

Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	207
Übertragungen	212
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	219
Änderungen der Bezeichnung	219
Änderungen der Packungsgrößen	225
Änderungen der Abgabe	230
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	231
Ruhende Zulassungen	250
Neueintragung ruhender Zulassungen	250
Registrierungen	251
Aufhebungen von Registrierungen	255

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.

306. Veröffentlichung (08/2010) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Magnetolux 500 mikromol/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29363

Zulassungsinhaber:

Sanochemia Pharmazeutika AG
AT - 1090 Wien

Hersteller:

Sanochemia Pharmazeutika AG
AT - 2491 Neufeld

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:

Dimeglumin Gadopentetat

ATC-Klassifikation(en):

V08CA01 Varia / Kontrastmittel / Kontrastmittel für die
Magnetresonanztomographie / Paramagnetische Kontrastmittel /
Gadopentetsäure

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche mit 5 ml	036 Monate
2	1 Durchstechflasche mit 10 ml	036 Monate
3	1 Durchstechflasche mit 15 ml	036 Monate
4	1 Durchstechflasche mit 20 ml	036 Monate
5	1 Durchstechflasche mit 30 ml	036 Monate
6	1 Infusionsflasche mit 100 ml	036 Monate
7	5 Durchstechflaschen mit 5 ml	036 Monate
8	5 Durchstechflaschen mit 10 ml	036 Monate
9	5 Durchstechflaschen mit 15 ml	036 Monate
10	5 Durchstechflaschen mit 20 ml	036 Monate
11	5 Durchstechflaschen mit 30 ml	036 Monate
12	5 Infusionsflaschen mit 100 ml	036 Monate
13	10 Durchstechflaschen mit 5 ml	036 Monate
14	10 Durchstechflaschen mit 10 ml	036 Monate
15	10 Durchstechflaschen mit 15 ml	036 Monate
16	10 Durchstechflaschen mit 20 ml	036 Monate
17	10 Durchstechflaschen mit 30 ml	036 Monate
18	10 Infusionsflaschen mit 100 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Nurofen rapid 200 mg Weichkapseln

Z.Nr.: 1-29414

Zulassungsinhaber:

Reckitt Benckiser Deutschland GmbH
DE - 68165 Mannheim

Referenzprodukt:

14712
Nurofen 200 mg - Dragees
Reckitt Benckiser Deutschland GmbH
DE-68165 Mannheim

Hersteller:

Reckitt Benckiser Healthcare International Limited
GB - NG90 2 DB Nottingham

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt :

Ibuprofen

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (Blister)	024 Monate
2	4 Stück (Blister)	024 Monate
3	6 Stück (Blister)	024 Monate
4	8 Stück (Blister)	024 Monate
5	10 Stück (Blister)	024 Monate
6	12 Stück (Blister)	024 Monate
7	16 Stück (Blister)	024 Monate
8	20 Stück (Blister)	024 Monate
9	24 Stück (Blister)	024 Monate
10	30 Stück (Blister)	024 Monate
11	40 Stück (Blister)	024 Monate
12	50 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W10, apothekenpflichtig

Montelukast Genericon 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29420

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-22766
Singulair 10 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Synthon BV
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, BarcelonaSanico N.V.
BE - 2300 TurnhoutGenericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Montelukast Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Hydromorphon Hexal 4 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29429

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-21975
Hydal retard 4 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 3,55 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
11	20 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Hydromorphon Hexal 8 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29430

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-21976
Hydal retard 8 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 7,09 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	20 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Hydromorphon Hexal 16 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29431

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-21977
Hydal retard 16 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 14,19 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	20 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Hydromorphon Hexal 24 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29432

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-21978
Hydal retard 24 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 21,28 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	20 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Remifentanil ratiopharm 1 mg Pulver zur Herstellung eines
Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29447

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21677
Ultiva 1 mg - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

hameln pharmaceuticals gmbH
DE - 31789 Hameln

IDT Biologika GmbH
DE - 06861 Dessau-Roßlau

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Remifentanil Hydrochlorid
(entspricht 1 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Remifentanyl ratiopharm 2 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29448

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21678
Ultiva 2 mg - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

hameln pharmaceuticals gmbH
DE - 31789 HamelnIDT Biologika GmbH
DE - 06861 Dessau-RoßlauMerckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Remifentanyl Hydrochlorid
(entspricht 2 mg Remifentanyl)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanyl

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Remifentanil ratiopharm 5 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29449

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21679
Ultiva 5 mg - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

IDT Biologika GmbH
DE - 06861 Dessau-Roßlauhameln pharmaceuticals gmbH
DE - 31789 HamelnMerckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Remifentanil Hydrochlorid
(entspricht 5 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Olanzapin Sandoz 5 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29453

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/004,020,024,030
ZYPREXA 5 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----
pro Schmelzfilm (2 cm²) :
Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel	024 Monate
2	10 Beutel	024 Monate
3	14 Beutel	024 Monate
4	15 Beutel	024 Monate
5	20 Beutel	024 Monate
6	28 Beutel	024 Monate
7	30 Beutel	024 Monate
8	35 Beutel	024 Monate
9	50 Beutel	024 Monate
10	56 Beutel	024 Monate
11	60 Beutel	024 Monate
12	70 Beutel	024 Monate
13	98 Beutel	024 Monate
14	100 Beutel	024 Monate
15	28 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
16	30 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
17	60 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
18	70 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
19	98 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
20	100 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Sandoz 10 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29456

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/008-010,026,032
ZYPREXA 10 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----
pro Schmelzfilm (4cm²) :
Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel	024 Monate
2	10 Beutel	024 Monate
3	14 Beutel	024 Monate
4	15 Beutel	024 Monate
5	20 Beutel	024 Monate
6	28 Beutel	024 Monate
7	30 Beutel	024 Monate
8	35 Beutel	024 Monate
9	50 Beutel	024 Monate
10	56 Beutel	024 Monate
11	60 Beutel	024 Monate
12	70 Beutel	024 Monate
13	98 Beutel	024 Monate
14	100 Beutel	024 Monate
15	28 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
16	30 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
17	60 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
18	70 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
19	98 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
20	100 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Sandoz 15 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29457

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/012,021,027,033
ZYPREXA 15 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel	024 Monate
2	10 Beutel	024 Monate
3	14 Beutel	024 Monate
4	15 Beutel	024 Monate
5	20 Beutel	024 Monate
6	28 Beutel	024 Monate
7	30 Beutel	024 Monate
8	35 Beutel	024 Monate
9	50 Beutel	024 Monate
10	56 Beutel	024 Monate
11	60 Beutel	024 Monate
12	70 Beutel	024 Monate
13	98 Beutel	024 Monate
14	100 Beutel	024 Monate
15	28 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
16	30 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
17	60 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
18	70 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
19	98 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
20	100 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Sandoz 20 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29458

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/014,022,028,034
ZYPREXA 20 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----
pro Schmelzfilm (8cm²) :
Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel	024 Monate
2	10 Beutel	024 Monate
3	14 Beutel	024 Monate
4	15 Beutel	024 Monate
5	20 Beutel	024 Monate
6	28 Beutel	024 Monate
7	30 Beutel	024 Monate
8	35 Beutel	024 Monate
9	50 Beutel	024 Monate
10	56 Beutel	024 Monate
11	60 Beutel	024 Monate
12	70 Beutel	024 Monate
13	98 Beutel	024 Monate
14	100 Beutel	024 Monate
15	28 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
16	30 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
17	60 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
18	70 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
19	98 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
20	100 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Hexal 5 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29459

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/004,020,024,030
ZYPREXA 5 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----
pro Schmelzfilm (2 cm²) :
Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel	024 Monate
2	10 Beutel	024 Monate
3	14 Beutel	024 Monate
4	15 Beutel	024 Monate
5	20 Beutel	024 Monate
6	28 Beutel	024 Monate
7	30 Beutel	024 Monate
8	35 Beutel	024 Monate
9	50 Beutel	024 Monate
10	56 Beutel	024 Monate
11	60 Beutel	024 Monate
12	70 Beutel	024 Monate
13	98 Beutel	024 Monate
14	100 Beutel	024 Monate
15	28 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
16	30 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
17	60 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
18	70 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
19	98 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
20	100 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Hexal 10 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29460

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/008-010,026,032
ZYPREXA 10 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 HolzkirchenSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----
pro Schmelzfilm (4cm²) :
Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel	024 Monate
2	10 Beutel	024 Monate
3	14 Beutel	024 Monate
4	15 Beutel	024 Monate
5	20 Beutel	024 Monate
6	28 Beutel	024 Monate
7	30 Beutel	024 Monate
8	35 Beutel	024 Monate
9	50 Beutel	024 Monate
10	56 Beutel	024 Monate
11	60 Beutel	024 Monate
12	70 Beutel	024 Monate
13	98 Beutel	024 Monate
14	100 Beutel	024 Monate
15	28 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
16	30 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
17	60 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
18	70 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
19	98 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
20	100 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Hexal 15 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29461

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/012,021,027,033
ZYPREXA 15 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 HolzkirchenSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel	024 Monate
2	10 Beutel	024 Monate
3	14 Beutel	024 Monate
4	15 Beutel	024 Monate
5	20 Beutel	024 Monate
6	28 Beutel	024 Monate
7	30 Beutel	024 Monate
8	35 Beutel	024 Monate
9	50 Beutel	024 Monate
10	56 Beutel	024 Monate
11	60 Beutel	024 Monate
12	70 Beutel	024 Monate
13	98 Beutel	024 Monate
14	100 Beutel	024 Monate
15	28 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
16	30 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
17	60 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
18	70 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
19	98 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
20	100 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Hexal 20 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29464

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/014,022,028,034
ZYPREXA 20 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----
pro Schmelzfilm (8cm²) :
Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel	024 Monate
2	10 Beutel	024 Monate
3	14 Beutel	024 Monate
4	15 Beutel	024 Monate
5	20 Beutel	024 Monate
6	28 Beutel	024 Monate
7	30 Beutel	024 Monate
8	35 Beutel	024 Monate
9	50 Beutel	024 Monate
10	56 Beutel	024 Monate
11	60 Beutel	024 Monate
12	70 Beutel	024 Monate
13	98 Beutel	024 Monate
14	100 Beutel	024 Monate
15	28 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
16	30 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
17	60 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
18	70 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
19	98 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
20	100 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin 1A Pharma 5 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29465

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/004,020,024,030
ZYPREXA 5 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 HolzkirchenSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----
pro Schmelzfilm (2 cm²) :
Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel	024 Monate
2	10 Beutel	024 Monate
3	14 Beutel	024 Monate
4	15 Beutel	024 Monate
5	20 Beutel	024 Monate
6	28 Beutel	024 Monate
7	30 Beutel	024 Monate
8	35 Beutel	024 Monate
9	50 Beutel	024 Monate
10	56 Beutel	024 Monate
11	60 Beutel	024 Monate
12	70 Beutel	024 Monate
13	98 Beutel	024 Monate
14	100 Beutel	024 Monate
15	28 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
16	30 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
17	60 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
18	70 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
19	98 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
20	100 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin 1A Pharma 10 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29466

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/008-010,026,032
ZYPREXA 10 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 HolzkirchenSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----
pro Schmelzfilm (4cm²) :
Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel	024 Monate
2	10 Beutel	024 Monate
3	14 Beutel	024 Monate
4	15 Beutel	024 Monate
5	20 Beutel	024 Monate
6	28 Beutel	024 Monate
7	30 Beutel	024 Monate
8	35 Beutel	024 Monate
9	50 Beutel	024 Monate
10	56 Beutel	024 Monate
11	60 Beutel	024 Monate
12	70 Beutel	024 Monate
13	98 Beutel	024 Monate
14	100 Beutel	024 Monate
15	28 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
16	30 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
17	60 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
18	70 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
19	98 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
20	100 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin 1A Pharma 15 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29467

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/012,021,027,033
ZYPREXA 15 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel	024 Monate
2	10 Beutel	024 Monate
3	14 Beutel	024 Monate
4	15 Beutel	024 Monate
5	20 Beutel	024 Monate
6	28 Beutel	024 Monate
7	30 Beutel	024 Monate
8	35 Beutel	024 Monate
9	50 Beutel	024 Monate
10	56 Beutel	024 Monate
11	60 Beutel	024 Monate
12	70 Beutel	024 Monate
13	98 Beutel	024 Monate
14	100 Beutel	024 Monate
15	28 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
16	30 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
17	60 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
18	70 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
19	98 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
20	100 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin 1A Pharma 20 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-29468

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/96/022/014,022,028,034
ZYPREXA 20 mg überzogene Tabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----
pro Schmelzfilm (8cm²) :
Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Beutel	024 Monate
2	10 Beutel	024 Monate
3	14 Beutel	024 Monate
4	15 Beutel	024 Monate
5	20 Beutel	024 Monate
6	28 Beutel	024 Monate
7	30 Beutel	024 Monate
8	35 Beutel	024 Monate
9	50 Beutel	024 Monate
10	56 Beutel	024 Monate
11	60 Beutel	024 Monate
12	70 Beutel	024 Monate
13	98 Beutel	024 Monate
14	100 Beutel	024 Monate
15	28 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
16	30 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
17	60 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
18	70 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
19	98 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate
20	100 Beutel (+PP-Schachtel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Docetaxel Hospira 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29471

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH
DE - 81669 München

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Hospira UK Ltd
GB - CV31 3RW Warwickshire

Hospira S.p.A.
IT - 20060 Liscate (Milan)

Wirkstoff(e):

+-----

Infusionslösung (pro ml) :

Docetaxel
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 2 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
2	1 x 8 ml (Durchstechflasche) 024 Monate
3	1 x 16 ml (Durchstechflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Temozolomid ratiopharm 5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29472

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/096/001-002
Temodal 5 mg Hartkapseln
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brüssel

Hersteller:

Haupt Pharma Amareg GmbH
DE - 93055 RegensburgNerviano Medical Sciences S.R.L.
IT - Nerviano (MI)Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Temozolomid

ATC-Klassifikation(en):

L01AX03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Alkylierende Mittel / Andere
alkylierende Mittel / Temozolomid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate
2	20 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Temozolomid ratiopharm 20 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29473

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/096/003-004,013-014
Temodal 20 mg Hartkapseln
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brüssel

Hersteller:

Haupt Pharma Amareg GmbH
DE - 93055 RegensburgNerviano Medical Sciences S.R.L.
IT - Nerviano (MI)Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Temozolomid

ATC-Klassifikation(en):

L01AX03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Alkylierende Mittel / Andere
alkylierende Mittel / Temozolomid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Stück (in Braunglasflaschen)	024 Monate
2	20 Stück (in Braunglasflaschen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Temozolomid ratiopharm 100 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29474

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/096/005-006,015-016
Temodal 100 mg Hartkapseln
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brüssel

Hersteller:

Haupt Pharma Amareg GmbH
DE - 93055 RegensburgMerckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenNerviano Medical Sciences S.R.L.
IT - Nerviano (MI)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Temozolomid

ATC-Klassifikation(en):

L01AX03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Alkylierende Mittel / Andere
alkylierende Mittel / Temozolomid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Stück (in Braunglasflaschen)	024 Monate
2	20 Stück (in Braunglasflaschen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Temozolomid ratiopharm 140 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29475

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/096/009-010,017-018
Temodal 140 mg Hartkapseln
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brüssel

Hersteller:

Haupt Pharma Amareg GmbH
DE - 93055 RegensburgNerviano Medical Sciences S.R.L.
IT - Nerviano (MI)Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Temozolomid

ATC-Klassifikation(en):

L01AX03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Alkylierende Mittel / Andere
alkylierende Mittel / Temozolomid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 Stück (in Braunglasflaschen)	024 Monate
2	20 Stück (in Braunglasflaschen)	024 Monate
3	4 x 5 Stück (Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Temozolomid ratiopharm 180 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29476

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/096/011-012,019-020
Temodal 180 mg Hartkapseln
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brüssel

Hersteller:

Haupt Pharma Amareg GmbH
DE - 93055 RegensburgNerviano Medical Sciences S.R.L.
IT - Nerviano (MI)Merckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Temozolomid

ATC-Klassifikation(en):

L01AX03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Alkylierende Mittel / Andere
alkylierende Mittel / Temozolomid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 Stück (in Braunglasflaschen)	024 Monate
2	20 Stück (in Braunglasflaschen)	024 Monate
3	4 x 5 Stück (Bündelpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Temozolomid ratiopharm 250 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29477

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/096/007-008,021-022
Temodal 250 mg Hartkapseln
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brüssel

Hersteller:

Haupt Pharma Amareg GmbH
DE - 93055 RegensburgMerckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenNerviano Medical Sciences S.R.L.
IT - Nerviano (MI)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Temozolomid

ATC-Klassifikation(en):

L01AX03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Alkylierende Mittel / Andere
alkylierende Mittel / Temozolomid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate
2	20 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate
3	4 x 5 Stück (Bündelpackung) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin STADA 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29478

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf.
IS - 220 HafnarfjörðurCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienGenus Pharmaceuticals Ltd
GB - RG14 1JN Newbury, BerkshireStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperaryEurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brüssel

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
5	56 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
6	60 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
7	98 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
8	126 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
9	154 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
10	10 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
11	14 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
12	28 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
13	30 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
14	56 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
15	60 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
16	98 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
17	126 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
18	154 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin STADA 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29479

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Actavis hf.
IS - 220 HafnarfjörðurActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienGenus Pharmaceuticals Ltd
GB - RG14 1JN Newbury, BerkshireStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperaryEurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brüssel

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
5	56 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
6	60 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
7	98 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
8	126 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
9	154 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
10	10 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
11	14 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
12	28 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
13	30 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
14	56 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
15	60 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
16	98 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
17	126 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
18	154 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin STADA 15 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29480

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelGenus Pharmaceuticals Ltd
GB - RG14 1JN Newbury, BerkshireStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. TipperaryStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurActavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, MaltaActavis hf.
IS - 220 HafnarfjörðurEurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brüssel

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
5	56 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
6	60 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
7	98 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
8	126 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
9	154 Stück (Durchdrück- Blister)	036 Monate
10	10 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
11	14 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
12	28 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
13	30 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
14	56 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
15	60 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
16	98 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
17	126 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate
18	154 Stück (Abzieh- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Risperidon STADA 1 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29481

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-25156
Risperdal Quicklet 1 mg Schmelztabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Laboratorio STADA S.L.
ES - 08960 Sant Just Desvern/BarcelonaKrka d.d.
SI - 8501 Novo mestoStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San Prospero

Wirkstoff(e):

+-----
Tablette
Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	56 Stück (Blister)	036 Monate
6	60 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Simvastatin Pfizer 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29482

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19501
Zocord 10 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Simvastatin

ATC-Klassifikation(en):

C10AA01 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Simvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
7	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Simvastatin Pfizer 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29483

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19502
Zocord 20 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Simvastatin

ATC-Klassifikation(en):

C10AA01 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Simvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
7	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Simvastatin Pfizer 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29484

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-21714
Zocord 40 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Simvastatin

ATC-Klassifikation(en):

C10AA01 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Simvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
7	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Simvastatin Pfizer 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29485

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-23653
Zocord 80 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Service Company bvba
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Simvastatin

ATC-Klassifikation(en):

C10AA01 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Simvastatin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
6	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
7	84 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Bliester)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Risperidon STADA 2 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29486

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-25157
Risperdal Quicklet 2 mg Schmelztabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Laboratorio STADA S.L.
ES - 08960 Sant Just Desvern/BarcelonaKrka d.d.
SI - 8501 Novo mestoStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San Prospero

Wirkstoff(e):

+-----
Tablette
Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Blister)	036 Monate
3	20 Stück (Blister)	036 Monate
4	28 Stück (Blister)	036 Monate
5	56 Stück (Blister)	036 Monate
6	60 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Irbenidda 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29487

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/001-003,010,013
Aprovel 75 mg Tabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Centrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselPharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienStada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 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	90 Stück (Blister)	024 Monate
9	98 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irbenidda 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29488

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/004-006,011,014
Aprovel 150 mg Tabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Clonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. Tipperary

PharmaCoDane ApS
DK - 2730 Herlev

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Eurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brüssel

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Stada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Centrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-Leur

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 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	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Irbenidda 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29489

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources Dr. Schluttig GmbH
DE - 63303 Dreieich

Referenzprodukt:

EU/1/97/046/007-009,012,015
Aprovel 300 mg Tabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

PharmaCoDane ApS
DK - 2730 Herlev

Stada Production Ireland
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Eurogenerics NV/SA
BE - 1020 Brüssel

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Centrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-Leur

Clonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. Tipperary

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Irbesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 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	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	126 Stück (Blister)	024 Monate
11	154 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Azithromycin STADA 200 mg/5 ml Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-29490

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

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

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Azithromycin
(. H₂O - entsprechend 200 mg Azithromizin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	15 ml - 600 mg (HDPE-Flasche)	036 Monate
2	20 ml - 800 mg (HDPE-Flasche)	036 Monate
3	22,5 ml - 900 mg (HDPE-Flasche)	036 Monate
4	30 ml - 1200 mg (HDPE-Flasche)	036 Monate
5	37,5 ml - 1500 mg (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Picoprep Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-29491

Zulassungsinhaber:

Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Hersteller:

Pharmaserve Ltd
GB - M27 8FF ManchesterFerring GmbH
DE - 24109 Kiel

Wirkstoff(e):

+-----

Beutel (16,13 g)

Natrium Picosulfat

Magnesiumoxid
(leicht)Citronensäure
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

A06AB58 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /
Kontaktlaxanzien / Natriumpicosulfat, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Beutel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

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

Estralevo 20 Mikrogramm/100 Mikrogramm Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29492

Zulassungsinhaber:

Laboratorios León Farma SA
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Referenzprodukt:

1-23211
Loette
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Laboratorios León Farma SA
ES - 24008 Villaquilambre Leon

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Wirkstofftablette:

+++-----

Kern:

Levonorgestrel
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

G03AA07 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe
Kombinationen / Levonorgestrel und Estrogen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 28 Stück	024 Monate
2	3 x 28 Stück	024 Monate
3	6 x 28 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gliclazid Actavis 30 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung

Z.Nr.: 1-29493

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-24000
Diamicron MR 30 mg Tabletten mit veränderter Wirkstofffreisetzung
Servier Austria GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Gliclazid

ATC-Klassifikation(en):

A10BB09 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Sulfonylharnstoff-Derivate /
Gliclazid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	120 Stück (Blister)	024 Monate
11	180 Stück (Blister)	024 Monate
12	30 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
13	100 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate
14	180 Stück (Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gemcitabin Ibigen 38 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29494

Zulassungsinhaber:

Ibigen Srl
IT - 04011 Aprilia (LT)

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):

+-----
Pulver - pro ml mit 0,9% NaCl-Lösung rekonstituierter
Lösung:
Gemcitabin Hydrochlorid
(entspricht 38mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit	
1	1 x 10 ml (200mg)		036 Monate
2	1 x 50 ml (1 g)		036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Risperidon Krka 0,5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29495

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.

SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-25155

Risperdal Quicklet 0,5 mg Schmelztabletten

Janssen - Cilag Pharma GmbH

AT-1232 Wien

Hersteller:

Krka d.d.

SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	20 Stück	024 Monate
3	28 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate
5	56 Stück	024 Monate
6	60 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Risperidon Krka 1 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29496

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-25156
Risperdal Quicklet 1 mg Schmelztabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	20 Stück	024 Monate
3	28 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate
5	56 Stück	024 Monate
6	60 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Risperidon Krka 2 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29497

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.

SI - 8501 Novo mesto

Referenzprodukt:

1-25157

Risperdal Quicklet 2 mg Schmelztabletten

Janssen - Cilag Pharma GmbH

AT-1232 Wien

Hersteller:

Krka d.d.

SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Risperidon

ATC-Klassifikation(en):

N05AX08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Andere
Antipsychotika / Risperidon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	024 Monate
2	20 Stück	024 Monate
3	28 Stück	024 Monate
4	30 Stück	024 Monate
5	56 Stück	024 Monate
6	60 Stück	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amlocana 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29498

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-19247
Norvasc 5 mg - Tabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Mylan BV
NL - 3752 LB BunschotenMylan dura GmbH
DE - 64295 DarmstadtPharma-Pack Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Amlodipin Besilat
(entspricht 5mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
9	180 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
10	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	180 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amlocana 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29499

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-19248
Norvasc 10 mg - Tabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Mylan BV
NL - 3752 LB BunschotenMylan dura GmbH
DE - 64295 DarmstadtPharma-Pack Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Amlodipin Besilat
(entspricht 10mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
8	100 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
9	180 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	024 Monate
10	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	180 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amlodipin Bluefish 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29500

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

1-19247
Norvasc 5 mg - Tabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Amlodipin Besilat
(entspricht 5mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
2	20 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
6	100 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Amlodipin Bluefish 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29501

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

1-19248
Norvasc 10 mg - Tabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----
TabletteAmlodipin Besilat
(entspricht 10mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
2	20 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
3	28 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
5	50 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate
6	100 Stück (PVC/PVdC/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Temozolomid STADA 5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29502

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/096/001-002
Temodal 5 mg Hartkapseln
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brüssel

Hersteller:

Haupt Pharma Amareg GmbH
DE - 93055 Regensburgcell pharm GmbH
DE - 30625 HannoverNerviano Medical Sciences S.R.L.
IT - Nerviano (MI)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Temozolomid

ATC-Klassifikation(en):

L01AX03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Alkylierende Mittel / Andere
alkylierende Mittel / Temozolomid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate
2	20 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Temozolomid STADA 20 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29503

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/096/003-004,013-014
Temodal 20 mg Hartkapseln
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brüssel

Hersteller:

Haupt Pharma Amareg GmbH
DE - 93055 Regensburgcell pharm GmbH
DE - 30625 HannoverNerviano Medical Sciences S.R.L.
IT - Nerviano (MI)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Temozolomid

ATC-Klassifikation(en):

L01AX03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Alkylierende Mittel / Andere
alkylierende Mittel / Temozolomid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate
2	20 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Temozolomid STADA 100 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29504

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/096/005-006,015-016
Temodal 100 mg Hartkapseln
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brüssel

Hersteller:

Haupt Pharma Amareg GmbH
DE - 93055 RegensburgNerviano Medical Sciences S.R.L.
IT - Nerviano (MI)cell pharm GmbH
DE - 30625 Hannover

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Temozolomid

ATC-Klassifikation(en):

L01AX03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Alkylierende Mittel / Andere
alkylierende Mittel / Temozolomid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate
2	20 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Temozolomid STADA 140 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29505

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/096/009-010,017-018
Temodal 140 mg Hartkapseln
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brüssel

Hersteller:

Haupt Pharma Amareg GmbH
DE - 93055 RegensburgNerviano Medical Sciences S.R.L.
IT - Nerviano (MI)cell pharm GmbH
DE - 30625 Hannover

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Temozolomid

ATC-Klassifikation(en):

L01AX03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Alkylierende Mittel / Andere
alkylierende Mittel / Temozolomid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate
2	20 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Temozolomid STADA 180 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29506

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/096/011-012,019-020
Temodal 180 mg Hartkapseln
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brüssel

Hersteller:

Haupt Pharma Amareg GmbH
DE - 93055 Regensburgcell pharm GmbH
DE - 30625 HannoverNerviano Medical Sciences S.R.L.
IT - Nerviano (MI)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Temozolomid

ATC-Klassifikation(en):

L01AX03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Alkylierende Mittel / Andere
alkylierende Mittel / Temozolomid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate
2	20 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Temozolomid STADA 250 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29507

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/096/007-008,021-022
Temodal 250 mg Hartkapseln
Schering-Plough Europe
BE-1180 Brüssel

Hersteller:

Haupt Pharma Amareg GmbH
DE - 93055 Regensburgcell pharm GmbH
DE - 30625 HannoverNerviano Medical Sciences S.R.L.
IT - Nerviano (MI)

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Temozolomid

ATC-Klassifikation(en):

L01AX03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Alkylierende Mittel / Andere
alkylierende Mittel / Temozolomid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate
2	20 Stück (in Braunglasflasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gemcitabin Hikma 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29508

Zulassungsinhaber:

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

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):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Gemcitabin Hydrochlorid
(entspricht 200mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche	036 Monate
2	5 Durchstechflaschen	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gemcitabin Hikma 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29509

Zulassungsinhaber:

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

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):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Gemcitabin Hydrochlorid
(entspricht 1000mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche	036 Monate
2	5 Durchstechflaschen	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Zabak 0,25 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-29510

Zulassungsinhaber:

Laboratoires Thea

FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Referenzprodukt:

1-23999

Zaditen konservierungsmittelfrei 0,025% - Augentropfen in
Einzeldosisbehältnissen

Novartis Pharma GmbH

AT-1235 Wien

Hersteller:

Excelvision

FR - 07100 Annonay

Laboratoires Thea

FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

Wirkstoff(e):

+-----

100 ml:

Ketotifen Hydrogenfumarat

(entsprechend 25 mg Ketotifen)

ATC-Klassifikation(en):

S01GX08 Sinnesorgane / Ophthalmika / Dekongestiva und Antiallergika /

Andere Antiallergika / Ketotifen

Packungsgrößen:

Nr.

Laufzeit

1 5 ml (Mehrdosisfläschchen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rabeprazol Actavis 10 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29511

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-22777
PARIET 10 mg - Filmtabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----
Tablette++-----
Kern :Rabeprazol Natrium
(entspricht 9,42mg Rabeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	14 Stück (Blister)	018 Monate
3	20 Stück (Blister)	018 Monate
4	28 Stück (Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Blister)	018 Monate
6	56 Stück (Blister)	018 Monate
7	60 Stück (Blister)	018 Monate
8	98 Stück (Blister)	018 Monate
9	100 Stück (Blister)	018 Monate
10	30 Stück (Tablettenbehältnis)	018 Monate
11	100 Stück (Tablettenbehältnis)	018 Monate
12	250 Stück (Tablettenbehältnis)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rabeprazol Actavis 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-29512

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-22778
PARIET 20 mg - Filmtabletten
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1232 Wien

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

++-----

Kern :

Rabeprazol Natrium
(entspricht 18,85mg Rabeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	14 Stück (Blister)	018 Monate
3	20 Stück (Blister)	018 Monate
4	28 Stück (Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Blister)	018 Monate
6	56 Stück (Blister)	018 Monate
7	60 Stück (Blister)	018 Monate
8	98 Stück (Blister)	018 Monate
9	100 Stück (Blister)	018 Monate
10	30 Stück (Tablettenbehältnis)	018 Monate
11	100 Stück (Tablettenbehältnis)	018 Monate
12	250 Stück (Tablettenbehältnis)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril Teva 1,25 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29513

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20030
Tritace 1,25 mg - Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.
NL - 2031 GA HaarlemTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTeva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-Komárov

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Ramipril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
2	15 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
3	20 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
4	28 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
5	30 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
6	50 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
7	56 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
8	60 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
9	90 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
10	100 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ramipril Teva 2,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29514

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20031
Tritace 2,5 mg - Tabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Teva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexPharmachemie B.V.
NL - 2031 GA HaarlemTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTeva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-Komárov

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Ramipril

ATC-Klassifikation(en):

C09AA05 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Ramipril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
2	15 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
3	20 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
4	28 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
5	30 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
6	50 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
7	56 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
8	60 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
9	90 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate
10	100 Stück (PVC/Polyamid/Alu-Alu-Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan 1A Pharma 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29515

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-25945
Diovan 40 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
4	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
5	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
6	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
7	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
8	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
10	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
11	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
12	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
13	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
14	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
15	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
16	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
17	7 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
18	10 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
19	14 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
20	15 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
21	20 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
22	28 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
23	30 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
24	50 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
25	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
26	56 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
27	60 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
28	84 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
29	90 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
30	98 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
31	100 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
32	280 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
33	7 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
34	10 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
35	14 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
36	15 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
37	20 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
39	28 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
40	30 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
41	50 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
42	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
44	56 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
46	60 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
47	84 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
48	90 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
49	98 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
50	100 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
51	280 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan 1A Pharma 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29516

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-24275
Diovan 80 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
7	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
8	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
9	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
10	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
11	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
12	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
13	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
14	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
15	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
16	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
17	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
18	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
19	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
20	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
21	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
22	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
23	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
24	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
25	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
26	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
27	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
28	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
29	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
30	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
31	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
32	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
33	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
34	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
35	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
36	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
37	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
38	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
39	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
40	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
41	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
42	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
43	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
44	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
45	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
46	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
47	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
48	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan 1A Pharma 160 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29517

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-24276
Diovan 160 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
7	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
8	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
9	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
10	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
11	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
12	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
13	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
14	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
15	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
16	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
17	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
18	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
19	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
20	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
21	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
22	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
23	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
24	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
25	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
26	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
27	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
28	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
29	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
30	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
31	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
32	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
33	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
34	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
35	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
36	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
37	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
38	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
39	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
40	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
41	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
42	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
43	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
44	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
45	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
46	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
47	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
48	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan 1A Pharma 320 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29518

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-26881
Diovan 320 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
18	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
19	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
20	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
21	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
22	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
23	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
24	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
25	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
26	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
27	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
28	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
29	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
30	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
31	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
32	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan Sandoz 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29519

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-25945
Diovan 40 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
4	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
5	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
6	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
7	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
8	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
10	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
11	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
12	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
13	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
14	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
15	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
16	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
17	7 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
18	10 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
19	14 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
20	15 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
21	20 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
22	28 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
23	30 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
24	50 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
25	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
26	56 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
27	60 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
28	84 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
29	90 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
30	98 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
31	100 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
32	280 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
33	7 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
34	10 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
35	14 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
36	15 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
37	20 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
38	28 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
39	30 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
40	50 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
41	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
42	56 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
43	60 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
44	84 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
45	90 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
46	98 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
47	100 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
48	280 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan Hexal 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29520

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-25945
Diovan 40 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
4	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
5	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
6	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
7	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
8	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
10	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
11	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
12	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
13	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
14	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
15	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
16	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
17	7 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
18	10 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
19	14 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
20	15 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
21	20 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
22	28 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
23	30 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
24	50 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
25	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
26	56 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
27	60 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
28	84 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
29	90 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
30	98 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
31	100 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
32	280 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
33	7 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
34	10 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
35	14 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
36	15 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
37	20 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
39	28 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
40	30 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
41	50 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
42	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
43	56 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
44	60 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
45	84 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
46	90 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
47	98 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
48	100 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
49	280 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan Sandoz 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29521

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-24275
Diovan 80 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
4	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
5	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
6	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
7	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
8	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
10	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
11	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
12	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
13	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
14	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
15	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
16	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
17	7 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
18	10 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
19	14 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
20	15 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
21	20 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
22	28 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
23	30 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
24	50 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
25	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
26	56 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
27	60 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
28	84 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
29	90 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
30	98 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
31	100 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
32	280 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
33	7 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
34	10 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
35	14 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
36	15 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
37	20 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
38	28 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
39	30 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
40	50 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
41	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
42	56 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
43	60 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
44	84 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
45	90 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
46	98 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
47	100 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
48	280 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan Sandoz 160 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29522

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-24276
Diovan 160 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
4	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
5	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
6	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
7	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
8	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
10	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
11	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
12	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
13	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
14	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
15	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
16	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister)	036 Monate
17	7 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
18	10 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
19	14 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
20	15 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
21	20 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
22	28 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
23	30 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
24	50 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
25	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
26	56 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
27	60 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
28	84 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
29	90 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
30	98 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
31	100 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
32	280 Stück (PA/AL/PVC Blister)	036 Monate
33	7 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
34	10 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
35	14 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
36	15 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
37	20 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
38	28 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
39	30 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
40	50 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
41	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
42	56 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
43	60 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
44	84 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
45	90 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
46	98 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
47	100 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate
48	280 Stück (PVC/PVDC Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan Hexal 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29523

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-24275
Diovan 80 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
18	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
19	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
20	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
21	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
22	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
23	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
24	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
25	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
26	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
27	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
28	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
29	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
30	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
31	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
32	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
33	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
34	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
35	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
36	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
37	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
38	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
39	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
40	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
41	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
42	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
43	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
44	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
45	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
46	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
47	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
48	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan Hexal 160 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29524

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-24276
Diovan 160 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
18	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
19	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
20	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
21	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
22	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
23	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
24	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
25	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
26	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
27	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
28	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
29	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
30	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
31	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
32	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
33	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
34	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
35	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
36	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
37	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
38	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
39	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
40	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
41	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
42	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
43	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
44	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
45	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
46	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
47	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
48	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan Sandoz 320 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29525

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-26881
Diovan 320 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
18	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
19	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
20	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
21	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
22	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
23	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
24	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
25	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
26	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
27	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
28	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
29	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
30	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
31	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
32	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tramadol ESP Pharma 50 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29526

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

17688
Tramal 50 mg - Kapseln
Grünenthal GmbH
AT-2345 Brunn am Gebirge

Hersteller:

Actavis UK Ltd
GB - EX32 8NS N DevonBalkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Tramadolhydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AX02 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Andere Opioide / Tramadol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Al-Bliester)	024 Monate
2	20 Stück (PVC/Al-Bliester)	024 Monate
3	30 Stück (PVC/Al-Bliester)	024 Monate
4	50 Stück (PVC/Al-Bliester)	024 Monate
5	100 Stück (PVC/Al-Bliester)	024 Monate
6	100 Stück (PE-Behältnis)	024 Monate
7	250 Stück (PE-Behältnis) (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

S1, apothekenpflichtig

Valsartan Hexal 320 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29527

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-26881
Diovan 320 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
18	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
19	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
20	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
21	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
22	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
23	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
24	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
25	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
26	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
27	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
28	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
29	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
30	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
31	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
32	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Hydromorphon STADA 4 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29528

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21975
Hydal retard 4 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 3,55 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
10	10 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
11	20 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
12	30 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
13	50 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Hydromorphon STADA 8 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29529

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21976
Hydal retard 8 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 7,09 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
10	10 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
11	20 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
12	30 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
13	50 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Hydromorphon STADA 16 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29530

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21977
Hydal retard 16 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 14,19 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
10	10 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
11	20 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
12	30 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
13	50 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Hydromorphon STADA 24 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29531

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-21978
Hydal retard 24 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 21,28 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
10	10 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
11	20 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
12	30 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
13	50 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Mydrophostad 4 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29532

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

1-21975
Hydal retard 4 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelAliud Pharma GmbH
DE - 89150 Laichingen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 3,55 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	20 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Mydrophostad 8 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29533

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

1-21976
Hydal retard 8 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Aliud Pharma GmbH
DE - 89150 LaichingenStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 7,09 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
10	10 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
11	20 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
12	30 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
13	50 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Mydrophostad 16 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29534

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

1-21977
Hydal retard 16 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelAliud Pharma GmbH
DE - 89150 Laichingen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 14,19 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC-Blister)	024 Monate
10	10 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
11	20 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE- Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Mydrophostad 24 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29535

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

1-21978
Hydal retard 24 mg - Kapseln
Mundipharma GmbH
AT-1072 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelAliud Pharma GmbH
DE - 89150 Laichingen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Hydromorphon Hydrochlorid
(entsprechend 21,28 mg Hydromorphon)

ATC-Klassifikation(en):

N02AA03 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Hydromorphon

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
3	20 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
4	28 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
5	30 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
6	50 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
7	56 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
8	98 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Al/PVC-PE-PVDC- Blister) 024 Monate
10	10 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
11	20 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
12	30 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
13	50 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate
14	100 Stück (HDPE- Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT Sandoz 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29536

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-22463
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
18	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
19	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
20	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
21	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
22	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
23	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
24	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
25	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
26	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
27	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
28	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
29	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
30	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
31	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
32	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
33	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
34	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
35	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
36	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
37	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
38	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
39	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
40	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
41	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
42	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
43	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
44	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
45	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
46	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
47	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
48	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT Sandoz 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29537

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-25101
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
18	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
19	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
20	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
21	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
22	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
23	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
24	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
25	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
26	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
27	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
28	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
29	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
30	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
31	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
32	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
33	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
34	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
35	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
36	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
37	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
38	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
39	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
40	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
41	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
42	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
43	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
44	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
45	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
46	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
47	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
48	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT Sandoz 160 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29538

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-25735
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
17	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
18	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
19	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
20	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
21	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
22	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
23	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
24	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
25	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
26	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
27	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
28	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
29	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
30	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
31	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
32	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
33	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
34	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
35	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
36	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
37	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
38	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
39	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
40	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
41	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
42	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
43	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
44	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
45	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
46	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
47	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
48	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT Sandoz 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29539

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-27297
Co-Diovan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
18	10 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
19	14 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
20	15 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
21	20 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
22	28 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
23	30 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
24	50 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
25	50 x 1 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
26	56 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
27	60 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
28	84 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
29	90 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
30	98 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
31	100 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
32	280 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT Sandoz 320 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29540

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-27298
Co-Diovan 320 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
18	10 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
19	14 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
20	15 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
21	20 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
22	28 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
23	30 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
24	50 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
25	50 x 1 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
26	56 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
27	60 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
28	84 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
29	90 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
30	98 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
31	100 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
32	280 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT Hexal 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29541

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-22463
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
18	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
19	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
20	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
21	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
22	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
23	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
24	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
25	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
26	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
27	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
28	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
29	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
30	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
31	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
32	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
33	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
34	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
35	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
36	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
37	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
38	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
39	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
40	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
41	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
42	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
43	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
44	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
45	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
46	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
47	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
48	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT Hexal 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29542

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-25101
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
18	10 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
19	14 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
20	15 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
21	20 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
22	28 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
23	30 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
24	50 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
25	50 x 1 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
26	56 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
27	60 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
28	84 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
29	90 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
30	98 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
31	100 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
32	280 Stück (PVC/AL/PVC Blister) 036 Monate
33	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
34	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
35	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
36	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
37	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
38	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
39	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
40	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
41	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
42	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
43	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
44	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
45	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
46	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
47	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
48	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT Hexal 160 mg/25 mg - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-29543

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-25735
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmdabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
17	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
18	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
19	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
20	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
21	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
22	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
23	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
24	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
25	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
26	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
27	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
28	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
29	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
30	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
31	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
32	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
33	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
34	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
35	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
36	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
37	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
38	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
39	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
40	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
41	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
42	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
43	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
44	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
45	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
46	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
47	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
48	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT Hexal 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29544

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-27297
Co-Diovan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
18	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
19	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
20	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
21	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
22	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
23	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
24	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
25	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
26	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
27	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
28	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
29	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
30	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
31	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
32	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT Hexal 320 mg/25 mg - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-29545

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-27298
Co-Diovan 320 mg/25 mg - Filmdabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdabletten

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
2	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
3	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
4	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
5	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
6	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
18	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
19	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
20	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
21	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
22	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
23	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
24	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
25	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
26	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
27	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
28	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
29	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
30	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
31	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
32	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT 1A Pharma 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29546

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-22463
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
18	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
19	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
20	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
21	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
22	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
23	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
24	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
25	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
26	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
27	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
28	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
29	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
30	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
31	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
32	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
33	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
34	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
35	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
36	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
37	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
38	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
39	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
40	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
41	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
42	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
43	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
44	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
45	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
46	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
47	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
48	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT 1A Pharma 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29547

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-25101
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
18	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
19	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
20	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
21	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
22	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
23	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
24	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
25	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
26	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
27	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
28	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
29	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
30	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
31	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
32	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 036 Monate
33	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
34	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
35	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
36	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
37	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
38	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
39	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
40	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
41	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
42	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
43	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
44	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
45	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
46	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
47	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
48	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT 1A Pharma 160 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29548

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-25735
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
2	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
3	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
4	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
5	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
6	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
7	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
8	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
9	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
10	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
11	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
12	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
13	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
14	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
15	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
16	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 024 Monate
17	7 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
18	10 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
19	14 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
20	15 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
21	20 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
22	28 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
23	30 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
24	50 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
25	50 x 1 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
26	56 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
27	60 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
28	84 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
29	90 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
30	98 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
31	100 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
32	280 Stück (PVC/PE/PVDC Blister) 024 Monate
33	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
34	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
35	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
36	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
37	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
38	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
39	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
40	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
41	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
42	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
43	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
44	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
45	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
46	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
47	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate
48	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT 1A Pharma 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29549

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-27297
Co-Diovan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
2	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
3	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
4	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
5	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
6	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
18	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
19	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
20	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
21	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
22	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
23	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
24	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
25	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
26	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
27	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
28	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
29	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
30	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
31	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
32	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan/HCT 1A Pharma 320 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29550

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-27298
Co-Diovan 320 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Valsartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	60 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
2	84 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
3	90 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
4	98 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
5	100 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
6	280 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
7	7 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
8	10 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
9	14 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
10	15 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
11	20 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
12	28 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
13	30 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
14	50 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
15	50 x 1 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
16	56 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
17	60 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
18	84 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
19	90 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
20	98 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
21	100 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
22	280 Stück (PVC/PVDC Blister) 036 Monate
23	7 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
24	10 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
25	14 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
26	15 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
27	20 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
28	28 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
29	30 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
30	50 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
31	50 x 1 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate
32	56 Stück (PA/AL/PVC Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Remifentanil Teva 1 mg Pulver zur Herstellung eines
Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29551

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21677
Ultiva 1 mg - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Remifentanil Hydrochlorid
(entsprechend 1 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Remifentanil Teva 2 mg Pulver zur Herstellung eines
Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29552

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21678
Ultiva 2 mg - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Remifentanil Hydrochlorid
(entsprechend 2 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Remifentanil Teva 5 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats für eine Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29553

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-21679
Ultiva 5 mg - Trockenstechampullen
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 Gödöllő

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Remifentanil Hydrochlorid
(entsprechend 5 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Sortis 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29554

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstätte Freiburg
DE - 79090 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette :

Atorvastatin Calcium
(.3H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1 30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sortis 10 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29555

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstätte Freiburg
DE - 79090 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette :

Atorvastatin Calcium
(.3H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1 30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sortis 20 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29556

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstätte Freiburg
DE - 79090 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette :

Atorvastatin Calcium
(.3H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1 30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Sortis 40 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29557

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Hersteller:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstätte Freiburg
DE - 79090 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette :

Atorvastatin Calcium
(.3H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Piperacillin/Tazobactam Teva 2 g/0,25 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29558

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20601
Tazonam 2,0 g/0,5 g - Trockenstechampullen
Wyeth Lederle Pharma GmbH
AT-1150 Wien

Hersteller:

Laboratorio Reig Jofre S.A.
ES - 45007 Toledo

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder einer Infusionslösung

Piperacillin-Natrium
(entspricht 2000 mg Piperacillinat)
Tazobactam Natrium
(entspricht 250 mg Tazobactam)

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	024 Monate
2	10 Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Piperacillin/Tazobactam Teva 4 g/0,5 g - Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29559

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-20603
Tazonam 4,0 g/0,5 g - Trockenstechampullen
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Laboratorio Reig Jofre S.A.
ES - 45007 Toledo

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder einer Infusionslösung

Piperacillin-Natrium
(entspricht 4000 mg Piperacillinat)
Tazobactam Natrium
(entspricht 500 mg Tazobactam)

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	024 Monate
2	10 Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Perindopril Pfizer 2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29560

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19366
Coversum 2 mg Tabletten
Servier Austria GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller:

Milpharm Ltd
GB - HA4 6QD South RuislipPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CissePfizer Service Company bvba
BE - 1930 Zaventem

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Perindopril-tert-butylamin

ATC-Klassifikation(en):

C09AA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Perindopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
2	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
3	56 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
4	60 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
5	84 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
6	90 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
7	112 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate
8	120 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisten)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Perindopril Pfizer 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29561

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19368
Coversum 4 mg Tabletten
Servier Austria GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 ZaventemMilpharm Ltd
GB - HA4 6QD South RuislipPfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Perindopril-tert-butylamin

ATC-Klassifikation(en):

C09AA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, rein / ACE-Hemmer, rein /
Perindopril

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	024 Monate
2	30 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	024 Monate
3	56 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	024 Monate
4	60 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	024 Monate
5	84 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	024 Monate
6	90 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	024 Monate
7	112 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	024 Monate
8	120 Stück (PVC/PVDC/Al-Blisters)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Paracetamol Combino 10 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29562

Zulassungsinhaber:

Combino Pharm, S.L.
 ES - 08970 Sant Joan Despi (Barcelona)

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Combino Pharm, S.L.
 ES - 08970 Sant Joan Despi (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----
 pro 100 ml:
 Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche) 018 Monate
2	10 Stück (Durchstechflaschen) 018 Monate
3	12 Stück (Durchstechflaschen) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Esomeprazol ratiopharm 20 mg magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29563

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Esomeprazol Magnesium
(. 2 H₂O - entsprechend 20 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	15 Stück (Blister)	018 Monate
5	28 Stück (Blister)	018 Monate
6	30 Stück (Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Blister)	018 Monate
8	56 Stück (Blister)	018 Monate
9	60 Stück (Blister)	018 Monate
10	90 Stück (Blister)	018 Monate
11	100 Stück (Blister)	018 Monate
12	98 (HDPE-Behältnis)	018 Monate
13	98 Stück (Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Esomeprazol ratiopharm 40 mg magensaftresistente Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29564

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Esomeprazol Magnesium
(. 2 H₂O - entsprechend 40 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	018 Monate
2	10 Stück (Blister)	018 Monate
3	14 Stück (Blister)	018 Monate
4	15 Stück (Blister)	018 Monate
5	28 Stück (Blister)	018 Monate
6	30 Stück (Blister)	018 Monate
7	50 Stück (Blister)	018 Monate
8	56 Stück (Blister)	018 Monate
9	60 Stück (Blister)	018 Monate
10	90 Stück (Blister)	018 Monate
11	100 Stück (Blister)	018 Monate
12	98 (HDPE-Behältnis)	018 Monate
13	98 Stück (Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

L-Polamidon Lösung zur Substitution

Z.Nr.: 1-29565

Zulassungsinhaber:

Mundipharma GmbH
AT - 1070 Wien

Referenzprodukt:

L-Polamidon Lösung zur Substitution 5mg/ml, Lösung zum Einnehmen
(Z.Nr. Deutschland: 45583.00.00)
sanofi-aventis

Hersteller:

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
DE - 65926 Frankfurt am MainA. Nattermann & Cie. GmbH
DE - 50829 Koeln

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml :
Methadon Hydrochlorid
(Levo-)

ATC-Klassifikation(en):

N07BC Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem / Mittel zur
Behandlung von Suchterkrankungen / Mittel zur Behandlung der
Opiatabhängigkeit

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	100 ml in Braunglasflasche (Typ III) mit kindersicherem PP-Verschluss 060 Monate
2	3 x 100 ml in Braunglasflasche (Typ III) mit kindersicherem PP-Verschluss (Bündelpackung) 060 Monate
3	500 ml in Braunglasflasche (Typ III) mit kindersicherem PP-Verschluss 060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Asterilon 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29566

Zulassungsinhaber:

IWA Consulting Aps
DK - 4600 Koge

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
2	28 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
3	30 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
4	35 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
5	56 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
6	60 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
7	70 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Asterilon 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29567

Zulassungsinhaber:

IWA Consulting Aps
DK - 4600 Koge

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
2	28 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
3	30 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
4	35 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
5	56 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
6	60 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
7	70 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Asterilon 15 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29568

Zulassungsinhaber:

IWA Consulting Aps
DK - 4600 Koge

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
2	28 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
3	30 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
4	35 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
5	56 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
6	60 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
7	70 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Aedon 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29569

Zulassungsinhaber:

IWA Consulting Aps
DK - 4600 Koge

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
2	28 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
3	30 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
4	35 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
5	56 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
6	60 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
7	70 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Aedon 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29570

Zulassungsinhaber:

IWA Consulting Aps
DK - 4600 Koge

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
2	28 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
3	30 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
4	35 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
5	56 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
6	60 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
7	70 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Aedon 15 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29571

Zulassungsinhaber:

IWA Consulting Aps
DK - 4600 Koge

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
2	28 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
3	30 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
4	35 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
5	56 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
6	60 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
7	70 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Gliclazid STADA 30 mg Tabletten mit veränderter
Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-29572

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

1-24000
Diamicron MR 30 mg Tabletten mit veränderter
Wirkstofffreisetzung
Servier Austria GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 DupnitsaActavis hf
IS - 220 HafnarfjörðurStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienCentrafarm Services B.V.
NL - 4879 Etten-LeurEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrüsselClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoPharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevSanico N.V.
BE - 2300 Turnhout

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Gliclazid

ATC-Klassifikation(en):

A10BB09 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
 Antidiabetika, Exkl. Insuline / Sulfonylharnstoff-Derivate /
 Gliclazid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	120 Stück (Blister)	024 Monate
11	180 Stück (Blister)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
13	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
14	180 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gliclazid ESP Pharma 30 mg Tabletten mit veränderter
Wirkstofffreisetzung**

Z.Nr.: 1-29573

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

1-24000
Diamicron MR 30 mg Tabletten mit veränderter
Wirkstofffreisetzung
Servier Austria GmbH
AT-1070 Wien

Hersteller:

Pharmaceutical Works POLPHARMA SA
PL - 83-200 Starogard Gdanski

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 Dupnitsa

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Gliclazid

ATC-Klassifikation(en):

A10BB09 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiabetika /
Antidiabetika, Exkl. Insuline / Sulfonylharnstoff-Derivate /
Gliclazid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	56 Stück (Blister)	024 Monate
6	60 Stück (Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	120 Stück (Blister)	024 Monate
11	180 Stück (Blister)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
13	100 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate
14	180 Stück (HDPE-Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Otelus 4 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29574

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

1-23982

Singular 4 mg Kautabletten für Kleinkinder

Merck Sharp & Dohme GmbH

AT-1220 Wien

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette:

Montelukast Natrium

(entsprechend 4 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
2	14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
3	20 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
4	28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
5	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
6	40 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
7	56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
8	98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
9	100 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
10	50 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Otelus 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29575

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

1-22765

Singular 5 mg Kautabletten für Kinder

Merck Sharp & Dohme GmbH

AT-1220 Wien

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette:

Montelukast Natrium

(entsprechend 5 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
2	14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
3	20 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
4	28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
5	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
6	40 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
7	50 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
8	56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
9	98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
10	100 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Otelus 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29576

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

1-22766

Singular 10 mg Filmtabletten

Merck Sharp & Dohme GmbH

AT-1220 Wien

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Kern:

Montelukast Natrium

(entsprechend 10 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
2	14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
3	20 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
4	28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
5	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
6	40 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
7	56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
8	98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
9	100 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
10	50 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast Specifar 4 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29577

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

1-23982

Singular 4 mg Kautabletten für Kleinkinder

Merck Sharp & Dohme GmbH

AT-1220 Wien

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette:

Montelukast Natrium

(entsprechend 4 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
2	14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
3	20 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
4	28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
5	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
6	40 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
7	50 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
8	56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
9	98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
10	100 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast Specifar 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29578

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

1-22765

Singulair 5 mg Kautabletten für Kinder

Merck Sharp & Dohme GmbH

AT-1220 Wien

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette:

Montelukast Natrium

(entsprechend 5 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
2	14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
3	20 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
4	28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
5	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
6	40 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
7	50 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
8	56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
9	98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate
10	100 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast Specifar 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29579

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-22766
Singular 10 mg Filmtabletten
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Kern:

Montelukast Natrium
(entsprechend 10 mg Montelukast)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
2	14 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
3	20 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
4	28 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
5	30 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
6	40 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
7	50 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
8	56 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
9	98 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate
10	100 Stück (OPA/Aluminium/PVC/Aluminium-Blister) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Arkolamyl 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29580

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
2	28 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
3	30 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
4	56 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
5	60 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
6	70 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
7	84 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
8	90 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
9	98 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
10	100 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister) 024 Monate
11	112 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Arkolamyl 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29581

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini AttikiMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
2	28 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
3	30 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
4	56 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
5	60 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
6	70 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
7	84 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
8	90 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
9	98 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
10	100 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister) 024 Monate
11	112 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Arkolamyl 15 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29582

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini AttikiMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
2	28 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
3	30 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
4	56 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
5	60 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
6	70 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
7	84 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
8	90 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
9	98 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
10	100 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister) 024 Monate
11	112 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Arkolamyl 20 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29583

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/99/125/004,008,012,016
ZYPREXA VELOTAB 20 mg Schmelztabletten
Eli Lilly Nederland B.V.
NL-3991 RA Houten

Hersteller:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini AttikiMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
2	28 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
3	30 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
4	56 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
5	60 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
6	70 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
7	84 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
8	90 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
9	98 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister)024 Monate
10	100 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister) 024 Monate
11	112 Stück (PA/AI/PVC-Aluminiumfolie-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Amisulprid Actavis 400 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29584

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Actavis B.V.
NL - 3741 LN BaarnActavis UK Ltd
GB - EX32 8NS N Devon

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

N05AL05 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika / Benzamide /
Amisulprid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Blister)	036 Monate
4	30 Stück (Blister)	036 Monate
5	50 Stück (Blister)	036 Monate
6	56 Stück (Blister)	036 Monate
7	60 Stück (Blister)	036 Monate
8	84 Stück (Blister)	036 Monate
9	90 Stück (Blister)	036 Monate
10	100 Stück (Blister)	036 Monate
11	150 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Latanoprost Agepha 50 Mikrogramm/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-29585

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und
Arzneiwaren GmbH
AT - 8561 Söding

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Famar SA (Plant A)
GR - 17456 Alimos/Athens

Pharmaceutical Works POLPHARMA SA
PL - 83-200 Starogard Gdanski

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Latanoprost

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 2,5 ml	036 Monate
2	3 x 2,5 ml	036 Monate
3	6 x 2,5 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Paracetamol Actavis 10 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29587

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

DelPharm Tours
FR - 37170 Chambray-Les-ToursFresenius Kabi Deutschland GmbH, Plant Friedberg
DE - 61169 FriedbergLaboratoires Chaix et du Marais
FR - 41260 La Chaussee Saint-Victor

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml :
Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (Durchstechflasche) 018 Monate
2	12 (12x1) Stück (Durchstechflasche) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Cefotaxim Eberth 0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29589

Zulassungsinhaber:

Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH
DE - 92551 Stulln

Referenzprodukt:

16806
Claforan 0,5 g Trockenstechampullen
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH
DE - 92551 Stulln

Wirkstoff(e):

+-----
Trockensubstanz in Stechampulle
Cefotaxim Natrium

ATC-Klassifikation(en):

J01DD01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Cephalosporine der 3. Generation / Cefotaxim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 15 ml (Durchstechflasche aus Glas)	036 Monate
2	5 x 15 ml (Durchstechflasche aus Glas)	036 Monate
3	10 x 15 ml (Durchstechflasche aus Glas)	036 Monate
4	50 x 15 ml (Durchstechflasche aus Glas)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-29590

Zulassungsinhaber:

Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH
DE - 92551 Stulln

Referenzprodukt:

16807
Claforan 1,0 g Trockenstechampullen
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH
DE - 92551 Stulln

Wirkstoff(e):

+-----
Trockensubstanz in Stechampulle
Cefotaxim Natrium

ATC-Klassifikation(en):

J01DD01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika /
Cephalosporine der 3. Generation / Cefotaxim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 15 ml (Durchstechflasche aus Glas)	036 Monate
2	5 x 15 ml (Durchstechflasche aus Glas)	036 Monate
3	10 x 15 ml (Durchstechflasche aus Glas)	036 Monate
4	50 x 15 ml (Durchstechflasche aus Glas)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-29591

Zulassungsinhaber:

Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH
DE - 92551 Stulln

Referenzprodukt:

16808
Claforan 2,0 g Trockenstechampullen
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH
DE - 92551 Stulln

Wirkstoff(e):

+-----
Trockensubstanz in Stechampulle
Cefotaxim Natrium

ATC-Klassifikation(en):

J01DD01 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 3. Generation / Cefotaxim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 50 ml (Durchstechflasche aus Glas)	036 Monate
2	5 x 50 ml (Durchstechflasche aus Glas)	036 Monate
3	10 x 50 ml (Durchstechflasche aus Glas)	036 Monate
4	50 x 50 ml (Durchstechflasche aus Glas)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Linezolid Teva 600 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29592

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-24229
Zyvoxid 600 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2031 GA HaarlemTeva Sante SA
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőTeva Czech Industries s.r.o.
CZ - 747 70 Opava-Komárov

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Linezolid

ATC-Klassifikation(en):

J01XX08 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Andere Antibiotika / Andere Antibiotika
/ Linezolid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Blister)	030 Monate
2	10 Stück (Blister)	030 Monate
3	20 Stück (Blister)	030 Monate
4	30 Stück (Blister)	030 Monate
5	50 Stück (Blister)	030 Monate
6	60 Stück (Blister)	030 Monate
7	100 Stück (Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Exemestan ratiopharm 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29593

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23459
Aromasin 25 mg - Tabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Cemelog BRS Ltd.
HU - 2040 BudaörsAccord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF MiddlesexMerckle GmbH.
DE - 89143 Blaubeuren

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

L02BG06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /
Enzym-Inhibitoren / Exemestan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	15 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030 Monate
2	20 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030 Monate
3	28 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030 Monate
4	30 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030 Monate
5	90 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030 Monate
6	98 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030 Monate
7	100 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030 Monate
8	120 Stück (PVC-/PVdC-/Aluminiumblister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Exemestan Teva 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29594

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

1-23459
Aromasin 25 mg - Tabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

EirGen Pharma Ltd
IE - WaterfordSiegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal FarTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőPharmachemie B.V.
NL - 2031 GA HaarlemTeva Pharma B.V.
NL - 3542 DR UtrechtTeva Sante SA
FR - 89107 SensTeva Pharma B.V.
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Exemestan

ATC-Klassifikation(en):

L02BG06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /
Enzym-Inhibitoren / Exemestan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC-PVdC/Aluminium) (Blister) 024 Monate
2	14 Stück (PVC-PVdC/Aluminium) (Blister) 024 Monate
3	20 Stück (PVC-PVdC/Aluminium) (Blister) 024 Monate
4	30 Stück (PVC-PVdC/Aluminium) (Blister) 024 Monate
5	50 x 1 Stück (PVC-PVdC/Aluminium) (Blister) 024 Monate
6	60 Stück (PVC-PVdC/Aluminium) (Blister) 024 Monate
7	90 Stück (PVC-PVdC/Aluminium) (Blister) 024 Monate
8	100 Stück (PVC-PVdC/Aluminium) (Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gemcitabin Teva 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29595

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Sante SA
FR - 89107 Sens

Wirkstoff(e):

+-----

pro Durchstechflasche:

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 1 Stück Durchstechflasche	024 Monate
2	1 x 5 Stück Durchstechflaschen	024 Monate
3	1 x 10 Stück Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gemcitabin Teva 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29596

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Sante SA
FR - 89107 Sens

Wirkstoff(e):

+-----

pro Durchstechflasche:

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 1 Stück Durchstechflasche	024 Monate
2	1 x 5 Stück Durchstechflaschen	024 Monate
3	1 x 10 Stück Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Gemcitabin Teva 2 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29597

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2031 GA Haarlem

Teva Sante SA
FR - 89107 Sens

Wirkstoff(e):

+-----
pro Durchstechflasche:

Gemcitabin Hydrochlorid
(entsprechend 2000 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 1 Stück Durchstechflasche	024 Monate
2	1 x 5 Stück Durchstechflaschen	024 Monate
3	1 x 10 Stück Durchstechflaschen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valsartan +pharma 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29605

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-25945
Diovan 40 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Hoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 MartinGenericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 021 Monate
2	20 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 021 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 021 Monate
4	50 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 021 Monate
5	60 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 021 Monate
6	80 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 021 Monate
7	90 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan +pharma 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29606

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-24275
Diovan 80 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Hoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 MartinGenericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 027 Monate
2	20 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 027 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 027 Monate
4	50 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 027 Monate
5	60 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 027 Monate
6	80 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 027 Monate
7	90 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 027 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan +pharma 160 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29607

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-24276
Diovan 160 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Hoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 Martin

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 027 Monate
2	20 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 027 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 027 Monate
4	50 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 027 Monate
5	60 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 027 Monate
6	80 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 027 Monate
7	90 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 027 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan +pharma 320 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29608

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

1-26881
Diovan 320 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1235 Wien

Hersteller:

Hoechst-Biotika spol.s.r.o.
SK - 03680 MartinGenericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA03 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Valsartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 021 Monate
2	20 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 021 Monate
3	30 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 021 Monate
4	50 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 021 Monate
5	60 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 021 Monate
6	80 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 021 Monate
7	90 Stück (PVC/PE/PVDC-Aluminiumblister) 021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bocouture 4 Einheiten/0,1 ml Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 2-00372

Zulassungsinhaber:

Merz Pharmaceuticals GmbH
DE - 60318 Frankfurt/Main

Hersteller:

Merz Pharma GmbH & Co.KGaA
DE - 60318 Frankfurt am Main

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Clostridium botulinum (Auszug, Produkte)
(Clostridium botulinum Neurotoxin Typ A (150kD), frei von komplexen Proteinen)

ATC-Klassifikation(en):

M03AX01 Muskel- und Skelettsystem / Muskelrelaxanzien /
Muskelrelaxanzien, peripher wirkende Mittel / Andere
Muskelrelaxanzien, peripher wirkende Mittel / Botulinumtoxin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche mit Stopfen und Kappe	036 Monate
2	2 Durchstechflaschen mit Stopfen und Kappe	036 Monate
3	3 Durchstechflaschen mit Stopfen und Kappe	036 Monate
4	6 Durchstechflaschen mit Stopfen und Kappe	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**HO-LEN-COMPLEX Rhino-cyl - Tropfen**

Z.Nr.: 3-00417

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Bulbus Cepae (Auszug)
(D 5)
Herba et Radix Echinaceae (Auszug)
(Urtinktur)
Herba Eupatorii perfoliati (Auszug)
(D 3)
Herba Fagopyri (Auszug)
(D 4)
Herba Galphimiae (Auszug)
(D 4)
Kaliumdichromat
(D 4)
Fructus Luffae (Auszug)
(D 4)
Natriumchlorid
(D 6)
Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)
(D 6)
Lobaria pulmonaria (Auszug)
(D 2)
Herba Thujae (Auszug)
(D 8)

Hauptindikation(en)(WHO):

TK300 Mittel gegen Erkältungen

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Thyreo- cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00418

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Diarsentrioxyd
(D6)
 Arsentrijodid
(D8)
 Calcium carbonicum Hahnemanni
(D12)
 Chinin-Diarsentrioxyd-Gemisch
(D6)
 Schlangentoxin von Lachesis mutus
(D12)
 Herba Lycopi virginici (Auszug)
(D3)
 Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)
(D6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TM800 Mittel gegen Hyperthyreose

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate
2	50 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Ulco-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00419

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Salpetersäure
(D4)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D4)
Carbo
(animalis; D8)
Herba Conii (Auszug)
(D4)
Radix Hydrastis (Auszug)
(D4)
Kreosot
(D6)
Herba Thujae (Auszug)
(D6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TJ000 Mittel mit Wirkung auf den Magen-Darm-Trakt

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Varicylum - Tropfen

Z.Nr.: 3-00420

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Semen Aesculi hippocastani (Auszug)
(D1)
Radix Arnicae (Auszug)
(D3)
Calciumfluorid
(D9)
Cortex Hamamelidis (Auszug)
(D1)
Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)
(D4)
Natrium Rutosid Sulfat
(D1)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH600 Antivarikosa

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate
2	50 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Sinus-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00421

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Herba Adonidis (Auszug)
(Urtinktur)
Semen Coffeae (Auszug)
(D6)
Fructus Crataegi (Auszug)
(D2)
Folium Kalmiae (Auszug)
(D2)
Folium Oleandri (Auszug)
(D4)
Herba Spigeliae (Auszug)
(D4)

Hauptindikation(en)(WHO):

TH000 Herz-Kreislauf-Mittel

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Übertragungen

Cevitol 1000 mg - Ampullen

Z.Nr.: 6528

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Ascorbisal - Tabletten

Z.Nr.: 6696

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Cevitol 500 mg - Ampullen

Z.Nr.: 14308

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Vasonit 100 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-21817

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Vasonit 300 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-21819

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Thrombodine 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22719

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Remotiv 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23168

Zulassungsinhaber:

Diapharm Regulatory Services GmbH
DE - 48155 Münster

Zulassungsinhaber bisher:

Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Compensan retard 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23419

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Baricol 1,05 g/ml - Rektalsuspension

Z.Nr.: 1-24853

Zulassungsinhaber:

Bracco S.p.A.
IT - 20134 Mailand

Zulassungsinhaber bisher:

E-Z-EM Nederland B.V.
NL - 3316GS Dordrecht

Compensan retard 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25187

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Compensan retard 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25188

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH

AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Pravastatin Ranbaxy 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-26138

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH

DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Ranbaxy (UK) Ltd.

GB - W1K 7TE London

Pravastatin Ranbaxy 40 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-26139

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Ranbaxy (UK) Ltd.
GB - W1K 7TE London

Tramadolhydrochlorid Alternova 150 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27076

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Tramadolhydrochlorid Alternova 200 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27077

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

KRKA Pharma GmbH
AT - 1220 Wien

Remotiv 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27179

Zulassungsinhaber:
Diapharm Regulatory Services GmbH
DE - 48155 Münster

Zulassungsinhaber bisher:
Sanova Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Venlafaxin Ranbaxy 50 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27280

Zulassungsinhaber:
Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:
Ranbaxy (UK) Limited
GB - W1K 6TL London

Venlafab 50 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27590

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

Zulassungsinhaber bisher:
Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Navin 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28171

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Cancernova GmbH onkologische Arzneimittel
DE - 79276 Reute

Escitalopram 1A Pharma 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28217

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Etrozin 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29009

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

mibe VertriebsGmbH
DE - 07745 Jena

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Epanutin - Ampullen

Z.Nr.: 15958

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Bezeichnung bisher:

Epanutin Parenteral - Ampullen

Rokiprim - Infusionslösung

Z.Nr.: 16591

Zulassungsinhaber:

Rokitan GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:

Lidaprim "Nycomed" - Infusionsflasche

Siccaforte - Augengel

Z.Nr.: 1-19006

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und
Arzneiwaren GmbH
AT - 8561 Söding

Bezeichnung bisher:

Vidisic - Augengel

Thomapyrin mit Ascorbinsäure - Brausetabletten

Z.Nr.: 1-19874

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG
AT - 1121 Wien

Bezeichnung bisher:

Thomapyrin mit Vitamin C - Brausetabletten

Viscosan - Augentropfen

Z.Nr.: 1-21308

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und
Arzneiwaren GmbH
AT - 8561 Söding

Bezeichnung bisher:

Artelac - Augentropfen

Fleet Phospho-soda 24,4 g/10,8 g Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-22325

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Casen-Fleet S.L.U.
ES - 50180 Utebo, Zaragoza

Bezeichnung bisher:

Fleet Phospho-soda Lösung zum Einnehmen

Imodium akut 2 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-22679

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH

AT - 1232 Wien

Bezeichnung bisher:

Imodium akut - Lyotabletten

Siccasan - Augengel

Z.Nr.: 1-24211

Zulassungsinhaber:

Anstalt zur gewerblichen Produktion von Heilmitteln und

Arzneiwaren GmbH

AT - 8561 Söding

Bezeichnung bisher:

Corneregel - Augengel

Etrozin 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29009

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH

AT - 1090 Wien

Bezeichnung bisher:

Letrozol mibe 2,5 mg Filmtabletten

Omeprazol Actavis 10 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-29130

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Omediprol 10 mg magensaftresistente Kapseln

Omeprazol Actavis 20 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-29131

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Omediprol 20 mg magensaftresistente Kapseln

Omeprazol Actavis 40 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-29132

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Omediprol 40 mg magensaftresistente Kapseln

Aflubin - Grippetropfen

Z.Nr.: 3-00062

Zulassungsinhaber:
Richard Bittner AG
AT - 1030 Wien

Bezeichnung bisher:
Aflubin - Tropfen

Aflubin - Hustentropfen

Z.Nr.: 3-00070

Zulassungsinhaber:
Richard Bittner AG
AT - 1030 Wien

Bezeichnung bisher:
Tonsan akut - Tropfen

Aflubin - Grippetabletten

Z.Nr.: 3-00213

Zulassungsinhaber:
Richard Bittner AG
AT - 1030 Wien

Bezeichnung bisher:
Aflubin - Tabletten

Veralgin Kwizda Mund & Zahnfleisch Spray

Z.Nr.: 7-01173

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH

AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:

Veralgin Mund & Zahnfleisch Spray

Änderungen der Packungsgrößen**Carbostesin 0,5% - Lösung zur parenteralen Anwendung**

Z.Nr.: 14209

Zulassungsinhaber:

AstraZeneca Österreich GmbH
AT - 1037 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	20 ml Stechampulle	036	gelöscht
002	5 x 5 ml (OPC-Ampulle aus Glas)	060	

Ciproxin 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-18295

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (Blister)	060	
002	20 Stück (Blister)	060	
003	6 Stück (Blister)	060	neu
004	8 Stück (Blister)	060	neu
005	12 Stück (Blister)	060	neu
006	14 Stück (Blister)	060	neu
007	16 Stück (Blister)	060	neu
008	28 Stück (Blister)	060	neu
009	50 Stück (Blister)	060	neu
010	100 Stück (Blister)	060	neu
011	160 Stück (Blister)	060	neu
012	500 Stück (Blister)	060	neu

Ciproxin 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-18296

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH

AT - 1160 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (Blister)	060	
002	20 Stück (Blister)	060	
003	6 Stück (Blister)	060	neu
004	8 Stück (Blister)	060	neu
005	12 Stück (Blister)	060	neu
006	14 Stück (Blister)	060	neu
007	16 Stück (Blister)	060	neu
008	28 Stück (Blister)	060	neu
009	50 Stück (Blister)	060	neu
010	100 Stück (Blister)	060	neu
011	160 Stück (Blister)	060	neu
012	500 Stück (Blister)	060	neu

Ciproxin 750 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-18297

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH

AT - 1160 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
002	20 Stück (Blister)	060	
003	6 Stück (Blister)	060	neu
005	10 Stück (Blister)	060	neu
006	12 Stück (Blister)	060	neu
007	14 Stück (Blister)	060	neu
008	16 Stück (Blister)	060	neu
009	28 Stück (Blister)	060	neu
010	50 Stück (Blister)	060	neu
011	100 Stück (Blister)	060	neu
012	160 Stück (Blister)	060	neu
013	500 Stück (Blister)	060	neu

Dalacin - Vaginalcreme

Z.Nr.: 1-20417

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	40 g + 7 Applikatoren	024 gelöscht
002	20 g + 3 Applikatoren	024

Ciproxin 5 % orale Suspension

Z.Nr.: 1-22880

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH

AT - 1160 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	2 Flaschen mit 7,95 g Trockengranulat + 2 Flaschen Lösungsmittel	024 neu
003	5 Flaschen mit 7,95 g Trockengranulat + 5 Flaschen Lösungsmittel	024 neu
001	1 Flasche mit 7,95 g Trockengranulat + 1 Flasche Suspensionsmittel	024

Floxacin 400 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23362

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	10 Stück		060
004	20 Stück		060
005	28 Stück		060
006	30 Stück		060
008	50 Stück		060
009	56 Stück		060
010	100 Stück		060
016	6 Stück	060	
017	14 Stück		060 neu
018	16 Stück		060 neu

Aricept Evers 5 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-26553

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
008	50 Stück		036
009	14 Stück		036 neu
001	7 Stück	036	
002	28 Stück		036
003	30 Stück		036
004	56 Stück		036
005	60 Stück		036
006	98 Stück		036
007	120 Stück		036

Levodopa/Benserazid Teva 200 mg/50 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-28536

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.

NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	20 Stück (Polyethylen- Flasche)	024	
002	30 Stück (Polyethylen- Flasche)	024	
003	50 Stück (Polyethylen- Flasche)	024	
004	60 Stück (Polyethylen- Flasche)	024	
005	100 Stück (Polyethylen- Flasche)	024	
006	200 Stück (Polyethylen- Flasche)	024	neu

Änderungen der Abgabe

TAXOTERE 20 mg/1 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: EU/1/95/002/003

Zulassungsinhaber:

Aventis Pharma Specialites S.A.
FR - 92160 Antony

Abgabe:

NR, apothekenpflichtig

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Rennie Digestif - Lutschtabletten

Z.Nr.: 4498

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Novipec - Kapseln

Z.Nr.: 13831

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH
AT - 6060 Absam

Valmane - Dragees

Z.Nr.: 14270

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect Handels GmbH
AT - 1020 Wien

Thuja "Weleda" 20% Äußerlich

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.
AT - 1220 Wien

Taraxacum Stanno cultum "Weleda" - Dilution

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.
AT - 1220 Wien

Mercurius cyanatus "Weleda" - Dilution

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.
AT - 1220 Wien

Chelidonium comp. "Weleda" - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.
AT - 1220 Wien

Nux vomica "Weleda" - Dilution

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.
AT - 1220 Wien

Stibium metallicum präparatum "Weleda" - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.

AT - 1220 Wien

Conchae / Quercus comp. S - Trituration

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.

AT - 1220 Wien

Antimonit "Weleda" - Trituration

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.

AT - 1220 Wien

Combudoron - Flüssigkeit

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.

AT - 1220 Wien

Crataegus "Weleda" - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Weleda Gesellschaft m.b.H. & Co. KG.

AT - 1220 Wien

Diclofenac "Sandoz" 100 mg - Suppositorien für Erwachsene

Z.Nr.: 1-17999

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

DORMICUM "Roche" 15 mg/3 ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-18519

Zulassungsinhaber:

Roche Austria GmbH

AT - 1211 Wien

Okuselect - Augentropfen

Z.Nr.: 1-19424

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect Handels GmbH

AT - 1020 Wien

Fluvastatin "Novartis" 40 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-21008

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Fluvastatin "Novartis" 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-21009

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Metoprolol "Sandoz" 50 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21350

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Metoprolol "Sandoz" 100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-21351

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Amiloretik - Tabletten

Z.Nr.: 1-21392

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Nifehexal retard 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21697

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

ISMN "Hexal" 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22093

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Acic - Fieberblasencreme

Z.Nr.: 1-22631

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Imodium - Lyotabletten

Z.Nr.: 1-22678

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH

AT - 1232 Wien

Okacin 0,3 % - Augentropfen

Z.Nr.: 1-23283

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Adoquick Vit. C - Brausetabletten

Z.Nr.: 1-23605

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Fluvastatin "Novartis" MR 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23744

Zulassungsinhaber:

Novartis Pharma GmbH

AT - 1235 Wien

Captohexal comp. mite - Tabletten

Z.Nr.: 1-24145

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Captohexal comp. - Tabletten

Z.Nr.: 1-24146

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Captohexal comp. forte - Tabletten

Z.Nr.: 1-24147

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Betadona Wund - Gel

Z.Nr.: 1-24210

Zulassungsinhaber:
Mundipharma GmbH
AT - 1070 Wien

Enalapril +pharma 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25343

Zulassungsinhaber:
+pharma arzneimittel gmbh
AT - 8054 Graz

Ondansetron "Hexal" 4 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25759

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Ondansetron "Hexal" 8 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25760

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Mycophenolat Sandoz 250 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27497

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Mycophenolat Hexal 250 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27499

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Mycophenolat 1A Pharma 250 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27500

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Mycophenolat Mofetil 1A Pharma 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27768

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Mycophenolat Mofetil Hexal 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27773

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Abstral 50 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27863

Zulassungsinhaber:
ProStrakan Ltd.
GB - TD1 1QH Galashiels

Abstral 100 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27864

Zulassungsinhaber:
ProStrakan Ltd.
GB - TD1 1QH Galashiels

Abstral 200 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27865

Zulassungsinhaber:
ProStrakan Ltd.
GB - TD1 1QH Galashiels

Abstral 300 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27866

Zulassungsinhaber:
ProStrakan Ltd.
GB - TD1 1QH Galashiels

Abstral 400 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27867

Zulassungsinhaber:
ProStrakan Ltd.
GB - TD1 1QH Galashiels

Abstral 600 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27868

Zulassungsinhaber:
ProStrakan Ltd.
GB - TD1 1QH Galashiels

Abstral 800 Mikrogramm Sublingualtabletten

Z.Nr.: 1-27869

Zulassungsinhaber:
ProStrakan Ltd.
GB - TD1 1QH Galashiels

Simvastatin Hexal 60 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28222

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Valaciclovir 1A Pharma 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28465

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Valaciclovir 1A Pharma 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28466

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Valaciclovir 1A Pharma 1000 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28467

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Quetiapin Hexal 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28717

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Quetiapin Hexal 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28718

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Levofloxacin Hexal 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28895

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Levofloxacin Hexal 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28896

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Tacrolimus Hexal 0,5 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-28972

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Tacrolimus Hexal 1 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-28973

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Tacrolimus Hexal 5 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-28974

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Quetiapin Hexal 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29186

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Quetiapin Hexal 150 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29187

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Quetiapin Hexal 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29188

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Quetiapin Hexal 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29189

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Quetiapin Hexal 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29190

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Vivotif - Suspension

Z.Nr.: 2-00222

Zulassungsinhaber:
Berna Biotech Italia S.r.l.
IT - 20021 Baranzate (MI)

Alpon - Tabletten

Z.Nr.: 5-00851

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG

AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Schmerzstillende Kapseln

Z.Nr.: 5-00871

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke

AT - 8750 Judenburg

Schmerzstillende Pulver

Z.Nr.: 5-01018

Zulassungsinhaber:

Apotheke Kleinmünchen Mag. pharm. Dr. Dieter Obendorf KG

AT - 4030 Linz

Grippetea

Z.Nr.: 5-01697

Zulassungsinhaber:

Elisabeth - Apotheke

AT - 5020 Salzburg

Schmerztabletten Schutzengel - Apotheke 1040 Wien

Z.Nr.: 5-01711

Zulassungsinhaber:
Schutzengel - Apotheke
AT - 1040 Wien

Amicophen B6-Schmerztabletten

Z.Nr.: 5-02136

Zulassungsinhaber:
Bahnhof - Apotheke
AT - 4020 Linz

B6 Schmerztabletten

Z.Nr.: 5-02137

Zulassungsinhaber:
Apotheke am Spittelberg
AT - 1070 Wien

B6 Schmerztabletten

Z.Nr.: 5-02138

Zulassungsinhaber:
Apotheke am Lainzer Platz
AT - 1130 Wien

B6 Schmerztabletten

Z.Nr.: 5-02176

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke

AT - 4050 Traun(BH Linz-L.)

**Rosen Apotheke - Nervendragees aus Baldrian, Hopfen und
Melisse**

Z.Nr.: 7-00946

Zulassungsinhaber:

Rosen - Apotheke

AT - 6370 Kitzbühel

Calciumlaktat "Pharmaselect" - Filmtabletten

Z.Nr.: 7-01044

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect Handels GmbH

AT - 1150 Wien

Sidroga Durchfalltee-Heidelbeeren

Z.Nr.: 7-01261

Zulassungsinhaber:

Sidroga GmbH

DE - 79713 Bad Säckingen

Ruhende Zulassungen

Neueintragung ruhender Zulassungen

Reductil 10 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-24052

Zulassungsinhaber:
Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Reductil 15 mg - Hartkapseln

Z.Nr.: 1-24053

Zulassungsinhaber:
Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Sibutramin Teva 10 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-28279

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

Sibutramin Teva 15 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-28280

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

Veröffentlichung (08/2010) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Regenaplex Nr.51a - Arctostaphylos uva-ursi comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6417

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Citrullus colocynthis "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6418

Firma:

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

Solanum dulcamara "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6419

Firma:

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

Ruta graveolens "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6420

Firma:

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

Causticum Hahnemanni "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6421

Firma:

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

Okoubaka aubrevillei "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6422

Firma:

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

Magnesium phosphoricum "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6423

Firma:

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

Kalium bichromicum "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6424

Firma:

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

Natrium tetraboracicum "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6425

Firma:

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

Coffea arabica "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6426

Firma:

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

Kalium carbonicum "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6427

Firma:

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

Pilka Thymian Tropfen zum Einnehmen

Reg.Nr.: HERB-00030

Firma:

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

Ivypan plus Sirup

Reg.Nr.: HERB-00031

Firma:

Dronania - Traditionelle Arzneimittel aus Bad Wörishofen GmbH
DE - 86825 Bad Wörishofen

Phytocon Pelargonium Flüssigkeit zum Einnehmen

Reg.Nr.: HERB-00032

Firma:

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

Aufhebungen von Registrierungen

Alpon - Tabletten

Reg.Nr.: 5-00851

Firma:

Apotheke Zum schwarzen Adler, Mag.pharm. Brigitte Kranyak KG
AT - 3830 Waidhofen/Thaya

Schmerzstillende Kapseln

Reg.Nr.: 5-00871

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8750 Judenburg

Schmerzstillende Pulver

Reg.Nr.: 5-01018

Firma:

Apotheke Kleinmünchen Mag. pharm. Dr. Dieter Obendorf KG
AT - 4030 Linz

Grippetee

Reg.Nr.: 5-01697

Firma:

Elisabeth - Apotheke
AT - 5020 Salzburg

Schmerztabletten Schutzengel - Apotheke 1040 Wien

Reg.Nr.: 5-01711

Firma:

Schutzengel - Apotheke
AT - 1040 Wien

Amicophen B6-Schmerztabletten

Reg.Nr.: 5-02136

Firma:

Bahnhof - Apotheke
AT - 4020 Linz

B6 Schmerztabletten

Reg.Nr.: 5-02137

Firma:

Apotheke am Spittelberg
AT - 1070 Wien

B6 Schmerztabletten

Reg.Nr.: 5-02138

Firma:

Apotheke am Lainzer Platz
AT - 1130 Wien

B6 Schmerztabletten

Reg.Nr.: 5-02176

Firma:

Stadt - Apotheke

AT - 4050 Traun(BH Linz-L.)