Blister)	036	
003	10 Stück (Al/Al- Blister)	036	
004	20 Stück (Al/Al- Blister)	036	
005	60 Stück (Al/Al- Blister)	036	
006	20 Stück (HDPE- Behälter)	036	
007	60 Stück (HDPE- Behälter)	036	
008	100 Stück (HDPE- Behälter)	036	
009	200 Stück (HDPE- Behälter)	036	
010	100 Stück (Al/Al- Blister)	036	neu
011	28 Stück (HDPE- Behälter)	036	neu
012	50 Stück (HDPE- Behälter)	036	neu



**Losartan/HCT-ratiopharm 50 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27356

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
017	90 Stück (Blister)	024
018	500 Stück (Blister)	024
005	56 Stück (Blister)	024
008	280 Stück (Blister)	024
016	280 Stück (HDPE-Flasche)	024
001	14 Stück (Blister)	024
002	28 Stück (Blister)	024
003	30 Stück (Blister)	024
004	50 Stück (Blister)	024
006	98 Stück (Blister)	024
007	100 Stück (Blister)	024
009	14 Stück (HDPE-Flasche)	024
010	28 Stück (HDPE-Flasche)	024
011	30 Stück (HDPE-Flasche)	024
012	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
013	56 Stück (HDPE-Flasche)	024
014	98 Stück (HDPE-Flasche)	024
015	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
019	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

**Losartan/HCT-ratiopharm 100 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27358

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
017	90 Stück (Blister)	024
018	500 Stück (Blister)	024
001	14 Stück (Blister)	024
004	50 Stück (Blister)	024
005	56 Stück (Blister)	024
006	98 Stück (Blister)	024
007	100 Stück (Blister)	024
008	280 Stück (Blister)	024
014	98 Stück (HDPE-Flasche)	024
015	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
002	28 Stück (Blister)	024
003	30 Stück (Blister)	024
010	28 Stück (HDPE-Flasche)	024
011	30 Stück (HDPE-Flasche)	024
013	56 Stück (HDPE-Flasche)	024
009	14 Stück (HDPE-Flasche)	024
012	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
016	280 Stück (HDPE-Flasche)	024
019	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

**Risperidon Sandoz 2 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27560

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blister)	036
004	30 Stück (Blister)	036
006	60 Stück (Blister)	036
008	100 Stück (Blister)	036
002	20 Stück (Blister)	036
003	28 Stück (Blister)	036
005	56 Stück (Blister)	036
007	98 Stück (Blister)	036
010	14 Stück (Blister)	036 neu
009	7 Stück (Blister)	036 neu

**Risperidon Sandoz 1 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27561

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
003	28 Stück (Blister)	036
006	60 Stück (Blister)	036
008	100 Stück (Blister)	036
001	10 Stück (Blister)	036
002	20 Stück (Blister)	036
004	30 Stück (Blister)	036
005	56 Stück (Blister)	036
007	98 Stück (Blister)	036
010	14 Stück (Blister)	036 neu
009	7 Stück (Blister)	036 neu

**Motion rathiopharm 2 mg/0,03 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28099

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 21 Stück (Blister)	036
002	3 x 21 Stück (Blister)	036
003	6 x 21 Stück (Blister)	036 neu

**Lecisyn 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28472

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	1 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	gelöscht
002	2 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	gelöscht
003	4 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	gelöscht
004	5 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	gelöscht
005	7 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
006	10 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
007	14 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
008	15 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
009	20 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
010	21 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
011	28 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
012	30 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
013	40 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
014	50 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
015	56 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
016	60 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
036	50 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
037	56 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
017	70 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
018	90 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
019	100 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
020	112 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
021	120 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
022	30 x 1 Stück (PVC/PVDC/AL- Einzeldosisblister)	024	
023	1 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	gelöscht
024	2 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	gelöscht
025	4 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	gelöscht
026	5 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	gelöscht
027	7 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
028	10 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
029	14 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
030	15 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
031	20 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
032	21 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
033	28 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
034	30 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
035	40 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
038	60 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
039	70 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
040	90 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
041	100 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
042	112 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
043	120 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
044	30 x 1 Stück (oPA/Al/PVC-Einzeldosisblister)	024	024

**Lecivriens 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28474

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	1 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	gelöscht
002	2 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	gelöscht
003	4 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	gelöscht
004	5 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	gelöscht
005	7 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
006	10 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
007	14 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
008	15 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
009	20 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
010	21 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
011	28 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
012	30 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
013	40 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
014	50 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
015	56 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
016	60 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
017	70 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
018	90 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
019	100 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
020	112 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
021	120 Stück (PVC/PVDC/AL-Blister)	024	
022	30 x 1 Stück (PVC/PVDC/AL- Einzeldosisblister)	024	
023	1 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	gelöscht
024	2 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	gelöscht
025	4 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	gelöscht
026	5 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	gelöscht
027	7 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
028	10 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
029	14 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
030	15 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
031	20 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
032	21 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
033	28 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
034	30 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
035	40 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
036	50 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
037	56 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
038	60 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
039	70 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
040	90 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
041	100 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
042	112 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
043	120 Stück (oPA/Al/PVC-Blister)	024	
044	30 x 1 Stück (oPA/Al/PVC-Einzeldosisblister)	024	

**Gammanorm 165 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00304

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 ml	036	
002	10 x 10 ml		036
003	20 x 10 ml		036
005	10 x 20 ml		036 neu
006	20 x 20 ml		036 neu
004	1 x 20 ml	036	neu

**Tabletten gegen Angina "Similasan"**

Z.Nr.: 3-00274

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG  
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

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

**Spitzwegerich Sirup Riviera**

Z.Nr.: 7-01129

Zulassungsinhaber:

Riviera Handels GmbH  
AT - 3430 Tulln

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	200 ml	060	
002	250 ml	060	neu
003	100 ml	060	neu

**Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

**Diamox retard 500 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 12780

Zulassungsinhaber:  
Goldshield Pharmaceuticals Ltd  
GB - CR0 0XT Croydon, Surrey

**Arcavit A/E - Kaudragees**

Z.Nr.: 13031

Zulassungsinhaber:  
Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

**Betnesol - N - Augensalbe**

Z.Nr.: 13502

Zulassungsinhaber:  
Defiante Farmaceutica Lda.  
PT - 9000-082 Funchal / Madeira

**Nesthäkchen - Babytee flaschenfertig**

Z.Nr.: 14482

Zulassungsinhaber:  
Schülke & Mayr Ges.m.b.H.  
AT - 1070 Wien

**Codipront Retard-Kapseln**

Z.Nr.: 15177

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Dehydrobenzperidol 5 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 17002

Zulassungsinhaber:  
AOP Orphan Pharmaceuticals Aktiengesellschaft  
AT - 1160 Wien

**Dehydrobenzperidol 25 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 17016

Zulassungsinhaber:  
AOP Orphan Pharmaceuticals Aktiengesellschaft  
AT - 1160 Wien

**Magnesium carbonicum - Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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



**Ubichinon - Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Angio - Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Scrophularia Nodosa-Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Myristica Sebifera-Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Aurum - Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Linola - Fett - Emulsion**

Z.Nr.: 1-18901

Zulassungsinhaber:  
Dr. August Wolff GmbH&Co  
DE - 33611 Bielefeld

**Laxans "Roha" - Pulver**

Z.Nr.: 1-19392

Zulassungsinhaber:  
Schülke & Mayr Ges.m.b.H.  
AT - 1070 Wien

**Epaq - Dosieraerosol**

Z.Nr.: 1-21489

Zulassungsinhaber:  
3M Health Care Ltd  
GB - LE11 1EP Loughborough Leicestershire

**Nifehexal 10 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-21696

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Nifehexal retard 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-21698

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Qvar 100 µg Dosieraerosol**

Z.Nr.: 1-22993

Zulassungsinhaber:  
3M Health Care Ltd  
GB - LE11 1EP Loughborough Leicestershire

**Qvar mite 50 µg - Dosieraerosol**

Z.Nr.: 1-22994

Zulassungsinhaber:  
3M Health Care Ltd  
GB - LE11 1EP Loughborough Leicestershire

**Qvar 100 µg - Autohaler**

Z.Nr.: 1-22995

Zulassungsinhaber:  
3M Health Care Ltd  
GB - LE11 1EP Loughborough Leicestershire

**Qvar mite 50 µg - Autohaler**

Z.Nr.: 1-22996

Zulassungsinhaber:  
3M Health Care Ltd  
GB - LE11 1EP Loughborough Leicestershire

**Douglan 100 µg - Dosieraerosol**

Z.Nr.: 1-23009

Zulassungsinhaber:  
3M Health Care Ltd  
GB - LE11 1EP Loughborough Leicestershire

**Douglan mite 50 µg - Dosieraerosol**

Z.Nr.: 1-23010

Zulassungsinhaber:  
3M Health Care Ltd  
GB - LE11 1EP Loughborough Leicestershire

**Prolair - Autohaler**

Z.Nr.: 1-23077

Zulassungsinhaber:  
3M Health Care Ltd  
GB - LE11 1EP Loughborough Leicestershire

**Provenen retard - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-23769

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

**ASS + C "Hexal" 500 mg/250 mg - Brausetabletten**

Z.Nr.: 1-25577

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Natriumvalproat "1A Pharma" 500 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-25917

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Lamotrigin "Hexal" 5 mg - lösliche Tabletten**

Z.Nr.: 1-25925

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Terbinafin "Interpharm" 125 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26010

Zulassungsinhaber:  
Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

**Terbinafin "Interpharm" 250 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26011

Zulassungsinhaber:  
Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

**Glimepirid "1A Pharma" 6 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26016

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Glimepirid "Hexal" 6 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26021

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Meloxicam "Alternova" 7,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26048

Zulassungsinhaber:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Meloxicam "Alternova" 15 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26049

Zulassungsinhaber:  
Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

**Carvedilol "Genericon" 3,125 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26200

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Cabergolin Sandoz 0,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26767

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Cabergolin Sandoz 1 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26910

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Cabergolin Sandoz 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26911

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Fluvastatin "1A Pharma" 20 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-27232

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien



**Fluvastatin "1A Pharma" 40 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-27233

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Fluvastatin 1A Pharma 80 mg - Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27547

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Risperidon Hexal 0,5 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27562

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Risperidon Hexal 1 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27563

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Risperidon Hexal 2 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27564

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Renosaar 12,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27698

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Renosaar 25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27699

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Renosaar 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27700

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Renosaar 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27701

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Renosaar 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27702

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Losarcoran 12,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27703

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Losarcoran 25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27704

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Losarcoran 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27705

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Losarcoran 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27706

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Losarcoran 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27707

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Quinapril Ranbaxy 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27755

Zulassungsinhaber:  
Ranbaxy (UK) Limited  
GB - W1K 6TL London

**Quinapril Ranbaxy 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27756

Zulassungsinhaber:  
Ranbaxy (UK) Limited  
GB - W1K 6TL London

**Quinapril Ranbaxy 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27757

Zulassungsinhaber:  
Ranbaxy (UK) Limited  
GB - W1K 6TL London

**Quinapril Ranbaxy 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27758

Zulassungsinhaber:  
Ranbaxy (UK) Limited  
GB - W1K 6TL London

**Thymitussin - Hustensaft**

Z.Nr.: 5-00084

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum Bären  
AT - 1020 Wien

**Hustensaft**

Z.Nr.: 5-00212

Zulassungsinhaber:  
Fürstenallee - Apotheke  
AT - 5020 Salzburg

**Apotheker Kirchschrager´s Nieren-und Blasentee**

Z.Nr.: 5-00306

Zulassungsinhaber:  
Alpen - Apotheke  
AT - 8962 Gröbming(BH Liezen)

**Apotheker Kirchschrager´s Hustensaft für Kinder**

Z.Nr.: 5-00322

Zulassungsinhaber:  
Alpen - Apotheke  
AT - 8962 Gröbming(BH Liezen)

**Apotheker Kirchschrager´s Hustensaft für Erwachsene**

Z.Nr.: 5-00323

Zulassungsinhaber:  
Alpen - Apotheke  
AT - 8962 Gröbming(BH Liezen)

**Apotheker Kirchschrager´s Magentee**

Z.Nr.: 5-00324

Zulassungsinhaber:  
Alpen - Apotheke  
AT - 8962 Gröbming(BH Liezen)

**Erdberger - Hustensaft**

Z.Nr.: 5-00348

Zulassungsinhaber:  
Erdberg - Apotheke  
AT - 1030 Wien

**Wund-und Heilsalbe (Maposa)**

Z.Nr.: 5-00635

Zulassungsinhaber:  
Stadt - Apotheke  
AT - 8750 Judenburg

**Apotheker Aman's Phanthothenol - Heilsalbe**

Z.Nr.: 5-00810

Zulassungsinhaber:  
Riedenburg - Apotheke  
AT - 5020 Salzburg

**Apotheker Aman's Hustenbalsam**

Z.Nr.: 5-00811

Zulassungsinhaber:  
Riedenburg - Apotheke  
AT - 5020 Salzburg

**Apotheker Aman's Rheuma - Gel**

Z.Nr.: 5-00812

Zulassungsinhaber:  
Riedenburg - Apotheke  
AT - 5020 Salzburg

**Hustenbalsam**

Z.Nr.: 5-00870

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum goldenen Adler  
AT - 8990 Bad Aussee(BH Liezen)

**Lippensalbe**

Z.Nr.: 5-00950

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum heiligen Michael OHG  
AT - 5582 St.Michael/Lg.(BH Tamsweg)



**Grippete**

Z.Nr.: 5-01132

Zulassungsinhaber:

St. - Nikolaus - Apotheke

AT - 4170 Haslach a.d. Mühl(BH Rohrbach)

**Leber-Galletee**

Z.Nr.: 5-01160

Zulassungsinhaber:

St. - Nikolaus - Apotheke

AT - 4170 Haslach a.d. Mühl(BH Rohrbach)

**Herz-Kreislauftee**

Z.Nr.: 5-01212

Zulassungsinhaber:

St. - Nikolaus - Apotheke

AT - 4170 Haslach a.d. Mühl(BH Rohrbach)

**Magen-Darmtee**

Z.Nr.: 5-01248

Zulassungsinhaber:

St. - Nikolaus - Apotheke

AT - 4170 Haslach a.d. Mühl(BH Rohrbach)

**Stoffwechseltee**

Z.Nr.: 5-01278

Zulassungsinhaber:

St. - Nikolaus - Apotheke

AT - 4170 Haslach a.d. Mühl(BH Rohrbach)

**Nerven - Schlaftee**

Z.Nr.: 5-01308

Zulassungsinhaber:

St. - Nikolaus - Apotheke

AT - 4170 Haslach a.d. Mühl(BH Rohrbach)

**Blähungstee**

Z.Nr.: 5-01343

Zulassungsinhaber:

St. - Nikolaus - Apotheke

AT - 4170 Haslach a.d. Mühl(BH Rohrbach)

**Babytee**

Z.Nr.: 5-01398

Zulassungsinhaber:

St. - Nikolaus - Apotheke

AT - 4170 Haslach a.d. Mühl(BH Rohrbach)

**Apotheker Kirchschrager´s Herz-und Kreislauftonikum**

Z.Nr.: 5-01695

Zulassungsinhaber:  
Alpen - Apotheke  
AT - 8962 Gröbming(BH Liezen)

**Apotheker Kirchschrager´s Magen-und Galletropfen**

Z.Nr.: 5-01791

Zulassungsinhaber:  
Alpen - Apotheke  
AT - 8962 Gröbming(BH Liezen)

**Hämogran - Salbe**

Z.Nr.: 5-01837

Zulassungsinhaber:  
Aichfeld - Apotheke  
AT - 8740 Zeltweg(BH Judenburg)

**Dologran - Kapseln**

Z.Nr.: 5-01839

Zulassungsinhaber:  
Aichfeld - Apotheke  
AT - 8740 Zeltweg(BH Judenburg)

**Granament - Salbe**

Z.Nr.: 5-01841

Zulassungsinhaber:  
Aichfeld - Apotheke  
AT - 8740 Zeltweg(BH Judenburg)

**Grana - Rheumasalbe**

Z.Nr.: 5-01847

Zulassungsinhaber:  
Aichfeld - Apotheke  
AT - 8740 Zeltweg(BH Judenburg)

**Grana - Ekzemsalbe**

Z.Nr.: 5-01851

Zulassungsinhaber:  
Aichfeld - Apotheke  
AT - 8740 Zeltweg(BH Judenburg)

**Apotheker Auer's Walnuss - Fluid Einreibung**

Z.Nr.: 5-01885

Zulassungsinhaber:  
Landschafts - Apotheke  
AT - 9010 Klagenfurt

**Rada - Magentee**

Z.Nr.: 5-01945

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum Bären  
AT - 1020 Wien

**Ibu - Tabletten**

Z.Nr.: 5-02161

Zulassungsinhaber:  
Fürstenallee - Apotheke  
AT - 5020 Salzburg

**Antigripp - Tabletten**

Z.Nr.: 5-02162

Zulassungsinhaber:  
Fürstenallee - Apotheke  
AT - 5020 Salzburg

**Salbei - Halspastillen**

Z.Nr.: 5-02163

Zulassungsinhaber:  
Fürstenallee - Apotheke  
AT - 5020 Salzburg

**Hämosan - Hämorrhoidalsalbe**

Z.Nr.: 5-02209

Zulassungsinhaber:  
Stadt - Apotheke  
AT - 8750 Judenburg

**Dr. Linsmayer's Profesan - Kapseln**

Z.Nr.: 5-02218

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum heiligen Leopold  
AT - 2620 Neunkirchen

**Physiomint - Öl**

Z.Nr.: 7-00505

Zulassungsinhaber:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

## **Veröffentlichung (08/2009) über Registrierungen von Homöopathika**

### **Registrierungen**

**Kausan Biochemie nach Dr. Schüssler Nr. 1 Calcium fluoratum  
D 12 Tabletten**

Reg.Nr.: HOM-6396

Firma:

Kausan Dr. Kaufhold GmbH  
AT - 9411 St. Michael

**Kausan Biochemie nach Dr. Schüssler Nr. 2 Calcium  
phosphoricum D6 Tabletten**

Reg.Nr.: HOM-6397

Firma:

Kausan Dr. Kaufhold GmbH  
AT - 9411 St. Michael

**Kausan Biochemie nach Dr. Schüssler Nr. 4 Kalium chloratum  
D6 Tabletten**

Reg.Nr.: HOM-6398

Firma:

Kausan Dr. Kaufhold GmbH  
AT - 9411 St. Michael

**Kausan Biochemie nach Dr. Schüssler Nr. 5 Kalium  
phosphoricum D6 Tabletten**

Reg.Nr.: HOM-6399

Firma:

Kausan Dr. Kaufhold GmbH  
AT - 9411 St. Michael

**Kausan Biochemie nach Dr. Schüssler Nr. 6 Kalium sulfuricum  
D6 Tabletten**

Reg.Nr.: HOM-6400

Firma:

Kausan Dr. Kaufhold GmbH  
AT - 9411 St. Michael

**Kausan Biochemie nach Dr. Schüssler Nr. 7 Magnesium  
phosphoricum D6 Tabletten**

Reg.Nr.: HOM-6401

Firma:

Kausan Dr. Kaufhold GmbH  
AT - 9411 St. Michael

**Kausan Biochemie nach Dr. Schüssler Nr. 8 Natrium chloratum  
D6 Tabletten**

Reg.Nr.: HOM-6402

Firma:

Kausan Dr. Kaufhold GmbH  
AT - 9411 St. Michael



**Kausan Biochemie nach Dr. Schüssler Nr. 9 Natrium phosphoricum D6 Tabletten**

Reg.Nr.: HOM-6403

Firma:

Kausan Dr. Kaufhold GmbH  
AT - 9411 St. Michael

**Kausan Biochemie nach Dr. Schüssler Nr. 10 Natrium sulfuricum D6 Tabletten**

Reg.Nr.: HOM-6404

Firma:

Kausan Dr. Kaufhold GmbH  
AT - 9411 St. Michael

**Kausan Biochemie nach Dr. Schüssler Nr. 11 Silicea D12 Tabletten**

Reg.Nr.: HOM-6405

Firma:

Kausan Dr. Kaufhold GmbH  
AT - 9411 St. Michael

**Kausan Biochemie nach Dr. Schüssler Nr. 12 Calcium sulfuricum D6 Tabletten**

Reg.Nr.: HOM-6406

Firma:

Kausan Dr. Kaufhold GmbH  
AT - 9411 St. Michael