



## Humanarzneispezialitäten

### Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Radioaktive Arzneispezialitäten - human	151
Übertragungen	152
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	160
Änderungen der Bezeichnung	160
Änderungen der Packungsgrößen	170
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	188

*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.*

## 296. Veröffentlichung (10/2009) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

### Arzneispezialitäten - human

#### Zulassungen gemäß AMG

#### Escitalopram ARAC 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28572

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-24549  
Cipralex 5 mg - Filmtabletten  
H.Lundbeck A/S  
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Matrix Laboratories Ltd  
IN - 500003 Secunderabad, Andhra Pradesh

Dr. Reddy's Laboratories Ltd  
IN - 500016 Hyderabad, Andhra Pradesh

Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co Ltd  
CN - 317024 Linhai, Zhejiang

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH  
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat  
(entsprechend 5 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten in Bilster (Al/Al)	036 Monate
2	30 Filmtabletten in Bilster (Al/Al)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

**Escitalopram ARAC 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28573

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-24550  
Cipralext 10 mg - Filmtabletten  
H.Lundbeck A/S  
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Matrix Laboratories Ltd  
IN - 500003 Secunderabad, Andhra Pradesh

Dr. Reddy's Laboratories Ltd  
IN - 500016 Hyderabad, Andhra Pradesh

Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co Ltd  
CN - 317024 Linhai, Zhejiang

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH  
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat  
(entsprechend 10 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
2	30 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Escitalopram ARAC 15 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28574

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-24551  
Cipralex 15 mg - Filmtabletten  
H.Lundbeck A/S  
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Matrix Laboratories Ltd  
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshDr. Reddy's Laboratories Ltd  
IN - 500016 Hyderabad, Andhra PradeshZhejiang Huahai Pharmaceutical Co Ltd  
CN - 317024 Linhai, ZhejiangDragenopharm Apotheker Püschl GmbH  
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat  
(entsprechend 15 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister (AI/AI)	036 Monate
2	30 Filmtabletten im Blister (AI/AI)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Escitalopram ARAC 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28575

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-24552  
Cipralext 20 mg - Filmtabletten  
H.Lundbeck A/S  
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Matrix Laboratories Ltd  
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshDr. Reddy's Laboratories Ltd  
IN - 500016 Hyderabad, Andhra PradeshZhejiang Huahai Pharmaceutical Co Ltd  
CN - 317024 Linhai, ZhejiangDragenopharm Apotheker Püschl GmbH  
DE - 84529 Tittmoning

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat  
(entsprechend 20 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
2	30 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Escitalopram Actavis 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28619

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-24549  
Cipralex 5 mg - Filmtabletten  
H.Lundbeck A/S  
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Escitalopram Oxalat  
(entspricht 5mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate
9	200 Stück (Blister)	024 Monate
10	100 Stück (Tablettenbehältnis)	030 Monate
11	200 Stück (Tablettenbehältnis)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Escitalopram Actavis 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28625

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-24550  
Cipralext 10 mg - Filmtabletten  
H.Lundbeck A/S  
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Escitalopram Oxalat  
(entspricht 10mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate
9	200 Stück (Blister)	024 Monate
10	100 Stück (Tablettenbehältnis)	030 Monate
11	200 Stück (Tablettenbehältnis)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Escitalopram Actavis 15 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28628

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-24551  
Cipralext 15 mg - Filmtabletten  
H.Lundbeck A/S  
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Escitalopram Oxalat  
(entspricht 15mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate
9	200 Stück (Blister)	024 Monate
10	100 Stück (Tablettenbehältnis)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Escitalopram Actavis 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28629

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-24552  
Cipralext 20 mg - Filmtabletten  
H.Lundbeck A/S  
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Escitalopram Oxalat  
(entspricht 20mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Blister)	024 Monate
9	200 Stück (Blister)	024 Monate
10	100 Stück (Tablettenbehältnis)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Atocornex 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28642

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atocornex 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28643

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atocornex 30 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28644

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atocornex 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28645

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28673

Zulassungsinhaber:

Flynn Pharma Ltd  
IE - 2 Dublin

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Thymoorgan GmbH Pharmazie & Co. KG  
DE - 38690 Vienenburg

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat:

Gemcitabin Hydrochlorid  
(entsprechend 200 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x Durchstechflasche	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Gemcitabin Flynn 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28674

Zulassungsinhaber:

Flynn Pharma Ltd  
IE - 2 Dublin

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Thymoorgan GmbH Pharmazie & Co. KG  
DE - 38690 Vienenburg

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat:

Gemcitabin Hydrochlorid  
(entsprechend 1000 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x Durchstechflasche	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Atolipidrin 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28675

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atolipidrin 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28676

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atolipidrin 30 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28677

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atolipidrin 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28678

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

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

Hersteller:  
Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.  
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.  
PL - 02-672 Warszawa

Salutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Aeropharm GmbH  
DE - 07407 Rudolstadt

Lek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Callator 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28685

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Callator 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28686

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Callator 30 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28687

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Callator 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28688

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Losartan-HCT G.L. 50/12,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28689

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-21713  
Cosaar plus 50 mg/12,5 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Farma-APS Produtos Farmaceuticos SA  
PT - 2700 487 AmadoraG. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
(entsprechend 45,76 mg Losartan)  
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 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
6	50 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
8	98 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
9	100 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
10	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis (HDPE)	048 Monate
11	50 Filmtabletten im Tablettenbehältnis (HDPE)	048 Monate
12	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis (HDPE)	048 Monate
13	280 (10x28) Filmtabletten (Spitalspackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Losartan-HCT G.L. 100/25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28690

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-23960  
Fortzaar 100 mg/25 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Farma-APS Produtos Farmaceuticos SA  
PT - 2700 487 AmadoraG. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
(entsprechend 91,52 mg Losartan)  
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 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
2	10 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
3	14 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
4	28 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
5	30 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
6	50 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
7	56 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
8	98 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
9	100 Filmtabletten im Blister (Al/Al)	036 Monate
10	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis (HDPE)	048 Monate
11	50 Filmtabletten im Tablettenbehältnis (HDPE)	048 Monate
12	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis (HDPE)	048 Monate
13	280 (10x28) Filmtabletten (Spitalspackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropinirol Teva 0,25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28692

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21708  
Requip 0,25 mg - Filmtabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.  
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ropinirol Hydrochlorid  
(entsprechend 0,25 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC04 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Ropinirol

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	12 Stück (Blister)	018 Monate
2	15 Stück (Blister)	018 Monate
3	21 Stück (Blister)	018 Monate
4	24 Stück (Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Blister)	018 Monate
6	60 Stück (Blister)	018 Monate
7	81 Stück (Blister)	018 Monate
8	84 Stück (Blister)	018 Monate
9	90 Stück (Blister)	018 Monate
10	100 Stück (Blister)	018 Monate
11	126 Stück (Blister)	018 Monate
12	210 Stück (Blister)	018 Monate
13	50 Stück (Einzeldosis-Blister - Klinikpackung)	018 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropinirol Teva 0,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28693

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21708  
Requip 0,25 mg - Filmtabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.  
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ropinirol Hydrochlorid  
(entsprechend 0,5 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC04 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Ropinirol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	15 Stück (Blister)	018 Monate
2	21 Stück (Blister)	018 Monate
3	28 Stück (Blister)	018 Monate
4	30 Stück (Blister)	018 Monate
5	60 Stück (Blister)	018 Monate
6	84 Stück (Blister)	018 Monate
7	90 Stück (Blister)	018 Monate
8	100 Stück (Blister)	018 Monate
9	126 Stück (Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Ropinirol Teva 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28694

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21710  
Requip 1 mg - Filmtabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.  
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ropinirol Hydrochlorid  
(entsprechend 1 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC04 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Ropinirol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	15 Stück (Blister)	018 Monate
2	21 Stück (Blister)	018 Monate
3	30 Stück (Blister)	018 Monate
4	60 Stück (Blister)	018 Monate
5	84 Stück (Blister)	018 Monate
6	90 Stück (Blister)	018 Monate
7	100 Stück (Blister)	018 Monate
8	50 Stück (Einzeldosis Blister - Klinikpackung)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ropinirol Teva 2 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28695

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21711  
Requip 2 mg - Filmtabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.  
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ropinirol Hydrochlorid  
(entsprechend 2 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC04 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Ropinirol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	15 Stück (Blister)	018 Monate
2	21 Stück (Blister)	018 Monate
3	28 Stück (Blister)	018 Monate
4	30 Stück (Blister)	018 Monate
5	60 Stück (Blister)	018 Monate
6	84 Stück (Blister)	018 Monate
7	90 Stück (Blister)	018 Monate
8	100 Stück (Blister)	018 Monate
9	50 Stück (Einzeldosis-Blister ,Klinikpackung)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe                      Rp, apothekenpflichtig

**Quetados 25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28696

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-23460  
Seroquel 25 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 LendavaS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/MuresS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 25 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	6 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	120 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 x 1 Stück (Einzeldosenblisterpackung)	024 Monate
12	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Ropinirol Teva 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28697

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21712  
Requip 5 mg - Filmtabletten  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.  
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Ropinirol Hydrochlorid  
(entsprechend 5 mg Ropinirol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC04 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Ropinirol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	15 Stück (Blister)	018 Monate
2	21 Stück (Blister)	018 Monate
3	30 Stück (Blister)	018 Monate
4	60 Stück (Blister)	018 Monate
5	84 Stück (Blister)	018 Monate
6	90 Stück (Blister)	018 Monate
7	100 Stück (Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Quetados 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28698

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-23460  
Seroquel 25 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 LendavaS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/MuresS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 50 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	90 Stück (Blister)	024 Monate
10	100 Stück (Blister)	024 Monate
11	120 Stück (Blister)	024 Monate
12	180 Stück (Blister)	024 Monate
13	240 Stück (Blister)	024 Monate
14	100 x 1 Stück (Einzeldosenblisterpackung)	024 Monate
15	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	120 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	180 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	240 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Atofloc 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28699

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atofloc 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28700

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atofloc 30 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28701

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atofloc 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28702

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Nebiphar 5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28703

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.  
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Nebivolol Hydrochlorid  
(entsprechend 5 mg Nebivolol)

ATC-Klassifikation(en):

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



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
2	8 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
3	10 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
4	14 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
5	15 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
6	20 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
7	28 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
8	30 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
9	50 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
10	56 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
11	60 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
12	90 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
13	98 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
14	100 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
15	500 Stück (PVC/PVdC-Blister)	024 Monate
16	50 x 1 Stück (PVC/PVdC-Blister) Klinikpackung	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Diazepam G.L. 5 mg - Rektaltuben**

Z.Nr.: 1-28704

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 LannachFis-Fabrica Italiana Sintetici SpA, Manufacturing Site of Alte  
di Montecchio Maggiore (VI)  
IT - 36041 Alte di Montecchio Maggiore, Vicenza

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Diazepam

ATC-Klassifikation(en):

N05BA01 Nervensystem / Psycholeptika / Anxiolytika /  
Benzodiazepin-Derivate / Diazepam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 LDPE-Rektaltuben mit PP-Kappen (2,5ml)	036 Monate
2	5 LDPE-Rektaltuben mit LDPE-Kappen (2,5ml)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Diazepam G.L. 10 mg - Rektaltuben**

Z.Nr.: 1-28705

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 LannachFis-Fabrica Italiana Sintetici SpA, Manufacturing Site of Alte  
di Montecchio Maggiore (VI)  
IT - 36041 Alte di Montecchio Maggiore, Vicenza

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Diazepam

ATC-Klassifikation(en):

N05BA01 Nervensystem / Psycholeptika / Anxiolytika /  
Benzodiazepin-Derivate / Diazepam

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 LDPE-Rektaltuben mit PP-Kappen (2,5ml)	036 Monate
2	5 LDPE-Rektaltuben mit LDPE-Kappen (2,5ml)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Alendronorm 70 mg - einmal wöchentlich Tabletten**

Z.Nr.: 1-28706

Zulassungsinhaber:  
 Genericon Pharma GmbH  
 AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:  
 1-24092  
 Fosamax einmal wöchentlich 70 mg Tabletten  
 Merck Sharp & Dohme GmbH  
 AT-1220 Wien

Hersteller:  
 Genericon Pharma GmbH  
 AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:  
 Natrium Alendronat  
 ( . 3 H<sub>2</sub>O - entsprechend 76,18 mg Natrium Alendronat -  
 entsprechend 70 mg Alendronsäure)

ATC-Klassifikation(en):  
 M05BA04 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von  
 Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die  
 Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /  
 Alendronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück	024 Monate
2	4 Stück	024 Monate
3	8 Stück	024 Monate
4	12 Stück	024 Monate
5	40 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe  
 Rp, apothekenpflichtig

**Natrium chloratum physiologicum 0,9% NORIDEM Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28707

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd  
CY - 1065 Nicosia

Hersteller:

Demo S.A.  
GR - 14568 Kryoneri, AthenEsco European Salt Company GmbH & Co KG  
DE - 30159 Hannover

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Natriumchlorid

ATC-Klassifikation(en):

B05BB01 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und  
Perfusionslösungen / I.V.-Lösungen / Lösungen mit Wirkung auf  
den Elektrolythaushalt / Elektrolyte

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 100ml Flaschen (PE)	048 Monate
2	10 x 250ml Flaschen (PE)	048 Monate
3	10 x 500ml Flaschen (PE)	048 Monate
4	10 x 1000ml Flaschen (PE)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atolux 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28708

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atolux 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28709

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atolux 30 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28710

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Atolux 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28711

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenAeropharm GmbH  
DE - 07407 RudolstadtLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Atorvastatin Calcium  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	50 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	90 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	100 Stück (HDPE - Flasche)	024 Monate
6	15 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	20 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	28 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	30 Stück (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Escitalopram Alternova 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28712

Zulassungsinhaber:

Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-24549  
Cipralext 5 mg - Filmtabletten  
H.Lundbeck A/S  
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoKrka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoMatrix Laboratories Ltd  
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshDr. Reddy's Laboratories Ltd  
IN - 500016 Hyderabad, Andhra PradeshCadila Healthcare Ltd  
IN - 380015 Ahmedabad/Gujarat

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat  
(entsprechend 5 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	024 Monate
2	28 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	024 Monate
3	30 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	024 Monate
4	50 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	024 Monate
5	56 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	024 Monate
6	60 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	024 Monate
7	90 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	024 Monate
8	98 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	024 Monate
9	100 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	024 Monate
10	200 Stück (OPA/Al/PVC Blister)	024 Monate
11	250 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Escitalopram Alternova 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28713

Zulassungsinhaber:

Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-24550  
Cipralext 10 mg - Filmtabletten  
H.Lundbeck A/S  
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoKrka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoMatrix Laboratories Ltd  
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshDr. Reddy's Laboratories Ltd  
IN - 500016 Hyderabad, Andhra PradeshCadila Healthcare Ltd  
IN - 380015 Ahmedabad/Gujarat

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat  
(entsprechend 10 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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



## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/Al/PVC- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (PVC/Al/PVC- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (PVC/Al/PVC- Blister)	024 Monate
4	50 Stück (PVC/Al/PVC- Blister)	024 Monate
5	56 Stück (PVC/Al/PVC- Blister)	024 Monate
6	60 Stück (PVC/Al/PVC- Blister)	024 Monate
7	90 Stück (PVC/Al/PVC- Blister)	024 Monate
8	98 Stück (PVC/Al/PVC- Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/Al/PVC- Blister)	024 Monate
10	200 Stück (PVC/Al/PVC- Blister)	024 Monate
11	250 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Escitalopram Alternova 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28714

Zulassungsinhaber:

Alternova Arzneimittel GmbH  
AT - 1220 Wien

Referenzprodukt:

1-24552  
Cipralext 20 mg - Filmtabletten  
H.Lundbeck A/S  
DK-2500 Kopenhagen - Valby

Hersteller:

Krka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoKrka d.d.  
SI - 8501 Novo mestoMatrix Laboratories Ltd  
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshDr. Reddy's Laboratories Ltd  
IN - 500016 Hyderabad, Andhra PradeshCadila Healthcare Ltd  
IN - 380015 Ahmedabad/Gujarat

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat  
(entsprechend 20 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024 Monate
4	50 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024 Monate
5	56 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024 Monate
6	60 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024 Monate
7	90 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024 Monate
8	98 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024 Monate
9	100 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024 Monate
10	200 Stück (OPA/Al/PVC- Blister)	024 Monate
11	250 Stück (HDPE Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

**Clopithan 75 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28715

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/98/069/001a-007b  
PLAVIX (Clopidogrel) 75 mg Filmtabletten; EMEA/H/C/174  
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC  
FR-75013 Paris

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clopidogrel Besilat  
(entsprechend 75 mg Clopidogrel)

ATC-Klassifikation(en):

B01AC04 Blut und Blut bildende Organe / Antithrombotische Mittel /  
Antithrombotische Mittel / Thrombozytenaggregationshemmer, exkl.  
Heparin / Clopidogrel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	023 Monate
2	14 Stück	023 Monate
3	20 Stück	023 Monate
4	28 Stück	023 Monate
5	30 Stück	023 Monate
6	50 Stück	023 Monate
7	60 Stück	023 Monate
8	84 Stück	023 Monate
9	90 Stück	023 Monate
10	100 Stück	023 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Duphalac Fruit 667 mg/ml - Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28716

Zulassungsinhaber:

Solvay Pharma GmbH  
AT - 1200 Wien

Referenzprodukt:

13972  
Duphalac - Sirup  
Solvay Pharma GmbH  
AT-1200 Wien

Hersteller:

Solvay Pharmaceuticals B.V.  
NL - 1381 CP WeespSolvay Biologicals B.V.  
NL - 8121 AA Olst

Wirkstoff(e):

+-----

pro 100 g:

Lactulose-Sirup  
(667 g Lactulose pro Liter Lactulose-Sirup)

ATC-Klassifikation(en):

A06AD11 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /  
Osmotisch wirkende Laxanzien / Lactulose

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 x 15 ml (Beutel)	036 Monate
2	200 ml (HDPE-Flasche)	024 Monate
3	300 ml (HDPE-Flasche)	024 Monate
4	500 ml (HDPE-Flasche)	024 Monate
5	800 ml (HDPE-Flasche)	024 Monate
6	1000 ml (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Quetiapin Hexal 25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28717

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-23460  
Seroquel 25 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 LendavaS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/MuresS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 25 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	120 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 x 1 Stück (Einzeldosenblisterpackung)	024 Monate
12	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin Hexal 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28718

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-23460  
Seroquel 25 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 LendavaS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/MuresS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 50 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	120 Stück (Blister)	024 Monate
11	180 Stück (Blister)	024 Monate
12	240 Stück (Blister)	024 Monate
13	100 x 1 Stück (Einzeldosenblisterpackung)	024 Monate
14	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	120 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	180 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	240 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Quetiapin 1A Pharma 25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28719

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-23460  
Seroquel 25 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 LendavaS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/MuresS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 25 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	120 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 x 1 Stück (Einzeldosenblisterpackung)	024 Monate
12	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Quetiapin 1A Pharma 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28720

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

1-23460  
Seroquel 25 mg - Filmtabletten  
AstraZeneca Österreich GmbH  
AT-1037 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,  
SI - 9220 LendavaS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/MuresS.C. SANDOZ S.R.L.  
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Quetiapin Fumarat  
(entsprechend 50 mg Quetiapin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Blister)	024 Monate
8	90 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	120 Stück (Blister)	024 Monate
11	180 Stück (Blister)	024 Monate
12	240 Stück (Blister)	024 Monate
13	100 x 1 Stück (Einzeldosenblisterpackung)	024 Monate
14	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	120 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	180 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	240 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Ringer-Lactat nach Hartmann NORIDEM Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28721

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd  
CY - 1065 Nicosia

Hersteller:

Demo S.A.  
GR - 14568 Kryoneri, AthenEsco European Salt Company GmbH & Co KG  
DE - 30159 HannoverChemische Fabrik Lehrte Dr. Andreas Kossel GmbH  
DE - 31275 LehrtePurac Biochem B.V.  
NL - 4200 AA GorichemGalactic S.A.  
BE - 7760 EscanafflesMerck KGaA  
DE - 64271 Darmstadt

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Natriumlactat  
(Trockensubstanzanteil der Natriumlactatlösung)  
Natriumchlorid  
Kaliumchlorid  
Calciumchlorid  
( . 2 H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

B05BB01 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und  
Perfusionslösungen / I.V.-Lösungen / Lösungen mit Wirkung auf  
den Elektrolythaushalt / Elektrolyte

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10x500ml in PE-Flaschen 036 Monate
2	10 x 1000ml in PE-Flaschen 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ringer-Lösung NORIDEM Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28722

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd  
CY - 1065 Nicosia

Hersteller:

Merck KGaA  
DE - 64293 DarmstadtDemo S.A.  
GR - 14568 Kryoneri, AthenEsco European Salt Company GmbH & Co KG  
DE - 30159 HannoverChemische Fabrik Lehrte Dr. Andreas Kossel GmbH  
DE - 31275 Lehrte

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Natriumchlorid  
Kaliumchlorid  
Calciumchlorid  
( . 2 H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

B05BB01 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und  
Perfusionslösungen / I.V.-Lösungen / Lösungen mit Wirkung auf  
den Elektrolythaushalt / Elektrolyte

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 x 500ml in PE-Flaschen 036 Monate
2	10 x 1000ml in PE-Flaschen 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Glucose 10% NORIDEM Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28723

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd  
CY - 1065 Nicosia

Hersteller:

Demo S.A.  
GR - 14568 Kryoneri, AthenRoquette Freres  
FR - 62080 Lestrem

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Glucose  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 100 mg Glucose)

ATC-Klassifikation(en):

B05BA03 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und  
Perfusionslösungen / I.V.-Lösungen / Lösungen zur parenteralen  
Ernährung / Kohlenhydrate

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 x 500ml in PE-Flaschen 036 Monate
2	10 x 1000ml in PE-Flaschen 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Glucose 5% NORIDEM Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28724

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd  
CY - 1065 Nicosia

Hersteller:

Demo S.A.  
GR - 14568 Kryoneri, AthenRoquette Freres  
FR - 62080 Lestrem

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Glucose  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 50 mg Glucose)

ATC-Klassifikation(en):

B05BA03 Blut und Blut bildende Organe / Blutersatzmittel und  
Perfusionslösungen / I.V.-Lösungen / Lösungen zur parenteralen  
Ernährung / Kohlenhydrate

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 x 100ml in PE-Flaschen	036 Monate
2	10 x 250ml in PE-Flaschen	036 Monate
3	10 x 500ml in PE-Flaschen	036 Monate
4	10 x 1000ml in PE-Flaschen	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



**Losartan G.L. 12,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28725

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-22927  
Cosaar 12,5 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Farma-APS Produtos Farmaceuticos SA  
PT - 2700 487 AmadoraMatrix Laboratories Ltd  
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshZhejiang Hisun, Pharmaceutical Co, Ltd  
CN - 318000 Taizhou City, Zhejiang Province

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
(entsprechend 11,44 mg Losartan)

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
2	14 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
3	15 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
4	21 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
5	28 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
6	30 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
7	50 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
8	56 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
9	98 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
10	30 Filmtabletten im Tablettenehältnis (HDPE)	036 Monate
11	50 Filmtabletten im Tablettenehältnis (HDPE)	036 Monate
12	100 Filmtabletten im Tablettenehältnis (HDPE)	036 Monate
13	210 (10x21) Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/AI)	
	Klinikpackung	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Losartan G.L. 25 mg-Filmdabletten**

Z.Nr.: 1-28726

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-21306  
Cosaar 50 mg Filmdabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Farma-APS Produtos Farmaceuticos SA  
PT - 2700 487 AmadoraMatrix Laboratories Ltd  
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshZhejiang Hisun, Pharmaceutical Co, Ltd  
CN - 318000 Taizhou City, Zhejiang Province

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdabletten:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
(entsprechend 22,88 mg Losartan)

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
2	14 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
3	15 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
4	21 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
5	28 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
6	30 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
7	50 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
8	56 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
9	98 Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
10	30 Filmdabletten im Tablettenebehältnis (HDPE)	036 Monate
11	50 Filmdabletten im Tablettenebehältnis (HDPE)	036 Monate
12	100 Filmdabletten im Tablettenebehältnis (HDPE)	036 Monate
13	70 (10x7) Filmdabletten im Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
	Klinikpackung	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Losartan G.L. 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28727

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-21306  
Cosaar 50 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Farma-APS Produtos Farmaceuticos SA  
PT - 2700 487 AmadoraMatrix Laboratories Ltd  
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshZhejiang Hisun, Pharmaceutical Co, Ltd  
CN - 318000 Taizhou City, Zhejiang Province

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
(entsprechend 45,76 mg Losartan)

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
2	14 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
3	15 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
4	21 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
5	28 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
6	30 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
7	50 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
8	56 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
9	98 Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	036 Monate
10	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis (HDPE)	036 Monate
11	50 Filmtabletten im Tablettenbehältnis (HDPE)	036 Monate
12	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis (HDPE)	036 Monate
13	280 (10x28) Filmtabletten in Blister (PVC/PE/PVDC/Al)	
	Klinikpackung	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Losartan G.L. 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28728

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-24232  
Cosaar 100 mg Filmtabletten  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Farma-APS Produtos Farmaceuticos SA  
PT - 2700 487 AmadoraMatrix Laboratories Ltd  
IN - 500003 Secunderabad, Andhra PradeshZhejiang Hisun, Pharmaceutical Co, Ltd  
CN - 318000 Taizhou City, Zhejiang Province

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Losartan Kalium  
(entsprechend 91,52 mg Losartan)

ATC-Klassifikation(en):

C09CA01 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das  
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-li-Antagonisten, rein /  
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Losartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
2	14 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
3	15 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
4	21 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
5	28 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
6	30 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
7	50 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
8	56 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
9	98 Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	036 Monate
10	30 Filmtabletten im Tablettenbehältnis (HDPE)	036 Monate
11	50 Filmtabletten im Tablettenbehältnis (HDPE)	036 Monate
12	100 Filmtabletten im Tablettenbehältnis (HDPE)	036 Monate
13	280 (10x28) Filmtabletten im Blister (PVC/PE/PVCD/AI)	
	Klinikpackung	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Xedine 500 mg/500 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28729

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

Referenzprodukt:

1-18024  
Zienam 500 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.  
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

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

Ranbaxy Belgium  
BE - 1800 Vilvoorda

Cemelog BRS Ltd.  
HU - 2040 Budaörs

IMED Poland Spółka z o.o.  
PL - 01-796 Warschau

FARMACOL S.A.  
PL - 40541 Katowice

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Imipenem  
( . H<sub>2</sub>O)  
Cilastatin Natrium  
(entsprechend 500 mg Cilastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Infusionsflasche) 024 Monate
2	10 Stück (5 x 2) (Infusionsflaschen) 024 Monate
3	1 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Cilanem 500 mg/500 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28730

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH  
DE - 81669 München

Referenzprodukt:

1-18024  
Zienam 500 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung  
Merck Sharp & Dohme GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Ranbaxy Ireland Ltd.  
IE - Cashel, Co. Tipperary

Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

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

Ranbaxy Belgium  
BE - 1800 Vilvoorda

Cemelog BRS Ltd.  
HU - 2040 Budaörs

IMED Poland Spółka z o.o.  
PL - 01-796 Warschau

FARMACOL S.A.  
PL - 40541 Katowice

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Imipenem  
( . H<sub>2</sub>O)  
Cilastatin Natrium  
(entsprechend 500 mg Cilastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

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

## Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Amisulprid Teva 50 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28731

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20499  
Solian 50 mg Tabletten  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amisulprid

ATC-Klassifikation(en):

N05AL05 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Benzamide /  
Amisulprid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	12 Stück (Blister)	048 Monate
4	20 Stück (Blister)	048 Monate
5	30 Stück (Blister)	048 Monate
6	50 Stück (Blister)	048 Monate
7	60 Stück (Blister)	048 Monate
8	90 Stück (Blister)	048 Monate
9	100 Stück (Blister)	048 Monate
10	120 Stück (Blister)	048 Monate
11	10 x 50 Stück (Klinikpackung)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Amisulprid Teva 100 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28732

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-24889  
Solian 100 mg - Tabletten  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amisulprid

ATC-Klassifikation(en):

N05AL05 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Benzamide /  
Amisulprid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	20 Stück (Blister)	048 Monate
4	30 Stück (Blister)	048 Monate
5	50 Stück (Blister)	048 Monate
6	5 x 50 Stück (Blister)	048 Monate
7	60 Stück (Blister)	048 Monate
8	90 Stück (Blister)	048 Monate
9	100 Stück (Blister)	048 Monate
10	120 Stück (Blister)	048 Monate
11	10 x 50 Stück (Klinikpackung)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Amisulprid Teva 200 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28733

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20500  
Solian 200 mg Tabletten  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amisulprid

ATC-Klassifikation(en):

N05AL05 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Benzamide /  
Amisulprid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	20 Stück (Blister)	048 Monate
4	30 Stück (Blister)	048 Monate
5	50 Stück (Blister)	048 Monate
6	5 x 50 Stück (Blister)	048 Monate
7	60 Stück (Blister)	048 Monate
8	90 Stück (Blister)	048 Monate
9	100 Stück (Blister)	048 Monate
10	120 Stück (Blister)	048 Monate
11	10 x 50 Stück (Klinikpackung)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Amisulprid Teva 400 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28734

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-24890  
Solian 400 mg Filmtabletten  
sanofi-aventis GmbH  
AT-1220 Wien

Hersteller:

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amisulprid

ATC-Klassifikation(en):

N05AL05 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Benzamide /  
Amisulprid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	20 Stück (Blister)	048 Monate
4	30 Stück (Blister)	048 Monate
5	50 Stück (Blister)	048 Monate
6	5 x 50 Stück (Blister)	048 Monate
7	60 Stück (Blister)	048 Monate
8	90 Stück (Blister)	048 Monate
9	100 Stück (Blister)	048 Monate
10	120 Stück (Blister)	048 Monate
11	10 x 50 Stück (Klinikpackung)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Dismenol Ibuprofen 400 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28735

Zulassungsinhaber:

Merz Consumer Care Austria GmbH  
AT - 1110 Wien

Hersteller:

Merz Pharma GmbH & Co.KGaA  
DE - 60318 Frankfurt am MainBASF Corporation  
US - 78343 Bishop, TexasShasun Chemicals and Drugs Ltd  
IN - 600 042 Chennai, Tamiladu

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern:

Ibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

M01AE01 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /  
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /  
Propionsäure-Derivate / Ibuprofen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Filmtabletten im Blister (AL/PVC) 060 Monate
2	20 Filmtabletten im Blister (AL/PVC) 060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W10, apothekenpflichtig

**Fluvastatin Arcana 40 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28736

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21012  
Lescol 40 mg - Kapseln  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1235 Wien

Hersteller:

Merck Kommanditgesellschaft auf Aktien & Co Werk Spittal  
AT - 9800 Spittal/DrauMerck Farma y Quimica SA  
ES - 08100 Mollet del Valles (Barcelona)Merck Generics B.V.  
NL - 3752 LB BunschotenMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories  
IE - Dublin 13Orifice Medical AB  
SE - 27153 YstadPharma-Pack Kft.  
HU - 2040 BudaörsInpac AB  
SE - 22100 Lund

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Fluvastatin Natrium  
(entspricht 40mg Fluvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Kapseln	024 Monate
2	15 Kapseln	024 Monate
3	28 Kapseln	024 Monate
4	30 Kapseln	024 Monate
5	50 Kapseln	024 Monate
6	56 Kapseln	024 Monate
7	98 Kapseln	024 Monate
8	100 Kapseln	024 Monate
9	500 Kapseln	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28737

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/001-002  
SIFROL (Pramipexol) 0,088 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,088 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	60 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	90 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
7	90 Stück (HDPE- Flasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



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

Z.Nr.: 1-28738

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/003-004  
SIFROL (Pramipexol) 0,18 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,18 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	60 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	90 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
7	90 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28739

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/011-012  
SIFROL (Pramipexol) 0,35mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,35 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	60 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	90 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
7	90 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28740

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/005-006  
SIFROL (Pramipexol) 0,7 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,7 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	60 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	90 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
7	90 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28741

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/001-002  
SIFROL (Pramipexol) 0,088 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,088 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28742

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/003-004  
SIFROL (Pramipexol) 0,18 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,18 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28743

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/011-012  
SIFROL (Pramipexol) 0,35mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,35 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28744

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/005-006  
SIFROL (Pramipexol) 0,7 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,7 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28745

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/001-002  
SIFROL (Pramipexol) 0,088 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,088 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



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

Z.Nr.: 1-28746

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/003-004  
SIFROL (Pramipexol) 0,18 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,18 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28747

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/011-012  
SIFROL (Pramipexol) 0,35mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,35 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28748

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/97/050/005-006  
SIFROL (Pramipexol) 0,7 mg Tabletten  
Boehringer Ingelheim International GmbH  
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.  
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenLek S.A.  
PL - 95-010 StrykowLek S.A.  
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH  
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Pramipexol Dihydrochlorid  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,7 mg Pramipexol)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC05 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /  
Dopamin-Agonisten / Pramipexol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Polyamid/Al/PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Augmentin SR 1000 mg/ 62,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28749

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

SmithKline Beecham Animal Health  
GB - WorthingGlaxo Wellcome Production  
FR - 53100 Mayenne

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

+++-----

Schicht I:

Amoxicillin  
(. 3H<sub>2</sub>O; 860 mg/g)  
Kaliumclavulanat  
(820 mg Clavulansäure/g)

+++-----

Schicht II:

Natrium Amoxicillinat  
(910 mg/g)

Hauptindikation(en)(WHO):

TS730 Breitbandantibiotika

ATC-Klassifikation(en):

J01CR02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur  
systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline /  
Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren  
/ Amoxicillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	28 Filmtabletten im Blister (PVC/Al oder PP/Al/PA) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Augmentin 600 mg/ 42,9 mg/ 5ml Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28750

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Glaxo Wellcome Production  
FR - 53100 Mayenne

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver für 5 ml Suspension (ca. 1,01 g)  
Amoxicillin  
(. 3H<sub>2</sub>O)  
Kaliumclavulanat

Hauptindikation(en)(WHO):

TS730 Breitbandantibiotika

ATC-Klassifikation(en):

J01CR02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Betalactam-Antibiotika, Penicilline / Kombinationen von Penicillinen, inkl. Beta-Lactamase-Inhibitoren / Amoxicillin und Enzym-Inhibitoren

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	50ml Glasflasche mit Al-Schraubverschluss 024 Monate
2	75ml Glasflasche mit Al-Schraubverschluss 024 Monate
3	100ml Glasflasche mit Al-Schraubverschluss 024 Monate
4	150ml Glasflasche mit Al-Schraubverschluss 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Chlorhexamed FORTE 2 mg/ml Dentallösung**

Z.Nr.: 1-28751

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH  
AT - 6020 Innsbruck

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

100 ml

Chlorhexidin Digluconat

ATC-Klassifikation(en):

A01AB03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Stomatologika /  
Antiinfektiva und Antiseptika zur oralen Lokalbehandlung /  
Chlorhexidin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
3	600 ml	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Chlorhexamed Forte 2 mg/ml - Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle**

Z.Nr.: 1-28752

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH  
AT - 6020 Innsbruck

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

100 ml

Chlorhexidin Digluconat

ATC-Klassifikation(en):

A01AB03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Stomatologika /  
Antinfektiva und Antiseptika zur oralen Lokalbehandlung /  
Chlorhexidin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	200 ml in Braunglasflasche mit Dosierbecher 048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Relimal 200 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28753

Zulassungsinhaber:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN Haarlem

Referenzprodukt:

1-19435  
Mundidol retard 200 mg - Filmtabletten  
Mundipharma GmbH  
AT-1072 Wien

Hersteller:

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 DebrecenPharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

N02AA01 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide  
/ Morphin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
3	10 Stück	036 Monate
4	14 Stück	036 Monate
5	20 Stück	036 Monate
6	28 Stück	036 Monate
7	30 Stück	036 Monate
8	50 Stück	036 Monate
9	56 Stück	036 Monate
10	60 Stück	036 Monate
11	90 Stück	036 Monate
12	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig



**Brimonidintartrat Teva 0,2 % Augentropfen**

Z.Nr.: 1-28754

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-22311  
Alphagan 0,2 % Augentropfen  
Allergan Pharmaceuticals Ireland  
IE- Westport/Mayo

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN HaarlemIvax Pharmaceuticals s.r.o.  
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Augentropfen (pro ml) :

Brimonidin Tartrat  
(entspricht 1,3mg Brimonidin)

ATC-Klassifikation(en):

S01EA05 Sinnesorgane / Ophthalmika / Glaukommittel und Miotika /  
Sympathomimetika in der Glaukomtherapie / Brimonidin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 5 ml (LDPE- Flasche)	024 Monate
2	3 x 5 ml (LDPE- Flasche)	024 Monate
3	6 x 5 ml (LDPE- Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Arcaphage 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28755

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

11834  
Glucophage 500 mg - Filmtabletten  
Merck Gesellschaft m.b.H.  
AT-1147 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd  
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Biguanide / Metformin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
2	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
3	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
4	40 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
5	42 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
8	60 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
9	70 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
10	80 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
11	84 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
12	90 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
13	98 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
14	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
15	120 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
16	200 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
17	300 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
18	400 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Arcaphage 850 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28756

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

14190  
Glucophage 850 mg - Filmtabletten  
Merck Gesellschaft m.b.H.  
AT-1147 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd  
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Biguanide / Metformin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
2	28 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
3	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
4	40 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
5	42 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
6	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
7	56 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
8	60 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
9	70 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
10	80 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
11	84 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
12	90 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
13	98 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
14	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
15	120 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
16	200 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
17	300 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
18	400 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Arcaphage 1000 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28757

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-24142  
Glucophage 1000 mg - Filmtabletten  
Merck Gesellschaft m.b.H.  
AT-1147 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd  
GB - HA4 6QD South Ruislip

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Metformin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A10BA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /  
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Biguanide / Metformin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
2	30 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
3	40 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
4	50 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
5	60 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
6	70 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
7	80 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
8	90 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
9	100 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
10	120 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate
11	180 Stück (PVC/PVDC/Al- Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ontronovo i.v. 4 mg Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28758

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH  
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

1-19340  
Zofran 4 mg - Ampullen  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

hameln pharmaceuticals gmbH  
DE - 31789 HamelnPharma Resources Dr. Schluttig GmbH  
DE - 63303 Dreieich

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
1	5 x 2ml in Glasampullen 036 Monate
2	10 x (5 x 2ml) in Glasampullen (Klinikpackung) 036 Monate
3	5 x[10 x (5 x 2ml)] in Glasampullen (Klinikpackung)036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ontronovo i.v. 8 mg Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28759

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH  
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

1-19342  
Zofran 8 mg - Ampullen  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT-1140 Wien

Hersteller:

hameln pharmaceuticals gmbH  
DE - 31789 HamelnPharma Resources Dr. Schluttig GmbH  
DE - 63303 Dreieich

Wirkstoff(e):

+-----  
4 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
1	5 x 2ml in Glasampullen 036 Monate
2	10 x (5 x 2ml) in Glasampullen (Klinikpackung) 036 Monate
3	5 x [10 x (5 x 2ml)] in Glasampullen (Klinikpackung) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ontronovo 4 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28760

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH  
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Reig Jofre S.A.  
ES - 08970 Sant Joan Despi (Barcelona)Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH  
DE - 63303 Dreieich

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

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
1	10 Filmtabletten im Blister (Al/PVC) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ontronovo 8 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28761

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH  
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Reig Jofre S.A.  
ES - 08970 Sant Joan Despi (Barcelona)Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH  
DE - 63303 Dreieich

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

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
1	10 Filmtabletten in Blister (Al/PVC) 361 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig



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

Z.Nr.: 1-28762

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21367  
Durogesic 25 µg/h - Depotpflaster  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories  
IE - Dublin 13Lavipharm SA  
GR - 19002 Peania Attica

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster:

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fentanyl

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

## Flumazenil Teva 0,1 mg/ml Injektionslösung und Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28763

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-18342  
Anexate "Roche" 1 mg Ampullen  
Roche Austria GmbH  
AT-1211 Wien

Hersteller:

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

Pharmachemie B.V.  
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Flumazenil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Ampulle zu 5 ml	024 Monate
2	5 Ampullen zu 5 ml	024 Monate
3	1 Ampulle zu 10 ml	024 Monate
4	5 Ampullen zu 10 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28764

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21376  
Durogesic 50 µg/h - Depotpflaster  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories  
IE - Dublin 13Lavipharm SA  
GR - 19002 Peania Attica

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster:

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fentanyl

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28765

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21365  
Durogesic 75 µg/h - Depotpflaster  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories  
IE - Dublin 13Lavipharm SA  
GR - 19002 Peania Attica

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster:

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fentanyl

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-28766

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Referenzprodukt:

1-21366  
Durogesic 100 µg/h - Depotpflaster  
Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT-1232 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories  
IE - Dublin 13Lavipharm SA  
GR - 19002 Peania Attica

Wirkstoff(e):

+-----

Pflaster:

++-----

Wirkstoffmatrix:

Fentanyl

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	16 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
2	20 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
3	1 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
4	5 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
5	3 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate
6	10 Stück (transdermales Pflaster)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Tizanidin betapharm 2 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28769

Zulassungsinhaber:

betapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 86156 Augsburg

Referenzprodukt:

1-18197  
Sirdalud 2 mg - Tabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1235 Wien

Hersteller:

Dr. Reddy's Laboratories (UK) Ltd  
GB - HU17 0LD Beverley/East Yorkshire

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Tizanidin Hydrochlorid  
(entspricht 2mg Tizanidin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	15 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	30 Stück (Blister)	036 Monate
4	100 Stück (Blister)	036 Monate
5	120 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Tizanidin betapharm 4 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28770

Zulassungsinhaber:

betapharm Arzneimittel GmbH  
DE - 86156 Augsburg

Referenzprodukt:

1-18196  
Sirdalud 4 mg - Tabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1235 Wien

Hersteller:

Dr. Reddy's Laboratories (UK) Ltd  
GB - HU17 0LD Beverley/East Yorkshire

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Tizanidin Hydrochlorid  
(entspricht 4mg Tizanidin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	15 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	30 Stück (Blister)	036 Monate
4	100 Stück (Blister)	036 Monate
5	120 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Piperacillin/Tazobactam Excalibur 2 g/0,25 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28775

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

Tazocin 2g/0,25g pulver till injektions-/infusionsvätska,  
lösning  
Wyeth AB

Hersteller:

Milpharm Ltd  
GB - HA4 6QD South Ruislip

Aurobindo Pharma Ltd  
IN - 500 038 Andhra Pradesh

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Piperacillin  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 2 g Piperacillin bzw. 2,085 g  
Piperacillin-Natrium)  
Tazobactam  
( . 0,5 H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,250 g Tazobactam bzw. 0,268 g  
Tazobactam-Natrium)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche	048 Monate
2	5 Durchstechflasche	048 Monate
3	10 Durchstechflasche	048 Monate
4	25 Durchstechflasche	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



## Piperacillin/Tazobactam Excalibur 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28776

Zulassungsinhaber:

Excalibur Pharma Ltd  
GB - WC1R 4HE London

Referenzprodukt:

1-20603  
Tazonam 4,0 g/0,5 g - Trockenstechampullen  
Wyeth Lederle Pharma GmbH  
AT-1150 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd  
GB - HA4 6QD South Ruislip

Aurobindo Pharma Ltd  
IN - 500 038 Andhra Pradesh

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Piperacillin  
( . H<sub>2</sub>O - entsprechend 4 g Piperacillin bzw. 4,17 g  
Piperacillin-Natrium)  
Tazobactam  
( . 0,5 H<sub>2</sub>O - entsprechend 0,5 g Tazobactam bzw. 0,536 g  
Tazobactam-Natrium)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Druchstechflasche	048 Monate
2	5 Druchstechflaschen	048 Monate
3	10 Druchstechflaschen	048 Monate
4	25 Druchstechflaschen	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Famciclovir Actavis 125 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28777

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21508  
Famvir 125 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1235 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Famciclovir

ATC-Klassifikation(en):

J05AB09      Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Famciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
2	30 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
3	56 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin Hexal 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28778

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:  
Clamoxyl 125 mg/5 ml poudre pour suspension buvable  
Laboratoire Glaxo Smith Kline, FR

Hersteller:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl  
  
Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----  
Filmtablette  
++-----  
Kern :  
Amoxicillin  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVD//Aluminium-Blisterpackungen) 048 Monate
2	10 Stück (PVC/PVD//Aluminium-Blisterpackungen) 048 Monate
3	14 Stück (PVC/PVD//Aluminium-Blisterpackungen) 048 Monate
4	20 Stück (PVC/PVD//Aluminium-Blisterpackungen) 048 Monate
5	28 Stück (PVC/PVD//Aluminium-Blisterpackungen) 048 Monate
6	100 Stück (PVC/PVD//Aluminium-Blisterpackungen) 048 Monate
7	500 Stück (PVC/PVD//Aluminium-Blisterpackungen) 048 Monate
8	1000 Stück (PVC/PVD//Aluminium-Blisterpackungen) 048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe  
NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin Hexal 750 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28779

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Clamoxyl 125 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable  
Laboratoire Glaxo Smith Kline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 KundlSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blistepackungen)	048 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blistepackungen)	048 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blistepackungen)	048 Monate
4	20 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blistepackungen)	048 Monate
5	28 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blistepackungen)	048 Monate
6	30 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blistepackungen)	048 Monate
7	50 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blistepackungen)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin Hexal 1000 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28780

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Clamoxyl 125 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable  
Laboratoire Glaxo Smith Kline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 KundlSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blisterpackungen)	048 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blisterpackungen)	048 Monate
3	12 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blisterpackungen)	048 Monate
4	14 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blisterpackungen)	048 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blisterpackungen)	048 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blisterpackungen)	048 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blisterpackungen)	048 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC//Alluminium - Blisterpackungen)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin Hexal 125 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28781

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Clamoxyl 125 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable  
Laboratoire Glaxo Smith Kline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver (Dosis) für 5ml Suspension :

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5,10 g Pulver zur Herstellung von 60 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche) 036 Monate
2	8,50 g Pulver zur Herstellung von 100 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Amoxicillin Hexal 250 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28782

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Clamoxyl 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable  
Laboratoire Glaxo Smith Kline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver (Dosis) für 5ml Suspension :

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	11,00 g Pulver zur Herstellung von 100 ml Suspension zum Einnehmen(Braunglasflasche) 036 Monate
2	6,60 g Pulver zur Herstellung von 60 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin Hexal 500 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28783

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Clamoxyl 500 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable  
Laboratoire Glaxo Smith Kline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver (Dosis) für 5ml Suspension :

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20,00 g Pulver zur Herstellung von 100 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche) 036 Monate
2	12,00 g Pulver zur Herstellung von 60 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig



**Famciclovir Actavis 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28786

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-21509  
Famvir 500 mg - Filmtabletten  
Novartis Pharma GmbH  
AT-1235 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Famciclovir

ATC-Klassifikation(en):

J05AB09 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antivirale Mittel zur  
systemischen Anwendung / Direkt wirkende antivirale Mittel /  
Nukleoside und Nukleotide, exkl. Inhibitoren der Reversen  
Transkriptase / Famciclovir

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	56 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate
4	21 Stück (PVC/PE/PVDC - Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin 1A Pharma 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28793

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Clamoxyl 125 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable  
Laboratoire Glaxo Smith Kline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 KundlSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PVDC//Aluminium - Blisterpackungen)	048 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC//Aluminium - Blisterpackungen)	048 Monate
3	12 Stück (PVC/PVDC//Aluminium - Blisterpackungen)	048 Monate
4	14 Stück (PVC/PVDC//Aluminium - Blisterpackungen)	048 Monate
5	16 Stück (PVC/PVDC//Aluminium - Blisterpackungen)	048 Monate
6	20 Stück (PVC/PVDC//Aluminium - Blisterpackungen)	048 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC//Aluminium - Blisterpackungen)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin 1A Pharma 750 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28794

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Clamoxyl 125 mg/5 ml poudre pour suspension buvable  
Laboratoire Glaxo Smith Kline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 KundlSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PVDC//Aluminium-Blisterpackungen)	048 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC//Aluminium-Blisterpackungen)	048 Monate
3	12 Stück (PVC/PVDC//Aluminium-Blisterpackungen)	048 Monate
4	14 Stück (PVC/PVDC//Aluminium-Blisterpackungen)	048 Monate
5	16 Stück (PVC/PVDC//Aluminium-Blisterpackungen)	048 Monate
6	20 Stück (PVC/PVDC//Aluminium-Blisterpackungen)	048 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC//Aluminium-Blisterpackungen)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin 1A Pharma 1000 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28795

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Clamoxyl 125 mg/5 ml poudre pour suspension buvable  
Laboratoire Glaxo Smith Kline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 KundlSalutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVDC//Aluminium-Blisterpackungen)	048 Monate
2	12 Stück (PVC/PVDC//Aluminium-Blisterpackungen)	048 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC//Aluminium-Blisterpackungen)	048 Monate
4	16 Stück (PVC/PVDC//Aluminium-Blisterpackungen)	048 Monate
5	7 Stück (PVC/PVDC//Aluminium-Blisterpackungen)	048 Monate
6	20 Stück (PVC/PVDC//Aluminium-Blisterpackungen)	048 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC//Aluminium-Blisterpackungen)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin 1A Pharma 125 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28796

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Clamoxyl 125 mg/5 ml poudre pour suspension buvable  
Laboratoire Glaxo Smith Kline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver (Dosis) für 5ml Suspension :

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	8,50 g Pulver zur Herstellung von 100 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche)      036 Monate
2	5,10 g Pulver zur Herstellung von 60 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche)      036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin 1A Pharma 250 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28797

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Clamoxyl 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable  
Laboratoire Glaxo Smith Kline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver (Dosis) für 5ml Suspension :  
Amoxicillin  
(.3H<sub>2</sub>O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	11,00 g Pulver zur Herstellung von 100 ml Suspension zum Einnehmen(Braunglasflasche)      036 Monate
2	6,60 g Pulver zur Herstellung von 60 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche)      036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amoxicillin 1A Pharma 500 mg/5 ml - Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-28798

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Referenzprodukt:

Clamoxyl 500 mg/5 ml poudre pour suspension buvable  
Laboratoire Glaxo Smith Kline; FR

Hersteller:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver (Dosis) für 5ml Suspension :

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20,00 g Pulver zur Herstellung von 100 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche)      036 Monate
2	12,00 g Pulver zur Herstellung von 60 ml Suspension zum Einnehmen (Braunglasflasche)      036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 4-00042

Zulassungsinhaber:

Draximage (UK) Limited  
GB - EC4M 7BA London

Referenzprodukt:

4-00001  
Cardiolite - Trockenstechampullen  
Lantheus MI UK Ltd.  
GB-EC2M 2WG London

Hersteller:

I.D.B. Holland B.V.  
NL - 5111PV Baarle Nassau

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat:

Tetrakis (2-methoxy-2-methylpropanisocyanid) kupfer  
(I)-tetrafluoroborat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Durchstechflaschen	012 Monate
2	5 Durchstechflaschen	012 Monate
3	10 Durchstechflaschen	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG



## **Übertragungen**

### **Haemacel - Plastikinfusionsflasche**

Z.Nr.: 16521

Zulassungsinhaber:

Piramal Healthcare UK Ltd  
GB - NW9 9RX London

Zulassungsinhaber bisher:

DeltaSelect GmbH  
DE - 63303 Dreieich

### **Antimigrin - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22060

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH  
AT - 6020 Innsbruck

Zulassungsinhaber bisher:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

### **Citalopram G.L. 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24774

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

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

**Citalopram G.L. 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24775

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

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

**Citalopram G.L. 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24776

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

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

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

Z.Nr.: 1-27213

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Teva Nederland B.V.  
NL - 2003 RN Haarlem

**MirtaPel 15 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27453

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
Pelpharma Neuro GmbH  
AT - 1140 Wien

**MirtaPel 30 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27454

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
Pelpharma Neuro GmbH  
AT - 1140 Wien

**MirtaPel 45 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27455

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
Pelpharma Neuro GmbH  
AT - 1140 Wien

**Valaciclomed 250 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27904

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:  
Medis ehf  
IS - 220 Hafnarfjodur

**Valaciclomed 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27905

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:  
Medis ehf  
IS - 220 Hafnarfjodur

**Valaciclomed 1000 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27906

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Zulassungsinhaber bisher:  
Medis ehf  
IS - 220 Hafnarfjodur

**Valaciclovir Medis 250 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27907

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Medis ehf  
IS - 220 Hafnarfjodur

**Valaciclovir Medis 500 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27908

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Medis ehf  
IS - 220 Hafnarfjodur

**Valaciclovir Medis 1000 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27909

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Medis ehf  
IS - 220 Hafnarfjodur

**Vinblastinsulfat Teva 1 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28220

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Teva Nederland B.V.  
NL - 2003 RN Haarlem

**Topiramat easypharm 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28580

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
Pelpharma Handels GmbH  
AT - 1140 Wien

**Topiramat easypharm 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28581

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
Pelpharma Handels GmbH  
AT - 1140 Wien

**Topiramat easypharm 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28582

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
Pelpharma Handels GmbH  
AT - 1140 Wien

**Topiramat easypharm 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28583

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Zulassungsinhaber bisher:  
Pelpharma Handels GmbH  
AT - 1140 Wien

**Metotens 23,75 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28591

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

**Metotens 47,5 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28592

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

**Metotens 95 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28593

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

**Metotens 190 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28594

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf



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

*Änderungen der Bezeichnung*

**Ascorbin C - Sirup zuckerfrei**

Z.Nr.: 7588

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GmbH  
AT - 6060 Absam

Bezeichnung bisher:

Ascorbin Vitamin C - Sirup

**Ledermix Paste**

Z.Nr.: 12356

Zulassungsinhaber:

Riemser Arzneimittel AG  
DE - 17493 Greifswald - Insel Riems

Bezeichnung bisher:

Ledermix Paste

**Tardyferon 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 15668

Zulassungsinhaber:

Germania Pharmazeutika GmbH  
AT - 1150 Wien

Bezeichnung bisher:

Tardyferon - Depotdragees

**Codipertussin 230 mg/100 ml Hustensaft**

Z.Nr.: 16229

Zulassungsinhaber:  
Astellas Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:  
Codipertussin - Hustensaft

**Traumasal - Creme**

Z.Nr.: 17417

Zulassungsinhaber:  
Mucos Pharma GmbH & Co.KG  
DE - 13509 Berlin

Bezeichnung bisher:  
Rheugesal - Creme

**Codipertussin 697 mg/100 ml Konzentrat - Tropfen**

Z.Nr.: 17832

Zulassungsinhaber:  
Astellas Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:  
Codipertussin Konzentrat - Tropfen

**Dismenol Ibuprofen 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18927

Zulassungsinhaber:  
Merz Consumer Care Austria GmbH  
AT - 1110 Wien

Bezeichnung bisher:  
Dismenol Neu - Filmtabletten

**Citalopram G.L. 20 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24774

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

Bezeichnung bisher:  
Eostar 20 mg - Filmtabletten

**Citalopram G.L. 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24775

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

Bezeichnung bisher:  
Eostar 10 mg - Filmtabletten

**Citalopram G.L. 40 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24776

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

Bezeichnung bisher:  
Eostar 40 mg - Filmtabletten

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

Z.Nr.: 1-27110

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Losivik 50 mg/12,5 mg - Filmtabletten

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

Z.Nr.: 1-27111

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Losivik 100mg/25mg - Filmtabletten

**MirtaPel 15 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27453

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:  
Mirtazapin Pelpharma 15 mg Filmtabletten

**MirtaPel 30 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27454

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:  
Mirtazapin Pelpharma 30 mg Filmtabletten

**MirtaPel 45 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27455

Zulassungsinhaber:  
Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:  
Mirtazapin Pelpharma 45 mg Filmtabletten

**Olanzapin Actavis 2,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28236

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Olanzapin ESP 2,5 mg Filmtabletten

**Olanzapin Actavis 5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28237

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Olanzapin ESP 5 mg Filmtabletten

**Olanzapin Actavis 7,5 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28238

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Olanzapin ESP 7,5 mg Filmtabletten

**Olanzapin Actavis 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28239

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Olanzapin ESP 10 mg Filmtabletten

**Olanzapin Actavis 15 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28240

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Olanzapin ESP 15 mg Filmtabletten

**Olanzapin Actavis 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28241

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Olanzapin ESP 20 mg Filmtabletten

**Anastro 1mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28360

Zulassungsinhaber:  
Amomed Pharma GmbH  
AT - 1050 Wien

Bezeichnung bisher:  
Anastrozol Amomed 1 mg Filmtabletten

**Olanzapin Actavis 5 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-28394

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Olanzapin ESP 5 mg Schmelztabletten

**Olanzapin Actavis 10 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-28395

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Olanzapin ESP 10 mg Schmelztabletten



**Olanzapin Actavis 15 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-28396

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Olanzapin ESP 15 mg Schmelztabletten

**Olanzapin Actavis 20 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-28397

Zulassungsinhaber:  
Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:  
Olanzapin ESP 20 mg Schmelztabletten

**Rabipur Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00293

Zulassungsinhaber:  
Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH & Co. KG  
DE - 35041 Marburg

Bezeichnung bisher:  
Rabipur

**Prothromplex TOTAL 600 I.E. Pulver und Lösungsmittel zur  
Herstellung einer Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00312

Zulassungsinhaber:

Baxter AG  
AT - 1220 Wien

Bezeichnung bisher:

Prothromplex Total 600 I.E.

Änderungen der Packungsgrößen**Irenat - Tropfen**

Z.Nr.: 10510

Zulassungsinhaber:

Sigmapharm Arzneimittel GmbH & Co KG  
AT - 1201 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	25 ml	060	gelöscht
003	20 ml	060	

**Ledermix Paste**

Z.Nr.: 12356

Zulassungsinhaber:

Riemser Arzneimittel AG  
DE - 17493 Greifswald - Insel Riems

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	Kombinationspackung: 1) Flasche mit 2 g Zementpulver, Tube mit 3 g Paste; Flasche mit 2,5 g Eugenol-Lösung "N"; Flasche mit 2,5 g Eugenol-Lösung "S"	024	gelöscht
002	Paste-Ergänzungspackung: 2) Tube mit 5 g	024	gelöscht
003	5 g	024	

**Parkemed - Suspension zur oralen Anwendung**

Z.Nr.: 13621

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	125 ml	060	neu
001	60 ml	060	gelöscht

**Tricef - Trockensaft**

Z.Nr.: 1-19111

Zulassungsinhaber:  
 Merck Gesellschaft m.b.H.  
 AT - 1147 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	31,8 g	024	
004	10 x 31,8 g (Bündelpackung)	024	gelöscht

**Amaryl 1 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-21662

Zulassungsinhaber:  
 sanofi-aventis GmbH  
 AT - 1220 Wien

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

**Tantumal - Pastillen**

Z.Nr.: 1-23219

Zulassungsinhaber:  
 CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH  
 AT - 2102 Bisamberg

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	048	
002	30 Stück	048	neu
003	40 Stück	048	neu

**Somnal 7,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-23420

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 Stück	048	
002	10 Stück	048	
003	20 Stück	048	
004	28 Stück	048	
005	30 Stück	048	
006	50 Stück	048	
007	56 Stück	048	
008	60 Stück	048	
009	90 Stück	048	
010	100 Stück		048
011	150 Stück		048
012	200 Stück		048
013	250 Stück		048
014	300 Stück		048
015	400 Stück		048
016	500 Stück		048
017	1000 Stück		048
018	14 Stück	048	
019	18 Stück	048	neu

**Celebrex 100 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-23601

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
028	10 x 30 Stück (PVC-Blister)	036
029	10 x 50 Stück (PVC-Blister)	036
032	2 Stück (Aluminium-Blister)	036
034	6 Stück (Aluminium-Blister)	036
035	10 Stück (Aluminium-Blister)	036
036	20 Stück (Aluminium-Blister)	036
037	30 Stück (Aluminium-Blister)	036
038	40 Stück (Aluminium-Blister)	036
039	50 Stück (Aluminium-Blister)	036
040	60 Stück (Aluminium-Blister)	036
042	10 x 10 Stück (Aluminium-Blister)	036
043	10 x 30 Stück (Aluminium-Blister)	036
044	10 x 50 Stück (Aluminium-Blister)	036
045	1 x 50 Stück (Einzeldosen) (Aluminium-Blister)	036
046	1 x 100 Stück (Einzeldosen) (Aluminium-Blister)	036
018	5 Stück (PVC-Blister)	036
019	6 Stück (PVC-Blister)	036
022	30 Stück (PVC-Blister)	036
026	100 Stück (PVC-Blister)	036
030	1 x 50 Stück (Einzeldosen) (PVC-Blister)	036
031	1 x 100 Stück (Einzeldosen) (PVC-Blister)	036
033	5 Stück (Aluminium-Blister)	036
041	100 Stück (Aluminium-Blister)	036
017	2 Stück (PVC-Blister)	036
020	10 Stück (PVC-Blister)	036
021	20 Stück (PVC-Blister)	036
023	40 Stück (PVC-Blister)	036
024	50 Stück (PVC-Blister)	036
025	60 Stück (PVC-Blister)	036
027	10 x 10 Stück (PVC-Blister)	036
047	5 x (10 x 10) (Großpackung)	036 neu
001	2 Stück (transparente Blister)	036
002	6 Stück (transparente Blister)	036
003	10 Stück (transparente Blister)	036
004	20 Stück (transparente Blister)	036
005	30 Stück (transparente Blister)	036
007	40 Stück (transparente Blister)	036
008	50 Stück (transparente Blister)	036
009	60 Stück (transparente Blister)	036
010	100 Stück (transparente Blister)	036
011	10 x 10 Stück (transparente Blister)	036
012	10 x 30 Stück (transparente Blister)	036
013	10 x 50 Stück (transparente Blister)	036
014	1 x 50 Stück (Einzeldosen) (transparente Blister)	036
015	1 x 100 Stück (Einzeldosen) (transparente Blister)	036
016	5 Stück (transparente Blister)	036

**Celebrex 200 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-23602

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
016	2 Stück (PVC-Blister)	036
017	5 Stück (PVC-Blister)	036
018	6 Stück (PVC-Blister)	036
019	10 Stück (PVC-Blister)	036
020	20 Stück (PVC-Blister)	036
021	30 Stück (PVC-Blister)	036
022	40 Stück (PVC-Blister)	036
023	50 Stück (PVC-Blister)	036
024	60 Stück (PVC-Blister)	036
025	100 Stück (PVC-Blister)	036
026	10 x 10 Stück (PVC-Blister)	036
027	10 x 30 Stück (PVC-Blister)	036
028	10 x 50 Stück (PVC-Blister)	036
029	1 x 50 Stück (Einzeldosen) (PVC-Blister)	036
030	1 x 100 Stück (Einzeldosen) (PVC-Blister)	036
031	2 Stück (Aluminium-Blister)	036
032	5 Stück (Aluminium-Blister)	036
033	6 Stück (Aluminium-Blister)	036
034	10 Stück (Aluminium-Blister)	036
035	20 Stück (Aluminium-Blister)	036
036	30 Stück (Aluminium-Blister)	036
037	40 Stück (Aluminium-Blister)	036
038	50 Stück (Aluminium-Blister)	036
039	60 Stück (Aluminium-Blister)	036
040	100 Stück (Aluminium-Blister)	036
041	10 x 10 Stück (Aluminium-Blister)	036
042	10 x 30 Stück (Aluminium-Blister)	036
043	10 x 50 Stück (Aluminium-Blister)	036
044	1 x 50 Stück (Einzeldosen) (Aluminium-Blister)	036
045	1 x 100 Stück (Einzeldosen) (Aluminium-Blister)	036
046	5 x (10 x 10) (Großpackung)	036 neu
001	2 Stück (transparente Blister)	036
002	6 Stück (transparente Blister)	036
003	10 Stück (transparente Blister)	036
004	20 Stück (transparente Blister)	036
005	30 Stück (transparente Blister)	036
006	40 Stück (transparente Blister)	036
007	50 Stück (transparente Blister)	036
008	60 Stück (transparente Blister)	036
009	100 Stück (transparente Blister)	036
010	10 x 10 Stück (transparente Blister)	036
011	10 x 30 Stück (transparente Blister)	036
012	10 x 50 Stück (transparente Blister)	036
013	1 x 50 Stück (Einzeldosen) (transparente Blister)	036
014	1 x 100 Stück (Einzeldosen) (transparente Blister)	036
015	5 Stück (transparente Blister)	036

**Difluzol 100 mg - Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-24951

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
016	48 Stück (Blister)	036	neu
001	1 Stück (Blister)	036	
002	2 Stück (Blister)	036	
003	4 Stück (Blister)	036	
004	6 Stück (Blister)	036	
005	7 Stück (Blister)	036	
006	10 Stück (Blister)	036	
007	14 Stück (Blister)	036	
008	20 Stück (Blister)	036	
009	21 Stück (Blister)	036	
010	28 Stück (Blister)	036	
011	30 Stück (Blister)	036	
012	50 Stück (Blister)	036	
013	60 Stück (Blister)	036	
014	90 Stück (Blister)	036	
015	100 Stück (Blister)	036	

**Cefuroxim Sandoz 250 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26002

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
011	16 Stück (Streifen)	036	neu
012	16 Stück (Blister)	036	neu
001	8 Stück (Streifen)	036	
002	10 Stück (Streifen)	036	
004	14 Stück (Streifen)	036	
005	24 Stück (Streifen)	036	
006	8 Stück (Blister)	036	
007	10 Stück (Blister)	036	
008	12 Stück (Blister)	036	
009	14 Stück (Blister)	036	
010	24 Stück (Blister)	036	
003	12 Stück (Streifen)	036	



**Cefuroxim Sandoz 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26003

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

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

**Sumatriptan "Stada" 50 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-26657

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
008	3 Stück	048	neu
001	1 Stück	048	
002	2 Stück	048	
003	4 Stück	048	
004	6 Stück	048	
005	12 Stück	048	
006	8 Stück	048	
007	18 Stück	048	

**Topiramate STADA 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27332

Zulassungsinhaber:  
 Stada Arzneimittel GmbH  
 AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
007	14 Stück (AL/AL-Blister)	036 gelöscht
008	14 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
009	20 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
010	90 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
011	120 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
012	150 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
013	180 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
002	28 Stück (AL/AL-Blister)	036
003	50 Stück (AL/AL-Blister)	036
001	10 Stück (AL/AL-Blister)	036
004	60 Stück (AL/AL-Blister)	036
005	100 Stück (AL/AL-Blister)	036
006	200 Stück (AL/AL-Blister)	036

**Topiramate STADA 50 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27333

Zulassungsinhaber:  
 Stada Arzneimittel GmbH  
 AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
007	14 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
008	20 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
009	120 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
010	150 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
011	180 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
012	90 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
003	50 Stück (AL/AL-Blister)	036
001	10 Stück (AL/AL-Blister)	036
002	28 Stück (AL/AL-Blister)	036
004	60 Stück (AL/AL-Blister)	036
005	100 Stück (AL/AL-Blister)	036
006	200 Stück (AL/AL-Blister)	036

**Topiramate STADA 200 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27334

Zulassungsinhaber:  
 Stada Arzneimittel GmbH  
 AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
006	90 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
007	150 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
008	180 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
009	120 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
001	10 Stück (AL/AL-Blister)	036
002	28 Stück (AL/AL-Blister)	036
003	60 Stück (AL/AL-Blister)	036
005	200 Stück (AL/AL-Blister)	036
004	100 Stück (AL/AL-Blister)	036

**Topiramate STADA 100 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27335

Zulassungsinhaber:  
 Stada Arzneimittel GmbH  
 AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
008	90 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
009	150 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
010	180 Stück (AL/AL-Blister)	036 neu
001	10 Stück (AL/AL-Blister)	036
002	28 Stück (AL/AL-Blister)	036
003	50 Stück (AL/AL-Blister)	036
004	60 Stück (AL/AL-Blister)	036
005	100 Stück (AL/AL-Blister)	036
006	120 Stück (AL/AL-Blister)	036
007	200 Stück (AL/AL-Blister)	036

**Simvastatin Actavis 10 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27485

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
007	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
005	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
006	98 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
001	10 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
002	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
003	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
004	30 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	

**Simvastatin Actavis 20 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27487

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
006	98 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
005	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
007	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
004	30 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
002	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
001	10 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
003	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	

**Simvastatin Actavis 40 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27488

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
007	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
006	98 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
005	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
003	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
001	10 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
002	20 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
004	30 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	

**Risperidon TEVA 2 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27759

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
016	98 Stück (Klinikpackung)	024	neu
015	98 Stück	024	neu
010	500 Stück	024	
002	14 Stück	024	
003	15 Stück	024	
004	20 Stück	024	
006	30 Stück	024	
007	56 Stück	024	
008	60 Stück	024	
011	50 Stück (Klinikpackung)	024	
012	60 Stück (Klinikpackung)	024	
001	1 Stück	024	
005	28 Stück	024	
009	90 Stück	024	
013	90 Stück (Klinikpackung)	024	
014	500 Stück (Klinikpackung)	024	

**Risperidon TEVA 3 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27760

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.

NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
015	98 Stück	024	neu
016	98 Stück (Klinikpackung)	024	neu
002	14 Stück	024	
006	30 Stück	024	
001	1 Stück	024	
003	15 Stück	024	
005	28 Stück	024	
009	84 Stück	024	
011	50 Stück (Klinikpackung)	024	
012	60 Stück (Klinikpackung)	024	
013	84 Stück (Klinikpackung)	024	
004	20 Stück	024	
007	56 Stück	024	
008	60 Stück	024	
010	90 Stück	024	
014	90 Stück (Klinikpackung)	024	

**Risperidon TEVA 4 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27761

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.

NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
015	98 Stück	024	neu
016	98 Stück (Klinikpackung)	024	neu
001	1 Stück	024	
014	90 Stück (Klinikpackung)	024	
002	14 Stück	024	
008	60 Stück	024	
009	84 Stück	024	
010	90 Stück	024	
003	15 Stück	024	
004	20 Stück	024	
005	28 Stück	024	
006	30 Stück	024	
007	56 Stück	024	
011	50 Stück (Klinikpackung)	024	
012	60 Stück (Klinikpackung)	024	
013	84 Stück (Klinikpackung)	024	

**Risperidon TEVA 6 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27762

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
014	98 Stück	024	neu
015	98 Stück (Klinikpackung)	024	neu
013	56 Stück	024	neu
012	56 Stück (Klinikpackung)	024	neu
009	50 Stück (Klinikpackung)	024	
006	30 Stück	024	
007	60 Stück	024	
011	90 Stück (Klinikpackung)	024	
001	1 Stück	024	
002	14 Stück	024	
003	15 Stück	024	
004	20 Stück	024	
005	28 Stück	024	
008	90 Stück	024	
010	60 Stück (Klinikpackung)	024	

**Venlafaxin Actavis 75 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-27811

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
009	7 Stück (PVC/Aluminium - Blister)	036	neu
010	10 Stück (PVC/Aluminium - Blister)	036	neu
015	50 Stück (HDPE-Behältnis)	036	neu
013	30 Stück (PVC/Aluminium - Blister)	036	gelöscht
011	14 Stück (PVC/Aluminium - Blister)	036	neu
012	20 Stück (PVC/Aluminium - Blister)	036	gelöscht
014	50 Stück (PVC/Aluminium - Blister)	036	gelöscht
001	20 Stück (PVC/Aluminium - Blister)	036	
006	100 Stück (PVC/Aluminium - Blister)	036	
002	28 Stück (PVC/Aluminium - Blister)	036	
003	30 Stück (PVC/Aluminium - Blister)	036	
004	50 Stück (PVC/Aluminium - Blister)	036	
005	98 Stück (PVC/Aluminium - Blister)	036	
007	50 Stück (HDPE-Behältnis)	036	gelöscht
008	100 Stück (HDPE-Behältnis)	036	



**Venlafaxin Actavis 150 mg Retardkapseln**

Z.Nr.: 1-27812

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
009	7 Stück (PVC/Alu - Blister)	036	neu
010	10 Stück (PVC/Alu - Blister)	036	neu
011	14 Stück (PVC/Alu - Blister)	036	neu
012	100 Stück (HDPE-Behältnis)	036	neu
004	50 Stück (PVC/Alu - Blister)	036	
005	98 Stück (PVC/Alu - Blister)	036	
006	100 Stück (PVC/Alu - Blister)	036	
001	20 Stück (PVC/Alu - Blister)	036	
002	28 Stück (PVC/Alu - Blister)	036	
003	30 Stück (PVC/Alu - Blister)	036	
007	50 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
008	100 Stück (HDPE-Behältnis)	036	

**Nebivolol Arcana 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28356

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
004	28 Stück (PVC-Alu-Blister)	024	
005	30 Stück (PVC-Alu-Blister)	024	
006	50 Stück (PVC-Alu-Blister)	024	
007	56 Stück (PVC-Alu-Blister)	024	
008	60 Stück (PVC-Alu-Blister)	024	
009	84 Stück (PVC-Alu-Blister)	024	
010	90 Stück (PVC-Alu-Blister)	024	
011	100 Stück (PVC-Alu-Blister)	024	
001	7 Stück (PVC-Alu-Blister)	024	
002	10 Stück (PVC-Alu-Blister)	024	
003	14 Stück (PVC-Alu-Blister)	024	
012	100 Stück (HDPE-Flasche)	024	
013	500 Stück (HDPE-Flasche)	024	
014	98 Stück (PVC-Alu-Blister)	024	neu

**Tizanidin Actavis 2 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28431

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück (Blister)	024
002	30 Stück (Blister)	024
003	34 Stück (Blister)	024
004	84 Stück (Blister)	024
005	90 Stück (Blister)	024
006	91 Stück (Blister)	024
007	98 Stück (Blister)	024
008	100 Stück (Blister)	024
009	105 Stück (Blister)	024
010	120 Stück (Blister)	024
011	60 Stück (Blister)	024 neu

**Tizanidin Actavis 4 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28432

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Stück (Blister)	024
002	30 Stück (Blister)	024
003	34 Stück (Blister)	024
004	84 Stück (Blister)	024
005	90 Stück (Blister)	024
006	91 Stück (Blister)	024
007	98 Stück (Blister)	024
008	100 Stück (Blister)	024
009	105 Stück (Blister)	024
010	120 Stück (Blister)	024
011	60 Stück (Blister)	024 neu

**Topiramat easypharm 25 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28580

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG  
AT - 2372 Gießhübl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
003	10 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit LDPE-Schnappdeckel (mit Trocknungsmittel Silicagel)	036 neu
001	30 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit LDPE-Schnappdeckel (mit Trocknungsmittel Silicagel)	036
002	60 Filmtabletten in HDPE-Flaschen mit LDPE-Schnappdeckel (mit Trocknungsmittel Silicagel)	036

**Chlorhexamed FORTE 2 mg/ml Dentallösung**

Z.Nr.: 1-28751

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH  
AT - 6020 Innsbruck

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	200 ml in Braunglasflasche mit Dosierbecher	048 gelöscht
002	50 ml in Braunglasflasche mit Verschlusskappe und Sprühkopf	048 gelöscht
003	600 ml	048

**Chlorhexamed Forte 2 mg/ml - Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle**

Z.Nr.: 1-28752

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH  
AT - 6020 Innsbruck

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	200 ml in Braunglasflasche mit Dosierbecher	048
002	50 ml in Braunglasflasche mit Verschlusskappe und Sprühkopf	048 gelöscht

**Vivaglobin**

Z.Nr.: 2-00308

Zulassungsinhaber:

CSL Behring GmbH

DE - 35041 Marburg a. d. Lahn

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
010	10 x 20ml		036 neu
011	20 x 20ml		036 neu
001	1 x 5 ml	036	
002	10 x 5 ml	036	
003	1 x 10 ml	036	
004	10 x 10 ml		036
005	20 x 10 ml		036
006	1 x 3ml	036	
007	10 x 3ml	036	
008	2 x 10ml	036	
009	1 x 20ml	036	

**Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

**Standard - Epicutantest "Hermal"**

Z.Nr.:

Zulassungsinhaber:

Hermal Kurt Herrmann GmbH & Co OHG  
DE - 21465 Reinbek/Hamburg

**Agnumens - Tropfen**

Z.Nr.: 13880

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH  
AT - 6391 Fieberbrunn

**Formica rufa - Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

**Aesculus - Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH  
DE - 76532 Baden-Baden

**Iroviton - Zahnungskügelchen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Drosera - Cosmoplex - Tropfen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Lamioflur - Tropfen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Discus intervertebralis suis-Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Glandula thymi suis - Injeel - Ampullen**

Z.Nr.: AMG02

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

**Dilzem parenteral 25 mg - Trockenstechampullen mit Lösungsmittel**

Z.Nr.: 1-18796

Zulassungsinhaber:  
Cephalon Ltd  
GB - AL7 3BG Hertfordshire

**Pylorisin - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-21303

Zulassungsinhaber:  
GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

**Normosang 25 mg/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-23471

Zulassungsinhaber:  
Orphan Europe SARL  
FR - 92046 Paris la Defense

**Lisinopril Sandoz 2,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24032

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

**Midazolam "Fresenius" 1 mg/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-24168

Zulassungsinhaber:  
Pharmathen Pharmaceuticals S.A.  
GR - 15351 Pallini, Attika

**Midazolam "Fresenius" 2 mg/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-24169

Zulassungsinhaber:  
Pharmathen Pharmaceuticals S.A.  
GR - 15351 Pallini, Attika

**Midazolam "Fresenius" 5 mg/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-24170

Zulassungsinhaber:  
Pharmathen Pharmaceuticals S.A.  
GR - 15351 Pallini, Attika



**Lisinopril Genericon 2,5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24256

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Omepranorm "Genericon" 10 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-25216

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Omepranorm "Genericon" 20 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-25217

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**Omepranorm "Genericon" 40 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-25218

Zulassungsinhaber:  
Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

**RisPel 6 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26579

Zulassungsinhaber:  
Pelpharma Neuro GmbH  
AT - 1140 Wien

**Tetrazepam-MIP 25 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-26647

Zulassungsinhaber:  
MIP Pharma GmbH  
DE - 66440 Blieskastel

**Tetrazepam-MIP 100 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-26649

Zulassungsinhaber:  
MIP Pharma GmbH  
DE - 66440 Blieskastel

**FemSevenEvo - Transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-26676

Zulassungsinhaber:  
Merck Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1147 Wien

**Lamotrigin Ranbaxy 25 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27200

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

**Lamotrigin Ranbaxy 50 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27201

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

**Lamotrigin Ranbaxy 100 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27202

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

**Lamotrigin Ranbaxy 200 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-27203

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

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

Z.Nr.: 1-28175

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

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

Z.Nr.: 1-28176

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

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

Z.Nr.: 1-28177

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

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

Z.Nr.: 1-28178

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

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

Z.Nr.: 1-28179

Zulassungsinhaber:  
Basics GmbH  
DE - 51377 Leverkusen

**Kräuterdoktor - Magen - Darmtropfen**

Z.Nr.: 7-00207

Zulassungsinhaber:  
Helmut Kollerics  
AT - 8061 St. Radegund

**Kräuterdoktor - Erkältungstropfen**

Z.Nr.: 7-00208

Zulassungsinhaber:  
Helmut Kollerics  
AT - 8061 St. Radegund

**Kräuterdoktor - Krampf-und Reizhustensirup**

Z.Nr.: 7-00209

Zulassungsinhaber:  
Helmut Kollerics  
AT - 8061 St. Radegund

**Kräuterdokter - Entspannungs-und Einschlaftröpfen**

Z.Nr.: 7-00210

Zulassungsinhaber:  
Helmut Kollerics  
AT - 8061 St. Radegund

**Kräuterdokter - Hustentropfen**

Z.Nr.: 7-00211

Zulassungsinhaber:  
Helmut Kollerics  
AT - 8061 St. Radegund

**Kräuterdokter - Harnstein-und Nierengrießtröpfen**

Z.Nr.: 7-00212

Zulassungsinhaber:  
Helmut Kollerics  
AT - 8061 St. Radegund

**Kräuterdokter - Beruhigungstropfen**

Z.Nr.: 7-00213

Zulassungsinhaber:  
Helmut Kollerics  
AT - 8061 St. Radegund

**Kräuterdoktor - Gallentreibende Tropfen**

Z.Nr.: 7-00214

Zulassungsinhaber:  
Helmut Kollerics  
AT - 8061 St. Radegund

**Kräuterdoktor - verdauungsfördernde Tropfen**

Z.Nr.: 7-00215

Zulassungsinhaber:  
Helmut Kollerics  
AT - 8061 St. Radegund

**Kräuterdoktor - Rosmarin - Wein**

Z.Nr.: 7-00258

Zulassungsinhaber:  
Helmut Kollerics  
AT - 8061 St. Radegund

**Kräuterdoktor - Entschlackungs - Elixier**

Z.Nr.: 7-00259

Zulassungsinhaber:  
Helmut Kollerics  
AT - 8061 St. Radegund

**Kräuterdoktor - Nerven - Tonikum**

Z.Nr.: 7-00260

Zulassungsinhaber:  
Helmut Kollerics  
AT - 8061 St. Radegund

**Kräuterdoktor - Entwässerungs-Elixier**

Z.Nr.: 7-00261

Zulassungsinhaber:  
Helmut Kollerics  
AT - 8061 St. Radegund