



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
<i>Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human</i>	21
<i>Homöopathische Arzneispezialitäten - human</i>	22
Genehmigung von Parallelimporten	31
Übertragungen	32
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	43
<i>Änderungen der Bezeichnung</i>	43
<i>Änderungen der Packungsgrößen</i>	50
<i>Änderungen der Abgabe</i>	60
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	61
Registrierungen	76

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.

338. Veröffentlichung (04/2013) über Zulassungen von Arzneyspezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneyspezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Cutasept - Desinfektionslösung farblos

Z.Nr.: 1-31780

Zulassungsinhaber:

BODE Chemie GmbH
DE - 22525 Hamburg

Hersteller (Chargenfreigeber):

BODE Chemie GmbH
DE - 22525 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----

pro 100g :

2-Propanol
Benzalkonium Chlorid

ATC-Klassifikation(en):

D08AX53 Dermatika / Antiseptika und Desinfektionsmittel / Antiseptika und Desinfektionsmittel / Andere Antiseptika und Desinfektionsmittel / Propanol, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	250 ml Flasche	060 Monate
2	500 ml Flasche	060 Monate
3	350 ml Flasche	060 Monate
4	1000 ml Flasche	060 Monate
5	5000 ml Kanister	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Cutasept - Desinfektionslösung gefärbt

Z.Nr.: 1-31781

Zulassungsinhaber:

BODE Chemie GmbH
DE - 22525 Hamburg

Hersteller (Chargenfreigeber):

BODE Chemie GmbH
DE - 22525 Hamburg

Wirkstoff(e):

+-----

pro 100g :

2-Propanol
Benzalkonium Chlorid

ATC-Klassifikation(en):

D08AX53 Dermatika / Antiseptika und Desinfektionsmittel / Antiseptika
und Desinfektionsmittel / Andere Antiseptika und
Desinfektionsmittel / Propanol, Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	250 ml Flasche	060 Monate
2	500 ml Flasche	060 Monate
3	1000 ml Flasche	060 Monate
4	5000 ml Kanister	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Amorocutan 50 mg/ml wirkstoffhaltiger Nagellack

Z.Nr.: 1-31862

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Referenzprodukt:

1-19917
Loceryl - antimykotischer Nagellack
Galderma International
FR-92927 La Defense Cedex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Mibe GmbH Arzneimittel
DE - 06796 Brehna

Sun-Farm Sp. z o.o.
PL - 05-340 Kolbiel

Wirkstoff(e):

+-----
1 ml
Amorolfin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

D01AE16 Dermatika / Antimykotika zur dermatologischen Anwendung /
Antimykotika zur topischen Anwendung / Andere Antimykotika zur
topischen Anwendung / Amorolfin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 3 ml	024 Monate
2	2 x 3 ml	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Ranitidin Accord 150 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31865

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-17373
Zantac 150 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Ranitidin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A02BA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit /
Histamin-H2-Rezeptorantagonisten / Ranitidin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück Filmtabletten (Al-Blisterpackung)	024 Monate
2	60 Stück Filmtabletten (Al-Blisterpackung)	024 Monate
3	100 Stück Filmtabletten (Al-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ranitidin Accord 300 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31866

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Referenzprodukt:

1-18558
Zantac 300 mg - Filmtabletten
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT-1140 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Accord Healthcare Ltd
GB - HA1 4HF Middlesex

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Ranitidin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

A02BA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Mittel bei säure bedingten
Erkrankungen / Mittel bei peptischem Ulkus und
gastroesophagealer Refluxkrankheit /
Histamin-H2-Rezeptorantagonisten / Ranitidin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Stück Filmtabletten (Al-Blisterpackung)	024 Monate
2	60 Stück Filmtabletten (Al-Blisterpackung)	024 Monate
3	100 Stück Filmtabletten (Al-Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Antigrippal Heißgetränk 500 mg - Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31867

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller (Chargenfreigeber):

SmithKline Beecham SA
ES - 28806 Alcala de Henares/Madrid

Wirkstoff(e):

+-----

pro Beutel:

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Beutel	036 Monate
2	6 Beutel	036 Monate
3	10 Beutel	036 Monate
4	12 Beutel	036 Monate
5	15 Beutel	036 Monate
6	20 Beutel	036 Monate
7	24 Beutel	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei mit W2, apothekenpflichtig

Ibandronsäure Strides 3 mg Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31868

Zulassungsinhaber:

Strides Arcolab International Ltd
GB - WD18 9SS Watford/Hertfordshire

Referenzprodukt:

EU/1/03/265/005-006
Bonviva 3 mg Injektionslösung
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller (Chargenfreigeber):

Strides Arcolab Polska Sp z o o
PL - 03-230 Warsaw

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (3 ml)

Natrium Ibandronat
(entspricht 3 mg Ibandronsäure)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA06 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von
Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die
Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate /
Ibandronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Fertigspritze + 1 Injektionsnadel	024 Monate
2	4 Fertigspritzen + 4 Injektionsnadeln	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

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

Z.Nr.: 1-31869

Zulassungsinhaber:

Strides Arcolab International Ltd
GB - WD18 9SS Watford/Hertfordshire

Referenzprodukt:

1-18341
Anexate "Roche" 0,5 mg - Injektionslösung
Roche Austria GmbH
AT-1211 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Strides Arcolab Polska Sp z o o
PL - 03-230 Warsaw

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml :

Flumazenil

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 5-ml-Durchstechflasche (Glas Typ I)	024 Monate
2	5 x 5-ml-Durchstechflasche (Glas Typ I)	024 Monate
3	6 x 5-ml-Durchstechflasche (Glas Typ I)	024 Monate
4	10 x 5-ml-Durchstechflasche (Glas Typ I)	024 Monate
5	12 x 5-ml-Durchstechflasche (Glas Typ I)	024 Monate
6	25 x 5-ml-Durchstechflasche (Glas Typ I)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levocetirizin Apotex 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31870

Zulassungsinhaber:

Apotex Europe BV
NL - 2333 CR Leiden

Referenzprodukt:

1-24226
Xyzall 5 mg Filmtabletten
UCB Pharma GmbH
AT-1110 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

Synthon Hispania SL
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levocetirizin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

R06AE09 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Piperazin-Derivate
/ Levocetirizin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
2	10 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
3	14 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
4	15 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
5	20 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
6	21 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
7	28 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
8	30 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
9	40 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
10	50 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
11	56 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
12	60 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
13	70 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
14	90 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
15	100 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
16	112 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
17	120 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	036 Monate
18	30 x 1 Stück Filmtabletten (Einzeldosis-Blisterpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rivastigmin Acino 4,6 mg/24 h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-31871

Zulassungsinhaber:

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/019-022
Exelon 4,6 mg/24 Stunden Transdermales Pflaster
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Wirkstoff(e):

+-----
transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Rivastigmin
(entsprechend 4,6 mg/24h)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück Beutel	024 Monate
2	30 Stück Beutel	024 Monate
3	60 Stück Beutel (Mehrfachpackung)	024 Monate
4	90 Stück Beutel (Mehrfachpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Rivastigmin Acino 9,5 mg/24 h transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-31872

Zulassungsinhaber:

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Referenzprodukt:

EU/1/98/066/023-026
Exelon 9,5 mg/24 Stunden Transdermales Pflaster
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Acino AG
DE - 83714 Miesbach

Wirkstoff(e):

+-----

transdermales Pflaster

++-----

Wirkstoffmatrix :

Rivastigmin
(entsprechend 9,5 mg/24h)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA03 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Rivastigmin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück Beutel	024 Monate
2	30 Stück Beutel	024 Monate
3	60 Stück Beutel (Mehrfachpackung)	024 Monate
4	90 Stück Beutel (Mehrfachpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Capecitabin Sandoz 150 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31873

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/00/163/001
Xeloda 150 mg Filmtabletten
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller (Chargenfreigeber):

Siegfried Malta Ltd
MT - BBG 3000 Hal Far

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern :

Capecitabin

ATC-Klassifikation(en):

L01BC06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /
Capecitabin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
2	30 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
3	50 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
4	56 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
5	60 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
6	80 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
7	84 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
8	90 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
9	100 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
10	110 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
11	112 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
12	120 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
13	180 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Capecitabin Sandoz 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31874

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Referenzprodukt:

EU/1/00/163/002
Xeloda 500 mg Filmtabletten
Roche Registration Ltd.
GB-AL7 1TW Welwyn Garden City

Hersteller (Chargenfreigeber):

Siegfried Malta Ltd
MT - BBG 3000 Hal Far

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 Barleben

Wirkstoff(e):

+-----
Filmtablette
++-----
Kern :
Capecitabin

ATC-Klassifikation(en):

L01BC06 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Pyrimidin-Analoga /
Capecitabin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	60 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
2	28 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
3	30 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
4	50 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
5	56 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
6	80 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
7	84 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
8	90 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
9	100 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
10	110 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
11	112 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
12	120 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate
13	180 Stück Filmtabletten (Blisterpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Droperidol Carino 2,5 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-31875

Zulassungsinhaber:

Carinopharm GmbH
DE - 31008 Elze

Referenzprodukt:

1-27344
Xomolix 2,5 mg/ml Injektionslösung
Chiesi Pharmaceuticals GmbH
AT-1010 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Haupt Pharma Livron SaS
FR - 26250 Livron-Sur-Drome

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Droperidol

ATC-Klassifikation(en):

N05AD08 Nervensystem / Psycholeptika / Antipsychotika /
Butyrophenon-Derivate / Droperidol

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 x 1 ml Ampullen

Laufzeit

018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Levothyroxin-Natrium Norpharm 50 Mikrogramm/5 ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31876

Zulassungsinhaber:

Norpharm Regulatory Services Ltd
IE - Co. Louth

Hersteller (Chargenfreigeber):

Famar Nederland BV
NL - 5531AD Bladel

Wirkstoff(e):

+-----

5 ml:

Levothyroxin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

H03AA01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline

/

Schilddrüsentherapie / Schilddrüsenpräparate /
Schilddrüsenhormone / Levothyroxin-Natrium

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 100 ml

Laufzeit

018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Levothyroxin-Natrium Norpharm 100 Mikrogramm/5 ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31877

Zulassungsinhaber:

Norpharm Regulatory Services Ltd
IE - Co. Louth

Hersteller (Chargenfreigeber):

Famar Nederland BV
NL - 5531AD Bladel

Wirkstoff(e):

+-----

5 ml:

Levothyroxin Natrium

ATC-Klassifikation(en):

H03AA01 Systemische Hormonpräparate, exkl. Sexualhormone und Insuline

/

Schilddrüsentherapie / Schilddrüsenpräparate /
Schilddrüsenhormone / Levothyroxin-Natrium

Packungsgrößen:

Nr.

1 1 x 100 ml

Laufzeit

018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Paracetamol Rockspring 1000 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31878

Zulassungsinhaber:

Rockspring Healthcare Ltd
GB - NW10 3JE London

Referenzprodukt:

TACHIPIRINA, paracetamol 500 mg, tablets
A.C.R.A.F. SpA, IT

Hersteller (Chargenfreigeber):

Acraf S.p.A.
IT - 60131 Ancona (AN)

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Paracetamol

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	6 Stück Tabletten (PVC-Blisterpackung)	048 Monate
2	8 Stück Tabletten (PVC-Blisterpackung)	048 Monate
3	12 Stück Tabletten (2 x 6; PVC-Blisterpackung)	048 Monate
4	16 Stück Tabletten (2 x 8; PVC-Blisterpackung)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Dr. Böhm Vitamin E 600 I.E. Kapseln

Z.Nr.: 1-31879

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Hersteller (Chargenfreigeber):

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

•-Tocopherol
(D-•-Tocopherol in Form eines Konzentrats eingestellt mit
Sojaöl)

ATC-Klassifikation(en):

A11HA03 Alimentäres System und Stoffwechsel / Vitamine / Andere
Vitaminpräparate, rein / Andere Vitaminpräparate, rein /
Tocopherol (Vitamin E)

Packungsgrößen:

Nr.

1 30 Weichkapseln in Aluminium/PVC Blisterpackung

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Levocetirizin Arcana 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31881

Zulassungsinhaber:

Generics (UK) Ltd
GB - EN6 1TL Hertfordshire

Referenzprodukt:

1-24226
Xyzall 5 mg Filmtabletten
UCB Pharma GmbH
AT-1110 Wien

Hersteller (Chargenfreigeber):

Synthon BV
NL - 6545 CM Nijmegen

Synthon Hispania SL
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Levocetirizin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

R06AE09 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Piperazin-Derivate
/ Levocetirizin

Packungsgrößen:

Nr.

1 20 Stück (PVC/PVDC:Al- Blister)
2 20 Stück (oPA/Al/PVC:Al - Blister)

Laufzeit

036 Monate
036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zoledronsäure Noridem 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-31882

Zulassungsinhaber:

Noridem Enterprises Ltd
CY - 1065 Nicosia

Referenzprodukt:

EU/1/01/176/004-006
Zometa 4 mg/5 ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung
Novartis Europharm Ltd
GB-RH12 5AB Horsham West Sussex

Hersteller (Chargenfreigeber):

Demo S.A.
GR - 14568 Kryoneri, Athen

Wirkstoff(e):

+-----

5 ml:

Zoledronsäure
(. H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

M05BA08 Muskel- und Skelettsystem / Mittel zur Behandlung von Knochenerkrankungen / Mittel mit Einfluss auf die Knochenstruktur und die Mineralisation / Bisphosphonate / Zoledronsäure

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche mit 5 ml	030 Monate
2	4 Durchstechflaschen mit je 5 ml	030 Monate
3	10 Durchstechflaschen mit je 5 ml	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human

Beriplex P/N 1000 I.E. Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 2-00404

Zulassungsinhaber:

CSL Behring GmbH
DE - 35041 Marburg a. d. Lahn

Hersteller (Chargenfreigeber):

CSL Behring GmbH
DE - 35041 Marburg a. d. Lahn

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver und Lösungsmittel:

++-----

Pulver (Gesamtproteingehalt: 240-560mg):

Gerinnungsfaktor II
Gerinnungsfaktor VII
Gerinnungsfaktor IX
Gerinnungsfaktor X
Protein C
Protein S
(480-1520 IU)

ATC-Klassifikation(en):

B02BD01 Blut und Blut bildende Organe / Antihämorrhagika / Vitamin K und andere Hämostatika / Blutgerinnungsfaktoren /

Gerinnungsfaktoren

IX, II, VII und X in Kombination

Packungsgrößen:

Nr.

Laufzeit

1 1 Injektionsdurchstechflasche mit Pulver, 1
Injektionsdurchstechflasche mit 40 ml Wasser für
Injektionszwecke, 1 Filter Transfer-Set

036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human

Gelsemium-Homaccord - Ampullen

Z.Nr.: 3-00560

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----
1,1g : Radix Cimicifugae (Auszug)
(D4)
Radix Cimicifugae (Auszug)
(D10)
Radix Cimicifugae (Auszug)
(D30)
Radix Cimicifugae (Auszug)
(D200)
Radix Gelsemii (Auszug)
(D4)
Radix Gelsemii (Auszug)
(D10)
Radix Gelsemii (Auszug)
(D30)
Radix Gelsemii (Auszug)
(D200)
Folium Toxicodendri (Auszug)
(quercifolii; D5)
Folium Toxicodendri (Auszug)
(quercifolii; D10)
Folium Toxicodendri (Auszug)
(quercifolii; D30)
Folium Toxicodendri (Auszug)
(quercifolii; D200)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Ampullen à 1,1 ml Weißglas	060 Monate
2	50 Ampullen à 1,1 ml Weißglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Ubichinon compositum-Heel - Ampullen

Z.Nr.: 3-00561

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----
2,2 g

- Acetylsalicylsäure
(D10)
- Ascorbinsäure
(D6)
- Milchsäure
((S)-Milchsäure n. EAB - D6)
- Dinatrium adenin-9-β-D-ribofuranosid-5'-triphosphat
(D10)
- Anthrachinon
(D10)
- Coenzym A
(D10)
- Tubera Colchici (Auszug)
(D4)
- Herba Conii (Auszug)
(D4)
- Herba Galii aparinis (Auszug)
(D6)
- Histamin
(D10)
- Radix Hydrastis (Auszug)
(D4)
- Hydrochinon
(D8)
- Magnesium digluconat
(. 2H₂O, D10)
- Nadid
(D10)
- 1,4-Naphthochinon
(D10)
- Natrium Riboflavin Hydrogenphosphat
(wasserhaltig - D6)
- Nicotinamid
(D6)
- p-Benzochinon
(D10)
- Radix Podophylli (Auszug)

(D4)
Pyridoxin Hydrochlorid
(D6)
Schwefel
(D8)
Thiamin Hydrochlorid
(D6)
Cyclohexanhexon
(. 8H₂O, D10)
Ubidecarenon
(D10)
Fructus Myrtilli (Auszug)
(D4)
5-(1,2-Dithiolan-3-yl)valeriansäure
(•-Liponsäure - D8 - "aquos")
Mangan hydrogenphosphat
(D8 - "aquos")
Natrium diethyloxalacetat
(D8 - "aquos")

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Ampullen à 2,2 ml Weißglas	060 Monate
2	50 Ampullen à 2,2 ml Weißglas	060 Monate
3	100 Ampullen à 2,2 ml Weißglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Neuralgo-Rheum-Injeel - Ampullen

Z.Nr.: 3-00562

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----
1,1 g:

Causticum Hahnemanni
(D10)
Causticum Hahnemanni
(D30)
Causticum Hahnemanni
(D200)
Fructus Colocynthis (Auszug)
(D10)
Fructus Colocynthis (Auszug)
(D30)
Tubera Colchici (Auszug)
(D10)
Tubera Colchici (Auszug)
(D30)
Tubera Colchici (Auszug)
(D200)
Eisen
(Ferrum metallicum; D10)
Eisen
(Ferrum metallicum; D30)
Radix Ulmariae (Auszug)
(D10)
Radix Ulmariae (Auszug)
(D30)
Herba Gnaphalii obtusifolii (Auszug)
(D6)
Herba Gnaphalii obtusifolii (Auszug)
(D10)
Herba Gnaphalii obtusifolii (Auszug)
(D30)
Lithium benzoat
(D10)
Lithium benzoat
(D30)
Folium Toxicodendri (Auszug)
(D10)
Folium Toxicodendri (Auszug)
(D30)

Hauptindikation(en)(WHO):

TV000 Antirheumatika (inkl.Antiphlogistika)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 10 Ampullen á 1,1 ml Weißglas

2 50 Ampullen á 1,1 ml Weißglas

Laufzeit

060 Monate

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

APOZEMA Schul Acidum phosphoricum complex Nr. 29 - Tropfen

Z.Nr.: 3-00563

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Hersteller (Chargenfreigeber):

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Wirkstoff(e):

+-----
100 g

Phosphorsäure
(Acidum Phosphoricum nach HAB - D4)
Cortex Chinae (Auszug)
(D6)
Semen Ignatii (Auszug)
(D6)
Phosphor
(D6)

Hauptindikation(en)(WHO):

TY100 Geriatrika, Tonika etc.

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 50 ml Braunglasflasche

Laufzeit

060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Traumeel Gel

Z.Nr.: 3-00564

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

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

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Viburcol - Phiolen Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 3-00565

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----

1 g (=17 Tropfen) :

Herba et Radix Belladonnae (Auszug)
(D6)

Herba et Radix Chamomillae (Auszug)
(D4)

Herba Plantaginis (Auszug)
(D4)

Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)
(pratensis; D6)

Herba Dulcamarae (Auszug)
(D6)

Calcium carbonicum Hahnemanni
(D8)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.

1 15 Einzeldosen zu je 1 ml aus Kunststoffbehältnissen
(Lupolen)

Laufzeit

024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Hormeel - Ampullen

Z.Nr.: 3-00566

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Hersteller (Chargenfreigeber):

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Wirkstoff(e):

+-----
1,1 g Salpetersäure
(D4)
Herba Aquilegiae (Auszug)
(D4)
Herba Bursae pastoris (Auszug)
(D3)
Herba Erigeronis canadensis (Auszug)
(D3)
Radix Cyclaminis (Auszug)
(purpurascens - D4)
Radix Cypripedii (Auszug)
(parviflorum var. pubescens - D8)
Moschus
(D6)
Semen Myristicae (Auszug)
(D6)
Herba Majoranae (Auszug)
(D4)
Herba Pulsatillae cum radice (Auszug)
(pratensis - D4)
Herba Senecionis (Auszug)
(nemorensis ssp. fuchsii - D3)
Semen Ignatii (Auszug)
(D6)
Cortex Viburni opuli (Auszug)
(D3)
Calcium carbonicum Hahnemanni
(D8 - "aquos")
Sepia
(D6 - "aquos")

Hauptindikation(en)(WHO):

TQ200 Innersekretorische Störungen (weibliche Hormone)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Ampullen mit je 1,1 ml Weißglas	060 Monate
2	50 Ampullen mit je 1,1 ml Weißglas	060 Monate
3	100 Ampullen mit je 1,1 ml Weißglas	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Genehmigung von Parallelimporten

Copegus 200 mg - Filmtabletten

EMRAmed Arzneimittel GmbH
DE - 22946 Trittau

Z.Nr.: 1-24728-P4

Übertragungen

Imurek - Filmtabletten

Z.Nr.: 13362

Zulassungsinhaber:

Aspen Pharma Trading Ltd
IE - . Dublin 1

Zulassungsinhaber bisher:

Aspen Europe GmbH
DE - 23843 Bad Oldesloe

Pyrafat - Tabletten

Z.Nr.: 17448

Zulassungsinhaber:

Riemser Pharma GmbH
DE - 17493 Greifswald - Insel Riems

Zulassungsinhaber bisher:

Riemser Arzneimittel AG
DE - 17493 Greifswald - Insel Riems

Rohypnol 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 17743

Zulassungsinhaber:

Cheplapharm Arzneimittel GmbH
DE - 17498 Mesekenhagen

Zulassungsinhaber bisher:

Roche Austria GmbH
AT - 1211 Wien

Ferretab comp. - Kapseln

Z.Nr.: 1-19058

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Optiray 320 mg J/ml - (nichtionische) parenterale Röntgenkontrastmittellösung

Z.Nr.: 1-19416

Zulassungsinhaber:

Mallinckrodt Deutschland GmbH
DE - 53773 Hennef

Zulassungsinhaber bisher:

Covidien Deutschland GmbH
DE - 93333 Neustadt a.d. Donau

Optiray 240 mg J/ml - (nichtionische) parenterale Röntgenkontrastmittellösung

Z.Nr.: 1-19421

Zulassungsinhaber:

Mallinckrodt Deutschland GmbH
DE - 53773 Hennef

Zulassungsinhaber bisher:

Covidien Deutschland GmbH
DE - 93333 Neustadt a.d. Donau

**Optiray 350 mg J/ml - (nichtionische) parenterale
Röntgenkontrastmittellösung**

Z.Nr.: 1-20009

Zulassungsinhaber:

Mallinckrodt Deutschland GmbH
DE - 53773 Hennef

Zulassungsinhaber bisher:

Covidien Deutschland GmbH
DE - 93333 Neustadt a.d. Donau

**Optiray 300 mg J/ml - (nichtionische) parenterale
Röntgenkontrastmittellösung**

Z.Nr.: 1-20010

Zulassungsinhaber:

Mallinckrodt Deutschland GmbH
DE - 53773 Hennef

Zulassungsinhaber bisher:

Covidien Deutschland GmbH
DE - 93333 Neustadt a.d. Donau

Eremfat 450 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-20121

Zulassungsinhaber:

Riemser Pharma GmbH
DE - 17493 Greifswald - Insel Riems

Zulassungsinhaber bisher:

Riemser Arzneimittel AG
DE - 17493 Greifswald - Insel Riems

Eremfat 600 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-20123

Zulassungsinhaber:

Riemser Pharma GmbH
DE - 17493 Greifswald - Insel Riems

Zulassungsinhaber bisher:

Riemser Arzneimittel AG
DE - 17493 Greifswald - Insel Riems

Fositens 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20267

Zulassungsinhaber:

PharmaSwiss Ceska Republika sro
CZ - 170 00 Praha 7

Zulassungsinhaber bisher:

Bristol-Myers Squibb GmbH
AT - 1200 Wien

Fositens 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20268

Zulassungsinhaber:

PharmaSwiss Ceska Republika sro
CZ - 170 00 Praha 7

Zulassungsinhaber bisher:

Bristol-Myers Squibb GmbH
AT - 1200 Wien

Siccprotect - Augentropfen

Z.Nr.: 1-21274

Zulassungsinhaber:

Ursapharm GmbH
AT - 3400 Klosterneuburg

Zulassungsinhaber bisher:

Croma Pharma GmbH
AT - 2100 Leobendorf

Dexagenta - POS - Augensalbe

Z.Nr.: 1-21685

Zulassungsinhaber:

Ursapharm GmbH
AT - 3400 Klosterneuburg

Zulassungsinhaber bisher:

Croma Pharma GmbH
AT - 2100 Leobendorf

Dexagenta - POS - Augentropfen

Z.Nr.: 1-21699

Zulassungsinhaber:

Ursapharm GmbH
AT - 3400 Klosterneuburg

Zulassungsinhaber bisher:

Croma Pharma GmbH
AT - 2100 Leobendorf

Fosicomb - Tabletten

Z.Nr.: 1-21946

Zulassungsinhaber:

PharmaSwiss Ceska Republika sro
CZ - 170 00 Praha 7

Zulassungsinhaber bisher:

Bristol-Myers Squibb GmbH
AT - 1200 Wien

Zinkorotat-Pos - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22564

Zulassungsinhaber:

Ursapharm GmbH
AT - 3400 Klosterneuburg

Zulassungsinhaber bisher:

Croma Pharma GmbH
AT - 2100 Leobendorf

Enapril 5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24223

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Enapril 10 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24224

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Enapril 20 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-24225

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Allergo-Comod Nasenspray

Z.Nr.: 1-24841

Zulassungsinhaber:

Ursapharm GmbH
AT - 3400 Klosterneuburg

Zulassungsinhaber bisher:

Croma Pharma GmbH
AT - 2100 Leobendorf

Allergo-Comod Augentropfen

Z.Nr.: 1-24846

Zulassungsinhaber:

Ursapharm GmbH
AT - 3400 Klosterneuburg

Zulassungsinhaber bisher:

Croma Pharma GmbH
AT - 2100 Leobendorf

Xylo-Comod Nasenspray

Z.Nr.: 1-25158

Zulassungsinhaber:

Ursapharm GmbH
AT - 3400 Klosterneuburg

Zulassungsinhaber bisher:

Croma Pharma GmbH
AT - 2100 Leobendorf

Mirtel 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25557

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Mirtel 30 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25558

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Mirtel 45 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25559

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH
AT - 8502 Lannach

Zulassungsinhaber bisher:

Lannacher Heilmittel GmbH
AT - 8502 Lannach

Fluomizin 10 mg Vaginaltabletten

Z.Nr.: 1-29794

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Zulassungsinhaber bisher:

FGK Representative Service GmbH
DE - 80339 München

Zaredrop 75 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-30549

Zulassungsinhaber:

Italfarmaco S.p.A
IT - 20126 Milano

Zulassungsinhaber bisher:

ITF Pharma Kereskedelmi és Szolgáltató Kft.
HU - 1056 Budapest

Ofloxacin Stulln 3 mg/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis

Z.Nr.: 1-31664

Zulassungsinhaber:

Pharma Stulln GmbH
DE - 92551 Stulln

Zulassungsinhaber bisher:

Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH
DE - 92289 Ursensollen

Ketotifen Stulln 250 Mikrogramm/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis

Z.Nr.: 1-31688

Zulassungsinhaber:

Pharma Stulln GmbH
DE - 92551 Stulln

Zulassungsinhaber bisher:

Dr. Friedrich Eberth Arzneimittel GmbH
DE - 92289 Ursensollen

Fosfomycin Steiner 3 g Pulver zur Herstellung einer Lösung zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-31829

Zulassungsinhaber:

Aristo Pharma GmbH
DE - 13435 Berlin

Zulassungsinhaber bisher:

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

Meningitec 0,5 ml Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 2-00340

Zulassungsinhaber:

Nuron Biotech BV
NL - 1077 XX Amsterdam

Zulassungsinhaber bisher:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Protecor Kapseln

Z.Nr.: HERB-00056

Zulassungsinhaber:

Salus Pharma GmbH, Salus-Haus, Dr. med. Otto Greither Nachf.
GmbH & Co.KG
DE - 83052 Bruckmühl

Zulassungsinhaber bisher:

Salus Pharma GmbH
DE - 83052 Bruckmühl

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Mycostatin - Filmdabletten

Z.Nr.: 10701

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Bezeichnung bisher:

Mycostatin - Dragees

Rohypnol 1 mg - Filmdabletten

Z.Nr.: 17743

Zulassungsinhaber:

Cheplapharm Arzneimittel GmbH
DE - 17498 Mesekenhagen

Bezeichnung bisher:

Rohypnol "Roche" 1 mg - Filmdabletten

Dusodril retard 100 mg - Filmdabletten

Z.Nr.: 1-15617

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH
AT - 1147 Wien

Bezeichnung bisher:

Dusodril retard 100 mg - Dragees

Menopur 75/75 I.E. - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-23705

Zulassungsinhaber:

Ferring Arzneimittel GmbH
AT - 1100 Wien

Bezeichnung bisher:

Menopur 75/75 I.E. - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Quetiapin Sandoz 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28696

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Quetados 25 mg - Filmtabletten

Quetiapin Sandoz 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28698

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Quetados 50 mg - Filmtabletten

Galantamin easypharm 2,5 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29143

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:

Nivaject 2,5 mg/ml - Injektionslösung

Galantamin easypharm 5 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-29144

Zulassungsinhaber:

Easypharm GmbH & Co KG
AT - 2372 Gießhübl

Bezeichnung bisher:

Nivaject 5 mg/ml - Injektionslösung

Quetiapin Sandoz 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29174

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Quetapharm 100 mg - Filmtabletten

Quetiapin Sandoz 150 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29175

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Quetapharm 150 mg - Filmtabletten

Quetiapin Sandoz 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29176

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Quetapharm 200 mg - Filmtabletten

Quetiapin Sandoz 300 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29177

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Quetapharm 300 mg - Filmtabletten

Quetiapin Sandoz 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-29178

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Bezeichnung bisher:

Quetapharm 400 mg - Filmtabletten

Atorvastatin Teva 10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31361

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

Atorock 10 mg Filmtabletten

Atorvastatin Teva 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31362

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

Atorock 20 mg Filmtabletten

Atorvastatin Teva 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31363

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

Atorock 40 mg Filmtabletten

Atorvastatin Teva 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31364

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Bezeichnung bisher:

Atorock 80 mg Filmtabletten

Ofloxacin Stulln 3 mg/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis

Z.Nr.: 1-31664

Zulassungsinhaber:

Pharma Stulln GmbH
DE - 92551 Stulln

Bezeichnung bisher:

Ofloxacin Eberth 3 mg/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis

Cyprotomin 2 mg/0,035 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31673

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH
AT - 1090 Wien

Bezeichnung bisher:

Cyproteron/Ethinylestradiol acis 2 mg/0,035 mg Filmtabletten

Ketotifen Stulln 250 Mikrogramm/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis

Z.Nr.: 1-31688

Zulassungsinhaber:

Pharma Stulln GmbH
DE - 92551 Stulln

Bezeichnung bisher:

Ketotifen Eberth 250 Mikrogramm/ml Augentropfen im Einzeldosisbehältnis

Nr. 22 Stärkungstropfen für Kinder "Mag. Doskar"

Z.Nr.: 3-00247

Zulassungsinhaber:

Mag. Martin Doskar, pharm. Produkte e.U.
AT - 1013 Wien

Bezeichnung bisher:

Nr.22 Stärkungstropfen "Mag.Doskar"

Änderungen der Packungsgrößen

Dibondrin liquid

Z.Nr.: 11361

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GesmbH
AT - 6067 Absam

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	100 ml	060	
002	150 ml	060	gelöscht

Ultracain Dental Ampullen

Z.Nr.: 16585

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 x 2 ml	036	
002	10 x 10 x 2 ml (Bündelpackung)	036	
004	12 x 2 ml	036	neu
005	8 x 12 x 2 ml (Bündelpackung)	036	neu
003	96 x 2 ml	036	gelöscht

Ultracain Dental forte Ampullen

Z.Nr.: 16586

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH

AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 x 2 ml	036	
002	10 x 10 x 2 ml (Bündelpackung)	036	
004	12 x 2 ml	036	neu
005	8 x 12 x 2 ml (Bündelpackung)	036	neu
003	96 x 2 ml	036	gelöscht

Tonsillol - Gurgellösung

Z.Nr.: 16818

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	60 ml	060	
002	150 ml	060	gelöscht
003	200 ml	060	

Selenase 50 Mikrogramm/ml - Injektionslösung

Z.Nr.: 1-23271

Zulassungsinhaber:

biosyn Arzneimittel GmbH
DE - 70734 Fellbach

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	10 Injektionsdurchstechflaschen aus Glas x 10 ml	048	
002	2 Injektionsdurchstechflaschen aus Glas x 10 ml	048	neu
003	5 x 10 Injektionsdurchstechflaschen aus Glas x 10 ml	048	neu
004	2 Injektionsdurchstechflaschen aus Glas x 20 ml	048	neu
005	10 Injektionsdurchstechflaschen aus Glas x 20 ml	048	neu
006	5 x 10 Injektionsdurchstechflaschen aus Glas x 20 ml	048	neu

Ciprofloxacin Ranbaxy 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-24605

Zulassungsinhaber:

Basics GmbH
DE - 51377 Leverkusen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 Stück (PVdC-Blister)	036	
002	8 Stück (PVdC-Blister)	036	
003	10 Stück (PVdC-Blister)	036	
004	16 Stück (PVdC-Blister)	036	
005	20 Stück (PVdC-Blister)	036	
006	100 Stück (PVdC-Blister)	036	
007	1 Stück (Alu-Blister)	036	
008	8 Stück (Alu-Blister)	036	
009	10 Stück (Alu-Blister)	036	
010	16 Stück (Alu-Blister)	036	
011	20 Stück (Alu-Blister)	036	
012	100 Stück (Alu-Blister)	036	
013	32 Stück (Alu-Blister)	036	
014	32 Stück (PVdC-Blister)	036	
015	28 Stück (Alu-Blister)	036	
016	28 Stück (PVdC-Blister)	036	
017	14 Stück (Alu-Blister)	036	neu
018	14 Stück (PVdC-Blister)	036	neu

Venofundin 60 mg/ml Infusionslösung

Z.Nr.: 1-25677

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG

DE - 34212 Melsungen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	10 x 500 ml (Glasflasche)	036	gelöscht
003	10 x 500 ml (Polyethylen-Flasche)	036	
004	10 x 250 ml (Polypropylenbeutel)	024	gelöscht
005	20 x 250 ml (Polypropylenbeutel)	024	
006	10 x 500 ml (Polypropylenbeutel)	024	gelöscht
007	20 x 500 ml (Polypropylenbeutel)	024	
008	10 x 1000 ml (Polypropylenbeutel)	024	gelöscht

Omeprazol Alternova 40 mg - magensaftresistente Kapseln

Z.Nr.: 1-25806

Zulassungsinhaber:

KRKA Pharma GmbH

AT - 1220 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Stück (Blister)	036	
002	14 Stück (Blister)	036	
003	15 Stück (Blister)	036	
004	28 Stück (Blister)	036	
005	30 Stück (Blister)	036	
006	50 Stück (Blister)	036	
007	56 Stück (Blister)	036	
008	60 Stück (Blister)	036	
009	90 Stück (Blister)	036	
010	100 Stück (Blister)	036	
011	140 Stück (Blister)	036	
012	280 Stück (Blister)	036	
013	500 Stück (Blister)	036	
014	28 Stück (HDPE-Fläschchen)	036	
015	30 Stück (HDPE-Fläschchen)	036	
016	100 Stück (HDPE-Blister)	036	neu

Ontronovo 2 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28758

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources GmbH
DE - 31785 Hameln

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 x 2ml in Glasampullen	036	
002	10 x (5 x 2ml) in Glasampullen (Klinikpackung)	036	
003	5 x [10 x (5 x 2ml)] in Glasampullen (Klinikpackung)	036	
004	1 x 5 Glasampullen zu je 4ml	036	neu
005	10 x 5 Glasampullen zu je 4ml (Klinikpackung)	036	neu
006	5 x (10 x 5) Glasampullen zu je 4ml (Klinikpackung)	036	neu
007	10 x (10 x 5) Glasampullen zu je 4ml (Klinikpackung)	036	neu

Ondansetron Pharma Resources 2 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-28759

Zulassungsinhaber:

Pharma Resources GmbH
DE - 31785 Hameln

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 x 4ml in Glasampullen	036	
003	5 x [10 x (5 x 4ml)] in Glasampullen (Klinikpackung)	036	
002	10 x (5 x 4ml) in Glasampullen (Klinikpackung)	036	
004	1 x 5 Glasampullen zu je 2 ml	036	neu
005	10 x 5 Glasampullen zu je 2 ml (Klinikpackung)	036	neu
006	5 x (10 x 5) Glasampullen zu je 2 ml (Klinikpackung)	036	neu

Allopurinol Teva 100 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29847

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
002	25 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
003	28 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
004	30 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
005	50 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
006	60 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
007	90 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
008	98 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
009	100 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
010	500 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
011	50 Stück Klinikpackung (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
012	30 Stück in 35ml HDPE-Flasche	036	neu
013	100 Stück in 35ml HDPE-Flasche	036	neu

Allopurinol Teva 300 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-29849

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
002	28 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
003	30 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
004	50 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
005	60 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
006	90 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
007	98 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
008	100 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
009	500 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
010	50 Stück Klinikpackung (PVC/PVdC/Al-Blister)	036	
011	30 Stück in 35ml HDPE-Flasche	036	neu
012	100 Stück in 35ml HDPE-Flasche	036	neu

Valsartan Arcana 40 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30840

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
002	10 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
003	14 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
004	28 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
005	30 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
006	56 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
007	90 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
008	98 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
009	100 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
010	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	
011	1000 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	
012	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	neu
013	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	neu
014	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	neu

Valsartan Arcana 80 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30842

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
002	10 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
003	14 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
004	28 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
005	30 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
006	56 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
007	90 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
008	98 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
009	100 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
010	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	
011	1000 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	
012	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	neu
013	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	neu
014	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	neu

Valsartan Arcana 160 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30844

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH

AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
002	10 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
003	14 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
004	28 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
005	30 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
006	56 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
007	90 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
008	98 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
009	100 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
010	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	
011	1000 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	
012	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	neu
013	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	neu
014	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	neu

Valsartan Arcana 320 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30846

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	7 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
002	10 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
003	14 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
004	28 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
005	30 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
006	56 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
007	90 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
008	98 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
009	100 Filmtabletten (OPA/Al/PVC-Blister)	036	
010	500 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	
011	1000 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	
012	28 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	neu
013	56 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	neu
014	98 Filmtabletten (HDPE-Flasche)	036	neu

Lisonorm 20 mg/5 mg Tabletten

Z.Nr.: 1-31502

Zulassungsinhaber:

Gedeon Richter Plc.
HU - 1103 Budapest

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	28 Tabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024	
002	30 Tabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024	
003	50 Tabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024	
004	56 Tabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024	
005	90 Tabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024	
006	98 Tabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024	
007	100 Tabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024	
008	60 Tabletten (PVC/PE/PVDC/Alu-Blister)	024	neu

Änderungen der Abgabe

Ambroxol Genericon Lösung

Z.Nr.: 1-19348

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Abgabe:

Rpfrei, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:

Rp, apothekenpflichtig

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Encephabol 100 mg - Dragees

Z.Nr.: 12473

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH
AT - 1147 Wien

Encephabol 80,5 mg/5 ml - Saft

Z.Nr.: 13544

Zulassungsinhaber:

Merck GmbH
AT - 1147 Wien

Splen suis - Injeel - Ampullen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Contravenenum - Tropfen

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH
DE - 76532 Baden-Baden

Crataegus/Cor comp. - Injektionslösung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1010 Wien

Arnica Dil. ab 4D - D2000 und Serienpackung

Z.Nr.: AMG02

Zulassungsinhaber:

Apotheke Zum Rothen Krebs Inhaber Mr. August Dorn
AT - 1010 Wien

Becotide Rotadisks 0,2 mg - Pulver zur Trockeninhalation

Z.Nr.: 1-19823

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Aulin 3% - Gel

Z.Nr.: 1-23883

Zulassungsinhaber:

CSC Pharmaceuticals Handels GesmbH
AT - 2102 Bisamberg

Uft 100 mg/224 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24036

Zulassungsinhaber:
Merck GmbH
AT - 1147 Wien

Clarithromycin "Interpharm" 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25654

Zulassungsinhaber:
Interpharm Produktions GmbH
AT - 1160 Wien

Cosaar 2,5 mg/ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-28061

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

arigem 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28101

Zulassungsinhaber:
Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

arigem 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28102

Zulassungsinhaber:
Apocare Pharma GmbH
DE - 33647 Bielefeld

Escitalopram Hexal 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28207

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Escitalopram Hexal 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28209

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Escitalopram Hexal 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28210

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Escitalopram Hexal 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28212

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Escitalopram 1A Pharma 5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28214

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Escitalopram 1A Pharma 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28215

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Escitalopram 1A Pharma 15 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28216

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Escitalopram 1A Pharma 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28217

Zulassungsinhaber:
1A Pharma GmbH
AT - 1020 Wien

Sibutramin Teva 10 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-28279

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

Sibutramin Teva 15 mg Kapseln

Z.Nr.: 1-28280

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

Metformin Aurobindo 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28283

Zulassungsinhaber:
Aurobindo Pharma Limited
GB - HA4 6QD South Ruislip

Latanoprost Breath 50 Mikrogramm/ml Augentropfen

Z.Nr.: 1-28390

Zulassungsinhaber:
Breath Ltd
GB - SG1 4SZ Hertfordshire/Stevenage

Losartan MSD 12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28584

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

Atofloc 10 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28699

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Atofloc 20 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28700

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Atofloc 30 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28701

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Atofloc 40 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-28702

Zulassungsinhaber:
Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Mydrophostad 4 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29532

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Mydrophostad 8 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29533

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Mydrophostad 16 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29534

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Mydrophostad 24 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-29535

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG
DE - 61118 Bad Vilbel

Porisor 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30314

Zulassungsinhaber:

Medis ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Porisor 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30315

Zulassungsinhaber:

Medis ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Porisor 35 mg einmal wöchentlich Filmdabletten

Z.Nr.: 1-30316

Zulassungsinhaber:
Medis ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Risedronsäure Gentian 5 mg Filmdabletten

Z.Nr.: 1-30317

Zulassungsinhaber:
Gentian Generics Ltd
GB - L2 9TL Liverpool

Risedronsäure Gentian 30 mg Filmdabletten

Z.Nr.: 1-30318

Zulassungsinhaber:
Gentian Generics Ltd
GB - L2 9TL Liverpool

Risedronsäure Gentian 35 mg einmal wöchentlich Filmdabletten

Z.Nr.: 1-30319

Zulassungsinhaber:
Gentian Generics Ltd
GB - L2 9TL Liverpool

Risalam 5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30325

Zulassungsinhaber:
Medis ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Risalam 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30326

Zulassungsinhaber:
Medis ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Risalam 35 mg einmal wöchentlich Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30327

Zulassungsinhaber:
Medis ehf
IS - 220 Hafnarfjörður

Fortzaar 100 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30498

Zulassungsinhaber:
Merck Sharp & Dohme GmbH
AT - 1120 Wien

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

Z.Nr.: 1-30736

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Valsartan/HCT Genericon 160 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30737

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Valsartan/HCT Genericon 160 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30738

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Valsartan/HCT Genericon 320 mg/12,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30739

Zulassungsinhaber:
Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Valsartan/HCT Genericon 320 mg/25 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-30740

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Leftiram 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31007

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Worldwide (Cyprus) Ltd
CY - 6023 Larnaca

Leftiram 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31008

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Worldwide (Cyprus) Ltd
CY - 6023 Larnaca

Leftiram 1000 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31009

Zulassungsinhaber:

Medico Uno Worldwide (Cyprus) Ltd
CY - 6023 Larnaca

Famciclovir Pharmathen 125 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31426

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Famciclovir Pharmathen 250 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31427

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Famciclovir Pharmathen 500 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-31428

Zulassungsinhaber:

Pharmathen S.A.
GR - 153 51 Pallini Attiki

Dr. Böhm Vitamin E 600 I.E. - Kapseln

Z.Nr.: 7-00944

Zulassungsinhaber:

Apomedica Pharmazeutische Produkte GmbH
AT - 8010 Graz

Dexalgin - Halspastillen

Z.Nr.: 7-01271

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH

AT - 1160 Wien

Veröffentlichung (04/2013) über Registrierungen von Homöopathika

Registrierungen

Regenaplex Nr. 13 - Crataegus comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6526

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Nr. 38 c - Lobaria pulmonaria comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6527

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Nr. 31 c - Aconitum napellus comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6528

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Nr. 99 a - Zincum cyanatum comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6529

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Nr. 50 b - Apis mellifica comp.-Tropfen

Reg.Nr.: HOM-6530

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Haut-Fluid-W - Arnica montana comp. - Flüssigkeit zum Auftragen

Reg.Nr.: HOM-6531

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Regenaplex Haut-Fluid-G - Rhus toxicodendron comp. - Flüssigkeit zum Auftragen

Reg.Nr.: HOM-6532

Firma:

Regenaplex GmbH
DE - 78467 Konstanz

Berberis vulgaris Globuli

Reg.Nr.: HOM-6533

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH
AT - 7000 Eisenstadt

Cimicifuga racemosa Globuli

Reg.Nr.: HOM-6534

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH
AT - 7000 Eisenstadt

Coffea arabica Globuli

Reg.Nr.: HOM-6535

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH
AT - 7000 Eisenstadt

Datura stramonium Globuli

Reg.Nr.: HOM-6536

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH
AT - 7000 Eisenstadt

Hamamelis virginiana Globuli

Reg.Nr.: HOM-6537

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH
AT - 7000 Eisenstadt

Silybum marianum Globuli

Reg.Nr.: HOM-6538

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH
AT - 7000 Eisenstadt

Juniperus sabina Globuli

Reg.Nr.: HOM-6539

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH
AT - 7000 Eisenstadt

Aristolochia clematitis Globuli

Reg.Nr.: HOM-6540

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH
AT - 7000 Eisenstadt

Caulophyllum thalictroides Globuli

Reg.Nr.: HOM-6541

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH
AT - 7000 Eisenstadt

Bellis perennis Globuli

Reg.Nr.: HOM-6542

Firma:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH
AT - 7000 Eisenstadt

Orthim Nr. 2 Calcium phosphoricum D12 Biochemie nach Dr. med. Schüssler Globuli

Reg.Nr.: HOM-6543

Firma:

Orthim KG
DE - 33442 Herzebrock-Clarholz

Orthim Nr. 3 Ferrum phosphoricum D12 Biochemie nach Dr. med. Schüssler Globuli

Reg.Nr.: HOM-6544

Firma:

Orthim KG
DE - 33442 Herzebrock-Clarholz

**Orthim Nr. 4 Kalium chloratum D6 Biochemie nach Dr. med.
Schüssler Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6545

Firma:

Orthim KG
DE - 33442 Herzebrock-Clarholz

**Orthim Nr. 5 Kalium phosphoricum D6 Biochemie nach Dr. med.
Schüssler Globuli**

Reg.Nr.: HOM-6546

Firma:

Orthim KG
DE - 33442 Herzebrock-Clarholz

esto-gast Flüssigkeit zum Einnehmen

Reg.Nr.: HERB-00155

Firma:

W. Feldhoff & Comp. Arzneimittel GmbH
DE - 99867 Gotha