



## Humanarzneispezialitäten

### Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human	130
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	131
Übertragungen	153
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	170
Änderungen der Bezeichnung	170
Änderungen der Packungsgrößen	176
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	189
Registrierungen	201
Aufhebungen von Registrierungen	203

*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.*

## 303. Veröffentlichung (05/2010) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

### Arzneispezialitäten - human

#### Zulassungen gemäß AMG

#### Lamictal 2 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-29147

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Glaxo Operations UK Ltd trading as Glaxo Wellcome Operations  
GB - SG12 ODJ Ware, Herts.

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A.  
PL - 60-322 Poznan

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Lamotrigin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX09 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Lamotrigin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Tabletten in HDPE-Flasche 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ondapharm 4 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29148

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-19341  
Zofran 4 mg - Filmtabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek Ljubljana Holding GmbH  
AT - 1130 WienSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

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

ATC-Klassifikation(en):

A04AA01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antiemetika und Mittel  
gegen Übelkeit / Antiemetika und Mittel gegen Übelkeit /  
Serotonin-5HT<sub>3</sub>-Antagonisten / Ondansetron

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück (Blister)	036 Monate
2	8 Stück (Blister)	036 Monate
3	10 Stück (Blister)	036 Monate
4	12 Stück (Blister)	036 Monate
5	15 Stück (Blister)	036 Monate
6	20 Stück (Blister)	036 Monate
7	30 Stück (Blister)	036 Monate
8	50 Stück (Blister)	036 Monate
9	60 Stück (Blister)	036 Monate
10	100 Stück (Blister)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ondapharm 8 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29149

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-19343  
Zofran 8 mg - Filmtabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

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

ATC-Klassifikation(en):

A04AA01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antiemetika und Mittel  
gegen Übelkeit / Antiemetika und Mittel gegen Übelkeit /  
Serotonin-5HT<sub>3</sub>-Antagonisten / Ondansetron

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück (Blister)	036 Monate
2	8 Stück (Blister)	036 Monate
3	10 Stück (Blister)	036 Monate
4	12 Stück (Blister)	036 Monate
5	15 Stück (Blister)	036 Monate
6	20 Stück (Blister)	036 Monate
7	30 Stück (Blister)	036 Monate
8	50 Stück (Blister)	036 Monate
9	60 Stück (Blister)	036 Monate
10	100 Stück (Blister)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Fluconazol Dermapharm 50 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-29150

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Fluconazol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	10 Stück (Blister)	036 Monate
3	14 Stück (Blister)	036 Monate
4	20 Stück (Blister)	036 Monate
5	28 Stück (Blister)	036 Monate
6	30 Stück (Blister)	036 Monate
7	50 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Fluconazol Dermapharm 100 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-29151

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Fluconazol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	10 Stück (Blister)	036 Monate
3	14 Stück (Blister)	036 Monate
4	20 Stück (Blister)	036 Monate
5	28 Stück (Blister)	036 Monate
7	50 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Raloxifen Synthon 60 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29152

Zulassungsinhaber:

Synthon BV  
NL - 6545 CM Nijmegen

Referenzprodukt:

EU/1/98/074/001-004  
OPTRUMA 60 mg Filmtabletten  
Eli Lilly Nederland B.V.  
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Raloxifen hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

G03XC01 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Andere Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Selektive  
Estrogenrezeptor-Modulatoren / Raloxifen

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	40 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
10	70 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
11	84 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
12	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
13	120 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
14	7 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024 Monate
15	10 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024 Monate
16	14 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024 Monate
17	20 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024 Monate
18	21 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024 Monate
19	28 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024 Monate
20	30 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024 Monate
21	40 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024 Monate
22	50 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024 Monate
23	70 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024 Monate
24	84 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024 Monate
25	100 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024 Monate
26	120 Stück (PVC/Aclar/Aluminium-Blister)	024 Monate
27	7 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
28	10 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
29	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
30	20 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
31	21 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
32	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
33	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
34	40 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
35	42 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
36	50 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
37	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
38	70 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
39	84 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
40	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
41	120 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
42	140 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate
43	168 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Fluconazol Dermapharm 150 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-29153

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Fluconazol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	036 Monate
2	2 Stück (Blister)	036 Monate
3	4 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Fluconazol Dermapharm 200 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-29154

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Fluconazol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	10 Stück (Blister)	036 Monate
3	14 Stück (Blister)	036 Monate
4	20 Stück (Blister)	036 Monate
5	28 Stück (Blister)	036 Monate
6	30 Stück (Blister)	036 Monate
7	50 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Finasterid Pfizer 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29155

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19689  
Proscar 5 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba  
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM  
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

+++-----

Intragranular :

Finasterid

ATC-Klassifikation(en):

G04CB01 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Mittel bei  
Benigner Prostatahyperplasie /  
Testosteron-5-alfa-Reduktasehemmer / Finasterid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC/ Aluminium Blister)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC/ Aluminium Blister)	036 Monate
3	15 Stück (PVC/PE/PVDC/ Aluminium Blister)	036 Monate
4	20 Stück (PVC/PE/PVDC/ Aluminium Blister)	036 Monate
5	28 Stück (PVC/PE/PVDC/ Aluminium Blister)	036 Monate
6	30 Stück (PVC/PE/PVDC/ Aluminium Blister)	036 Monate
7	45 Stück (PVC/PE/PVDC/ Aluminium Blister)	036 Monate
8	50 Stück (PVC/PE/PVDC/ Aluminium Blister)	036 Monate
9	60 Stück (PVC/PE/PVDC/ Aluminium Blister)	036 Monate
10	90 Stück (PVC/PE/PVDC/ Aluminium Blister)	036 Monate
11	98 Stück (PVC/PE/PVDC/ Aluminium Blister)	036 Monate
12	100 Stück (PVC/PE/PVDC/ Aluminium Blister)	036 Monate
13	120 Stück (PVC/PE/PVDC/ Aluminium Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Infectodex 2 mg/5 ml Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-29156

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH  
DE - 64646 Heppenheim

Referenzprodukt:

Dexamethasone Tablets B.P. 2 mg  
Organon Laboratories Ltd, Cambridge UK PL0065/5045R

Hersteller:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH  
DE - 64646 Heppenheim

Wirkstoff(e):

+-----

5 ml :

Dexamethason Dinatriumphosphat  
(entspricht 2mg Dexamethason)

ATC-Klassifikation(en):

H02AB02 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /  
Corticosteroide zur systemischen Anwendung / Corticosteroide zur  
systemischen Anwendung, rein / Glucocorticoide / Dexamethason

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml Braunglasflasche	024 Monate
2	150 ml Braunglasflasche	024 Monate
3	2 x 30 ml Braunglasflasche	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Irbesartan/Hydrochlorothiazid Sandoz 300 mg/25 mg -  
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29157

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/98/086/023-028,031,034  
CoAprovel 300 mg/25 mg Filmtabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Irbesartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA04    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Irbesartan und Diuretika

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	84 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
7	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
10	7 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
12	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
15	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
16	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
17	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
18	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
19	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Irbesartan/Hydrochlorothiazid Sandoz 150 mg/12,5 mg -  
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29158

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/98/086/001-003,007,009  
CoAprovel 150 mg/12,5 mg Filmtabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Irbesartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA04    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Irbesartan und Diuretika

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	84 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
7	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
10	7 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
12	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
15	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
16	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
17	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
18	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
19	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan/Hydrochlorothiazid 1A Pharma 300 mg/25 mg -  
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29159

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/086/023-028,031,034  
CoAprovel 300 mg/25 mg Filmtabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 LendavaLek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Irbesartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA04    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Irbesartan und Diuretika

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	20 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	49 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
8	84 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
9	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
10	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
11	100 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
12	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
15	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
16	49 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
19	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
20	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
21	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
22	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
23	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Irbesartan/Hydrochlorothiazid 1A Pharma 150 mg/12,5 mg -  
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29160

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/086/001-003,007,009  
CoAprovel 150 mg/12,5 mg Filmtabletten  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Lek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Irbesartan  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA04    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Irbesartan und Diuretika

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
2	20 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
5	49 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
8	84 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
9	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
10	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
11	100 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	024 Monate
12	14 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	20 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	28 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
15	30 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
16	49 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
19	84 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
20	90 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
21	98 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
22	100 Stück (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
23	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Madinette 0,03 mg/2 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29161

Zulassungsinhaber:

Mibe GmbH Arzneimittel  
DE - 06796 Brehna

Referenzprodukt:

1-26297  
Belara 0,03 mg/2 mg - Filmtabletten  
Grünenthal GmbH  
AT-2345 Brunn am Gebirge

Hersteller:

Mibe GmbH Arzneimittel  
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ethinylestradiol  
Chlormadinonacetat

ATC-Klassifikation(en):

G03AA Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 21 Stück (Blister)	018 Monate
2	3 x 21 Stück (Blister)	018 Monate
3	6 x 21 Stück (Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**PiperaTazobene 2 g/0,25 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29162

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-20603  
Tazonam 4,0 g/0,5 g - Trockenstechampullen  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 Blaubeuren

Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini S.p.A.  
IT - 04011 Aprilia (LT)

Wirkstoff(e):

+-----  
Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder einer Infusionslösung

Piperacillin-Natrium  
(entspricht 2000 mg Piperacillin)  
Tazobactam Natrium  
(entspricht 250 mg Tazobactam)

ATC-Klassifikation(en):

J01CR05     Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline / Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren / Piperacillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 1 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
2	5 x 1 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
3	10 x 1 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
4	12 x 1 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**PiperaTazobene 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29163

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-20603  
Tazonam 4,0 g/0,5 g - Trockenstechampullen  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Istituto Biochimico Italiano G. Lorenzini S.p.A.  
IT - 04011 Aprilia (LT)

Merckle GmbH.  
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Piperacillin-Natrium  
(entsprechend 4000 mg Piperacillin)  
Tazobactam Natrium  
(entsprechend 500 mg Tazobactam)

ATC-Klassifikation(en):

J01CR05 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline / Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren / Piperacillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 1 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
2	5 x 1 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
3	6 x 1 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
4	10 x 1 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate
5	12 x 1 Stück (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Vinorelbin Axton 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29164

Zulassungsinhaber:

Axton Produtos Farmaceuticos Lda  
PT - 2790 012 Carnaxide

Referenzprodukt:

1-20425  
Navelbine 10 mg - Infusionskonzentrat  
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
AT-1121 Wien

Hersteller:

Cancernova GmbH onkologische Arzneimittel  
DE - 79276 Reute

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Vinorelbintartrat

ATC-Klassifikation(en):

L01CA04 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere  
Natürliche Mittel / Vinka-Alkaloide und Analoga / Vinorelbin

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Nebivolol ratiopharm 5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29165

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Laboratoire ratiopharm S.A.  
FR - 94203 Ivry Sur Seine CedexMerckle GmbH.  
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Nebivolol Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

C07AB12 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Nebivolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
4	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
5	28 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
6	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
7	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
8	56 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
9	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
10	84 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
11	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
12	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
13	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
14	500 Stück (PVC/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Indamax 1,5 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-29166

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21433  
FLUDEX Retard 1,5 mg - Filmtabletten  
Les Laboratoires Servier  
FR-92200 Neuilly-sur-Seine

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.  
NL - 2031 GA HaarlemTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Indapamid

ATC-Klassifikation(en):

C03BA11 Kardiovaskuläres System / Diuretika / Low-Ceiling-Diuretika,  
exkl. Thiazide / Sulfonamide, rein / Indapamid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
3	15 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
4	20 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
5	28 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
6	30 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
7	50 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
8	60 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
9	90 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
10	98 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
11	100 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

**ChloraPrep gefärbt 20 mg/ml + 0,7 ml/ml Lösung zur Anwendung auf der Haut**

Z.Nr.: 1-29167

Zulassungsinhaber:

Enturia Ltd  
GB - RH2 9PW Surrey

Hersteller:

Insight Health Ltd  
GB - HA9 7XX Wembley, Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

3 Größen:

++-----

3 ml Applikator:

+++-----

Ampulle:

Chlorhexidin Digluconat  
2-Propanol

++-----

10,5 ml Applikator:

+++-----

Ampulle:

Chlorhexidin Digluconat  
2-Propanol

++-----

26 ml Applikator:

+++-----

Ampulle:

Chlorhexidin Digluconat  
2-Propanol

ATC-Klassifikation(en):

D08AC52 Dermatika / Antiseptika und Desinfektionsmittel / Antiseptika  
und Desinfektionsmittel / Biguanide und Amidine / Chlorhexidin,  
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 ml (25 Applikatoren)	018 Monate
2	10,5 ml (1 Applikator)	018 Monate
3	10,5 ml (25 Applikatoren)	018 Monate
4	26 ml (1 Applikator)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Ethinylestradiol/Drospirenon Richter 0,03 mg/3 mg  
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29168

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.  
HU - 1103 Budapest

Referenzprodukt:

1-23811  
Yasmin 0,03 mg/3 mg - Filmtabletten  
Bayer Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Gedeon Richter Plc.  
HU - 1103 Budapest

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Drospirenon  
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA12 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Drospirenon und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	21 Stück	018 Monate
2	3 x 21 Stück	018 Monate
3	6 x 21 Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Quetiapin 1A Pharma 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29169

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23461  
Seroquel 100 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 100 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	6 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Blister) 024 Monate
4	30 Stück (Blister) 024 Monate
5	50 Stück (Blister) 024 Monate
6	60 Stück (Blister) 024 Monate
7	90 Stück (Blister) 024 Monate
8	100 Stück (Blister) 024 Monate
9	120 Stück (Blister) 024 Monate
10	1 x 100 Stück (perforierte Blister) 024 Monate
11	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
12	250 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
13	500 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin 1A Pharma 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29170

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-24318  
Seroquel 150 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 150 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate
9	120 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig



**Quetiapin 1A Pharma 200 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29171

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23463  
Seroquel 200 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	6 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Blister) 024 Monate
4	30 Stück (Blister) 024 Monate
5	50 Stück (Blister) 024 Monate
6	60 Stück (Blister) 024 Monate
7	90 Stück (Blister) 024 Monate
8	100 Stück (Blister) 024 Monate
9	120 Stück (Blister) 024 Monate
10	1 x 100 Stück (perforierte Blister) 024 Monate
11	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
12	250 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
13	500 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig	

**Quetiapin 1A Pharma 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29172

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	6 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Blister) 024 Monate
4	30 Stück (Blister) 024 Monate
5	50 Stück (Blister) 024 Monate
6	60 Stück (Blister) 024 Monate
7	90 Stück (Blister) 024 Monate
8	100 Stück (Blister) 024 Monate
9	120 Stück (Blister) 024 Monate
10	1 x 100 Stück (perforierte Blister) 024 Monate
11	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
12	250 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
13	500 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin 1A Pharma 400 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29173

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23461  
Seroquel 100 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 400 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	6 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Blister) 024 Monate
4	30 Stück (Blister) 024 Monate
5	50 Stück (Blister) 024 Monate
6	60 Stück (Blister) 024 Monate
7	90 Stück (Blister) 024 Monate
8	100 Stück (Blister) 024 Monate
9	120 Stück (Blister) 024 Monate
10	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
11	250 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
12	500 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

**Quetapharm 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29174

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-23461  
Seroquel 100 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 100 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	6 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Blister) 024 Monate
4	30 Stück (Blister) 024 Monate
5	50 Stück (Blister) 024 Monate
6	60 Stück (Blister) 024 Monate
7	90 Stück (Blister) 024 Monate
8	100 Stück (Blister) 024 Monate
9	120 Stück (Blister) 024 Monate
10	1 x 100 Stück (perforierte Blister) 024 Monate
11	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
12	250 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
13	500 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

**Quetapharm 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29175

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-24318  
Seroquel 150 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 150 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	6 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Blister) 024 Monate
4	30 Stück (Blister) 024 Monate
5	50 Stück (Blister) 024 Monate
6	60 Stück (Blister) 024 Monate
7	90 Stück (Blister) 024 Monate
8	100 Stück (Blister) 024 Monate
9	120 Stück (Blister) 024 Monate
10	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
11	250 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
12	500 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

**Quetapharm 200 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29176

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-23463  
Seroquel 200 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	6 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate
9	120 Stück (Blister)	024 Monate
10	1 x 100 Stück (perforierte Blister)	024 Monate
11	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

**Quetapharm 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29177

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	6 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Blister) 024 Monate
4	30 Stück (Blister) 024 Monate
5	50 Stück (Blister) 024 Monate
6	60 Stück (Blister) 024 Monate
7	90 Stück (Blister) 024 Monate
8	100 Stück (Blister) 024 Monate
9	120 Stück (Blister) 024 Monate
10	1 x 100 Stück (perforierte Blister) 024 Monate
11	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
12	250 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
13	500 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

**Quetapharm 400 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29178

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-23461  
Seroquel 100 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 400 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	6 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Blister) 024 Monate
4	30 Stück (Blister) 024 Monate
5	50 Stück (Blister) 024 Monate
6	60 Stück (Blister) 024 Monate
7	90 Stück (Blister) 024 Monate
8	100 Stück (Blister) 024 Monate
9	120 Stück (Blister) 024 Monate
10	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
11	250 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
12	500 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig



**Atorvastatin Teva 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29179

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.  
NL - 2031 GA HaarlemTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTeva Czech Industries s.r.o.  
CZ - 747 70 Opava-Komárov

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 10 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
2	4 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
3	7 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
4	10 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
5	14 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
6	15 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
7	20 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
8	28 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
9	30 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin Teva 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29180

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.  
NL - 2031 GA HaarlemTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTeva Czech Industries s.r.o.  
CZ - 747 70 Opava-Komárov

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 20 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
2	4 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
3	7 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
4	10 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
5	14 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
6	15 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
7	20 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
8	28 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
9	30 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin Teva 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29181

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.  
NL - 2031 GA HaarlemTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTeva Czech Industries s.r.o.  
CZ - 747 70 Opava-Komárov

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 40 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
2	4 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
3	7 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
4	10 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
5	14 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
6	15 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
7	20 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
8	28 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
9	30 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin Teva 80 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29182

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.  
NL - 2031 GA HaarlemTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTeva Czech Industries s.r.o.  
CZ - 747 70 Opava-Komárov

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 80 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
2	4 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
3	7 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
4	10 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
5	14 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
6	15 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
7	20 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
8	28 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate
9	30 Stück (HDPE-Flasche)	012 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Mycophenolatmofetil Dr. Reddy's 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29183

Zulassungsinhaber:

betapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 86156 Augsburg

Referenzprodukt:

EU/1/96/005/002,004  
CellCept 500 mg Tabletten  
Roche Registration Ltd.  
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller:

Dr. Reddy's Laboratories (UK) Ltd  
GB - HU17 0LD Beverley/East Yorkshirebetapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 86156 Augsburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Mofetil Mycophenolat

ATC-Klassifikation(en):

L04AA06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Selektive Immunsuppressiva  
/ Mycophenolsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 Stück (Blister)	024 Monate
2	100 Stück (Blister)	024 Monate
3	150 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Lercanidipin Teva 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29184

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Teva Czech Industries s.r.o.  
CZ - 747 70 Opava-KomárovTorrent Pharma GmbH  
DE - 90449 Nürnberg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Lercanidipin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Lercanidipin Teva 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29185

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Teva Czech Industries s.r.o.  
CZ - 747 70 Opava-KomárovTorrent Pharma GmbH  
DE - 90449 Nürnberg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Lercanidipin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
2	28 Stück (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
3	30 Stück (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
4	50 x 1 Stück (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
5	56 Stück (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
6	98 Stück (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
7	100 Stück (PVC/Al-Bliester)	036 Monate
8	14 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
9	28 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
10	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
11	50 x 1 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
12	56 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
13	98 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
14	100 Stück (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Quetiapin Hexal 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29186

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23461  
Seroquel 100 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 100 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
6	60 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
7	90 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
8	100 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
9	120 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
10	100 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
11	250 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
12	500 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
13	1 x 100 Stück (perforierte PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
Rezeptpflicht/Abgabe		NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin Hexal 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29187

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-24318  
Seroquel 150 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 150 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
6	60 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
7	90 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
8	100 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
9	120 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
10	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin Hexal 200 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29188

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23463  
Seroquel 200 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Stück (PVC/COC/PVDC/AL- Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/COC/PVDC/AL- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/COC/PVDC/AL- Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/COC/PVDC/AL- Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/COC/PVDC/AL- Blister)	024 Monate
6	60 Stück (PVC/COC/PVDC/AL- Blister)	024 Monate
7	90 Stück (PVC/COC/PVDC/AL- Blister)	024 Monate
8	100 Stück (PVC/COC/PVDC/AL- Blister)	024 Monate
9	120 Stück (PVC/COC/PVDC/AL- Blister)	024 Monate
10	1 x 100 Stück (PVC/COC/PVDC/AL- perforierte Blister)	024 Monate
11	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin Hexal 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29189

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
6	60 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
7	90 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
8	100 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
9	120 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
10	1 x 100 Stück (PVC/COC/PVDC/Al-perforierte Blister)	024 Monate
11	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin Hexal 400 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29190

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23461  
Seroquel 100 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 400 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	6 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
6	60 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
7	90 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
8	100 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
9	120 Stück (PVC/COC/PVDC/Al- Blister)	024 Monate
10	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



## Doxorubicin Teva 2 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29191

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Doxorubicin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 5 ml (Durchstechflasche) 018 Monate
2	1 x 10 ml (Durchstechflasche) 018 Monate
3	1 x 25 ml (Durchstechflasche) 018 Monate
4	1 x 100 ml (Durchstechflasche) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Cipralex 10 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29192

Zulassungsinhaber:

H.Lundbeck A/S  
DK - 2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

H.Lundbeck A/S  
DK - 2500 Kopenhagen - Valby

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Escitalopram

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Cipralex 20 mg - Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29193

Zulassungsinhaber:

H.Lundbeck A/S  
DK - 2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

H.Lundbeck A/S  
DK - 2500 Kopenhagen - Valby

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Escitalopram

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 Stück	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Fluvastatin Teva 20 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-29194

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21011  
Lescol 20 mg - Kapseln  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Fluvastatin Natrium  
(entsprechend 20 mg Fluvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA04 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Fluvastatin

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
3	15 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
7	50 x 2 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
8	56 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
9	60 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
10	84 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
11	90 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
12	98 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
13	100 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
14	1 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
15	50 (50 x 1) Stück (Klinikpackung)	024 Monate
16	100 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
17	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Fluvastatin Teva 40 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-29195

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21012  
Lescol 40 mg - Kapseln  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Fluvastatin Natrium  
(entsprechend 40 mg Fluvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA04 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Fluvastatin

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
3	15 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
7	50 x 2 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
8	56 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
9	60 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
10	84 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
11	90 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
12	98 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
13	100 Stück (Alu-Alu-Blister)	024 Monate
14	1 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
15	50 (50 x 1) Stück (Klinikpackung)	024 Monate
16	100 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
17	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Itraconazol Universal Farma 100 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-29196

Zulassungsinhaber:

Universal Farma SL  
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

1-19236  
Sporanox 100 mg Kapseln  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Itraconazol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 Stück	024 Monate
2	16 Stück	024 Monate
3	32 Stück	024 Monate
4	60 Stück	024 Monate
5	100 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Rivoder 1,5 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-29197

Zulassungsinhaber:

Welding GmbH & Co KG  
DE - 20354 Hamburg

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/001-003,014  
Exelon 1,5 mg Hartkapseln  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Welding GmbH & Co KG  
DE - 20354 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Rivastigmin Hydrogentartrat  
(entsprechend 1,5 mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Blister)	036 Monate
2	30 Stück (Blister)	036 Monate
3	50 Stück (Blister)	036 Monate
4	56 Stück (Blister)	036 Monate
5	60 Stück (Blister)	036 Monate
6	100 Stück (Blister)	036 Monate
7	112 Stück (Blister)	036 Monate
8	120 Stück (Blister)	036 Monate
9	250 Stück (Blister)	036 Monate
10	250 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Rivoder 3 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-29198

Zulassungsinhaber:

Welding GmbH & Co KG  
DE - 20354 Hamburg

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/004-006,015  
Exelon 3 mg Hartkapseln  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Welding GmbH & Co KG  
DE - 20354 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Rivastigmin Hydrogentartrat  
(entsprechend 3 mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Blister)	036 Monate
2	30 Stück (Blister)	036 Monate
3	50 Stück (Blister)	036 Monate
4	56 Stück (Blister)	036 Monate
5	60 Stück (Blister)	036 Monate
6	100 Stück (Blister)	036 Monate
7	112 Stück (Blister)	036 Monate
8	120 Stück (Blister)	036 Monate
9	250 Stück (Blister)	036 Monate
10	250 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Tizanidin Teva 6 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29199

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-18196  
Sirdalud 4 mg - Tabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN HaarlemTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Tizanidin Hydrochlorid  
(entsprechend 6 mg Tizanidin)

ATC-Klassifikation(en):

M03BX02 Muskel- und Skelettsystem / Muskelrelaxanzien /  
Muskelrelaxanzien, zentral wirkende Mittel / Andere zentral  
wirkende Mittel / Tizanidin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	50 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
5	100 Stück	036 Monate
6	120 Stück	036 Monate
7	50 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Rivoder 4,5 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-29200

Zulassungsinhaber:

Welding GmbH & Co KG  
DE - 20354 Hamburg

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/007-009,016  
Exelon 4,5 mg Hartkapseln  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Welding GmbH & Co KG  
DE - 20354 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Rivastigmin Hydrogentartrat  
(entsprechend 4,5 mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Blister)	036 Monate
2	30 Stück (Blister)	036 Monate
3	50 Stück (Blister)	036 Monate
4	56 Stück (Blister)	036 Monate
5	60 Stück (Blister)	036 Monate
6	100 Stück (Blister)	036 Monate
7	112 Stück (Blister)	036 Monate
8	120 Stück (Blister)	036 Monate
9	250 Stück (Blister)	036 Monate
10	250 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Rivoder 6 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-29201

Zulassungsinhaber:

Welding GmbH & Co KG  
DE - 20354 Hamburg

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/010-012,017  
Exelon 6 mg Hartkapseln  
Novartis Europharm Ltd  
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller:

Welding GmbH & Co KG  
DE - 20354 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Rivastigmin Hydrogentartrat  
(entsprechend 6 mg Rivastigmin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /  
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Blister)	036 Monate
2	30 Stück (Blister)	036 Monate
3	50 Stück (Blister)	036 Monate
4	56 Stück (Blister)	036 Monate
5	60 Stück (Blister)	036 Monate
6	100 Stück (Blister)	036 Monate
7	112 Stück (Blister)	036 Monate
8	120 Stück (Blister)	036 Monate
9	250 Stück (Blister)	036 Monate
10	250 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Levofloxacin Kabi 5 mg/ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29202

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Referenzprodukt:

1-22321  
Tavanic Infusionsflasche  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Fresenius Kabi Polska Sp.z.o.o.  
PL - 99-300 Kutno

Wirkstoff(e):

+-----

Infusionslösung (pro ml) :

Levofloxacin  
(.1/2 H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA12 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /  
Levofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 50 ml Lösung (PE-Flasche)	024 Monate
2	25 x 50 ml Lösung (PE-Flasche)	024 Monate
3	1 x 100 ml Lösung (PE-Flasche)	024 Monate
4	25 x 100 ml Lösung (PE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Monofer 100 mg/ml Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29203

Zulassungsinhaber:

Pharmacosmos A/S  
DK - 4300 Holbaek

Hersteller:

Pharmacosmos A/S  
DK - 4300 Holbaek

Wirkstoff(e):

+-----  
pro ml:Eisen(III)-Oligosaccharid-Komplex  
(entsprechend 100 mg Eisen)

ATC-Klassifikation(en):

B03AC06 Blut und Blut bildende Organe / Antianämika / Eisen-haltige  
Zubereitungen / Eisen dreiwertig, parenterale Zubereitungen /  
Eisen(III)oxid-Dextran-Komplex

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 Ampullen (Typ-I-Glas) x 1 ml	036 Monate
2	10 Ampullen (Typ-I-Glas) x 1 ml	036 Monate
3	5 Ampullen (Typ-I-Glas) x 2 ml	036 Monate
4	10 Ampullen (Typ-I-Glas) x 2 ml	036 Monate
5	2 Ampullen (Typ-I-Glas) x 5 ml	036 Monate
6	5 Ampullen (Typ-I-Glas) x 5 ml	036 Monate
7	2 Ampullen (Typ-I-Glas) x 10 ml	036 Monate
8	5 Ampullen (Typ-I-Glas) x 10 ml	036 Monate
9	5 Durchstechflaschen x 1 ml	024 Monate
10	10 Durchstechflaschen x 1 ml	024 Monate
11	5 Durchstechflaschen x 2 ml	024 Monate
12	10 Durchstechflaschen x 2 ml	024 Monate
13	2 Durchstechflaschen x 5 ml	024 Monate
14	5 Durchstechflaschen x 5 ml	024 Monate
15	2 Durchstechflaschen x 10 ml	024 Monate
16	5 Durchstechflaschen x 10 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Cefuroxim Excalibur Pharma 250 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-29204

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

16567  
Curocef 250 mg - Trockenstechampullen  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Orchid Europe Ltd  
GB - W4 5YA London/Chiswick

Wirkstoff(e):

+-----

pro Durchstechflasche:

Cefuroxim-Natrium  
(entsprechen 250 mg Cefuroxim)

ATC-Klassifikation(en):

J01DC02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 2. Generation / Cefuroxim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche	024 Monate
2	5x1 Durchstechflasche	024 Monate
3	10x1 Durchstechflasche	024 Monate
4	25x1 Durchstechflasche	024 Monate
5	50x1 Durchstechflasche	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



## Cefuroxim Excalibur Pharma 750 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29205

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

16568  
Curocef 750 mg - Trockenstechampullen  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Orchid Europe Ltd  
GB - W4 5YA London/Chiswick

Wirkstoff(e):

+-----

pro Durchstechflasche:

Cefuroxim-Natrium  
(entsprechen 750 mg Cefuroxim)

ATC-Klassifikation(en):

J01DC02     Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 2. Generation / Cefuroxim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	024 Monate	1 Durchstechflasche
2	024 Monate	5x1 Durchstechflasche (Bündelpackung)
3	024 Monate	10x1 Durchstechflasche (Bündelpackung)
4	024 Monate	25x1 Durchstechflasche (Bündelpackung)
5	024 Monate	50x1 Durchstechflasche (Bündelpackung)

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Atorvastatin Excalibur 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29206

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 10 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
2	7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
3	10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
4	14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
5	20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
6	28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
7	30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
10	84 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
11	90 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
12	98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
13	100 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
14	200 (10x20) Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
15	500 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
16	10 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
17	20 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
18	30 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
19	50 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
20	100 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
21	200 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin Excalibur 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29207

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 20 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
2	7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
3	10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
4	14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
5	20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
6	28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
7	30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
10	84 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
11	90 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
12	98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
13	100 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
14	200 (10x20) Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
15	500 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
16	10 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
17	20 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
18	30 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
19	50 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
20	100 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
21	200 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atorvastatin Excalibur 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29208

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 40 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
2	7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
3	10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
4	14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
5	20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
6	28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
7	30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
10	84 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
11	90 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
12	98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
13	100 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
14	200 (10x20) Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
15	500 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
16	10 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
17	20 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
18	30 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
19	50 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
20	100 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
21	200 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Torvalipin 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29209

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 10 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
2	7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
3	10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
4	14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
5	20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
6	28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
7	30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
10	84 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
11	90 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
12	98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
13	100 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
14	200 (10x20) Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
15	500 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
16	10 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
17	20 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
18	30 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
19	50 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
20	100 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
21	200 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Torvalipin 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29210

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 20 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
2	7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
3	10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
4	14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
5	20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
6	28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
7	30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
10	84 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
11	90 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
12	98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
13	100 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
14	200 (10x20) Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
15	500 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
16	10 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
17	20 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
18	30 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
19	50 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
20	100 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
21	200 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Torvalipin 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29211

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 40 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
2	7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
3	10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
4	14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
5	20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
6	28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
7	30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
10	84 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
11	90 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
12	98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
13	100 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
14	200 (10x20) Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
15	500 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
16	10 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
17	20 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
18	30 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
19	50 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
20	100 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
21	200 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Excalvastatin 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29212

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 10 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
2	7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
3	10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
4	14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
5	20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
6	28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
7	30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
10	84 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
11	90 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
12	98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
13	100 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
14	200 (10x20) Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
15	500 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
16	10 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
17	20 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
18	30 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
19	50 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
20	100 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
21	200 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Excalvastatin 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29213

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 20 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
2	7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
3	10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
4	14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
5	20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
6	28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
7	30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
10	84 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
11	90 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
12	98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
13	100 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
14	200 (10x20) Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
15	500 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
16	10 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
17	20 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
18	30 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
19	50 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
20	100 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
21	200 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Excalvastatin 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29214

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium  
(entsprechend 40 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
2	7 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
3	10 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
4	14 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
5	20 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
6	28 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
7	30 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
8	50 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
9	56 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
10	84 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
11	90 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
12	98 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
13	100 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
14	200 (10x20) Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
15	500 Filmtabletten in Blister (Al/Al)	024 Monate
16	10 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
17	20 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
18	30 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
19	50 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
20	100 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate
21	200 Filmtabletten in Tablettenbehältnis (HDPE/LDPE)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gemcitabin Vianex 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29215

Zulassungsinhaber:

Vianex S.A.  
GR - 14671 Nea Erythrea

Referenzprodukt:

1-21426  
Gemzar 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung  
Eli Lilly GmbH  
AT-1030 Wien

Hersteller:

Vianex S.A. Plant C  
GR - 153 51 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung :

Gemcitabin Hydrochlorid  
(entspricht 200 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

L01BC05 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /  
Gemcitabin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Gemcitabin Vianex 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29216

Zulassungsinhaber:

Vianex S.A.  
GR - 14671 Nea Erythrea

Referenzprodukt:

1-21425  
Gemzar 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung  
Eli Lilly GmbH  
AT-1030 Wien

Hersteller:

Vianex S.A. Plant C  
GR - 153 51 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung :

Gemcitabin Hydrochlorid  
(entspricht 1000 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

L01BC05 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /  
Gemcitabin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Buprenorphin Ethypharm 0,4 mg Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-29217

Zulassungsinhaber:

Ethypharm S.A.  
FR - 92213 Saint-Cloud Cedex

Referenzprodukt:

1-23092  
Subutex 0,4 mg - Sublingualtabletten  
Aesca Pharma GmbH  
AT-1120 Wien

Hersteller:

Ethypharm  
FR - 76120 Grand-QuevillyEthypharm  
FR - 28170 Chateauneuf-en-Thymerais

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette (Granulat zum Tablettieren 56mg) :

Buprenorphin Hydrochlorid  
(entspricht 0,4mg Buprenorphin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Blister)	024 Monate
3	70 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Buprenorphin Ethypharm 2 mg Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-29218

Zulassungsinhaber:

Ethypharm S.A.  
FR - 92213 Saint-Cloud Cedex

Referenzprodukt:

1-23091  
Subutex 2 mg - Sublingualtabletten  
Aesca Pharma GmbH  
AT-1120 Wien

Hersteller:

Ethypharm  
FR - 28170 Chateauneuf-en-ThymeraisEthypharm  
FR - 76120 Grand-Quevilly

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette (Granulat zum Tablettieren 95,84mg) :  
Buprenorphin Hydrochlorid  
(entspricht 2mg Buprenorphin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Blister)	024 Monate
3	70 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Buprenorphin Ethypharm 8 mg Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-29219

Zulassungsinhaber:

Ethypharm S.A.  
FR - 92213 Saint-Cloud Cedex

Referenzprodukt:

1-23093  
Subutex 8 mg - Sublingualtabletten  
Aesca Pharma GmbH  
AT-1120 Wien

Hersteller:

Ethypharm  
FR - 28170 Chateauneuf-en-ThymeraisEthypharm  
FR - 76120 Grand-Quevilly

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette (Granulat zum Tablettieren 89,36mg) :

Buprenorphin Hydrochlorid  
(entspricht 8mg Buprenorphin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Blister)	024 Monate
3	70 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig



**Montelukast Sandoz 4 mg - Kautabletten**

Z.Nr.: 1-29220

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-23982  
Singulair 4 mg Kautabletten für Kleinkinder  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette:

Montelukast Natrium  
(entsprechend 4 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

R03DC03 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen  
/ Andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen zur  
systemischen Anwendung / Leukotrienrezeptor-Antagonisten /  
Montelukast

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	15 Stück (Blister)	024 Monate
5	20 Stück (Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Blister)	024 Monate
8	49 Stück (Blister)	024 Monate
9	50 Stück (Blister)	024 Monate
10	56 Stück (Blister)	024 Monate
11	60 Stück (Blister)	024 Monate
12	84 Stück (Blister)	024 Monate
13	90 Stück (Blister)	024 Monate
14	98 Stück (Blister)	024 Monate
15	100 Stück (Blister)	024 Monate
16	140 Stück (Blister)	024 Monate
17	200 Stück (Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Montelukast Sandoz 5 mg - Kautabletten**

Z.Nr.: 1-29221

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-22765  
Singulair 5 mg Kautabletten für Kinder  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette:

Montelukast Natrium  
(entsprechend 5 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

R03DC03 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen  
/ Andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen zur  
systemischen Anwendung / Leukotrienrezeptor-Antagonisten /  
Montelukast

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	15 Stück (Blister)	024 Monate
5	20 Stück (Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Blister)	024 Monate
8	49 Stück (Blister)	024 Monate
9	50 Stück (Blister)	024 Monate
10	56 Stück (Blister)	024 Monate
11	60 Stück (Blister)	024 Monate
12	84 Stück (Blister)	024 Monate
13	90 Stück (Blister)	024 Monate
14	98 Stück (Blister)	024 Monate
15	100 Stück (Blister)	024 Monate
16	140 Stück (Blister)	024 Monate
17	200 Stück (Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Montelukast Sandoz 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29222

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-22766  
Singulair 10 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Montelukast Natrium  
(entsprechend 10 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

R03DC03 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen  
/ Andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen zur  
systemischen Anwendung / Leukotrienrezeptor-Antagonisten /  
Montelukast

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	21 Stück (Blister)	024 Monate
6	28 Stück (Blister)	024 Monate
7	30 Stück (Blister)	024 Monate
8	49 Stück (Blister)	024 Monate
9	50 Stück (Blister)	024 Monate
10	56 Stück (Blister)	024 Monate
11	84 Stück (Blister)	024 Monate
12	90 Stück (Blister)	024 Monate
13	98 Stück (Blister)	024 Monate
14	100 Stück (Blister)	024 Monate
15	140 Stück (Blister)	024 Monate
16	200 Stück (Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Diovan 3 mg/ml Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-29223

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Hersteller:

Novartis Pharma SAS  
FR - 68330 Huningue

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

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 x 160 ml Lösung (Flasche mit 1 Dispensierset bestehend aus  
1 Dosierspritze, 1 Flaschenadapter und 1 Messbecher)    018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Angiosan 3 mg/ml Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-29224

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Hersteller:

Novartis Pharma SAS  
FR - 68330 Huningue

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

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 x 160 ml Lösung (Flasche mit 1 Dispensierset bestehend aus 1 Dosierspritze, 1 Flaschenadapter, 1 Messbecher)    018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**WICK Erkältungsgetränk Zitrone Pulver zur Herstellung einer  
Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-29225

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

Beechams All-in-One; PL 00079/0320  
GlaxoSmithKline Consumer Healthcare

Hersteller:

Wrafton Laboratories Ltd  
GB - EX33 2DL Wrafton, Braunton, Devon

Wirkstoff(e):

+-----

pro Beutel:

Paracetamol  
Guaifenesin  
Phenylephrinhydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

R05X Respirationstrakt / Husten- und Erkältungspräparate / Andere  
Kombinationspräparate gegen Erkältungskrankheiten

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Stück (Beutel)	036 Monate
2	10 Stück (Beutel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Excedrinil 250 mg/250 mg/65 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29226

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Novartis Consumer Health GmbH  
DE - 81379 München

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Acetylsalicylsäure  
Paracetamol  
Coffein

ATC-Klassifikation(en):

N02BA51 Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /  
Salicylsäure und Derivate / Acetylsalicylsäure, Kombinationen  
exkl. Psycholeptika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	16 Stück	024 Monate
3	20 Stück	024 Monate
4	32 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W2 und W10, apothekenpflichtig

**Coversum Arginin 2,5 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29227

Zulassungsinhaber:

Servier Austria GmbH  
AT - 1070 Wien

Hersteller:

Les Laboratoires Servier Industrie  
FR - 45520 GidyServier (Ireland) Industries Ltd  
IE - Co. Arklow/WicklowAnpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A.  
PL - 03-236 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Perindopril Arginin  
(entsprechend 1,698 mg Perindopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /  
Perindopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 5 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
2	1 x 10 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
3	1 x 14 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
4	1 x 20 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
5	1 x 30 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
6	1 x 50 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
7	2 x 30 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
8	2 x 50 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
9	3 x 30 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
10	4 x 30 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
11	10 x 50 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Coversum Arginin 5 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29228

Zulassungsinhaber:

Servier Austria GmbH  
AT - 1070 Wien

Hersteller:

Les Laboratoires Servier Industrie  
FR - 45520 GidyServier (Ireland) Industries Ltd  
IE - Co. Arklow/WicklowAnpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A.  
PL - 03-236 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Perindopril Arginin  
(entsprechend 3,395 mg Perindopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /  
Perindopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 5 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
2	1 x 10 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
3	1 x 14 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
4	1 x 20 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
5	1 x 30 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
6	1 x 50 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
7	2 x 30 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
8	2 x 50 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
9	3 x 30 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
10	4 x 30 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
11	10 x 50 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Coversum Arginin 10 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29229

Zulassungsinhaber:

Servier Austria GmbH  
AT - 1070 Wien

Hersteller:

Les Laboratoires Servier Industrie  
FR - 45520 GidyServier (Ireland) Industries Ltd  
IE - Co. Arklow/WicklowAnpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A.  
PL - 03-236 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Perindopril Arginin  
(entsprechend 6,79 mg Perindopril)

ATC-Klassifikation(en):

C09AA04    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /  
Perindopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 5 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
2	1 x 10 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
3	1 x 14 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
4	1 x 20 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
5	1 x 30 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
6	1 x 50 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
7	2 x 30 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
8	2 x 50 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
9	3 x 30 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
10	4 x 30 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate
11	10 x 50 Stück (PP-Tablettenbehältnis) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**WICK Kombi Erkältungsgetränk Pulver zur Herstellung einer  
Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-29230

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

Beechams All-in-One; PL 00079/0320  
Glaxo Smith Kline Consumer Healthcare

Hersteller:

Wrafton Laboratories Ltd  
GB - EX33 2DL Wrafton, Braunton, Devon

Wirkstoff(e):

+-----

pro Beutel:

Paracetamol  
Guaifenesin  
Phenylephrinhydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

R05X Respirationstrakt / Husten- und Erkältungspräparate / Andere  
Kombinationspräparate gegen Erkältungskrankheiten

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Stück (Beutel)	036 Monate
2	10 Stück (Beutel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Mariper 2 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29231

Zulassungsinhaber:

Miklich Laboratorios  
ES - 29004 Malaga

Referenzprodukt:

1-19366  
Coversum 2 mg Tabletten  
Servier Austria GmbH  
AT-1070 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Perindopril-tert-butylamin

ATC-Klassifikation(en):

C09AA04    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /  
Perindopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
2	14 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
3	28 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
4	30 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
5	50 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
6	56 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
7	60 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
8	90 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
9	100 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Mariper 4 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29232

Zulassungsinhaber:

Miklich Laboratorios  
ES - 29004 Malaga

Referenzprodukt:

1-19368  
Coversum 4 mg Tabletten  
Servier Austria GmbH  
AT-1070 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Perindopril-tert-butylamin

ATC-Klassifikation(en):

C09AA04    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /  
Perindopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
2	14 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
3	28 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
4	30 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
5	50 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
6	56 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
7	60 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
8	90 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
9	100 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Mariper 8 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29233

Zulassungsinhaber:

Miklich Laboratorios  
ES - 29004 Malaga

Referenzprodukt:

1-19368  
Coversum 4 mg Tabletten  
Servier Austria GmbH  
AT-1070 Wien

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Perindopril-tert-butylamin

ATC-Klassifikation(en):

C09AA04    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /  
Perindopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
2	14 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
3	28 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
4	30 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
5	50 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
6	56 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
7	60 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
8	90 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate
9	100 Stück (Blister: OPA/Al/PVC-Film, Al-Folie)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Levofloxacin Hospira 5 mg/ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29234

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH  
DE - 81669 München

Referenzprodukt:

1-22321  
Tavanic Infusionsflasche  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Levofloxacin  
( . 0,5 H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA12    Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /  
Levofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 50 ml	030 Monate
2	5 x 50 ml	030 Monate
3	20 x 50 ml	030 Monate
4	1 x 100 ml	030 Monate
5	5 x 100 ml	030 Monate
6	20 x 100 ml	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Paclitaxel Dr. Schlichtiger 6 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29235

Zulassungsinhaber:

Medical Consulting Dr. Schlichtiger GmbH  
DE - 80336 München

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 30 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
2	5 x 30 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
3	10 x 30 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
4	20 x 30 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
5	1 x 100 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
6	5 x 100 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
7	10 x 100 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
8	20 x 100 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
9	1 x 150 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
10	5 x 150 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
11	10 x 150 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
12	20 x 150 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
13	1 x 300 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
14	5 x 300 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
15	10 x 300 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
16	20 x 300 mg (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Paclixyz 6 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29236

Zulassungsinhaber:

Medical Consulting Dr. Schlichtiger GmbH  
DE - 80336 München

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 30 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
2	5 x 30 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
3	10 x 30 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
4	20 x 30 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
5	1 x 100 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
6	5 x 100 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
7	10 x 100 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
8	20 x 100 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
9	1 x 150 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
10	5 x 150 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
11	10 x 150 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
12	20 x 150 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
13	1 x 300 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
14	5 x 300 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
15	10 x 300 mg (Durchstechflasche)	024 Monate
16	20 x 300 mg (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Montelukast Actavis 4 mg Kautabletten**

Z.Nr.: 1-29237

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-23982  
Singulair 4 mg Kautabletten für Kleinkinder  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd  
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette :

Montelukast Natrium  
(entspricht 4mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

R03DC03 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen  
/ Andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen zur  
systemischen Anwendung / Leukotrienrezeptor-Antagonisten /  
Montelukast

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate
2	14 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate
3	20 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate
4	28 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate
5	30 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate
6	50 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate
7	56 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate
8	100 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Montelukast Actavis 5 mg Kautabletten**

Z.Nr.: 1-29238

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-22765  
Singulair 5 mg Kautabletten für Kinder  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd  
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette :

Montelukast Natrium  
(entspricht 5mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

R03DC03 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen  
/ Andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen zur  
systemischen Anwendung / Leukotrienrezeptor-Antagonisten /  
Montelukast

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate
2	14 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate
3	20 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate
4	28 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate
5	30 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate
6	50 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate
7	56 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate
8	100 Stück (OPA-AI-PVC/AI - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Levofloxacin Arcana 250 mg/50 ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29239

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22321  
Tavanic Infusionsflasche  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Erfar SA  
BE - 1040 BruxellesMylan S.A.S.  
FR - 69800 Saint PriestMaco Productions SAS  
FR - 59420 Mouvoux

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Levofloxacin  
( . 0,5 H<sub>2</sub>O - entsprechend 5 mg Levofloxacin)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA12 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /  
Levofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 50 ml (Polyoefinbeutel) 024 Monate
2	5 x 50 ml (Polyoefinbeutel) 024 Monate
3	10 x 50 ml (Polyoefinbeutel) 024 Monate
4	15 x 50 ml (Polyoefinbeutel) 024 Monate
5	20 x 50 ml (Polyoefinbeutel) 024 Monate
6	30 x 50 ml (Polyoefinbeutel) 024 Monate
7	50 x 50 ml (Polyoefinbeutel) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Levofloxacin Arcana 500 mg/100 ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29240

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22321  
Tavanic Infusionsflasche  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Erfar SA  
BE - 1040 BruxellesMylan S.A.S.  
FR - 69800 Saint PriestMaco Productions SAS  
FR - 59420 Mouvoux

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Levofloxacin  
( . 0,5 H<sub>2</sub>O - entsprechend 5 mg Levofloxacin)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA12 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /  
Levofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 100 ml (Polyoefinbeutel) 024 Monate
2	5 x 100 ml (Polyoefinbeutel) 024 Monate
3	10 x 100 ml (Polyoefinbeutel) 024 Monate
4	15 x 100 ml (Polyoefinbeutel) 024 Monate
5	20 x 100 ml (Polyoefinbeutel) 024 Monate
6	30 x 100 ml (Polyoefinbeutel) 024 Monate
7	50 x 100 ml (Polyoefinbeutel) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Montelukast ratiopharm 4 mg Kautabletten**

Z.Nr.: 1-29241

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23982  
Singulair 4 mg Kautabletten für Kleinkinder  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenLaboratoire ratiopharm S.A.  
FR - 94203 Ivry Sur Seine Cedex

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette :

Montelukast Natrium  
(entspricht 4mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

R03DC03 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen  
/ Andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen zur  
systemischen Anwendung / Leukotrienrezeptor-Antagonisten /  
Montelukast

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	14 Stück (Blister) 024 Monate
4	15 Stück (Blister) 024 Monate
5	20 Stück (Blister) 024 Monate
6	28 Stück (Blister) 024 Monate
7	30 Stück (Blister) 024 Monate
8	49 Stück (Blister) 024 Monate
9	50 Stück (Blister) 024 Monate
10	56 Stück (Blister) 024 Monate
11	60 Stück (Blister) 024 Monate
12	98 Stück (Blister) 024 Monate
13	100 Stück (Blister) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
15	500 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Montelukast ratiopharm 5 mg Kautabletten**

Z.Nr.: 1-29242

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-22765  
Singulair 5 mg Kautabletten für Kinder  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenLaboratoire ratiopharm S.A.  
FR - 94203 Ivry Sur Seine Cedex

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette :

Montelukast Natrium  
(entspricht 5mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

R03DC03 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen  
/ Andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen zur  
systemischen Anwendung / Leukotrienrezeptor-Antagonisten /  
Montelukast

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (Blister) 024 Monate
2	10 Stück (Blister) 024 Monate
3	14 Stück (Blister) 024 Monate
4	15 Stück (Blister) 024 Monate
5	20 Stück (Blister) 024 Monate
6	28 Stück (Blister) 024 Monate
7	30 Stück (Blister) 024 Monate
8	49 Stück (Blister) 024 Monate
9	50 Stück (Blister) 024 Monate
10	56 Stück (Blister) 024 Monate
11	60 Stück (Blister) 024 Monate
12	98 Stück (Blister) 024 Monate
13	100 Stück (Blister) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
15	500 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Ethinylestradiol/Levonorgestrel Arcana 20 Mikrogramm/100  
Mikrogramm Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29243

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23211  
Loette  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pharbil Walthrop GmbH  
DE - 45731 Walthrop

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ethinylestradiol  
Levonorgestrel

ATC-Klassifikation(en):

G03AA07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe  
Kombinationen / Levonorgestrel und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	21 Stück (PVC/PVDC-Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
2	21 Stück (PP/COC/PP-Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
3	3 x 21 Stück (PP/COC/PP-Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
4	3 x 21 Stück (PVC/PVDC-Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
5	6 x 21 Stück (PP/COC/PP-Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
6	6 x 21 Stück (PVC/PVDC-Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
7	13 x 21 Stück (PVC/PVDC-Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
8	13 x 21 Stück (PP/COC/PP-Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
9	100 x 21 Stück (PP/COC/PP-Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate
10	100 x 21 Stück (PVC/PVDC-Aluminium-Blisterpackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Entacapon STADA 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29244

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/082/001-003,005  
Comtess 200 mg Filmtabletten  
Orion Corporation Ltd. Orion Pharma  
FI-02200 Espoo

Hersteller:

Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa S.A.  
PL - 58-500 Jelenia GoraStada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurPharmaCoDane ApS  
DK - 2750 HerlevEurogenerics NV/SA  
BE - 1020 BrüsselStada Production Ireland  
IE - Clonmel, Co. TipperaryStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Entacapon

ATC-Klassifikation(en):

N04BX02 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel / Andere  
dopaminerge Mittel / Entacapon

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (HDPE- Flasche mit PP - Verschluss)	024 Monate
2	30 Stück (HDPE- Flasche mit PP - Verschluss)	024 Monate
3	50 Stück (HDPE- Flasche mit PP - Verschluss)	024 Monate
4	60 Stück (HDPE- Flasche mit PP - Verschluss)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE- Flasche mit PP - Verschluss)	024 Monate
6	130 Stück (HDPE- Flasche mit PP - Verschluss)	024 Monate
7	150 Stück (HDPE- Flasche mit PP - Verschluss)	024 Monate
8	160 Stück (HDPE- Flasche mit PP - Verschluss)	024 Monate
9	175 Stück (HDPE- Flasche mit PP - Verschluss)	024 Monate
10	200 Stück (HDPE- Flasche mit PP - Verschluss)	024 Monate
11	10 Stück (HDPE- Flasche mit HDPE - Verschluss)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE- Flasche mit HDPE - Verschluss)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE- Flasche mit HDPE - Verschluss)	024 Monate
14	60 Stück (HDPE- Flasche mit HDPE - Verschluss)	024 Monate
15	100 Stück (HDPE- Flasche mit HDPE - Verschluss)	024 Monate
16	130 Stück (HDPE- Flasche mit HDPE - Verschluss)	024 Monate
17	150 Stück (HDPE- Flasche mit HDPE - Verschluss)	024 Monate
18	160 Stück (HDPE- Flasche mit HDPE - Verschluss)	024 Monate
19	175 Stück (HDPE- Flasche mit HDPE - Verschluss)	024 Monate
20	200 Stück (HDPE- Flasche mit HDPE - Verschluss)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Nicorandil MAPIM 10 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29248

Zulassungsinhaber:

MAPIM B.V.  
NL - 1017 SG Amsterdam

Referenzprodukt:

1-20773  
Dancor 10 mg - Tabletten  
Merck Gesellschaft m.b.H.  
AT-1147 Wien

Hersteller:

Laboratoires BTT  
FR - 67150 Erstein

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Nicorandil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate
2	60 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Nicorandil MAPIM 20 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29249

Zulassungsinhaber:

MAPIM B.V.  
NL - 1017 SG Amsterdam

Referenzprodukt:

1-20770  
Dancor 20 mg - Tabletten  
Merck Gesellschaft m.b.H.  
AT-1147 Wien

Hersteller:

Laboratoires BTT  
FR - 67150 Erstein

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Nicorandil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate
2	60 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Apomorphin Archimedes 10 mg/ml  
Injektionslösung/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29250

Zulassungsinhaber:

Archimedes Pharma UK Ltd  
GB - RG2 6UG Reading/Berkshire

Referenzprodukt:

1-24700  
Apo-go 10 mg/ml - Ampullen  
Britannia Pharmaceuticals Ltd  
GB-RH1 6YS Redhill Surrey

Hersteller:

Recipharm Ltd  
GB - OL7 9RR Lancashire

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Apomorphinhydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N04BC07 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Apomorphin

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Prazopant Reflux control 20 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-29251

Zulassungsinhaber:

Pergamus Pharma Ltd  
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

1-22885  
Pantoloc 20 mg - Filmtabletten  
Nycomed Pharma GmbH  
AT-1120 Wien

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 HafnarfjörðurActavis Ltd  
MT - ZTN 3000 ZejtunDragenopharm Apotheker Püschl GmbH  
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium  
( . 1,5 H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten  
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und  
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /  
Pantoprazol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate
2	10 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate
3	14 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate
4	15 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate
5	20 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate
6	28 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate
7	30 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate
8	56 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate
9	60 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate
10	98 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate
11	100 Tabletten in Blister (Al/Al) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Montelukast Actavis 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29252

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-22766  
Singulair 10 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Actavis Ltd  
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Montelukast Natrium  
(entspricht 10mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

R03DC03 Respirationstrakt / Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen  
/ Andere Mittel bei obstruktiven Atemwegserkrankungen zur  
systemischen Anwendung / Leukotrienrezeptor-Antagonisten /  
Montelukast

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	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human**Veropol Injektionslösung in einer Fertigspritze**

Z.Nr.: 2-00366

Zulassungsinhaber:

Statens Serum Institut  
DK - 2300 Kopenhagen

Hersteller:

Statens Serum Institut  
DK - 2300 Kopenhagen

Wirkstoff(e):

+-----

0.5 ml:

Poliomyelitisvirus  
(Typ 1, Stamm Brunhilde, inaktiviert)  
Poliomyelitisvirus  
(Typ 2, Stamm MEF-1, inaktiviert)  
Poliomyelitisvirus  
(Typ 3, Stamm Saukett, inaktiviert)

ATC-Klassifikation(en):

J07BF03      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Impfstoffe / Virale  
Impfstoffe / Poliomyelitis-Impfstoffe / Poliomyelitis,  
trivalent, inaktiviert, ganzes Virus

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 0,5 ml	036 Monate
2	5 x 0,5 ml	036 Monate
3	10 x 0,5 ml	036 Monate
4	20 x 0,5 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**apo-Tuss spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00375

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Radix Armoraciae (Auszug)  
(D 4)  
Radix Ari (Auszug)  
(D 4)  
Radix Bryoniae (Auszug)  
(spag. Peka D 4)  
Coccus cacti (Auszug)  
(spag. Peka D 2)  
Kupfer(II)acetat  
(.H<sub>2</sub>O; D 4)  
Radix Gelsemii (Auszug)  
(D 4)  
Folium Hederae (Auszug)  
(spag. Peka D 6)  
Herba et Radix Lactucae (Auszug)  
(virosa, D 4)

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**HO-LEN-COMPLEX Hewa-cyl - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00376

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Apis mellifica (Auszug)  
 (D4)  
 Radix Apocyni cannabini (Auszug)  
 (D4)  
 Diarsentrioxyd  
 (D6)  
 Herba Selenicerei grandiflori (Auszug)  
 (D2)  
 Folium Digitalis purpureae (Auszug)  
 (D4)  
 Kaliumcarbonat  
 (D3)  
 Folium Oleandri (Auszug)  
 (D4)  
 Bulbus Scillae (Auszug)  
 (var.rubra; D2)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH000 Herz-Kreislauf-Mittel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**CLAUPAREST spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00377

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Araneus diadematus (Auszug)  
(D 9)Radix Arnicae (Auszug)  
(spag. Peka D 4)Kupfer(II)acetat  
(.H<sub>2</sub>O; D 4)Radix Mandragorae (Auszug)  
(spag. Peka D 6)Herba Meliloti (Auszug)  
(spag. Peka D 4)Bleidiacetat  
(.3H<sub>2</sub>O; D 6)Herba Rutae (Auszug)  
(spag. Peka D 4)Folium Nicotianae (Auszug)  
(D 6)

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**apo-RHEUM spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00378

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Radix Arnicae (Auszug)  
(montana, spag. Peka D 12)  
Radix Bryoniae (Auszug)  
(cretica - spag. Peka D 4)  
Tubera Colchici (Auszug)  
(D 12)  
Stipites Dulcamarae (Auszug)  
(D 12)  
Herba et Radix Pseudognaphalii obtusifolii (Auszug)  
(D 4)  
Resina Guaiaci  
(D 6)  
Herba et Radix Taraxaci (Auszug)  
(D 12)

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**DERCUT spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00379

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba et Radix Helianthemi canadensis (Auszug)  
(D 3)Herba Fumariae (Auszug)  
(spag. Peka D 6)Herba Centellae asiaticae (Auszug)  
(D 4)Herba Ledi (Auszug)  
(D 6)Cortex Mezerei (Auszug)  
(spag.Peka D 12)Herba et Radix Ranunculi bulbosi (Auszug)  
(D 4)Radix Sarsaparillae (Auszug)  
(D 12)Herba Violae tricoloris (Auszug)  
(spag. Peka D 4)

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig



**apo-PULM spag. Peka Saft**

Z.Nr.: 3-00380

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Radix Bryoniae (Auszug)  
(spag. Peka D 4)  
Bulbus Cepae (Auszug)  
(spag. Peka D 4)  
Folium Hederae (Auszug)  
(spag. Peka D 8)  
Herba et Radix Hyoscyami (Auszug)  
(spag. Peka D 4)  
Phosphor  
(D 10)  
Radix Senegae (Auszug)  
(D 4)  
Kalium antimonyltartrat  
(.3H<sub>2</sub>O; D 6)  
Herba Pulmonariae (Auszug)  
(D4)

Hauptindikation(en)(WHO):

TK200 Expektorantien

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	125 ml Braunglasfläschchen 060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**DEASTH spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00381

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Radix Araliae racemosae (Auszug)  
(D 8)Kobaltnitrat  
(.6H<sub>2</sub>O; D4)Coccus cacti (Auszug)  
(spag.Peka D 2)Herba et Radix Lactucaae (Auszug)  
(virosa; D 12)Phosphor  
(D 6)Herba Eriodictyonis (Auszug)  
(D 3)Fructus Ammi visnagae (Auszug)  
(spag. Peka D 6)Herba Grindeliae (Auszug)  
(spag. Peka D 6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TK400 Antiasthmatica

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**HO-LEN-COMPLEX Infekto-cyl - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00382

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)  
(D4)Apis mellifica (Auszug)  
(D4)Bariumjodid  
(. H2O; D4)Herba et Radix Belladonnae (Auszug)  
(D4)Herba et Radix Echinaceae (Auszug)  
(Urtinktur)Radix Gelsemii (Auszug)  
(D4)Resina Guaiaci  
(D4)Kaliumiodid  
(D4)

Hauptindikation(en)(WHO):

TS000 Antiinfektiosa  
TS900 Immunitätsfördernde Mittel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**HO-LEN-COMPLEX Meno-cyl - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00383

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba Chamomillae (Auszug)  
(c.rad., D2)  
Fructus Crataegi (Auszug)  
(D2)  
Radix Dioscoreae villosae (Auszug)  
(D4)  
Folium Jaborandi (Auszug)  
(D4)  
Kaliumcarbonat  
(D4)  
Radix Sanguinariae canadensis (Auszug)  
(D2)  
Sepia  
(D8)  
Folium et Fructus Visci albi (Auszug)  
(D6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TQ200 Innersekretorische Störungen (weibliche Hormone)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**HABIFAC spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00384

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Ameisensäure  
(D 8)  
Salpetersäure  
(D 6)  
Radix Baptisiae tinctoriae (Auszug)  
(D 5)  
Herba Glechomae (Auszug)  
(spag.Peka D 4)  
Graphit  
(D 8)  
Hepar sulfuris  
(D 8)  
Herba Thujae (Auszug)  
(D 10)  
Folium Vincetoxici (Auszug)  
(D 8)

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**DIFOSS spag. Peka Globuli**

Z.Nr.: 3-00385

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10g Streukügelchen :

Folium Boldo (Auszug)  
(spag. Peka; D6)  
Calcium carbonicum Hahnemanni  
(D10)  
Calciumfluorid  
(D10)  
Kupfer(II)acetat  
(.H2O; D6)  
Basisches Magnesiumcarbonat  
(schwer; D10)  
Herba et Radix Chamomillae (Auszug)  
(D8)

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 g Braunglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**apo-HEPAT spag. Peka Globuli**

Z.Nr.: 3-00386

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10 g Streukügelchen :

Cortex Chionanthi virginici radices (Auszug)

(D2)

Semen Iberidis (Auszug)

(D6)

Lycopodium (Auszug)

(D4)

Radix Mandragorae (Auszug)

(spag. Peka; D12)

Phosphor

(D10)

Folium Boldo (Auszug)

(spag. Peka; D6)

Herba Cynarae (Auszug)

(D8)

Herba et Radix Taraxaci (Auszug)

(spag. Peka; D8)

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 g Braunglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**apo-STOM spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00387

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Diantimontrisulfid  
(D 8)  
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)  
(spag. Peka D 4)  
Tubera Colchici (Auszug)  
(D 6)  
Fructus Colocynthis (Auszug)  
(D 4)  
Natriummonohydrogenphosphat  
(. 12 H<sub>2</sub>O - D 4)  
Semen Strychni (Auszug)  
(spag. Peka D 4)  
Cortex Robiniae pseudacaciae (Auszug)  
(spag. Peka D 6)  
Herba Millefolii (Auszug)  
(Urtinktur)

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig



**OSS-regen spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00388

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10 g

Phosphorsäure  
(D 3)  
Cortex Angosturae (Auszug)  
(spag. Peka D 4)  
Asa foetida  
(D3)  
Herba et Radix Bellidis perennis (Auszug)  
(spag. Peka D 3)  
Radix Bryoniae (Auszug)  
(spag. Peka D 4)  
Resina Guaiaci  
(D 3)  
Herba Rutae (Auszug)  
(graveolens - spag. Peka D 3)  
Herba Equiseti arvensis (Auszug)  
(Urtinktur)

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**OPSONAT spag. Peka Konzentrat**

Z.Nr.: 3-00389

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Salpetersäure  
(D 4)  
Schwefelsäure  
(D 4)  
Herba et Radix Bellidis perennis (Auszug)  
(spag. Peka, D 1)  
Cantharis (Auszug)  
(D 4)  
Herba Gratiolae (Auszug)  
(D 4)  
Radix Hydrastis (Auszug)  
(canadensis - D 4)  
Schlangentoxin von Lachesis mutus  
(D 7)  
Herba Glechomae (Auszug)  
(hederaceae - spag. Peka, Urtinktur)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Dalektro Tropfen**

Z.Nr.: 3-00390

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Silbernitrat

(D 6)

Kobaltnitrat

(.6H<sub>2</sub>O; D 12)

Kupfer(II)acetat

(.H<sub>2</sub>O, D 4)

Eisen

(D 8)

Mangansulfat

(.H<sub>2</sub>O, D6)

Selen

(D 8)

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**AKUTUR spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00391

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

10 g (=10,55 ml) :

Benzoessäure  
(e resina; D 4)  
Salpetersäure  
(D 4)  
Apis mellifica (Auszug)  
(D 3)  
Cantharis (Auszug)  
(Lytta vesicatoria; D 4)  
Cortex et Folium Populi tremuloidis (Auszug)  
(spag. Peka D 2)  
Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)  
(pratensis - spag. Peka D 4)  
Radix Zingiberis (Auszug)  
(D 3)  
Flos Virgaureae (Auszug)  
(Urtinktur)

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**apo-DOLOR spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00392

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)  
(D12)Fructus Anacardii orientalis (Auszug)  
(D6)Radix Bryoniae (Auszug)  
(spag. Peka D3)Radix Gelsemii (Auszug)  
(D4)Herba et Radix Menyanthis (Auszug)  
(D3)Semen Sabadillae (Auszug)  
(D3)Herba Spigeliae (Auszug)  
(D3)Radix Piperis methystici (Auszug)  
(spag. Peka D8)

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**co-HYPERT spag. Peka Tropfen**

Z.Nr.: 3-00393

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Hersteller:

Pekana Naturheilmittel GmbH  
DE - 88353 Kisslegg

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Natriumtetrachloroaurat (III)  
(.2H<sub>2</sub>O; D6)Bariumcarbonat  
(D8)Fructus Cocculi (Auszug)  
(D 4)Semen Iberidis (Auszug)  
(D 4)Magnesiumchlorid  
(.6H<sub>2</sub>O; D6)Radix Sumbul (Auszug)  
(D 6)Herba Meliloti (Auszug)  
(spag. Peka; Urtinktur)Folium et Fructus Visci albi (Auszug)  
(spag. Peka ; Urtinktur)

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**HO-LEN-COMPLEX Gluko-cyl - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00396

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Phenol  
(D10)  
Diarsentrioxyd  
(D6)  
Kreosot  
(D10)  
Natriumsulfat  
(D6)  
Secale cornutum (Auszug)  
(D6)  
Fructus Syzygii jambolanae (Auszug)  
(D2)

Hauptindikation(en)(WHO):

TM500 Antidiabetika

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**HO-LEN-COMPLEX Genu-cyl - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00397

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Apis mellifica (Auszug)  
 (D4)  
 Radix Bryoniae (Auszug)  
 (D4)  
 Causticum Hahnemanni  
 (D3)  
 Herba Dulcamarae (Auszug)  
 (D2)  
 Herba et Radix Echinaceae (Auszug)  
 (Urtinktur)  
 Folium Kalmiae (Auszug)  
 (D2)  
 Petroleum  
 (D4)  
 Schwefel  
 (D6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TV000 Antirheumatika (inkl. Antiphlogistika)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig



**HO-LEN-COMPLEX Muco-cyl - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00398

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann  
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Bulbus Cepae (Auszug)  
(D 6)  
Ammoniumchlorid  
(D 3)  
Herba Eupatorii perfoliati (Auszug)  
(D 4)  
Herba Fagopyri (Auszug)  
(D 3)  
Kaliumdichromat  
(D 4)  
Quecksilber(II)sulfid  
(rubrum; D 8)  
Natriumchlorid  
(D 8)  
Herba Thujae (Auszug)  
(D 6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TK300 Mittel gegen Erkältungen

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Übertragungen**

**Methotrexat "Lederle" 2,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 10496

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Sperti Preparation H - Hämorrhoidalsalbe**

Z.Nr.: 12944

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Wyeth Lederle Pharma GmbH Consumer Healthcare  
AT - 1150 Wien

**Sperti Preparation H - Hämorrhoidalzäpfchen**

Z.Nr.: 12945

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Wyeth Lederle Pharma GmbH Consumer Healthcare  
AT - 1150 Wien

**Temesta 1,0 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 14794

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Temesta 2,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 14795

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Isoket 0,1 % - Konzentrat zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 16870

Zulassungsinhaber:  
UCB Pharma GmbH  
DE - 40789 Monheim

Zulassungsinhaber bisher:  
Schwarz Pharma AG  
DE - 40789 Monheim

**Methotrexat "Lederle" 25 mg - Stechampulle**

Z.Nr.: 17626

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Monoket retard 50 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-18270

Zulassungsinhaber:  
UCB Pharma GmbH  
DE - 40789 Monheim

Zulassungsinhaber bisher:  
Schwarz Pharma AG  
DE - 40789 Monheim

**Deponit 5 mg/24 h Depot - Pflaster**

Z.Nr.: 1-18317

Zulassungsinhaber:  
UCB Pharma GmbH  
DE - 40789 Monheim

Zulassungsinhaber bisher:  
Schwarz Pharma AG  
DE - 40789 Monheim

**Deponit 10 mg/24 h Depot - Pflaster**

Z.Nr.: 1-18318

Zulassungsinhaber:  
UCB Pharma GmbH  
DE - 40789 Monheim

Zulassungsinhaber bisher:  
Schwarz Pharma AG  
DE - 40789 Monheim

**Perlinganit 10 mg - Ampullen zur Infusion**

Z.Nr.: 1-18390

Zulassungsinhaber:  
UCB Pharma GmbH  
DE - 40789 Monheim

Zulassungsinhaber bisher:  
Schwarz Pharma AG  
DE - 40789 Monheim

**Perlinganit 50 mg - Stechampulle zur Infusion**

Z.Nr.: 1-18391

Zulassungsinhaber:  
UCB Pharma GmbH  
DE - 40789 Monheim

Zulassungsinhaber bisher:  
Schwarz Pharma AG  
DE - 40789 Monheim

**Minulet - Dragees**

Z.Nr.: 1-18411

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Prostavasin - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 1-19299

Zulassungsinhaber:  
UCB Pharma GmbH  
DE - 40789 Monheim

Zulassungsinhaber bisher:  
Schwarz Pharma AG  
DE - 40789 Monheim

**Temesta 2 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 1-20346

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Tazonam 4,0 g/0,5 g - Trockenstechampullen**

Z.Nr.: 1-20603

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Efectin 50 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-20626

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Rapidol Panadol 500 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-20870

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH  
AT - 6020 Innsbruck

Zulassungsinhaber bisher:  
Strallhofer Pharma GmbH  
AT - 7011 Siegendorf

**Harmonette - Dragees**

Z.Nr.: 1-21827

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Deponit 15 mg/24h Depot - Pflaster**

Z.Nr.: 1-22366

Zulassungsinhaber:  
UCB Pharma GmbH  
DE - 40789 Monheim

Zulassungsinhaber bisher:  
Schwarz Pharma AG  
DE - 40789 Monheim

**Loette**

Z.Nr.: 1-23211

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien



**Gerolamic 5 mg - lösliche Tabletten**

Z.Nr.: 1-25647

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Gerolamic 25 mg - lösliche Tabletten**

Z.Nr.: 1-25648

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Gerolamic 50 mg - lösliche Tabletten**

Z.Nr.: 1-25649

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Gerolamic 100 mg lösliche Tabletten**

Z.Nr.: 1-25650

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Gerolamic 200 mg - lösliche Tabletten**

Z.Nr.: 1-25651

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**Sertralin Ranbaxy 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26065

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

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

**Sertralin Ranbaxy 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26066

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

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

**Irbesartan Hexal 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28329

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Irbesartan Hexal 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28330

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

**Irbesartan Hexal 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28331

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Irbesartan 1A Pharma 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28332

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Irbesartan 1A Pharma 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28333

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Irbesartan 1A Pharma 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28334

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Irbetyrol 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28341

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Irbetyrol 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28342

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Irbetyrol 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28343

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Fensoberax 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28344

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Fensoberax 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28345

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Fensoberax 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28346

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Adescilan 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28604

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Adescilan 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28605

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Adescilan 15 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28606

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Adescilan 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28607

Zulassungsinhaber:  
G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Sinuvex überzogene Tabletten**

Z.Nr.: 1-28841

Zulassungsinhaber:  
Schaper & Brümmer GmbH & Co. KG  
DE - 38259 Salzgitter

Zulassungsinhaber bisher:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien



**Recombinate Antihämophilie Faktor 250 I.E. Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00183

Zulassungsinhaber:  
Baxter Healthcare GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Baxter Vertriebs GmbH  
AT - 1031 Wien

**Recombinate Antihämophilie Faktor 500 I.E. Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00184

Zulassungsinhaber:  
Baxter Healthcare GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Baxter Vertriebs GmbH  
AT - 1031 Wien

**Recombinate Antihämophilie Faktor 1000 I.E. Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00185

Zulassungsinhaber:  
Baxter Healthcare GmbH  
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Baxter Vertriebs GmbH  
AT - 1031 Wien

**Meningitec 0,5 ml Injektionssuspension in einer Fertigspritze**

Z.Nr.: 2-00340

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Hepa-S - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00952

Zulassungsinhaber:

Cassella-med GmbH & Co KG  
DE - 50670 Köln

Zulassungsinhaber bisher:

M.C.M. Klosterfrau Healthcare GmbH  
AT - 1100 Wien

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

*Änderungen der Bezeichnung*

**Thyrex 160 Mikrogramm - Tabletten**

Z.Nr.: 1-18797

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Thyrex 160 Mikrogramm - Tabletten

**Sporanox 100 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-19236

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

Bezeichnung bisher:

Sporanox - Kapseln

**Hyalgan 20 mg Stechampullen**

Z.Nr.: 1-19646

Zulassungsinhaber:

TRB Chemedica (Austria) GmbH  
AT - 2355 Wr. Neudorf

Bezeichnung bisher:

Hyalgan - Stechampullen

### **Hyalgan 20 mg Spritzampullen**

Z.Nr.: 1-19647

Zulassungsinhaber:  
TRB Chemedica (Austria) GmbH  
AT - 2355 Wr. Neudorf

Bezeichnung bisher:  
Hyalgan - Spritzampullen

### **Sporanox Derm 100 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-20781

Zulassungsinhaber:  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

Bezeichnung bisher:  
Sporanox Derm - Kapseln

### **Rapidol Panadol 500 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-20870

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH  
AT - 6020 Innsbruck

Bezeichnung bisher:  
Parakapton - Tabletten

**Pridax 20 Mikrogramm/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-22020

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Bezeichnung bisher:

Pridax 20 Mikrogramm - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

**Implanon NXT 68 mg Implantat zur subkutanen Anwendung**

Z.Nr.: 1-22964

Zulassungsinhaber:

N.V. Organon  
NL - 5349 AB Oss

Bezeichnung bisher:

Implanon - Implantat

**Atracurium-hameln 10 mg/ml Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-24305

Zulassungsinhaber:

hameln pharmaceuticals gmbH  
DE - 31789 Hameln

Bezeichnung bisher:

Atracurium-hameln 10 mg/ml - Injektionslösung

**Donesol 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27718

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

Bezeichnung bisher:  
Donepezil Dermapharm 5 mg Filmtabletten

**Donesol 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27719

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

Bezeichnung bisher:  
Donepezil Dermapharm 10 mg Filmtabletten

**Bestin 8 mg / Pumpstoß Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27938

Zulassungsinhaber:  
Cyathus Exquirere Pharmaforschungs GmbH  
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:  
Betahistin "Cyathus" 8 mg / Pumpstoß Lösung zum Einnehmen

**Pramipexol Pharmathen 0,088 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28348

Zulassungsinhaber:  
Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Bezeichnung bisher:  
Vasiprax 0,088 mg Tabletten

**Pramipexol Pharmathen 0,18 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28350

Zulassungsinhaber:  
Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Bezeichnung bisher:  
Vasiprax 0,18 mg Tabletten

**Pramipexol Pharmathen 0,35 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28351

Zulassungsinhaber:  
Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Bezeichnung bisher:  
Vasiprax 0,35 mg Tabletten

**Pramipexol Pharmathen 0,7 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28352

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.  
GR - 153 51 Pallini Attiki

Bezeichnung bisher:

Vasiprax 0,7 mg Tabletten



Änderungen der Packungsgrößen**Wobe - Mugos - Dragees**

Z.Nr.: 15831

Zulassungsinhaber:

Mucos Pharma GmbH & Co.KG  
DE - 13509 Berlin

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	50 Stueck	000	gelöscht
003	100 Stück	000	
004	40 Stück	000	
005	20 Stück	000	

**Mexa-Vit. C "ratiopharm" - Brausetabletten**

Z.Nr.: 1-19327

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück	036	
002	20 Stück	036	
003	30 Stück	036	neu

**Clarityn 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-19490

Zulassungsinhaber:  
Aesca Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	2 Stück	036	
004	5 Stück	036	
005	7 Stück	036	
006	14 Stück	036	
007	15 Stück	036	
008	20 Stück	036	
009	21 Stück	036	
010	28 Stück	036	
011	50 Stück	036	
012	100 Stück	036	
001	10 Stück	036	
002	30 Stück	036	
013	60 Stück	036	neu

**Rapidol Panadol 500 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-20870

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH  
AT - 6020 Innsbruck

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	060	
002	1000 Stück	060	gelöscht

**Angiosan 80 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24277

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH

AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	
002	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	
003	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	
004	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	
005	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	
006	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	
007	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	
008	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	
009	56 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
010	98 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
011	280 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
012	56 x 1 Stück (PVC/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	neu
013	98 x 1 Stück (PVC/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	neu
014	280 x 1 Stück (PVC/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	neu
015	7 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
016	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
017	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
018	7 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
019	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
020	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
021	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
022	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
023	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
024	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
025	280 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
026	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
027	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
028	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
029	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
030	280 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu

**Angiosan 160 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24278

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH

AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	
002	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	
003	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	
004	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	
005	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	
006	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	
007	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	
008	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	
009	56 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
010	98 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
011	280 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
012	56 x 1 Stück (PVC/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
013	98 x 1 Stück (PVC/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
014	280 x 1 Stück (PVC/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
015	7 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
016	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
017	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
018	7 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
019	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
020	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
021	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
022	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
023	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
024	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
025	280 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
026	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
027	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
028	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
029	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
030	280 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu

**Metformin "ratiopharm" 1000 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25597

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	60 Stück	048	
003	15 Stück	048	gelöscht
004	20 Stück	048	neu

**Angiosan 320 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26882

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH

AT - 1235 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
010	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	
011	56 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
012	98 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
013	280 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
014	56 x 1 Stück (PVC/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
015	98 x 1 Stück (PVC/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
016	280 x 1 Stück (PVC/PVDC/Alu-Einzeldosisblister)	036	
017	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
018	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
019	30 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
020	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	neu
021	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
022	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
023	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
024	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
025	280 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
026	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
027	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
028	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
029	98 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
030	280 Stück (PVC/PVDC/Alu-Kalender-Blister)	036	neu
001	7 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	
003	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	
004	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	
006	7 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	
007	14 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	
008	28 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	
002	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	
005	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	036	
009	56 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036	

**Quetiapin-ratiopharm 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27286

Zulassungsinhaber:  
 Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
 AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	30 Stück in Blister	036	gelöscht
003	6 Stück in Blister	048	
004	60 Stück in Blister	048	

**Finasterid Arcana 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27870

Zulassungsinhaber:  
 Arcana Arzneimittel GmbH  
 AT - 1147 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	15 Stück (Blister)	036	
004	20 Stück (Blister)	036	neu
005	30 Stück (Blister)	036	neu
006	60 Stück (Blister)	036	neu
007	90 Stück (Blister)	036	neu
008	100 Stück (Blister)	036	neu
001	28 Stück (Blister)	036	
002	112 Stück (Blister)	036	

**Doxazosin Actavis 4 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28371

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	98 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	048	
006	100 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	048	
001	28 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	048	
003	30 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	048	
004	50 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	048	
007	10 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	048	neu

**Pramipexol Sandoz 0,088 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28737

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
005	90 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
007	90 Stück (HDPE- Flasche)	018	
001	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
003	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
004	60 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
006	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
008	200 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al-Blister)	024	neu



**Pramipexol Sandoz 0,18 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28738

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
002	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
003	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
004	60 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
005	90 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
006	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
007	90 Stück (HDPE-Flasche)	024	
008	200 Stück (Polyamid/Al/PVC- Blister)	024	neu

**Pramipexol Sandoz 0,35 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28739

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
006	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
004	60 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
001	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
003	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
005	90 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
007	90 Stück (HDPE- Flasche)	024	
008	200 Stück (Polyamid/Al/PVC/AL- Blister)	024	neu

**Pramipexol Sandoz 0,7 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28740

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
003	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
007	90 Stück (HDPE-Flasche)	024	
001	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
004	60 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
005	90 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
006	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
008	200 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	neu

**Pramipexol 1A Pharma 0,088 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28745

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
004	50 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
002	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
003	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
005	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
006	200 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	neu

**Pramipexol 1A Pharma 0,18 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28746

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
001	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
002	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
004	50 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
005	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
006	200 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	neu

**Pramipexol 1A Pharma 0,35 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28747

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
003	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
004	50 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
002	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
005	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
006	200 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	neu

**Pramipexol 1A Pharma 0,7 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28748

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
003	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
005	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
002	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
004	50 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	
006	200 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024	neu

**Bioflorin - Kapseln**

Z.Nr.: 2-00143

Zulassungsinhaber:  
Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	3 x 20 Stück	018	neu
001	20 Stück	018	
002	50 Stück	018	

**Vidya Gallen - und Lebertee**

Z.Nr.: 5-00317

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	90 g	012	neu
001	100 g	012	gelöscht

**Vidya Magen- und Darmtee nach Dr. Schramm**

Z.Nr.: 5-00318

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	90 g	012	neu
001	100 g	012	gelöscht

**Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

**Tepilta - Tabletten**

Z.Nr.: 14303

Zulassungsinhaber:  
Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Novodigal - Tabletten**

Z.Nr.: 14377

Zulassungsinhaber:  
Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Novantron 10 mg - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 17869

Zulassungsinhaber:  
Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Novantron 20 mg - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 17871

Zulassungsinhaber:  
Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Stannum metallicum D6 - D1000 und Serienpackung,  
Injektionslösung**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**Geriaforce - Tropfen**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Aponova Pharma HandelsgesmbH  
AT - 6263 Hart

**Chamomilla comp. "Weleda" - Kinderzäpfchen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Ferrum phosphoricum "Weleda" - Trituration**

Z.Nr.: AMG02

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

**Hepar Sulfuris "Weleda" - Trituration**

Z.Nr.: AMG02

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

**Minium "Weleda" - Trituration**

Z.Nr.: AMG02

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

**Mercurius vivus naturalis "Weleda" - Trituration**

Z.Nr.: AMG02

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

**Pulvis stomachicus cum Belladonna "Weleda"**

Z.Nr.: AMG02

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



**Absinthium D1/Resina Laricis D3 "Weleda" - Dilution**

Z.Nr.: AMG02

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

**Belladonna/Betula/Formica "Weleda" - Augentropfen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Quarz "Weleda" - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Arnica / Betula comp. "Weleda" - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Lien comp. pro inj. Revitorgan-Dilutionen Nr. 28**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Zum rothen Krebs  
AT - 1011 Wien

**PE-Mix "Fresenius" - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-20506

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Osteokalz Vit. D3 - Granulat**

Z.Nr.: 1-21499

Zulassungsinhaber:  
Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Atacand 2 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22290

Zulassungsinhaber:  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT - 1037 Wien

**Erystad 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-23290

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

**Synercid Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-23583

Zulassungsinhaber:  
Monarch Pharmaceuticals Ireland  
IE - 4 Dublin, Ballsbridge

**Simvastatin Alternova 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24895

Zulassungsinhaber:  
KRKA Pharma GmbH  
AT - 1220 Wien

**Paroxetin Sandoz 20 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25379

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Kohlendioxid medizinisch Siad Austria**

Z.Nr.: 1-26101

Zulassungsinhaber:  
Siad Austria GmbH  
AT - 5120 St. Pantaleon

**Stickstoff medizinisch Siad Austria**

Z.Nr.: 1-26105

Zulassungsinhaber:  
Siad Austria GmbH  
AT - 5120 St. Pantaleon

**Haemo-Bic 35 - Hämofiltrations- und Hämodiafiltrationslösung**

Z.Nr.: 1-26257

Zulassungsinhaber:  
Haemopharm Healthcare S.r.l.  
IT - 23035 Sondalo (SO)

**Haemo-Bic 36 mit Glucose + Kalium 2 mmol/l -  
Hämofiltrations- und Hämodiafiltrationslösung**

Z.Nr.: 1-26258

Zulassungsinhaber:  
Haemopharm Healthcare S.r.l.  
IT - 23035 Sondalo (SO)

**Metoprolol-ratiopharm 23,75 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27754

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Metoprolol-ratiopharm 47,5 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27835

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Metoprolol-ratiopharm 95 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27836

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Metoprolol-ratiopharm 190 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27837

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Ketoconazol Pinewood 20 mg/g Shampoo**

Z.Nr.: 1-28229

Zulassungsinhaber:  
Pinewood Laboratories Ltd.  
IE - Co. Tipperar Clonmel

**Herz- und Kreislauftee**

Z.Nr.: 5-00272

Zulassungsinhaber:  
Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Gallen- und Lebertee**

Z.Nr.: 5-00273

Zulassungsinhaber:  
Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Blasen- und Nierentee**

Z.Nr.: 5-00274

Zulassungsinhaber:  
Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Essigel**

Z.Nr.: 5-00628

Zulassungsinhaber:  
Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Magentropfen**

Z.Nr.: 5-00910

Zulassungsinhaber:  
Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Herz- und Kreislauftropfen**

Z.Nr.: 5-00911

Zulassungsinhaber:  
Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Nerven- und Schlaftee**

Z.Nr.: 5-00915

Zulassungsinhaber:  
Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Magentee**

Z.Nr.: 5-00916

Zulassungsinhaber:  
Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Hustentropfen**

Z.Nr.: 5-01796

Zulassungsinhaber:  
Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Brust- und Hustentee**

Z.Nr.: 5-01797

Zulassungsinhaber:  
Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Abführtee**

Z.Nr.: 5-02249

Zulassungsinhaber:  
Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan



**Schwedenbitter**

Z.Nr.: 5-02269

Zulassungsinhaber:  
Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Mödlinger Knoblauch-Mistel-Weissdorn-Dragees**

Z.Nr.: 7-00407

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Mag. pharm. Hans Roth  
AT - 2340 Mödling

**Mödlinger Nervendragees aus Baldrian, Hopfen und Melisse**

Z.Nr.: 7-00441

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Mag. pharm. Hans Roth  
AT - 2340 Mödling

**Mödlinger Salbei-Halspastillen zuckerfrei**

Z.Nr.: 7-00779

Zulassungsinhaber:  
Apotheke Mag. pharm. Hans Roth  
AT - 2340 Mödling

## **Veröffentlichung (05/2010) über Registrierungen von Homöopathika**

### **Registrierungen**

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

Reg.Nr.: 5-02462

Firma:

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

#### **Jauntaler Herztropfen**

Reg.Nr.: 5-02463

Firma:

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

#### **Jauntaler Echinacea Tropfen**

Reg.Nr.: 5-02464

Firma:

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

**Apotheker Bauer's Entschlackungstee**

Reg.Nr.: 5-02465

Firma:

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

**Milder Magen-Darmtee nach Dr. F.X. Mayr**

Reg.Nr.: 5-02466

Firma:

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

**Traditionelle RETTERSPIZ Suspension zur äußerlichen  
Anwendung**

Reg.Nr.: HERB-00027

Firma:

Retterspitz GmbH, Naturheilmittel u. Pflegepräparate  
DE - 90571 Schwaig

## **Aufhebungen von Registrierungen**

### **Herz- und Kreislauftee**

Reg.Nr.: 5-00272

Firma:

Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

### **Gallen- und Lebertee**

Reg.Nr.: 5-00273

Firma:

Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

### **Blasen- und Nierentee**

Reg.Nr.: 5-00274

Firma:

Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

### **Essigel**

Reg.Nr.: 5-00628

Firma:

Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Magentropfen**

Reg.Nr.: 5-00910

Firma:

Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Herz- und Kreislauftropfen**

Reg.Nr.: 5-00911

Firma:

Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Nerven- und Schlaftee**

Reg.Nr.: 5-00915

Firma:

Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Magentee**

Reg.Nr.: 5-00916

Firma:

Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Hustentropfen**

Reg.Nr.: 5-01796

Firma:

Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Brust- und Hustentee**

Reg.Nr.: 5-01797

Firma:

Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Abführtee**

Reg.Nr.: 5-02249

Firma:

Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan

**Schwedenbitter**

Reg.Nr.: 5-02269

Firma:

Bären - Apotheke  
AT - 9300 St.Veit/Glan