



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human	110
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	111
Übertragungen	122
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	129
Änderungen der Bezeichnung	129
Änderungen der Packungsgrößen	137
Änderungen der Abgabe	146
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	148
Ruhende Zulassungen	162
Wiederaufnahme ruhender Zulassungen	162
Registrierungen	163
Aufhebungen von Registrierungen	171

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.

315. Veröffentlichung (05/2011) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Cara 0,03 mg / 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30313

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Dienogest
Ethinylestradiol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 21 Filmtabletten	015 Monate
2	3 x 21 Filmtabletten	015 Monate
3	6 x 21 Filmtabletten	015 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Enantyum 12,5 mg Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30346

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Menarini S.A.
ES - 08918 Badalona (Barcelona)

Hersteller:

Laboratorios Menarini S.A.
ES - 08918 Badalona (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

1,25 g Granulat:

Trometamol Dexketoprofenat
(entsprechend 12,5 mg Dexketoprofenat)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE17 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Dexketoprofen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (Beutel)	036 Monate
2	10 Stück (Beutel)	036 Monate
3	20 Stück (Beutel)	036 Monate
4	30 Stück (Beutel)	036 Monate
5	40 Stück (Beutel)	036 Monate
6	50 Stück (Beutel)	036 Monate
7	100 Stück (Beutel)	036 Monate
8	500 Stück (Beutel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Enantyum 25 mg Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30347

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Menarini S.A.
ES - 08918 Badalona (Barcelona)

Hersteller:

Laboratorios Menarini S.A.
ES - 08918 Badalona (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

2,5 g Granulat:

Trometamol Dexketoprofenat
(entsprechend 25 mg Dexketoprofenat)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE17 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Dexketoprofen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (Beutel)	036 Monate
2	4 Stück (Beutel)	036 Monate
3	10 Stück (Beutel)	036 Monate
4	20 Stück (Beutel)	036 Monate
5	30 Stück (Beutel)	036 Monate
6	40 Stück (Beutel)	036 Monate
7	50 Stück (Beutel)	036 Monate
8	100 Stück (Beutel)	036 Monate
9	500 Stück (Beutel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Pascomucil Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30348

Zulassungsinhaber:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH
DE - 35394 Gießen

Hersteller:

Pascoe Pharm. Präparate GmbH
DE - 35394 Gießen

Wirkstoff(e):

+-----

5 g:

Plantaginis ovatae seminis tegumentum
(Pulver)

ATC-Klassifikation(en):

A06AC01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /
Quellmittel / Ispaghula (Flohsamen)

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Beutel	036 Monate
2	30 Beutel	036 Monate
3	40 Beutel	036 Monate
4	90 Beutel	036 Monate
5	1 x 200 g Kombidose	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Ketesse 12,5 mg Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30351

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Laboratorios Menarini S.A.
ES - 08918 Badalona (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

1,25 g Granulat:

Trometamol Dexketoprofenat
(entsprechend 12,5 mg Dexketoprofenat)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE17 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Dexketoprofen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück (Beutel)	036 Monate
2	10 Stück (Beutel)	036 Monate
3	20 Stück (Beutel)	036 Monate
4	30 Stück (Beutel)	036 Monate
5	40 Stück (Beutel)	036 Monate
6	50 Stück (Beutel)	036 Monate
7	100 Stück (Beutel)	036 Monate
8	500 Stück (Beutel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ketesse 25 mg Granulat zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30352

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Laboratorios Menarini S.A.
ES - 08918 Badalona (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

2,5 g Granulat:

Trometamol Dexketoprofenat
(entsprechend 25 mg Dexketoprofenat)

ATC-Klassifikation(en):

M01AE17 Muskel- und Skelettsystem / Antiphlogistika und Antirheumatika /
Nichtsteroidale antiphlogistika und Antirheumatika /
Propionsäure-Derivate / Dexketoprofen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück (Beutel)	036 Monate
2	4 Stück (Beutel)	036 Monate
3	10 Stück (Beutel)	036 Monate
4	20 Stück (Beutel)	036 Monate
5	30 Stück (Beutel)	036 Monate
6	40 Stück (Beutel)	036 Monate
7	50 Stück (Beutel)	036 Monate
8	100 Stück (Beutel)	036 Monate
9	500 Stück (Beutel)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Latanoprost Actavis 50 Mikrogramm/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-30358

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

HBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 MartinPharma Stulln GmbH
DE - 92551 Stulln

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 (LDPE-Flasche mit HDPE-Schraubverschluss)	024 Monate
2	3 x 2,5 ml (LDPE-Flasche mit HDPE-Schraubverschluss)	024 Monate
3	6 x 2,5 ml (LDPE-Flasche mit HDPE-Schraubverschluss)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Silaxa 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30359

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

EU/1/98/077/002-004,013
VIAGRA 25 mg Filmtabletten
Pfizer Ltd.
GB-CT13 9NJ Sandwich,Kent

Hersteller:

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsLacer S.A.
ES - 08290 Cerdanyola del Vallès, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Sildenafil citrat
(entspricht 25mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
2	2 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
3	4 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
4	8 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
5	12 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Silaxa 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30360

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 BudaörsLacer S.A.
ES - 08290 Cerdanyola del Vallès, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Sildenafil citrat
(entspricht 50mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
2	2 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
3	4 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
4	8 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
5	12 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Silaxa 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30361

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lacer S.A.
ES - 08290 Cerdanyola del Vallès, BarcelonaCemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Sildenafil citrat
(entspricht 100mg Sildenafil)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
2	2 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
3	4 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
4	8 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate
5	12 Stück (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisarcan 1,25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30362

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23302
Concor Cor 1,25 mg Filmtabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

Mylan SAS
FR - 69330 MeyzieuGenerics (UK) Ltd
GB - EN6 1TL Potters Bar, HertsMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Mylan BV
NL - 3752 LB Bunschoten

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bisoprolol Hemifumarat
(entspricht 1,05mg Bisoprolol)

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
3	28 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
7	84 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
8	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	84 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	1000 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisarcan 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30363

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23303
Concor Cor 2,5 mg Filmtabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

Mylan SAS
FR - 69330 Meyzieu

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

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

Mylan BV
NL - 3752 LB Bunschoten

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bisoprolol Hemifumarat
(entspricht 2,1mg Bisoprolol)

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
3	28 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
7	84 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
8	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	84 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	1000 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisarcan 3,75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30364

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23304
Concor Cor 3,75 mg Filmtabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

Mylan SAS
FR - 69330 Meyzieu

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

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

Mylan BV
NL - 3752 LB Bunschoten

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bisoprolol Hemifumarat
(entspricht 3,15mg Bisoprolol)

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
3	28 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
7	84 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
8	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	84 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	1000 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisarcan 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30365

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23305
Concor Cor 5 mg Filmtabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

Mylan SAS
FR - 69330 MeyzieuGenerics (UK) Ltd
GB - EN6 1TL Potters Bar, HertsMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Mylan BV
NL - 3752 LB Bunschoten

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bisoprolol Hemifumarat
(entspricht 4,2mg Bisoprolol)

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
3	28 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
7	84 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
8	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	84 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	1000 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisarcan 7,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30366

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23306
Concor Cor 7,5 mg Filmtabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

Mylan SAS
FR - 69330 MeyzieuGenerics (UK) Ltd
GB - EN6 1TL Potters Bar, HertsMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Mylan BV
NL - 3752 LB Bunschoten

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bisoprolol Hemifumarat
(entspricht 6,3mg Bisoprolol)

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
3	28 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
7	84 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
8	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	84 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	1000 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Bisarcan 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30367

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-23307
Concor Cor 10 mg Filmtabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

Mylan SAS
FR - 69330 MeyzieuGenerics (UK) Ltd
GB - EN6 1TL Potters Bar, HertsMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Mylan BV
NL - 3752 LB Bunschoten

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Bisoprolol Hemifumarat
(entspricht 8,4mg Bisoprolol)

ATC-Klassifikation(en):

C07AB07 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Bisoprolol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
2	20 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
3	28 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
7	84 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
8	98 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu-Blister)	021 Monate
10	10 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
11	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	84 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	98 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	500 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	1000 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tulerin 1 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30368

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

1-22389

Detrusitol 1 mg - Filmtabletten

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT-1210 Wien

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Tolterodin Tartrat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC / PE / PVDC / Aluminium-Blister)	036 Monate
2	20 Stück (PVC / PE / PVDC / Aluminium-Blister)	036 Monate
3	28 Stück (PVC / PE / PVDC / Aluminium-Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC / PE / PVDC / Aluminium-Blister)	036 Monate
5	56 Stück (PVC / PE / PVDC / Aluminium-Blister)	036 Monate
6	60 Stück (PVC / PE / PVDC / Aluminium-Blister)	036 Monate
7	100 Stück (PVC / PE / PVDC / Aluminium-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Tulerin 2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30369

Zulassungsinhaber:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Referenzprodukt:

1-22390

Detrusitol 2 mg - Filmtabletten

Pfizer Corporation Austria GmbH

AT-1210 Wien

Hersteller:

Specifar S.A.

GR - 12351 Ag. Varvara, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Tolterodin Tartrat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC / PE / PVDC / Aluminium-Blister)	036 Monate
2	20 Stück (PVC / PE / PVDC / Aluminium-Blister)	036 Monate
3	28 Stück (PVC / PE / PVDC / Aluminium-Blister)	036 Monate
4	30 Stück (PVC / PE / PVDC / Aluminium-Blister)	036 Monate
5	56 Stück (PVC / PE / PVDC / Aluminium-Blister)	036 Monate
6	60 Stück (PVC / PE / PVDC / Aluminium-Blister)	036 Monate
7	100 Stück (PVC / PE / PVDC / Aluminium-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Montelukast Helm 4 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-30370

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

1-23982
Singular 4 mg Kautabletten für Kleinkinder
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Bluepharma Industria Farmaceutica SA
PT - 3045-016 Coimbra/S. Martinho do Bispo

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	14 Stück (oPA/Al/PVC/Al-Blister)	024 Monate
2	20 Stück (oPA/Al/PVC/Al-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (oPA/Al/PVC/Al-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (oPA/Al/PVC/Al-Blister)	024 Monate
5	50 Stück (oPA/Al/PVC/Al-Blister)	024 Monate
6	98 Stück (oPA/Al/PVC/Al-Blister)	024 Monate
7	100 Stück (oPA/Al/PVC/Al-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast Helm 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-30371

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Bluepharma Industria Farmaceutica SA
PT - 3045-016 Coimbra/S. Martinho do Bispo

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	14 Stück (oPA/Al/PVC/Al-Blister)	024 Monate
2	20 Stück (oPA/Al/PVC/Al-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (oPA/Al/PVC/Al-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (oPA/Al/PVC/Al-Blister)	024 Monate
5	50 Stück (oPA/Al/PVC/Al-Blister)	024 Monate
6	98 Stück (oPA/Al/PVC/Al-Blister)	024 Monate
7	100 Stück (oPA/Al/PVC/Al-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Montelukast Helm 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30372

Zulassungsinhaber:

Helm AG
DE - 20097 Hamburg

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Bluepharma Industria Farmaceutica SA
PT - 3045-016 Coimbra/S. Martinho do Bispo

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	14 Stück (PA/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
2	20 Stück (PA/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
3	28 Stück (PA/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PA/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PA/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
6	98 Stück (PA/PVC/Alu-Blister)	024 Monate
7	100 Stück (PA/PVC/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**MOVICOL Liquid Orange 13,9 g/25 ml Konzentrat zur
Herstellung einer Lösung zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-30373

Zulassungsinhaber:

Norgine BV
NL - 1101 CA Amsterdam ZO

Hersteller:

Norgine Pharma
FR - 28109 Dreux Cedex

Norgine Ltd.
GB - CF828SJ Tir-Y-Berth, Hengoed, Mid Glamorgan, Wales

Wirkstoff(e):

+-----

25ml:

Macrogol
(3350)
Natriumchlorid
Natriumhydrogencarbonat
Kaliumchlorid

ATC-Klassifikation(en):

A06AD65 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /
Osmotisch wirkende Laxanzien / Macrogol, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 500 ml (Polyethylen-Terephthalat-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Clarithromycin Pfizer 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30374

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-19163
Klacid 250 mg - Filmtabletten
Abbott GmbH
AT-1230 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 Zaventem

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clarithromycin

ATC-Klassifikation(en):

J01FA09 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Makrolide, Lincosamide und
Streptogramine / Makrolide / Clarithromycin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
2	2 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
3	4 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
4	5 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
5	6 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
6	7 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
7	8 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
8	10 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
9	12 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
10	14 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
11	15 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
12	16 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
13	20 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
14	21 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
15	24 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
16	28 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
17	30 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
18	32 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
19	40 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
20	42 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
21	45 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
22	49 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
23	50 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
24	56 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
25	60 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
26	72 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
27	75 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
28	90 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
29	100 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
30	120 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
31	140 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
32	250 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
33	500 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
34	1000 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Clarithromycin Pfizer 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30375

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-21527
Klacid 500 mg - Filmtabletten
Abbott GmbH
AT-1230 Wien

Hersteller:

Pfizer Service Company bvba
BE - 1930 Zaventem

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clarithromycin

ATC-Klassifikation(en):

J01FA09 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Makrolide, Lincosamide und
Streptogramine / Makrolide / Clarithromycin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
2	2 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
3	4 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
4	5 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
5	6 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
6	7 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
7	8 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
8	10 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
9	12 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
10	14 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
11	15 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
12	16 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
13	20 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
14	21 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
15	24 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
16	28 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
17	30 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
18	32 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
20	42 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
21	45 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
22	49 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
23	50 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
24	56 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
25	60 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
26	70 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
27	84 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
28	90 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
29	100 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
30	168 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
31	140 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
32	250 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
33	500 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
34	1000 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate
35	18 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Donepezil Pfizer 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30376

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22056
Aricept 5 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-CisseEisai Manufacturing Ltd
GB - AL10 9SN Hatfield/Hertfordshire

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
2	30 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
3	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
4	7 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	14 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	28 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	30 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	50 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
9	56 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
10	60 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
11	84 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
12	98 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
13	112 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
14	120 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Pfizer 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30377

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-22057
Aricept 10 mg - Filmtabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Eisai Manufacturing Ltd
GB - AL10 9SN Hatfield/HertfordshirePfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
2	30 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
3	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
4	7 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
5	14 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
6	28 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
7	30 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
8	50 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
9	56 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
10	60 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
11	84 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
12	98 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
13	112 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate
14	120 Stück (PVC/Aluminium-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Bluefish 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30378

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 10 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Bluefish 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30379

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 20 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Bluefish 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30380

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 40 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvastatin Bluefish 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30381

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 80 mg Atorvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Syntroxine 13 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-30382

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

1-24161
Euthyrox 100 Mikrogramm Tabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

IBSA Farmaceutici Italia Srl
IT - 26900 Lodi

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Levothyroxin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

H03AA01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Schilddrüsentherapie / Schilddrüsenpräparate /
Schilddrüsenhormone / Levothyroxin-Natrium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
2	50 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
3	100 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Syntroxine 25 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-30383

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

1-24158
Euthyrox 25 Mikrogramm Tabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

IBSA Farmaceutici Italia Srl
IT - 26900 Lodi

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Levothyroxin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

H03AA01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Schilddrüsentherapie / Schilddrüsenpräparate /
Schilddrüsenhormone / Levothyroxin-Natrium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
2	50 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
3	100 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Syntroxine 50 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-30384

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

1-24159
Euthyrox 50 Mikrogramm Tabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

IBSA Farmaceutici Italia Srl
IT - 26900 Lodi

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Levothyroxin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

H03AA01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Schilddrüsentherapie / Schilddrüsenpräparate /
Schilddrüsenhormone / Levothyroxin-Natrium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
2	50 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
3	100 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Syntroxine 75 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-30385

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

1-24160
Euthyrox 75 Mikrogramm Tabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

IBSA Farmaceutici Italia Srl
IT - 26900 Lodi

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Levothyroxin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

H03AA01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Schilddrüsentherapie / Schilddrüsenpräparate /
Schilddrüsenhormone / Levothyroxin-Natrium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
2	50 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
3	100 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Syntroxine 88 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-30386

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

1-27183
Euthyrox 88 Mikrogramm Tabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

IBSA Farmaceutici Italia Srl
IT - 26900 Lodi

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Levothyroxin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

H03AA01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Schilddrüsentherapie / Schilddrüsenpräparate /
Schilddrüsenhormone / Levothyroxin-Natrium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
2	50 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
3	100 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Syntroxine 100 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-30387

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

1-24161
Euthyrox 100 Mikrogramm Tabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

IBSA Farmaceutici Italia Srl
IT - 26900 Lodi

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Levothyroxin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

H03AA01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Schilddrüsentherapie / Schilddrüsenpräparate /
Schilddrüsenhormone / Levothyroxin-Natrium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
2	50 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
3	100 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Syntroxine 112 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-30388

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

1-27184
Euthyrox 112 Mikrogramm Tabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

IBSA Farmaceutici Italia Srl
IT - 26900 Lodi

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Levothyroxin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

H03AA01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Schilddrüsentherapie / Schilddrüsenpräparate /
Schilddrüsenhormone / Levothyroxin-Natrium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
2	50 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
3	100 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Syntroxine 125 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-30389

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

1-24162
Euthyrox 125 Mikrogramm Tabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

IBSA Farmaceutici Italia Srl
IT - 26900 Lodi

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Levothyroxin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

H03AA01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Schilddrüsentherapie / Schilddrüsenpräparate /
Schilddrüsenhormone / Levothyroxin-Natrium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
2	50 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
3	100 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Syntroxine 137 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-30390

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

1-27185
Euthyrox 137 Mikrogramm Tabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

IBSA Farmaceutici Italia Srl
IT - 26900 Lodi

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Levothyroxin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

H03AA01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Schilddrüsentherapie / Schilddrüsenpräparate /
Schilddrüsenhormone / Levothyroxin-Natrium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
2	50 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
3	100 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Syntroxine 150 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-30391

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

1-24163
Euthyrox 150 Mikrogramm Tabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

IBSA Farmaceutici Italia Srl
IT - 26900 Lodi

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Levothyroxin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

H03AA01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Schilddrüsentherapie / Schilddrüsenpräparate /
Schilddrüsenhormone / Levothyroxin-Natrium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
2	50 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
3	100 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Syntroxine 175 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-30392

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

1-24164
Euthyrox 175 Mikrogramm Tabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

IBSA Farmaceutici Italia Srl
IT - 26900 Lodi

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Levothyroxin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

H03AA01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Schilddrüsentherapie / Schilddrüsenpräparate /
Schilddrüsenhormone / Levothyroxin-Natrium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
2	50 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
3	100 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Syntroxine 200 Mikrogramm Weichkapseln

Z.Nr.: 1-30393

Zulassungsinhaber:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 Lörrach

Referenzprodukt:

1-24165
Euthyrox 200 Mikrogramm Tabletten
Merck Gesellschaft mbH
AT-1147 Wien

Hersteller:

IBSA Farmaceutici Italia Srl
IT - 26900 Lodi

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Levothyroxin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

H03AA01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline /
Schilddrüsentherapie / Schilddrüsenpräparate /
Schilddrüsenhormone / Levothyroxin-Natrium

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	30 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
2	50 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate
3	100 Stück (PCTFE/Aluminium-Blister) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Risedronsäure Bluefish einmal wöchentlich 35 mg
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-30394

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

1-24817
Actonel einmal wöchentlich 35 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Natrium Risedronat
(.2,5H₂O - entsprechend 35 mg Natrium Risendronate bzw. 32,5
mg Risedronsäure)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA07 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Risedronsäure

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	4 Stück (opaque PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	12 Stück (opaque PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Remifentanil Hospira 1 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30395

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH
DE - 81669 München

Referenzprodukt:

1-21677

Ultiva 1 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Laboratoires Elaiapharm
FR - 06560 Valbonne

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Remifentanil Hydrochlorid
(entsprechend 1 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 x 3,5 ml (Durchstechflasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Remifentanil Hospira 2 mg Pulver für ein Konzentrat zur
Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-30396

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH
DE - 81669 München

Referenzprodukt:

1-21678
Ultiva 2 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer
Injektions- oder Infusionslösung
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Laboratoires Elaiapharm
FR - 06560 Valbonne

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Remifentanil Hydrochlorid
(entsprechend 2 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 x 3,5 ml (Durchstechflasche)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Remifentanil Hospira 5 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30397

Zulassungsinhaber:

Hospira Deutschland GmbH
DE - 81669 München

Referenzprodukt:

1-21679

Ultiva 5 mg Pulver für ein Konzentrat zur Herstellung einer
Injektions- oder Infusionslösung
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller:

Laboratoires Elaiapharm
FR - 06560 Valbonne

Wirkstoff(e):

+-----

Durchstechflasche:

Remifentanil Hydrochlorid
(entsprechend 5 mg Remifentanil)

ATC-Klassifikation(en):

N01AH06 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika /
Opioidanästhetika / Remifentanil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 x 8 ml (Durchstechflasche) 018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Selina 0,03 mg/0,15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30398

Zulassungsinhaber:

Gynial GmbH
AT - 1150 Wien

Referenzprodukt:

Femigoa überzogene Tabletten
Wyeth Pharma GmbH, Deutschland, 6175136.00.00

Hersteller:

Pharbil Waltrop GmbH
DE - 45731 Waltrop

Wirkstoff(e):

+-----
 Filmtablette
 ++-----
 Kern
 Ethinylestradiol
 Levonorgestrel

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 21 Stück (PVC/PVDC/ALU)	036 Monate
2	3 x 21 Stück (PVC/PVDC/ALU)	036 Monate
3	1 x 21 Stück (PP/COC/PP)	018 Monate
4	3 x 21 Stück (PP/COC/PP)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Paracetamol Pergamus Vanille/Erdbeer 250 mg Granulat

Z.Nr.: 1-30399

Zulassungsinhaber:

Pergamus Pharma Ltd
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

Doliprane Paracetamol 500 mg comprimé

Hersteller:

Losan Pharma GmbH
DE - 79395 Neuenburg

Wirkstoff(e):

+-----

pro Stick-Pack :

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Beutel	021 Monate
2	10 Beutel	021 Monate
3	12 Beutel	021 Monate
4	15 Beutel	021 Monate
5	20 Beutel	021 Monate
6	50 Beutel	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W2, apothekenpflichtig

Moxifloxacin Sandoz 400 mg/250 ml - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30400

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-24732
Avelox 400 mg/250 ml Infusionslösung
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSolupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH
DE - 34212 MelsungenSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Wirkstoff(e):

+-----
250 ml:Moxifloxacin Hydrochlorid
(entsprechend 400 mg Moxifloxacin)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA14 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Moxifloxacin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Stück (Glasdurchstechflasche)	036 Monate
2	5 Stück (Glasdurchstechflasche)	036 Monate
3	10 Stück (Glasdurchstechflasche)	036 Monate
4	12 Stück (Glasdurchstechflasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Vancomycin Arcana 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30401

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Biologici Italia Laboratories S.R.L.
IT - 20060 Masate (MI)

Mylan S.A.S.
FR - 69800 Saint Priest

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

Wirkstoff(e):

+-----

Ampulle

Vancomycin Hydrochlorid
(entsprechend 500 mg Vancomycin Base)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche	036 Monate
2	5 Durchstechflaschen	036 Monate
3	10 Durchstechflaschen	036 Monate
4	20 Durchstechflaschen	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Vancomycin Arcana 1 g - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30402

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Biologici Italia Laboratories S.R.L.
IT - 20060 Masate (MI)

Mylan S.A.S.
FR - 69800 Saint Priest

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

Wirkstoff(e):

+-----

Ampulle

Vancomycin Hydrochlorid
(entsprechend 1g Vancomycin Base)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche	036 Monate
2	5 Durchstechflaschen	036 Monate
3	10 Durchstechflaschen	036 Monate
4	20 Durchstechflaschen	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Paracetamol Pergamus Vanille/Erdbeer 500 mg Granulat

Z.Nr.: 1-30403

Zulassungsinhaber:

Pergamus Pharma Ltd
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

Doliprane Paracetamol 500 mg comprimé

Hersteller:

Losan Pharma GmbH
DE - 79395 Neuenburg

Wirkstoff(e):

+-----
pro Stick-Pack :

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Beutel	021 Monate
2	10 Beutel	021 Monate
3	12 Beutel	021 Monate
4	15 Beutel	021 Monate
5	20 Beutel	021 Monate
6	50 Beutel	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W2, apothekenpflichtig

Moxifloxacin Sandoz 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30404

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-23494
Avelox 400 mg Filmtabletten
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

S.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/MuresSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Moxifloxacin Hydrochlorid
(entsprechend 400 mg Moxifloxacin)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA14 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Moxifloxacin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	4 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
2	5 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
3	7 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
4	10 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
5	14 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
6	25 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
7	50 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
8	70 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
9	80 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
10	100 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
11	4 Stück (PVC/PVDC-AI-Blister)	036 Monate
12	5 Stück (PVC/PVDC-AI-Blister)	036 Monate
13	7 Stück (PVC/PVDC-AI-Blister)	036 Monate
14	10 Stück (PVC/PVDC-AI-Blister)	036 Monate
15	14 Stück (PVC/PVDC-AI-Blister)	036 Monate
16	25 Stück (PVC/PVDC-AI-Blister)	036 Monate
17	50 Stück (PVC/PVDC-AI-Blister)	036 Monate
18	70 Stück (PVC/PVDC-AI-Blister)	036 Monate
19	80 Stück (PVC/PVDC-AI-Blister)	036 Monate
20	100 Stück (PVC/PVDC-AI-Blister)	036 Monate
21	4 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
22	5 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
23	7 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
24	10 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
25	14 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
26	25 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
27	50 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
28	70 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
29	80 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
30	100 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Moxifloxacin Hexal 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30405

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23494
Avelox 400 mg Filmtabletten
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/MuresSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Moxifloxacin Hydrochlorid
(entsprechend 400 mg Moxifloxacin)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA14 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Moxifloxacin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
2	7 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
3	10 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
4	14 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
5	5 Stück (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
6	7 Stück (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
7	10 Stück (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
8	14 Stück (PVC/PVDC/AI-Blister)	036 Monate
9	5 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
10	7 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
11	10 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
12	14 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Moxifloxacin 1A Pharma 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30406

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-23494
Avelox 400 mg Filmtabletten
Bayer Austria GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

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

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Lek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 Lendava

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Moxifloxacin Hydrochlorid
(entsprechend 400 mg Moxifloxacin)

ATC-Klassifikation(en):

J01MA14 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur
systemischen Anwendung / Chinolone / Fluorchinolone /
Moxifloxacin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
2	7 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
3	10 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
4	14 Stück (PP-AI-Blister)	036 Monate
5	5 Stück (PVC/PVDC-AI-Blister)	036 Monate
6	7 Stück (PVC/PVDC-AI-Blister)	036 Monate
7	10 Stück (PVC/PVDC-AI-Blister)	036 Monate
8	14 Stück (PVC/PVDC-AI-Blister)	036 Monate
9	5 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
10	7 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
11	10 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate
12	14 Stück (HDPE-Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Exemestan Pfizer 25 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30407

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Pfizer Italia srl
IT - 63100 Ascoli Piceno (AP)

Wirkstoff(e):

+-----

Dragee

++-----

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 (Al- PVDC/PVC-PVDC- Blister)	036 Monate
2	20 Stück (Al- PVDC/PVC-PVDC- Blister)	036 Monate
3	30 Stück (Al- PVDC/PVC-PVDC- Blister)	036 Monate
4	90 Stück (Al- PVDC/PVC-PVDC- Blister)	036 Monate
5	100 Stück (Al- PVDC/PVC-PVDC- Blister)	036 Monate
6	120 Stück (Al- PVDC/PVC-PVDC- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Apomorphin hameln rds 10 mg/ml Injektions-/Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30408

Zulassungsinhaber:

Hameln rds GmbH
DE - 31789 Hameln

Referenzprodukt:

1-24700
APO-go Ampullen 10 mg/ml Injektions-/Infusionslösung
Britannia Pharmaceuticals Ltd
GB-RH1 6YS Redhill Surrey

Hersteller:

hameln pharmaceuticals gmbH
DE - 31789 Hameln

Wirkstoff(e):

+-----
5 ml
Apomorphinhydrochlorid
(. 1/2H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

N04BC07 Nervensystem / Antiparkinsonmittel / Dopaminerge Mittel /
Dopamin-Agonisten / Apomorphin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 1 Ampulle	030 Monate
2	5 x 1 Ampulle	030 Monate
3	10 x 1 Ampulle	030 Monate
4	5 x 1 Ampulle (Bündelpackung)	030 Monate
5	10 x 1 Ampulle (Bündelpackung)	030 Monate
6	2 x 5 Ampullen (Bündelpackung)	030 Monate
7	5 x 5 Ampullen (Bündelpackung)	030 Monate
8	10 x 5 Ampullen (Bündelpackung)	030 Monate
9	10 x 10 Ampullen (Bündelpackung)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Paracetamol Pergamus Caffearoma 500 mg Granulat

Z.Nr.: 1-30409

Zulassungsinhaber:

Pergamus Pharma Ltd
GB - NW10 7JH London

Referenzprodukt:

Doliprane Paracetamol 500 mg comprimé

Hersteller:

Losan Pharma GmbH
DE - 79395 Neuenburg

Wirkstoff(e):

+-----

pro Stick-Pack :

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Beutel	030 Monate
2	10 Beutel	030 Monate
3	12 Beutel	030 Monate
4	15 Beutel	030 Monate
5	20 Beutel	030 Monate
6	50 Beutel	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W2, apothekenpflichtig

Budo-San Uno 9 mg - magensaftresistentes Granulat

Z.Nr.: 1-30410

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Dr.Falk Pharma GmbH
DE - 79108 Freiburg

Wirkstoff(e):

+-----

pro Beutel:

Budesonid

ATC-Klassifikation(en):

A07EA06 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antidiarrhoika und
intestinale Antiphlogistika/Antiinfektiva / Intestinale
Antiphlogistika / Corticosteroide mit lokaler Wirkung /
Budesonid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	15 Beutel (Polyester/Aluminium/Polyethylen)	024 Monate
2	20 Beutel (Polyester/Aluminium/Polyethylen)	024 Monate
3	30 Beutel (Polyester/Aluminium/Polyethylen)	024 Monate
4	50 Beutel (Polyester/Aluminium/Polyethylen)	024 Monate
5	60 Beutel (Polyester/Aluminium/Polyethylen)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Nabufene 10 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30411

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect Handels GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

Nubain 20 mg - Ampullen

Hersteller:

Pharmaselect International Beteiligungs GmbH
AT - 1020 Wien

Wirkstoff(e):

+-----
2 ml

Nalbuphin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AF02 Nervensystem / Analgetika / Opiode / Morphinan-Derivate /
Nalbufin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 Ampullen zu 2 ml	036 Monate
2	10 Ampullen zu 2 ml	036 Monate
3	20 Ampullen zu 2 ml	036 Monate
4	25 Ampullen zu 2 ml	036 Monate
5	50 Ampullen zu 2 ml	036 Monate
6	100 Ampullen zu 2 ml	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Piritramid-hameln 7,5 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30412

Zulassungsinhaber:

hameln pharma plus gmbh
DE - 31789 Hameln

Referenzprodukt:

15315
Dipidolor - Ampullen
Janssen - Cilag Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Hameln rds A.S.
SK - 900 01 ModraHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
1 ml
Piritramid

ATC-Klassifikation(en):

N02AC03 Nervensystem / Analgetika / Opioide /
Diphenylpropylamin-Derivate / Piritramid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 x 1 ml Ampulle	024 Monate
2	10 x 1 ml Ampulle	024 Monate
3	50 (10x5) x 1 ml Ampulle	024 Monate
4	50 (5x10) x 1 ml Ampulle	024 Monate
5	5 x 2 ml Ampulle	024 Monate
6	10 x 2 ml Ampulle	024 Monate
7	50 (10x5) x 2 ml Ampulle	024 Monate
8	50 (5x10) x 2 ml Ampulle	024 Monate
9	5 x 6 ml Ampulle	024 Monate
10	10 x 6 ml Ampulle	024 Monate
11	50 (10x5) x 6 ml Ampulle	024 Monate
12	50 (5x10) x 6 ml Ampulle	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Valsartan ratiopharm 320 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30413

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-26881
Diovan 320 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

HBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 MartinMerckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenAyanda Oy
FI - 60100 Seinäjoki

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/Alu-Blister) 027 Monate
2	14 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 027 Monate
3	28 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 027 Monate
4	30 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 027 Monate
5	56 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 027 Monate
6	60 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 027 Monate
7	90 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 027 Monate
8	98 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 027 Monate
9	100 Stück (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister) 027 Monate
10	100 Stück (HDPE-Flasche) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**KALINOX 50 %/ 50 % Gas zur medizinischen Anwendung,
druckverdichtet**

Z.Nr.: 1-30414

Zulassungsinhaber:

Air Liquide Sante (International) SA
FR - 75007 Paris

Hersteller:

Air Liquide Sante France
FR - 75341 Paris Cedex 07

Air Liquide Medical
BE - 2627 Schelle

Wirkstoff(e):

+-----

Diverse Größen:

Distickstoffmonoxid
Sauerstoff

ATC-Klassifikation(en):

N01AX13 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Andere
Allgemeinanästhetika / Distickstoffmonoxid
N01AX63 Nervensystem / Anästhetika / Allgemeinanästhetika / Andere
Allgemeinanästhetika / Distickstoffmonoxid, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 l (Flasche)	036 Monate
2	5 l (Flasche)	036 Monate
3	20 l (Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.8 AMG

Lercanidipin Arcana 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30415

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-21844
Zanidip 10 mg Filmtabletten
Kwizda Pharma GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern:Lercanidipin Hydrochlorid
(entsprechend 9,4mg Lercanidipin)

ATC-Klassifikation(en):

C08CA13 Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /
Dihydropyridin-Derivate / Lercanidipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
2	14 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
3	28 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
4	35 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
5	50 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
6	56 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
7	98 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
8	100 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
9	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
10	1000 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lercanidipin Arcana 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30416

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

1-26285
Zanidip 20 mg Filmtabletten
Kwizda Pharma GmbH
AT-1160 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette++-----
Kern:Lercanidipin Hydrochlorid
(entsprechend 18,9mg Lercanidipin, kristalline Form)

ATC-Klassifikation(en):

C08CA13 Kardiovaskuläres System / Calciumkanalblocker / Selektive
Calciumkanalblocker mit vorwiegender Gefäßwirkung /
Dihydropyridin-Derivate / Lercanidipin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
2	14 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
3	28 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
4	35 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
5	50 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
6	56 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
7	98 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
8	100 Filmtabletten (Alu/opaque PVC-Blister)	024 Monate
9	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
10	1000 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil HCl Sandoz 5 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-30417

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-26553
Aricept Evess 5 mg - Schmelztabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
2	10 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
3	14 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
4	28 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
5	30 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
6	50 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
7	56 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
8	60 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
9	84 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
10	90 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
11	98 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
12	120 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
13	100 Schmelztabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubdeckel) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil HCl Sandoz 10 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-30418

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

1-26554
Aricept Evess 10 mg - Schmelztabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Lek S.A.
PL - 95-010 StrykowLek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
2	10 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
3	14 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
4	28 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
5	30 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
6	50 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
7	56 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
8	60 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
9	84 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
10	90 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
11	98 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
12	120 Schmelztabletten (PVC/Aclar/Aluminium-Blister) 024 Monate
13	100 Schmelztabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubdeckel) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Pfizer 5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-30419

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-26553
Aricept Evess 5 mg - Schmelztabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
2	14 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
3	28 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
4	30 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
5	50 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
6	56 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
7	60 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
8	98 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
9	120 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Pfizer 10 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-30420

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

1-26554
Aricept Evess 10 mg - Schmelztabletten
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Pfizer PGM
FR - 37530 Poce-sur-Cisse

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Donepezil Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
2	14 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
3	28 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
4	30 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
5	50 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
6	56 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
7	60 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
8	98 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate
9	120 Schmelztabletten (Blister aus PVC/PVdC/PE/PVdC/PVC/Aluminiumfolie)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Etalsapam 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30421

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
4	20 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
5	28 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
6	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
7	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
8	56 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
9	56 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
11	60 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
14	98 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
15	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
16	100 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
17	200 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
18	500 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
19	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
20	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
21	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
22	60 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
23	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
24	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
25	250 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Etalsapam 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30422

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
4	20 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
5	28 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
6	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
7	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
8	56 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
9	56 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
11	60 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
14	98 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
15	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
16	100 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
17	200 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
18	500 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
19	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
20	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
21	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
22	60 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
23	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
24	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
25	250 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Etalsapam 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30423

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
4	20 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
5	28 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
6	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
7	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
8	56 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
9	56 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
11	60 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
14	98 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
15	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
16	100 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
17	200 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
18	500 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
19	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
20	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
21	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
22	60 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
23	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
24	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
25	250 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Etalsapam 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30424

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
4	20 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
5	28 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
6	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
7	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
8	56 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
9	56 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
11	60 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
14	98 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
15	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
16	100 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
17	200 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
18	500 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
19	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
20	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
21	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
22	60 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
23	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
24	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
25	250 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pransam 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30425

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
4	20 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
5	28 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
6	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
7	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
8	56 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
9	56 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
11	60 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
14	98 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
15	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
16	100 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
17	200 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
18	500 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
19	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
20	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
21	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
22	60 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
23	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
24	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
25	250 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pransam 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30426

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
4	20 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
5	28 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
6	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
7	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
8	56 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
9	56 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
11	60 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
14	98 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
15	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
16	100 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
17	200 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
18	500 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
19	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
20	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
21	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
22	60 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
23	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
24	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
25	250 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pransam 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30427

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
4	20 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
5	28 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
6	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
7	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
8	56 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
9	56 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
11	60 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
14	98 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
15	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
16	100 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
17	200 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
18	500 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
19	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
20	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
21	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
22	60 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
23	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
24	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
25	250 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Pransam 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30428

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
4	20 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
5	28 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
6	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
7	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
8	56 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
9	56 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
11	60 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
14	98 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
15	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
16	100 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
17	200 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
18	500 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
19	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
20	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
21	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
22	60 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
23	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
24	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
25	250 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Scitampro 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30429

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
4	20 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
5	28 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
6	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
7	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
8	56 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
9	56 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
11	60 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
14	98 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
15	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
16	100 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
17	200 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
18	500 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
19	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
20	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
21	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
22	60 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
23	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
24	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
25	250 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Scitampro 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30430

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
4	20 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
5	28 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
6	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
7	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
8	56 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
9	56 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
11	60 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
14	98 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
15	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
16	100 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
17	200 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
18	500 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
19	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
20	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
21	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
22	60 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
23	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
24	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
25	250 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Scitampro 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30431

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 Ljubljana

Lek S.A.
PL - 95-010 Strykow

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
4	20 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
5	28 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
6	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
7	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
8	56 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
9	56 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
11	60 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
14	98 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
15	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
16	100 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
17	200 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
18	500 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
19	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
20	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
21	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
22	60 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
23	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
24	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
25	250 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Scitampro 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30432

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 95-010 StrykowSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
2	10 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
3	14 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
4	20 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
5	28 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
6	30 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
7	50 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
8	56 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
9	56 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
10	60 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
11	60 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
12	90 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
13	98 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
14	98 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
15	100 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
16	100 x 1 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
17	200 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
18	500 Filmtabletten (OPA-AI-PVC/AI-Blisterstreifen in einer Faltschachtel) 024 Monate
19	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
20	30 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
21	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
22	60 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
23	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
24	100 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate
25	250 Filmtabletten (HDPE-Flasche mit PP-Schraubverschluss einschließlich Trocknungsstopfen) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Calcilac 500 mg/400 I.E. Kautabletten

Z.Nr.: 1-30433

Zulassungsinhaber:

Acis Arzneimittel GmbH
DE - 82031 Grünwald

Hersteller:

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 BrehnaSun-Farm Sp. z o.o.
PL - 05-340 Kolbiel

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette

Calciumcarbonat
(Bestandteil von Calcium Carbonat DC 97P)
Colecalciferol
(Bestandteil von Dry Vitamin D3, Type 100 CWS)

ATC-Klassifikation(en):

A12AX01 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mineralstoffe / Calcium /
Calcium, Kombinationen mit anderen Mitteln / Calciumcarbonat und
Colecalciferol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Kautabletten (Tablettenbehälter aus Polyethylen hoher Dichte) 024 Monate
2	50 Kautabletten (Tablettenbehälter aus Polyethylen hoher Dichte) 024 Monate
3	100 Kautabletten (Tablettenbehälter aus Polyethylen hoher Dichte) 024 Monate
4	180 Kautabletten (Tablettenbehälter aus Polyethylen hoher Dichte) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei (gem. § 2(2) RG), apothekenpflichtig

Pantoprazol Reig Jofre 40 mg Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30437

Zulassungsinhaber:

Laboratorio Reig Jofré SA
ES - 08970 Sant Joan Despi/Barcelona

Referenzprodukt:

1-22441
Pantoloc 40 mg - Trockenstechampulle
Nycomed Pharma GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Laboratorio Reig Jofré SA
ES - 08970 Sant Joan Despi/Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Durchstechflasche :

Pantoprazol Natrium
(.1,5 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Glasviole (Typ I mit Gummypfropfen versiegelt durch eine Al-Flip-off-Kappe) 024 Monate
2	5 Glasviole (Typ I mit Gummypfropfen versiegelt durch eine Al-Flip-off-Kappe) 024 Monate
3	10 Glasviole (Typ I mit Gummypfropfen versiegelt durch eine Al-Flip-off-Kappe) 024 Monate
4	20 Glasviole (Typ I mit Gummypfropfen versiegelt durch eine Al-Flip-off-Kappe) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

DORTIM-POS 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-30438

Zulassungsinhaber:

Ursapharm Arzneimittel GmbH
DE - 66129 Saarbrücken

Referenzprodukt:

1-22701
Cosopt 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Rafarm SA
GR - 19002 Paiania / Attiki

Wirkstoff(e):

+-----
pro ml:

Dorzolamid Hydrochlorid
(entsprechend 20 mg Dorzolamid)
Timololmaleat
(entsprechend 5mg Timolol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Xeomin 50 LD50-Einheiten Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 2-00387

Zulassungsinhaber:

Merz Pharmaceuticals GmbH
DE - 60318 Frankfurt/Main

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver zur Herstellung einer Injektion:

Clostridium botulinum (Auszug, Produkte)
(NT 101, Neurotoxin Typ A (150kD), frei von komplexbildenden 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	036 Monate
2	2 Durchstechflaschen	036 Monate
3	3 Durchstechflaschen	036 Monate
4	6 Durchstechflaschen	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human**Rhesonativ 625 I.E./ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 2-00386

Zulassungsinhaber:

Octapharma Pharmazeutika Produktionsgesellschaft m.b.H.
AT - 1100 Wien

Hersteller:

Octapharma AB
SE - 11275 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Immunglobulin
(human)

ATC-Klassifikation(en):

J06BB01 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Immunsere und
Immunglobuline / Immunglobuline / Spezifische Immunglobuline /
Anti-D(rh)-Immunglobulin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 1 ml (Ampulle)	030 Monate
2	1 x 2 ml (Ampulle)	030 Monate
3	10 x 2 ml (Ampulle)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Zapolin - Globuli für Kinder**

Z.Nr.: 3-00457

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Globuli:

++-----

8g Streukügelchen - imprägniert mit 0,08 g Wirkstoff-Lösung:

Herba et Radix Chamomillae (Auszug)
(D2)Semen Coffeae (Auszug)
(D3)Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D3)Calcium carbonicum Hahnemanni
(D12)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	8 g	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Osanit Schnupfenkügelchen

Z.Nr.: 3-00458

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

10g Streukügelchen :

Folium et Flos Sambuci nigrae (Auszug)
(D3)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 g	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

HO-LEN-COMPLEX Niko-cyl - Tropfen

Z.Nr.: 3-00459

Zulassungsinhaber:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Hersteller:

Pharma Liebermann
DE - 89423 Gundelfingen

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Kaliumarsenit
(D200)
Natriumsulfat
(D30)
Semen Strychni (Auszug)
(D10)
Selen
(D200)
Folium Nicotianae (Auszug)
(D200)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

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

Hepeel - Tabletten

Z.Nr.: 3-00460

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----
TabletteLycopodium (Auszug)
(D3)
Radix Chelidonii (Auszug)
(D4)
Cortex Chinae (Auszug)
(D3)
Semen Myristicae (Auszug)
(fragans, D4)
Fructus Silybi mariani (Auszug)
(D2)
Phosphor
(D6)
Radix Veratri (Auszug)
(D6)
Fructus Colocynthis (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	50 Stück	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Spascupreel - Tabletten

Z.Nr.: 3-00461

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Fructus Colocynthis (Auszug)
(D4)
Ammoniumbromid
(D4)
Atropinsulfat
(. H₂O; D6)
Radix Veratri (Auszug)
(D6)
Magnesiumhydrogenphosphat
(. 3H₂O; D6)
Radix Gelsemii (Auszug)
(D6)
Agaricus muscarius (Auszug)
(D4)
Herba et Radix Chamomillae (Auszug)
(D3)
Kupfersulfat
(. 5H₂O; D6)
Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)
(D6)
Herba Passiflorae (Auszug)
(D2)

Hauptindikation(en)(WHO):

TF000 Spasmolytika (inkl. Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 Stück	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Reneel - Tabletten

Z.Nr.: 3-00462

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----
Tablette

Aluminiumoxid
(D12)
Causticum Hahnemanni
(D4)
Cantharis (Auszug)
(D5)
Bleidiacetat
(. 3H₂O, D6)
Fructus Sabalis serrulatae (Auszug)
(D2)
Cortex Berberidis vulgaris (Auszug)
(D2)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 Stück	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Drosera-Homaccord - Tropfen

Z.Nr.: 3-00463

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----
100 gHerba et Radix Droserae (Auszug)
(D2)
Herba et Radix Droserae (Auszug)
(D10)
Herba et Radix Droserae (Auszug)
(D30)
Herba et Radix Droserae (Auszug)
(D200)
Kupfer(II)acetat
(. H2O, D4)
Kupfer(II)acetat
(. H2O, D10)
Kupfer(II)acetat
(. H2O, D30)
Kupfer(II)acetat
(. H2O), D200)

Hauptindikation(en)(WHO):

TK000 Mittel mit Wirkung auf den Respirationstrakt

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 ml	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Ypsiloheel - Tabletten

Z.Nr.: 3-00464

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Asa foetida (Auszug)
(D4)
Semen Ignatii (Auszug)
(D4)
Herba et Radix Paridis (Auszug)
(D4)
Herba Thujae (Auszug)
(D6)
Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)
(pratensis; D4)
Schlangentoxin von Lachesis mutus
(D8)
Moschus
(moschiferus; D6)
Nitroglycerin
(D6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TC500 Mittel mit symptomatologischer Wirkung auf das
Neurovegetativum

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	50 Stück	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Traumeel - Salbe

Z.Nr.: 3-00465

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

100 g :

Radix Arnicae (Auszug)
(D3)
Herba Calendulae (Auszug)
(Urtinktur)
Cortex Hamamelidis (Auszug)
(Urtinktur)
Herba et Radix Echinaceae (Auszug)
(Urtinktur)
Herba Echinaceae purpureae (Auszug)
(Urtinktur)
Herba et Radix Chamomillae (Auszug)
(Urtinktur)
Herba et Radix Bellidis perennis (Auszug)
(Urtinktur)
Radix Symphyti (Auszug)
(D4)
Herba et Radix Hyperici (Auszug)
(D6)
Herba Millefolii (Auszug)
(Urtinktur)
Herba et Radix Aconiti napelli (Auszug)
(D1)
Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D1)
Mercurius solubilis Hahnemanni
(D6)
Hepar sulfuris
(calcareum; D6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TT200 Lokal entzündungshemmende Mittel
TV000 Antirheumatika (inkl. Antiphlogistika)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Magnesiumkomplex "Similasan" Tabletten

Z.Nr.: 3-00466

Zulassungsinhaber:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Hersteller:

Jacoby Pharmazeutika AG
AT - 5400 Hallein-Kaltenhausen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Basisches Magnesiumcarbonat
(schwer; D12)
Magnesiumchlorid
(.6H₂O; D12)
Magnesiumhydrogenphosphat
(.3H₂O; D15)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Stück	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Übertragungen

Cetebe Vitamin C retard 500 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-22706

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsinhaber bisher:

GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Mifegyne 200 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-23220

Zulassungsinhaber:

Exelgyn
FR - 75007 Paris

Zulassungsinhaber bisher:

Exelgyn SAS
FR - 75007 Paris

Gambrosol trio 40, Peritonealdialyselösung

Z.Nr.: 1-23710

Zulassungsinhaber:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
DE - 61346 Bad Homburg v.d.H.

Zulassungsinhaber bisher:

Gambro Lundia AB
SE - 220 10 Lund

Gambrosol trio 10, Peritonealdialyselösung

Z.Nr.: 1-23711

Zulassungsinhaber:

Fresenius Medical Care Deutschland GmbH
DE - 61346 Bad Homburg v.d.H.

Zulassungsinhaber bisher:

Gambro Lundia AB
SE - 220 10 Lund

Folsan 0,4 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23940

Zulassungsinhaber:

Abbott Products GmbH
AT - 1230 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Folsäure "Abbott" 0,4 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23941

Zulassungsinhaber:

Abbott Products GmbH
AT - 1230 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Balanca 0,03 mg/2 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26296

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Zulassungsinhaber bisher:

Grünenthal GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Belara 0,03 mg/2 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26297

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Zulassungsinhaber bisher:

Grünenthal GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Chlorhexamed 1% - Gel zur Anwendung in der Mundhöhle

Z.Nr.: 1-26692

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsinhaber bisher:

GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Bicalutamid Ranbaxy 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27916

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Zulassungsinhaber bisher:

Ranbaxy (UK) Limited
GB - W1K 6TL London

Chlorhexamed forte 2 mg/ml Dentallösung zur Anwendung in der Zahnarztpraxis

Z.Nr.: 1-28751

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsinhaber bisher:

GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Kozylex 5 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29566

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

IWA Consulting Aps
DK - 4600 Koge

Kozylex 10 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29567

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

IWA Consulting Aps
DK - 4600 Koge

Kozylex 15 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29568

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

IWA Consulting Aps
DK - 4600 Koge

Hermalax Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-29893

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Zulassungsinhaber bisher:

Hermes Arzneimittel GmbH
DE - 82049 Großhesselohe

Cefuroxim Actavis 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30209

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Cefuroxim Actavis 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30210

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Zulassungsinhaber bisher:

Excalibur Pharma Ltd
GB - WC1R 4HE London

Nabufene 10 mg/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30411

Zulassungsinhaber:

Pharmaselect Handels GmbH
AT - 1020 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Pharmaselect Handels GmbH
AT - 1150 Wien

Hedros Saft

Z.Nr.: 3-00331

Zulassungsinhaber:

Cassella-med GmbH & Co KG

DE - 50670 Köln

Zulassungsinhaber bisher:

"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH

AT - 1070 Wien

Eupat Saft

Z.Nr.: 3-00342

Zulassungsinhaber:

Cassella-med GmbH & Co KG

DE - 50670 Köln

Zulassungsinhaber bisher:

"ARAC" At Regulatory Affairs Consulting GmbH

AT - 1070 Wien

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Deca - Durabolin 25 mg Durchstechflasche

Z.Nr.: 11666

Zulassungsinhaber:

N.V. Organon

NL - 5349 AB Oss

Bezeichnung bisher:

Deca - Durabolin 25 mg - Ampullen

Deca - Durabolin 50 mg Durchstechflasche

Z.Nr.: 11667

Zulassungsinhaber:

N.V. Organon

NL - 5349 AB Oss

Bezeichnung bisher:

Deca - Durabolin 50 mg - Ampullen

**Luuf Guaifenesin compositum Bronchial - und Hustentee
Konzentrat**

Z.Nr.: 14766

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH

AT - 8011 Graz

Bezeichnung bisher:

Luuf Guaifenesin compositum - Hustentee Konzentrat

Etrat - Gel

Z.Nr.: 15399

Zulassungsinhaber:
Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Etrat - Sportgel

Lactulose Hexal 670 mg/ml - Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-24836

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:
Lactulose Fresenius 670 mg/ml - Lösung zum Einnehmen

Sufentanil Actavis 50 Mikrogramm/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-24964

Zulassungsinhaber:
Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:
Sufentanil Actavis 50 µg/ml - Injektionslösung

Valsartan/HCT ratiopharm 80 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27777

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

Valsartan/HCT Teva 80 mg/12,5 mg Filmtabletten

Valsartan/HCT ratiopharm 160 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27778

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

Valsartan/HCT Teva 160 mg/25 mg Filmtabletten

Trospiumchlorid Pflieger 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28320

Zulassungsinhaber:

Dr. R. Pflieger Chemische Fabrik GmbH
DE - 96045 Bamberg

Bezeichnung bisher:

Trospasyt 20 mg Filmtabletten

Montelukast MSD 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29121

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Airathon 10 mg Filmtabletten

Montelukast MSD 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29122

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Airathon 5 mg Kautabletten

**Vancomycin Actavis 500 mg Pulver zur Herstellung eines
Konzentrats für eine Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-29640

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Vancomycin Nucleus 500 mg Pulver zur Herstellung eines
Konzentrats für eine Infusionslösung

Vancomycin Actavis 1000 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats für eine Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29641

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Vancomycin Nucleus 1000 mg Pulver zur Herstellung eines Konzentrats für eine Infusionslösung

Clopidogrel Pfizer 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29706

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Bezeichnung bisher:

Xoval 75 mg Filmtabletten

Ropinirol Sandoz 2 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29954

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Mirop 2 mg Retardtabletten

Ropinirol Sandoz 4 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29955

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Mirop 4 mg Retardtabletten

Ropinirol Sandoz 8 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29956

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Mirop 8 mg Retardtabletten

Cefuroxim Actavis 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30209

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Cefuroxim Excalibur 250 mg Filmtabletten

Cefuroxim Actavis 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30210

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Bezeichnung bisher:

Cefuroxim Excalibur 500 mg Filmtabletten

PHÖNIX Hydrargyrum Tropfen

Z.Nr.: 3-00332

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH

DE - 71149 Bondorf

Bezeichnung bisher:

PHÖNIX Hydrargyrum spag. Tropfen

PHÖNIX Stellaria Tropfen

Z.Nr.: 3-00333

Zulassungsinhaber:

Phönix Laboratorium GmbH

DE - 71149 Bondorf

Bezeichnung bisher:

PHÖNIX Stellaria spag. Tropfen

Buerlecithin plus Vitamine Dragees

Z.Nr.: HERB-00043

Zulassungsinhaber:

Nycomed Pharma GmbH

AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Buerlecithin - Dragees

Änderungen der Packungsgrößen**Saroten Retard 25 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 15089

Zulassungsinhaber:

Lundbeck Austria GmbH
AT - 1200 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück HDPE-Behältnis	018
002	100 Stück HDPE-Behältnis	018
003	10 x 100 Stück HDPE-Behältnis	018
004	30 Stück PP-Behältnis024	neu

Saroten Retard 50 mg - Kapseln

Z.Nr.: 15984

Zulassungsinhaber:

Lundbeck Austria GmbH
AT - 1200 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück HDPE-Behältnis	018
002	100 Stück HDPE-Behältnis	018
003	10 x 100 Stück HDPE-Behältnis	018
004	30 Stück PP-Behältnis024	neu

Novanaest purum 1% - Ampullen

Z.Nr.: 17966

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
003	10 x 2 ml Ampullen	024 gelöscht
004	10 x 5 ml Ampullen	024

Physiologische Kochsalzlösung "Fresenius" - Infusionslösung

Z.Nr.: 1-16417

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
005	40 x 100 ml Polyethylenflasche	036	
006	10 x 250 ml Glasflasche	036	
007	10 x 500 ml Glasflasche	036	
014	40 x 50 ml freeflex	024	
015	40 x 100 ml freeflex	024	
016	20 x 250 ml freeflex	024	
017	15 x 500 ml freeflex	024	
018	8 x 1000 ml freeflex	024	
019	10 x 1000 ml Polyethylenflasche	036	
020	10 x 250 ml freeflex	024	
021	250 ml freeflex	024	gelöscht
022	10 x 500 ml freeflex	024	
023	500 ml freeflex	024	gelöscht
024	6 x 1500 ml careflex	036	gelöscht
025	4 x 3000 ml careflex	036	gelöscht
026	2 x 5000 ml careflex	036	gelöscht
027	5 x 250 ml freeflex	024	
028	5 x 500 ml freeflex	024	
029	10 x 1000 ml freeflex	024	
030	20 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
031	30 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
032	20 x 500 ml Polyethylenflasche	036	
033	10 x 100 ml Glasflasche	036	
034	10 x 100 ml in 250 ml Glasflasche	036	
035	200 ml in 250 ml Glasflasche	036	gelöscht
036	10 x 200 ml in 250 ml Glasflasche	036	
037	10 x 250 ml in 500 ml Glasflasche	036	
038	10 x 400 ml in 500 ml Glasflasche	036	
039	1 x 500 ml Glasflasche	036	
040	6 x 1000 ml Glasflasche	060	
041	20 x 100 ml in 250 ml Polyethylenflasche	036	
042	20 x 200 ml in 250 ml Polyethylenflasche	036	
043	1 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
044	50 x 100 ml freeflex	024	
045	60 x 50 ml freeflex	024	
046	30 x 250 ml freeflex	024	
047	20 x 500 ml freeflex	024	
048	10 x 250 ml monoflac	024	gelöscht
049	10 x 500 ml monoflac	024	gelöscht
050	10 x 1000 ml monoflac	024	gelöscht

051	10 x 250 ml Polyethylenflasche	036	
052	10 x 500 ml Polyethylenflasche	036	
053	10 x 100 ml Polyethylenflasche	036	
054	10 x 250 ml in 500 ml Polyethylenflasche	036	
055	1 x 500 ml Polyethylenflasche	036	
056	10 x 10 ml Polyethylenflasche	060	gelöscht
057	10 x 10 ml Polyethylenampulle	024	
058	10 x 10 x 10 ml Polyethylenampulle (Bündelpackung)		024
059	20 x 10 ml Polyethylenampulle	024	
060	50 x 10 ml Polyethylenampulle	024	
061	20 x 20 ml Polyethylenampulle	024	
062	50 x 20 ml Polyethylenampulle	024	
063	20 x 10 ml Polypropylenampulle	036	
064	20 x 20 ml Polypropylenampulle	036	
065	20 x 100 ml Glasflasche	036	
066	12 x 100 ml in 250 ml Glasflasche	036	
067	12 x 200 ml in 250 ml Glasflasche	036	
068	1 x 250 ml Glasflasche	036	
069	12 x 250 ml Glasflasche	036	
070	12 x 250 ml in 500 ml Glasflasche	036	
071	1 x 500 ml Glasflasche	036	
072	12 x 500 ml Glasflasche	036	
073	10 x 50 ml Durchstechflasche	036	
074	20 x 50 ml Durchstechflasche	036	
075	10 x 100 ml Durchstechflasche	036	
076	20 x 100 ml Durchstechflasche	036	

Inkontan 30 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23925

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH
AT - 6060 Absam

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück	060 gelöscht
002	50 Stück	060
003	100 Stück	060 gelöscht
004	20 Stück	060

Inkontan 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-23926

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH

AT - 6060 Absam

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück		060 gelöscht
002	50 Stück		060
003	100 Stück		060 gelöscht
004	20 Stück		060

Clindac Sandoz 450 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25479

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (PVC/Al- Blister)		024
002	12 Stück (PVC/Al- Blister)		024
003	14 Stück (PVC/Al- Blister)		024
004	30 Stück (PVC/Al- Blister)		024
005	28 Stück (PVC/Al- Blister)		024 neu
006	32 Stück (PVC/Al- Blister)		024 neu
007	42 Stück (PVC/Al- Blister)		024 neu

Clindac Sandoz 600 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25480

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	8 Stück (PVC/Al- Blister)	024
002	10 Stück (PVC/Al- Blister)	024
003	12 Stück (PVC/Al- Blister)	024
004	30 Stück (PVC/Al- Blister)	024
005	28 Stück (PVC/Al- Blister)	024 neu
006	32 Stück (PVC/Al- Blister)	024 neu
007	42 Stück (PVC/Al- Blister)	024 neu

Losartan-Kalium Actavis 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26989

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
012	20 Stück (Blister)	048
013	28 Stück (Blister)	048
014	30 Stück (Blister)	048
002	10 Stück (Blister)	048
003	14 Stück (Blister)	048
005	21 Stück (Blister)	048
007	56 Stück (Blister)	048
008	98 Stück (Blister)	048
010	210 Stück (Blister)	048
011	280 Stück (Klinikpackung)	048
001	7 Stück (Blister)	048
004	15 Stück (Blister)	048
006	50 Stück (Blister)	048
009	100 Stück (Blister)	048
015	100 Stück (HDPE Flasche)	048 neu
016	250 Stück (HDPE Flasche)	048 neu

Losartan-Kalium Actavis 25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26990

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
012	20 Stück (Blister)	036
013	28 Stück (Blister)	036
014	30 Stück (Blister)	036
007	56 Stück (Blister)	036
009	100 Stück (Blister)	036
002	10 Stück (Blister)	036
004	15 Stück (Blister)	036
005	21 Stück (Blister)	036
006	50 Stück (Blister)	036
008	98 Stück (Blister)	036
010	210 Stück (Blister)	036
011	280 Stück (Klinikpackung)	036
001	7 Stück (Blister)	036
003	14 Stück (Blister)	036
015	100 Stück (HDPE Flasche)	036 neu
016	250 Stück (HDPE Flasche)	036 neu

Losartan-Kalium Actavis 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26991

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
012	20 Stück (Blister)	036
013	28 Stück (Blister)	036
014	30 Stück (Blister)	036
001	7 Stück (Blister)	036
011	280 Stück (Klinikpackung)	036
007	56 Stück (Blister)	036
008	98 Stück (Blister)	036
009	100 Stück (Blister)	036
010	210 Stück (Blister)	036
005	21 Stück (Blister)	036
002	10 Stück (Blister)	036
003	14 Stück (Blister)	036
004	15 Stück (Blister)	036
006	50 Stück (Blister)	036
015	100 Stück (HDPE Flasche)	036 neu
016	250 Stück (HDPE Flasche)	036 neu

Losartan-Kalium Actavis 100 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26992

Zulassungsinhaber:

Actavis Group hf.
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
012	20 Stück (Blister)	036
013	28 Stück (Blister)	036
014	30 Stück (Blister)	036
001	7 Stück (Blister)	036
002	10 Stück (Blister)	036
004	15 Stück (Blister)	036
005	21 Stück (Blister)	036
007	56 Stück (Blister)	036
008	98 Stück (Blister)	036
010	210 Stück (Blister)	036
003	14 Stück (Blister)	036
006	50 Stück (Blister)	036
009	100 Stück (Blister)	036
011	280 Stück (Klinikpackung)	036
015	100 Stück (HDPE Flasche)	036 neu
016	250 Stück (HDPE Flasche)	036 neu

Aqua ad injectabilia NORIDEM Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

Z.Nr.: 1-28565

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd
CY - 1065 Nicosia

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 x 250 ml in PE-Flaschen	048
002	10 x 1000 ml in PE-Flaschen	048
003	10 x 1000 ml in PP-Flaschen	048 neu

Galantamin Arcana 8 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-28939

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH

AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	14 Stück (Blister)	024	
002	28 Stück (Blister)	024	
003	30 Stück (Blister)	024	
004	56 Stück (Blister)	024	
005	84 Stück (Blister)	024	
006	90 Stück (Blister)	024	
007	98 Stück (Blister)	024	
008	112 Stück (Blister)	024	
009	140 Stück (Blister)	024	
010	300 Stück (Tablettenbehältnis)	027	
011	500 Stück (Tablettenbehältnis)	027	
012	28 Stück (HDPE-Fläschchen)	036	
013	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	036	
014	84 Stück (HDPE-Fläschchen)	036	
015	100 Stück (HDPE-Fläschchen)	036	
016	250 Stück (HDPE-Fläschchen)	036	
017	10 Stück (Blister)	024	neu
018	10 Stück (Tablettenbehältnis)	027	neu
019	10 Stück (HDPE-Fläschchen)	036	neu

Änderungen der Abgabe

Coffo - Selt - Brausetabletten

Z.Nr.: 9315

Zulassungsinhaber:

Aponova Pharma Handels GmbH
AT - 6265 Hart

Abgabe:

Rp, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rpfrei mit W7, apothekenpflichtig

Metvix 160 mg/g Creme

Z.Nr.: 1-24668

Zulassungsinhaber:

Galderma International
FR - 92927 La Defense Cedex

Abgabe:

NR, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rp, apothekenpflichtig

Bravelle 75 I.E. Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-26268

Zulassungsinhaber:

Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Abgabe:

NR, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rp, apothekenpflichtig

Typherix 25 Mikrogramm/0,5 ml Injektionslösung

Z.Nr.: 2-00237

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Abgabe:

NR, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rp, apothekenpflichtig

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Kephalodoron - Tabletten

Z.Nr.: 2020

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Maliasin 25 mg - Dragees

Z.Nr.: 13684

Zulassungsinhaber:

Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Ossiplex retard - Dragees

Z.Nr.: 15858

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Methotrexat-Austropharm 100 mg/ml - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 17406

Zulassungsinhaber:

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

Ferrum - Quarz - Kapseln "Weleda"

Z.Nr.: 1-20429

Zulassungsinhaber:
Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Doxorubicin - Austropharm 2 mg/ml - Stechampulle

Z.Nr.: 1-21285

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

Endorem 11,2 mg Fe/ml - Konzentrat zur Herstellung einer Infusionssuspension

Z.Nr.: 1-21615

Zulassungsinhaber:
Guerbet S.A.
FR - 95943 Roissy

Amiodaron "Ebewe" 150 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung

Z.Nr.: 1-22198

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

Amiodaron "Ebewe" 200 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22200

Zulassungsinhaber:

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

Amiodaron - Austropharm 200 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22201

Zulassungsinhaber:

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

Eicebäer - Hustensaft

Z.Nr.: 1-25467

Zulassungsinhaber:

Merck Gesellschaft mbH
AT - 1147 Wien

Natriumfolinat "Ebewe" 50 mg/ml - Lösung zur Injektion und Infusion

Z.Nr.: 1-25632

Zulassungsinhaber:

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

Risperidon Sandoz 6 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27296

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Caltrate plus Vitamin D 600 mg/400 I.E. Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28388

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Risperidon Krka 0,5 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29495

Zulassungsinhaber:
Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Risperidon Krka 1 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29496

Zulassungsinhaber:
Krka d.d.
SI - 8501 Novo mesto

Risperidon Krka 2 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-29497

Zulassungsinhaber:

Krka d.d.

SI - 8501 Novo mesto

Twinject 0,15 mg/0,15 ml Injektionslösung in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 1-30102

Zulassungsinhaber:

Shionogi Ireland Ltd

IE - . Swords / Co. Dublin

Twinject 0,3 mg/0,3 ml Injektionslösung in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 1-30103

Zulassungsinhaber:

Shionogi Ireland Ltd

IE - . Swords / Co. Dublin

Rheumadoron "Weleda" - Tropfen

Z.Nr.: 3-00063

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG

AT - 1220 Wien

Brennesseltonikum

Z.Nr.: 5-00298

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Biotrop - Hustensaft

Z.Nr.: 5-01040

Zulassungsinhaber:

Kaufus - Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Apo - Gripp - Tabletten

Z.Nr.: 5-01454

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Dr. Bachleitner's Hustenbalsam mild

Z.Nr.: 5-01475

Zulassungsinhaber:

Borromäus - Apotheke
AT - 5020 Salzburg

Dr. Bachleitner's Hustenbalsam

Z.Nr.: 5-01476

Zulassungsinhaber:

Borromäus - Apotheke

AT - 5020 Salzburg

Kreislauftonikum

Z.Nr.: 5-01477

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke

AT - 8280 Fürstenfeld

Wundbalsam

Z.Nr.: 5-01478

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke

AT - 8280 Fürstenfeld

Nerventonikum

Z.Nr.: 5-01547

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke

AT - 8280 Fürstenfeld

Apo-Schmerz - Tabletten

Z.Nr.: 5-01548

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Apo-Lutsch Salbei - Halspastillen

Z.Nr.: 5-01549

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Magentee - Gastrobon

Z.Nr.: 5-01622

Zulassungsinhaber:

Adler - Apotheke
AT - 8720 Knittelfeld

Kloster-Brusttee

Z.Nr.: 5-01623

Zulassungsinhaber:

Adler - Apotheke
AT - 8720 Knittelfeld

Nieren - Blasentee

Z.Nr.: 5-01624

Zulassungsinhaber:

Adler - Apotheke
AT - 8720 Knittelfeld

Wind- und Gallgeist

Z.Nr.: 5-01863

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Hustnelixier

Z.Nr.: 5-01864

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Brustbalsam

Z.Nr.: 5-01865

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Mund- und Zahnfleischpinselung

Z.Nr.: 5-02028

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Apo - Plus - Tabletten

Z.Nr.: 5-02041

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Leber-Galletee

Z.Nr.: 5-02108

Zulassungsinhaber:

Flora-Apotheke
AT - 8111 Judendorf/Straßengel(BH Graz-Umg.)

Magen-Darmtee

Z.Nr.: 5-02109

Zulassungsinhaber:

Flora-Apotheke
AT - 8111 Judendorf/Straßengel(BH Graz-Umg.)

Nerven - Schlaftee

Z.Nr.: 5-02110

Zulassungsinhaber:

Flora-Apotheke

AT - 8111 Judendorf/Straßengel(BH Graz-Umg.)

Grippetea

Z.Nr.: 5-02111

Zulassungsinhaber:

Flora-Apotheke

AT - 8111 Judendorf/Straßengel(BH Graz-Umg.)

CEHA Abführtee

Z.Nr.: 5-02285

Zulassungsinhaber:

Stadtapotheke Zur Mariahilf

AT - 6500 Landeck

Apotheker Bauer's Tee bei Durchfallerkrankungen

Z.Nr.: 5-02433

Zulassungsinhaber:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.

AT - 9141 Eberndorf

Apotheker Trousil's Knoblauch - Vital + Vitamin E - Dragees

Z.Nr.: 7-00279

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Apotheker Trousil's Knoblauch-Mistel-Weißdorn - Dragees

Z.Nr.: 7-00283

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

**Nervendragees aus Baldrian, Hopfen und Melisse
Stadt-Apotheke Fürstenfeld**

Z.Nr.: 7-00397

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

**Apotheker Rizy's Knoblauch-Mistel-Weissdorn-Dragees
Stadtapotheke Traun**

Z.Nr.: 7-00413

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 4050 Traun(BH Linz-L.)

Apotheker Rizy's Nervendragees aus Baldrian, Hopfen und Melisse

Z.Nr.: 7-00423

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 4050 Traun(BH Linz-L.)

Passival - Nervendragees aus Baldrian, Hopfen und Melisse

Z.Nr.: 7-00460

Zulassungsinhaber:

Heilborn Apotheke e.U.
AT - 4701 Bad Schallerbach

Influval - Grippedragees aus Weidenrinde,Lindeblüte + Vitamin C

Z.Nr.: 7-00665

Zulassungsinhaber:

Heilborn Apotheke e.U.
AT - 4701 Bad Schallerbach

Apotheker Rizy's Grippedragees aus Weidenrinde, Lindenblüte und Vitamin C Stadt Apotheke Traun

Z.Nr.: 7-00706

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke
AT - 4050 Traun(BH Linz-L.)

Apotheker Rizy's Salbei-Halspastillen zuckerfrei Traun

Z.Nr.: 7-00825

Zulassungsinhaber:

Stadt - Apotheke

AT - 4050 Traun(BH Linz-L.)

Influval - Salbei Halspastillen zuckerfrei

Z.Nr.: 7-00892

Zulassungsinhaber:

Heilborn Apotheke e.U.

AT - 4701 Bad Schallerbach

Ruhende Zulassungen

Wiederaufnahme ruhender Zulassungen

Siccasan - Augengel

Z.Nr.: 1-24211

Zulassungsinhaber:

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

Veröffentlichung (05/2011) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Thryallis glauca "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6442

Firma:

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

Chelidonium majus "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6443

Firma:

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

Bellis perennis "Spagyra" Globuli

Reg.Nr.: HOM-6444

Firma:

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

Dr. Kottas Nerven-Schlaftee

Reg.Nr.: HERB-00057

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Johanniskrauttee

Reg.Nr.: HERB-00058

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Melissentee

Reg.Nr.: HERB-00059

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Tausendguldenkrauttee

Reg.Nr.: HERB-00060

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Lindenblütentee

Reg.Nr.: HERB-00061

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Käsepappeltee

Reg.Nr.: HERB-00062

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Misteltee

Reg.Nr.: HERB-00063

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Kamillenblütentee

Reg.Nr.: HERB-00064

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Pfefferminztee

Reg.Nr.: HERB-00065

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Passionsblumentee

Reg.Nr.: HERB-00066

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Schafgarbentee

Reg.Nr.: HERB-00067

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Spitzwegerichtee

Reg.Nr.: HERB-00068

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Zinnkrauttee

Reg.Nr.: HERB-00069

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Salbeitee

Reg.Nr.: HERB-00070

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Weissdorntee

Reg.Nr.: HERB-00071

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Gelenkste

Reg.Nr.: HERB-00072

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Nieren-Blasentee

Reg.Nr.: HERB-00073

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Leber-Gallentee

Reg.Nr.: HERB-00074

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Sodbrennentee

Reg.Nr.: HERB-00075

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Blähungs-Verdauungstee

Reg.Nr.: HERB-00076

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Husten-Bronchialtee

Reg.Nr.: HERB-00077

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Herz-Kreislauftee

Reg.Nr.: HERB-00078

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Magen-Darmtee

Reg.Nr.: HERB-00079

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Dr. Kottas Grippe-Erkältungstee

Reg.Nr.: HERB-00080

Firma:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Zirkulin Baldrian & Hopfen Dragees

Reg.Nr.: HERB-00081

Firma:

Roha Arzneimittel GmbH
DE - 28355 Bremen

Aufhebungen von Registrierungen

Brennesseltonikum

Reg.Nr.: 5-00298

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Biotrop - Hustensaft

Reg.Nr.: 5-01040

Firma:

Kaulfus - Apotheke
AT - 6845 Hohenems(BH Dornbirn)

Apo - Gripp - Tabletten

Reg.Nr.: 5-01454

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Dr. Bachleitner's Hustenbalsam mild

Reg.Nr.: 5-01475

Firma:

Borromäus - Apotheke
AT - 5020 Salzburg

Dr. Bachleitner's Hustenbalsam

Reg.Nr.: 5-01476

Firma:

Borromäus - Apotheke
AT - 5020 Salzburg

Kreislauftonikum

Reg.Nr.: 5-01477

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Wundbalsam

Reg.Nr.: 5-01478

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Nerventonikum

Reg.Nr.: 5-01547

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Apo-Schmerz - Tabletten

Reg.Nr.: 5-01548

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Apo-Lutsch Salbei - Halspastillen

Reg.Nr.: 5-01549

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Magentee - Gastrobon

Reg.Nr.: 5-01622

Firma:

Adler - Apotheke
AT - 8720 Knittelfeld

Kloster-Brusttee

Reg.Nr.: 5-01623

Firma:

Adler - Apotheke
AT - 8720 Knittelfeld

Nieren - Blasentee

Reg.Nr.: 5-01624

Firma:

Adler - Apotheke
AT - 8720 Knittelfeld

Wind- und Gallgeist

Reg.Nr.: 5-01863

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Hustenelexier

Reg.Nr.: 5-01864

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Brustbalsam

Reg.Nr.: 5-01865

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Mund- und Zahnfleischpinselung

Reg.Nr.: 5-02028

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Apo - Plus - Tabletten

Reg.Nr.: 5-02041

Firma:

Stadt - Apotheke
AT - 8280 Fürstenfeld

Leber-Galletee

Reg.Nr.: 5-02108

Firma:

Flora-Apotheke
AT - 8111 Judendorf/Straßengel(BH Graz-Umg.)

Magen-Darmtee

Reg.Nr.: 5-02109

Firma:

Flora-Apotheke
AT - 8111 Judendorf/Straßengel(BH Graz-Umg.)

Nerven - Schlaftee

Reg.Nr.: 5-02110

Firma:

Flora-Apotheke
AT - 8111 Judendorf/Straßengel(BH Graz-Umg.)

Grippetea

Reg.Nr.: 5-02111

Firma:

Flora-Apotheke
AT - 8111 Judendorf/Straßengel(BH Graz-Umg.)

CEHA Abführtee

Reg.Nr.: 5-02285

Firma:

Stadtapotheke Zur Mariahilf
AT - 6500 Landeck

Apotheker Bauer's Tee bei Durchfallerkrankungen

Reg.Nr.: 5-02433

Firma:

Jauntal - Apotheke Dr. Klaus Bauer e.U.
AT - 9141 Eberndorf