



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Radioaktive Arzneispezialitäten - human	116
Übertragungen	117
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	142
Änderungen der Bezeichnung	142
Änderungen der Packungsgrößen	152
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	181
Registrierungen	195

*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.*

318. Veröffentlichung (08/2011) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Bifodron 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30293

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-23615
Actonel 30 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Actavis hf
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Natrium Risedronat
(amorph)

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	7 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
2	14 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
3	28 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
4	56 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
5	84 Stück (Al/PVC- Blister)	036 Monate
6	30 Stück (HDPE- Flasche)	036 Monate
7	100 Stück (HDPE- Flasche)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe Rp, apothekenpflichtig

Zmertan 20 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30454

Zulassungsinhaber:

Adamed Sp. z o.o.
PL - 05-152 Czosnów

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/009-012
Micardis 20 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
9	30 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zmertan 40 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30455

Zulassungsinhaber:

Adamed Sp. z o.o.
PL - 05-152 Czosnów

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/001-004,013,015,017,019
Micardis 40 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
9	30 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zmertan 80 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30456

Zulassungsinhaber:

Adamed Sp. z o.o.
PL - 05-152 Czosnów

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/005-008,014,016,018,020
Micardis 80 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
4	56 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
5	84 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
6	90 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
7	98 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
8	100 Stück (Al/Al- Blister)	024 Monate
9	30 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE- Tablettenbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Vezuran Plus 80 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30518

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.
HU - 1121 Budapest

Referenzprodukt:

1-22463
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	54 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	84 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Vezuran Plus 160 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30519

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.
HU - 1121 Budapest

Referenzprodukt:

1-25101
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	54 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	84 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Vezuran Plus 160 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30520

Zulassungsinhaber:

ROI Kereskedelmi és Szolgáltató Bt.
HU - 1121 Budapest

Referenzprodukt:

1-25735
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

Cemelog-BRS Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
3	30 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
4	54 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
5	60 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
6	84 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
7	90 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate
8	98 Stück (Al/Al-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Actavis 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30577

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-22287
Atacand 4 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Actavis Nordic A/S
DK - 2820 GentofteSiegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
3	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
4	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
5	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
6	70 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
7	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
8	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Actavis 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30578

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-22288
Atacand 8 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Siegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal FarActavis Nordic A/S
DK - 2820 Gentofte

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
3	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
4	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
5	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
6	70 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
7	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
8	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Actavis 16 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30579

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-22289
Atacand 16 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Siegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal FarActavis Nordic A/S
DK - 2820 Gentofte

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
3	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
4	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
5	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
6	70 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
7	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
8	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Candesartan Actavis 32 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30580

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

1-25535
Atacand 32 mg - Tabletten
AstraZeneca Österreich GmbH
AT-1037 Wien

Hersteller:

Actavis Nordic A/S
DK - 2820 GentofteSiegfried Generics Malta Ltd
MT - BBG3000 Hal Far

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Candesartan Cilexetil

ATC-Klassifikation(en):

C09CA06 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Candesartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	14 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
3	28 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
4	30 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
5	56 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
6	70 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
7	90 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate
8	98 Tabletten (PVC-PVDC/Alu-Blister)036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dazirok 150 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30585

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/086/001-003,007,009
CoAprovel 150 mg/12,5 mg Tabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Laboratorios Cinfa SA
ES - 31699 Olloki, NavarraLaboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Irbesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Tabletten (PVC-PE-PVDC (Triplex)/Alu-Blister)	036 Monate
2	28 Tabletten (PVC-PE-PVDC (Triplex)/Alu-Blister)	036 Monate
3	56 Tabletten (PVC-PE-PVDC (Triplex)/Alu-Blister)	036 Monate
4	98 Tabletten (PVC-PE-PVDC (Triplex)/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dazirok 300 mg/12,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30586

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/086/004-006,008,010
CoAprovel 300 mg/12,5 mg Tabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Laboratorios Cinfa SA
ES - 31699 Olloki, NavarraLaboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Irbesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Tabletten (PVC-PE-PVDC (Triplex)/Alu-Blister)	036 Monate
2	28 Tabletten (PVC-PE-PVDC (Triplex)/Alu-Blister)	036 Monate
3	56 Tabletten (PVC-PE-PVDC (Triplex)/Alu-Blister)	036 Monate
4	98 Tabletten (PVC-PE-PVDC (Triplex)/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dazirok 300 mg/25 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30587

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/98/086/023-028,031,034
CoAprovel 300 mg/25 mg Filmtabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Laboratorios Cinfa SA
ES - 31699 Olloki, NavarraLaboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

C09DA04 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten,
Kombinationen / Angiotensin-II-Antagonisten und Diuretika /
Irbesartan und Diuretika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Tabletten (PVC-PE-PVDC (Triplex)/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Tabletten (PVC-PE-PVDC (Triplex)/Alu-Blister)	024 Monate
3	56 Tabletten (PVC-PE-PVDC (Triplex)/Alu-Blister)	024 Monate
4	98 Tabletten (PVC-PE-PVDC (Triplex)/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Mayra 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30588

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):

G03AA Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe
Kombinationen

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Viola 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30589

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):

G03AA Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe
Kombinationen

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Marina 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30590

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):

G03AA Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe
Kombinationen

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Maja 0,03 mg/2 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30591

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):

G03AA Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene, fixe
Kombinationen

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvilbitin 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30592

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Clonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryDoppel Farmaceutici S.R.L.
IT - 20089 Rozzano (MI)Eurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrusselsLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelPharmaCoDane ApS
DK - 2730 Herlev

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 10mg 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 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
2	30 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
3	50 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
4	100 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvilbitin 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30593

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Clonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryDoppel Farmaceutici S.R.L.
IT - 20089 Rozzano (MI)Eurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrusselsStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoPharmaCoDane ApS
DK - 2730 Herlev

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 20mg 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 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
2	30 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
3	50 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
4	100 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvilbitin 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30594

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryDoppel Farmaceutici S.R.L.
IT - 20089 Rozzano (MI)PharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevEurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrusselsLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San Prospero

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 40mg 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 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
2	30 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
3	50 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
4	100 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atorvilbitin 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30595

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Doppel Farmaceutici S.R.L.
IT - 20089 Rozzano (MI)Eurogenerics NV/SA
BE - 1020 BrusselsLamp San Prospero S.p.A.
IT - 41030 Modena, San ProsperoPharmaCoDane ApS
DK - 2730 HerlevClonmel Healthcare Ltd.
IE - Clonmel, Co. TipperaryStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 80mg 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 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
2	30 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
3	50 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
4	100 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atornidda 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30596

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 10mg 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 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
2	30 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
3	50 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
4	100 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atornidda 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30597

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 20mg 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 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
2	30 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
3	50 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
4	100 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atornidda 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30598

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 40mg 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 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
2	30 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
3	50 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
4	100 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Atornidda 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30599

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern

Atorvastatin Calcium
(entsprechend 80mg 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 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
2	30 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
3	50 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate
4	100 Filmtabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister)	021 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-30600

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

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

Mylan BV
NL - 3752 LB Bunschoten

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Candesartan Cilexetil
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister) 024 Monate
2	10 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister) 024 Monate
3	14 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister) 024 Monate
4	15 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister) 024 Monate
5	28 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister) 024 Monate
6	30 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister) 024 Monate
7	50 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister) 024 Monate
8	56 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister) 024 Monate
9	60 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister) 024 Monate
10	84 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister) 024 Monate
11	90 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister) 024 Monate
12	98 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister) 024 Monate
13	100 Tabletten (OPA-Al-PVC/Al-Blister) 024 Monate
14	30 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
15	90 Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Imipenem/Cilastatin Hikma 500 mg/500 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30602

Zulassungsinhaber:

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

Referenzprodukt:

1-18024
Zienam 500 mg - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT-1120 Wien

Hersteller:

Facta Farmaceutici S.p.A.
IT - 64020 Teramo

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

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver:

Imipenem
(. H₂O - entsprechend 500 mg Imipenem)
Cilastatin Natrium
(entsprechend 500 mg Cilastatin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 20 ml (Durchstechflasche/Karton)	036 Monate
2	10 x 20 ml (Durchstechflaschen/Karton)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Topotecan Cipla 1 mg Lyophilisat für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30603

Zulassungsinhaber:

Cipla (UK) Ltd
GB - KT 138TS Weybridge/Surrey

Referenzprodukt:

EU/1/96/027/004-005
HYCAMTIN 1 mg Pulver zur Herstellung eines
Infusionslösungskonzentrats
SmithKline Beecham Pharmaceuticals plc
GB-TW8 9GS Brentford, Middlesex

Hersteller:

S&D Pharma CZ, spol.s.r.o.
CZ - 27308 Pchery

S.C. Imedica SA
RO - 013686 Bucuresti

MC Pharma Ltd.
BG - 1618 Sofia

S&D Pharma CZ, spol sro
CZ - 142 00 Praha 4

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat:

Topotecan Hydrochlorid
(entsprechend 1 mg Topotecan)

ATC-Klassifikation(en):

L01XX17 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /
Andere antineoplastische Mittel / Topotecan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche (Typ I Glas)	036 Monate
2	5 Durchstechflaschen (Typ I Glas)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Topotecan Cipla 4 mg Lyophilisat für ein Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30604

Zulassungsinhaber:

Cipla (UK) Ltd
GB - KT 138TS Weybridge/Surrey

Referenzprodukt:

EU/1/96/027/001,003
HYCAMTIN 4 mg Pulver zur Herstellung eines
Infusionslösungskonzentrats
SmithKline Beecham Pharmaceuticals plc
GB-TW8 9GS Brentford, Middlesex

Hersteller:

S&D Pharma CZ, spol.s.r.o.
CZ - 27308 Pchery

S.C. Imedica SA
RO - 013686 Bucuresti

MC Pharma Ltd.
BG - 1618 Sofia

S&D Pharma CZ, spol sro
CZ - 142 00 Praha 4

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat:

Topotecan Hydrochlorid
(entsprechend 4 mg Topotecan)

ATC-Klassifikation(en):

L01XX17 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /
Andere antineoplastische Mittel / Topotecan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Durchstechflasche (Typ I Glas)	036 Monate
2	5 Durchstechflaschen (Typ I Glas)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Licolin 75 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30605

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/97/049/001-003,10,13
Karvea 75 mg Tabletten
Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG
GB-UD8 1DH Uxbridge

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)Laboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Blistern) 036 Monate
2	28 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Blistern) 036 Monate
3	56 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Blistern) 036 Monate
4	98 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Blistern) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Licolin 150 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30606

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/97/049/004-006,11,14
Karvea 150 mg Tabletten
Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG
GB-UD8 1DH Uxbridge

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)Laboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Blistern) 036 Monate
2	28 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Blistern) 036 Monate
3	56 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Blistern) 036 Monate
4	98 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Blistern) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Licolin 300 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30607

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 08028 Barcelona

Referenzprodukt:

EU/1/97/049/007-009,12,15
Karvea 300 mg Tabletten
Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG
GB-UD8 1DH Uxbridge

Hersteller:

Laboratorios Liconsa S.A.
ES - 19200 Azuqueca de Henares (Guadalajara)Laboratorios Cinfa S.A.
ES - 31620 Huarte (Navarra)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Irbesartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Blistern) 036 Monate
2	28 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Blistern) 036 Monate
3	56 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Blistern) 036 Monate
4	98 Tabletten (PVC-PVDC/Al-Blistern) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Escitalopram Tillomed 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30608

Zulassungsinhaber:

Tillomed Laboratories Ltd
 GB - PE19 8ET Eaton Socon, St. Neots, Cambs

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Glenmark Generics (Europe) Ltd
 GB - AL9 5PG Hatfield

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.
 CZ - 140 78 Praha 4

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.
 CZ - 566 17 Vysoké Mýto

Tillomed Laboratories Ltd
 GB - PE19 8ET Eaton Socon, St. Neots, Cambs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
 (entsprechend 5 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Aluminium/Aluminium Blister)	024 Monate
2	14 Stück (durchsichtige PVC/Aclar/Aluminium Blister)	024 Monate
3	28 Stück (durchsichtige PVC/Aclar/Aluminium Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Aluminium/Aluminium Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Tillomed 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30609

Zulassungsinhaber:

Tillomed Laboratories Ltd
GB - PE19 8ET Eaton Socon, St. Neots, Cambs

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Glenmark Generics (Europe) Ltd
GB - AL9 5PG HatfieldGlenmark Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 566 17 Vysoké MýtoGlenmark Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 140 78 Praha 4Tillomed Laboratories Ltd
GB - PE19 8ET Eaton Socon, St. Neots, Cambs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 10 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück (Aluminium/Aluminium Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Aluminium/Aluminium Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Aluminium/Aluminium Blister)	024 Monate
4	50 Stück (Aluminium/Aluminium Blister)	024 Monate
5	100 Stück (Aluminium/Aluminium Blister)	024 Monate
6	14 Stück (durchsichtige PVC/Aclar/Aluminium Blister)	024 Monate
7	20 Stück (durchsichtige PVC/Aclar/Aluminium Blister)	024 Monate
8	28 Stück (durchsichtige PVC/Aclar/Aluminium Blister)	024 Monate
9	50 Stück (durchsichtige PVC/Aclar/Aluminium Blister)	024 Monate
10	100 Stück (durchsichtige PVC/Aclar/Aluminium Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Tillomed 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30610

Zulassungsinhaber:

Tillomed Laboratories Ltd
 GB - PE19 8ET Eaton Socon, St. Neots, Cambs

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Glenmark Generics (Europe) Ltd
 GB - AL9 5PG Hatfield

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.
 CZ - 566 17 Vysoké Mýto

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.
 CZ - 140 78 Praha 4

Tillomed Laboratories Ltd
 GB - PE19 8ET Eaton Socon, St. Neots, Cambs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
 (entsprechend 15 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	28 Stück (Blister) 024 Monate
2	28 Stück (Aluminium/Aluminium Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Escitalopram Tillomed 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30611

Zulassungsinhaber:

Tillomed Laboratories Ltd
GB - PE19 8ET Eaton Socon, St. Neots, Cambs

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Glenmark Generics (Europe) Ltd
GB - AL9 5PG Hatfield

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 566 17 Vysoké Mýto

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.
CZ - 140 78 Praha 4

Tillomed Laboratories Ltd
GB - PE19 8ET Eaton Socon, St. Neots, Cambs

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Escitalopram Oxalat
(entsprechend 20 mg Escitalopram)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (Aluminium/Aluminium Blister)	024 Monate
2	28 Stück (Aluminium/Aluminium Blister)	024 Monate
3	50 Stück (Aluminium/Aluminium Blister)	024 Monate
4	100 Stück (Aluminium/Aluminium Blister)	024 Monate
5	20 Stück (durchsichtige PVC/Aclar/Aluminium Blister)	024 Monate
6	28 Stück (durchsichtige PVC/Aclar/Aluminium Blister)	024 Monate
7	50 Stück (durchsichtige PVC/Aclar/Aluminium Blister)	024 Monate
8	100 Stück (durchsichtige PVC/Aclar/Aluminium Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Docetaxel Pharmaki Generics 20 mg/0,5 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30612

Zulassungsinhaber:

Pharmaki Generics Ltd.
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

S.C. Sindan-Pharma S.R.L
RO - 011171 Bukarest

Wirkstoff(e):

+-----

Stechampulle

++-----

Konzentrat (pro ml) :

Docetaxel
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Durchstechflasche mit Konzentrat und 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel (mit Schutzhülle) 024 Monate
2	1 Durchstechflasche mit Konzentrat und 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel (ohne Schutzhülle) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Docetaxel Pharmaki Generics 80 mg/2 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30613

Zulassungsinhaber:

Pharmaki Generics Ltd.
GB - W1W 7BL London

Referenzprodukt:

EU/1/95/002/002
TAXOTERE 80 mg/2 ml Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung
einer Infusionslösung
Aventis Pharma Specialites S.A.
FR-92160 Antony

Hersteller:

S.C. Sindan-Pharma S.R.L
RO - 011171 Bukarest

Wirkstoff(e):

+-----

Stechampulle

++-----

Konzentrat (pro ml) :

Docetaxel
(wasserfrei)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Durchstechflasche mit Konzentrat und 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel (mit Schutzhülle) 024 Monate
2	1 Durchstechflasche mit Konzentrat und 1 Durchstechflasche mit Lösungsmittel (ohne Schutzhülle) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Donepezil Bluefish 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30618

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid
(entsprechend 4,56 mg Donepezil)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/Aluminium) 024 Monate
2	28 Stück Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/Aluminium) 024 Monate
3	56 Stück Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/Aluminium) 024 Monate
4	98 Stück Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/Aluminium) 024 Monate
5	119 Stück Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/Aluminium) 024 Monate
6	120 Stück Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/Aluminium) 024 Monate
7	100 Stück Filmtabletten (HDPE Flasche mit Polypropylenverschluss) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Bluefish 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30619

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid
(entsprechend 9,1 mg Donepezil)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/Aluminium)	024 Monate
2	56 Stück Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/Aluminium)	024 Monate
3	98 Stück Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/Aluminium)	024 Monate
4	119 Stück Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/Aluminium)	024 Monate
5	120 Stück Filmtabletten (Blisterpackung aus PVC/Aluminium)	024 Monate
6	100 Stück Filmtabletten (HDPE Flasche mit Polypropylenverschluss)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Olanzapin Sandoz 5 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-30620

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/MuresLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
4	20 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
5	28 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
6	30 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
7	35 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
8	50 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
9	56 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
10	60 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
11	70 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
12	98 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
13	100 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
14	500 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Sandoz 10 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-30621

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
4	20 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
5	28 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
6	30 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
7	35 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
8	50 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
9	56 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
10	60 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
11	70 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
12	98 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
13	100 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
14	500 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Sandoz 15 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-30622

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/MuresSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
4	20 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
5	28 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
6	30 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
7	35 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
8	50 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
9	56 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
10	60 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
11	70 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
12	98 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
13	100 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
14	500 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Olanzapin Sandoz 20 mg - Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-30623

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek Pharmaceuticals d.d.,
SI - 9220 LendavaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/MuresSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelztablette:

Olanzapin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
2	10 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
3	14 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
4	20 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
5	28 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
6	30 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
7	35 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
8	50 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
9	56 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
10	60 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
11	70 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
12	98 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
13	100 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate
14	500 Stück (PA/AL/PVC-Al- Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Picosalax 5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30624

Zulassungsinhaber:

Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Hersteller:

Ferring GmbH
DE - 24109 Kiel

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Natrium Picosulfat

ATC-Klassifikation(en):

A06AB08 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /
Kontaktlaxanzien / Natriumpicosulfat

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück Tabletten (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	030 Monate
2	10 Stück Tabletten (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Picosalax 10 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30625

Zulassungsinhaber:

Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Hersteller:

Ferring GmbH
DE - 24109 Kiel

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Natrium Picosulfat

ATC-Klassifikation(en):

A06AB08 Alimentäres System und Stoffwechsel / Laxanzien / Laxanzien /
Kontaktlaxanzien / Natriumpicosulfat

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	2 Stück Tabletten (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	030 Monate
2	10 Stück Tabletten (PVC/PE/PVDC/Aluminium-Blister)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Irinotecan Docpharma 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30626

Zulassungsinhaber:

Docpharma NV
BE - 3001 Heverlee

Referenzprodukt:

1-21770
Campto 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT-1210 Wien

Hersteller:

Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH
DE - 82515 Wolfratshausen

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Irinotecan Hydrochlorid
(. 3 H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

L01XX19 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Andere antineoplastische Mittel /
Andere antineoplastische Mittel / Irinotecan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 2 ml Duchstechflasche	036 Monate
2	1 x 5 ml Duchstechflasche	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Clopidogrel Generis 75 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30630

Zulassungsinhaber:

Generis Farmaceutica SA
PT - 2700-487 Amadora

Referenzprodukt:

EU/1/98/069/001a-007b, 011a-011b
Plavix 75 mg Filmtabletten
Sanofi Pharma Bristol-Myers Squibb SNC
FR-75013 Paris

Hersteller:

Generis Farmaceutica SA
PT - 2700-487 Amadora

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Clopidogrel
(Premix-Bestandteil)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
2	28 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
3	30 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
4	50 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
5	84 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
6	90 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate
7	100 Filmtabletten (PVC/Aclar/Alu-Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ciclopirox acis 10 mg/g Creme

Z.Nr.: 1-30631

Zulassungsinhaber:

Acis Arzneimittel GmbH
DE - 82031 Grünwald

Referenzprodukt:

Batrafen Creme 1,0 %
Aventis Pharma Deutschland GmbH

Hersteller:

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Wirkstoff(e):

+-----

pro g :

Ciclopirox Olamin

ATC-Klassifikation(en):

D01AE14 Dermatika / Antimykotika zur dermatologischen Anwendung /
Antimykotika zur topischen Anwendung / Andere Antimykotika zur
topischen Anwendung / Ciclopirox

Packungsgrößen:

Nr.

Laufzeit

- | | | |
|---|---|------------|
| 1 | 20 g Creme in Aluminiumtube mit Aluminiumsiegel und internem Schutzlack und Latexsiegel | 024 Monate |
| 2 | 50 g Creme in Aluminiumtube mit Aluminiumsiegel und internem Schutzlack und Latexsiegel | 024 Monate |

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Risedronsäure Hexal 75 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30634

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

1-27446
Actonel 75 mg Filmtabletten
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 70839 GerlingenPharmachemie BV
NL - 2031 GA HaarlemTeva Sante SA
FR - 89107 Sens CEDEXTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 DebrecenTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 2100 GödöllőLek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaLek S.A.
PL - 02-672 WarszawaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenS.C. SANDOZ S.R.L.
RO - 540472 Targu Mures/Mures

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Natrium Risedronat
(. H₂O - entsprechend 75 mg Natrium Risedronat bzw. 70 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	2 Filmtabletten (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
2	4 Filmtabletten (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
3	6 Filmtabletten (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
4	8 Filmtabletten (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate
5	12 Filmtabletten (PVC/PVdC-Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan G.L. 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30635

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-25945
Diovan 40 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	036 Monate
2	10 Stück	036 Monate
3	20 Stück	036 Monate
4	28 Stück	036 Monate
5	30 Stück	036 Monate
6	50 Stück	036 Monate
7	60 Stück	036 Monate
8	80 Stück	036 Monate
9	90 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ketorolac Biokanol 5 mg/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-30636

Zulassungsinhaber:

Biokanol Pharma GmbH
DE - 76437 Rastatt

Referenzprodukt:

1-21783
Acular 0,5 % Augentropfen
Allergan Pharmaceuticals Ireland
IE- Westport/Mayo

Hersteller:

Pharma Stulln GmbH
DE - 92551 Stulln

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Trometamol Ketorolacat

ATC-Klassifikation(en):

S01BC05 Sinnesorgane / Ophthalmika / Antiphlogistika / Nichtsteroidale
Antiphlogistika / Ketorolac

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 5 ml	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Paracetamol Actavis 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30637

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Panodil 500 mg Film-coated tablets
GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 DupnitsaInpac AS
NO - 3420 Lierskogen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	018 Monate
2	12 Stück (Blister)	018 Monate
3	20 Stück (Blister)	018 Monate
4	24 Stück (Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Paracetamol Actavis 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30638

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Referenzprodukt:

Panodil 500 mg Film-coated tablets
GlaxoSmithKline Consumer Healthcare A/S

Hersteller:

Balkanpharma-Dupnitsa AD
BG - 2600 DupnitsaInpac AS
NO - 3420 Lierskogen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

++-----

Kern:

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	018 Monate
2	12 Stück (Blister)	018 Monate
3	20 Stück (Blister)	018 Monate
4	24 Stück (Blister)	018 Monate
5	30 Stück (Blister)	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan G.L. 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30639

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-24275
Diovan 80 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	036 Monate
2	10 Stück	036 Monate
3	20 Stück	036 Monate
4	28 Stück	036 Monate
5	30 Stück	036 Monate
6	50 Stück	036 Monate
7	60 Stück	036 Monate
8	80 Stück	036 Monate
9	90 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Furosemid Pfizer 10 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-30640

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Referenzprodukt:

12584
Lasix 20 mg/2 ml - Ampullen
sanofi-aventis GmbH
AT-1220 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Furosemid

ATC-Klassifikation(en):

C03CA01 Kardiovaskuläres System / Diuretika / High-Ceiling-Diuretika /
Sulfonamide, rein / Furosemid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 2 ml (Ampulle)	048 Monate
2	100 x 2 ml (Ampulle)	048 Monate
3	5 x 5 ml (Ampulle)	048 Monate
4	50 x 5 ml (Ampulle)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Esomeprazol ratiopharm 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30641

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenTeva Pharma B.V.
NL - 2031 GA HaarlemTeva Sante SA
FR - 89107 Sens CEDEX

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Pellets:

Esomeprazol Magnesium
(wasserhaltig - entsprechend 20 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
2	14 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
3	15 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
4	28 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
5	30 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
6	50 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
7	56 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
8	60 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
9	90 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
10	98 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
11	100 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
12	100 x 1 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
13	100 Stück Tabletten (HDPE Flaschen mit weißem PP Deckel mit Induktionsversiegelungsfolie und Trocknungsmittel)	024 Monate
14	150 Stück Tabletten (HDPE Flaschen mit weißem PP Deckel mit Induktionsversiegelungsfolie und Trocknungsmittel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Esomeprazol ratiopharm 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30642

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Merckle GmbH.
DE - 89143 BlaubeurenTeva Sante SA
FR - 89107 Sens CEDEXTeva Pharma B.V.
NL - 2031 GA Haarlem

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

+++-----

Pellets:

Esomeprazol Magnesium
(wasserhaltig - entsprechend 40 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
2	14 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
3	15 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
4	28 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
5	30 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
6	50 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
7	56 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
8	60 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
9	90 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
10	98 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
11	100 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
12	100 x 1 Stück Tabletten (Aluminum/Aluminum Blister)	024 Monate
13	100 Stück Tabletten (HDPE Flaschen mit weißem PP Deckel mit Induktionsversiegelungsfolie und Trocknungsmittel)	024 Monate
14	150 Stück Tabletten (HDPE Flaschen mit weißem PP Deckel mit Induktionsversiegelungsfolie und Trocknungsmittel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Esomeprazol Genericon 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30643

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdoublette:

++-----

Kern:

+++-----

Pellets:

Esomeprazol Magnesium
(wasserhaltig - entsprechend 20 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
2	10 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
3	14 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
4	20 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
5	28 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
6	30 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
7	50 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
8	56 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
9	60 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
10	90 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
11	100 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister)	024 Monate
12	7 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
13	10 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
14	14 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	20 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
16	28 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
17	30 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
18	50 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
19	56 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
20	60 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
21	90 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate
22	100 Stück Tabletten (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Esomeprazol Genericon 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-30644

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdoublette:

++-----

Kern:

+++-----

Pellets:

Esomeprazol Magnesium
(wasserhaltig - entsprechend 40 mg Esomeprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	14 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister) 024 Monate
2	20 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister) 024 Monate
3	28 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister) 024 Monate
4	30 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister) 024 Monate
5	50 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister) 024 Monate
6	56 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister) 024 Monate
7	60 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister) 024 Monate
8	90 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister) 024 Monate
9	100 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister) 024 Monate
10	7 Stück Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
11	10 Stück Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
12	14 Stück Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
13	20 Stück Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
14	28 Stück Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
15	30 Stück Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
16	50 Stück Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
17	56 Stück Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
18	60 Stück Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
19	90 Stück Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
20	100 Stück Tabletten (HDPE-Flasche) 024 Monate
21	7 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister) 024 Monate
22	10 Stück Tabletten (Aluminium/Aluminium-Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan G.L. 160 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30645

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-24276
Diovan 160 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
3	20 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
6	50 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
7	60 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
8	80 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
9	90 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan G.L. 320 mg - Filmdoubletten

Z.Nr.: 1-30646

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmdoublette
++-----
Kern
Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
3	20 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
6	50 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
7	60 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
8	80 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
9	90 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Raloxifen STADA 60 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30647

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Referenzprodukt:

EU/1/98/073/001-004
EVISTA 60 mg Filmtabletten
Daiichi Sankyo Europe GmbH
DE-81379 München

Hersteller:

Eurogenerics NV
BE - 9100 Sint-NiklaasStada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad VilbelAliud Pharma GmbH
DE - 89150 LaichingenStada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 WienPharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Raloxifen hydrochlorid
(entsprechend 56mg Raloxifen Base)

ATC-Klassifikation(en):

G03XC01 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Andere Sexualhormone und
Modulatoren des Genitalsystems / Selektive
Estrogenrezeptor-Modulatoren / Raloxifen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück Tabletten (PVC/PE/PVDC-Blister mit Aluminiumfolie)	036 Monate
2	14 Stück Tabletten (PVC/PE/PVDC-Blister mit Aluminiumfolie)	036 Monate
3	28 Stück Tabletten (PVC/PE/PVDC-Blister mit Aluminiumfolie)	036 Monate
4	30 Stück Tabletten (PVC/PE/PVDC-Blister mit Aluminiumfolie)	036 Monate
5	84 Stück Tabletten (PVC/PE/PVDC-Blister mit Aluminiumfolie)	036 Monate
6	90 Stück Tabletten (PVC/PE/PVDC-Blister mit Aluminiumfolie)	036 Monate
7	98 Stück Tabletten (PVC/PE/PVDC-Blister mit Aluminiumfolie)	036 Monate
8	100 Stück Tabletten (PVC/PE/PVDC-Blister mit Aluminiumfolie)	036 Monate
9	126 Stück Tabletten (PVC/PE/PVDC-Blister mit Aluminiumfolie)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Valsax 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30648

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-25945
Diovan 40 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
3	20 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
6	50 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
7	60 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
8	80 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
9	90 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsax 80 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30649

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-24275
Diovan 80 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
3	20 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
6	50 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
7	60 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
8	80 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
9	90 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsax 160 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30650

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-24276
Diovan 160 mg Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
3	20 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
6	50 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
7	60 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
8	80 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
9	90 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsax 320 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30651

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
3	20 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
6	50 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
7	60 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
8	80 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate
9	90 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Sandoz 5 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-30652

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelzfilm:

Donepezil Hydrochlorid
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
2	10 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
3	14 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
4	21 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
5	28 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
6	30 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
7	49 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
8	50 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
9	56 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
10	60 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
11	90 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
12	98 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
13	100 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
14	120 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Sandoz 10 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-30653

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelzfilm:

Donepezil Hydrochlorid
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
2	10 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
3	14 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
4	21 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
5	28 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
6	30 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
7	49 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
8	50 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
9	56 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
10	60 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
11	90 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
12	98 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
13	100 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
14	120 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Hexal 5 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-30654

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelzfilm:

Donepezil Hydrochlorid
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
2	10 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
3	14 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
4	21 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
5	28 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
6	30 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
7	49 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
8	50 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
9	56 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
10	60 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
11	90 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
12	98 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
13	100 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
14	120 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Hexal 10 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-30655

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelzfilm:

Donepezil Hydrochlorid
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
2	10 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
3	14 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
4	21 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
5	28 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
6	30 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
7	49 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
8	50 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
9	56 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
10	60 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
11	90 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
12	98 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
13	100 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
14	120 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil 1A Pharma 5 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-30656

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelzfilm:

Donepezil Hydrochlorid
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
2	10 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
3	14 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
4	21 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
5	28 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
6	30 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
7	49 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
8	50 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
9	56 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
10	60 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
11	90 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
12	98 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
13	100 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
14	120 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil 1A Pharma 10 mg - Schmelzfilme

Z.Nr.: 1-30657

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Hexal AG
DE - 83607 Holzkirchen

Wirkstoff(e):

+-----

Schmelzfilm:

Donepezil Hydrochlorid
(Form I)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
2	10 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
3	14 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
4	21 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
5	28 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
6	30 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
7	49 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
8	50 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
9	56 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
10	60 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
11	90 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
12	98 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
13	100 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate
14	120 Stück Schmelzfilme (separat in einen PET/ALU/PE-Beutel verpackt) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan-HCT G.L. 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30658

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-22463
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
3	14 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
6	56 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
7	98 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
8	280 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan-HCT G.L. 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30659

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-25101
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
3	14 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
6	56 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
7	98 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
8	280 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan-HCT G.L. 160 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30660

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-25735
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
3	14 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
6	56 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
7	98 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
8	280 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan-HCT G.L. 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30661

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-27297
Co-Diovan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
3	14 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
6	56 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
7	98 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
8	280 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Valsartan-HCT G.L. 320 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30662

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-27298
Co-Diovan 320 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
3	14 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
6	56 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
7	98 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
8	280 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

CO-Valsax 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30663

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-22463
Co-Diovan 80 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
3	14 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
6	56 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
7	98 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
8	280 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

CO-Valsax 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30664

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-25101
Co-Diovan forte 160 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
3	14 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
6	56 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
7	98 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
8	280 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

CO-Valsax 160 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30665

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-25735
Co-Diovan fortissimum 160 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
3	14 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
6	56 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
7	98 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
8	280 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

CO-Valsax 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30666

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-27297
Co-Diovan 320 mg/12,5 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
3	14 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
6	56 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
7	98 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
8	280 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

CO-Valsax 320 mg/25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30667

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Referenzprodukt:

1-27298
Co-Diovan 320 mg/25 mg - Filmtabletten
Novartis Pharma GmbH
AT-1020 Wien

Hersteller:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 LannachHBM Pharma s.r.o.
SK - 036 80 Martin

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern
Valsartan
Hydrochlorothiazid

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
2	10 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
3	14 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
4	28 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
5	30 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
6	56 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
7	98 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate
8	280 Stück in Blister (PVC/PE/PVDC/Al) 027 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dobutamin Claris 12,5 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-30668

Zulassungsinhaber:

Claris Lifesciences (UK) Ltd
GB - CW1 6UL Cheshire

Referenzprodukt:

1-18681
Dobutrex 250 mg - Konzentrat zur Infusionsbereitung
Eli Lilly GmbH
AT-1030 Wien

Hersteller:

SIDEFARMA SA
PT - 2689-514 Prior Velho

Peckforton Pharmaceuticals Ltd
GB - CW1 6UL Cheshire

UAB Norameda
LT - 02189 Vilnius

Svizera Europe BV
NL - 1322 AH Almere

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Dobutamin Hydrochlorid
(entspricht 12,5mg Dobutamin)

ATC-Klassifikation(en):

C01CA07 Kardiovaskuläres System / Herztherapie / Kardiotonika,
Exkl. Herzglykoside / Adrenerge und dopaminerge Mittel /
Dobutamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	5 x 20 ml (Ampulle Glas Type I)	024 Monate
2	1 x 20 ml (Ampulle Glas Type I)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Nicorette 15 mg - Inhalationen zur Raucherentwöhnung

Z.Nr.: 1-30669

Zulassungsinhaber:

Johnson & Johnson GmbH
AT - 1020 Wien

Hersteller:

McNeil AB
SE - 251 09 Helsingborg

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel :

Nicotin

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	4 Patronen (mit Mundstück) 024 Monate
2	20 Patronen (mit Mundstück) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Latanoprost POS 50 Mikrogramm/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-30670

Zulassungsinhaber:

Ursapharm Arzneimittel GmbH
DE - 66129 Saarbrücken

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Rafarm SA
GR - 19002 Paiania / Attiki

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml

Latanoprost

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Accord 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30671

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cemelog BRS Ltd.
HU - 2040 BudaörsAccord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid
(entsprechend 4,56 mg Donepezil)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
2	28 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
5	56 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
6	60 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
7	84 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
8	98 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
9	120 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
10	100 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche mit Polypropylen-Verschluss und Abdichtung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Donepezil Accord 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30672

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

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

Hersteller:

Cemelog BRS Ltd.
HU - 2040 BudaörsAccord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Donepezil Hydrochlorid
(entsprechend 9,1 mg Donepezil)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Donepezil

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	7 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
2	28 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
5	56 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
6	60 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
7	84 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
8	98 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
9	120 Stück Filmtabletten (PVC-/Alu-Blisterpackung)	024 Monate
10	100 Stück Filmtabletten (HDPE-Flasche mit Polypropylen-Verschluss und Abdichtung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Telmisartan Genericon 40 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30673

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/001-004,013,015,017,019
Micardis 40 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Al Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Al Blister)	024 Monate
8	84 Stück (Al Blister)	024 Monate
9	90 Stück (Al Blister)	024 Monate
10	98 Stück (Al Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Al Blister)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE Behältnis)	024 Monate
13	100 Stück (HDPE Behältnis)	024 Monate
14	250 Stück (HDPE Behältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Telmisartan Genericon 80 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-30674

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Referenzprodukt:

EU/1/98/090/005-008,014,016,018,020
Micardis 80 mg Tabletten
Boehringer Ingelheim International GmbH
DE-55216 Ingelheim / Rhein

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Telmisartan

ATC-Klassifikation(en):

C09CA07 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / Angiotensin-II-Antagonisten, rein /
Angiotensin-II-Antagonisten, rein / Telmisartan

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (Al Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Al Blister)	024 Monate
3	20 Stück (Al Blister)	024 Monate
4	28 Stück (Al Blister)	024 Monate
5	30 Stück (Al Blister)	024 Monate
6	56 Stück (Al Blister)	024 Monate
7	60 Stück (Al Blister)	024 Monate
8	84 Stück (Al Blister)	024 Monate
9	90 Stück (Al Blister)	024 Monate
10	98 Stück (Al Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Al Blister)	024 Monate
12	30 Stück (HDPE Behältnis)	024 Monate
13	100 Stück (HDPE Behältnis)	024 Monate
14	250 Stück (HDPE Behältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Mirtazapin Glob 15 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30680

Zulassungsinhaber:

Glob Ltd
GB - UB4 0NN Hayes / Middlesex

Referenzprodukt:

1-24495
Remeron SolTab 15 mg Schmelztabletten
N.V. Organon
NL-5349 AB Oss

Hersteller:

APL Swift Service (Malta) Ltd
MT - BBG 3000 Hal Far, Birzebbugia

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Mirtazapin

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
2	28 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
5	60 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
6	100 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mirtazapin Glob 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30681

Zulassungsinhaber:

Glob Ltd
GB - UB4 0NN Hayes / Middlesex

Referenzprodukt:

1-24496
Remeron SolTab 30 mg Schmelztabletten
N.V. Organon
NL-5349 AB Oss

Hersteller:

APL Swift Service (Malta) Ltd
MT - BBG 3000 Hal Far, Birzebbugia

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Mirtazapin

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
2	28 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
5	100 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
6	250 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mirtazapin Glob 45 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30682

Zulassungsinhaber:

Glob Ltd
GB - UB4 0NN Hayes / Middlesex

Referenzprodukt:

1-24497
Remeron SolTab 45 mg Schmelztabletten
N.V. Organon
NL-5349 AB Oss

Hersteller:

APL Swift Service (Malta) Ltd
MT - BBG 3000 Hal Far, Birzebbugia

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Mirtazapin

ATC-Klassifikation(en):

N06AX11 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Mirtazapin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
2	28 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate
5	100 Stück Filmtabletten (PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Radioaktive Arzneyspezialitäten - human**IASOcholine 1 GBq/ml - Injektionslösung**

Z.Nr.: 4-00044

Zulassungsinhaber:

Iason GmbH
AT - 8054 Graz-Seiersberg

Hersteller:

Advanced Accelerator Applications SA
FR - 01630 Saint Genis PouillyAdvanced Accelerator Applications
FR - 62660 BeuvryArgos Zyklotron Betriebs GmbH
AT - 4010 LinzArgos Zyklotron Betriebs GmbH
AT - 9020 Klagenfurt

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Fluoromethyl-(18F)-dimethyl-2-hydroxyethyl-ammonium

ATC-Klassifikation(en):

V09IX Varia / Radiodiagnostika / Tumorerkennung / Andere
Radiodiagnostika zur TumorerkennungV09IX07 Varia / Radiodiagnostika / Tumorerkennung / Andere
Radiodiagnostika zur Tumorerkennung / [18F]Fluormethylcholin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	15 ml (Mehrdosen-Durchstechflasche)	000 Monate
2	25 ml (Mehrdosen-Durchstechflasche)	000 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, Abgabe gem. § 57 Abs.3 AMG

Übertragungen

Vendal 10 mg - Ampullen

Z.Nr.: 36

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Petinimid - Sirup

Z.Nr.: 11686

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

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

Petinimid - Kapseln

Z.Nr.: 12017

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

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

Argentum nitricum comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Calcium carbonicum/Cortex Quercus - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Apis / Levisticum D3 / 4 - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Berberis/Quarz - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Solum uliginosum comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Disci comp. cum Stanno Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Glandulae suprarenales comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Meteoreisen / Phosphor / Quarz - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Robinia comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Secale / Bleiglanz comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Silicea comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Mundbalsam Gelee

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Keloid - Gel

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Disci comp. cum Stanno Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Chelidonium comp. Einzeldosis - Augentropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Euphrasia-Einzeldosis-Augentropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Apis/Belladonna cum Mercurio Globuli

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Iscucin Mali Stärke H - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Disci comp. cum Aesculo, Gelatum Gel

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Organum quadruplex - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Periodontium/Silicea comp. - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Echinacea/Argentum - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Cartilago/Mandragora comp. - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Meteoreisen/Phosphor/Quarz - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Aconitum comp. - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Lien comp. - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Agropyron comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Ovaria comp. - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Skorodit comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Arnica/Plumbum/Mel D30/30/30 - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Cartilago comp. - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Robinia comp. - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Colon GI - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Lachesis comp. Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Hepar/Stannum D4/10 - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Lachesis comp. Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Cuprum aceticum comp. Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Epiphysis GI D4 Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Cantharis comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Crataegus / Cor comp.- Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Magnesium sulfuricum / Ovaria comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Cartilago comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Nicotiana comp. Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Apis regina comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Aurum/Stibium/Hyoscyamus - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Disci comp. cum Argento - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Mesenchym GI D4 Injektionslösung (ab D4 bis D30 und Reihe)

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Renes GI D4 - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Hepar GI D4 Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Crataegus/Cor comp. Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Hypophysis GI D4 Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Pancreas GI D4 Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Thymus (Glandula) GI D4 Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Glandula suprarenalis (Cortex) GI D4 Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Bronchi / Plantago comp. - Globuli velati

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Silicea comp.- Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Disci/Rhus toxicodendron comp.

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

WALA Heilmittel GmbH
DE - 73087 Bad Boll/Eckwälden

Zulassungsinhaber bisher:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1011 Wien

Pronerv - Ampullen

Z.Nr.: 1-18025

Zulassungsinhaber:

Gerot Pharmazeutika Gesellschaft m.b.H.

AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH

AT - 8502 Lannach

Momentum 500 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-18198

Zulassungsinhaber:

Wabosan Arzneimittelvertriebs GmbH

AT - 1210 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

CSC Pharmaceuticals Handels GmbH

AT - 1190 Wien

Klimapur 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22038

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH

AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH

AT - 1160 Wien

Klimapur 2 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22039

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Perikliman - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22042

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Diclovit - Kapseln

Z.Nr.: 1-22179

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Perikliman mite - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22796

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Duokliman - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24303

Zulassungsinhaber:

Meda Pharma GmbH
AT - 1110 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Dehace retard 60 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25340

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Dehace retard 90 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25341

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Dehace retard 120 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25342

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Venlafab 25 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27588

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Venlafab 37,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27589

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Venlafab 75 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27591

Zulassungsinhaber:

G.L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Irinotecan Accord 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28144

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Zulassungsinhaber bisher:

Medico Uno Pharma Kft.
HU - 2051 Biatorbagy

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Anaetherit 10% Salbe

Z.Nr.: 573

Zulassungsinhaber:

Dr. Ritsert Pharma GmbH & Co KG
DE - 69412 Eberbach

Bezeichnung bisher:

Anaetherit - Salbe

Anaetherit 6% Puder

Z.Nr.: 576

Zulassungsinhaber:

Dr. Ritsert Pharma GmbH & Co KG
DE - 69412 Eberbach

Bezeichnung bisher:

Anaetherit - Streupuder

Dr. Kottas May-Cur-Tee "Solveat" Abführtee

Z.Nr.: 1013

Zulassungsinhaber:

Kottas Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Bezeichnung bisher:

Mag. Kottas May - Cur - Tee "Solveat" - Abführtee

Bronchostop Guaifenesin Thymian Hustentropfen

Z.Nr.: 15515

Zulassungsinhaber:
Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Bezeichnung bisher:
Bronchostop - Hustentropfen

Cefazolin Sandoz 0,5 g - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-20221

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Cefazolin Sandoz 0,5 g - Trockenstechampulle

Cefazolin Sandoz 1 g - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-20223

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Cefazolin "Sandoz" 1 g - Trockenstechampulle

Cefazolin Sandoz 2 g - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-20224

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Cefazolin Sandoz 2 g - Trockenstechampulle

Cefazolin Sandoz 2 g - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-20225

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Cefazolin Sandoz 2 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

Sterillium - Lösung zur Anwendung auf der Haut

Z.Nr.: 1-22055

Zulassungsinhaber:
Bode Chemie GmbH & Co. KG
DE - 22525 Hamburg

Bezeichnung bisher:
Sterillium - Lösung zur kutanen Anwendung

Clinoleic 20 % - Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-22360

Zulassungsinhaber:
Baxter Healthcare GmbH
AT - 1020 Wien

Bezeichnung bisher:
Clinoleic 20% - Emulsion zur intravenösen Infusion

Servazolin 0,5 g - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-23415

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Servazolin 0,5 g - Trockenstechampulle

Servazolin 1 g - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-23416

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:
Servazolin 1 g - Trockenstechampulle

Servazolin 2 g - Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-23417

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Servazolin 2 g - Trockenstechampulle

Servazolin 2 g - Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-23418

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Servazolin 2 g - Trockensubstanz zur Infusionsbereitung

Otanol 1 mg Ohrentropfen, Lösung

Z.Nr.: 1-25103

Zulassungsinhaber:

Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Bezeichnung bisher:

Otanol 1,0 mg Ohrentropfen, Lösung

Bramitob 300 mg/4 ml Lösung für einen Vernebler

Z.Nr.: 1-26797

Zulassungsinhaber:

Chiesi Pharmaceuticals GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:

Bramitob 300 mg/4 ml Lösung für einen Vernebler im
Einzeldosisbehältnis

**Saflutan 15 Mikrogramm/ml Augentropfen im
Einzeldosisbehältnis**

Z.Nr.: 1-27557

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Saflutan sine 15 Mikrogramm/ml Augentropfen im
Einzeldosisbehältnis

**Piperacillin/Tazobactam Kabi 2 g/0,25 g Pulver zur
Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-27839

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Bezeichnung bisher:

Piperacillin/Tazobactam Kabi 2 g/0,25 g Pulver zur
Herstellung einer Infusionslösung

Piperacillin/Tazobactam Kabi 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-27840

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

Bezeichnung bisher:

Piperacillin/Tazobactam Kabi 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Irinotecan Accord 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28144

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Bezeichnung bisher:

Irinotecan Medico Uno 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Levofloxacin ratiopharm 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28198

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

Levofloxacin Teva 250 mg Filmtabletten

Levofloxacin ratiopharm 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28199

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

Levofloxacin Teva 500 mg Filmtabletten

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

Z.Nr.: 1-29558

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

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

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

Z.Nr.: 1-29559

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

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

Docetaxel ratiopharm 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29804

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Cetado 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Beriglobin P Fertigspritze Injektionslösung zur subkutanen oder intramuskulären Anwendung

Z.Nr.: 2-00181

Zulassungsinhaber:

CSL Behring GmbH
AT - 1120 Wien

Bezeichnung bisher:

Beriglobin P Fertigspritze

Mutagrip Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 2-00271

Zulassungsinhaber:

Sanofi Pasteur MSD S.N.C.
FR - 69007 Lyon

Bezeichnung bisher:

Vaccistad Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Contramutan Saft

Z.Nr.: 3-00342

Zulassungsinhaber:

Cassella-med GmbH & Co KG

DE - 50670 Köln

Bezeichnung bisher:

Eupat Saft

apo-PULM spag. Peka Tropfen zum Einnehmen

Z.Nr.: 3-00380

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH

DE - 88353 Kisslegg

Bezeichnung bisher:

apo-PULM spag. Peka Saft

NEU-regen spag. Peka Tropfen zum Einnehmen

Z.Nr.: 3-00399

Zulassungsinhaber:

Pekana Naturheilmittel GmbH

DE - 88353 Kisslegg

Bezeichnung bisher:

NEU-regen spag. Peka Saft

Änderungen der Packungsgrößen**Sinemet 25 mg/250 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 15715

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück		036 gelöscht
002	100 Stück		036 gelöscht
003	98 Stück		024 neu

Sinemet 25 mg/100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-18655

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück		036 gelöscht
002	100 Stück		036 gelöscht
003	98 Stück		024 neu

Sinemet retard - Tabletten

Z.Nr.: 1-19687

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	30 Stück		024 gelöscht
002	100 Stück		024

Prograf 1 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-21633

Zulassungsinhaber:

Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	20 Stück	036	
004	30 Stück	036	
005	60 Stück	036	
006	90 Stück	036	
007	100 Stück	036	
001	50 Stück	036	
008	20 x 1 (Stück)	036	neu
009	30 x 1 (Stück)	036	neu
010	50 x 1 (Stück)	036	neu
011	60 x 1 (Stück)	036	neu
012	90 x 1 (Stück)	036	neu
013	100 x 1 (Stück)	036	neu

Prograf 5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-21634

Zulassungsinhaber:

Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
002	30 Stück	036	
003	60 Stück	036	
004	100 Stück	036	
001	50 Stück	036	
005	30 x 1 (Stück)	036	neu
006	50 x 1 (Stück)	036	neu
007	60 x 1 (Stück)	036	neu
008	100 x 1 (Stück)	036	neu

Calciumlevofolinat Ebewe 10 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-22458

Zulassungsinhaber:

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

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 10 ml Stechampulle	024 gelöscht
002	1 x 20 ml Stechampulle	024 gelöscht
003	1 x 2,5 ml Ampulle	024 gelöscht
004	1 x 10 ml Ampulle	018
005	1 x 20 ml Ampulle	018
006	5 x 2,5 ml Ampullen	024 gelöscht
007	5 x 10 ml Ampullen	018
008	5 x 20 ml Ampullen	024
009	1 x 5 ml Ampulle	018 neu
010	1 x 17,5 ml Ampulle	018 neu
011	1 x 5 ml Durchstechflasche	018 neu
012	5 x 5 ml Durchstechflasche	018 neu
013	10 x 5 ml Durchstechflasche	018 neu

Prograf 0,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-23376

Zulassungsinhaber:

Astellas Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	50 Stück	036
003	20 Stück	036
004	30 Stück	036
005	60 Stück	036
006	100 Stück	036
007	20 x 1 (Stück)	036 neu
008	30 x 1 (Stück)	036 neu
009	50 x 1 (Stück)	036 neu
010	60 x 1 (Stück)	036 neu
011	100 x 1 (Stück)	036 neu

Amoxistad plus 1000 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-25359

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	6 Stück (Glasflasche)	036	
002	7 Stück (Glasflasche)	036	
003	10 Stück (Glasflasche)	036	
004	12 Stück (Glasflasche)	036	
005	15 Stück (Glasflasche)	036	
006	20 Stück (Glasflasche)	036	
007	30 Stück (Glasflasche)	036	
008	40 Stück (Glasflasche)	036	
009	100 Stück (Glasflasche)	036	
010	6 Stück (Al/Al-Streifen)	024	
011	7 Stück (Al/Al-Streifen)	024	
012	10 Stück (Al/Al-Streifen)	024	
013	12 Stück (Al/Al-Streifen)	024	
014	15 Stück (Al/Al-Streifen)	024	
015	20 Stück (Al/Al-Streifen)	024	
016	30 Stück (Al/Al-Streifen)	024	
017	40 Stück (Al/Al-Streifen)	024	
018	100 Stück (Al/Al-Streifen)	024	
019	16 Stück (Glasflasche)	036	neu
020	16 Stück (Al/Al-Streifen)	024	neu

Tamsulosin Stada retard 0,4 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-26167

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Stück (Blister)	036
002	14 Stück (Blister)	036
003	15 Stück (Blister)	036
004	20 Stück (Blister)	036
005	28 Stück (Blister)	036
006	30 Stück (Blister)	036
007	50 Stück (Blister)	036
008	56 Stück (Blister)	036
009	60 Stück (Blister)	036
010	90 Stück (Blister)	036
011	100 Stück (Blister)	036
012	60 Stück (Tablettenbehältnis)	036
013	250 Stück (Tablettenbehältnis)	036
016	200 Stück (Blister)	036 neu
014	48 Stück (Blister)	036
015	98 Stück (Blister)	036

Olanzapin Sandoz 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27432

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	024
002	10 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
003	14 Stück (Blister)	024
005	28 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
004	20 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

Olanzapin Sandoz 2,5 mg - Filmdoubletten

Z.Nr.: 1-27433

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
014	500 Stück (Blister)	024
016	100 Stück (HDPE-Flaschen)	024
005	28 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
001	7 Stück (Blister)	024
002	10 Stück (Blister)	024
004	20 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
003	14 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flaschen)	024
017	500 Stück (HDPE-Flaschen)	024
018	250 Stück (HDPE-Flaschen)	024 neu

Olanzapin Sandoz 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27434

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
005	28 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
003	14 Stück (Blister)	024
001	7 Stück (Blister)	024
002	10 Stück (Blister)	024
004	20 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

Olanzapin Sandoz 7,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27435

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
005	28 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
003	14 Stück (Blister)	024
004	20 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
001	7 Stück (Blister)	024
002	10 Stück (Blister)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

Olanzapin Sandoz 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27436

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	10 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
001	7 Stück (Blister)	024
003	14 Stück (Blister)	024
004	20 Stück (Blister)	024
005	28 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

Olanzapin Sandoz 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27437

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH

AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
006	30 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
001	7 Stück (Blister)	024
002	10 Stück (Blister)	024
003	14 Stück (Blister)	024
004	20 Stück (Blister)	024
005	28 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

Olanzapin Hexal 2,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27456

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
005	28 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
001	7 Stück (Blister)	024
002	10 Stück (Blister)	024
003	14 Stück (Blister)	024
004	20 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

Olanzapin Hexal 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27457

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
002	10 Stück (Blister)	024
003	14 Stück (Blister)	024
005	28 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
001	7 Stück (Blister)	024
004	20 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

Olanzapin Hexal 7,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27458

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
008	50 Stück (Blister)	024
001	7 Stück (Blister)	024
002	10 Stück (Blister)	024
005	28 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
003	14 Stück (Blister)	024
004	20 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

Olanzapin Hexal 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27460

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
005	28 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
001	7 Stück (Blister)	024
002	10 Stück (Blister)	024
003	14 Stück (Blister)	024
004	20 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

Olanzapin Hexal 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27461

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH

AT - 1020 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	024
002	10 Stück (Blister)	024
008	50 Stück (Blister)	024
011	70 Stück (Blister)	024
013	100 Stück (Blister)	024
014	500 Stück (Blister)	024
003	14 Stück (Blister)	024
004	20 Stück (Blister)	024
005	28 Stück (Blister)	024
006	30 Stück (Blister)	024
007	35 Stück (Blister)	024
009	56 Stück (Blister)	024
010	60 Stück (Blister)	024
012	98 Stück (Blister)	024
015	50 Stück (HDPE-Flasche)	024
016	100 Stück (HDPE-Flasche)	024
017	500 Stück (HDPE-Flasche)	024
018	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 neu

Pravasan 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28050

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
004	14 Stück (Blister)	036	
005	20 Stück (Blister)	036	
001	1 Stück (Blister)	036	
002	7 Stück (Blister)	036	
003	10 Stück (Blister)	036	
006	21 Stück (Blister)	036	
007	28 Stück (Blister)	036	
008	30 Stück (Blister)	036	
009	50 Stück (Blister)	036	
010	60 Stück (Blister)	036	
011	98 Stück (Blister)	036	
012	100 Stück (Blister)	036	
013	100 x 1 Stück (Blister)	036	
014	90 Stück (Blister)	036	neu

Pravasan 40 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-28051

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
008	30 Stück (Blister)	036	
009	50 Stück (Blister)	036	
010	60 Stück (Blister)	036	
012	100 Stück (Blister)	036	
013	100 x 1 Stück (Blister)	036	
001	1 Stück (Blister)	036	
002	7 Stück (Blister)	036	
003	10 Stück (Blister)	036	
004	14 Stück (Blister)	036	
005	20 Stück (Blister)	036	
006	21 Stück (Blister)	036	
007	28 Stück (Blister)	036	
011	98 Stück (Blister)	036	
014	90 Stück (Blister)	036	neu

Irinotecan Accord 20 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28144

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	1 x 2 ml Durchstechflasche	024
002	1 x 5 ml Durchstechflasche	024
003	1 x 25 ml Durchstechflasche	024 neu

Doxazosin Actavis 4 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28371

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
005	98 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	048
006	100 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	048
001	28 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	048
003	30 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	048
004	50 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	048
007	10 Stück (PVC/PVDC/Alu - Blister)	048
008	90 Stück (PVC/PVDC/Alu-Blister)	048 neu

Lansoprazol +pharma 15 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-28412

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh

AT - 8054 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
002	10 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
003	14 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
004	20 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
005	28 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
006	30 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
007	35 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
008	40 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
009	42 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
010	49 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
011	50 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
012	56 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
013	60 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
014	63 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
015	70 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
016	77 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
017	80 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
018	84 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
019	90 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
020	91 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
021	98 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
022	100 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
023	30 Stück in HDPE-Flasche	036	neu

Lansoprazol +pharma 30 mg magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-28413

Zulassungsinhaber:

+pharma arzneimittel gmbh

AT - 8054 Graz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	7 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
002	10 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
003	14 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
004	20 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
005	28 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
006	30 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
007	35 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
008	40 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
009	42 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
010	49 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
011	50 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
012	56 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
013	60 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
014	63 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
015	70 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
016	77 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
017	80 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
018	84 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
019	90 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
020	91 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
021	98 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
022	100 Kapseln in Blister (Al/Al)	036	
023	30 Stück in HDPE-Flasche	036	neu

Etrozin 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29009

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH

AT - 1090 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	10 Stück (PVC/Aluminium- Blister)	048	
002	30 Stück (PVC/Aluminium- Blister)	048	
003	100 Stück (PVC/Aluminium- Blister)	048	
004	10 Stück (PVC/PVdC/Aluminium- Blister)	048	
005	30 Stück (PVC/PVdC/Aluminium- Blister)	048	
006	100 Stück (PVC/PVdC/Aluminium- Blister)	048	
007	120 Stück (PVC/Aluminium- Blister)	048	neu
008	120 Stück (PVC/PVdC/Aluminium- Blister)	048	neu

Rivastigmin STADA 1,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29050

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	28 Stück (OPA-AI-PVC/Al-Blister)	036	
002	30 Stück (OPA-AI-PVC/Al-Blister)	036	
003	50 Stück (OPA-AI-PVC/Al-Blister)	036	
004	56 Stück (OPA-AI-PVC/Al-Blister)	036	
005	60 Stück (OPA-AI-PVC/Al-Blister)	036	
006	100 Stück (OPA-AI-PVC/Al-Blister)	036	
007	112 Stück (OPA-AI-PVC/Al-Blister)	036	
008	120 Stück (OPA-AI-PVC/Al-Blister)	036	
009	168 Stück (OPA-AI-PVC/Al-Blister)	036	
010	250 Stück (OPA-AI-PVC/Al-Blister)	036	
011	28 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister)	024	
012	30 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister)	024	
013	50 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister)	024	
014	56 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister)	024	
015	60 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister)	024	
016	100 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister)	024	
017	112 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister)	024	
018	120 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister)	024	
019	168 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister)	024	
020	250 Stück (PVC-PVDC/Al-Blister)	024	
021	98 Stück (OPA-AI-PVC/Al-Blister)	036	neu
022	180 Stück (OPA-AI-PVC/Al-Blister)	036	neu

Rivastigmin STADA 3 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29051

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	28 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
002	30 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
003	50 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
004	56 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
005	60 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
006	100 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
007	112 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
008	120 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
009	168 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
010	250 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
011	28 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
012	30 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
013	50 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
014	56 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
015	60 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
016	100 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
017	112 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
018	120 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
019	168 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
020	250 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
021	98 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	neu
022	180 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	neu

Rivastigmin STADA 4,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29052

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	28 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
002	30 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
003	50 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
004	56 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
005	60 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
006	100 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
007	112 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
008	120 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
009	168 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
010	250 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
011	28 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
012	30 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
013	50 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
014	56 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
015	60 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
016	100 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
017	112 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
018	120 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
019	168 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
020	250 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
021	98 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	neu
022	180 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	neu

Rivastigmin STADA 6 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29053

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	28 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
002	30 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
003	50 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
004	56 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
005	60 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
006	100 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
007	112 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
008	120 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
009	168 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
010	250 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	
011	28 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
012	30 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
013	50 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
014	56 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
015	60 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
016	100 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
017	112 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
018	120 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
019	168 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
020	250 Stück (PVC-PVDC/AI-Blister)	024	
021	98 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	neu
022	180 Stück (OPA-AI-PVC/AI-Blister)	036	neu

Repaglinid Actavis 0,5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29632

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
002	60 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
003	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
004	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
005	100 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis)	024	
006	120 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis)	024	
007	180 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	neu

Repaglinid Actavis 1 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29633

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
002	60 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
003	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
004	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
005	100 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis)	024	
006	120 Stück (Polyethylen Tablettenbehältnis)	024	
007	180 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	neu

Repaglinid Actavis 2 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29634

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
002	60 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
003	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
004	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
005	100 Stück (Polyethylen Tablettenbehälter)	024	
006	120 Stück (Polyethylen Tablettenbehälter)	024	
007	180 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	neu

Repaglinid Actavis 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29635

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf

IS - 220 Hafnarfjörður

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	30 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
002	60 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
003	90 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
004	100 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	
005	100 Stück (Polyethylen Tablettenbehälter)	024	
006	120 Stück (Polyethylen Tablettenbehälter)	024	
007	180 Stück (Aluminium/Aluminium - Blister)	024	neu

Mycophenolatmofetil STADA 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29638

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	50 Stück (PVC/PVDC Blister)	036	
002	150 Stück (PVC/PVDC Blister)	036	
003	50 Stück (HDPE Flasche)	036	
004	100 Stück (HDPE Flasche)	036	
005	250 Stück (PVC/PVDC Blister)	036	neu

Losartan/Hydrochlorothiazid Bluefish 50 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29693

Zulassungsinhaber:

Bluefish Pharmaceuticals AB
SE - 111 23 Stockholm

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	28 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister)	036	
002	56 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister)	036	
003	90 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister)	036	
004	98 Stück (PVC/PE/PVDC-Al- Blister)	036	
005	14 Stück (PVC/PE/PVDC-Al-Blister)	036	neu

Dorzolamid + Timolol Teva 20 mg/ml + 5 mg/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis

Z.Nr.: 1-30230

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	5 x 0,2 ml Lösung (0,5 ml Einzeldosisbehältnisse aus Polyethylen zu je 5 Stück in einem Folienbeutel) 024	
003	30 x 0,2 ml Lösung (0,5 ml Einzeldosisbehältnisse aus Polyethylen zu je 5 Stück in einem Folienbeutel) 024	
004	60 x 0,2 ml Lösung (0,5 ml Einzeldosisbehältnisse aus Polyethylen zu je 5 Stück in einem Folienbeutel) 024	
005	120 x 0,2 ml Lösung (0,5 ml Einzeldosisbehältnisse aus Polyethylen zu je 5 Stück in einem Folienbeutel) 024	
008	30 x 0,2 ml Lösung (0,5 ml Einzeldosisbehältnisse aus Polyethylen zu je 15 Stück in einem Folienbeutel) 024	neu
007	20 x 0,2 ml Lösung (0,5 ml Einzeldosisbehältnisse aus Polyethylen zu je 5 Stück in einem Folienbeutel) 024	
009	60 x 0,2 ml Lösung (0,5 ml Einzeldosisbehältnisse aus Polyethylen zu je 15 Stück in einem Folienbeutel) 024	neu
010	120 x 0,2 ml Lösung (0,5 ml Einzeldosisbehältnisse aus Polyethylen zu je 15 Stück in einem Folienbeutel) 024	neu

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Erysidoron Nr.2 - Tabletten

Z.Nr.: 2046

Zulassungsinhaber:
Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Cuprum aceticum D4/Zincum valerianicum D4 - Tropfen

Z.Nr.: 2057

Zulassungsinhaber:
Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Secokapton - Dragees

Z.Nr.: 9217

Zulassungsinhaber:
Strallhofer Pharma GmbH
AT - 7011 Siegendorf

Carbistad 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 14604

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Indocid 50 mg - Kapseln

Z.Nr.: 15210

Zulassungsinhaber:
IROKO Products Ltd
GB - EC2Y 8HQ London

Euphyllin retard - Filmtabletten

Z.Nr.: 16108

Zulassungsinhaber:
Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Novanaest purum 2% - Durchstechflaschen

Z.Nr.: 17971

Zulassungsinhaber:
Gebro Pharma GmbH
AT - 6391 Fieberbrunn

Nutriflex Lipid plus ohne Elektrolyte Emulsion zur Infusion

Z.Nr.: 1-23501

Zulassungsinhaber:
B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Aulin 200 mg Suppositorien

Z.Nr.: 1-23536

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH

AT - 2102 Bisamberg

Mesulid 100 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-23537

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GmbH

AT - 1190 Wien

Mesulid 100 mg Granulat

Z.Nr.: 1-23538

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GmbH

AT - 1190 Wien

Mesulid 200 mg Suppositorien

Z.Nr.: 1-23540

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GmbH

AT - 1190 Wien

Sanvita Johanniskraut - Dragees

Z.Nr.: 1-24183

Zulassungsinhaber:

Sanamed kosmetische, chemische und pharmazeutische Produkte,
Import- und HandelsgesmbH.
AT - 1230 Wien

Sodiofolin 50 mg/ml - Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-24311

Zulassungsinhaber:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Gabatal 100 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24925

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Mirtabene-ratiopharm 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25514

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

BicaluPel 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26827

Zulassungsinhaber:
Pelpharma Neuro GmbH
AT - 1140 Wien

Simvastatin "ABC" 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26965

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Simvastatin "ABC" 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26967

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Simvastatin "ABC" 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26973

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Simzol 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26975

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Simzol 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26976

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Simzol 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26977

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Risperidon Hexal 0,25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27337

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Risperidon Hexal 6 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27338

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Epirubicin Novapharm 2 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27473

Zulassungsinhaber:
Novapharm GmbH
AT - 4600 Wels

Perindopril Teva 4 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27833

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

Perindopril Teva 8 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27834

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

Gabapentin Genericon 800 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28040

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Gabapentin Genericon 600 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28041

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Oxycodon-HCl-ratiopharm 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28151

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Venlafaxin-ratiopharm 37,5 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-28361

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Venlafaxin-ratiopharm 75 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-28362

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Venlafaxin-ratiopharm 150 mg Retardkapseln

Z.Nr.: 1-28363

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Fluvastatin-ratiopharm 40 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-28389

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Metoprolol ratiopharm 23,75 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28587

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Metoprolol ratiopharm 47,5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28588

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Metoprolol ratiopharm 95 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28589

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Metoprolol ratiopharm 190 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-28590

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Omprezolin 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-28838

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Omprezolin 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-28839

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Omprezolin 40 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-28840

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Rivastigmin ratiopharm 1,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29019

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Rivastigmin ratiopharm 3 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29020

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Rivastigmin ratiopharm 4,5 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29021

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Rivastigmin ratiopharm 6 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-29022

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Doxorubicin Novapharm 2 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29073

Zulassungsinhaber:

Novapharm GmbH
AT - 4600 Wels

PiperaTazobene 2 g/0,25 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29162

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

PiperaTazobene 4 g/0,5 g Pulver zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung

Z.Nr.: 1-29163

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Montelukast ratiopharm 4 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29241

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Montelukast ratiopharm 5 mg Kautabletten

Z.Nr.: 1-29242

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Gerousia 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29909

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Baxogar 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29911

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Rosmarin "Weleda" 10% - Salbe

Z.Nr.: 7-00819

Zulassungsinhaber:

Weleda GmbH & CoKG
AT - 1220 Wien

Veröffentlichung (08/2011) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Echinacea "ERWO" Komplex Globuli

Reg.Nr.: HOM-6445

Firma:

ERWO Pharma GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Bronchostop Thymian Eibisch Hustensaft

Reg.Nr.: HERB-00086

Firma:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien