



## **Humanarzneispezialitäten**

### **Inhaltsverzeichnis**

<i>Arzneispezialitäten - human</i>	<i>1</i>
<i>Zulassungen gemäß AMG</i>	<i>1</i>
<i>Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human</i>	<i>67</i>
<i>Homöopathische Arzneispezialitäten - human</i>	<i>69</i>
<i>Genehmigung von Parallelimporten</i>	<i>75</i>
<i>Übertragungen</i>	<i>76</i>
<i>Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG</i>	<i>82</i>
<i>Änderungen der Bezeichnung</i>	<i>82</i>
<i>Änderungen der Packungsgrößen</i>	<i>90</i>
<i>Aufhebungen gemäß §23 des AMG</i>	<i>116</i>
<i>Registrierungen</i>	<i>152</i>
<i>Aufhebungen von Registrierungen</i>	<i>153</i>

*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.*

## **327. Veröffentlichung (05/2012) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen**

### **Arzneispezialitäten - human**

#### **Zulassungen gemäß AMG**

#### **Allergopharma Pricktestlösung zur Positivkontrolle beim Pricktest**

Z.Nr.: 1-31266

Zulassungsinhaber:

Allergopharma Vertriebs GmbH  
AT - 1230 Wien

Hersteller:

Allergopharma Joachim Ganzer KG  
DE - 21465 Reinbek

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Histamindihydrochlorid

Hauptindikation(en)(WHO):

TX130 Diagnostische Hilfsmittel, andere

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 3 ml Braunglasflasche

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Allergopharma Intrakutantestlösung zur Positivkontrolle beim Intrakutan-Test**

Z.Nr.: 1-31267

Zulassungsinhaber:

Allergopharma Vertriebs GmbH  
AT - 1230 Wien

Hersteller:

Allergopharma Joachim Ganzer KG  
DE - 21465 Reinbek

Wirkstoff(e):

+-----

1 ml

Histamindihydrochlorid

Hauptindikation(en)(WHO):

TX130 Diagnostische Hilfsmittel, andere

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 5 ml Durchstechflasche

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Lannagra 25 mg - Kautabletten**

Z.Nr.: 1-31272

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/002-004,013  
VIAGRA 25 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

pro Kautablette

Sildenafil citrat  
(entsprechend 25 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	4 Stück	024 Monate
4	8 Stück	024 Monate
5	12 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Lannagra 50 mg - Kautabletten**

Z.Nr.: 1-31273

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/006-008,014,016-019  
VIAGRA 50 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

pro Kautablette

Sildenafil citrat  
(entsprechend 50 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	4 Stück	024 Monate
4	8 Stück	024 Monate
5	12 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Lannagra 100 mg - Kautabletten**

Z.Nr.: 1-31274

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/010-012,015  
VIAGRA 100 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich, Kent

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----  
pro KautabletteSildenafil citrat  
(entsprechend 100 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	4 Stück	024 Monate
4	8 Stück	024 Monate
5	12 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Sildenafil G.L. 25 mg - Kautabletten**

Z.Nr.: 1-31275

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/002-004,013  
VIAGRA 25 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

pro Kautablette

Sildenafil citrat  
(entsprechend 25 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	4 Stück	024 Monate
4	8 Stück	024 Monate
5	12 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Sildenafil G.L. 50 mg - Kautabletten**

Z.Nr.: 1-31276

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/006-008,014,016-019  
VIAGRA 50 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

pro Kautablette

Sildenafil citrat  
(entsprechend 50 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	4 Stück	024 Monate
4	8 Stück	024 Monate
5	12 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Moniq Gynial 75 µg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31277

Zulassungsinhaber:

Gynial GmbH  
AT - 1150 Wien

Referenzprodukt:

Cerazette 75 Mikrogramm Filmtabletten  
N.V. Organon , NL 5349 AB Oss

Hersteller:

Helm Pharmaceuticals GmbH  
DE - 20097 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Desogestrel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 28 Stück in PVC/ALU Blisterpackung	036 Monate
2	3 x 28 Stück in PVC/ALU Blisterpackung	036 Monate
3	6 x 28 Stück in PVC/ALU Blisterpackung	036 Monate
4	1 x 28 Stück in PVC/ALU Blisterpackung mit Sachet aus Alu-Laminat	036 Monate
5	3 x 28 Stück in PVC/ALU Blisterpackung mit Sachet aus Alu-Laminat	036 Monate
6	6 x 28 Stück in PVC/ALU Blisterpackung mit Sachet aus Alu-Laminat	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Sildenafil G.L. 100 mg - Kautabletten**

Z.Nr.: 1-31278

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/010-012,015  
VIAGRA 100 mg Filmtabletten  
Pfizer Ltd.  
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

pro Kautablette

Sildenafil citrat  
(entsprechend 100 mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

G04BE03 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Mittel bei erektiler Dysfunktion  
/ Sildenafil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	4 Stück	024 Monate
4	8 Stück	024 Monate
5	12 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Akistan 50 Mikrogramm/ml Augentropfen**

Z.Nr.: 1-31279

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH  
AT - 1020 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Latanoprost

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 2,5 ml

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Paracetamol B. Braun 10 mg/ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31280

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG  
DE - 34212 Melsungen

Referenzprodukt:

1-24349  
Perfalgan 10 mg/ml - Infusionslösung  
Bristol - Myers Squibb GmbH  
AT-1101 Wien

Hersteller:

B. Braun Medical S.A.  
ES - 08191 Rubi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

100 ml:

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 x 50 ml  
2 10 x 100 ml

Laufzeit

024 Monate  
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-31281

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-28289  
Atacand Plus 32 mg/12,5 mg Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Siegfried Malta Ltd  
MT - BBG 3000 Hal FarTeva Operations Poland Sp zoo  
PL - 31-546 KrakowTeva Operations Poland Sp zoo  
PL - 99-300 KutnoMerckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenPharmachemie BV  
NL - 2031 GA HaarlemTeva Czech Industries s.r.o.  
CZ - 747 70 Opava-KomárovTeva Pharma SLU  
ES - 50016 Zaragoza

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
2	14 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
3	20 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
4	28 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
5	30 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
6	56 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
7	60 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
8	70 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
9	90 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
10	98 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
11	100 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
12	30 Tabletten (HDPE-Flasche)	036 Monate
13	100 Tabletten (HDPE-Flasche)	036 Monate
14	500 Tabletten (HDPE-Flasche)	036 Monate
15	10 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-31282

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-28290  
Atacand Plus 32 mg/25 mg Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Siegfried Malta Ltd  
MT - BBG 3000 Hal FarTeva Operations Poland Sp zoo  
PL - 31-546 KrakowTeva Operations Poland Sp zoo  
PL - 99-300 KutnoTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenMerckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenPharmachemie BV  
NL - 2031 GA HaarlemTeva Czech Industries s.r.o.  
CZ - 747 70 Opava-KomárovTeva Pharma SLU  
ES - 50016 Zaragoza

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
2	14 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
3	20 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
4	28 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
5	30 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
6	56 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
7	60 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
8	70 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
9	90 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
10	98 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
11	100 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate
12	30 Tabletten (HDPE-Flasche)	036 Monate
13	100 Tabletten (HDPE-Flasche)	036 Monate
14	500 Tabletten (HDPE-Flasche)	036 Monate
15	10 Tabletten (PVC-PVDC-/Alu-Blister)	036 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Corbene 1000 mg Weichkapseln**

Z.Nr.: 1-31283

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21530  
OMACOR - Kapseln  
Pronova BioPharma Norge AS  
NO-1327 Lysaker

Hersteller:

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenTeva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie BV  
NL - 2031 GA HaarlemTeva Sante SA  
FR - 89107 Sens CEDEXTeva Czech Industries s.r.o.  
CZ - 747 70 Opava-KomárovMerckle GmbH  
DE - 89079 Ulm

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Omega-3-Säurenethylester  
(90)

ATC-Klassifikation(en):

C10AX06 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / Andere Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen /  
Omega-3-triglyceride

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Weichkapseln (PVC/Aclar - Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Weichkapseln (PVC/Aclar - Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Weichkapseln (PVC/Aclar - Alu-Blister)	024 Monate
4	3 x 10 Weichkapseln (PVC/Aclar - Alu-Blister)	024 Monate
5	60 Weichkapseln (PVC/Aclar - Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Weichkapseln (PVC/Aclar - Alu-Blister)	024 Monate
7	9 x 10 Weichkapseln (PVC/Aclar - Alu-Blister)	024 Monate
8	100 Weichkapseln (PVC/Aclar - Alu-Blister)	024 Monate
9	120 Weichkapseln (PVC/Aclar - Alu-Blister)	024 Monate
10	20 Weichkapseln (HDPE-Behältnis)	024 Monate
11	28 Weichkapseln (HDPE-Behältnis)	024 Monate
12	30 Weichkapseln (HDPE-Behältnis)	024 Monate
13	90 Weichkapseln (HDPE-Behältnis)	024 Monate
14	98 Weichkapseln (HDPE-Behältnis)	024 Monate
15	100 Weichkapseln (HDPE-Behältnis)	024 Monate
16	280 (10 x 28) Weichkapseln (HDPE-Behältnis, Klinikpackung)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

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

**Rabeprazol Specifar 10 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-31284

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-22777  
PARIET 10 mg - Filmtabletten  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Überzogene Tablette:

++-----

Kern:

Rabeprazol Natrium  
(entspricht 9,42 mg Rabeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten  
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und  
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /  
Rabeprazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
2	14 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
3	28 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
4	56 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
5	98 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Rabeprazol Specifar 20 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-31285

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-22778  
PARIET 20 mg - Filmtabletten  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Überzogene Tablette:

++-----

Kern:

Rabeprazol Natrium  
(entspricht 18,85 mg Rabeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten  
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und  
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /  
Rabeprazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
2	14 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
3	28 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
4	56 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
5	98 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## **Gemcitabin Accord 100 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31286

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Gemcitabin Hydrochlorid  
(entspricht 100mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 2 ml Durchstechflasche	024 Monate
2	1 x 10 ml Durchstechflasche	024 Monate
3	1 x 15 ml Durchstechflasche	024 Monate
4	1 x 20 ml Durchstechflasche	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Diabetalan 15 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-31287

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/00/150/001-003,007,009,016,017,018  
Actos 15 mg Tabletten  
Takeda Global Research & Development Centre (Europe) Ltd  
GB-WC2B 4AE London

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 LannachSpecifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pioglitazon Hydrochlorid  
(entspricht 15 mg Pioglitazon)

ATC-Klassifikation(en):

A10BG03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Thiazolidindione / Pioglitazon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten	036 Monate
2	10 Tabletten	036 Monate
3	20 Tabletten	036 Monate
4	28 Tabletten	036 Monate
5	30 Tabletten	036 Monate
6	50 Tabletten	036 Monate
7	98 Tabletten	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Rapespes 10 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-31288

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-22777  
PARIET 10 mg - Filmtabletten  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Überzogene Tablette:

++-----

Kern:

Rabeprazol Natrium  
(entspricht 9,42 mg Rabeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten  
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und  
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /  
Rabeprazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
2	14 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
3	28 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
4	56 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
5	98 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Rapespes 20 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-31289

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-22778  
PARIET 20 mg - Filmtabletten  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1020 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Überzogene Tablette:

++-----

Kern:

Rabeprazol Natrium  
(entspricht 18,85 mg Rabeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

A02BC04 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten  
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und  
gastroesophagealer Refluxkrankheit / Protonenpumpenhemmer /  
Rabeprazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
2	14 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
3	28 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
4	56 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate
5	98 Stück Tabletten (OPA/Alu/PVC-Alu Blisterpackung)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Diabetalan 30 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-31290

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/00/150/004-006,008,010,019,020,021  
Actos 30 mg Tabletten  
Takeda Global Research & Development Centre (Europe) Ltd  
GB-WC2B 4AE London

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 LannachSpecifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pioglitazon Hydrochlorid  
(entspricht 30 mg Pioglitazon)

ATC-Klassifikation(en):

A10BG03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Thiazolidindione / Pioglitazon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten	036 Monate
2	10 Tabletten	036 Monate
3	20 Tabletten	036 Monate
4	28 Tabletten	036 Monate
5	30 Tabletten	036 Monate
6	50 Tabletten	036 Monate
7	98 Tabletten	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Desloratadin STADA 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31291

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/160/001-013,036  
Aerius 5 mg Filmtabletten  
Schering-Plough Europe  
BE-1180 Brussels

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelSpecifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Desloratadin  
(Form I : Form II)

ATC-Klassifikation(en):

R06AX27 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Andere  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Desloratadin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	15 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	20 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	30 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	50 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	60 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	90 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	100 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	120 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
11	150 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
12	180 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Diabetalan 45 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-31292

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/00/150/011-015,022,023,024  
Actos 45 mg Tabletten  
Takeda Global Research & Development Centre (Europe) Ltd  
GB-WC2B 4AE London

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 LannachSpecifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pioglitazon Hydrochlorid  
(entspricht 45 mg Pioglitazon)

ATC-Klassifikation(en):

A10BG03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Thiazolidindione / Pioglitazon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten	036 Monate
2	10 Tabletten	036 Monate
3	20 Tabletten	036 Monate
4	28 Tabletten	036 Monate
5	30 Tabletten	036 Monate
6	50 Tabletten	036 Monate
7	98 Tabletten	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pioglitazon G.L. 15 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-31293

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/00/150/001-003,007,009,016,017,018  
Actos 15 mg Tabletten  
Takeda Global Research & Development Centre (Europe) Ltd  
GB-WC2B 4AE London

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 LannachSpecifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pioglitazon Hydrochlorid  
(entspricht 15 mg Pioglitazon)

ATC-Klassifikation(en):

A10BG03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Thiazolidindione / Pioglitazon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten	036 Monate
2	10 Tabletten	036 Monate
3	20 Tabletten	036 Monate
4	28 Tabletten	036 Monate
5	30 Tabletten	036 Monate
6	50 Tabletten	036 Monate
7	98 Tabletten	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pioglitazon G.L. 30 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-31294

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/00/150/004-006,008,010,019,020,021  
Actos 30 mg Tabletten  
Takeda Global Research & Development Centre (Europe) Ltd  
GB-WC2B 4AE London

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 LannachSpecifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pioglitazon Hydrochlorid  
(entspricht 30 mg Pioglitazon)

ATC-Klassifikation(en):

A10BG03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Thiazolidindione / Pioglitazon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten	036 Monate
2	10 Tabletten	036 Monate
3	20 Tabletten	036 Monate
4	28 Tabletten	036 Monate
5	30 Tabletten	036 Monate
6	50 Tabletten	036 Monate
7	98 Tabletten	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pioglitazon G.L. 45 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-31295

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

EU/1/00/150/011-015,022,023,024  
Actos 45 mg Tabletten  
Takeda Global Research & Development Centre (Europe) Ltd  
GB-WC2B 4AE London

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 LannachSpecifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Pioglitazon Hydrochlorid  
(entspricht 45 mg Pioglitazon)

ATC-Klassifikation(en):

A10BG03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Thiazolidindione / Pioglitazon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten	036 Monate
2	10 Tabletten	036 Monate
3	20 Tabletten	036 Monate
4	28 Tabletten	036 Monate
5	30 Tabletten	036 Monate
6	50 Tabletten	036 Monate
7	98 Tabletten	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Amoxicillin CNP 500 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-31297

Zulassungsinhaber:

CNP Pharma GmbH  
DE - 94081 Fürstenzell

Referenzprodukt:

Imacillin 500 mg tabletter  
Meda AB

Hersteller:

Chephasaar Chem.-pharm.Fabrik GmbH  
DE - 66386 St. Ingbert

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amoxicillin  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01CA04 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline /  
Penicilline mit erweitertem Wirkungsspektrum / Amoxicillin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	8 Tabletten (PVC/Alu-Blister)	036 Monate
2	24 Tabletten (PVC/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin CNP 750 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-31298

Zulassungsinhaber:

CNP Pharma GmbH  
DE - 94081 Fürstenzell

Referenzprodukt:

Imacillin 750 mg tabletter  
Meda AB

Hersteller:

Chephasaar Chem.-pharm.Fabrik GmbH  
DE - 66386 St. Ingbert

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amoxicillin  
(.3H2O)

ATC-Klassifikation(en):

J01CA04     Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline /  
Penicilline mit erweitertem Wirkungsspektrum / Amoxicillin

Packungsgrößen:

Nr.

1     8 Tabletten (PVC/Alu-Blister)  
2     16 Tabletten (PVC/Alu-Blister)

Laufzeit

036 Monate  
036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Amoxicillin CNP 1000 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-31299

Zulassungsinhaber:

CNP Pharma GmbH  
DE - 94081 Fürstenzell

Referenzprodukt:

Imacillin 1 g tabletter  
Meda AB

Hersteller:

Chephasaar Chem.-pharm.Fabrik GmbH  
DE - 66386 St. Ingbert

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amoxicillin  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01CA04      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline /  
Penicilline mit erweitertem Wirkungsspektrum / Amoxicillin

Packungsgrößen:

Nr.

1      8 Tabletten (PVC/Alu-Blister)  
2      16 Tabletten (PVC/Alu-Blister)

Laufzeit

036 Monate  
036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-31300

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Siegfried Malta Ltd  
MT - BBG 3000 Hal FarActavis Nordic A/S  
DK - 2820 Gentofte

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
2	14 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
3	28 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
4	30 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
5	56 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
6	70 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
7	90 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
8	98 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
9	100 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-31301

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-23588  
Atacand plus 16 mg/12,5 mg Tabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Siegfried Malta Ltd  
MT - BBG 3000 Hal FarActavis Nordic A/S  
DK - 2820 Gentofte

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
2	14 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
3	28 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
4	30 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
5	56 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
6	70 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
7	90 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
8	98 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate
9	100 Tabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Desloratadin Sandoz 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31302

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/00/160/001-013,036  
Aerius 5 mg Filmtabletten  
Schering-Plough Europe  
BE-1180 Brussels

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Desloratadin

ATC-Klassifikation(en):

R06AX27 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Andere  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Desloratadin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
2	2 x 1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
3	3 x 1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
4	5 x 1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
5	7 x 1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
6	10 x 1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
7	14 x 1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
8	15 x 1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
9	20 x 1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
10	21 x 1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
11	30 x 1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
12	50 x 1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
13	90 x 1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
14	100 x 1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate

15	1 x 1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
16	2 x 1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
17	3 x 1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
18	5 x 1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
19	7 x 1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
20	10 x 1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
21	14 x 1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
22	15 x 1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
23	20 x 1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
24	21 x 1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
25	30 x 1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
26	50 x 1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
27	90 x 1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
28	100 x 1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
29	1 Filmtablette (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
30	2 Filmtabletten (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
31	3 Filmtabletten (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
32	5 Filmtabletten (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
33	7 Filmtabletten (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
34	10 Filmtabletten (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
35	14 Filmtabletten (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
36	15 Filmtabletten (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
37	20 Filmtabletten (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
38	21 Filmtabletten (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
39	30 Filmtabletten (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
40	50 Filmtabletten (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
41	90 Filmtabletten (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
42	100 Filmtabletten (OPA/Alu/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
43	1 Filmtablette (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
44	2 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
45	3 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
46	5 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
47	7 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
48	10 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
49	14 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
50	15 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
51	20 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
52	21 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
53	30 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
54	50 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
55	90 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
56	100 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Anesia 10 mg/ml Emulsion zur Injektion/Infusion**

Z.Nr.: 1-31303

Zulassungsinhaber:

UAB Norameda  
LT - 91246 Klaipeda

Referenzprodukt:

1-19400  
Diprivan 1 % (500 mg/50 ml) - Infusionsflasche  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

UAB Norameda  
LT - 02189 VilniusOrifarm Generics A/S  
DK - 5260 Odense SSIDEFARMA SA  
PT - 2689-514 Prior VelhoHand Prod sp. Z.o.o.  
PL - 02-496 WarszawaAelslife SAS  
FR - 58000 NeversSvizera Europe BV  
NL - 1322 AH AlmereFarmalyse BV  
NL - 1505 HX ZaandamPeckforton Pharmaceuticals Ltd  
GB - CW1 6UL Cheshire

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml

Propofol

ATC-Klassifikation(en):

N01AX10 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Andere  
Allgemeinanästhetika / Propofol

## Packungsgrößen:

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

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Anesia 20 mg/ml Emulsion zur Injektion/Infusion**

Z.Nr.: 1-31304

Zulassungsinhaber:

UAB Norameda  
LT - 91246 Klaipeda

Referenzprodukt:

1-22253  
Diprivan 2 % (1 g/50 ml) - Infusionsflasche  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Orifarm Generics A/S  
DK - 5260 Odense SUAB Norameda  
LT - 02189 VilniusSIDEFARMA SA  
PT - 2689-514 Prior VelhoHand Prod sp. Z.o.o.  
PL - 02-496 WarszawaAelslife SAS  
FR - 58000 NeversSvizera Europe BV  
NL - 1322 AH AlmereFarmalyse BV  
NL - 1505 HX ZaandamPeckforton Pharmaceuticals Ltd  
GB - CW1 6UL Cheshire

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml

Propofol

ATC-Klassifikation(en):

N01AX10 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Andere  
Allgemeinanästhetika / Propofol



## Packungsgrößen:

Nr.

- |   |                                |
|---|--------------------------------|
| 1 | 1 x 50 ml (Durchstechflasche)  |
| 2 | 10 x 50 ml (Durchstechflasche) |

Laufzeit

024 Monate

024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Glycylpressin 0,1 mg/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-31305

Zulassungsinhaber:

Ferring Arzneimittel GmbH  
AT - 1100 Wien

Hersteller:

Ferring GmbH  
DE - 24109 Kiel

Wirkstoff(e):

+-----

pro Ampulle (Nennfüllmenge 8,5 ml ) :

Terlipressin diacetat  
(entspricht 0,85 mg als freie Base)

ATC-Klassifikation(en):

H01BA04 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline

/

Hypophysen- und Hypothalamushormone und Analoga /  
Hypophysenhinterlappenhormone / Vasopressin und Analoga /  
Terlipressin

Packungsgrößen:

Nr.

1 5 x 10 ml

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Celecoxib Pfizer 100 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-31306

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-23601  
Celebrex 100 mg Hartkapseln  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH  
DE - 89257 Illertissen

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Celecoxib

ATC-Klassifikation(en):

M01AH01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika / Coxibe /  
Celecoxib

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
2	5 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
3	6 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
4	10 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
5	20 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
6	30 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
7	40 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
8	50 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
9	60 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
10	100 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
11	10x10 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
12	10x30 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
13	10x50 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
14	1x50 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
15	1x100 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, transparenter	

	PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
16	5x (10x10) Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
17	2 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
18	5 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
19	6 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
20	10 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
21	20 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
22	30 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
23	40 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
24	50 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
25	60 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
26	100 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
27	10x10 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
28	10x30 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
29	10x50 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
30	1x50 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
31	1x100 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
32	5x (10x10) Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036
Monate		

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Celecoxib Pfizer 200 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-31307

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-23602  
Celebrex 200 mg Hartkapseln  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH  
DE - 89257 Illertissen

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Celecoxib

ATC-Klassifikation(en):

M01AH01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika / Coxibe /  
Celecoxib

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
2	5 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
3	6 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
4	10 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
5	20 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
6	30 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
7	40 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
8	50 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
9	60 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
10	100 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
11	10x10 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
12	10x30 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
13	10x50 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
14	1x50 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
15	1x100 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, transparenter	

	PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
16	5x (10x10) Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
17	2 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
18	5 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
19	6 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
20	10 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
21	20 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
22	30 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
23	40 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
24	50 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
25	60 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
26	100 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
27	10x10 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
28	10x30 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
29	10x50 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
30	1x50 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
31	1x100 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
32	5x (10x10) Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036
Monate		

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Nicorette Icemint 2 mg Lutschtabletten**

Z.Nr.: 1-31308

Zulassungsinhaber:

Johnson & Johnson GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-24998  
NiQuitin 2 mg - Lutschtabletten  
GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH&Co.KG  
DE-77815 Bühl

Hersteller:

McNeil AB  
SE - 251 09 Helsingborg

Wirkstoff(e):

+-----

Lutschtablette :

++-----

Kern :

Nicotinresinat  
(entspricht 2mg Nicotin)

ATC-Klassifikation(en):

N07BA01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur  
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der  
Nikotinabhängigkeit / Nicotin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	24 (2 x 12) Lutschtabletten (OPA/PVC/Alu-Blister mit Schutzhülle)	024 Monate
2	24 (2 x 12) Lutschtabletten (OPA/PVC/Alu-Blister ohne Schutzhülle)	024 Monate
3	20 (1 x 20) Lutschtabletten (PP-Behältnis)	024 Monate
4	80 (4 x 20) Lutschtabletten (PP-Behältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Nicorette Icemint 4 mg Lutschtabletten**

Z.Nr.: 1-31309

Zulassungsinhaber:

Johnson & Johnson GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-24999  
NiQuitin 4 mg - Lutschtabletten  
GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH&Co.KG  
DE-77815 Bühl

Hersteller:

McNeil AB  
SE - 251 09 Helsingborg

Wirkstoff(e):

+-----

Lutschtablette:

++-----

Kern :

Nicotinresinat  
(entspricht 4mg Nicotin)

ATC-Klassifikation(en):

N07BA01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur  
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der  
Nikotinabhängigkeit / Nicotin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	24 (2 x 12) Lutschtabletten (OPA/PVC/Alu-Blister mit Schutzhülle)	024 Monate
2	24 (2 x 12) Lutschtabletten (OPA/PVC/Alu-Blister ohne Schutzhülle)	024 Monate
3	20 (1 x 20) Lutschtabletten (PP-Behältnis)	024 Monate
4	80 (4 x 20) Lutschtabletten (PP-Behältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig



**Syribrex 100 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-31310

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-23601  
Celebrex 100 mg Hartkapseln  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH  
DE - 89257 Illertissen

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Celecoxib

ATC-Klassifikation(en):

M01AH01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika / Coxibe /  
Celecoxib

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
2	5 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
3	6 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
4	10 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
5	20 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
6	30 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
7	40 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
8	50 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
9	60 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
10	100 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
11	10x10 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
12	10x30 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
13	10x50 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
14	1x50 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
15	1x100 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate

16	5x (10x10) Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
17	2 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
18	5 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
19	6 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
20	10 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
21	20 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
22	30 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
23	40 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
24	50 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
25	60 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
26	100 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
27	10x10 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
28	10x30 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
29	10x50 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
30	1x50 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
31	1x100 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
32	5x (10x10) Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Syribrex 200 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-31311

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-23602  
Celebrex 200 mg Hartkapseln  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH  
DE - 89257 Illertissen

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Celecoxib

ATC-Klassifikation(en):

M01AH01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika / Coxibe /  
Celecoxib

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
2	5 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
3	6 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
4	10 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
5	20 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
6	30 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
7	40 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
8	50 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
9	60 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
10	100 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
11	10x10 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
12	10x30 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
13	10x50 Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
14	1x50 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, transparenter PVC/Aluminium-Bliester)	036 Monate
15	1x100 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, transparenter	

	PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
16	5x (10x10) Stück Hartkapseln (transparenter PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
17	2 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
18	5 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
19	6 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
20	10 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
21	20 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
22	30 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
23	40 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
24	50 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
25	60 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
26	100 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
27	10x10 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
28	10x30 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
29	10x50 Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
30	1x50 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
31	1x100 Stück Hartkapseln (Einzeldosen, opaker PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
32	5x (10x10) Stück Hartkapseln (opaker PVC/Aluminium-Blister)	036
Monate		

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Desunin 800 I.E. Tabletten**

Z.Nr.: 1-31312

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

Hersteller:

Vemedica Manufacturing B.V.  
NL - 1112 AX Diemen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Colecalciferol  
(Bestandteil von Dry Vitamin D3 type 100 SD/S)

ATC-Klassifikation(en):

A11CC05 Alimentäres System und Stoffwechsel / Vitamine / Vitamin A und  
D, inkl. deren Kombinationen / Vitamin D und Analoga /  
Colecalciferol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück Tabletten (Weiß - opaquer PVC/PVDC/Aluminium Blister in Faltschachtel)	015 Monate
2	60 Stück Tabletten (Weiß - opaquer PVC/PVDC/Aluminium Blister in Faltschachtel)	015 Monate
3	90 Stück Tabletten (Weiß - opaquer PVC/PVDC/Aluminium Blister in Faltschachtel)	015 Monate
4	250 Stück Tabletten (Plastik-HDPE-Flasche mit LDPE-Kappe)	015 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Desloratadin ratiopharm 2,5 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-31313

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/160/037-048  
Aerius 2,5 mg Schmelztablette  
Schering-Plough Europe  
BE-1180 Brussels

Hersteller:

Pharmachemie BV  
NL - 2031 GA HaarlemMerckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenTeva Pharma B.V.  
NL - 2031 GA HaarlemGenepharma SA  
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Desloratadin

ATC-Klassifikation(en):

R06AX27 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Andere  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Desloratadin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
3	12 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
4	15 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
5	18 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
6	20 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
7	30 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
8	40 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
9	50 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
10	60 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
11	90 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
12	100 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

**Desloratadin ratiopharm 5 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-31314

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/160/049-060  
Aerius 5 mg Schmelztablette  
Schering-Plough Europe  
BE-1180 Brussels

Hersteller:

Pharmachemie BV  
NL - 2031 GA HaarlemMerckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenTeva Pharma B.V.  
NL - 2031 GA HaarlemGenepharma SA  
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Desloratadin

ATC-Klassifikation(en):

R06AX27 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Andere  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Desloratadin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
2	12 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
3	20 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
5	40 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
6	50 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
7	60 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
8	90 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate
9	100 Schmelztabletten (oPA/Alu/PVC/Papier/PET/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Esomeprazol Actavis 20 mg magensaftresistente Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-31315

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Ethypharm  
FR - 28170 Chateauneuf-en-ThymeraisEthypharm  
FR - 76120 Grand-QuevillyRottendorf Pharma  
FR - 59121 ProuvyFamar L'Aigle  
FR - 61300 L'AigleLaphal Industries  
FR - 13106 Rousset

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Esomeprazol Magnesium  
(.2H<sub>2</sub>O; entspricht 20mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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



## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (HDPE- Flaschen)	024 Monate
2	30 Stück (HDPE- Flaschen)	024 Monate
3	90 Stück (HDPE- Flaschen)	024 Monate
4	98 Stück (HDPE- Flaschen)	024 Monate
5	3 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
6	7 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
7	14 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
8	15 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
9	25 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
10	28 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
11	30 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
12	50 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
13	56 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
14	60 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
15	90 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
16	98 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
17	100 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
18	140 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Esomeprazol Actavis 40 mg magensaftresistente Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-31316

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Ethypharm  
FR - 28170 Chateauneuf-en-ThymeraisEthypharm  
FR - 76120 Grand-QuevillyFamar L'Aigle  
FR - 61300 L'AigleRottendorf Pharma  
FR - 59121 ProuvyLaphal Industries  
FR - 13106 Rousset

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Esomeprazol Magnesium  
(.2H<sub>2</sub>O; entspricht 40mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
2	30 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
3	90 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
4	98 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
5	3 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
6	7 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
7	14 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
8	15 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
9	25 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
10	28 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
11	30 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
12	50 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
13	56 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
14	60 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
15	90 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
16	98 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
17	100 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate
18	140 Stück (PA-Al-PVC-Al- Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Tacrolimus Accord 5 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-31317

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Accord Healthcare Ltd  
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Hartkapsel

++-----

Kapselinhalt :

Tacrolimus  
(.H2O)

ATC-Klassifikation(en):

L04AD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Immunsuppressiva / Immunsuppressiva / Tacrolimus

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück (Hartkapseln)	006 Monate
2	50 Stück (Hartkapseln)	006 Monate
3	100 Stück (Hartkapseln)	006 Monate
4	60 Stück (Hartkapseln)	006 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Deloriar 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31323

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

EU/1/00/160/001-013,036  
Aerius 5 mg Filmtabletten  
Schering-Plough Europe  
BE-1180 Brussels

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Desloratadin  
(Form I : Form II)

ATC-Klassifikation(en):

R06AX27 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Andere  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Desloratadin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	15 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	20 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	21 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	28 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	30 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	50 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	90 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	100 Filmtabletten (PCTFE/PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Azithromycin Hexal 500 mg - Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen auf einem Messlöffel**

Z.Nr.: 1-31324

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-20313  
Zithromax 200 mg/5 ml - Trockensaft  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

S.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

pro Dosierlöffel:

Azithromycin  
( . 2 H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,5000 g Azithromycin)

ATC-Klassifikation(en):

J01FA10      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Makrolide, Lincosamide und Streptogramine / Makrolide / Azithromycin

Packungsgrößen:

Nr.

1            3 Messlöffel

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Epirubicin Strides 2 mg/ml Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31325

Zulassungsinhaber:

Strides Arcolab International Ltd  
GB - WD18 9SS Watford/Hertfordshire

Referenzprodukt:

1-20179  
Farmorubicin 50 mg - Stechampulle  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

Strides Arcolab Polska Sp z o o  
PL - 03-230 Warsaw

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Epirubicin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

L01DB03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /  
Antineoplastische Mittel / Zytotoxische Antibiotika und  
verwandte Substanzen / Anthracycline und verwandte Substanzen

/

Epirubicin

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 30 ml Durchstechflasche  
2 1 x 100 ml Durchstechflasche

Laufzeit

024 Monate  
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Azithromycin Sandoz 500 mg - Granulat zur Herstellung einer  
Suspension zum Einnehmen auf einem Messlöffel**

Z.Nr.: 1-31326

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-20313  
Zithromax 200 mg/5 ml - Trockensaft  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT-1210 Wien

Hersteller:

S.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

pro Dosierlöffel:

Azithromycin  
( . 2 H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,5000 g Azithromycin)

ATC-Klassifikation(en):

J01FA10      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Makrolide, Lincosamide und  
Streptogramine / Makrolide / Azithromycin

Packungsgrößen:

Nr.

1            3 Messlöffel

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Lorinespes 0,5 mg/ml Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-31327

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

EU/1/00/160/061-069  
Aerius 0,5 mg/ml Lösung zum Einnehmen  
Schering-Plough Europe  
BE-1180 Brussels

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Desloratadin

ATC-Klassifikation(en):

R06AX27 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Andere  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Desloratadin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 50 ml (in 60 ml-Braunglasflasche) + 1 Messlöffel	030 Monate
2	1 x 60 ml (in 60 ml-Braunglasflasche) + 1 Messlöffel	030 Monate
3	1 x 100 ml (in 100 ml-Braunglasflasche) + 1 Messlöffel	030 Monate
4	1 x 120 ml (in 125 ml-Braunglasflasche) + 1 Messlöffel	030 Monate
5	1 x 150 ml (in 150 ml-Braunglasflasche) + 1 Messlöffel	030 Monate
6	1 x 300 ml (in 300 ml-Braunglasflasche) + 1 Messlöffel	030 Monate
7	1 x 50 ml (in 60 ml-Braunglasflasche) + 1 Applikationsspritze	030 Monate
8	1 x 60 ml (in 60 ml-Braunglasflasche) + 1 Applikationsspritze	030 Monate
9	1 x 100 ml (in 100 ml-Braunglasflasche) + 1 Applikationsspritze	030 Monate
10	1 x 120 ml (in 125 ml-Braunglasflasche) + 1 Applikationsspritze	030 Monate
11	1 x 150 ml (in 150 ml-Braunglasflasche) + 1 Applikationsspritze	030 Monate
12	1 x 300 ml (in 300 ml-Braunglasflasche) + 1 Applikationsspritze	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Cefpodoxim Aurobindo 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31328

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited  
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

1-20210  
Otreon 200 mg - Filmtabletten  
Daiichi Sankyo Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

APL Swift Service (Malta) Ltd  
MT - BBG 3000 Hal Far, BirzebbugiaMilpharm Ltd  
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Cefpodoxim Proxetil  
(entsprechend 100 mg Cefpodoxim)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD13 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /  
Cephalosporine der 3. Generation / Cefpodoxim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
2	7 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
3	10 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
4	12 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
5	14 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
6	15 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
7	20 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
8	30 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
9	50 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Cefpodoxim Aurobindo 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31329

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited  
GB - HA4 6QD South Ruislip

Referenzprodukt:

1-20210  
Otreon 200 mg - Filmtabletten  
Daiichi Sankyo Austria GmbH  
AT-1160 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd  
GB - HA4 6QD South RuislipAPL Swift Service (Malta) Ltd  
MT - BBG 3000 Hal Far, Birzebbugia

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Cefpodoxim Proxetil  
(entsprechend 200 mg Cefpodoxim)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD13 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /  
Cephalosporine der 3. Generation / Cefpodoxim

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
2	7 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
3	10 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
4	12 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
5	14 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
6	15 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
7	20 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
8	30 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate
9	50 Filmtabletten (PA/Alu/PVC-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human****Human Serum Albumin Baxter 250 g/l - Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00395

Zulassungsinhaber:

Baxter AG  
AT - 1221 Wien

Hersteller:

Baxter AG  
AT - 1221 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml (Gesamtmenge Natriumionen 130-160 µmol) :

Humanalbumin  
(Proteingehalt min. 95% Albumin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 100 ml Durchstechflasche (Glas Typ II) mit einem Brombutylgummistopfen	060 Monate
2	56 x 100 ml Durchstechflasche (Glas Typ II) mit einem Brombutylgummistopfen	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Human Serum Albumin Baxter 200 g/l - Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00396

Zulassungsinhaber:

Baxter AG  
AT - 1221 Wien

Hersteller:

Baxter AG  
AT - 1221 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml (Gesamtmenge Natriumionen 100-130 µmol) :

Humanalbumin  
(Proteingehalt min. 95% Albumin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 100 ml Durchstechflaschen (Glas Typ II) mit einem Brombutylgummistopfen	060 Monate
2	56 x 100 ml Durchstechflaschen (Glas Typ II) mit einem Brombutylgummistopfen	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Homöopathische Arzneispezialitäten - human****Otidoron Ohrentropfen**

Z.Nr.: 3-00519

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG  
AT - 1220 Wien

Hersteller:

Weleda AG  
DE - 73525 Schwäbisch Gmünd

Wirkstoff(e):

+-----

10 g :

Radix Levistici (Auszug)  
(sicc. H 10%; Auszug nach HAB 12d)

Hauptindikation(en)(WHO):

TU200 Auge,Ohr,Nase und Rachen Mittel, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 ml Braunglasflasche

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## **Apozema Bronchial und Husten Grindelia complex Nr. 12 - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00520

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8010 Graz

Hersteller:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba Grindeliae (Auszug)  
(D4)  
Ammoniumbromid  
(D4)  
Stibium sulfuratum aurantiacum  
(D8)  
Radix Bryoniae (Auszug)  
(D12)  
Kupfer(II)acetat  
(. H<sub>2</sub>O; D4)  
Herba et Radix Hyoscyami (Auszug)  
(D6)  
Radix Ipecacuanhae (Auszug)  
(D4)  
Kaliumiodid  
(D6)  
Zinn(II)jodid  
(D12)

Hauptindikation(en)(WHO):

TK000 Mittel mit Wirkung auf den Respirationstrakt

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Apozema Bluthochdruck Crataegus complex Nr. 10 - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00521

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8010 Graz

Hersteller:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----  
100 gFructus Crataegi (Auszug)  
(D4)  
Radix Arnicae (Auszug)  
(D4)  
Natriumtetrachloraurat (III)  
( . 2 H<sub>2</sub>O - D5)  
Bariumjodid  
( . H<sub>2</sub>O - D4)  
Nitroglycerin  
(D6)  
Bulbus Scillae (Auszug)  
(D4)  
Secale cornutum (Auszug)  
(D6)  
Folium et Fructus Visci albi (Auszug)  
(D4)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1      50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig



## **Apozema Schwindel und Kreislauf Cocculus complex Nr. 30 - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00522

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8010 Graz

Hersteller:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Fructus Cocculi (Auszug)  
(D4)  
Bariumjodid  
(D4)  
Herba Conii (Auszug)  
(D4)  
Kaliumiodid  
(D4)  
Semen Strychni (Auszug)  
(D12)  
Folium et Fructus Visci albi (Auszug)  
(D4)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1      50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## **Apozema Herz- und Kreislauf Camphora complex Nr. 18 - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00523

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8010 Graz

Hersteller:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Kampfer  
(D-Kampfer - D4)  
Fructus Crataegi (Auszug)  
(D4)  
Nitroglycerin  
(D6)  
Folium Nicotianae (Auszug)  
(D4)  
Radix Veratri (Auszug)  
(D4)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH000 Herz-Kreislauf-Mittel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## **Apozema Schnupfen und Grippe Aconitum complex Nr. 28 - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00524

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8010 Graz

Hersteller:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)  
(D4)

Radix Baptisiae tinctoriae (Auszug)  
(D4)

Radix Bryoniae (Auszug)  
(D4)

Herba et Radix Echinaceae (Auszug)  
(angustifolia; D4)

Herba Eupatorii perfoliati (Auszug)  
(D4)

Eisen(III)-phosphat  
(wasserhältig; D8)

Radix Gelsemii (Auszug)  
(D4)

Semen Sabadillae (Auszug)  
(D4)

Hauptindikation(en)(WHO):

TK300 Mittel gegen Erkältungen

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Genehmigung von Parallelimporten**

**AmBisome 50 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Haemato Pharm AG  
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-20606-P2

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

Z.Nr.: 16870

Zulassungsinhaber:

UCB Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

UCB Pharma GmbH  
DE - 40789 Monheim**Colpermin 187 mg - magensaftresistente Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-18090

Zulassungsinhaber:

Tillotts Pharma AB  
SE - 167 51 Bromma

Zulassungsinhaber bisher:

Germania Pharmazeutika GmbH  
AT - 1150 Wien**Capozide forte Tabletten**

Z.Nr.: 1-18153

Zulassungsinhaber:

Bristol-Myers Squibb GmbH  
AT - 1200 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Bristol - Myers Squibb GmbH  
AT - 1101 Wien

**Monoket retard 50 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-18270

Zulassungsinhaber:

UCB Pharma GmbH

AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

UCB Pharma GmbH

DE - 40789 Monheim

**Prostavasın - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 1-19299

Zulassungsinhaber:

UCB Pharma GmbH

AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

UCB Pharma GmbH

DE - 40789 Monheim

**Medobiotin - Tabletten**

Z.Nr.: 1-21212

Zulassungsinhaber:

Hübner Naturarzneimittel GmbH

DE - 82031 Grünwald

Zulassungsinhaber bisher:

Hübner Naturarzneimittel GmbH

DE - 79238 Ehrenkirchen

**DaunoXome 2 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-21395

Zulassungsinhaber:

Galen Ltd  
GB - BT63 5UA Craigavon, Armagh, Northern Ireland

Zulassungsinhaber bisher:

Gilead Sciences International Limited  
GB - CB21 6GT Abington, Cambridge

**Medicaldoc - Kapseln**

Z.Nr.: 1-25832

Zulassungsinhaber:

Tillotts Pharma AB  
SE - 167 51 Bromma

Zulassungsinhaber bisher:

Abtei Pharma Vertriebs GmbH  
DE - 37696 Marienmünster

**Rigevidon 30 Mikrogramm/150 Mikrogramm überzogene Tabletten**

Z.Nr.: 1-26810

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter France Sarl  
FR - 75009 Paris

Zulassungsinhaber bisher:

Medimpex France SA  
FR - 75009 Paris

**Dorzohexal comp 20 mg/ml + 5 mg/ml - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-28563

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien**Beatrice 0,03 mg/2 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29307

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Helm Pharmaceuticals GmbH  
DE - 20097 Hamburg**Miralust 4 mg Kautabletten**

Z.Nr.: 1-29336

Zulassungsinhaber:

Chiesi Pharmaceuticals GmbH  
AT - 1010 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Zakład Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A.  
PL - 95 054 Ksawerów



**Miralust 5 mg Kautabletten**

Z.Nr.: 1-29337

Zulassungsinhaber:  
Chiesi Pharmaceuticals GmbH  
AT - 1010 WienZulassungsinhaber bisher:  
Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A.  
PL - 95 054 Ksawerów**Miralust 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29340

Zulassungsinhaber:  
Chiesi Pharmaceuticals GmbH  
AT - 1010 WienZulassungsinhaber bisher:  
Zaklad Farmaceutyczny Adamed Pharma S.A.  
PL - 95 054 Ksawerów**Tulerin 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30368

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 GießhüblZulassungsinhaber bisher:  
Specifar S.A.  
GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

**Tulerin 2 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30369

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:

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

**Ketorolac Biokanol 5 mg/ml Augentropfen**

Z.Nr.: 1-30636

Zulassungsinhaber:

Medicopharm GmbH  
AT - 1010 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Biokanol Pharma GmbH  
DE - 76437 Rastatt

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

*Änderungen der Bezeichnung*

**Fluanxol 0,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 13181

Zulassungsinhaber:

Lundbeck Austria GmbH  
AT - 1200 Wien

Bezeichnung bisher:

Fluanxol 0,5 mg - Dragees

**Fluanxol 1 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 13182

Zulassungsinhaber:

Lundbeck Austria GmbH  
AT - 1200 Wien

Bezeichnung bisher:

Fluanxol 1 mg - Dragees

**Isotonische Kochsalzlösung Fresenius Infusionslösung**

Z.Nr.: 16203

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Bezeichnung bisher:

Natrium chloratum physiologicum "Fresenius" -  
Infusionslösung

**Glycylpressin 1 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 16732

Zulassungsinhaber:

Ferring Arzneimittel GmbH  
AT - 1100 Wien

Bezeichnung bisher:

Glycylpressin - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel

**Zienam 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-18024

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Zienam 500 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

**Aciclovir Genericon 200 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-22476

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Aciclovir "Genericon" 200 mg - Filmtabletten

**Aciclovir Genericon 400 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-22477

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Aciclovir "Genericon" 400 mg - Filmtabletten

**Aciclovir Genericon 800 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-22478

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Aciclovir "Genericon" 800 mg - Filmtabletten

**Efectin ER 75 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-23042

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Bezeichnung bisher:

Efectin ER 75 mg - Kapseln

**Efectin ER 150 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-23043

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Bezeichnung bisher:

Efectin ER 150 mg - Kapseln

**Efectin ER 37,5 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-24637

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Bezeichnung bisher:

Efectin ER 37,5 mg - Kapseln

**Nicotinell Fruit 2 mg - wirkstoffhaltige Kaugummis zur  
Raucherentwöhnung**

Z.Nr.: 1-25348

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Nicotinell Fruit 2 mg - Kaugummi

**Nicotinell Fruit 4 mg - wirkstoffhaltige Kaugummi zur Raucherentwöhnung**

Z.Nr.: 1-25349

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Nicotinell Fruit 4 mg - Kaugummi

**Nicotinell MintFrisch 2 mg - wirkstoffhaltige Kaugummi zur Raucherentwöhnung**

Z.Nr.: 1-25351

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Nicotinell MintFrisch 2 mg - Kaugummi

**Nicotinell MintFrisch 4 mg - wirkstoffhaltige Kaugummi zur Raucherentwöhnung**

Z.Nr.: 1-25352

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Nicotinell MintFrisch 4 mg - Kaugummi

**Medicaldoc - Kapseln**

Z.Nr.: 1-25832

Zulassungsinhaber:

Tillotts Pharma AB  
SE - 167 51 Bromma

Bezeichnung bisher:

Medicalm - Kapseln

**Flumazenil Actavis 0,1 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-26434

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Fludiazem 0,1 mg/ml Injektionslösung

**Isotretinoin Pelpharma 5 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-27148

Zulassungsinhaber:

Pelpharma Handels GmbH  
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Ciscutan 5 mg - Kapseln



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

Z.Nr.: 1-29307

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Bezeichnung bisher:

Betadinone 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

**Ciscutan 5 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-29997

Zulassungsinhaber:

Pelpharma Handels GmbH  
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Isotretinoin Pelpharma 5 mg - Kapseln

**Voltaren Ophtha Abak 1 mg/ml Augentropfen**

Z.Nr.: 1-30552

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Thea  
FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Bezeichnung bisher:

Dicloabak 1 mg/ml Augentropfen

**Unilux 370 mg Jod/ml, Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30683

Zulassungsinhaber:

Sanochemia Pharmazeutika AG  
AT - 1090 Wien

Bezeichnung bisher:

Iopamidol Iberoinvesa 370 mg Jod/ml, Injektionslösung

**Unilux 300 mg Jod/ml, Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-30684

Zulassungsinhaber:

Sanochemia Pharmazeutika AG  
AT - 1090 Wien

Bezeichnung bisher:

Iopamidol Iberoinvesa 300 mg Jod/ml, Injektionslösung

**Efdege 1,0 GBq/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 4-00020

Zulassungsinhaber:

IASON GmbH  
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:

Efdege - Injektionslösung

Änderungen der Packungsgrößen**Glucophage 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 11834

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH  
AT - 1147 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	40 Stück (Blister)	060	
002	200 Stück (Blister)	060	
003	100 x 1 Stück (Blister)	060	
004	9 Stück (Blister)	060	
005	20 Stück (Blister)	060	
006	21 Stück (Blister)	060	
007	30 Stück (Blister)	060	
010	56 Stück (Blister)	060	
011	60 Stück (Blister)	060	
012	84 Stück (Blister)	060	
013	90 Stück (Blister)	060	
014	100 Stück (Blister)	060	
015	120 Stück (Blister)	060	
016	500 Stück (Blister)	060	
017	600 Stück (Blister)	060	
018	1000 Stück (Blister)	060	
019	21 Stück (Fläschchen)	060	
020	30 Stück (Fläschchen)	060	
021	40 Stück (Fläschchen)	060	
022	50 Stück (Fläschchen)	060	
023	60 Stück (Fläschchen)	060	
024	100 Stück (Fläschchen)	060	
025	120 Stück (Fläschchen)	060	
026	300 Stück (Fläschchen)	060	
027	400 Stück (Fläschchen)	060	
028	500 Stück (Fläschchen)	060	
029	600 Stück (Fläschchen)	060	
030	1000 Stück (Fläschchen)	060	
031	50 Stück (Blister 2 x 25)	060	neu
032	50 Stück (Blister 5 x 10)	060	

**Physiologische Kochsalzlösung "Fresenius" - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-16417

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	40 x 100 ml Polyethylenflasche	036	
006	10 x 250 ml Glasflasche	036	
007	10 x 500 ml Glasflasche	036	
014	40 x 50 ml freeflex	024	
015	40 x 100 ml freeflex	024	
016	20 x 250 ml freeflex	024	
017	15 x 500 ml freeflex	024	
018	8 x 1000 ml freeflex	024	
019	10 x 1000 ml Polyethylenflasche	036	
020	10 x 250 ml freeflex	024	
022	10 x 500 ml freeflex	024	
029	10 x 1000 ml freeflex	024	
030	20 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
031	30 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
032	20 x 500 ml Polyethylenflasche	036	
033	10 x 100 ml Glasflasche	036	
034	10 x 100 ml in 250 ml Glasflasche	036	
036	10 x 200 ml in 250 ml Glasflasche	036	
037	10 x 250 ml in 500 ml Glasflasche	036	
038	10 x 400 ml in 500 ml Glasflasche	036	
039	1 x 500 ml Glasflasche	036	
040	6 x 1000 ml Glasflasche	060	
041	20 x 100 ml in 250 ml Polyethylenflasche	036	
042	20 x 200 ml in 250 ml Polyethylenflasche	036	
043	1 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
044	50 x 100 ml freeflex	024	
045	60 x 50 ml freeflex	024	
046	30 x 250 ml freeflex	024	
047	20 x 500 ml freeflex	024	
051	10 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
052	10 x 500 ml Polyethylenflasche	036	
054	10 x 250 ml in 500 ml Polyethylenflasche	036	
055	1 x 500 ml Polyethylenflasche	036	
057	10 x 10 ml Polyethylenampulle	024	
058	10 x 10 x 10 ml Polyethylenampulle (Bündelpackung)	024	
059	20 x 10 ml Polyethylenampulle	024	
060	50 x 10 ml Polyethylenampulle	024	
061	20 x 20 ml Polyethylenampulle	024	
062	50 x 20 ml Polyethylenampulle	024	
063	20 x 10 ml Polypropylenampulle	036	
064	20 x 20 ml Polypropylenampulle	036	

065	20 x 100 ml Glasflasche	036	
068	1 x 250 ml Glasflasche	036	
071	1 x 500 ml Glasflasche	036	
073	10 x 50 ml Durchstechflasche	036	
074	20 x 50 ml Durchstechflasche	036	
075	10 x 100 ml Durchstechflasche	036	
076	20 x 100 ml Durchstechflasche	036	
077	10 x 100 ml Polyethylenflasche	036	
078	1 x 250 ml Polypropylenflasche	036	
079	10 x 250 ml Polypropylenflasche	036	
080	20 x 250 ml Polypropylenflasche	036	
081	1 x 500 ml Polypropylenflasche	036	
082	10 x 500 ml Polypropylenflasche	036	
083	20 x 500 ml Polypropylenflasche	036	
093	6 x 1000 ml Polypropylenflasche	036	neu
094	6 x 1000 ml Polyethylenflasche	036	neu
084	1 x 250 ml freeflex	024	
085	1 x 500 ml freeflex	024	
086	10 x 100 ml Polypropylenflasche	036	
087	40 x 100 ml Polypropylenflasche	036	
088	20 x 100 ml in 250 ml Polypropylenflasche	036	
089	20 x 200 ml in 250 ml Polypropylenflasche	036	
090	30 x 250 ml Polypropylenflasche	036	
091	10 x 250 ml in 500 ml Polypropylenflasche	036	
092	10 x 1000 ml Polypropylenflasche	036	

### **Halcion 0,25 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-17546

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	10 Stück	048	
004	10 x 30 Stück (Bündelpackung)	048	
005	16 x 20 Stück (Bündelpackung)	048	neu

**Amaryl 1 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-21662

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
011	15 Stück	036	
001	30 Stück	036	
002	120 Stück	036	
003	20 Stück	036	
004	50 Stück	036	
005	60 Stück	036	
006	90 Stück	036	
007	14 Stück	036	
008	28 Stück	036	
009	112 Stück	036	
010	280 Stück	036	
012	300 Stück	036	neu

**Amaryl 6 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-21663

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	036	
002	120 Stück	036	
003	20 Stück	036	
004	50 Stück	036	
005	60 Stück	036	
006	90 Stück	036	
007	14 Stück	036	
008	28 Stück	036	
009	112 Stück	036	
010	280 Stück	036	
011	300 Stück	036	neu

**Amaryl 2 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-21664

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	036	
002	120 Stück	036	
003	20 Stück	036	
004	50 Stück	036	
005	60 Stück	036	
006	90 Stück	036	
007	14 Stück	036	
008	28 Stück	036	
009	112 Stück	036	
010	280 Stück	036	
011	300 Stück	036	neu

**Amaryl 4 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-21665

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	036	
002	120 Stück	036	
003	20 Stück	036	
004	50 Stück	036	
005	60 Stück	036	
006	90 Stück	036	
007	14 Stück	036	
008	28 Stück	036	
009	112 Stück	036	
010	280 Stück	036	
011	300 Stück	036	neu

**Amaryl 3 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-21666

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	036	
002	120 Stück	036	
003	20 Stück	036	
004	50 Stück	036	
005	60 Stück	036	
006	90 Stück	036	
007	14 Stück	036	
008	28 Stück	036	
009	112 Stück	036	
010	280 Stück	036	
011	300 Stück	036	neu



**Atacand 4 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22287

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH  
AT - 1037 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	036	
002	14 Stück (Blister)	036	
003	20 Stück (Blister)	036	
004	28 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	56 Stück (Blister)	036	
007	98 Stück (Blister)	036	
008	100 Stück (Blister)	036	
009	300 Stück (Blister)	036	
010	50 x 1 Stück (Blister)	036	
011	98 x 1 Stück (Blister)	036	
012	100 Stück (HDPE - Flasche)	036	
013	250 Stück (HDPE - Flasche)	036	
014	15 Stück (Blister)	036	
015	30 Stück (Blister)	036	
016	30 x 1 Stück (Blister)	036	neu
017	15 x 1 Stück (Blister)	036	neu

**Atacand 8 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22288

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH

AT - 1037 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	036	
002	14 Stück (Blister)	036	
003	20 Stück (Blister)	036	
004	28 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	56 Stück (Blister)	036	
007	98 Stück (Blister)	036	
008	100 Stück (Blister)	036	
009	300 Stück (Blister)	036	
010	50 x 1 Stück (Blister)	036	
011	98 x 1 Stück (Blister)	036	
012	100 Stück (HDPE - Flasche)	036	
013	250 Stück (HDPE - Flasche)	036	
014	15 Stück (Blister)	036	
015	30 Stück (Blister)	036	
016	30 x 1 Stück (Blister)	036	neu
017	15 x 1 Stück (Blister)	036	neu

**Atacand 16 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22289

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH  
AT - 1037 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	036	
002	14 Stück (Blister)	036	
003	20 Stück (Blister)	036	
004	28 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	56 Stück (Blister)	036	
007	98 Stück (Blister)	036	
008	100 Stück (Blister)	036	
009	300 Stück (Blister)	036	
010	50 x 1 Stück (Blister)	036	
011	98 x 1 Stück (Blister)	036	
012	100 Stück (HDPE - Flasche)	036	
013	250 Stück (HDPE - Flasche)	036	
014	15 Stück (Blister)	036	
015	30 Stück (Blister)	036	
016	30 x 1 Stück (Blister)	036	neu
017	15 x 1 Stück (Blister)	036	neu

**Efectin ER 75 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-23042

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	10 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	
001	30 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	
002	60 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	
004	7 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
005	14 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
006	15 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
007	20 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
008	28 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
009	50 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
010	56 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
011	98 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
012	100 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
013	500 (10x50) Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung) Klinikpackung	036	neu
014	1000 (10x100) Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung) Klinikpackung	036	neu
015	7 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
016	10 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
017	14 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
018	15 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
019	20 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
020	28 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
021	30 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
022	50 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
023	56 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
024	60 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
025	98 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
026	100 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
027	500 (10x50) Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung) Klinikpackung	036	neu
028	1000 (10x100) Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung) Klinikpackung	036	neu
029	14 Kapseln (PVC/Al-Folie Einzeldosis-Blisterpackung)	036	neu
030	28 Kapseln (PVC/Al-Folie Einzeldosis-Blisterpackung)	036	neu
031	84 Kapseln (PVC/Al-Folie Einzeldosis-Blisterpackung)	036	
032	100 Kapseln (PVC/Al-Folie Einzeldosis-Blisterpackung)	036	neu
033	14 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
034	20 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
035	50 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
036	100 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
037	500 Kapseln (HDPE-Flasche) Klinikpackung	036	neu
038	1000 Kapseln (HDPE-Flasche) Klinikpackung	036	neu

**Efectin ER 150 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-23043

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	10 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	
001	30 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	
002	60 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	
005	7 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
006	14 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
007	15 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
008	20 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
009	28 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
010	50 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
011	56 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
012	98 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
013	100 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
014	500 (10x50) Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung) Klinikpackung	036	neu
015	1000 (10x100) Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung) Klinikpackung	036	neu
016	7 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
017	10 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
018	14 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
019	15 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
020	20 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
021	28 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
022	30 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
023	50 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
024	60 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
025	98 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
026	100 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
027	500 (10x50) Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung) Klinikpackung	036	neu
028	1000 (10x100) Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung) Klinikpackung	036	neu
029	14 Kapseln (PVC/Al-Folie Einzeldosis-Blisterpackung)	036	neu
030	28 Kapseln (PVC/Al-Folie Einzeldosis-Blisterpackung)	036	neu
031	84 Kapseln (PVC/Al-Folie Einzeldosis-Blisterpackung)	036	neu
032	100 Kapseln (PVC/Al-Folie Einzeldosis-Blisterpackung)	036	neu
033	14 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
034	20 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
035	50 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
036	100 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
037	500 Kapseln (HDPE-Flasche) Klinikpackung	036	neu
038	1000 Kapseln (HDPE-Flasche) Klinikpackung	036	neu

**Raninorm Genericon 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-23976

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	6 Stück	036	
002	12 Stück	036	
003	10 Stück	036	
004	20 Stück	036	
005	28 Stück	036	
006	7 Stück	036	neu

**Efectin ER 37,5 mg Kapseln**

Z.Nr.: 1-24637

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	
002	60 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	
003	10 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	
004	7 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
005	14 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
006	20 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
007	21 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
008	28 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
009	35 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
010	50 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
011	100 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
012	7 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
013	10 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
014	14 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
015	20 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
016	21 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
017	28 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
018	30 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
019	35 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
020	50 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
021	60 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
022	100 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung)	036	neu
023	70 (10x7) Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung) Klinikpackung	036	neu
024	70 (10x7) Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung) Klinikpackung	036	neu
025	1x70 Kapseln (PVC/Al-Folie Blisterpackung) Klinikpackung	036	neu
026	1x70 Kapseln (PVC/Aclar/Al-Folie Blisterpackung) Klinikpackung	036	neu
027	14 Kapseln (PVC/Al-Folie Einzeldosis-Blisterpackung)	036	neu
028	28 Kapseln (PVC/Al-Folie Einzeldosis-Blisterpackung)	036	neu
029	84 Kapseln (PVC/Al-Folie Einzeldosis-Blisterpackung)	036	neu
030	100 Kapseln (PVC/Al-Folie Einzeldosis-Blisterpackung)	036	neu
031	7 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
032	14 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
033	20 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
034	21 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
035	35 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
036	50 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
037	100 Kapseln (HDPE-Flasche)	036	neu
038	70 Kapseln (HDPE-Flasche) Klinikpackung	036	neu

**Atacand 32 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25535

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH  
AT - 1037 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	036	
002	14 Stück (Blister)	036	
003	15 Stück (Blister)	036	
004	20 Stück (Blister)	036	
005	28 Stück (Blister)	036	
006	30 Stück (Blister)	036	
007	50 Stück (Blister)	036	
008	56 Stück (Blister)	036	
009	98 Stück (Blister)	036	
010	100 Stück (Blister)	036	
011	300 Stück (Blister)	036	
012	50 x 1 Stück (Blister)	036	
013	98 x 1 Stück (Blister)	036	
014	100 Stück (HDPE-Flasche)	036	
015	250 Stück (HDPE-Flasche)	036	
016	30 x 1 Stück (Blister)	036	neu
017	15 x 1 Stück (Blister)	036	neu



**Citalopram Actavis 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28112

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	56 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
001	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
002	14 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
003	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
004	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
006	98 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
007	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	neu
008	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	neu
009	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	neu

**Citalopram Actavis 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28113

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
004	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
007	500 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
002	14 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
003	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
005	56 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
006	98 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
008	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	neu
009	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	neu
010	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	neu

**Citalopram Actavis 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28115

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
004	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
005	56 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
006	98 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
001	10 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
002	14 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	
007	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	neu
008	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	neu
009	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048	neu

**Levocetirizin Hexal 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28477

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

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



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

Z.Nr.: 1-28523

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 1 ml	024	
002	1 x 1,25 ml	024	
003	1 x 1,5 ml	024	
004	4 x 1 ml	024	
005	4 x 1,25 ml	024	
009	5 x 1,5 ml	024	
006	4 x 1,5 ml	024	
007	5 x 1 ml	024	
008	5 x 1,25 ml	024	
010	6 x 1 ml	024	
011	6 x 1,25 ml	024	
012	6 x 1,5 ml	024	
013	12 x 1 ml	024	
014	12 x 1,25 ml	024	
015	12 x 1,5 ml	024	
016	30 x 1 ml	024	neu
017	30 x 1,25 ml	024	neu
018	30 x 1,5 ml	024	neu
019	1 x 0,375 ml	024	neu
020	4 x 0,375 ml	024	neu
021	5 x 0,375 ml	024	neu
022	6 x 0,375 ml	024	neu
023	12 x 0,375 ml	024	neu
024	30 x 0,375 ml	024	neu
025	1 x 0,5 ml	024	neu
026	4 x 0,5 ml	024	neu
027	5 x 0,5 ml	024	neu
028	6 x 0,5 ml	024	neu
029	12 x 0,5 ml	024	neu
030	30 x 0,5 ml	024	neu
031	1 x 0,625 ml	024	neu
032	4 x 0,625 ml	024	neu
033	5 x 0,625 ml	024	neu
034	6 x 0,625 ml	024	neu
035	12 x 0,625 ml	024	neu
036	30 x 0,625 ml	024	neu
037	1 x 0,75 ml	024	neu
038	4 x 0,75 ml	024	neu
039	5 x 0,75 ml	024	neu
040	6 x 0,75 ml	024	neu

041	12 x 0,75 ml	024	neu
042	30 x 0,75 ml	024	neu
043	1 x 0,875 ml	024	neu
044	4 x 0,875 ml	024	neu
045	5 x 0,875 ml	024	neu
046	6 x 0,875 ml	024	neu
047	12 x 0,875 ml	024	neu
048	30 x 0,875 ml	024	neu
049	1 x 1,125 ml	024	neu
050	4 x 1,125 ml	024	neu
051	5 x 1,125 ml	024	neu
052	6 x 1,125 ml	024	neu
053	12 x 1,125 ml	024	neu
054	30 x 1,125 ml	024	neu
055	1 x 1,375 ml	024	neu
056	4 x 1,375 ml	024	neu
057	5 x 1,375 ml	024	neu
058	6 x 1,375 ml	024	neu
059	12 x 1,375 ml	024	neu
060	30 x 1,375 ml	024	neu

### Setofilm 4 mg Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29670

Zulassungsinhaber:

BioAlliance Pharma  
FR - 75015 Paris

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	6 Stück	024	
002	10 Stück	024	
003	50 Stück	024	
004	30 Stück	024	neu

**Setofilm 8 mg Schmelzfilme**

Z.Nr.: 1-29671

Zulassungsinhaber:  
BioAlliance Pharma  
FR - 75015 Paris

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	6 Stück	024	
002	10 Stück	024	
003	50 Stück	024	
004	30 Stück	024	neu

**Letrozol Arcana 2,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29866

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
002	10 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
003	14 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
004	20 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
005	28 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
006	30 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
007	56 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
008	60 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
009	84 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
010	90 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
011	98 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
012	100 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
013	112 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
014	120 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
015	180 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
016	200 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
017	500 Stück (PVC-PVdC/Al- Blister)	036	
018	7 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
019	10 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
020	14 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
021	20 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
022	28 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
023	30 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
024	56 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
025	60 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
026	84 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
027	90 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
028	98 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
029	100 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
030	112 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
031	120 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
032	180 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
033	200 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
034	500 Stück (HDPE- Behältnis)	036	
035	30 x 1 Stück (PVC-PVdC/Al-Einzeldosis-Blisterpackung)	036	neu
036	90 (3 x 30 Stück) PVC-PVdC/Al- Blister (Bündelpackung)	036	neu
037	90 (3 x 30 Stück) HDPE-Behältnis (Bündelpackung)	036	neu



**Atorvastatin Hexal 60 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30709

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
002	10 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
003	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
004	21 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
005	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
006	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
007	35 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
008	42 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
009	49 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
010	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
011	60 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
012	63 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
013	70 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
014	77 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
015	84 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
016	90 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
017	91 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
018	98 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	
021	50 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	neu
022	100 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024	neu
023	20 Filmtabletten (Musterpackung Alu/Alu-Blister)	024	neu

**Pioglitazon Hexal 15 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-30918

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
002	14 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
003	28 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
004	30 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
005	56 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
006	98 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
007	100 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
008	182 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
009	196 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
010	90 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	neu

**Pioglitazon Hexal 30 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-30919

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
002	14 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
003	28 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
004	30 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
005	56 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
006	98 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
007	100 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
008	182 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
009	196 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
010	90 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	neu

**Pioglitazon Hexal 45 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-30920

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
002	14 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
003	28 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
004	30 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
005	56 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
006	98 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
007	100 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
008	182 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
009	196 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	
010	90 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blisterpackung)	024	neu

**Reflor - Kapseln**

Z.Nr.: 2-00210

Zulassungsinhaber:

Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	018	
002	3 x 20 Stück	018	
003	Blisterpackung zu 50 Stück	018	gelöscht

**REVAXIS - Injektionssuspension in einer Fertigspritze**

Z.Nr.: 2-00248

Zulassungsinhaber:

Sanofi Pasteur MSD S.N.C.

FR - 69007 Lyon

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Fertigspritze mit 0,5 ml, mit montierter Kanüle und Nadelschutzkappe	036	gelöscht
002	20 Fertigspritzen mit je 0,5 ml, mit Schutzkappe und ohne Kanüle	036	
003	1 Fertigspritze mit 0,5 ml, mit Schutzkappe und 1 separate Kanüle	036	
004	10 Fertigspritzem mit je 0,5 ml, mit montierter Kanüle und Nadelschutzkappe	036	gelöscht
005	20 Fertigspritzem mit je 0,5 ml, mit montierter Kanüle und Nadelschutzkappe	036	gelöscht
006	10 Fertigspritzen mit je 0,5 ml, mit Schutzkappe und ohne Kanüle	036	
007	1 Fertigspritze mit je 0,5 ml, mit Schutzkappe und ohne Kanüle	036	
008	10 Fertigspritzen mit 0,5 ml, mit Schutzkappe und 1 separate Kanüle	036	
009	1 Fertigspritze mit 0,5 ml, mit Schutzkappe und 2 separaten Kanülen	036	
010	10 Fertigspritzen mit 0,5 ml, mit Schutzkappe und 2 separaten Kanülen	036	

**Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

**Gencydo 1 % - Ampullen**

Z.Nr.: 2022

Zulassungsinhaber:  
Weleda GmbH & CoKG  
AT - 1220 Wien

**Betnovate N - Salbe**

Z.Nr.: 13313

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**Daonil "Aventis" 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 14152

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Tobrasix 40 mg/1 ml Injektionslösung bzw. Konzentrat zur  
Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 15904

Zulassungsinhaber:  
InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH  
DE - 64646 Heppenheim

**Tobrasix 80 mg/2 ml Injektionslösung bzw. Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 15905

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH  
DE - 64646 Heppenheim

**Depakine 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 15977

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Tobrasix 20 mg/2 ml Injektionslösung bzw. Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 16074

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH  
DE - 64646 Heppenheim

**Supradyn Junior - Kindersaft**

Z.Nr.: 1-18991

Zulassungsinhaber:  
Bayer Austria GmbH  
AT - 1160 Wien

**Rifater - Dragees**

Z.Nr.: 1-19026

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Permax 1 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-20282

Zulassungsinhaber:  
Eli Lilly GmbH  
AT - 1030 Wien

**Condrosulf 400 mg - Granulat**

Z.Nr.: 1-20389

Zulassungsinhaber:  
Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

**Amboneural 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-20860

Zulassungsinhaber:  
Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

**Vetren 30.000 I.E./100 g - Gel**

Z.Nr.: 1-21319

Zulassungsinhaber:  
Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

**Vetren 30.000 I.E./100 g - Creme**

Z.Nr.: 1-21321

Zulassungsinhaber:  
Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

**Nootropil 2,4 g - Granulat**

Z.Nr.: 1-21571

Zulassungsinhaber:  
UCB Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien



**Tarivid 400 mg - Infusionsflaschen**

Z.Nr.: 1-21595

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Abelcet 5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionssuspension**

Z.Nr.: 1-21861

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Amboneural 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22696

Zulassungsinhaber:  
Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

**Veroptinstada 120 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-23020

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

**Actonel 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-23614

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Niaspan 375 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-25383

Zulassungsinhaber:  
Abbott GmbH  
AT - 1230 Wien

**Niaspan 500 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-25384

Zulassungsinhaber:  
Abbott GmbH  
AT - 1230 Wien

**Niaspan 750 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-25385

Zulassungsinhaber:  
Abbott GmbH  
AT - 1230 Wien

**Niaspan 1000 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-25386

Zulassungsinhaber:  
Abbott GmbH  
AT - 1230 Wien

**Pravastatin "Interpharm" 40 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25570

Zulassungsinhaber:  
Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

**Plasmalyt & Glucose 5 % - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26227

Zulassungsinhaber:  
Baxter Healthcare GmbH  
AT - 1020 Wien

**Flumazenil Actavis 0,1 mg/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-26556

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

**Oxcarbazepin Arcana 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26847

Zulassungsinhaber:  
Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

**Fluconazol Redibag "Baxter" 2 mg/ml - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26963

Zulassungsinhaber:  
Baxter Healthcare GmbH  
AT - 1020 Wien

**Cisderm 5 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-27154

Zulassungsinhaber:  
Regiomedica GmbH  
DE - 79539 Lörrach

**Actonel 75 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27446

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Mirtazapin Aurobindo 15 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27502

Zulassungsinhaber:  
Aurobindo Pharma Limited  
GB - HA4 6QD South Ruislip

**Mirtazapin Aurobindo 30 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27504

Zulassungsinhaber:  
Aurobindo Pharma Limited  
GB - HA4 6QD South Ruislip

**Mirtazapin Aurobindo 45 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27505

Zulassungsinhaber:  
Aurobindo Pharma Limited  
GB - HA4 6QD South Ruislip

**Galafix 8 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27631

Zulassungsinhaber:  
Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG  
DE - 22767 Hamburg

**Galatifer 4 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27632

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG  
DE - 22767 Hamburg

**Galatifer 8 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27634

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG  
DE - 22767 Hamburg

**Galatifer 12 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27635

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG  
DE - 22767 Hamburg

**Galafix 12 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27636

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG  
DE - 22767 Hamburg

**Galafont 4 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27638

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG  
DE - 22767 Hamburg

**Galamil 4 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27639

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG  
DE - 22767 Hamburg

**Galamil 8 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27640

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG  
DE - 22767 Hamburg

**Galamil 12 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27641

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG  
DE - 22767 Hamburg

**Galafix 4 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27642

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG  
DE - 22767 Hamburg

**Galafont 8 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27643

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG  
DE - 22767 Hamburg

**Galafont 12 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27644

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG  
DE - 22767 Hamburg

**Finasterid Arcana 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27870

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien



**Glucophage 500 mg Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen in Beuteln**

Z.Nr.: 1-27950

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH  
AT - 1147 Wien

**Glucophage 850 mg Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen in Beuteln**

Z.Nr.: 1-27951

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH  
AT - 1147 Wien

**Glucophage 1000 mg Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen in Beuteln**

Z.Nr.: 1-27952

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH  
AT - 1147 Wien

**Tazip 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27954

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Ondansetron Pfizer 4 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28071

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Ondansetron Pfizer 8 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28072

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Terbinafin Pfizer 125 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28167

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Terbinafin Pfizer 250 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28168

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Pantobyk 20 mg - magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-28487

Zulassungsinhaber:  
Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

**Pantobyk 40 mg - magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-28488

Zulassungsinhaber:  
Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

**Pantobyk 40 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28489

Zulassungsinhaber:  
Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

**Escitalofarm 15 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28658

Zulassungsinhaber:  
Biofarm Sp.z.o.o.  
PL - 60 198 Poznan

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

Z.Nr.: 1-28830

Zulassungsinhaber:  
Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

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

Z.Nr.: 1-28831

Zulassungsinhaber:  
Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

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

Z.Nr.: 1-28832

Zulassungsinhaber:  
Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

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

Z.Nr.: 1-28833

Zulassungsinhaber:  
Helm AG  
DE - 20097 Hamburg

**Modafinil Arcana 100 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29098

Zulassungsinhaber:  
Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1140 Wien

**Anastrozol Ebewe 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29124

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

**Atorvastatin Teva 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29179

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

**Atorvastatin Teva 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29180

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

**Atorvastatin Teva 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29181

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Atorvastatin Teva 80 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29182

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

**Ramipril Pfizer 5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29462

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Ramipril Pfizer 10 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29463

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Perindopril Pfizer 2 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29560

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Perindopril Pfizer 4 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-29561

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Ondansetron Pfizer 4 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29882

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Ondansetron Pfizer 8 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29883

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Mirtazapin Pfizer 15 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29884

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Mirtazapin Pfizer 30 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29885

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Mirtazapin Pfizer 45 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-29886

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Clopidogrel Merck 75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-29963

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH  
AT - 1147 Wien



**Alendronsäure Pfizer 70 mg einmal wöchentlich Tabletten**

Z.Nr.: 1-29986

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Lamotrigin Pfizer 5 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-30132

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Lamotrigin Pfizer 25 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-30133

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Lamotrigin Pfizer 50 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-30135

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Lamotrigin Pfizer 100 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-30136

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Lamotrigin Pfizer 200 mg Tabletten zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-30137

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Omeprazol Pfizer 10 mg magensaftresistente Kapseln**

Z.Nr.: 1-30492

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Omeprazol Pfizer 20 mg magensaftresistente Kapseln**

Z.Nr.: 1-30493

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Omeprazol Pfizer 40 mg magensaftresistente Kapseln**

Z.Nr.: 1-30494

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Escitalopram Pfizer 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30535

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Escitalopram Pfizer 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30536

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Escitalopram Pfizer 15 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30537

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Escitalopram Pfizer 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30538

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Sumatriptan Pfizer 50 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30565

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Sumatriptan Pfizer 100 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30566

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Donepezil sanofi-aventis 5 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-30573

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Donepezil sanofi-aventis 10 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-30574

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Donepezil sanofi-aventis 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30575

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Donepezil sanofi-aventis 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30576

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Citalopram Pfizer 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30582

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Citalopram Pfizer 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30583

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Iprabronch 250 Mikrogramm/ml Lösung für einen Vernebler**

Z.Nr.: 1-30702

Zulassungsinhaber:  
InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH  
DE - 64646 Heppenheim

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

Z.Nr.: 1-30719

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Losartan/HCT Pfizer 100 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30720

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

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

Z.Nr.: 1-30721

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Irbesartan Pfizer 75 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30742

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Irbesartan Pfizer 150 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30743

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Irbesartan Pfizer 300 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-30744

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Cefixim Pfizer 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30849

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Cefixim Pfizer 400 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30850

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Levetiracetam Pfizer 100 mg/ml Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-30853

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Levetiracetam Pfizer 250 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30948

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien



**Levetiracetam Pfizer 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30949

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Levetiracetam Pfizer 750 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30950

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Levetiracetam Pfizer 1000 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30951

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Quetiapin Pfizer 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30963

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Quetiapin Pfizer 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30964

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Quetiapin Pfizer 150 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30965

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Quetiapin Pfizer 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30966

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Quetiapin Pfizer 300 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30967

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Olanzapin Pfizer 2,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-31020

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Olanzapin Pfizer 5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-31021

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Olanzapin Pfizer 7,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-31022

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Olanzapin Pfizer 10 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-31023

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Olanzapin Pfizer 15 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-31024

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Olanzapin Pfizer 20 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-31025

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Valsartan Pfizer 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31029

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Valsartan Pfizer 80 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31030

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Valsartan Pfizer 160 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31031

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Valsartan Pfizer 320 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31032

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Clopidisulf 75 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31057

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Amoxicillin/Clavulansäure Pfizer 500 mg/125 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31125

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Amoxicillin/Clavulansäure Pfizer 875 mg/125 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31126

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

**Levofloxacin Pfizer 250 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31165

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

**Levofloxacin Pfizer 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31166

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

**Risedronsäure Pfizer 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31167

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

**Risedronsäure Pfizer 30 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31168

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Risedronsäure Pfizer einmal wöchentlich 35 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31169

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Bisoprolol Pfizer 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31194

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Bisoprolol Pfizer 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-31195

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Atenativ SD 1500 IE - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel**

Z.Nr.: 2-00082

Zulassungsinhaber:

Octapharma Pharmazeutika Produktions GmbH  
AT - 1100 Wien

**Hustensaft Marke " Othmar"**

Z.Nr.: 5-01120

Zulassungsinhaber:

Alte Stadt- Apotheke Zum hl. Othmar  
AT - 2340 Mödling

**Keptan - Halspastillen**

Z.Nr.: 7-01114

Zulassungsinhaber:

Dr. R. Pflieger Chemische Fabrik GmbH  
DE - 96045 Bamberg



## **Veröffentlichung (05/2012) über Registrierungen von Homöopathika**

### **Registrierungen**

#### **Passedan - Tropfen**

Reg.Nr.: HERB-00114

Firma:

Austroplant Arzneimittel GmbH  
AT - 1232 Wien

**Aufhebungen von Registrierungen**

**Hustensaft Marke " Othmar"**

Reg.Nr.: 5-01120

Firma:

Alte Stadt- Apotheke Zum hl. Othmar  
AT - 2340 Mödling