



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

<i>Arzneispezialitäten - human</i>	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Genehmigung von Parallelimporten	75
Übertragungen	76
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	82
<i>Änderungen der Bezeichnung</i>	82
<i>Änderungen der Packungsgrößen</i>	91
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	103
<i>Registrierungen</i>	108

*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.*

331. Veröffentlichung (09/2012) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Pentosanpolysulfat Sigmapharm 0,1 % Salbe

Z.Nr.: 1-31163

Zulassungsinhaber:

Sigmapharm Arzneimittel GmbH
AT - 1200 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Bene-Arzneimittel GesmbH
DE - 8000 München 71

Wirkstoff(e):

+-----

pro 100g:

Natrium Pentosan Polysulfat

ATC-Klassifikation(en):

C05BA04 Kardiovaskuläres System / Vasoprotektoren / Antivarikosa /
Heparine oder Heparinoide zur topischen Anwendung /
Natriumpentosanpolysulfat

Packungsgrößen:

Nr.

1 40 g Aluminium-Tube mit Schraubverschluss aus Polypropylen
2 100 g Aluminium-Tube mit Schraubverschluss aus Polyethylen

Laufzeit

048 Monate
048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Magnesiocard 10 mmol Orange Pulver

Z.Nr.: 1-31430

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Referenzprodukt:

1-23858
Emgecard 10 mmol Orange Pulver
Kwizda Pharma GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Verla-Pharm Arzneimittel GmbH & Co. KG
DE - 82327 Tutzing

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver in Beutel (4 g)

Magnesium Aspartat Hydrochlorid
(. 3H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

A12CC Alimentäres System und Stoffwechsel / Mineralstoffe / Andere
Mineralstoffe / Magnesium
A12CC05 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mineralstoffe / Andere
Mineralstoffe / Magnesium / Magnesiumaspartat

Packungsgrößen:

Nr.

1 20 Beutel mit 4 g Pulver
2 50 Beutel mit 4 g Pulver

Laufzeit

060 Monate
060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Zacidate 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31478

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Worldwide (Cyprus) Ltd
CY - 6023 Larnaca

Referenzprodukt:

EU/1/01/176/004-006
Zometa 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Apotex Nederland BV
NL - 2333 CN Leiden

Agila Specialties Polska Sp z o o
PL - 03-230 Warsaw

Wirkstoff(e):

+-----
pro 5ml :

Zoledronsäure
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA08 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate / Zoledronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche	024 Monate
2	4 Durchstechflaschen	024 Monate
3	10 Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sibilla 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31497

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Referenzprodukt:

1-24452
Valette Dragees
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Dienogest
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03FA15 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Gestagene und Estrogene in
Kombination / Gestagene und Estrogene, fixe Kombinationen /
Dienogest und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.

1 21 Stück (PVC/PE/PVDC- Blister)
2 3 x 21 Stück (PVC/PE/PVDC- Blister)
3 6 x 21 Stück (PVC/PE/PVDC- Blister)

Laufzeit

036 Monate
036 Monate
036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Thrombostad Protect 100 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-31534

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----
magensaftresistente Tablette :
++-----
Kern :
Acetylsalicylsäure

ATC-Klassifikation(en):

B01AC06 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.
Heparin / Acetylsalicylsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Tabletten (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
2	20 Tabletten (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Tabletten (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Tabletten (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
5	50 Tabletten (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
6	56 Tabletten (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
7	60 Tabletten (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
8	90 Tabletten (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
9	100 Tabletten (PVC-Alu-Blister)	024 Monate
10	10 Tabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
11	30 Tabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
12	50 Tabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
13	100 Tabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
14	500 Tabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
15	10 Tabletten (LDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
16	30 Tabletten (LDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
17	50 Tabletten (LDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
18	100 Tabletten (LDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
19	500 Tabletten (LDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Oxaliplatin Strides 5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31541

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Oxaliplatin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 10 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	1 x 20 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
3	1 x 40 ml (Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Sildenafil ratiopharm 50 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-31542

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

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

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 99-300 Kutno

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Teva Pharma B.V.
NL - 2031 GA Haarlem

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Genepharma SA
GR - 15351 Pallini Attikis

Pharmadox Healthcare Ltd
MT - PLA 3000 Paola

Wirkstoff(e):

+-----

pro Kautablette

Sildenafil citrat
(entsprechend 50 mg Sildenafil - in-situ Bildung aus 70,24mg
Sildenafil citrat)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 2 Stück (Blister)
2 4 Stück (Blister)
3 8 Stück (Blister)
4 12 Stück (Blister)

Laufzeit

030 Monate
030 Monate
030 Monate
030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sildenafil ratiopharm 100 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-31543

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

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

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 99-300 Kutno

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Teva Pharma B.V.
NL - 2031 GA Haarlem

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Genepharma SA
GR - 15351 Pallini Attikis

Pharmadox Healthcare Ltd
MT - PLA 3000 Paola

Wirkstoff(e):

+-----

pro Kautablette

Sildenafil citrat
(entsprechend 100 mg Sildenafil - in-situ Bildung aus
140,48mg Sildenafil citrat)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 2 Stück (Blister)
2 4 Stück (Blister)
3 8 Stück (Blister)
4 12 Stück (Blister)

Laufzeit

030 Monate
030 Monate
030 Monate
030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Imipenem/Cilastatin ratiopharm 500 mg/500 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31547

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-18024
Zienam 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Venus Pharma GmbH
DE - 59368 Werne

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver in Infusionsflasche :

Imipenem
(.H₂O)
Cilastatin Natrium
(entspricht 500mg Cilastatin)

ATC-Klassifikation(en):

J01DH51 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Carbapeneme / Imipenem und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche (20 ml)	024 Monate
2	5 Durchstechflaschen (à 20 ml)	024 Monate
3	10 Durchstechflaschen (à 20 ml)	024 Monate
4	12 Durchstechflaschen (à 20 ml)	024 Monate
5	20 Durchstechflaschen (à 20 ml)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Capecitabin Actavis 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31548

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

EU/1/00/163/001
Xeloda 150 mg Filmtabletten
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis Nordic A/S
DK - 2820 Gentofte

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Capecitabin

ATC-Klassifikation(en):

L01BC06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /
Capecitabin

Packungsgrößen:

Nr.

1 60 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium-Blisterpackung)

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Capecitabin Actavis 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31549

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

EU/1/00/163/002
Xeloda 500 mg Filmtabletten
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis Nordic A/S
DK - 2820 Gentofte

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Capecitabin

ATC-Klassifikation(en):

L01BC06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /
Capecitabin

Packungsgrößen:

Nr.

1 120 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Aluminium-Blisterpackung)

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast easypharm 4 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-31551

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

1-23982
Singulair 4 mg Kautabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette :

Montelukast Natrium
(entspricht 4mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Kautabletten in Blister	036 Monate
2	10 Kautabletten in Blister	036 Monate
3	14 Kautabletten in Blister	036 Monate
4	20 Kautabletten in Blister	036 Monate
5	28 Kautabletten in Blister	036 Monate
6	30 Kautabletten in Blister	036 Monate
7	50 Kautabletten in Blister	036 Monate
8	56 Kautabletten in Blister	036 Monate
9	98 Kautabletten in Blister	036 Monate
10	100 Kautabletten in Blister	036 Monate
11	140 Kautabletten in Blister	036 Monate
12	200 Kautabletten in Blister	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast easypharm 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-31552

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

1-22765
Singulair 5 mg Kautabletten für Kinder
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette :

Montelukast Natrium
(entspricht 5mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Kautabletten in Blister	036 Monate
2	10 Kautabletten in Blister	036 Monate
3	14 Kautabletten in Blister	036 Monate
4	20 Kautabletten in Blister	036 Monate
5	28 Kautabletten in Blister	036 Monate
6	30 Kautabletten in Blister	036 Monate
7	50 Kautabletten in Blister	036 Monate
8	56 Kautabletten in Blister	036 Monate
9	84 Kautabletten in Blister	036 Monate
10	90 Kautabletten in Blister	036 Monate
11	98 Kautabletten in Blister	036 Monate
12	100 Kautabletten in Blister	036 Monate
13	140 Kautabletten in Blister	036 Monate
14	200 Kautabletten in Blister	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast easypharm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31553

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

1-22766
Singulair 10 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Montelukast Natrium
(entspricht 10mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten in Blister	036 Monate
2	10 Filmtabletten in Blister	036 Monate
3	14 Filmtabletten in Blister	036 Monate
4	20 Filmtabletten in Blister	036 Monate
5	28 Filmtabletten in Blister	036 Monate
6	30 Filmtabletten in Blister	036 Monate
7	50 Filmtabletten in Blister	036 Monate
8	56 Filmtabletten in Blister	036 Monate
9	84 Filmtabletten in Blister	036 Monate
10	90 Filmtabletten in Blister	036 Monate
11	98 Filmtabletten in Blister	036 Monate
12	100 Filmtabletten in Blister	036 Monate
13	140 Filmtabletten in Blister	036 Monate
14	200 Filmtabletten in Blister	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Buprenorphin Actavis 2 mg Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-31554

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

Tablette :

Buprenorphin Hydrochlorid
(entspricht 2mg Buprenorphin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Sublingualtablette (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
2	7 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
3	20 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
4	24 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
5	28 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
6	48 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
7	50 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
8	1 Sublingualtablette (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	7 Sublingualtabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	20 Sublingualtabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	24 Sublingualtabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
12	28 Sublingualtabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
13	48 Sublingualtabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
14	50 Sublingualtabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
15	1 Sublingualtablette (Al/PVC/PVDC Perlalux Tristar Ultra - Blister)	012 Monate
16	7 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlalux Tristar Ultra - Blister)	012 Monate
17	20 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlalux Tristar Ultra - Blister)	012 Monate
18	24 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlalux Tristar Ultra - Blister)	012 Monate
19	28 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlalux Tristar Ultra - Blister)	012 Monate
20	48 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlalux Tristar Ultra - Blister)	012 Monate
21	50 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlalux Tristar Ultra - Blister)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Buprenorphin Actavis 8 mg Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-31555

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Buprenorphin Hydrochlorid
(entspricht 8mg Buprenorphin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Sublingualtablette (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
2	7 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
3	20 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
4	24 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
5	28 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
6	48 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
7	50 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
8	1 Sublingualtablette (Al/Al-Bliester)	024 Monate
9	7 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
10	20 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
11	24 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
12	28 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
13	48 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
14	50 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024 Monate
15	1 Sublingualtablette (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012 Monate
16	7 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012 Monate
17	20 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012 Monate
18	24 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012 Monate
19	28 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012 Monate
20	48 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012 Monate
21	50 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Buprenorphin Actavis 0,4 mg Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-31556

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-23092
Subutex 0,4 mg - Sublingualtabletten
RB Pharmaceuticals Ltd
GB-SL1 3UH Slough / Berkshire

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Buprenorphin Hydrochlorid
(entspricht 0,417 mg Buprenorphin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Sublingualtablette (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
2	7 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
3	20 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
4	24 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
5	28 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
6	48 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
7	50 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
8	1 Sublingualtablette (Al/Al-Blister)	024 Monate
9	7 Sublingualtabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
10	20 Sublingualtabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
11	24 Sublingualtabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
12	28 Sublingualtabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
13	48 Sublingualtabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
14	50 Sublingualtabletten (Al/Al-Blister)	024 Monate
15	1 Sublingualtablette (Al/PVC/PVDC Peralux Tristar Ultra - Blister)	012 Monate
16	7 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Peralux Tristar Ultra - Blister)	012 Monate
17	20 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Peralux Tristar Ultra - Blister)	012 Monate
18	24 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Peralux Tristar Ultra - Blister)	012 Monate
19	28 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Peralux Tristar Ultra - Blister)	012 Monate
20	48 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Peralux Tristar Ultra - Blister)	012 Monate
21	50 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Peralux Tristar Ultra - Blister)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Soledum 100 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-31558

Zulassungsinhaber:

Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Referenzprodukt:

Soledum Kapseln, 100 mg, Magensaftresistente Weichkapseln
Casella-med GmbH & Co. KG

Hersteller (Chargenfreigeber):

Klosterfrau Berlin GmbH
DE - 12277 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

pro Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Cineol

ATC-Klassifikation(en):

R05CA Respirationstrakt / Husten- und Erkältungspräparate /
Expektoranzien, exkl. Kombinationen mit Antitussiva /
Expektoranzien

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück (PVC/PVDC-Blisterpackung mit Aluminiumfolie)	036 Monate
2	50 Stück (PVC/PVDC-Blisterpackung mit Aluminiumfolie)	036 Monate
3	100 Stück (PVC/PVDC-Blisterpackung mit Aluminiumfolie)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Soledum 200 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-31559

Zulassungsinhaber:

Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Referenzprodukt:

Soledum Kapseln, 200 mg, Magensaftresistente Weichkapseln
Casella-med GmbH & Co. KG

Hersteller (Chargenfreigeber):

Klosterfrau Berlin GmbH
DE - 12277 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

pro Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Cineol

ATC-Klassifikation(en):

R05CA Respirationstrakt / Husten- und Erkältungspräparate /
Expektoranzien, exkl. Kombinationen mit Antitussiva /
Expektoranzien

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück (PVC/PVDC-Blisterpackung mit Aluminiumfolie)	036 Monate
2	50 Stück (PVC/PVDC-Blisterpackung mit Aluminiumfolie)	036 Monate
3	100 Stück (PVC/PVDC-Blisterpackung mit Aluminiumfolie)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

BRONCHOSTOP Guaifenesin 10% Hustentropfen

Z.Nr.: 1-31560

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

pro 100 ml

Guaifenesin

ATC-Klassifikation(en):

R05CA03 Respirationstrakt / Husten- und Erkältungspräparate /
Expektoranzien, exkl. Kombinationen mit Antitussiva /
Expektoranzien / Guaifenesin

Packungsgrößen:

Nr.

- | | |
|---|--|
| 1 | 30 ml (Braunglasflasche (Klasse III) mit LDPE-Tropfer und PP-Schraubverschluss) |
| 2 | 50 ml (Braunglasflasche (Klasse III) mit LDPE-Tropfer und PP-Schraubverschluss) |
| 3 | 100 ml (Braunglasflasche (Klasse III) mit LDPE-Tropfer und PP-Schraubverschluss) |

Laufzeit

024 Monate

024 Monate

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Candecil 2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31561

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-22290
Atacand 2 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Teva Pharma SLU
ES - 50016 Zaragoza

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 99-300 Kutno

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

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

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-Ii-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
2	14 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
3	15 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
4	20 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
5	28 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
6	30 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
7	50 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
8	50 x 1 Tablette (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister) (Klinikpackung)	012 Monate
9	56 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
10	60 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
11	84 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
12	90 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
13	98 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
14	100 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
15	250 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
16	300 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
17	7 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
18	14 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
19	15 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
20	20 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
21	28 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
22	30 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
23	50 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
24	50 x 1 Tablette (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister) (Klinikpackung)	024 Monate
25	56 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
26	60 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
27	84 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
28	90 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
29	98 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
30	100 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
31	250 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
32	300 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candecil 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31562

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-22287
Atacand 4 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Teva Pharma SLU
ES - 50016 Zaragoza

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 99-300 Kutno

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-Ii-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
2	14 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
3	15 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
4	20 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
5	28 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
6	30 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
7	50 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
8	50 x 1 Tablette (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister) (Klinikpackung)	012 Monate
9	56 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
10	60 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
11	84 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
12	90 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
13	98 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
14	100 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
15	250 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
16	300 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu-Blister)	012 Monate
17	7 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
18	14 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
19	15 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
20	20 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
21	28 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
22	30 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
23	50 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
24	50 x 1 Tablette (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister) (Klinikpackung)	024 Monate
25	56 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
26	60 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
27	84 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
28	90 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
29	98 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
30	100 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
31	250 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate
32	300 Tabletten (OPA/Alu/PE mit Trocknungsmittel/PE - PE/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candecil 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31563

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-22288
Atacand 8 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 99-300 Kutno

Teva Pharma SLU
ES - 50016 Zaragoza

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

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

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-Ii-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
2	14 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
3	15 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
4	20 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
5	28 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
6	30 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
7	50 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
8	50 x 1 Tablette (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister) (Klinikpackung)	024 Monate
9	56 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
10	60 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
11	84 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
12	90 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
13	98 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
14	100 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
15	250 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
16	300 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candecil 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31564

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-22289
Atacand 16 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Teva Pharma SLU
ES - 50016 Zaragoza

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 99-300 Kutno

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

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

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
2	14 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
3	15 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
4	20 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
5	28 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
6	30 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
7	50 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
8	50 x 1 Tablette (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister) (Klinikpackung)	024 Monate
9	56 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
10	60 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
11	84 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
12	90 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
13	98 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
14	100 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
15	250 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
16	300 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candecil 32 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31565

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-25535
Atacand 32 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Teva Pharma SLU
ES - 50016 Zaragoza

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 99-300 Kutno

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

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

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-Ii-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
2	14 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
3	15 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
4	20 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
5	28 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
6	30 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
7	50 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
8	50 x 1 Tablette (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister) (Klinikpackung)	024 Monate
9	56 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
10	60 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
11	84 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
12	90 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
13	98 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
14	100 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
15	250 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate
16	300 Tabletten (OPA/Alu/PVC - PVC/PVAC/Alu/OPA Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lutrate Depot 3,75 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Depot-Injektionssuspension

Z.Nr.: 1-31566

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH
AT - 2102 Bisamberg

Hersteller (Chargenfreigeber):

GP Pharm SA
ES - 08777 Sant Quintí de Mediona

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle:

Leuprorelin Acetat
(entsprechend 3,57 mg Leuprorelin)

ATC-Klassifikation(en):

L02AE02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormone und verwandte Mittel /
Gonadotropin-Releasing-Hormon-Analoga / Leuprorelin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche+1 Fertigspritze+1 HDPE- Adaptor+ 1 Nadel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Trimix nephro Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-31567

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Hersteller (Chargenfreigeber):

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Dreikammer-Infusionsbeutel (bestehend aus 500 ml
Aminosäurelösung, 100 ml Glucoselösung und 100 ml
Lipid-Emulsion):

++-----

Aminosäurelösung pro 1000ml :

Alanin
(L-)
Arginin
(L-)
Acetylcystein
(entspricht 0,4 g Cystein ohne Überdosierung)
Levocarnitin
Glycin
(L-)
Glycyltyrosin
(Glycyl-L-tyrosin wasserfrei)
Histidin
(L-)
Isoleucin
(L-)
Leucin
(L-)
Lysin Acetat
(L-)
Methionin
(L-)
Phenylalanin
(L-)
Prolin
(L-)
Serin
(L-)
Threonin
(L-)
Tryptophan
(L-)
Tyrosin
(L-)
Valin
(L-)

++-----
Glucoselösung 60% pro 1000ml :
Glucose
(.H2O)

++-----
Lipid-Emulsion 20% pro 1000ml :
Oleum Sojae
(raffiniert)
Triglyceride
(mittelkettig)
Oleum Olivae
(raffiniert)
Omega-3-Säuren-reiches Fischöl

ATC-Klassifikation(en):
B05BA10 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und
Perfusionslösungen / I.V.-Lösungen / Lösungen zur parenteralen
Ernährung / Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 x 700 ml	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Trimix isokal Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-31568

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Hersteller (Chargenfreigeber):

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Dreikammer-Infusionsbeutel (bestehend aus 750 ml
Aminosäurelösung, 300 ml Glucoselösung und 400 ml
Lipid-Emulsion):

++-----

Aminosäurelösung pro 1000ml :

Alanin
(L-)
Arginin
(L-)
Acetylcystein
(entspricht 0,4 g Cystein ohne Überdosierung)
Levocarnitin
Glycin
(L-)
Glycyltyrosin
(Glycyl-L-tyrosin wasserfrei)
Histidin
(L-)
Isoleucin
(L-)
Leucin
(L-)
Lysin Acetat
(L-)
Methionin
(L-)
Phenylalanin
(L-)
Prolin
(L-)
Serin
(L-)
Threonin
(L-)
Tryptophan
(L-)
Tyrosin
(L-)
Valin
(L-)

++-----
Glucoselösung 60% pro 1000ml :
Glucose
(.H2O)

++-----
Lipid-Emulsion 20% pro 1000ml :
Oleum Sojae
(raffiniert)
Triglyceride
(mittelkettig)
Oleum Olivae
(raffiniert)
Omega-3-Säuren-reiches Fischöl

ATC-Klassifikation(en):
B05BA10 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und
Perfusionslösungen / I.V.-Lösungen / Lösungen zur parenteralen
Ernährung / Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 x 1450 ml	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candeblo 2 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31569

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-22287
Atacand 4 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Aegis Ltd
CY - 2643 Ergates/Nicosia

HBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

pro Tablette :

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
2	10 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
3	14 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
4	15 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
5	20 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
6	28 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
7	30 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
8	50 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
9	56 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
10	90 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
11	98 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
12	100 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
13	300 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
14	50 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
15	98 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
16	100 Stück HDPE-Tablettenbehältnis mit kindersicherem PP-Schraubverschluss	036 Monate
17	250 Stück HDPE-Tablettenbehältnis mit kindersicherem PP-Schraubverschluss	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Trimix perikal Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-31570

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Hersteller (Chargenfreigeber):

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Wirkstoff(e):

+-----
Dreikammer-Infusionsbeutel (insgesamt 600 ml - bestehend aus
250 ml Aminosäurelösung, 100 ml Glucoselösung und 250 ml
Lipid-Emulsion) :

++-----
Aminosäurelösung pro 1000ml :

Alanin
(L-)
Arginin
(L-)
Glycin
Histidin
(L-)
Isoleucin
(L-)
Leucin
(L-)
Lysin Acetat
(L-)
Methionin
(L-)
Phenylalanin
(L-)
Prolin
(L-)
Serin
(L-)
Taurin
Threonin
(L-)
Tryptophan
(L-)
Tyrosin
(L-)
Valin
(L-)

++-----
Glucoselösung 30% pro 1000ml :
Glucose
(.H2O)

++-----

Lipid-Emulsion 20% pro 1000ml :

Oleum Sojae

(raffiniert)

Triglyceride

(mittelkettig)

Oleum Olivae

(raffiniert)

Omega-3-Säuren-reiches Fischöl

ATC-Klassifikation(en):

B05BA10

Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und
Perfusionslösungen / I.V.-Lösungen / Lösungen zur parenteralen
Ernährung / Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.

1 6 x 600 ml

Laufzeit

018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candeblo 4 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31571

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-22287
Atacand 4 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Aegis Ltd
CY - 2643 Ergates/Nicosia

HBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

pro Tablette :

Candesartan Cilexetil

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 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
2	10 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
3	14 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
4	15 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
5	20 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
6	28 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
7	30 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
8	50 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
9	56 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
10	90 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
11	98 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
12	100 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
13	300 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
14	50 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
15	98 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
16	100 Stück HDPE-Tablettenbehältnis mit kindersicherem PP-Schraubverschluss	036 Monate
17	250 Stück HDPE-Tablettenbehältnis mit kindersicherem PP-Schraubverschluss	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candeblo 8 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31572

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-22288
Atacand 8 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Aegis Ltd
CY - 2643 Ergates/Nicosia

HBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

pro Tablette :

Candesartan Cilexetil

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 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
2	10 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
3	14 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
4	15 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
5	20 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
6	28 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
7	30 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
8	50 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
9	56 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
10	90 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
11	98 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
12	100 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
13	300 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
14	50 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
15	98 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
16	100 Stück HDPE-Tablettenbehältnis mit kindersicherem PP-Schraubverschluss	036 Monate
17	250 Stück HDPE-Tablettenbehältnis mit kindersicherem PP-Schraubverschluss	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gemcitabin Vianex 38 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31573

Zulassungsinhaber:

Vianex S.A.
GR - 14671 Nea Erythrea

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Gemcitabin Hydrochlorid
(entsprechend 38,00 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche mit 5,26 ml Konzentrat mit 200 mg Gemcitabin	024 Monate
2	1 Durchstechflasche mit 26,3 ml Konzentrat mit 1000 mg Gemcitabin	024 Monate
3	1 Durchstechflasche mit 39,5 ml Konzentrat mit 1500 mg Gemcitabin	024 Monate
4	1 Durchstechflasche mit 52,6 ml Konzentrat mit 2000 mg Gemcitabin	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Candeblo 16 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31574

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-22289
Atacand 16 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

HBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Aegis Ltd
CY - 2643 Ergates/Nicosia

Wirkstoff(e):

+-----

pro Tablette :

Candesartan Cilexetil

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 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
2	10 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
3	14 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
4	15 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
5	20 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
6	28 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
7	30 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
8	50 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
9	56 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
10	90 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
11	98 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
12	100 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
13	300 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
14	50 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
15	98 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
16	100 Stück HDPE-Tablettenbehältnis mit kindersicherem PP-Schraubverschluss	036 Monate
17	250 Stück HDPE-Tablettenbehältnis mit kindersicherem PP-Schraubverschluss	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Trimix MOF Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-31575

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Hersteller (Chargenfreigeber):

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Dreikammer-Infusionsbeutel in verschiedenen Größen
(bestehend aus Aminosäurelösung, Glucoselösung und
Lipid-Emulsion - Verhältnis 2 : 1 : 1):

++-----

Aminosäurelösung pro 1000ml :

Alanin
(L-)
Arginin
(L-)
Aspartinsäure
(L-)
Levocarnitin
Glutaminsäure
(L-)
Glycyl levoglutamid
(.H₂O)
Glycyltyrosin
(L-; .2H₂O)
Histidin
(L-)
Isoleucin
(L-)
Leucin
(L-)
Lysin Acetat
(L-)
Methionin
(L-)
Phenylalanin
(L-)
Prolin
(L-)
Serin
(L-)
Threonin
(L-)
Tryptophan
(L-)
Valin
(L-)

++-----
Glucoselösung 40% pro 1000ml :
Glucose
(.H2O)

++-----
Lipid-Emulsion 20% pro 1000ml :
Oleum Sojae
(raffiniert)
Triglyceride
(mittelkettig)
Oleum Olivae
(raffiniert)
Omega-3-Säuren-reiches Fischöl

ATC-Klassifikation(en):
B05BA10 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und
Perfusionslösungen / I.V.-Lösungen / Lösungen zur parenteralen
Ernährung / Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	4 x 1000 ml	012 Monate
2	3 x 2000 ml	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
Rp, apothekenpflichtig

Candeblo 32 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31576

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-25535
Atacand 32 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Aegis Ltd
CY - 2643 Ergates/Nicosia

HBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

pro Tablette :

Candesartan Cilexetil

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 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
2	10 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
3	14 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
4	15 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
5	20 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
6	28 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
7	30 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
8	50 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
9	56 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
10	90 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
11	98 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
12	100 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
13	300 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
14	50 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
15	98 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium - Blisterpackung	036 Monate
16	100 Stück HDPE-Tablettenbehältnis mit kindersicherem PP-Schraubverschluss	036 Monate
17	250 Stück HDPE-Tablettenbehältnis mit kindersicherem PP-Schraubverschluss	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Desloratadin Actavis 2,5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-31577

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Desloratadin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate
2	10 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate
3	18 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate
4	20 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate
5	30 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate
6	50 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate
7	60 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate
8	90 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Desloratadin Actavis 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-31578

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Desloratadin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate
2	10 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate
3	20 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate
4	30 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate
5	50 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate
6	60 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate
7	90 Schmelztabletten [OPA/Adhäsiv/(OPA/Alu/PVC)] / [CC Kraft Papier/PET/Alu/HS-Lack] Blister	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lodesdineta 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31579

Zulassungsinhaber:

Archie Samuel sro
CZ - 617 00 Brno

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Teva Pharma SLU
ES - 50016 Zaragoza

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

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	7 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
4	15 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
5	20 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
7	40 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
8	50 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
9	60 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
10	90 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
11	100 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
12	250 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Desloratadin Archie Samuel 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31580

Zulassungsinhaber:

Archie Samuel sro
CZ - 617 00 Brno

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmachemie BV
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Teva Pharma SLU
ES - 50016 Zaragoza

Teva Sante
FR - 89100 Sens

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

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

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	7 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
2	10 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
3	14 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
4	15 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
5	20 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
6	30 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
7	40 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
8	50 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
9	60 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
10	90 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
11	100 Filmtabletten (PVC/PVdC/Alu-Blister)	048 Monate
12	250 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Grystella 75 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31581

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Leon Farma SA
ES - 24008 Navatejera/Villaquilambre/Leon

Referenzprodukt:

1-24660
Cerazette 75 Mikrogramm Filmtabletten
N.V. Organon
NL-5349 AB Oss

Hersteller (Chargenfreigeber):

Laboratorios Leon Farma SA
ES - 24008 Navatejera/Villaquilambre/Leon

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern:
Desogestrel
(mikronisiert)

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 Filmtabletten (Aluminium-Durchdrückfolie und PVC/PVDC-Folie)	024 Monate
2	3 x 28 Stück Filmtabletten (Aluminium-Durchdrückfolie und PVC/PVDC-Folie)	024 Monate
3	6 x 28 Stück Filmtabletten (Aluminium-Durchdrückfolie und PVC/PVDC-Folie)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Miclast 10 mg/g Creme

Z.Nr.: 1-31582

Zulassungsinhaber:

Pierre Fabre Dermatologie
FR - 92100 Boulogne-Billancourt

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pierre Fabre Medicament Production
FR - 45500 Gien

Wirkstoff(e):

+-----

pro 100g:

Ciclopirox Olamin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 30 g (Al-Tube mit Epoxyphenol-Innenbeschichtung und
HDPE-Schraubdeckel)

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Enalapril Ranbaxy 2,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31583

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

1-18172
Renitec 5 mg Tabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Terapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-Napoca

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Enalapril Maleat

ATC-Klassifikation(en):

C09AA02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Enalapril

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
2	20 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
3	28 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
4	30 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
5	48 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
6	50 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
7	60 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
8	98 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
9	100 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
10	200 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Enalapril Ranbaxy 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31584

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

1-18172
Renitec 5 mg Tabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Terapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-Napoca

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Enalapril Maleat

ATC-Klassifikation(en):

C09AA02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Enalapril

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
2	28 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
3	30 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
4	50 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
5	100 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Enalapril Ranbaxy 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31585

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

1-18173
Renitec 10 mg Tabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Terapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-Napoca

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Enalapril Maleat

ATC-Klassifikation(en):

C09AA02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Enalapril

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
2	20 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
3	28 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
4	30 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
5	48 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
6	50 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
7	60 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
8	98 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
9	100 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate
10	200 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blisters mit Trockenmittel)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Enalapril Ranbaxy 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31586

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

1-18174
Renitec 20 mg Tabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Terapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-Napoca

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Enalapril Maleat

ATC-Klassifikation(en):

C09AA02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Enalapril

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blister mit Trockenmittel)	012 Monate
2	20 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blister mit Trockenmittel)	012 Monate
3	28 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blister mit Trockenmittel)	012 Monate
4	30 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blister mit Trockenmittel)	012 Monate
5	50 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blister mit Trockenmittel)	012 Monate
6	84 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blister mit Trockenmittel)	012 Monate
7	90 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blister mit Trockenmittel)	012 Monate
8	100 Tabletten (kaltgeformte PA/Alu/PE-Blister mit Trockenmittel)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Azelastin URSAPHARM 0,5 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-31587

Zulassungsinhaber:

Ursapharm Arzneimittel GmbH
DE - 66129 Saarbrücken

Referenzprodukt:

1-22726
Allergodil - Augentropfen
Meda Pharma GmbH
AT-1110 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ursapharm Arzneimittel GmbH
DE - 66129 Saarbrücken

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Azelastin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

S01GX07 Sinnesorgane / Ophthalmika / Dekongestiva und Antiallergika /
Andere Antiallergika / Azelastin

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 10 ml (LDPE Flasche)

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Basics 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31589

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Terapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-Napoca

Unipharm AD
BG - 1797 Sofia

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(. 3 H₂O - entspricht ca. 10,34 mg Atorvastatin Calcium
bzw. 10 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
2	14 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
3	20 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
4	28 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
5	30 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
6	50 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
7	56 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
8	60 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
9	84 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
10	90 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
11	98 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
12	100 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Basics 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31590

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Terapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-Napoca

Unipharm AD
BG - 1797 Sofia

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(. 3 H₂O - entspricht ca. 20,68 mg Atorvastatin Calcium
bzw. 20 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
2	14 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
3	20 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
4	28 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
5	30 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
6	50 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
7	56 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
8	60 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
9	84 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
10	90 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
11	98 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
12	100 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Basics 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31591

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Terapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-Napoca

Unipharm AD
BG - 1797 Sofia

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(. 3 H₂O - entspricht ca. 41,36 mg Atorvastatin Calcium
bzw. 40 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
2	14 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
3	20 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
4	28 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
5	30 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
6	50 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
7	56 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
8	60 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
9	84 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
10	90 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
11	98 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
12	100 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Basics 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31592

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Terapia S.A.
RO - 400 632 Cluj-Napoca

Unipharm AD
BG - 1797 Sofia

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(. 3 H₂O - entspricht ca. 82,72 mg Atorvastatin Calcium
bzw. 80 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
2	14 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
3	20 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
4	28 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
5	30 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
6	50 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
7	56 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
8	60 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
9	84 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
10	90 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
11	98 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate
12	100 Filmtabletten (PA/Alu/PVC - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Telmisartan Sandoz 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31593

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/009-012
Micardis 20 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-Ii-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	21 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	28 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	28 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister)	024 Monate
8	30 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	50 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	56 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	60 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
12	84 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	90 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	98 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
15	100 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Telmisartan Sandoz 40 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31594

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/001-004,013,015,017,019
Micardis 40 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-Ii-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	21 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	28 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	28 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister)	024 Monate
8	30 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	50 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	56 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	60 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
12	84 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	90 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	98 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
15	100 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Telmisartan Sandoz 80 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31595

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/005-008,014,016,018,020
Micardis 80 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-Ii-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	10 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	14 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	20 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
5	21 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
6	28 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
7	28 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister)	024 Monate
8	30 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
9	50 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
10	56 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
11	60 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
12	84 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
13	90 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
14	98 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
15	100 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

ben-u-ron 75 mg - Zäpfchen

Z.Nr.: 1-31596

Zulassungsinhaber:

Sigmapharm Arzneimittel GmbH
AT - 1200 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

bene-Arzneimittel GmbH
DE - 81479 München

Wirkstoff(e):

+-----

pro Zäpfchen

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

N02BE Nervensystem / Analgetika / Andere Analgetika und Antipyretika /
Anilide

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 5 Stück
2 10 Stück

Laufzeit

060 Monate
060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Indapamid Krka 1,5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31597

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-21433
FLUDEX Retard 1,5 mg - Filmtabletten
Les Laboratoires Servier
FR-92284 Suresnes Cedex

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Indapamid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Retardtabletten (AL Folie, PVC/PVDC Folie - Blister)	036 Monate
2	14 Retardtabletten (AL Folie, PVC/PVDC Folie - Blister)	036 Monate
3	15 Retardtabletten (AL Folie, PVC/PVDC Folie - Blister)	036 Monate
4	20 Retardtabletten (AL Folie, PVC/PVDC Folie - Blister)	036 Monate
5	30 Retardtabletten (AL Folie, PVC/PVDC Folie - Blister)	036 Monate
6	50 Retardtabletten (AL Folie, PVC/PVDC Folie - Blister)	036 Monate
7	60 Retardtabletten (AL Folie, PVC/PVDC Folie - Blister)	036 Monate
8	90 Retardtabletten (AL Folie, PVC/PVDC Folie - Blister)	036 Monate
9	100 Retardtabletten (AL Folie, PVC/PVDC Folie - Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tolterodin Accord 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31598

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Tolterodin Tartrat
(entsprechend 0,68mg Tolterodin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
3	56 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tolterodin Accord 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31599

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Tolterodin Tartrat
(entsprechend 1,37mg Tolterodin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
3	56 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Methotrexat Accord 25 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31600

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

17626
Methotrexat "Lederle" 25 mg - Stechampulle
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Methotrexat

ATC-Klassifikation(en):

L01BA01 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Folsäure-Analoga /
Methotrexat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 2 ml Durchstechflasche	018 Monate
2	1 x 20 ml Durchstechflasche	018 Monate
3	1 x 40 ml Durchstechflasche	018 Monate
4	10 x 20 ml Durchstechflasche	018 Monate
5	10 x 40 ml Durchstechflasche	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ibandronsäure +pharma 3 mg Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31601

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/03/265/005-006
Bonviva 3 mg Injektionslösung
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller (Chargenfreigeber):

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Synthon Hispania SL
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (3 ml)

Natrium Ibandronat
(. H₂O - entspricht 3 mg Ibandronsäure)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA06 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Ibandronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Fertigspritze und 1 Injektionsnadel	024 Monate
2	2 Fertigspritzen und 2 Injektionsnadeln	024 Monate
3	5 Fertigspritzen und 5 Injektionsnadeln	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Genehmigung von Parallelimporten

Zithromax i.v. 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

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

Z.Nr.: 1-24636-P1

Übertragungen

FemSevenCombi - Depot-Pflaster

Z.Nr.: 1-24094

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Merck GmbH
AT - 1147 Wien

Ezetrol 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-24902

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme Ltd
GB - EN11 9BU Hoddesdon, Hertfordshire

Zulassungsinhaber bisher:
MSD-SP Limited
GB - EN11 9BU Hoddesdon, Hertfordshire

Duodopa, 20 mg/ml + 5 mg/ml, Gel zur intestinalen Anwendung

Z.Nr.: 1-25624

Zulassungsinhaber:
AbbVie GmbH
AT - 1230 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Abbott Products GmbH
DE - 30173 Hannover

Inegy 10 mg/10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25673

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme Ltd
GB - EN11 9BU Hoddesdon, Hertfordshire

Zulassungsinhaber bisher:

MSD-SP Limited
GB - EN11 9BU Hoddesdon, Hertfordshire

Inegy 10 mg/20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25674

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme Ltd
GB - EN11 9BU Hoddesdon, Hertfordshire

Zulassungsinhaber bisher:

MSD-SP Limited
GB - EN11 9BU Hoddesdon, Hertfordshire

Inegy 10 mg/40 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25675

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme Ltd
GB - EN11 9BU Hoddesdon, Hertfordshire

Zulassungsinhaber bisher:

MSD-SP Limited
GB - EN11 9BU Hoddesdon, Hertfordshire

Inegy 10 mg/80 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25676

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme Ltd
GB - EN11 9BU Hoddesdon, Hertfordshire

Zulassungsinhaber bisher:

MSD-SP Limited
GB - EN11 9BU Hoddesdon, Hertfordshire

Amykal 1 % Creme

Z.Nr.: 1-26571

Zulassungsinhaber:

Pelpharma Handels GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Toctino 10 mg Weichkapseln

Z.Nr.: 1-28037

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Basilea Medical Ltd
GB - GU27EF Surrey

Toctino 30 mg Weichkapseln

Z.Nr.: 1-28038

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Basilea Medical Ltd
GB - GU27EF Surrey

Enaxozar 20 mg/ml Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29332

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Cyathus Exquirere Pharmaforschungs GmbH
AT - 1010 Wien

Takipril hyperbar 2 % Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29403

Zulassungsinhaber:

Meduna Arzneimittel GmbH
DE - 63739 Aschaffenburg

Zulassungsinhaber bisher:

Sintetica Italia srl
IT - 20124 Milano

Erlidona 20 Mikrogramm/100 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29492

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Laboratorios Leon Farma SA
ES - 24008 Navatejera/Villaquilambre/Leon

Atoris 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29623

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsinhaber bisher:

Norpharm Regulatory Services Ltd
IE - Co. Louth

Atoris 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29625

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsinhaber bisher:

Norpharm Regulatory Services Ltd
IE - Co. Louth

Atoris 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29626

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsinhaber bisher:

Norpharm Regulatory Services Ltd
IE - Co. Louth

Larissa 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30999

Zulassungsinhaber:

Gynial GmbH
AT - 1150 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH
AT - 1070 Wien

Phytocon Pelargonium Flüssigkeit zum Einnehmen

Z.Nr.: HERB-00032

Zulassungsinhaber:

PhytoCon GmbH & Co KG
DE - 56626 Andernach

Zulassungsinhaber bisher:

Faromed Handelsgesellschaft m.b.H.
AT - 1040 Wien

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Bisacodyl ratiopharm 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 15896

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Laxbene ratiopharm - Filmtabletten

Naproxen Saft Infectopharm 250 mg/5 ml

Z.Nr.: 17522

Zulassungsinhaber:

InfectoPharm Arzneimittel und Consilium GmbH
DE - 64646 Heppenheim

Bezeichnung bisher:

Proxen - Saft

Biodroxil 125 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-20818

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Biodroxil 125 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zur Einnahme

**Samtoral levis 25 Mikrogramm/50 Mikrogramm pro Sprühstoß -
Druckgasinhalation**

Z.Nr.: 1-23953

Zulassungsinhaber:

Allen Pharmazeutika GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Viani levis 25 Mikrogramm/50 Mikrogramm pro Sprühstoß -
Druckgasinhalation

**Samtoral standard 25 Mikrogramm/125 Mikrogramm pro Sprühstoß
- Druckgasinhalation**

Z.Nr.: 1-23954

Zulassungsinhaber:

Allen Pharmazeutika GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Viani standard 25 Mikrogramm/125 Mikrogramm pro Sprühstoß -
Druckgasinhalation

**Samtoral forte 25 Mikrogramm/250 Mikrogramm pro Sprühstoß -
Druckgasinhalation**

Z.Nr.: 1-23955

Zulassungsinhaber:

Allen Pharmazeutika GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Viani forte 25 Mikrogramm/250 Mikrogramm pro Sprühstoß -
Druckgasinhalation

Erlidona 20 Mikrogramm/100 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29492

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Estralevo 20 Mikrogramm/100 Mikrogramm Filmtabletten

Atoris 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29623

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Atorvastatin NRS 10 mg Filmtabletten

Atoris 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29625

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Atorvastatin NRS 20 mg Filmtabletten

Atoris 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29626

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

Atorvastatin NRS 40 mg Filmtabletten

Angiletta 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29898

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Ethinylestradiol/Chlormadinon Actavis 0,03 mg/2 mg
Filmtabletten

Laxbene ratiopharm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30838

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Laxbene Bisacodyl 5 mg Filmtabletten

Irbepress 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31367

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Irbesartan G.L. 75 mg Filmtabletten

Irbepress 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31368

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Irbesartan G.L. 150 mg Filmtabletten

Irbepress 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31369

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Irbesartan G.L. 300 mg Filmtabletten

**Cefotaxim-MIP 1 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions-
oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31395

Zulassungsinhaber:

MIP Pharma Austria GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Bezeichnung bisher:

Cefotaxim-CNP 1 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions-
oder Infusionslösung

**Cefotaxim-MIP 2 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions-
oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31396

Zulassungsinhaber:

MIP Pharma Austria GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Bezeichnung bisher:

Cefotaxim-CNP 2 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions-
oder Infusionslösung

**Cefuroxim-MIP 750 mg - Pulver zur Herstellung einer
Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31397

Zulassungsinhaber:

MIP Pharma Austria GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Bezeichnung bisher:

Cefuroxim-CNP 750 mg - Pulver zur Herstellung einer
Injektions- oder Infusionslösung

Cefuroxim-MIP 1500 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31401

Zulassungsinhaber:

MIP Pharma Austria GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Bezeichnung bisher:

Cefuroxim-CNP 1500 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Ceftriaxon-MIP 1 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31402

Zulassungsinhaber:

MIP Pharma Austria GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Bezeichnung bisher:

Ceftriaxon-CNP 1 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Ceftriaxon-MIP 2 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31404

Zulassungsinhaber:

MIP Pharma Austria GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Bezeichnung bisher:

Ceftriaxon-CNP 2 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

**Cefazolin-MIP 2g - Pulver zur Herstellung einer Injektions-
oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-31409

Zulassungsinhaber:

MIP Pharma Austria GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Bezeichnung bisher:

Cefazolin-CNP 2g - Pulver zur Herstellung einer Injektions-
oder Infusionslösung

**Haemate P Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00247

Zulassungsinhaber:

CSL Behring GmbH
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Haemate P

Varitect CP 25 I.E./ml Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00383

Zulassungsinhaber:

Biotest Austria GmbH
AT - 1053 Wien

Bezeichnung bisher:

Varitect 25 I.E./ml Infusionslösung

FDG(F-18)-BSM Injektionslösung

Z.Nr.: 4-00015

Zulassungsinhaber:

BSM Diagnostica GmbH
AT - 1080 Wien

Bezeichnung bisher:

18F-FDG (ÖFZS)

Teufelskralle ratiopharm 480 mg Filmtabletten

Z.Nr.: HERB-00122

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Teufelskralle ARAC 480 mg Filmtabletten

Änderungen der Packungsgrößen

Iscador M (Mali) Injektionslösung

Z.Nr.: 10669

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
006	Serienpackung zu 7 Stück Farblose OPC-Glasampullen (Hydrolytische Klasse I)	024	
015	Serienpackung zu 21 (3 x 7) Stück Farblose OPC-Glasampullen (Hydrolytische Klasse I) (Bündelpackung)	024	neu
014	Serienpackung zu 14 (2 x 7) Stück Farblose OPC-Glasampullen (Hydrolytische Klasse I) (Bündelpackung)	024	

Iscador Qu (Quercus) Injektionslösung

Z.Nr.: 10670

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
006	Serienpackung zu 7 Stück Farblose OPC-Glasampullen (Hydrolytische Klasse I)	024	
015	Serienpackung zu 21 (3 x 7) Stück Farblose OPC-Glasampullen (Hydrolytische Klasse I) (Bündelpackung)	024	neu
014	Serienpackung zu 14 (2 x 7) Stück Farblose OPC-Glasampullen (Hydrolytische Klasse I) (Bündelpackung)	024	

Huminsulin "Lilly" Basal 100 I.E./ml - Durchstechflaschen

Z.Nr.: 1-17697

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 ml	036	
002	2 x 10 ml	036	
003	5 x 10 ml (Bündelpackung)	036	neu

Huminsulin "Lilly" Normal 100 I.E./ml - Durchstechflaschen

Z.Nr.: 1-17698

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 ml	036	
002	2 x 10 ml	036	
003	5 x 10 ml (Bündelpackung)	036	neu

Huminsulin "Lilly" Profil III 100 I.E./ml - Durchstechflaschen

Z.Nr.: 1-18605

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 ml	036	
002	2 x 10 ml	036	
003	5 x 10 ml (Bündelpackung)	036	neu

Huminsulin "Lilly" Basal 100 I.E./ml - Patronen

Z.Nr.: 1-19523

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	5 x 3 ml	036	
004	2 x (5 x 3 ml) (Bündelpackung)	036	neu

Huminsulin "Lilly" Profil III 100 I.E./ml - Patronen

Z.Nr.: 1-19525

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	5 x 3 ml	036	
004	2 x (5 x 3 ml) Bündelpackung	036	neu

Huminsulin "Lilly" Normal 100 I.E./ml - Patronen

Z.Nr.: 1-19528

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	5 x 3 ml	036	
004	2 x (5 x 3 ml) (Bündelpackung)	036	neu

VESANOID "Roche" 10 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-21707

Zulassungsinhaber:

Roche Austria GmbH
AT - 1211 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	100 Stück (Blister)	036	gelöscht
002	100 Stück (Glasflasche)	036	

Huminsulin "Lilly" Normal 100 I.E./ml - KwikPen

Z.Nr.: 1-23044

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 Fertigpens zu 3 ml	036	
002	2 x 5 Fertigpens zu 3 ml	036	
003	6 Fertigpens zu 3 ml	036	neu

Huminsulin "Lilly" Basal 100 I.E./ml - KwikPen

Z.Nr.: 1-23045

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 Fertigpen zu 3 ml	036	
002	2 x 5 Fertigpen zu 3 ml	036	
003	5 Fertigpens zu je 3 ml	036	neu

Huminsulin "Lilly" Profil III 100 I.E./ml - KwikPen

Z.Nr.: 1-23049

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 Fertigpen zu 3 ml	036	
002	2 x 5 Fertigpen zu 3 ml	036	
003	6 Fertigpens zu 3 ml	116	neu

Cerazette 75 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24660

Zulassungsinhaber:

N.V. Organon
NL - 5349 AB Oss

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 28 Stück (Blister)	036	
002	3 x 28 Stück (Blister)	036	
003	6 x 28 Stück (Blister)	036	
004	13 x 28 Stück (Blister)	036	neu

Gabatal 300 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24924

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	100 Stück	036	
002	30 Stück	036	neu

Metoject 50 mg/ml Injektionslösung in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 1-28097

Zulassungsinhaber:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Nr	Laufzeit	Status	[Monate]
017	4 x 0,40 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
002	4 x 0,15 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
003	6 x 0,15 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
004	12 x 0,15 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
007	4 x 0,20 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
008	6 x 0,20 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
009	12 x 0,20 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
010	24 x 0,20 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
013	6 x 0,30 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
016	1 x 0,40 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
018	6 x 0,40 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
023	6 x 0,50 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
024	12 x 0,50 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
026	1 x 0,15 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
028	6 x 0,15 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
029	12 x 0,15 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
032	4 x 0,20 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
033	6 x 0,20 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
034	12 x 0,20 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
035	24 x 0,20 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
036	1 x 0,30 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
037	4 x 0,30 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
038	6 x 0,30 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
040	24 x 0,30 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
043	6 x 0,40 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
047	4 x 0,50 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
048	6 x 0,50 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
049	12 x 0,50 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
001	1 x 0,15 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
005	24 x 0,15 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
006	1 x 0,20 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
011	1 x 0,30 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
012	4 x 0,30 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
014	12 x 0,30 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
015	24 x 0,30 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
019	12 x 0,40 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
020	24 x 0,40 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
021	1 x 0,50 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
022	4 x 0,50 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
025	24 x 0,50 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)		024
027	4 x 0,15 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
030	24 x 0,15 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
031	1 x 0,20 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
039	12 x 0,30 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
041	1 x 0,40 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
042	4 x 0,40 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
044	12 x 0,40 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
045	24 x 0,40 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
046	1 x 0,50 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
050	24 x 0,50 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024
159	12 x 0,60 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024 neu
160	24 x 0,60 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)		024 neu

112	4 x 0,25 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
113	6 x 0,25 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
114	12 x 0,25 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
115	24 x 0,25 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
116	1 x 0,25 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
117	4 x 0,25 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
118	6 x 0,25 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
119	12 x 0,25 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
120	24 x 0,25 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
121	1 x 0,35 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
122	4 x 0,35 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
123	6 x 0,35 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
124	12 x 0,35 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
125	24 x 0,35 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
126	1 x 0,35 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
127	4 x 0,35 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
128	6 x 0,35 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
129	12 x 0,35 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
130	24 x 0,35 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
131	1 x 0,45 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
132	4 x 0,45 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
133	6 x 0,45 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
134	12 x 0,45 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
135	24 x 0,45 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
136	1 x 0,45 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
137	4 x 0,45 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
138	6 x 0,45 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
139	12 x 0,45 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
140	24 x 0,45 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
141	1 x 0,55 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
142	4 x 0,55 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
143	6 x 0,55 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
144	12 x 0,55 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
145	24 x 0,55 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
146	1 x 0,55 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
147	4 x 0,55 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
148	6 x 0,55 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
149	12 x 0,55 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
150	24 x 0,55 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
151	1 x 0,60 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
152	4 x 0,60 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
153	6 x 0,60 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
154	12 x 0,60 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
155	24 x 0,60 ml (mit eingeklebter Injektionsnadel)	024	neu
156	1 x 0,60 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
157	4 x 0,60 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu
158	6 x 0,60 ml (mit beigefügter Injektionsnadel)	024	neu

Iscador P (Pini) Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30774

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	Serienpackung zu 7 Stück (farblose OPC-Glasampullen (Hydrolytische Klasse I))	024	
004	Serienpackung zu 21 (3 x 7) Stück Farblose OPC-Glasampullen (Hydrolytische Klasse I) (Bündelpackung)	024	neu
003	Serienpackung zu 14 (2 x 7) Stück Farblose OPC-Glasampullen (Hydrolytische Klasse I) (Bündelpackung)	024	

Ziprasidon Arcana 20 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30783

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
002	14 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
003	20 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
004	28 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
005	30 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
006	50 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
007	56 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
008	60 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
009	90 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
010	100 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
011	180 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
012	14 x 1 Stück (Blister)	024	neu
013	56 x 1 Stück (Blister)	024	neu

Ziprasidon Arcana 40 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30784

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024	
002	14 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024	
003	20 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024	
004	28 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024	
005	30 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024	
006	50 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024	
007	56 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024	
008	60 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024	
009	90 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024	
010	100 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024	
011	180 Stück (OPA/AL/PVC- Blister)	024	
012	14 x 1 Stück (Blister)	024	neu
013	56 x 1 Stück (Blister)	024	neu

Ziprasidon Arcana 60 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30785

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
002	14 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
003	20 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
004	28 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
005	30 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
006	50 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
007	56 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
008	60 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
009	90 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
010	100 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
011	180 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
012	14 x 1 Stück (Blister)	024	neu
013	56 x 1 Stück (Blister)	024	neu

Ziprasidon Arcana 80 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-30786

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
002	14 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
003	20 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
004	28 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
005	30 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
006	50 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
007	56 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
008	60 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
009	90 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
010	100 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
011	180 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024	
012	14 x 1 Stück (Blister)	024	neu
013	56 x 1 Stück (Blister)	024	neu

Cytotect CP Biotest 100 E/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00390

Zulassungsinhaber:

Biotest Austria GmbH
AT - 1053 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	10 ml Durchstechflasche	024	
003	20 ml Ampulle	024	gelöscht
004	50 ml Durchstechflasche	024	

UltratechneKow FM - Generator

Z.Nr.: 4-00017

Zulassungsinhaber:

BSM Diagnostica GmbH
AT - 1080 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 TechneVials 11 ml	000	
002	7 TechneVials 5 ml	000	neu
003	7 TechneVials 25 ml	000	neu

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Digestodoron - Tabletten

Z.Nr.: 2042

Zulassungsinhaber:
Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Methergin - Tropfen

Z.Nr.: 6170

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Rovamycin - Filmtabletten

Z.Nr.: 15100

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Oddibil - Filmtabletten

Z.Nr.: 16199

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Cosmegen - Trockenstechampulle

Z.Nr.: 16858

Zulassungsinhaber:
Lundbeck Pharmaceuticals Ireland Ltd
IE - Dublin 2

Selectol 100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 17285

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Selectol 200 mg - Tabletten

Z.Nr.: 17286

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Mucosolvan 30 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-17348

Zulassungsinhaber:
Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Selecturon - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-18001

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

ERYPO 40.000 I.E./ml - Stechampullen

Z.Nr.: 1-23162

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

ERYPO 5.000 I.E./0,5 ml - Fertigspritzen

Z.Nr.: 1-24004

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Citalopram Interpharm 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25581

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

ERYPO 20.000 I.E./0,5 ml - Fertigspritzen

Z.Nr.: 1-26439

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

ERYPO 30.000 I.E./0,75 ml - Fertigspritzen

Z.Nr.: 1-27146

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Fluvastatin "Interpharm" 80 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28391

Zulassungsinhaber:

Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Arinotec 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28436

Zulassungsinhaber:

Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Docetaxel ratiopharm 20 mg/0,5 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31246

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Docetaxel ratiopharm 80 mg/2 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31247

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

ERYPO 3.000 I.E./0,3 ml - Fertigspritzen

Z.Nr.: 2-00132

Zulassungsinhaber:
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Zahn- und Knochenwachstumstropfen "Similasan"

Z.Nr.: 3-00276

Zulassungsinhaber:
Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein

. Veröffentlichung (09/2012) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Eucabal - Saft

Reg.Nr.: HERB-00125

Firma:

Esparma GmbH
DE - 39116 Magdeburg

Japomin Öl - Tropfen

Reg.Nr.: HERB-00126

Firma:

BANO Naturprodukte GmbH
AT - 6580 St. Anton/Arlberg