



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
<i>Homöopathische Arzneispezialitäten - human</i>	83
Genehmigung von Parallelimporten	84
Übertragungen	85
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	88
<i>Änderungen der Bezeichnung</i>	88
<i>Änderungen der Packungsgrößen</i>	93
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	112
Registrierungen	121

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.

332. Veröffentlichung (10/2012) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Edluar 5 mg Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-31493

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Referenzprodukt:

1-20472
Ivadal - Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

MEDA Pharma GmbH & Co KG
DE - 61352 Bad Homburg

Recipharm Stockholm AB
SE - 120 54 Arsta

Recipharm Stockholm AB
SE - 136 50 Jordbro

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Zolpidemtartrat
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

N05CF02 Nervensystem / Psycholeptika / Hypnotika und Sedativa /
Benzodiazepin-verwandte Mittel / Zolpidem

Packungsgrößen:

Nr.

1	10 Stück (Al/Al- Blister)
2	14 Stück (Al/Al- Blister)
3	20 Stück (Al/Al- Blister)
4	28 Stück (Al/Al- Blister)
5	30 Stück (Al/Al- Blister)
6	100 Stück (Al/Al- Blister)
7	150 Stück (Al/Al- Blister)

Laufzeit

048 Monate
048 Monate
048 Monate
048 Monate
048 Monate
048 Monate
048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Edluar 10 mg Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-31494

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Referenzprodukt:

1-20472
Ivadal - Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

MEDA Pharma GmbH & Co KG
DE - 61352 Bad Homburg

Recipharm Stockholm AB
SE - 120 54 Arsta

Recipharm Stockholm AB
SE - 136 50 Jordbro

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Zolpidemtartrat
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

N05CF02 Nervensystem / Psycholeptika / Hypnotika und Sedativa /
Benzodiazepin-verwandte Mittel / Zolpidem

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Al/Al- Blister)	048 Monate
2	14 Stück (Al/Al- Blister)	048 Monate
3	20 Stück (Al/Al- Blister)	048 Monate
4	28 Stück (Al/Al- Blister)	048 Monate
5	30 Stück (Al/Al- Blister)	048 Monate
6	100 Stück (Al/Al- Blister)	048 Monate
7	150 Stück (Al/Al- Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Docetaxel Pfizer 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31588

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/95/002/001
TAXOTERE 20 mg/0,5 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur
Herstellung einer Infusionslösung
Aventis Pharma Specialites S.A.
FR-92160 Antony

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Docetaxel
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

L01CD02 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Pflanzliche Alkaloide und andere
Natürliche Mittel / Taxane / Docetaxel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 2 ml (Polypropylen-Durchstechflasche)	024 Monate
2	5 x 2 ml (Polypropylen-Durchstechflasche)	024 Monate
3	1 x 8 ml (Polypropylen-Durchstechflasche)	024 Monate
4	5 x 8 ml (Polypropylen-Durchstechflasche)	024 Monate
5	1 x 13 ml (Polypropylen-Durchstechflasche)	024 Monate
6	5 x 13 ml (Polypropylen-Durchstechflasche)	024 Monate
7	1 x 20 ml (Polypropylen-Durchstechflasche)	024 Monate
8	5 x 20 ml (Polypropylen-Durchstechflasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Candesartan/HCT TEVA 8 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31602

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

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 SA
FR - 89107 Sens CEDEX

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 99-300 Kutno

Wirkstoff(e): Tablette :

Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
2	14 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
3	15 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
4	28 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
5	30 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
6	50 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
7	56 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
8	90 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
9	98 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
10	100 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
11	300 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
12	28 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate
13	50 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate
14	56 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate
15	98 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan/HCT TEVA 16 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31603

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

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 SA
FR - 89107 Sens CEDEX

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 99-300 Kutno

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Wirkstoff(e):

Tablette : Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
2	14 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
3	15 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
4	28 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
5	30 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
6	50 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
7	56 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
8	90 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
9	98 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
10	100 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
11	300 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
12	28 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate
13	50 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate
14	56 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate
15	98 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan/HCT TEVA 32 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31604

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (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 SA
FR - 89107 Sens CEDEX

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 99-300 Kutno

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Wirkstoff(e): +-----

Tablette : Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
2	14 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
3	15 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
4	28 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
5	30 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
6	50 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
7	56 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
8	90 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
9	98 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
10	100 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
11	300 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
12	28 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate
13	50 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate
14	56 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate
15	98 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan/HCT TEVA 32 mg/25 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31605

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (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 SA
FR - 89107 Sens CEDEX

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 99-300 Kutno

Teva Operations Poland Sp zoo
PL - 31-546 Krakow

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette : Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
2	14 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
3	15 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
4	28 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
5	30 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
6	50 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
7	56 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
8	90 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
9	98 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
10	100 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
11	300 Tabletten (Alu/Alu-Blister)	018 Monate
12	28 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate
13	50 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate
14	56 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate
15	98 x 1 Tablette (Alu/Alu-Einzeldosis-Blister) (Klinikpackung)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levodopa/Carbidopa Accord 200 mg/50 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31606

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-19687
Sinemet retard - Tabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Carbidopa
Levodopa

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
2	20 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
4	49 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
5	50 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
6	56 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
7	60 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
8	84 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
9	98 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
10	100 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
11	196 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
12	200 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
13	300 Stück (Al/Al-Bliester)	024 Monate
14	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	84 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Monopost 50 Mikrogramm/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis

Z.Nr.: 1-31607

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Thea
FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Excelvision
FR - 07100 Annonay

Laboratoires Thea
FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Wirkstoff(e):

+-----

pro Einzeldosis (0,2ml) :
Latanoprost

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 (1x5) Einzeldosisbehälter (LDPE)	024 Monate
2	10 (2x5) Einzeldosisbehälter (LDPE)	024 Monate
3	30 (6x5) Einzeldosisbehälter (LDPE)	024 Monate
4	90 (18x5) Einzeldosisbehälter (LDPE)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Genericon 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31608
Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

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

Hersteller (Chargenfreigeber):
Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

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

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Rosuvastatin Calcium
(entspricht 5mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
4	15 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
5	20 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
6	28 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
7	30 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
8	50 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
9	60 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
10	84 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
11	90 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
12	98 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
13	100 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
14	200 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Genericon 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31609
Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

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

Hersteller (Chargenfreigeber):
Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

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

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Rosuvastatin Calcium
(entspricht 10mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
4	15 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
5	20 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
6	28 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
7	30 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
8	50 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
9	60 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
10	84 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
11	90 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
12	98 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
13	100 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
14	200 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Genericon 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31610

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

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

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Rosuvastatin Calcium
(entspricht 15mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Blister)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Blister)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Blister)	024 Monate
4	15 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Blister)	024 Monate
5	20 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Blister)	024 Monate
6	28 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Blister)	024 Monate
7	30 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Blister)	024 Monate
8	50 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Blister)	024 Monate
9	60 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Blister)	024 Monate
10	84 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Blister)	024 Monate
11	90 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Blister)	024 Monate
12	98 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Blister)	024 Monate
13	100 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Blister)	024 Monate
14	200 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Genericon 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31611

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

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

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Rosuvastatin Calcium
(entspricht 20mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
4	15 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
5	20 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
6	28 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
7	30 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
8	50 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
9	60 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
10	84 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
11	90 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
12	98 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
13	100 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
14	200 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rosuvastatin Genericon 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31612

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

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

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Rosuvastatin Calcium
(entspricht 40mg Rosuvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
2	10 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
3	14 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
4	15 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
5	20 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
6	28 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
7	30 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
8	50 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
9	60 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
10	84 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
11	90 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
12	98 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
13	100 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate
14	200 Filmtabletten (oPA/Al/PVC:Al-Bliester)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Venlafaxin Ranbaxy 75 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-31613

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

1-23042
Efectin ER 75 mg Kapseln
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

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

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Venlafaxin Hydrochlorid
(entsprechend 75 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
2	14 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
3	20 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
4	28 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
5	30 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
6	50 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
7	60 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
8	100 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
9	10 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
10	14 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
11	20 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
12	28 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
13	30 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
14	50 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
15	60 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
16	100 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Ranbaxy 150 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-31614

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

1-23043
Efectin ER 150 mg Kapseln
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

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

Ranbaxy Ireland Ltd.
IE - Cashel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Venlafaxin Hydrochlorid
(entsprechend 150 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
3	20 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
4	28 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
5	30 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
6	50 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
7	60 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
8	100 Stück Retardkapseln (PVC/ACLAR/Al-Bliester)	036 Monate
9	10 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
11	20 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
12	28 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
13	30 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
14	50 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
15	60 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
16	100 Stück Retardkapseln (PVC/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Celecoxib ratiopharm 100 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31615

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Celecoxib

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Hartkapseln (Alu/Alu-Bliester)	036 Monate
2	10 Hartkapseln (Alu/Alu-Bliester)	036 Monate
3	20 Hartkapseln (Alu/Alu-Bliester)	036 Monate
4	30 Hartkapseln (Alu/Alu-Bliester)	036 Monate
5	50 Hartkapseln (Alu/Alu-Bliester)	036 Monate
6	60 Hartkapseln (Alu/Alu-Bliester)	036 Monate
7	90 Hartkapseln (Alu/Alu-Bliester)	036 Monate
8	100 Hartkapseln (Alu/Alu-Bliester)	036 Monate
9	50 x 1 Hartkapsel (perforierter Alu/Alu-Einzeldosis-Bliester)	036 Monate
10	5 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Bliester)	036 Monate
11	10 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Bliester)	036 Monate
12	20 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Bliester)	036 Monate
13	30 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Bliester)	036 Monate
14	50 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Bliester)	036 Monate
15	60 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Bliester)	036 Monate
16	90 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Bliester)	036 Monate
17	100 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Bliester)	036 Monate
18	50 x 1 Hartkapsel (perforierter PVC/PVDC/Alu-Einzeldosis-Bliester)	036 Monate
19	100 Hartkapseln (HDPE-Behältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Celecoxib ratiopharm 200 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-31616

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Celecoxib

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Hartkapseln (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
2	10 Hartkapseln (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
3	20 Hartkapseln (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
4	30 Hartkapseln (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
5	50 Hartkapseln (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
6	60 Hartkapseln (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
7	90 Hartkapseln (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
8	100 Hartkapseln (Alu/Alu-Blister)	036 Monate
9	50 x 1 Hartkapsel (perforierter Alu/Alu-Einzeldosis-Blister)	036 Monate
10	5 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
11	10 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
12	20 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
13	30 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
14	50 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
15	60 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
16	90 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
17	100 Hartkapseln (PVC/PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
18	50 x 1 Hartkapsel (perforierter PVC/PVDC/Alu-Einzeldosis-Blister)	036 Monate
19	100 Hartkapseln (HDPE-Behältnis)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gemcitabin Strides 38 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31617

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

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

Wirkstoff(e):

+-----
Lyophilisat in Trockenstechampulle
++-----
Trockenstechampulle (200mg) :
Gemcitabin Hydrochlorid
(entsprechend 200 mg Gemcitabin)
++-----
Trockenstechampulle (1000mg) :
Gemcitabin Hydrochlorid
(entsprechend 1000 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 200 mg (Typ-I Durchstechflasche mit Brombutylgummi-Stopfen und Al-Verschluß)	024 Monate
2	1 x 1000 mg (Typ-I Durchstechflasche mit Brombutylgummi-Stopfen und Al-Verschluß)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Desloratadin Farmaprojects 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31618

Zulassungsinhaber:

Farmaprojects S.A.
ES - 08902 L 'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Farmaprojects S.A.
ES - 08902 L 'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

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	10 Stück Filmtabletten (PVC/Aclar/Al-Blister)	024 Monate
2	20 Stück Filmtabletten (PVC/Aclar/Al-Blister)	024 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (PVC/Aclar/Al-Blister)	024 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (PVC/Aclar/Al-Blister)	024 Monate
5	90 Stück Filmtabletten (PVC/Aclar/Al-Blister)	024 Monate
6	100 Stück Filmtabletten (PVC/Aclar/Al-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galantamin Actavis 8 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-31619

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Pharmathen International S.A.
GR - 69300 Rodopi

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 8 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
8	250 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
9	500 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galantamin Actavis 16 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-31620

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Pharmathen International S.A.
GR - 69300 Rodopi

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 16 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
8	250 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
9	500 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galantamin Actavis 24 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-31621

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Pharmathen International S.A.
GR - 69300 Rodopi

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 24 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
7	98 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
8	250 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate
9	500 Retardkapseln (transparente PVC/PE/PVDC-Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Desofemine 20 Mikrogramm/150 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31622

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

1-18576
Mercilon - Tabletten
N.V. Organon
NL-5349 AB Oss

Hersteller (Chargenfreigeber):

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Sun-Farm Sp. z o.o.
PL - 05-340 Kolbiel

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Ethinylestradiol
Desogestrel

ATC-Klassifikation(en):

G03AA09 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe
Kombinationen / Desogestrel und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	21 Filmtabletten (PVC/Alu-Kalender-Blister)	021 Monate
2	3 x 21 Filmtabletten (PVC/Alu-Kalender-Blister)	021 Monate
3	6 x 21 Filmtabletten (PVC/Alu-Kalender-Blister)	021 Monate
4	21 Filmtabletten (PVC/Alu-Kalender-Blister, verpackt in Alu-beschichtetem Beutel)	024 Monate
5	3 x 21 Filmtabletten (PVC/Alu-Kalender-Blister, verpackt in Alu-beschichtetem Beutel)	024 Monate
6	6 x 21 Filmtabletten (PVC/Alu-Kalender-Blister, verpackt in Alu-beschichtetem Beutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Desofemine 30 Mikrogramm/150 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31623

Zulassungsinhaber:
Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:
1-18002
Marvelon - Tabletten
N.V. Organon
NL-5349 AB Oss

Hersteller (Chargenfreigeber):
Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Sun-Farm Sp. z o.o.
PL - 05-340 Kolbiel

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Ethinylestradiol
Desogestrel

ATC-Klassifikation(en):
G03AA09 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe Kombinationen / Desogestrel und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	21 Filmtabletten (PVC/Alu-Kalender-Bliester)	021 Monate
2	3 x 21 Filmtabletten (PVC/Alu-Kalender-Bliester)	021 Monate
3	6 x 21 Filmtabletten (PVC/Alu-Kalender-Bliester)	021 Monate
4	21 Filmtabletten (PVC/Alu-Kalender-Bliester, verpackt in Alu-beschichtetem Beutel)	024 Monate
5	3 x 21 Filmtabletten (PVC/Alu-Kalender-Bliester, verpackt in Alu-beschichtetem Beutel)	024 Monate
6	6 x 21 Filmtabletten (PVC/Alu-Kalender-Bliester, verpackt in Alu-beschichtetem Beutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
Rp, apothekenpflichtig

Candeblo plus 8 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31624

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Aegis Ltd
CY - 2643 Ergates/Nicosia

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro Tablette :

Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
2	10 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
3	14 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
4	15 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
5	20 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
6	28 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
7	30 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
8	50 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
9	56 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
10	90 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
11	98 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
12	100 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
13	300 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
14	28 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
15	50 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
16	56 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
17	98 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candeblo plus 16 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31625

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-23588
Atacand plus 16 mg/12,5 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
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
2	10 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
3	14 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
4	15 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
5	20 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
6	28 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
7	30 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
8	50 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
9	56 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
10	90 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
11	98 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
12	100 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
13	300 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
14	28 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
15	50 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
16	56 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
17	98 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candeblo plus 32 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31626

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-28289
Atacand Plus 32 mg/12,5 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
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
2	10 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
3	14 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
4	15 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
5	20 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
6	28 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
7	30 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
8	50 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
9	56 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
10	90 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
11	98 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
12	100 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
13	300 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
14	28 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
15	50 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
16	56 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
17	98 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candeblo plus 32 mg/25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-31627

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-28290
Atacand Plus 32 mg/25 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
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
2	10 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
3	14 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
4	15 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
5	20 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
6	28 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
7	30 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
8	50 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
9	56 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
10	90 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
11	98 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
12	100 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
13	300 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
14	28 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
15	50 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
16	56 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate
17	98 x 1 Stück oPA/Alu/PVC-Aluminium-Blisterpackung	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Desloratadin Farmaprojects 0,5 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31628

Zulassungsinhaber:

Farmaprojects S.A.
ES - 08902 L 'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Farmaprojects S.A.
ES - 08902 L 'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Desloratadin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

		Laufzeit
1	1 x 50 ml (60-ml-Braunglasflasche Typ III) mit 1 Messlöffel	024 Monate
2	1 x 60 ml (60-ml-Braunglasflasche Typ III) mit 1 Messlöffel	024 Monate
3	1 x 100 ml (125-ml-Braunglasflasche Typ III) mit 1 Messlöffel	024 Monate
4	1 x 120 ml (125-ml-Braunglasflasche Typ III) mit 1 Messlöffel	024 Monate
5	1 x 150 ml (150-ml-Braunglasflasche Typ III) mit 1 Messlöffel	024 Monate
6	1 x 150 ml (150-ml-Braunglasflasche Typ III) mit 1 Applikationsspritze	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Arefam 200 mg Weichkapseln

Z.Nr.: 1-31629

Zulassungsinhaber:

Biokanol Pharma GmbH
DE - 76437 Rastatt

Referenzprodukt:

1-22178
Utrogestan 100 mg - Kapseln
Meda Pharma GmbH
AT-1110 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Effik
FR - 92366 Meudon-La-Foret CEDEX

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Progesteron
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

G03DA04 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Gestagene / Pregnen-4-Derivate
/ Progesteron

Packungsgrößen:

Nr.

1 30 Stück Weichkapseln (PVC/PVDC/Al-Blister)

2 90 Stück Weichkapseln (PVC/PVDC/Al-Blister)

Laufzeit

036 Monate

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Arefam 100 mg Weichkapseln

Z.Nr.: 1-31630

Zulassungsinhaber:

Biokanol Pharma GmbH
DE - 76437 Rastatt

Referenzprodukt:

1-22178
Utrogestan 100 mg - Kapseln
Meda Pharma GmbH
AT-1110 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Effik
FR - 92366 Meudon-La-Foret CEDEX

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Progesteron
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

G03DA04 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Gestagene / Pregnen-4-Derivate
/ Progesteron

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück Weichkapseln (PVC/PVDC-Blisterpackung mit Al-Folie)	036 Monate
2	90 Stück Weichkapseln (PVC/PVDC-Blisterpackung mit Al-Folie)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atovaquon/Proguanil Arcana 250 mg/100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31631

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21997
Malarone 250 mg/100 mg Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Mylan Hungary Kft
HU - 2900 Komarom

Generics (UK) Ltd
GB - EN6 1TL Potters Bar, Herts

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

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern:

Atovaquon
Proguanil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

P01BB51 Antiparasitäre Mittel, Insektizide und Repellenzien / Mittel
gegen Protozoen-Erkrankungen / Malariamittel / Biguanide /
Proguanil, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	12 Stück (PVC-Aluminium -Blister)	024 Monate
2	12 x 1 Stück (PVC-Aluminium -Blister)	024 Monate
3	12 Stück (OPA/Aluminium/PVC-Aluminium -Blister)	024 Monate
4	12 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC-Aluminium -Blister)	024 Monate
5	12 Stück (PVC/PVdC-Aluminium -Blister)	024 Monate
6	12 x 1 Stück (PVC/PVdC-Aluminium -Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olmesartan/HCT ratiopharm 20 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31632

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-26158
Olmetec Plus 20 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Daiichi Sankyo Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA08 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Olmesartan medoxomil und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Olmesartan/HCT ratiopharm 20 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31633

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-26159
Olmetec Plus 20 mg/25 mg - Filmtabletten
Daiichi Sankyo Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA08 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Olmesartan medoxomil und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Olmesartan/HCT ratiopharm 40 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31634

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-29037
Olmetec Plus 40 mg/12,5 mg Filmtabletten
Daiichi Sankyo Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA08 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Olmesartan medoxomil und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Olmesartan/HCT ratiopharm 40 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31635

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-29038
Olmetec Plus 40 mg/25 mg Filmtabletten
Daiichi Sankyo Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA08 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Olmesartan medoxomil und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate
4	56 Filmtabletten (Alu/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pantoprazol ratiopharm 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-31636

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21015
Pantoloc 40 mg - Filmtabletten
Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Teva Pharma SLU
ES - 50016 Zaragoza

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

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

Pantoprazol Natrium
(.1,5H₂O - entsprechend 20mg Pantoprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stk. Alu/Alu-Blisterpackung	036 Monate
2	30 Stk. Alu/Alu-Blisterpackung	036 Monate
3	28 Stk. HDPE-Flasche	036 Monate
4	100 Stk. HDPE-Flasche	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pantoprazol ratiopharm 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-31637

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21015
Pantoloc 40 mg - Filmtabletten
Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT-1120 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Teva Pharma SLU
ES - 50016 Zaragoza

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

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

Pantoprazol Natrium
(.1,5H₂O - entsprechend 40mg Pantoprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stk. in PVC/PVDC-Aluminium Blisterpackung	036 Monate
2	14 Stk. in PVC/PVDC-Aluminium Blisterpackung	036 Monate
3	28 Stk. in PVC/PVDC-Aluminium Blisterpackung	036 Monate
4	28 Stk. in HDPE-Flasche	036 Monate
5	100 Stk. in HDPE-Flasche	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Desofemono 75 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31638

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Sun-Farm Sp. z o.o.
PL - 05-340 Kolbiel

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Desogestrel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (PVC-Al-Kalender-Bliester)	030 Monate
2	3 x 28 Stück (PVC-Al-Kalender-Bliester)	030 Monate
3	6 x 28 Stück (PVC-Al-Kalender-Bliester)	030 Monate
4	28 Stück (PVC-Al-Kalender-Bliester, einzeln in PET/Al/PE Sachets verpackt)	024 Monate
5	3 x 28 Stück (PVC-Al-Kalender-Bliester, einzeln in PET/Al/PE Sachets verpackt)	024 Monate
6	6 x 28 Stück (PVC-Al-Kalender-Bliester, einzeln in PET/Al/PE Sachets verpackt)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Olanzapin Renantos 5 mg Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-31639

Zulassungsinhaber:

Renantos Pharmavertriebs GmbH
DE - 89340 Leipheim

Referenzprodukt:

EU/1/99/125/001,005,009,013
ZYPREXA VELOTAB 5 mg Schmelztabletten
Eli Lilly Nederland BV
NL-3991 RA Houten

Hersteller (Chargenfreigeber):

Labtec GmbH
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----
pro Schmelzfilm (3cm²) :
Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

N05AH03 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Olanzapin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Beutel)	024 Monate
2	35 Stück (Beutel)	024 Monate
3	56 Stück (Beutel)	024 Monate
4	70 Stück (Beutel)	024 Monate
5	98 Stück (Beutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Renantos 10 mg Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-31640

Zulassungsinhaber:

Renantos Pharmavertriebs GmbH
DE - 89340 Leipheim

Referenzprodukt:

EU/1/99/125/002,006,010,014
ZYPREXA VELOTAB 10 mg Schmelztabletten
Eli Lilly Nederland BV
NL-3991 RA Houten

Hersteller (Chargenfreigeber):

Labtec GmbH
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----
pro Schmelzfilm (6cm²) :
Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

N05AH03 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Olanzapin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Beutel)	024 Monate
2	35 Stück (Beutel)	024 Monate
3	56 Stück (Beutel)	024 Monate
4	70 Stück (Beutel)	024 Monate
5	98 Stück (Beutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Renantos 15 mg Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-31641

Zulassungsinhaber:

Renantos Pharmavertriebs GmbH
DE - 89340 Leipheim

Referenzprodukt:

EU/1/99/125/003,007,011,015
ZYPREXA VELOTAB 15 mg Schmelztabletten
Eli Lilly Nederland BV
NL-3991 RA Houten

Hersteller (Chargenfreigeber):

Labtec GmbH
DE - 40764 Langenfeld

Wirkstoff(e):

+-----
pro Schmelzfilm (9cm²) :
Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

N05AH03 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Diazepine,
Oxazepine und Thiazepine / Olanzapin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Beutel)	024 Monate
2	35 Stück (Beutel)	024 Monate
3	56 Stück (Beutel)	024 Monate
4	70 Stück (Beutel)	024 Monate
5	98 Stück (Beutel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Glaukodoc 50 Mikrogramm/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-31642

Zulassungsinhaber:

Pharmavision GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmavision GmbH
AT - 1190 Wien

ADL Pharma GmbH
DE - 71263 Weil der Stadt

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Latanoprost

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 2,5 ml	024 Monate
2	3 x 2,5 ml (Bündelpackung)	024 Monate
3	6 x 2,5 ml (Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Glaukodoc Comp 50 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-31643

Zulassungsinhaber:

Pharmavision GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-24204
Xalacom 50 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml Augentropfen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmavision GmbH
AT - 1190 Wien

ADL Pharma GmbH
DE - 71263 Weil der Stadt

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml :

Latanoprost
Timololmaleat
(entsprechend 5mg Timolol)

ATC-Klassifikation(en):

S01ED51 Sinnesorgane / Ophthalmika / Glaukummittel und Miotika /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten / Timolol, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 2,5 ml	024 Monate
2	3 x 2,5 ml (Bündelpackung)	024 Monate
3	6 x 2,5 ml (Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Latanoprost TRB 50 Mikrogramm/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-31644

Zulassungsinhaber:

Pharmavision GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharmavision GmbH
AT - 1190 Wien

ADL Pharma GmbH
DE - 71263 Weil der Stadt

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Latanoprost

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 2,5 ml	024 Monate
2	3 x 2,5 ml (Bündelpackung)	024 Monate
3	6 x 2,5 ml (Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Latanoprost + Timolol TRB 50 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml
Augentropfen**

Z.Nr.: 1-31645

Zulassungsinhaber:
Pharmavision GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:
1-24204
Xalacom 50 Mikrogramm/ml + 5 mg/ml Augentropfen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):
Pharmavision GmbH
AT - 1190 Wien

ADL Pharma GmbH
DE - 71263 Weil der Stadt

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :
Latanoprost
Timololmaleat
(entsprechend 5mg Timolol)

ATC-Klassifikation(en):
S01ED51 Sinnesorgane / Ophthalmika / Glaukommittel und Miotika /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten / Timolol, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 2,5 ml	024 Monate
2	3 x 2,5 ml (Bündelpackung)	024 Monate
3	6 x 2,5 ml (Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Actavis 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31646

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Actavis Ltd
MT - ZTN 3000 Zejtun

Actavis UK Ltd
GB - EX32 8NS N Devon

Actavis hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(.3H₂O)

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	20 Stück (Al/OPA/PVC-Blister)	018 Monate
2	28 Stück (Al/OPA/PVC-Blister)	018 Monate
3	30 Stück (Al/OPA/PVC-Blister)	018 Monate
4	50 Stück (Al/OPA/PVC-Blister)	018 Monate
5	98 Stück (Al/OPA/PVC-Blister)	018 Monate
6	100 Stück (Al/OPA/PVC-Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levetiracetam UCB 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31647

Zulassungsinhaber:

UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/001-005,029
KEPPRA 250 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller (Chargenfreigeber):

UCB Pharma SA
BE - 1420 Braine-l'Alleud

Aesica Pharmaceuticals Srl
IT - 10044 Pianezza (TO)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück	036 Monate
2	50 Stück	036 Monate
3	100 Stück	036 Monate
4	2 x 100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam UCB 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31648

Zulassungsinhaber:
UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Referenzprodukt:
EU/1/00/146/006-013
KEPPRA 500 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller (Chargenfreigeber):
UCB Pharma SA
BE - 1420 Braine-l'Alleud

Aesica Pharmaceuticals Srl
IT - 10044 Pianezza (TO)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück	036 Monate
2	50 Stück	036 Monate
3	100 Stück	036 Monate
4	2 x 100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam UCB 750 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31649

Zulassungsinhaber:
UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Referenzprodukt:
EU/1/00/146/014-019,028
KEPPRA 750 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller (Chargenfreigeber):
UCB Pharma SA
BE - 1420 Braine-l'Alleud

Aesica Pharmaceuticals Srl
IT - 10044 Pianezza (TO)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
3	50 Stück	036 Monate
4	100 Stück	036 Monate
5	2 x 100	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam UCB 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31650

Zulassungsinhaber:

UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/020-026
KEPPRA 1000 mg Filmtabletten
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller (Chargenfreigeber):

UCB Pharma SA
BE - 1420 Braine-l'Alleud

Aesica Pharmaceuticals Srl
IT - 10044 Pianezza (TO)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
2	50 Stück	036 Monate
3	100 Stück	036 Monate
4	2 x 100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ciprofloxacin Fair-Med 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31651

Zulassungsinhaber:

Fair-Med Healthcare GmbH
DE - 22765 Hamburg

Referenzprodukt:

1-18295
Ciproxin 250 mg Filmtabletten
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Medicofarma SA
PL - 26-600 Radom

Pharmadox Healthcare Ltd
MT - PLA 3000 Paola

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Ciprofloxacin Hydrochlorid
(H₂O < 6,7%)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Ciprofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
2	8 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
3	10 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
4	12 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
5	14 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
6	16 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
7	20 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
8	28 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
9	50 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
10	100 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
11	160 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
12	500 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam UCB 100 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31652

Zulassungsinhaber:

UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/00/146/027, 031-032
KEPPRA 100 mg/ml Lösung zum Einnehmen
UCB Pharma SA
BE-1070 Brussels

Hersteller (Chargenfreigeber):

Nextpharma SAS
FR - 78520 Limay

Wirkstoff(e):

+-----
1 ml
Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 300 ml (10ml Applikationsspritze)	036 Monate
2	1 x 150 ml (3ml Applikationsspritze)	036 Monate
3	1 x 150 ml (1ml Applikationsspritze)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ciprofloxacin Fair-Med 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31653

Zulassungsinhaber:

Fair-Med Healthcare GmbH
DE - 22765 Hamburg

Referenzprodukt:

1-18296
Ciproxin 500 mg Filmtabletten
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Medicofarma SA
PL - 26-600 Radom

Pharmadox Healthcare Ltd
MT - PLA 3000 Paola

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Ciprofloxacin Hydrochlorid
(H₂O < 6,7%)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Ciprofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
2	8 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
3	10 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
4	12 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
5	14 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
6	16 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
7	20 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
8	28 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
9	50 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
10	100 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
11	160 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
12	500 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ciprofloxacin Fair-Med 750 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31654

Zulassungsinhaber:

Fair-Med Healthcare GmbH
DE - 22765 Hamburg

Referenzprodukt:

1-18297
Ciproxin 750 mg Filmtabletten
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Medicofarma SA
PL - 26-600 Radom

Pharmadox Healthcare Ltd
MT - PLA 3000 Paola

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette

++-----
Kern:

Ciprofloxacin Hydrochlorid
(H₂O < 6,7%)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Ciprofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
3	10 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
4	12 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
5	14 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
6	16 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
7	20 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
8	28 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
9	50 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
10	100 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
11	160 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate
12	500 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Bliester)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levetiracetam UCB 100 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31655

Zulassungsinhaber:
UCB Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Referenzprodukt:
EU/1/00/146/030
KEPPRA 100 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
UCB S.A.
BE-1070 Brussels

Hersteller (Chargenfreigeber):
UCB Pharma SA
BE - 1420 Braine-l'Alleud

Aesica Pharmaceuticals Srl
IT - 10044 Pianezza (TO)

Wirkstoff(e):

+-----

5 ml:

Levetiracetam

ATC-Klassifikation(en):

N03AX14 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere Antiepileptika / Levetiracetam

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 Stück

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Sandoz 200 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31656

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-27421
Seroquel XR 200 mg Retardtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

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

Pharmacare Premium Ltd
MT - BBG3000 Birzebbugia

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 200 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
3	20 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
4	28 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
5	30 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
6	50 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
7	60 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
8	90 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
9	100 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
10	120 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Sandoz 300 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31657

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-27422
Seroquel XR 300 mg Retardtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

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

Pharmacare Premium Ltd
MT - BBG3000 Birzebbugia

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 300 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
3	20 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
4	28 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
5	30 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
6	50 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
7	60 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
8	90 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
9	100 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
10	120 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Quetiapin Sandoz 400 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31658

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-27419
Seroquel XR 400 mg Retardtabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

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

Pharmacare Premium Ltd
MT - BBG3000 Birzebbugia

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat
(entsprechend 400 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
3	20 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
4	28 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
5	30 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
6	50 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
7	60 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
8	90 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
9	100 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate
10	120 Stück (PVC/PVdC-Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Galantamin easypharm 8 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-31659

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Apotex Nederland BV
NL - 2333 CN Leiden

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Pharmathen International S.A.
GR - 69300 Rodopi

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 8 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
2	28 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
3	30 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
4	56 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
5	84 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
6	90 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
7	98 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
8	250 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
9	500 Stück (Retardkapseln)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galantamin easypharm 16 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-31660

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Apotex Nederland BV
NL - 2333 CN Leiden

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Pharmathen International S.A.
GR - 69300 Rodopi

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 16 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
2	28 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
3	30 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
4	56 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
5	84 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
6	90 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
7	98 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
8	250 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
9	500 Stück (Retardkapseln)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galantamin easypharm 24 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-31661

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Apotex Nederland BV
NL - 2333 CN Leiden

Pharmathen International S.A.
GR - 69300 Rodopi

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 24 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
2	28 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
3	30 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
4	56 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
5	84 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
6	90 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
7	98 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
8	250 Stück (Retardkapseln)	024 Monate
9	500 Stück (Retardkapseln)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ofloxacin-POS 3 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-31662

Zulassungsinhaber:

Ursapharm Arzneimittel GmbH
DE - 66129 Saarbrücken

Referenzprodukt:

1-19054
FloXal - Augentropfen
Bausch & Lomb GmbH
DE-13581 Berlin

Hersteller (Chargenfreigeber):

Ursapharm Arzneimittel GmbH
DE - 66129 Saarbrücken

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ofloxacin

ATC-Klassifikation(en):

S01AX11 Sinnesorgane / Ophthalmika / Antiinfektiva / Andere
Antiinfektiva / Ofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 5ml

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ofloxacin Eberth 3 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-31663

Zulassungsinhaber:

Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH
DE - 92289 Ursensollen

Referenzprodukt:

1-19054
FloXal - Augentropfen
Bausch & Lomb GmbH
DE-13581 Berlin

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharma Stulln GmbH
DE - 92551 Stulln

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ofloxacin

ATC-Klassifikation(en):

S01AX11 Sinnesorgane / Ophthalmika / Antiinfektiva / Andere
Antiinfektiva / Ofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 5 ml (LDPE Tropfbehältnis)
2 3 x 5 ml (LDPE Tropfbehältnis)

Laufzeit

024 Monate
024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ofloxacin Eberth 3 mg/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis

Z.Nr.: 1-31664

Zulassungsinhaber:

Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH
DE - 92289 Ursensollen

Referenzprodukt:

Floxal EDO, 3 mg/ml, eye drops, solution
Dr. Gerhard Mann Chem.-pharm. Fabrik GmbH

Hersteller (Chargenfreigeber):

Pharma Stulln GmbH
DE - 92551 Stulln

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Ofloxacin

ATC-Klassifikation(en):

S01AX11 Sinnesorgane / Ophthalmika / Antiinfektiva / Andere
Antiinfektiva / Ofloxacin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Einzeldosisbehältnisse	024 Monate
2	30 Einzeldosisbehältnisse	024 Monate
3	60 Einzeldosisbehältnisse	024 Monate
4	120 Einzeldosisbehältnisse (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Fosrenol 750 mg Pulver zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31665

Zulassungsinhaber:

Shire Pharmaceutical Contracts Ltd
GB - RG24 8EP Chineham/Basingstoke/Hampshire

Hersteller (Chargenfreigeber):

Catalent Germany Schorndorf GmbH
DE - 73614 Schorndorf

Shire Pharmaceuticals Ltd
GB - RG24 8EP Basingstoke, Hampshire

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver

Lanthanarbonat
(. 4H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

V03AE03 Varia / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen
therapeutischen Mittel / Mittel zur Behandlung der Hyperkaliämie
und Hyperphosphatämie / Lanthan(III)-carbonat

Packungsgrößen:

Nr.

1 90 Stück (Beutel)

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fosrenol 1000 mg Pulver zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31666

Zulassungsinhaber:

Shire Pharmaceutical Contracts Ltd
GB - RG24 8EP Chineham/Basingstoke/Hampshire

Hersteller (Chargenfreigeber):

Catalent Germany Schorndorf GmbH
DE - 73614 Schorndorf

Shire Pharmaceuticals Ltd
GB - RG24 8EP Basingstoke, Hampshire

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver

Lanthanarbonat
(. 4H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

V03AE03 Varia / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen
therapeutischen Mittel / Mittel zur Behandlung der Hyperkaliämie
und Hyperphosphatämie / Lanthan(III)-carbonat

Packungsgrößen:

Nr.

1 90 Stück (Beutel)

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Mucocold 200 mg/30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31668

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim International GmbH
DE - 55216 Ingelheim / Rhein

Referenzprodukt:

1-26820
Rhinadvil 200 mg/30 mg - überzogene Tabletten
Wyeth Lederle Pharma GmbH Consumer Healthcare
AT-1150 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Przedsiębiorstwo Produkcji Farmaceutycznej Hasco-Lek SA
PL - 51-131 Wrocław

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Ibuprofen
Pseudoephedrin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	015 Monate
2	20 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Al-Blister)	015 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W1, W10 und W12, apothekenpflichtig

Vancomycin Hikma 500 mg - Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31669

Zulassungsinhaber:

Hikma Farmaceutica (Portugal) S.A.
PT - 2705-906 Terrugem SNT

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Hikma Farmaceutica (Portugal) S.A.
PT - 2705-906 Terrugem SNT

Hikma Italia S.p.a.
IT - 27100 Pavia (PV)

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Vancomycin Hydrochlorid
(entsprechend 500 mg Vancomycin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 1 Durchstechflasche	024 Monate
2	1 x 10 Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Vancomycin Hikma 1000 mg - Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31670

Zulassungsinhaber:

Hikma Farmaceutica (Portugal) S.A.
PT - 2705-906 Terrugem SNT

Referenzprodukt:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

Hikma Farmaceutica (Portugal) S.A.
PT - 2705-906 Terrugem SNT

Hikma Italia S.p.a.
IT - 27100 Pavia (PV)

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Vancomycin Hydrochlorid
(entsprechend 1000 mg Vancomycin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 1 Durchstechflasche	024 Monate
2	1 x 10 Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Cyproteron/Ethinylestradiol acis 2 mg/0,035 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31673

Zulassungsinhaber:

Acis Arzneimittel GmbH
DE - 82031 Grünwald

Referenzprodukt:

1-18338
Diane mite - Dragees
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Cyproteron Acetat
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03HB01 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Antiandrogene / Antiandrogene
und Estrogene / Cyproteron und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	21 Filmtabletten	030 Monate
2	2 x 21 Filmtabletten	030 Monate
3	3 x 21 Filmtabletten	030 Monate
4	6 x 21 Filmtabletten	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nicobene Fruit 2 mg wirkstoffhaltige Kaugummis

Z.Nr.: 1-31674

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

17167
Nicorette 2 mg - Kaugummi zur Raucherentwöhnung
Johnson & Johnson GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Teva Pharma B.V.
NL - 2031 GA Haarlem

Fertin Pharma A/S
DK - 7120 Vejle

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Wirkstoff(e):

+-----

Kaugummi:

Nicotinresinat
(15%)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	12 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	24 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	36 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	40 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	48 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	50 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	60 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	70 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	72 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	80 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	84 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	90 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	96 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	100 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	108 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	110 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
21	120 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
22	150 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
23	192 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
24	200 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
25	204 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
26	210 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
27	300 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
28	492 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
29	500 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
30	504 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nicobene Fruit 4 mg wirkstoffhaltige Kaugummis

Z.Nr.: 1-31675

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

17168
Nicorette 4 mg - Kaugummi zur Raucherentwöhnung
Johnson & Johnson GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Fertin Pharma A/S
DK - 7120 Vejle

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Teva Pharma B.V.
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Kaugummi:

Nicotinresinat
(15%)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	12 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	24 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	36 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	40 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	48 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	50 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	60 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	70 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	72 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	80 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	84 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	90 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	96 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	100 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	108 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	110 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
21	120 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
22	150 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
23	192 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
24	200 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
25	204 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
26	210 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
27	300 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
28	492 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
29	500 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
30	504 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nicobene Mint 2 mg wirkstoffhaltige Kaugummis

Z.Nr.: 1-31676

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

17167
Nicorette 2 mg - Kaugummi zur Raucherentwöhnung
Johnson & Johnson GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Fertin Pharma A/S
DK - 7120 Vejle

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Teva Pharma B.V.
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Kaugummi:

Nicotinresinat
(15%)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	12 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	24 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	36 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	40 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	48 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	50 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	60 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	70 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	72 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	80 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	84 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	90 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	96 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	100 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	108 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	110 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
21	120 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
22	150 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
23	192 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
24	200 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
25	204 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
26	210 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
27	300 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
28	492 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
29	500 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
30	504 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Nicobene Mint 4 mg wirkstoffhaltige Kaugummi

Z.Nr.: 1-31677

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

17168
Nicorette 4 mg - Kaugummi zur Raucherentwöhnung
Johnson & Johnson GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Fertin Pharma A/S
DK - 7120 Vejle

Teva Sante
FR - 89100 Sens

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Teva Pharma B.V.
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Kaugummi:

Nicotinresinat
(15%)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
2	10 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
3	12 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
4	20 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
5	24 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
6	30 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
7	36 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
8	40 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
9	48 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
10	50 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
11	60 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
12	70 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
13	72 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
14	80 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
15	84 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
16	90 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
17	96 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
18	100 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
19	108 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
20	110 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
21	120 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
22	150 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
23	192 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
24	200 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
25	204 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
26	210 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
27	300 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
28	492 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
29	500 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate
30	504 Stück (PVC/PVdC/Aluminium - Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Kappanogest 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31678

Zulassungsinhaber:
Helm AG
DE - 20097 Hamburg

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

Hersteller (Chargenfreigeber):
Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Dienogest
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA	Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe Kombinationen
G03AA10	Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe Kombinationen / Gestoden und Estrogen
G03HB	Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und Modulatoren des Genitalsystems / Antiandrogene / Antiandrogene und Estrogene

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 21 Stück	024 Monate
2	3 x 21 Stück	024 Monate
3	6 x 21 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
Rp, apothekenpflichtig

Lamdanogest 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31679

Zulassungsinhaber:
Helm AG
DE - 20097 Hamburg

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

Hersteller (Chargenfreigeber):
Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Dienogest
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA	Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe Kombinationen
G03AA10	Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe Kombinationen / Gestoden und Estrogen
G03HB	Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und Modulatoren des Genitalsystems / Antiandrogene / Antiandrogene und Estrogene

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 21 Stück	024 Monate
2	3 x 21 Stück	024 Monate
3	6 x 21 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe
Rp, apothekenpflichtig

Tropfen gegen Schnupfen Nr. 1 "Similasan"

Z.Nr.: 3-00536

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein

Hersteller (Chargenfreigeber):

Similasan AG
CH - 8916 Jönen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Bulbus Cepae (Auszug)
(D4)
Bulbus Cepae (Auszug)
(D10)
Bulbus Cepae (Auszug)
(D15)

Hauptindikation(en)(WHO):

TK000 Mittel mit Wirkung auf den Respirationstrakt

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml

Laufzeit

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Genehmigung von Parallelimporten

Risperdal Consta 25 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer verzögert freisetzenden Suspension zur intramuskulären Injektion

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-24628-P1

Risperdal Consta 37,5 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer verzögert freisetzenden Suspension zur intramuskulären Injektion

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-24629-P1

Risperdal Consta 50 mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer verzögert freisetzenden Suspension zur intramuskulären Injektion

Haemato Pharm AG
DE - 12529 Schönefeld

Z.Nr.: 1-24630-P1

Übertragungen

Dibenzylan 10 mg Kapseln

Z.Nr.: 14842

Zulassungsinhaber:
Aristo Pharma GmbH
DE - 13435 Berlin

Zulassungsinhaber bisher:
Esparma GmbH
DE - 39116 Magdeburg

Dibenzylan 5 mg Kapseln

Z.Nr.: 16736

Zulassungsinhaber:
Aristo Pharma GmbH
DE - 13435 Berlin

Zulassungsinhaber bisher:
Esparma GmbH
DE - 39116 Magdeburg

Convulex 100 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-25002

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

Zulassungsinhaber bisher:
Gerot Pharmazeutika GmbH
AT - 1160 Wien

Priligy 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28010

Zulassungsinhaber:

Berlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Zulassungsinhaber bisher:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Priligy 60 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28011

Zulassungsinhaber:

Berlin-Chemie AG
DE - 12489 Berlin

Zulassungsinhaber bisher:

Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT - 1232 Wien

Doxacur 8 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-31026

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH
DE - 61381 Friedrichsdorf

Soledum 100 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-31558

Zulassungsinhaber:

Cassella-med GmbH & Co KG
DE - 50670 Köln

Zulassungsinhaber bisher:

Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Soledum 200 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-31559

Zulassungsinhaber:

Cassella-med GmbH & Co KG
DE - 50670 Köln

Zulassungsinhaber bisher:

Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Lutrelf 3,2 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-18947

Zulassungsinhaber:

Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Bezeichnung bisher:

Lutrelf 3,2 mg - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel für
Zyklomat - Dosierpumpe

Allergodrop 0,5 mg/ml - Augentropfen

Z.Nr.: 1-22725

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Bezeichnung bisher:

Allergodrop - Augentropfen

Allergodil 0,5 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-22726

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Bezeichnung bisher:

Allergodil - Augentropfen

**Ethinylestradiol/Drospirenon Sandoz 0,02 mg/3 mg 21+7
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28929

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Sylvela 0,02 mg/3 mg Filmtabletten

**Ethinylestradiol/Drospirenon Sandoz 0,03 mg/3 mg 21+7
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28931

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Sylvela 0,03 mg/3 mg Filmtabletten

**Influbene Erkältungsgetränk Pulver zur Herstellung einer
Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-29225

Zulassungsinhaber:

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

Bezeichnung bisher:

WICK Erkältungsgetränk Zitrone Pulver zur Herstellung einer
Lösung zum Einnehmen

Diamilla 75 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30055

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Desogestrel Actavis 75 Mikrogramm Filmtabletten

Tolterodin easypharm 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30368

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:

Tulerin 1 mg Filmtabletten

Tolterodin easypharm 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30369

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:

Tulerin 2 mg Filmtabletten

Ketorolac Medicopharm 5 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-30636

Zulassungsinhaber:

Medicopharm GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:

Ketorolac Biokanol 5 mg/ml Augentropfen

Clericol Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30931

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:

Mostad Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Trospiumchlorid Madaus 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31003

Zulassungsinhaber:

Madaus GmbH
DE - 51067 Köln

Bezeichnung bisher:

Spasmolyt 15 mg Filmtabletten

Ropinirol Accord 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31006

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Bezeichnung bisher:

Ropinirol Lambda 5 mg Filmtabletten

Divisun 800 I.E. Tabletten

Z.Nr.: 1-31312

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Bezeichnung bisher:

Desunin 800 I.E. Tabletten

Paracetamol Sandoz 10 mg/ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31550

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Paragen 10 mg/ml Infusionslösung

Cytotect CP Biotest 100 E/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 2-00390

Zulassungsinhaber:

Biotest Austria GmbH
AT - 1053 Wien

Bezeichnung bisher:

Cytotect CP Biotest 50 E/ml Infusionslösung

Änderungen der Packungsgrößen

Rifoldin Sirup

Z.Nr.: 14759

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	60 ml	036	
002	120 ml	036	neu

Calciumfolinat "Ebewe" 10 mg/ml - Lösung zur parenteralen Anwendung

Z.Nr.: 1-20933

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	1 x 3 ml Ampulle	024	
003	5 x 3 ml Ampullen	024	
004	1 x 10 ml Ampulle	024	
005	5 x 10 ml Ampullen	024	
006	1 x 3 ml Stechampulle	024	
007	5 x 3 ml Stechampullen	024	
008	1 x 10 ml Stechampulle	024	
009	5 x 10 ml Stechampullen	024	
010	1 x 20 ml Stechampulle	024	
011	1 x 30 ml Stechampulle	024	gelöscht
012	1 x 35 ml Stechampulle	024	
013	1 x 40 ml Stechampulle	024	
014	1 x 60 ml Stechampulle	024	
015	1 x 80 ml Stechampulle	024	
016	1 x 100 ml Stechampulle	024	
017	1 x 5 ml Stechampulle	024	
018	5 x 5 ml Ampulle	024	
019	1 x 5 ml Ampulle	024	
020	5 x 5 ml Stechampulle	024	
021	1 x 500 ml Stechampulle	024	neu

Cefuroxim Sandoz 125 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26001

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	8 Stück (Streifen)	036	
002	10 Stück (Streifen)	036	
003	12 Stück (Streifen)	036	
004	14 Stück (Streifen)	036	
005	24 Stück (Streifen)	036	
006	8 Stück (Blister)	036	
007	10 Stück (Blister)	036	
008	12 Stück (Blister)	036	
009	14 Stück (Blister)	036	
010	24 Stück (Blister)	036	
011	500 Stück (Streifen)	036	
012	500 Stück (Blister)	036	
013	15 Stück (Streifen)	036	neu
014	15 Stück (Blister)	036	neu
015	20 Stück (Streifen)	036	neu
016	20 Stück (Blister)	036	neu

Cefuroxim Sandoz 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26002

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
011	16 Stück (Streifen)	036	
012	16 Stück (Blister)	036	
001	8 Stück (Streifen)	036	
002	10 Stück (Streifen)	036	
004	14 Stück (Streifen)	036	
005	24 Stück (Streifen)	036	
006	8 Stück (Blister)	036	
007	10 Stück (Blister)	036	
008	12 Stück (Blister)	036	
009	14 Stück (Blister)	036	
010	24 Stück (Blister)	036	
003	12 Stück (Streifen)	036	
013	500 Stück (Streifen)	036	
014	500 Stück (Blister)	036	
015	15 Stück (Streifen)	036	neu
016	15 Stück (Blister)	036	neu
017	20 Stück (Streifen)	036	neu
018	20 Stück (Blister)	036	neu

Cefuroxim Sandoz 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26003

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
013	16 Stück (Streifen)	036	
014	16 Stück (Blister)	036	
001	8 Stück (Streifen)	036	
002	10 Stück (Streifen)	036	
003	12 Stück (Streifen)	036	
004	14 Stück (Streifen)	036	
005	20 Stück (Streifen)	036	
006	24 Stück (Streifen)	036	
007	8 Stück (Blister)	036	
008	10 Stück (Blister)	036	
009	12 Stück (Blister)	036	
010	14 Stück (Blister)	036	
011	20 Stück (Blister)	036	
012	24 Stück (Blister)	036	
015	500 Stück (Streifen)	036	
016	500 Stück (Blister)	036	
017	15 Stück (Streifen)	036	neu
018	15 Stück (Blister)	036	neu

Curam intravenös 1000 mg/200 mg - Pulver zur Herstellung einer Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-26281

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 20 ml	024	
002	5 x 20 ml	024	
003	10 x 20 ml	024	
004	20 x 20 ml	024	
005	30 x 20 ml	024	
006	50 x 20 ml	024	
007	100 x 20 ml	024	
015	1 x 50 ml	024	gelöscht
016	5 x 50 ml	024	gelöscht
017	10 x 50 ml	024	gelöscht
018	20 x 50 ml	024	gelöscht
019	30 x 50 ml	024	gelöscht
020	50 x 50 ml	024	gelöscht
021	100 x 50 ml	024	gelöscht

Gabapentin Ranbaxy 600 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26803

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
009	50 Stück (Blister)	024	
010	30 Stück (HPDE-Flasche)	024	gelöscht
001	20 Stück (Blister)	024	
002	30 Stück (Blister)	024	gelöscht
003	100 Stück (Blister)	024	
004	200 Stück (Blister)	024	
005	20 Stück (HPDE-Flasche)	024	
006	50 Stück (HPDE-Flasche)	024	
007	100 Stück (HPDE-Flasche)	024	
008	200 Stück (HPDE-Flasche)	024	

Quetapharm 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29174

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	6 Stück (Blister)	036	
002	10 Stück (Blister)	036	
003	20 Stück (Blister)	036	
004	30 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	60 Stück (Blister)	036	
007	90 Stück (Blister)	036	
008	100 Stück (Blister)	036	
009	120 Stück (Blister)	036	
010	1 x 100 Stück (perforierte Blister)	036	
011	100 Stück (HDPE-Flasche)	036	
012	250 Stück (HDPE-Flasche)	036	
013	500 Stück (HDPE-Flasche)	036	
014	120 Stück (HDPE-Flasche)	036	
015	180 Stück (Blister)	036	neu

Quetapharm 150 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29175

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	6 Stück (Blister)	036	
002	10 Stück (Blister)	036	
003	20 Stück (Blister)	036	
004	30 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	60 Stück (Blister)	036	
007	90 Stück (Blister)	036	
008	100 Stück (Blister)	036	
009	120 Stück (Blister)	036	
010	100 Stück (HDPE-Flasche)	036	
011	250 Stück (HDPE-Flasche)	036	
012	500 Stück (HDPE-Flasche)	036	
013	180 Stück (Blister)	036	neu

Quetapharm 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29176

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blister)	036	
002	6 Stück (Blister)	036	
003	20 Stück (Blister)	036	
004	30 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	60 Stück (Blister)	036	
007	90 Stück (Blister)	036	
008	100 Stück (Blister)	036	
009	120 Stück (Blister)	036	
010	1 x 100 Stück (perforierte Blister)	036	
011	100 Stück (HDPE-Flasche)	036	
012	250 Stück (HDPE-Flasche)	036	
013	500 Stück (HDPE-Flasche)	036	
014	180 Stück (Blister)	036	neu

Quetapharm 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29177

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	6 Stück (Blister)	036	
002	10 Stück (Blister)	036	
003	20 Stück (Blister)	036	
004	30 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	60 Stück (Blister)	036	
007	90 Stück (Blister)	036	
008	100 Stück (Blister)	036	
009	120 Stück (Blister)	036	
010	1 x 100 Stück (perforierte Blister)	036	
011	100 Stück (HDPE-Flasche)	036	
012	250 Stück (HDPE-Flasche)	036	
013	500 Stück (HDPE-Flasche)	036	
014	120 Stück (HDPE-Flasche)	036	
015	180 Stück (Blister)	036	neu

Quetapharm 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29178

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	6 Stück (Blister)	036	
002	10 Stück (Blister)	036	
003	20 Stück (Blister)	036	
004	30 Stück (Blister)	036	
005	50 Stück (Blister)	036	
006	60 Stück (Blister)	036	
007	90 Stück (Blister)	036	
008	100 Stück (Blister)	036	
009	120 Stück (Blister)	036	
010	100 Stück (HDPE-Flasche)	036	
011	250 Stück (HDPE-Flasche)	036	
012	500 Stück (HDPE-Flasche)	036	
013	180 Stück (Blister)	036	neu

Fluvastatin Teva 20 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-29194

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
002	14 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
003	15 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
004	28 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
005	30 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
006	50 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
007	50 x 2 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
008	56 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
009	60 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
010	84 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
011	90 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
012	98 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
013	100 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
014	1 Stück (Klinikpackung)	024	
015	50 (50 x 1) Stück (Klinikpackung)	024	
016	100 Stück (Klinikpackung)	024	
017	100 Stück (HDPE-Flasche)	024	
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024	
019	500 Stück (HDPE-Flasche)	024	
020	20 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	neu

Fluvastatin Teva 40 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-29195

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
002	14 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
003	15 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
004	28 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
005	30 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
006	50 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
007	50 x 2 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
008	56 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
009	60 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
010	84 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
011	90 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
012	98 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
013	100 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	
014	1 Stück (Klinikpackung)	024	
015	50 (50 x 1) Stück (Klinikpackung)	024	
016	100 Stück (Klinikpackung)	024	
017	100 Stück (HDPE-Flasche)	024	
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024	
019	500 Stück (HDPE-Flasche)	024	
020	20 Stück (Alu-Alu-Blister)	024	neu

Montelukast Arcana 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29796

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Al/Al- Blister)	036	
002	14 Stück (Al/Al- Blister)	036	
003	20 Stück (Al/Al- Blister)	036	
004	28 Stück (Al/Al- Blister)	036	
005	30 Stück (Al/Al- Blister)	036	
006	50 Stück (Al/Al- Blister)	036	
007	56 Stück (Al/Al- Blister)	036	
008	60 Stück (Al/Al- Blister)	036	
009	84 Stück (Al/Al- Blister)	036	
010	90 Stück (Al/Al- Blister)	036	
011	100 Stück (Al/Al- Blister)	036	
012	28 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	036	
013	30 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	036	
014	56 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	036	
015	60 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	036	
016	84 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	036	
017	90 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	036	
018	100 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	036	
019	112 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	036	
020	120 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	036	
021	180 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	036	
022	500 Stück (Polypropylen- Tablettenbehältnis)	036	
023	28x1Stück (unit dose Al/Al -Blister)	036	neu

Gaviscon Mint Kautabletten

Z.Nr.: 1-30357

Zulassungsinhaber:

Reckitt Benckiser Deutschland GmbH
DE - 68165 Mannheim

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	4 Stück (Blisterpackung aus uPVC/PE/PVdC mit Aluminiumfolie)		024
002	6 Stück (Blisterpackung aus uPVC/PE/PVdC mit Aluminiumfolie)		024
003	8 Stück (Blisterpackung aus uPVC/PE/PVdC mit Aluminiumfolie)		024
004	16 Stück (Blisterpackung aus uPVC/PE/PVdC mit Aluminiumfolie)	024	
005	24 Stück (Blisterpackung aus uPVC/PE/PVdC mit Aluminiumfolie)	024	
006	32 Stück (Blisterpackung aus uPVC/PE/PVdC mit Aluminiumfolie)	024	
007	48 Stück (Blisterpackung aus uPVC/PE/PVdC mit Aluminiumfolie)	024	
008	64 Stück (Blisterpackung aus uPVC/PE/PVdC mit Aluminiumfolie)	024	
009	8 Stück (Polypropylenbehälter)	024	
010	12 Stück (Polypropylenbehälter)	024	
011	16 Stück (Polypropylenbehälter)	024	
012	18 Stück (Polypropylenbehälter)	024	
013	20 Stück (Polypropylenbehälter)	024	
014	22 Stück (Polypropylenbehälter)	024	
015	24 Stück (Polypropylenbehälter)	024	
016	2 x 16 Stück (Polypropylenbehälter)	024	
017	2 x 18 Stück (Polypropylenbehälter)	024	
018	2 x 20 Stück (Polypropylenbehälter)	024	
019	2 x 22 Stück (Polypropylenbehälter)	024	
020	2 x 24 Stück (Polypropylenbehälter)	024	
021	8 Stück (Einzeldosispackung)	024	neu
022	12 Stück (Einzeldosispackung)	024	neu
023	16 Stück (Einzeldosispackung)	024	neu
024	18 Stück (Einzeldosispackung)	024	neu
025	20 Stück (Einzeldosispackung)	024	neu
026	22 Stück (Einzeldosispackung)	024	neu
027	24 Stück (Einzeldosispackung)	024	neu

Ketorolac Medicopharm 5 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-30636

Zulassungsinhaber:
Medicopharm GmbH
AT - 1010 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 5 ml	036	
002	3 x 5 ml	036	neu

Buprenorphin Actavis 2 mg Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-31554

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Sublingualtablette (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
002	7 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
003	20 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
004	24 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
005	28 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
006	48 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
007	50 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
008	1 Sublingualtablette (Al/Al-Bliester)	024	
009	7 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
010	20 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
011	24 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
012	28 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
013	48 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
014	50 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
015	1 Sublingualtablette (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
016	7 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
017	20 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
018	24 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
019	28 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
020	48 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
021	50 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
022	1 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
023	7 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
024	20 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
025	24 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
026	28 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
027	48 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
028	50 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu

Buprenorphin Actavis 8 mg Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-31555

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Sublingualtablette (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
002	7 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
003	20 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
004	24 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
005	28 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
006	48 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
007	50 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
008	1 Sublingualtablette (Al/Al-Bliester)	024	
009	7 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
010	20 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
011	24 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
012	28 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
013	48 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
014	50 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
015	1 Sublingualtablette (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
016	7 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
017	20 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
018	24 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
019	28 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
020	48 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
021	50 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
022	1 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
023	7 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
024	20 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
025	24 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
026	28 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
027	48 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
028	50 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu

Buprenorphin Actavis 0,4 mg Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-31556

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Sublingualtablette (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
002	7 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
003	20 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
004	24 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
005	28 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
006	48 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
007	50 Sublingualtabletten (HDPE-Tablettenbehältnis)	024	
008	1 Sublingualtablette (Al/Al-Bliester)	024	
009	7 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
010	20 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
011	24 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
012	28 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
013	48 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
014	50 Sublingualtabletten (Al/Al-Bliester)	024	
015	1 Sublingualtablette (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
016	7 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
017	20 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
018	24 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
019	28 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
020	48 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
021	50 Sublingualtabletten (Al/PVC/PVDC Perlux Tristar Ultra - Bliester)	012	
022	1 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
023	7 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
024	20 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
025	24 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
026	28 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
027	48 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu
028	50 Sublingualtablette (Kindergesicherter Al/Al-Bliester)	024	neu

Alpinamed Passelyt Duo Dragees

Z.Nr.: HERB-00083

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück	048	
002	20 Stück	048	
003	30 Stück	048	
004	60 Stück	048	neu

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Rhinodrin - Gel

Z.Nr.: 9200

Zulassungsinhaber:
Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH
AT - 6067 Absam

Xylanaest 0,5 % mit Epinephrin 1 : 200.000 - Ampullen

Z.Nr.: 1-19136

Zulassungsinhaber:
Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Fedip retard 60 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-19219

Zulassungsinhaber:
Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Fedip - Tropfen

Z.Nr.: 1-19639

Zulassungsinhaber:
Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Taloxa 400 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21408

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Dolobene ratiopharm - Roll on - Gel

Z.Nr.: 1-22568

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Imodium plus - Kautabletten

Z.Nr.: 1-22715

Zulassungsinhaber:
Johnson & Johnson GmbH
AT - 1020 Wien

Flucosept 100 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24327

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Flucosept 200 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24329

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Fartussin - Brausetabletten

Z.Nr.: 1-26669

Zulassungsinhaber:
Swiss Caps GmbH
DE - 83043 Bad Aibling

Nicorette Microtab Lemon 2 mg - Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27073

Zulassungsinhaber:
Johnson & Johnson GmbH
AT - 1020 Wien

Alenat 70mg-einmal wöchentlich Tabletten

Z.Nr.: 1-27336

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Alemol 70mg-einmal wöchentlich Tabletten

Z.Nr.: 1-27339

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

**Tercefon 2 g Pulver zur Herstellung einer
Injektions-/Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27575

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

**Gemcitabin-ratiopharm 200 mg Pulver zur Herstellung einer
Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27689

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Gemcitabin-ratiopharm 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27690

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Budfor 80 Mikrogramm/4,5 Mikrogramm pro Dosis Pulver zur Inhalation

Z.Nr.: 1-30202

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Budfor 160 Mikrogramm/4,5 Mikrogramm pro Dosis Pulver zur Inhalation

Z.Nr.: 1-30203

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Budfor 320 Mikrogramm/9 Mikrogramm pro Dosis Pulver zur Inhalation

Z.Nr.: 1-30204

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Edoflo 80 Mikrogramm/4,5 Mikrogramm pro Dosis Pulver zur Inhalation

Z.Nr.: 1-30211

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Edoflo 160 Mikrogramm/4,5 Mikrogramm pro Dosis Pulver zur Inhalation

Z.Nr.: 1-30223

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Edoflo 320 Mikrogramm/9 Mikrogramm pro Dosis Pulver zur Inhalation

Z.Nr.: 1-30224

Zulassungsinhaber:
AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Leflunomid Actavis 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30558

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Leflunomid Actavis 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30559

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Leflunomid Actavis 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30560

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Valmed 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30722

Zulassungsinhaber:
Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Valmed 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30723

Zulassungsinhaber:
Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Valmed 160 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30724

Zulassungsinhaber:
Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Zoprime 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30978

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

Zoprame 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30979

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

. Veröffentlichung (10/2012) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Fartussin - Brausetabletten

Reg.Nr.: HERB-00127

Firma:

Swiss Caps GmbH
DE - 83043 Bad Aibling

Sedogelat Forte Filmtabletten

Reg.Nr.: HERB-00128

Firma:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Dr. Böhm Tanacetum 100 mg Kapseln

Reg.Nr.: HERB-00129

Firma:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Dr. Böhm Mutterkraut 100 mg Kapseln

Reg.Nr.: HERB-00130

Firma:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz