



## Humanarzneispezialitäten

### Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	111
Radioaktive Arzneispezialitäten - human	115
Übertragungen	118
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	125
Änderungen der Bezeichnung	125
Änderungen der Packungsgrößen	130
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	144
Registrierungen	196

•

*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.*

## 286. Veröffentlichung (12/2008) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

### Arzneispezialitäten - human

#### Zulassungen gemäß AMG

#### Merlodon 20 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27763

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

betapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 86156 Augsburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Merlodon 40 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27764

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

betapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 86156 Augsburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Merlodon 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27765

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

betapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 86156 Augsburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Merlodon 30 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27766

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

betapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 86156 Augsburg

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Merlodon 60 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27767

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

betapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 86156 Augsburg

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Oxycodon-HCl "YES" 20 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27769

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
2	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
3	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
4	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
5	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Oxycodon-HCl "YES" 40 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27770

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
2	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
3	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
4	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
5	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig



**Oxycodon-HCl "YES" 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27771

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
2	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
3	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
4	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)024 Monate
5	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Oxydolor 20 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27774

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Oxydolor 40 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27775

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Oxydolor 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27776

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Carenox 20 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27779

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
2	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
3	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
4	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
5	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Carenox 40 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27780

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
2	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
3	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
4	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
5	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Carenox 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27781

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
2	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
3	30 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
4	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister)036 Monate
5	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Maridorol 20 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27784

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig



**Maridor 40 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27785

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Maridorol 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27786

Zulassungsinhaber:

Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

Hersteller:

Phast GmbH  
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Active pellets:

Oxycodon hydrochlorid

++-----

Pellet coating:

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
2	50 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate
3	100 Stück (Kindergesicherte Alu/PVC/PVDC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Nicorette 10 mg/16 h - transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-27787

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

Hersteller:

McNeil AB  
SE - 251 09 Helsingborg

Wirkstoff(e):

+-----  
transdermales Pflaster (9,0 cm<sup>2</sup>)  
Nicotin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Pflaster	036 Monate
2	14 Pflaster	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Nicorette 15 mg/16 h - transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-27792

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

Hersteller:

McNeil AB  
SE - 251 09 Helsingborg

Wirkstoff(e):

+-----  
transdermales Pflaster (13,5 cm<sup>2</sup>)  
Nicotin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Pflaster	036 Monate
2	14 Pflaster	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Nicorette 25 mg/16 h - transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-27793

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

Hersteller:

McNeil AB  
SE - 251 09 Helsingborg

Wirkstoff(e):

+-----  
transdermales Pflaster (22,5 cm<sup>2</sup>)  
Nicotin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Pflaster	036 Monate
2	14 Pflaster	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Ondansan i.v. 4 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 1-27823

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

2 ml

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

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ800 Antiemetika

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
2		Klinikpackungen mit 10x5 Ampullen á 2 ml Injektionslösung 036 Monate
3		Klinikpackungen mit 5x (10x5) Ampullen á 2 ml Injektionslösung 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ondansan i.v. 8 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 1-27824

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----  
4 mlOndansetron Hydrochlorid  
(. 2H<sub>2</sub>O)

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ800 Antiemetika

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
2		Klinikpackungen mit 10x5 Ampullen á 4 ml Injektionslösung 036 Monate
3		Klinikpackungen mit 5x (10x5) Ampullen á 4 ml Injektionslösung 036 Monate
4		Klinikpackungen mit 10x (10x5) Ampullen á 4 ml Injektionslösung 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Mirtazapin Actavis 15 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27845

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

TjoaPack B.V.  
NL - 7825 EmmenActavis Ltd.  
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf  
IS - 220 HafnarfjörðurBiovena Pharma Sp. Z o.o.  
PL - 03-310 WarsawTjoaPack Boskoop B.V.  
NL - Hazerswoude-DorpExtractumPharma Co. Ltd.  
HU - 6413 Kúnfehértó IVPharma-Pack Pharmaceuticals Manufacturing and Servicing Ltd.  
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Mirtazapin

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere  
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate
9	30 Stück (Behältnis)	036 Monate
10	100 Stück (Behältnis)	036 Monate
11	500 Stück (Behältnis, Klinikpackung)	036 Monate
Rezeptpflicht/Abgabe		NR, apothekenpflichtig



**Mirtazapin Actavis 30 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27846

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

TjoaPack B.V.  
NL - 7825 EmmenActavis Ltd.  
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf  
IS - 220 HafnarfjörðurBiovena Pharma Sp. Z o.o.  
PL - 03-310 WarsawTjoaPack Boskoop B.V.  
NL - Hazerswoude-DorpExtractumPharma Co. Ltd.  
HU - 6413 Kúnfehértó IVPharma-Pack Pharmaceuticals Manufacturing and Servicing Ltd.  
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Mirtazapin

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere  
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate
9	30 Stück (Behältnis)	036 Monate
10	100 Stück (Behältnis)	036 Monate
11	500 Stück (Behältnis-Klinikpackung)	036 Monate
Rezeptpflicht/Abgabe		NR, apothekenpflichtig

**Alluna Baldrian Hopfen Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27847

Zulassungsinhaber:

Abtei Pharma Vertriebs GmbH  
DE - 37696 Marienmünster

Hersteller:

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare GmbH&Co.KG  
DE - 77815 Bühl

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Radix Valerianae (Auszug)  
(Extr. sicc. nat. / DEV: 5-8:1 - Auszugsmittel: Methanol  
45%(m/m))Strobuli Lupuli (Auszug)  
(Extr. sicc. nat. / DEV: 7-10:1 - Auszugsmittel: Methanol  
45%(m/m))

ATC-Klassifikation(en):

N05CM Nervensystem / Psycholeptika / Hypnotika und Sedativa / Andere  
Hypnotika und Sedativa

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Mirtazapin Actavis 45 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27848

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

TjoaPack B.V.  
NL - 7825 EmmenActavis Ltd.  
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf  
IS - 220 HafnarfjörðurBiovena Pharma Sp. Z o.o.  
PL - 03-310 WarsawTjoaPack Boskoop B.V.  
NL - Hazerswoude-DorpExtractumPharma Co. Ltd.  
HU - 6413 Kúnfehértó IVPharma-Pack Pharmaceuticals Manufacturing and Servicing Ltd.  
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Mirtazapin

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere  
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	30 Stück (Blister)	036 Monate
6	50 Stück (Blister)	036 Monate
7	56 Stück (Blister)	036 Monate
8	100 Stück (Blister)	036 Monate
9	30 Stück (Behältnis)	036 Monate
10	100 Stück (Behältnis)	036 Monate
11	500 Stück (Behältnis-Klinikpackung)	036 Monate
Rezeptpflicht/Abgabe		NR, apothekenpflichtig

**Sogoon 480 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27856

Zulassungsinhaber:

Steiner & Co Deutsche Arzneimittel GmbH & CoKG  
DE - 12207 Berlin

Hersteller:

Steiner & Co Deutsche Arzneimittel GmbH & CoKG  
DE - 12207 BerlinExtrakt-Chemie Dr. Bruno Stellmach GmbH & Co KG  
DE - 31655 Stadthagen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Radix Harpagophyti (Auszug)  
(nativer Extrakt, DEV: 4,4-5:1, Auszugsmittel Ethanol 60%  
v/v)

ATC-Klassifikation(en):

M09AX Muskel- und Skelettsystem / Andere Mittel gegen Störungen des  
Muskel- und Skelettsystems / Andere Mittel gegen Störungen des  
Muskel- und Skelettsystems / Andere Mittel gegen Störungen des  
Muskel- und Skelettsystems

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 Filmtabletten	036 Monate
2	100 Filmtabletten	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Quetiapin Pascoe 4 Tage Startpackung - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27857

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

I.Q.A.,a.s.

CZ - 150 00 Praha 5

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette (25mg):

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat  
(entspricht 25mg Quetiapin)

+-----

Filmtablette (100mg) :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat  
(entspricht 100mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 x 25 mg Filmtabletten	024 Monate
2	5 x 100 mg Filmtabletten	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin Pascoe 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27858

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

I.Q.A.,a.s.

CZ - 150 00 Praha 5

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat  
(entspricht 300mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	20 Stück	024 Monate
3	30 Stück	024 Monate
4	60 Stück	024 Monate
5	90 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin Pascoe 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27859

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

I.Q.A.,a.s.

CZ - 150 00 Praha 5

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat  
(entspricht 100mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	024 Monate
2	60 Stück	024 Monate
3	90 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin Pascoe 200 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27860

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

I.Q.A.,a.s.

CZ - 150 00 Praha 5

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat  
(entspricht 200mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück	024 Monate
2	60 Stück	024 Monate
3	90 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Quetiapin Pascoe 25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27861

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

I.Q.A.,a.s.

CZ - 150 00 Praha 5

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Quetiapin Fumarat  
(entspricht 25mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück	024 Monate
2	30 Stück	024 Monate
3	60 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Methotrexat "Ebewe" 10 mg/ml Injektionslösung in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 1-27862

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

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

Fermion Oy  
FI - 02200 Espoo

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Methotrexat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 7,5 mg/0,75 ml	024 Monate
2	4 x 7,5 mg/0,75 ml	024 Monate
3	5 x 7,5 mg/0,75 ml	024 Monate
4	1 x 10 mg/1,0 ml	024 Monate
5	4 x 10 mg/1,0 ml	024 Monate
6	5 x 10 mg/1,0 ml	024 Monate
7	1 x 15 mg/1,5 ml	024 Monate
8	4 x 15 mg/1,5 ml	024 Monate
9	5 x 15 mg/1,5 ml	024 Monate
10	1 x 20 mg/2,0 ml	024 Monate
11	4 x 20 mg/2,0 ml	024 Monate
12	5 x 20 mg/2,0 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Abstral 50 Mikrogramm Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-27863

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.  
GB - TD1 1QH Galashiels

Hersteller:

Orexo AB  
SE - 751 05 UppsalaRecip AB  
SE - 136 50 Haninge

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fentanylcitrat  
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Abstral 100 Mikrogramm Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-27864

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.  
GB - TD1 1QH Galashiels

Hersteller:

Orexo AB  
SE - 751 05 UppsalaRecip AB  
SE - 136 50 Haninge

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fentanylcitrat  
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Abstral 200 Mikrogramm Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-27865

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.  
GB - TD1 1QH Galashiels

Hersteller:

Orexo AB  
SE - 751 05 UppsalaRecip AB  
SE - 136 50 Haninge

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fentanylcitrat  
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Abstral 300 Mikrogramm Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-27866

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.  
GB - TD1 1QH Galashiels

Hersteller:

Orexo AB  
SE - 751 05 UppsalaRecip AB  
SE - 136 50 Haninge

Wirkstoff(e):

+

-----  
TabletteFentanylcitrat  
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Abstral 400 Mikrogramm Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-27867

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.  
GB - TD1 1QH Galashiels

Hersteller:

Orexo AB  
SE - 751 05 UppsalaRecip AB  
SE - 136 50 Haninge

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fentanylcitrat  
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Abstral 600 Mikrogramm Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-27868

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.  
GB - TD1 1QH Galashiels

Hersteller:

Orexo AB  
SE - 751 05 UppsalaRecip AB  
SE - 136 50 Haninge

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fentanylcitrat  
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig



**Abstral 800 Mikrogramm Sublingualtabletten**

Z.Nr.: 1-27869

Zulassungsinhaber:

ProStrakan Ltd.  
GB - TD1 1QH Galashiels

Hersteller:

Orexo AB  
SE - 751 05 UppsalaRecip AB  
SE - 136 50 Haninge

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Fentanylcitrat  
(mikronisiert)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Finasterid Arcana 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27870

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Finasterid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (Blister)	036 Monate
2	112 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Amlodipin G.L. 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27871

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amlodipin Mesilat  
(entsprechend 5 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C08CA01    Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive  
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /  
Dihydropyridin-Derivate / Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück in Blister      036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Amlodipin G.L. 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27872

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amlodipin Mesilat  
(entsprechend 10 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C08CA01    Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive  
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /  
Dihydropyridin-Derivate / Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück in Blister      036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**PlasmaHES Redibag - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27873

Zulassungsinhaber:

Baxter Vertriebs GmbH  
AT - 1031 Wien

Hersteller:

Baxter S.A.  
BE - 7860 Lessines

Wirkstoff(e):

+-----

pro 1000ml:

Hydroxyäthylstärke  
Natriumchlorid  
Kaliumchlorid  
Calciumchlorid  
( . 2 H<sub>2</sub>O)  
Magnesiumchlorid  
( . 6 H<sub>2</sub>O)  
Natriumacetat  
( . 3 H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

B05AA07 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und  
Perfusionslösungen / Blut und verwandte Produkte /  
Blutersatzmittel und Plasmaproteinfraktionen /  
Hydroxyethylstärke

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 500 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Dexibuprofen Gebro 200 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27874

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Beutel (2261mg) :  
Ibuprofen  
S(+)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Beutel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Dexibuprofen Gebro 300 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27875

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Beutel (3391,5mg) :  
Ibuprofen  
S(+)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Beutel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Dexibuprofen Gebro 400 mg Pulver zur Herstellung einer  
Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27876

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Beutel (4522mg) :  
Ibuprofen  
S(+)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Beutel	036 Monate
2	30 Beutel	036 Monate
3	40 Beutel	036 Monate
4	10 Doppelbeutel	018 Monate
5	30 Doppelbeutel	018 Monate
6	40 Doppelbeutel	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Metoprololsuccinat "Farmaprojects" 23,75 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27877

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 Cacem

MPF B.V.

NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Metoprolol Succinat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Metoprolol

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Movone 200 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27878

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Beutel (2261mg) :  
Ibuprofen  
S(+)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Beutel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Metoprololsuccinat "Farmaprojects" 47,5 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27879

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 Cacem

MPF B.V.

NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Metoprolol Succinat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Metoprolol

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Metoprololsuccinat "Farmaprojects" 95 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27880

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 Cacem

MPF B.V.

NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Metoprolol Succinat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Metoprolol

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Movone 300 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum  
Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27881

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Beutel (3391,5mg) :  
Ibuprofen  
S(+)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Beutel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Metoprololsuccinat "Farmaprojects" 190 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27882

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 Cacem

MPF B.V.

NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Metoprolol Succinat

ATC-Klassifikation(en):

C07AB02 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Metoprolol

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Movone 400 mg Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27883

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Hersteller:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

Beutel (4522mg) :  
Ibuprofen  
S(+)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE14 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Dexibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Beutel	036 Monate
2	30 Beutel	036 Monate
3	40 Beutel	036 Monate
4	10 Doppeleutel	018 Monate
5	30 Doppeleutel	018 Monate
6	40 Doppeleutel	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Bronchipret - Saft für Kinder**

Z.Nr.: 1-27884

Zulassungsinhaber:

Bionorica AG

DE - 92318 Neumarkt/Opf.

Hersteller:

Bionorica AG

DE - 92318 Neumarkt/Opf.

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba Thymi (Auszug)

[Extr. äthanol. fluid. (1:2-2,5)]

Folium Hederae (Auszug)

[Extr. äthanol. fluid. (1:1)]

Hauptindikation(en)(WHO):

TK200 Expektorantien

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	50 ml Braunglasflasche	018 Monate
2	100 ml Braunglasflasche	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig



**Aziftim 2 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27885

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

Hersteller:

Bodycote Materials Testing Ltd  
GB - EH28 8PL Midlothian

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Ceftazidim  
( . 5 H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DD02    Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /  
Cephalosporine der 3. Generation / Ceftazidim

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Doxazosin Genericon 8 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27886

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazSynthon BV  
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.  
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Doxazosin Mesilat  
(entsprechend 8 mg Doxazosin)

ATC-Klassifikation(en):

C02CA04   Kardiovaskuläres System / Antihypertonika / Antiadrenerge  
Mittel, peripher wirkend / Alpha-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
DoxazosinG04CA     Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Mittel bei  
Benigner Prostatahyperplasie / Alpha-Adrenorezeptor-Antagonisten

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVDC/Al-Blistern)	036 Monate
2	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Blistern)	036 Monate
3	50 Stück (PVC/PVDC/Al-Blistern, Klinikpackung)	036 Monate
4	30 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate
6	500 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Lisinopril-HCT G.L. 20mg/12,5mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27887

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Lisinopril  
(.2H<sub>2</sub>O)  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09BA03    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /  
ACE-Hemmer und Diuretika / Lisinopril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Tabletten in Blister	036 Monate
2	30 Tabletten in PP-Tablettenbehältnis	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Lisinopril-HCT G.L. 20mg/25mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27888

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Lisinopril  
(.2H<sub>2</sub>O)  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09BA03    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /  
ACE-Hemmer und Diuretika / Lisinopril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Tabletten in Blister	036 Monate
2	30 Tabletten in PP-Tablettenbehältnis	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Lisinopril-HCT G.L. 10mg/12,5mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-27889

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Lisinopril  
(.2H<sub>2</sub>O)  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09BA03    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /  
ACE-Hemmer und Diuretika / Lisinopril und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück in Blister            036 Monate
2	30 Stück in PP-Tablettenbehältnis    036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Zaldiar 37,5 mg/325 mg - Brausetabletten**

Z.Nr.: 1-27890

Zulassungsinhaber:

Grünenthal GmbH  
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Hersteller:

Grünenthal Ges.m.b.H.  
DE - 52078 Aachen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Paracetamol  
Tramadolhydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AX52 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Andere Opioide / Tramadol,  
Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
2	10 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
3	20 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
4	30 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
5	40 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
6	50 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
7	60 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
8	70 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
9	80 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
10	90 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
11	100 Stück (Blisterstreifen)	018 Monate
12	10 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
13	20 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
14	30 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
15	40 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
16	50 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
17	60 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
18	70 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
19	80 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
20	90 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate
21	100 Stück (Tablettencontainer)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

S1, apothekenpflichtig

**SEVIKAR 20 mg/5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27891

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH  
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Berlin-Chemie AG  
DE - 12489 BerlinDaiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil  
Amlodipin Besilat  
(entsprechend 5 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C09DB      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und  
CalciumkanalblockerC09DB02    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und  
Calciumkanalblocker / Olmesartanmedoxomil und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
2	1 x 14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
3	1 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
4	1 x 56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	1 x 90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	1 x 98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	10 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	10 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
9	10 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister perforiert)	036 Monate
10	50 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister perforiert)	036 Monate
11	500 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister perforiert)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**SEVIKAR 40 mg/5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27892

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH  
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Berlin-Chemie AG  
DE - 12489 BerlinDaiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil  
Amlodipin Besilat  
(entsprechend 5 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C09DB      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und  
CalciumkanalblockerC09DB02    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und  
Calciumkanalblocker / Olmesartanmedoxomil und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
2	1 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
3	1 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
4	1 x 56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	1 x 90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	1 x 98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	10 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	10 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
9	10 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
10	50 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
11	500 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**SEVIKAR 40 mg/10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27893

Zulassungsinhaber:

Daiichi Sankyo Austria GmbH  
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Berlin-Chemie AG  
DE - 12489 BerlinDaiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil  
Amlodipin Besilat  
(entsprechend 10 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C09DB      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und  
CalciumkanalblockerC09DB02    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und  
Calciumkanalblocker / Olmesartanmedoxomil und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
2	1 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
3	1 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
4	1 x 56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	1 x 98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	10 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	10 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	10 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
9	50 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
10	500 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
11	1 x 90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Amelior 20 mg/5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27894

Zulassungsinhaber:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.  
LU - 1611 Luxembourg

Hersteller:

Berlin-Chemie AG  
DE - 12489 BerlinDaiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil  
Amlodipin Besilat  
(entsprechend 5 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C09DB      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und  
CalciumkanalblockerC09DB02    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und  
Calciumkanalblocker / Olmesartanmedoxomil und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
2	1 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
3	1 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
4	1 x 56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	1 x 90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	1 x 98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	10 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	10 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
9	10 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
10	50 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
11	500 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Amelior 40 mg/5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27895

Zulassungsinhaber:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.  
LU - 1611 Luxembourg

Hersteller:

Berlin-Chemie AG  
DE - 12489 BerlinDaiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil  
Amlodipin Besilat  
(entsprechend 5 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C09DB      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und  
CalciumkanalblockerC09DB02    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und  
Calciumkanalblocker / Olmesartanmedoxomil und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
2	1 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
3	1 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
4	1 x 56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	1 x 90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	1 x 98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	10 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	10 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
9	10 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
10	50 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
11	500 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Amelior 40 mg/10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27896

Zulassungsinhaber:

Menarini International Operations Luxembourg S.A.  
LU - 1611 Luxembourg

Hersteller:

Berlin-Chemie AG  
DE - 12489 BerlinDaiichi Sankyo Europe GmbH  
DE - 85276 Pfaffenhofen/Ilm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Olmesartan Medoxomil  
Amlodipin Besilat  
(entsprechend 10 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

C09DB      Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und  
CalciumkanalblockerC09DB02    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und  
Calciumkanalblocker / Olmesartanmedoxomil und Amlodipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
2	1 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
3	1 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
4	1 x 56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	1 x 90 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	1 x 98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	10 x 28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	10 x 30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
9	10 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
10	50 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate
11	500 x 1 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister, perforiert)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valaciclovir Actavis 250 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27897

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister) 030 Monate
2	20 Stück (PVC/Aulu-Blister) 030 Monate
3	21 Stück (PVC/Aulu-Blister) 030 Monate
4	24 Stück (PVC/Aulu-Blister) 030 Monate
5	30 Stück (PVC/Aulu-Blister) 030 Monate
6	42 Stück (PVC/Aulu-Blister) 030 Monate
7	60 Stück (PVC/Aulu-Blister) 030 Monate
8	90 Stück (PVC/Aulu-Blister) 030 Monate
9	10 Stück (HDPE-Fläschchen) 030 Monate
10	30 Stück (HDPE-Fläschchen) 030 Monate
11	100 Stück (HDPE-Fläschchen) 030 Monate
12	250 Stück (HDPE-Fläschchen) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclovir Actavis 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27898

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
10	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
11	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
12	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclovir Actavis 1000 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27899

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
10	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
11	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
12	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valdacir 250 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27900

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
11	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
12	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
13	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
14	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
15	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
16	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Valdacir 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27901

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
11	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
12	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
13	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
14	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
15	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
16	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Granisetron B. Braun 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27902

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG  
DE - 34212 Melsungen

Hersteller:

hameln pharmaceuticals gmbH  
DE - 31789 Hameln

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (1ml) :

Granisetron Hydrochlorid  
(entspricht 1mg Granisetron)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 1 ml	030 Monate
2	10 x 1 ml	030 Monate
3	5 x 3 ml	030 Monate
4	10 x 3 ml	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Valdacir 1000 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27903

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
11	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
12	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
13	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
14	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
15	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
16	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclomed 250 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27904

Zulassungsinhaber:

Medis ehf  
IS - 220 Hafnarfjodur

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
11	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
12	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
13	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
14	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
15	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
16	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclomed 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27905

Zulassungsinhaber:

Medis ehf  
IS - 220 Hafnarfjodur

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
11	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
12	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
13	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
14	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
15	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
16	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclomed 1000 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27906

Zulassungsinhaber:

Medis ehf  
IS - 220 Hafnarfjodur

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	3 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	14 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
8	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
9	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
10	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
11	90 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
12	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
13	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
14	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
15	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate
16	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclovir Medis 250 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27907

Zulassungsinhaber:

Medis ehf  
IS - 220 Hafnarfjodur

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11     Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclovir Medis 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27908

Zulassungsinhaber:

Medis ehf  
IS - 220 Hafnarfjodur

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Valaciclovir Medis 1000 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27909

Zulassungsinhaber:

Medis ehf  
IS - 220 Hafnarfjodur

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclovir Nucleus 250 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27910

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf.

IS - 116 Reykjavik

Hersteller:

Actavis hf

IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Valaciclovir Hydrochlorid

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11    Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel / Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	030 Monate
2	21 Stück	030 Monate
3	42 Stück	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclovir Nucleus 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27911

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf.  
IS - 116 Reykjavik

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclovir Nucleus 1000 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27912

Zulassungsinhaber:

Nucleus ehf.  
IS - 116 Reykjavik

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	030 Monate
2	21 Stück	030 Monate
3	42 Stück	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclovir Mithridatum 250 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27913

Zulassungsinhaber:

Mithridatum Ltd  
GB - SW1Y 6AW London

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclovir Mithridatum 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27914

Zulassungsinhaber:

Mithridatum Ltd  
GB - SW1Y 6AW London

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Valaciclovir Mithridatum 1000 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27915

Zulassungsinhaber:

Mithridatum Ltd  
GB - SW1Y 6AW London

Hersteller:

Actavis hf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

J05AB11 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Valaciclovir

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
3	21 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
4	24 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
5	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
6	42 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Bicalutamid Ranbaxy 150 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27916

Zulassungsinhaber:

Ranbaxy (UK) Limited  
GB - W1K 6TL London

Hersteller:

Geneparm S.A.  
GR - 15351 Pallini Attikis

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bicalutamid

ATC-Klassifikation(en):

L02BB03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine  
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /  
Antiandrogene / Bicalutamid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück (Blister)	030 Monate
2	100 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Gelitanyl 12 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27917

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 12,5 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	3 Stück	024 Monate
4	4 Stück	024 Monate
5	5 Stück	024 Monate
6	7 Stück	024 Monate
7	8 Stück	024 Monate
8	10 Stück	024 Monate
9	14 Stück	024 Monate
10	16 Stück	024 Monate
11	20 Stück	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Gelitanyl 25 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27918

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 25 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	3 Stück	024 Monate
4	4 Stück	024 Monate
5	5 Stück	024 Monate
6	7 Stück	024 Monate
7	8 Stück	024 Monate
8	10 Stück	024 Monate
9	14 Stück	024 Monate
10	16 Stück	024 Monate
11	20 Stück	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Gelitanyl 37,5 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27919

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 37,5 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	3 Stück	024 Monate
4	4 Stück	024 Monate
5	5 Stück	024 Monate
6	7 Stück	024 Monate
7	8 Stück	024 Monate
8	10 Stück	024 Monate
9	14 Stück	024 Monate
10	16 Stück	024 Monate
11	20 Stück	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Gelitanyl 50 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27920

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 50 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	3 Stück	024 Monate
4	4 Stück	024 Monate
5	5 Stück	024 Monate
6	7 Stück	024 Monate
7	8 Stück	024 Monate
8	10 Stück	024 Monate
9	14 Stück	024 Monate
10	16 Stück	024 Monate
11	20 Stück	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Gelitanyl 75 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27921

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 75 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	3 Stück	024 Monate
4	4 Stück	024 Monate
5	5 Stück	024 Monate
6	7 Stück	024 Monate
7	8 Stück	024 Monate
8	10 Stück	024 Monate
9	14 Stück	024 Monate
10	16 Stück	024 Monate
11	20 Stück	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Gelitanyl 100 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27922

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 100 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück	024 Monate
2	2 Stück	024 Monate
3	3 Stück	024 Monate
4	4 Stück	024 Monate
5	5 Stück	024 Monate
6	7 Stück	024 Monate
7	8 Stück	024 Monate
8	10 Stück	024 Monate
9	14 Stück	024 Monate
10	16 Stück	024 Monate
11	20 Stück	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Flumazenil Pharmaselect 0,1 mg/ml Injektionslösung und  
Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27923

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH  
AT - 1020 Wien

Hersteller:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH  
AT - 1020 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Flumazenil

ATC-Klassifikation(en):

V03AB25 Varia / Alle übrigen therapeutischen Mittel / Alle übrigen  
therapeutischen Mittel / Antidote / Flumazenil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 5 ml (Ampullen)	048 Monate
2	10 x 5 ml (Ampullen)	048 Monate
3	5 x 10 ml (Ampullen)	048 Monate
4	10 x 10 ml (Ampullen)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Fentarichtex 50 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27924

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 50 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig



**Fentarichtex 12 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27925

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 12,5 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Fentarichtex 25 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27933

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 25 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Fentarichtex 75 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27934

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 75 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Fentarichtex 100 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27935

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 100 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

## Fentarichtex 37,5 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster

Z.Nr.: 1-27936

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 37,5 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Omeprazol Teva 40 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27937

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Sirton Pharmaceuticals SpA.  
IT - 22079 Villa Guardia (CO)

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung:  
Omeprazol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück Durchstechflasche 024 Monate
2	5 Stück Durchstechflaschen 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Betahistin "Cyathus" 8 mg / Pumpstoß Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-27938

Zulassungsinhaber:

Cyathus Exquirere Pharmaforschungs GmbH  
AT - 1010 Wien

Hersteller:

Laboratorio farmacologico Milanese S.r.l.  
IT - 21042 Caronna Pertusella

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Betahistin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N07CA01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem /  
Antivertiginosa / Antivertiginosa / Betahistin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	60 ml (Braunglasflasche mit beiliegender Dosierpumpe) 048 Monate
2	120 ml (Braunglasflasche mit beiliegender Dosierpumpe) 048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Vilbitan 50 mg/12,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27939

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurStada Production Ireland  
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette++-----  
Kern :Losartan Kalium  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA01    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Losartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	14 Stück (Blister)	018 Monate
3	28 Stück (Blister)	018 Monate
4	30 Stück (Blister)	018 Monate
5	56 Stück (Blister)	018 Monate
6	60 Stück (Blister)	018 Monate
7	90 Stück (Blister)	018 Monate
8	98 Stück (Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Vilbitan 100 mg/25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27940

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurStada Production Ireland  
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Losartan Kalium  
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA01    Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,  
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /  
Losartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	018 Monate
2	28 Stück (Blister)	018 Monate
3	30 Stück (Blister)	018 Monate
4	56 Stück (Blister)	018 Monate
5	60 Stück (Blister)	018 Monate
6	98 Stück (Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ernsdolor 50 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27941

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 50 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Ernsdolor 12 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27942

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 12,5 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
12	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Ernsdolor 75 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27943

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 75 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Ernsdolor 25 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27944

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 25 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Ernsdolor 100 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27945

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 100 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Ernsdolor 37,5 Mikrogramm/h - transdermales Matrixpflaster**

Z.Nr.: 1-27946

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Hexal AG  
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Fentanyl  
(entsprechend 37,5 µg/h)

ATC-Klassifikation(en):

N02AB03 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Phenylpiperidin-Derivate /  
Fentanyl

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	2 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	4 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	7 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
7	8 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
8	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
9	14 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
10	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
11	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
12	5 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Hedros Saft**

Z.Nr.: 3-00331

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

A. Nattermann & Cie. GmbH  
DE - 50829 Koeln

Wirkstoff(e):

+-----

100 g:

Herba et Radix Droserae (Auszug)  
(Urtinktur)  
Folium Hederae (Auszug)  
(Urtinktur)  
Cortex Chinae (Auszug)  
(Urtinktur)  
Coccus cacti (Auszug)  
(Urtinktur)  
Radix Ipecacuanhae (Auszug)  
(D4)  
Herba et Radix Hyoscyami (Auszug)  
(D4)  
Kupfersulfat  
(. 5 H<sub>2</sub>O) (D4)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 ml	036 Monate
2	150 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig



**PHÖNIX Hydrargyrum spag. Tropfen**

Z.Nr.: 3-00332

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH  
DE - 71149 Bondorf

Hersteller:

Phönix Laboratorium GmbH  
DE - 71149 Bondorf

Wirkstoff(e):

+-----

Lösung zum Einnehmen (100ml) :

Flos Arnicae (Auszug)  
(Glückselig D2)  
Kaolinum ponderosum  
(spag. Glückselig Auszug Urtinktur)  
Kupfersulfat  
(D4 Auszug)  
Quecksilber(II)-chlorid  
(spag. Glückselig D6 Auszug)  
Diantimontrisulfid  
(D8 Auszug)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 ml	024 Monate
2	100 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**PHÖNIX Stellaria spag. Tropfen**

Z.Nr.: 3-00333

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH  
DE - 71149 Bondorf

Hersteller:

Phönix Laboratorium GmbH  
DE - 71149 Bondorf

Wirkstoff(e):

+-----

Lösung zum Einnehmen (100ml)

Diarsentrioxyd  
(spag. Glückselig D4)  
Flos Arnicae (Auszug)  
(Glückselig D2)  
Tetrachlorogold(III)-säure  
(Auszug D5)  
Kaolinum ponderosum  
(Urtinktur spag. Glückselig)  
Fructus Colocynthis (Auszug)  
(sicc. Glückselig D4)  
Kupfersulfat  
(Auszug D4)  
Folium Digitalis purpureae (Auszug)  
(Glückselig D4)  
Quecksilber(II)-chlorid  
(Auszug spag. Glückselig D6)  
Bleidiacetat  
(Auszug spag. Glückselig D4)  
Radix Raphani (Auszug)  
(var. Urtinktur Glückselig)  
Herba Virgaureae (Auszug)  
(Urtinktur Glückselig)  
Herba Stellariae mediae (Auszug)  
(Urtinktur Glückselig)  
Diantimontrisulfid  
(Auszug D8)  
Kaliumhydrogentartrat  
(Auszug Urtinktur spag. Glückselig)  
Bulbus Scillae (Auszug)  
(sicc. spag. Glückselig D4)  
Kampfer  
(D3)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

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

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Radioaktive Arzneyspezialitäten - human**CardioTOP 1 mg Kit für ein radioaktives Arzneimittel**

Z.Nr.: 4-00038

Zulassungsinhaber:

Institute of Atomic Energy  
 PL - 05-400 Otwock-Swierk

Hersteller:

Rotop Pharmaka AG  
 DE - 01454 Radeberg

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat - pro Ampulle :

Tetrakis (2-methoxy-2-methylpropanisocyanid) kupfer  
 (1+)-tetrafluoroborat

ATC-Klassifikation(en):

V09GA01 Varia / Radiodiagnostika / Kardiovaskuläres System /  
 [99mTc]Technetium-Verbindungen / [99mTc]Technetiumsestamibi

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	3 Stück (Durchstechflaschen)	012 Monate
2	6 Stück (Durchstechflaschen)	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

**[18F]Fludeoxyglucose Eckert&Ziegler 300-3100 MBq/ml  
Injektionslösung**

Z.Nr.: 4-00039

Zulassungsinhaber:

Eckert & Ziegler Radiopharma GmbH  
DE - 13125 Berlin

Hersteller:

Euro-Pet GmbH  
DE - 79106 Freiburg

Eckert & Ziegler Euro-Pet Berlin GmbH  
DE - 12489 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Fludeoxyglucose [\*18\*F]

ATC-Klassifikation(en):

V09IX04      Varia / Radiodiagnostika / Tumorerkennung / Andere  
Radiodiagnostika zur Tumorerkennung / [18F]Fludeoxyglucose

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	15 ml Mehrfachdosis-Durchstechflasche (Glas Typ I)	000 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

**Technescan Sestamibi 1 mg Kit für ein radioaktives  
Arzneimittel**

Z.Nr.: 4-00040

Zulassungsinhaber:

Mallinckrodt Medical B.V.  
NL - 1755 LE Petten

Hersteller:

Mallinckrodt Medical B.V.  
NL - 1755 LE Petten

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat:

Tetrakis (2-methoxy-2-methylpropanisocyanid) kupfer  
(1+)-tetrafluoroborat  
Zinn(II)chlorid  
(. 2H<sub>2</sub>O)  
Cystein hydrochlorid  
(. H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

V09GA01 Varia / Radiodiagnostika / Kardiovaskuläres System /  
[99mTc]Technetium-Verbindungen / [99mTc]Technetiumsestamibi

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Durchstechflaschen á 10 ml      024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

### **Übertragungen**

#### **Prontobarrio HD - Magenkontrastmittel hochkonzentriert**

Z.Nr.: 16906

Zulassungsinhaber:

Bracco Österreich GmbH  
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

#### **Prontobarrio Colon - Dickdarmkontrastmittel**

Z.Nr.: 17198

Zulassungsinhaber:

Bracco Österreich GmbH  
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

#### **Scannotrast - Konzentrat für orale und rektale Suspension**

Z.Nr.: 17770

Zulassungsinhaber:

Bracco Österreich GmbH  
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1160 Wien

**BufloMed "S.Med" retard 600 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22611

Zulassungsinhaber:  
S.Med Handels GmbH  
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**BufloMed "S.Med" 300 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22613

Zulassungsinhaber:  
S.Med Handels GmbH  
AT - 1220 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Trevis - Kapseln**

Z.Nr.: 1-23547

Zulassungsinhaber:  
HSO Pharma GmbH  
AT - 1010 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
HSO Pharma GmbH  
AT - 2355 Wr. Neudorf



**Spedifen 400 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24877

Zulassungsinhaber:  
Zambon S.p.A.  
IT - 20091 Bresso

Zulassungsinhaber bisher:  
Zambon Group SpA  
IT - 36100 Vicenza (VI)

**Sufentanil Actavis 5 µg/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-24962

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:  
DeltaSelect GmbH  
DE - 63303 Dreieich

**Sufentanil Actavis 50 µg/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-24964

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:  
DeltaSelect GmbH  
DE - 63303 Dreieich

**Ceftriaxon DeltaSelect 0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-25206

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

DeltaSelect GmbH  
DE - 63303 Dreieich

**Ceftriaxon DeltaSelect 1,0 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-25207

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

DeltaSelect GmbH  
DE - 63303 Dreieich

**Ceftriaxon DeltaSelect 2,0 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-25208

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

DeltaSelect GmbH  
DE - 63303 Dreieich

**Clindac Sandoz 450 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25479

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Clindac Sandoz 600 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25480

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Tamsulosin +pharma retard 0,4 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-26382

Zulassungsinhaber:  
+pharma arzneimittel gmbh  
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Losarcomp Genericon 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27103

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:  
Giannetsou G. Evridiki / Dival classics  
GR - 16451 Argiroupoli

**Losarcomp Genericon 100 mg/25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27107

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:  
Giannetsou G. Evridiki / Dival classics  
GR - 16451 Argiroupoli

**Evit 600 I.E. - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00767

Zulassungsinhaber:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Europharm chem. pharm. Produkte GesmbH.  
AT - 1230 Wien

**Evit 1000 I.E. - Kapseln**

Z.Nr.: 7-01101

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Europharm chem. pharm. Produkte GesmbH.  
AT - 1230 Wien

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

*Änderungen der Bezeichnung*

**Marcoumar - Tabletten**

Z.Nr.: 8096

Zulassungsinhaber:  
Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

Bezeichnung bisher:  
Marcoumar "Roche" - Tabletten

**Aurorix 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18878

Zulassungsinhaber:  
Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

Bezeichnung bisher:  
Aurorix "Roche" 150 mg - Filmtabletten

**Aurorix 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-21026

Zulassungsinhaber:  
Meda Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

Bezeichnung bisher:  
Aurorix "Roche" 300 mg - Filmtabletten

**BufloMed "S.Med" retard 600 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22611

Zulassungsinhaber:  
S.Med Handels GmbH  
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:  
Buflomed "Genericon" retard 600 mg - Filmtabletten

**BufloMed "S.Med" 300 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22613

Zulassungsinhaber:  
S.Med Handels GmbH  
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:  
Buflomed "Genericon" 300 mg - Filmtabletten

**Mucoangin Johannesbeere - Lutschtabletten**

Z.Nr.: 1-24422

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

Bezeichnung bisher:  
Bisolaryn - Lutschtabletten

**Mucoangin Mint - Lutschtabletten**

Z.Nr.: 1-24423

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

Bezeichnung bisher:  
Mucoangin - Lutschtabletten

**Sufentanil Actavis 5 µg/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-24962

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Sufentanil DeltaSelect 5 µg/ml - Injektionslösung

**Sufentanil Actavis 50 µg/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-24964

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Sufentanil DeltaSelect 50 µg/ml - Injektionslösung



**Clindac Sandoz 450 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25479

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:  
Clindac "Hexal" 450 mg - Filmtabletten

**Clindac Sandoz 600 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25480

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:  
Clindac "Hexal" 600 mg - Filmtabletten

**Alpinamed Hustenlöser - Pastillen**

Z.Nr.: 1-26129

Zulassungsinhaber:  
Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

Bezeichnung bisher:  
Alpinamed Hustenlöser - Lutschpastillen

**Tamsulosin +pharma retard 0,4 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-26382

Zulassungsinhaber:  
+pharma arzneimittel gmbh  
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:  
Tamsulonorm "Genericon" retard 0,4 mg - Kapseln

**Losarcomp Genericon 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27103

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:  
Losartan + HCT Dival 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten

**Losarcomp Genericon 100 mg/25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27107

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Bezeichnung bisher:  
Losartan + HCT Dival 100 mg/25 mg - Filmtabletten

Änderungen der Packungsgrößen**Melabon - Tabletten**

Z.Nr.: 1-18337

Zulassungsinhaber:

Sigmapharm Arzneimittel GmbH & Co KG  
AT - 1201 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stueck	060	gelöscht
002	20 Stueck	060	
003	1000 Stueck	060	gelöscht

**Sabril 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-19486

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	30 Stück	060	neu
003	50 Stück	060	neu
005	100 Stück	060	gelöscht
004	60 Stück	060	neu
006	200 Stück	060	neu
001	100 Stück	060	

**Sabril 500 mg - lösliches Pulver**

Z.Nr.: 1-20114

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	60 Stück	036	neu
003	100 Stück	036	neu
001	50 Stück	036	

**Brexin - Pulver**

Z.Nr.: 1-21206

Zulassungsinhaber:  
 Torrex-Chiesi Pharma GmbH  
 AT - 1010 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	20 Beutel a 3 g		036 neu
002	30 Beutel a 3 g		036
003	50 Beutel a 3 g		036

**BufloMed "S.Med" retard 600 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22611

Zulassungsinhaber:  
 S.Med Handels GmbH  
 AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	50 Stück	036	neu
002	10 Stück	036	neu
003	30 Stück	036	neu
001	28 Stück	036	gelöscht

**Suprefact Depot - Implantat für 3 Monate**

Z.Nr.: 1-22727

Zulassungsinhaber:  
 sanofi-aventis GmbH  
 AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	2 Fertigspritze mit 3 Implantat-Stäbchen		036 neu
001	1 Fertigspritze mit 3 Implantat-Stäbchen		036

**Pantoloc 20 mg - FilmtablettenZ.Nr.: 1-22885**

Zulassungsinhaber:

Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
085	49 Stück (Blister)	036 neu
086	49 Stück (Behälter)	036 neu
088	98 Stück (Behälter)	036 neu
090	98 (2 x 49) Stück (Behälter)	036 neu
087	98 Stück (Blister)	036 neu
089	98 (2 x 49) Stück (Blister)	036 neu
001	14 Stück (ALU/ALU - Blister)	036
002	15 Stück (ALU/ALU - Blister)	036
003	28 Stück (ALU/ALU - Blister)	036
004	30 Stück (ALU/ALU - Blister)	036
005	56 Stück (ALU/ALU - Blister)	036
006	60 Stück (ALU/ALU - Blister)	036
007	100 Stück (ALU/ALU - Blister)	036
008	140 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036
009	10 x 14 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036
010	5 x 28 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036
011	5 x 140 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036
012	20 x 14 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036
013	10 x 28 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036
014	50 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036
015	500 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036
016	14 Stück (HDPE-Behälter)	036
017	15 Stück (HDPE-Behälter)	036
018	28 Stück (HDPE-Behälter)	036
019	30 Stück (HDPE-Behälter)	036
020	56 Stück (HDPE-Behälter)	036
021	60 Stück (HDPE-Behälter)	036
022	100 Stück (HDPE-Behälter)	036
023	140 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036
024	10 x 14 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036
025	5 x 28 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036
026	5 x 140 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036
027	20 x 14 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036
028	10 x 28 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036
029	50 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036
030	500 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036
031	7 Stück (ALU/ALU - Blister)	036
032	7 Stück (HDPE-Behälter)	036
033	84 Stück (ALU/ALU - Blister)	036
034	112 Stück (ALU/ALU - Blister)	036
045	84 Stück (HDPE - Behälter)	036
046	112 Stück (HDPE - Behälter)	036
047	84 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036
048	112 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036
059	84 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036

060	112 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036
061	90 Stück (HDPE-Behälter, Spitalspackung)	036
063	90 Stück (ALU/ALU - Blister, Spitalspackung)	036
064	14 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
065	7 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
066	15 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
067	28 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
068	30 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
069	56 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
070	60 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
071	100 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
072	84 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
073	112 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung)	036
074	140 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
075	10 x 14 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
076	5 x 28 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
077	5 x 140 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
078	20 x 14 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
079	10 x 28 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
080	50 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
081	500 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
082	84 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
083	112 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036
084	90 Stück (ALU/ALU - Blister mit Kartonverstärkung, Spitalspackung)	036

**Zurcal 20 mg - FilmtablettenZ.Nr.: 1-22886**

Zulassungsinhaber:

Nycomed Austria GmbH  
AT - 4020 Linz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
049	98 Stück (Fläschchen)	036 neu
050	98 (2 x 49) Stück (Fläschchen)	036 neu
048	49 Stück (Fläschchen)	036 neu
045	49 Stück (Blister)	036 neu
046	98 Stück (Blister)	036 neu
047	98 (2 x 49) Stück (Blister)	036 neu
001	14 Stück (Fläschchen)	036
002	15 Stück (Fläschchen)	036
003	28 Stück (Fläschchen)	036
004	30 Stück (Fläschchen)	036
005	56 Stück (Fläschchen)	036
006	60 Stück (Fläschchen)	036
007	100 Stück (Fläschchen)	036
008	140 Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036
009	140 (10 x 14) Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036
012	280 (20 x 14) Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036
013	280 (10 x 28) Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036
014	7 Stück (Fläschchen)	036
015	50 Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036
016	500 Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036
017	7 Stück (Blister)	036
018	14 Stück (Blister)	036
019	15 Stück (Blister)	036
020	28 Stück (Blister)	036
021	30 Stück (Blister)	036
022	56 Stück (Blister)	036
023	60 Stück (Blister)	036
024	100 Stück (Blister)	036
025	50 Stück (Blister) - Spitalspackung	036
026	140 Stück (Blister) - Spitalspackung	036
027	140 (10 x 14) Stück (Blister) - Spitalspackung	036
028	140 (5 x 28) Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036
029	140 (5 x 28) Stück (Blister) - Spitalspackung	036
030	700 (5 x 140) Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036
031	700 (5 x 140) Stück (Blister) - Spitalspackung	036
032	280 (20 x 14) Stück (Blister) - Spitalspackung	036
033	280 (10 x 28) Stück (Blister) - Spitalspackung	036
034	500 Stück (Blister) - Spitalspackung	036
041	112 Stück (Blister) - Spitalspackung	036
036	112 Stück (Blister)	036
037	84 Stück (Fläschchen)	036
038	112 Stück (Fläschchen)	036
035	84 Stück (Blister)	036
039	84 Stück (Blister) - Spitalspackung	036
040	90 Stück (Blister) - Spitalspackung	036

042	84 Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036
043	90 Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036
044	112 Stück (Fläschchen) - Spitalspackung	036

### Mucoangin Johannesbeere - Lutschtabletten

Z.Nr.: 1-24422

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
AT - 1121 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
012	12 Stück	036	neu
016	42 Stück	036	neu
017	48 Stück	036	neu
011	6 Stück	036	neu
013	18 Stück	036	neu
015	36 Stück	036	neu
014	30 Stück	036	neu
001	8 Stück	036	
002	10 Stück	036	
003	16 Stück	036	
004	20 Stück	036	
005	24 Stück	036	
006	30 Stück	036	
007	32 Stück	036	
008	40 Stück	036	
009	48 Stück	036	
010	50 Stück	036	

### Spedifen 400 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24877

Zulassungsinhaber:

Zambon S.p.A.  
IT - 20091 Bresso

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
005	48 Stück (Blister)		036 neu
001	6 Stück (Blister)		036
002	12 Stück (Blister)		036
003	24 Stück (Blister)		036
004	30 Stück (Blister)		036



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

Z.Nr.: 1-25380

Zulassungsinhaber:  
 sanofi-aventis GmbH  
 AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	7 x 1,0 ml		024 neu
002	28 x 1,0 ml		024

**Alpinamed Hustenlöser - Pastillen**

Z.Nr.: 1-26129

Zulassungsinhaber:  
 Gebro Pharma GmbH  
 AT - 6391 Fieberbrunn

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	30 Stück	036	neu
001	10 Stück	036	
002	20 Stück	036	
003	50 Stück	036	

**Sertralin Aurobindo 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26949

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited  
GB - HA4 6QD South Ruislip

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
010	15 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
011	20 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
015	14 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
016	28 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
018	42 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
021	84 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
023	15 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
024	20 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
025	60 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
026	98 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
014	10 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
017	30 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
019	50 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
020	56 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
022	100 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
012	60 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
013	98 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
001	10 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
003	28 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
009	100 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
002	14 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
004	30 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
005	42 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
006	50 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
007	56 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
008	84 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	

**Sertralin Aurobindo 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26950

Zulassungsinhaber:

Aurobindo Pharma Limited  
GB - HA4 6QD South Ruislip

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
016	28 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
017	30 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
018	42 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
022	100 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
023	15 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
019	50 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
020	56 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
021	84 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
024	20 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
025	60 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
026	98 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	neu
014	10 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
015	14 Filmtabletten (PVdC-PVC-ALU-Blister)	036	
010	15 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
011	20 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
012	60 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
013	98 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	neu
009	100 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
002	14 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
003	28 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
007	56 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
008	84 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
001	10 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
004	30 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
005	42 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	
006	50 Filmtabletten (PVC-ALU-Blister)	036	

**Losarcomp Genericon 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27103

Zulassungsinhaber:  
 Genericon Pharma GmbH  
 AT - 8054 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
009	90 Stück	036	neu
008	50 Stück	036	neu
010	100 Stück	036	neu
007	10 Stück	036	neu
011	120 Stück	036	neu
001	7 Stück	036	
002	14 Stück	036	
003	20 Stück	036	
004	28 Stück	036	
005	30 Stück	036	
006	60 Stück	036	

**Losarcomp Genericon 100 mg/25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27107

Zulassungsinhaber:  
 Genericon Pharma GmbH  
 AT - 8054 Graz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
007	10 Stück	036	neu
008	50 Stück	036	neu
010	100 Stück	036	neu
009	90 Stück	036	neu
011	120 Stück	036	neu
001	7 Stück	036	
002	14 Stück	036	
003	20 Stück	036	
004	28 Stück	036	
005	30 Stück	036	
006	60 Stück	036	

**Ramipril/HCT Actavis 2,5 mg/12,5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27205

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
020	60 Stück (Blisterpkg.) 024	neu
019	56 Stück (Blisterpkg.) 024	neu
001	14 Stück (Blisterpkg.) 024	
002	10 Stück (Blisterpkg.) 024	
003	20 Stück (Blisterpkg.) 024	
004	28 Stück (Blisterpkg.) 024	
005	30 Stück (Blisterpkg.) 024	
006	42 Stück (Blisterpkg.) 024	
007	50 Stück (Blisterpkg.) 024	
008	98 Stück (Blisterpkg.) 024	
009	100 Stück (Blisterpkg.)	024
010	10 Stück (PP-Behälter)	024
011	14 Stück (PP-Behälter)	024
012	20 Stück (PP-Behälter)	024
013	28 Stück (PP-Behälter)	024
014	30 Stück (PP-Behälter)	024
015	42 Stück (PP-Behälter)	024
016	50 Stück (PP-Behälter)	024
017	98 Stück (PP-Behälter)	024
018	100 Stück (PP-Behälter)	024

**Ramipril/HCT Actavis 5 mg/25 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27206

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
019	56 Stück (Blisterpkg,) 024	neu
020	60 Stück (Blisterpkg,) 024	neu
001	10 Stück (Blisterpkg,) 024	
002	14 Stück (Blisterpkg,) 024	
003	20 Stück (Blisterpkg,) 024	
004	28 Stück (Blisterpkg,) 024	
005	30 Stück (Blisterpkg,) 024	
006	42 Stück (Blisterpkg,) 024	
007	50 Stück (Blisterpkg,) 024	
008	98 Stück (Blisterpkg,) 024	
009	100 Stück (Blisterpkg,)	024
010	10 Stück (PP-Behälter)	024
011	14 Stück (PP-Behälter)	024
012	20 Stück (PP-Behälter)	024
013	28 Stück (PP-Behälter)	024
014	30 Stück (PP-Behälter)	024
015	42 Stück (PP-Behälter)	024
016	50 Stück (PP-Behälter)	024
017	98 Stück (PP-Behälter)	024
018	100 Stück (PP-Behälter)	024

**Oxaliplatin Hospira 5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27249

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH  
DE - 81669 München

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 10 ml (Durchstechflasche)	018
002	1 x 20 ml (Durchstechflasche)	018
003	1 x 40 ml (Durchstechflasche)	018 neu

**Nebu-Iprasal 0,5 mg/2,5 mg Lösung für einen Vernebler**

Z.Nr.: 1-27486

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma BV  
NL - 3640 AE Mijdrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	20 Stück Ampullen	024	
002	60 Stück Ampullen	024	
003	5 Stück Ampullen	024	neu
004	10 Stück Ampullen	024	neu
005	15 Stück Ampullen	024	neu
006	25 Stück Ampullen	024	neu
007	30 Stück Ampullen	024	neu
008	40 Stück Ampullen	024	neu
009	50 Stück Ampullen	024	neu

**Venlafaxin STADA 75 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-27831

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
002	28 Stück (Blister)	036	
003	30 Stück (Blister)	036	
006	100 Stück (Blister)	036	
008	100 Stück (Flasche)	036	
010	14 Stück (Blister)	036	neu
011	56 Stück (Blister)	036	neu
001	20 Stück (Blister)	036	
004	50 Stück (Blister)	036	
005	98 Stück (Blister)	036	
007	50 Stück (Flasche)	036	
009	10 Stück (Blister)	036	neu

**Venlafaxin STADA 150 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-27832

Zulassungsinhaber:  
 Stada Arzneimittel GmbH  
 AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (Blister)	036
002	28 Stück (Blister)	036
003	30 Stück (Blister)	036
004	50 Stück (Blister)	036
009	10 Stück (Blister)	036 neu
006	100 Stück (Blister)	036
011	56 Stück (Blister)	036 neu
005	98 Stück (Blister)	036
007	50 Stück (Flasche)	036
008	100 Stück (Flasche)	036
010	14 Stück (Blister)	036 neu

**Homviotensin - Tabletten**

Z.Nr.: 3-00307

Zulassungsinhaber:  
 Homviora Arzneimittel Dr. Hagedorn GmbH & Co  
 DE - 81925 München

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	200 Tabletten	060
001	100 Tabletten	060
003	300 Tabletten	060 neu



**Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

**Kraeuter - Hustensaft "Apomedica"**

Z.Nr.: 1197

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Natrium chloratum physiologicum "Fresenius" - Ampullen**

Z.Nr.: 3103

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Uropurat - Tee**

Z.Nr.: 3840

Zulassungsinhaber:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Aqua bidestillata sterilis. "Fresenius" - Ampullen**

Z.Nr.: 4187

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Levurinetten - Tabletten**

Z.Nr.: 4387

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

**ACTH "Lannacher" 50 I.E. - Trockenstechampulle**

Z.Nr.: 5998

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Salvyl - Hauttinktur**

Z.Nr.: 7711

Zulassungsinhaber:  
Mr. Petrasch Gesellschaft m.b.H. & Co.  
AT - 6850 Dornbirn

**Kemicetin 1 % - Augensalbe**

Z.Nr.: 7767

Zulassungsinhaber:  
Sanochemia Pharmazeutika AG  
AT - 1090 Wien

**Peribilan - Pulver**

Z.Nr.: 8272

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Glucose 5 % "Fresenius" - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 9809

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Peribilan - Suppositorien**

Z.Nr.: 9974

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Bericard - Dragees**

Z.Nr.: 11287

Zulassungsinhaber:  
Sigmapharm Arzneimittel GmbH & Co KG  
AT - 1201 Wien

**Dolmix - Tabletten**

Z.Nr.: 11996

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Calciumchlorid "Fresenius" 0,5 molar - Infusionszusatz -  
Ampullen**

Z.Nr.: 12001

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Pasta rubra salicylata**

Z.Nr.: 12011

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Asthma Efeum - Tropfen**

Z.Nr.: 12567

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Physiologische Kochsalzlösung "Fresenius" - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 12771

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Aleot - Ohrentropfen**

Z.Nr.: 12977

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Microbamat - Tabletten**

Z.Nr.: 13706

Zulassungsinhaber:  
Sanochemia Pharmazeutika AG  
AT - 1090 Wien

**INH "Waldheim" 200 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 14007

Zulassungsinhaber:  
Sanochemia Pharmazeutika AG  
AT - 1090 Wien

**Aqua bidest. "Fresenius" - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 14345

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Nisicur - Dragees**

Z.Nr.: 14398

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Ringer-Lösung "Fresenius" - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 14634

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Anthozym - Petrasch - Saft**

Z.Nr.: 15115

Zulassungsinhaber:  
Mr. Petrasch Gesellschaft m.b.H. & Co.  
AT - 6850 Dornbirn

**Sabatif - Tabletten**

Z.Nr.: 15172

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Enicul - Tabletten**

Z.Nr.: 15189

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Hemeran - Gel**

Z.Nr.: 15486

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

**Oleosint - Oelbad**

Z.Nr.: 15508

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Telebrix 380 mg Jod / ml - Ampullen**

Z.Nr.: 15667

Zulassungsinhaber:  
Guerbet S.A.  
FR - 95943 Roissy

**Nehydrin 1 mg - Dragees**

Z.Nr.: 15687

Zulassungsinhaber:  
Sanochemia Pharmazeutika AG  
AT - 1090 Wien

**Ambene - N - Zäpfchen**

Z.Nr.: 15818

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Natrium chloratum physiologicum "Fresenius" -  
Durchstichflasche**

Z.Nr.: 16202

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz



**Natrium chloratum physiologicum "Fresenius" - Stechampulle**

Z.Nr.: 16204

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Glucosteril 5 % - Infusionslösung**

Z.Nr.: 16456

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Glucose 10 % "Fresenius" - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 16476

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Keflex 250 mg/5 ml - Sirup**

Z.Nr.: 16715

Zulassungsinhaber:  
Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

**Isoket retard 20 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 16729

Zulassungsinhaber:  
Schwarz Pharma AG  
DE - 40789 Monheim

**Isoket retard 40 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 16905

Zulassungsinhaber:  
Schwarz Pharma AG  
DE - 40789 Monheim

**Exhirud - Gel**

Z.Nr.: 17119

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Exhirud - Salbe**

Z.Nr.: 17252

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Colo-Pleon - Filmtabletten magensaftresistent**

Z.Nr.: 17551

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Colo-Pleon - Filmtabletten magensaftlöslich**

Z.Nr.: 17552

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**CO2 "Guerbet" - Granulat**

Z.Nr.: 17554

Zulassungsinhaber:  
Guerbet S.A.  
FR - 95943 Roissy

**Microtrast - Oesophaguspaste**

Z.Nr.: 17555

Zulassungsinhaber:  
Guerbet S.A.  
FR - 95943 Roissy

**Ketosteril - Filmtabletten**

Z.Nr.: 17823

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Rhus Tox - Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Pertussis - Nosode - Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Gamma-Globulin-Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Zincum cyanatum - Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Ignatia - Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**APA - Tabletten**

Z.Nr.: 1-11345

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**L-Adrenalin "Fresenius" spritzfertig 0,01 % (1:10000) - Ampullen**

Z.Nr.: 1-18321

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Arelix 6 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-18351

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Berodual - Kapseln zur Trockeninhalation**

Z.Nr.: 1-18539

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

**Arelix 60 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 1-18648

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Arelix 6 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 1-18649

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Arelix 12 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 1-18650

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Burinex "Leo" 5 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 1-18703

Zulassungsinhaber:  
Leo Pharma Gesellschaft mbH.  
AT - 1060 Wien

**Bronchostop - Erkältungs & Hustensalbe**

Z.Nr.: 1-18895

Zulassungsinhaber:  
Metochem - Pharma GmbH  
AT - 1230 Wien

**Nehydrin 3 mg - Dragees**

Z.Nr.: 1-19022

Zulassungsinhaber:  
Sanochemia Pharmazeutika AG  
AT - 1090 Wien

**Nicotinell "NCH" TTS 10 (7 mg/24h) Depot - Pflaster**

Z.Nr.: 1-19265

Zulassungsinhaber:

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

**Nicotinell "NCH" TTS 20 (14 mg/24h) Depot - Pflaster**

Z.Nr.: 1-19266

Zulassungsinhaber:

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

**Nicotinell "NCH" TTS 30 (21 mg/24h) Depot - Pflaster**

Z.Nr.: 1-19267

Zulassungsinhaber:

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

**Elo-Mel semiton mit Glucose - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 1-19275

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz



**Elo-Mel isoton - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 1-19276

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Elo-Mel basis mit Glucose - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 1-19277

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Elo-Mel isoton mit Glucose - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 1-19282

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Elo-Mel OP (postoperativ) - Infusionsflasche**

Z.Nr.: 1-19283

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Pevisone - Salbe**

Z.Nr.: 1-19290

Zulassungsinhaber:  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

**Nifedipin retard 20 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-19418

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Moxonibene 0,3 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-19607

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Gurfix - Lösung**

Z.Nr.: 1-19680

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

**Doxybene 100 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-19800

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Doxybene 200 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-19801

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Hypren 1,25 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-20033

Zulassungsinhaber:  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT - 1037 Wien

**Hypren 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-20038

Zulassungsinhaber:  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT - 1037 Wien

**Hypren 2,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-20039

Zulassungsinhaber:  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT - 1037 Wien

**Ucecal 50 I.E. - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-20368

Zulassungsinhaber:  
UCB Pharma GmbH  
AT - 1030 Wien

**Cefrom 0,5 g - Trockenstechampullen**

Z.Nr.: 1-20458

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Cefrom 2,0 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 1-20461

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Cefrom 1,0 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung**

Z.Nr.: 1-20463

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Zolpidem "Sanofi-Synthelabo" - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-20473

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Atarax - Sirup**

Z.Nr.: 1-20768

Zulassungsinhaber:  
UCB Pharma GmbH  
AT - 1030 Wien

**Olynth 0,05 % - Nasentropfen**

Z.Nr.: 1-20795

Zulassungsinhaber:  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

**Olynth 0,1 % - Nasen-Gel**

Z.Nr.: 1-20798

Zulassungsinhaber:  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

**Enaran 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-21078

Zulassungsinhaber:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Enaran 20 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-21079

Zulassungsinhaber:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Enaran 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-21085

Zulassungsinhaber:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Burinex "Leo" 1 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 1-21086

Zulassungsinhaber:  
Leo Pharma Gesellschaft mbH.  
AT - 1060 Wien

**Adrekar - Stechampullen**

Z.Nr.: 1-21381

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Monactil 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-21534

Zulassungsinhaber:  
Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

**Alfuzosin "Sanofi-Synthelabo" 2,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-21755

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Alfuzosin "Sanofi-Synthelabo" SR 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-21756

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Mizollen - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-21941

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Hustenlöser "1A Pharma" 100 mg - Brausetabletten**

Z.Nr.: 1-21959

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Hustenlöser "1A Pharma" 200 mg - Brausetabletten**

Z.Nr.: 1-21960

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien



**Anzemet - Ampullen**

Z.Nr.: 1-22014

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Anzemet 200 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22015

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Anzemet 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22016

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Monoket - Initial retard 25 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-22359

Zulassungsinhaber:  
Schwarz Pharma AG  
DE - 40789 Monheim

**Aciclovir "Lannacher" 5 % - Creme**

Z.Nr.: 1-22447

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Aciclovir "Lannacher" 200 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22518

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Aciclovir "Lannacher" 400 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22521

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Aciclovir "Lannacher" 800 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22523

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Tamponadebinde "L & R" mit Jodoform**

Z.Nr.: 1-22527

Zulassungsinhaber:  
Lohmann & Rauscher GmbH  
AT - 1141 Wien

**Tamponadebinde "L & R" mit Jodoform forte**

Z.Nr.: 1-22528

Zulassungsinhaber:  
Lohmann & Rauscher GmbH  
AT - 1141 Wien

**Rizalief 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22640

Zulassungsinhaber:  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

**Rizalief 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22641

Zulassungsinhaber:  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

**Rizalief Rapitab 5 mg - Lyotabletten**

Z.Nr.: 1-22642

Zulassungsinhaber:  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

**Rizalief Rapitab 10 mg - Lyotabletten**

Z.Nr.: 1-22643

Zulassungsinhaber:  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

**Timsopt Augentropfen**

Z.Nr.: 1-22702

Zulassungsinhaber:  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT - 1220 Wien

**Bettamousse - Schaum zur Anwendung auf der Haut**

Z.Nr.: 1-22718

Zulassungsinhaber:  
UCB Pharma GmbH  
AT - 1030 Wien

**Cefaclor "1A Pharma" 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22907

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Pulmicort 0,25 mg - Suspension zur Inhalation**

Z.Nr.: 1-23524

Zulassungsinhaber:  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT - 1037 Wien

**Midazolam 1 mg/ml Hameln - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-23541

Zulassungsinhaber:  
hameln pharmaceuticals gmbH  
DE - 31789 Hameln

**Midazolam 2 mg/ml Hameln - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-23542

Zulassungsinhaber:  
hameln pharmaceuticals gmbH  
DE - 31789 Hameln

**Midazolam 5 mg/ml Hameln - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-23543

Zulassungsinhaber:  
hameln pharmaceuticals gmbH  
DE - 31789 Hameln

**Lovenox 90 mg - Spritzampullen**

Z.Nr.: 1-23835

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Ucecal 200 I.E. - Nasalspray**

Z.Nr.: 1-24129

Zulassungsinhaber:  
UCB Pharma GmbH  
AT - 1030 Wien

**Cefadroxil Sandoz 500 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-24315

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Cefadroxil Sandoz 1000 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24316

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Ranitidin "1A Pharma" 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24569

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Furosemid "1A Pharma" 500 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24614

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Co-Enaran - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24627

Zulassungsinhaber:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Isosol 0,5% - Creme**

Z.Nr.: 1-24701

Zulassungsinhaber:  
Stiefel Laboratorium GMBH  
DE - 63075 Offenbach/Main

**Isosol 0,1 % - Creme**

Z.Nr.: 1-24702

Zulassungsinhaber:  
Stiefel Laboratorium GMBH  
DE - 63075 Offenbach/Main

**Prostakonyl 250 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24756

Zulassungsinhaber:  
Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

**Cefadroxil Sandoz 125 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer  
Suspension zur Einnahme**

Z.Nr.: 1-24833

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl



**Cefadroxil Sandoz 250 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zur Einnahme**

Z.Nr.: 1-24834

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Cefadroxil Sandoz 500 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zur Einname**

Z.Nr.: 1-24835

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Niferex 100 mg - magensaftresistente Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-24879

Zulassungsinhaber:  
Schwarz Pharma AG  
DE - 40789 Monheim

**Solian 100 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24889

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Paroxetin "1A Pharma" 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24995

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Genotropin 5,0 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-25026

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Metoprololsuccinat "1A Pharma" retard 23,75 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25610

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Metoprololsuccinat "1A Pharma" retard 142,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25613

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Metoprololsuccinat "1A Pharma" retard 190 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25614

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Natriumvalproat "Sanofi-Synthelabo" 100 mg - Retardgranulat  
in Beuteln**

Z.Nr.: 1-25668

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Natriumvalproat "Sanofi-Synthelabo" 250 mg - Retardgranulat  
in Beuteln**

Z.Nr.: 1-25669

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Natriumvalproat "Sanofi-Synthelabo" 500 mg - Retardgranulat  
in Beuteln**

Z.Nr.: 1-25670

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Natriumvalproat "Sanofi-Synthelabo" 750 mg - Retardgranulat  
in Beuteln**

Z.Nr.: 1-25671

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Natriumvalproat "Sanofi-Synthelabo" 1000 mg - Retardgranulat  
in Beuteln**

Z.Nr.: 1-25672

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Johanniskraut "Genericon" 600 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25789

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Amisulprid "Sanofi-Synthelabo" 400 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25808

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Bisocombin - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25845

Zulassungsinhaber:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Bisocombin forte - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25846

Zulassungsinhaber:  
Kwizda Pharma GmbH  
AT - 1160 Wien

**Metoprololsuccinat + HCT "1A Pharma" retard - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26134

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Mesalazin-ratiopharm 1,5 g magensaftresistentes Granulat**

Z.Nr.: 1-26166

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Solviton - Spritzampullen**

Z.Nr.: 1-26204

Zulassungsinhaber:  
TRB Chemedica (Austria) GmbH  
AT - 1090 Wien

**Solviton - Stechampullen**

Z.Nr.: 1-26205

Zulassungsinhaber:  
TRB Chemedica (Austria) GmbH  
AT - 1090 Wien

**Lisinopril/HCT "1A Pharma" 20 mg/25 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26240

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Eloxatin 5 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26249

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Oxaliplatin Winthrop 5 mg/ml - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26250

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Oxaliplatin Winthrop 5 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-26252

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Diclofenac Sandoz 1% - Gel**

Z.Nr.: 1-26677

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**DiclacHexal 1% - Gel**

Z.Nr.: 1-26678

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Bisoprex 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26712

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Bisoprex 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26713

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Citalopram Merckle 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26721

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Citalopram Merckle 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26722

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien



**Citalopram Merckle 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26723

Zulassungsinhaber:  
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

**Calciderm 0,05mg/g - Salbe**

Z.Nr.: 1-26998

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Calciderm 0,05 mg/g - Creme**

Z.Nr.: 1-27068

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Rhesogam P 1500 I.E. - Ampulle**

Z.Nr.: 2-00208

Zulassungsinhaber:  
CSL Behring GmbH  
AT - 1120 Wien

**Rubisan - Creme**

Z.Nr.: 3-00111

Zulassungsinhaber:

Deutsche Homöopathie-Union, DHU-Arzneimittel GmbH & Co KG  
DE - 76227 Karlsruhe

**Nisylen - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00113

Zulassungsinhaber:

Deutsche Homöopathie-Union, DHU-Arzneimittel GmbH & Co KG  
DE - 76227 Karlsruhe

**Heuschnupfenmittel DHU - Tabletten**

Z.Nr.: 3-00129

Zulassungsinhaber:

Deutsche Homöopathie-Union, DHU-Arzneimittel GmbH & Co KG  
DE - 76227 Karlsruhe

**Halicar - Creme**

Z.Nr.: 3-00155

Zulassungsinhaber:

Deutsche Homöopathie-Union, DHU-Arzneimittel GmbH & Co KG  
DE - 76227 Karlsruhe

**Virudermin - Gel**

Z.Nr.: 7-00030

Zulassungsinhaber:  
Dr. A. & L. Schmidgall KG  
AT - 1121 Wien

**Wellness Baldrian-Hopfen - Dragees**

Z.Nr.: 7-00032

Zulassungsinhaber:  
The Wellness Company Heilmittelvertriebs - Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1230 Wien

**Biogelat Mistel - Weißdorn - Knoblauch - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00144

Zulassungsinhaber:  
Metochem - Pharma GmbH  
AT - 1230 Wien

**Rheumagel - Dr. Schmidgall**

Z.Nr.: 7-00173

Zulassungsinhaber:  
Dr. A. & L. Schmidgall KG  
AT - 1121 Wien

**Luuf - Erkältungsöl**

Z.Nr.: 7-00301

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Gewußt wie Vitamin E 200 IE - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00322

Zulassungsinhaber:  
Metochem - Pharma GmbH  
AT - 1230 Wien

**Drogapur Vitamin E 200 IE - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00323

Zulassungsinhaber:  
Metochem - Pharma GmbH  
AT - 1230 Wien

**Apozema Hopfen - Dragees mit Melisse**

Z.Nr.: 7-00326

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Apozema Löwenzahn - Dragees mit Artischocke und Schafgarbe**

Z.Nr.: 7-00342

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Apozema Melissen-Dragees mit Benedikten- und  
Tausendguldenkraut**

Z.Nr.: 7-00343

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Floralac - Pulver**

Z.Nr.: 7-00352

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Apozema Hopfen - Dragees mit Melisse und Orangenblütenöl**

Z.Nr.: 7-00488

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Apozema - Knoblauchdragees stark**

Z.Nr.: 7-00499

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Apozema Magnesium - Tabletten mit Vitamin E**

Z.Nr.: 7-00558

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Luuf - Heilpflanzenöl aus Minzöl, Kajeputöl und Eukalyptusöl**

Z.Nr.: 7-00651

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Gewußt wie Vitamin 3 forte - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00689

Zulassungsinhaber:  
Metochem - Pharma GmbH  
AT - 1230 Wien

**Biogelat B+C+E - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00690

Zulassungsinhaber:  
Metochem - Pharma GmbH  
AT - 1230 Wien

**Iroviton Magnesium - Brausetabletten**

Z.Nr.: 7-00693

Zulassungsinhaber:  
Dr. A. & L. Schmidgall KG  
AT - 1121 Wien

**Iroviton Calcium 500 mg - Brausetabletten**

Z.Nr.: 7-00694

Zulassungsinhaber:  
Dr. A. & L. Schmidgall KG  
AT - 1121 Wien

**Iroviton Vitamin E + C - Brausetabletten**

Z.Nr.: 7-00696

Zulassungsinhaber:  
Dr. A. & L. Schmidgall KG  
AT - 1121 Wien

**Apozema Knoblauch - Weißdorn - Dragees mit Lecithin**

Z.Nr.: 7-00720

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Baldrian Dispert compositum - Dragees**

Z.Nr.: 7-00755

Zulassungsinhaber:  
Solvay Pharma GmbH  
AT - 1200 Wien

**Floralac - Sirup**

Z.Nr.: 7-00875

Zulassungsinhaber:  
Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Wellness Baldrian-Hopfen forte - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00933

Zulassungsinhaber:  
The Wellness Company Heilmittelvertriebs - Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1230 Wien



**Wellness Vitamin E 400 I.E. - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00934

Zulassungsinhaber:

The Wellness Company Heilmittelvertriebs - Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1230 Wien

**Wellness Vitamin E 200 I.E. - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00939

Zulassungsinhaber:

The Wellness Company Heilmittelvertriebs - Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1230 Wien

**Wellness Mariendistel - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00940

Zulassungsinhaber:

The Wellness Company Heilmittelvertriebs - Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1230 Wien

**Wellness Weißdorn - Kapseln**

Z.Nr.: 7-00942

Zulassungsinhaber:

The Wellness Company Heilmittelvertriebs - Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1230 Wien

**Apomedica-Knoblauchdragees extra stark**

Z.Nr.: 7-00953

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Luuf Bronchial - Kapseln**

Z.Nr.: 7-01086

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Darmol Lactulose - Sirup**

Z.Nr.: 7-01137

Zulassungsinhaber:  
Dr. A. & L. Schmidgall KG  
AT - 1121 Wien

**Apozema Artischocken - Dragees mit Enzianwurzel und Menthol**

Z.Nr.: 7-01163

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Wellness Vitamin E 600 I.E. - Kapseln**

Z.Nr.: 7-01215

Zulassungsinhaber:

The Wellness Company Heilmittelvertriebs - Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1230 Wien

**"Dr.Schmidgall" Weidenrinden-Granulat mit Vitamin C**

Z.Nr.: 7-01231

Zulassungsinhaber:

Dr. A. & L. Schmidgall KG  
AT - 1121 Wien

**Dr. Böhm Weißdorn Dragees mit Magnesium und Vitamin E**

Z.Nr.: 7-01239

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Dr. Böhm Fieberblasen Tinktur akut**

Z.Nr.: 7-01255

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Dr. Böhm Fieberblasen Gel**

Z.Nr.: 7-01256

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Dr. Böhm Mund und Zahnfleisch Spray**

Z.Nr.: 7-01257

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**Apozema Baby Erkältungsbalsam**

Z.Nr.: 7-01268

Zulassungsinhaber:  
Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH  
AT - 8011 Graz

**"DR.SCHMIDGALL" - Halswehlutschtabletten**

Z.Nr.: 7-01294

Zulassungsinhaber:  
Dr. A. & L. Schmidgall KG  
AT - 1121 Wien

## **Veröffentlichung (12/2008) über Registrierungen von Homöopathika**

### **Registrierungen**

#### **Opium-PEITHNER Dilution (ab D 30)**

Reg.Nr.: HOM-5690

Firma:

Dr. Peithner KG nunmehr GmbH & Co  
AT - 1232 Wien

#### **Opium-DHU Dilution**

Reg.Nr.: HOM-5691

Firma:

Deutsche Homöopathie-Union, DHU-Arzneimittel GmbH & Co KG  
DE - 76227 Karlsruhe

#### **Opium-PEITHNER Globuli (ab D 30)**

Reg.Nr.: HOM-5692

Firma:

Dr. Peithner KG nunmehr GmbH & Co  
AT - 1232 Wien

#### **Opium-DHU Globuli (ab D 30)**

Reg.Nr.: HOM-5693

Firma:

Deutsche Homöopathie-Union, DHU-Arzneimittel GmbH & Co KG  
DE - 76227 Karlsruhe

**Euspongia officinalis "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6361

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG  
AT - 5082 Grödig

**Phytolacca americana "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6362

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG  
AT - 5082 Grödig

**Gelsemium sempervirens "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6363

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG  
AT - 5082 Grödig

**Bryonia "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6364

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG  
AT - 5082 Grödig

**Sulfur "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6365

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG  
AT - 5082 Grödig

**Acidum arsenicosum "Spagyra" Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6366

Firma:

Spagyra pharmazeutisch biologische Produkte GmbH & Co KG  
AT - 5082 Grödig