



Humanarzneispezialitäten

Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human	57
Apothekeneigene Arzneispezialitäten - human	58
Übertragungen	59
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	63
Änderungen der Bezeichnung	63
Änderungen der Packungsgrößen	67
Änderungen der Abgabe	78
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	81

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.

281. Veröffentlichung (07/2008) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

Arzneispezialitäten - human

Zulassungen gemäß AMG

Naratriptan Teva 2,5 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27576

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Teva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East Sussex

Teva Sante
FR - 89107 Sens

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Naratriptan Hydrochlorid
(entsprechend 2,5 mg Naratriptan)

ATC-Klassifikation(en):

N02CC02 Nervensystem / Analgetika / Migränemittel / Selektive
Serotonin-5HT1-Agonisten / Naratriptan

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 Stück	024 Monate
2	4 Stück	024 Monate
3	6 Stück	024 Monate
4	12 Stück	024 Monate
5	18 Stück (Klinikpackung)	024 Monate
6	50 Stück (Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Oxycodon Hexal 10 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27584

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	56 Stück (Blister)	024 Monate
9	60 Stück (Blister)	024 Monate
10	98 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
13	112 Stück (Blister)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxycodon Hexal 20 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27585

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	56 Stück (Blister)	024 Monate
9	60 Stück (Blister)	024 Monate
10	98 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
13	112 Stück (Blister)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
15	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Cefepim Amomed 1g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27593

Zulassungsinhaber:

Amomed Pharma GmbH
AT - 1050 Wien

Hersteller:

Quality Control North West, Stepping Hill Hospital
GB - SK2 7JE Stockport

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Cefepim Dihydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DE01 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 4. Generation / Cefepim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Durchstechflasche a 20 ml 024 Monate
2	5 Durchstechflaschen a 20 ml 024 Monate
3	10 Durchstechflaschen a 20 ml 024 Monate
4	25 Durchstechflaschen a 20 ml 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Oxycodon Sandoz 10 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27595

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	56 Stück (Blister)	024 Monate
9	60 Stück (Blister)	024 Monate
10	98 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
13	112 Stück (Blister)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE-Flasche mit Trockenkapsel)	024 Monate
15	250 Stück (HDPE-Flasche mit Trockenkapsel)	024 Monate
16	100 Stück (HDPE-Flasche ohne Trockenkapsel)	024 Monate
17	250 Stück (HDPE-Flasche ohne Trockenkapsel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Oxycodon Sandoz 20 mg - Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27596

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenSalutas Pharma GmbH
DE - 70839 Gerlingen

Wirkstoff(e):

+-----

Retardtablette

++-----

Kern :

Oxycodon hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N02AA05 Nervensystem / Analgetika / Opioide / Natürliche Opium-Alkaloide
/ Oxycodon

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	10 Stück (Blister)	024 Monate
3	14 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	56 Stück (Blister)	024 Monate
9	60 Stück (Blister)	024 Monate
10	98 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Blister)	024 Monate
12	100 x 1 Stück (Blister)	024 Monate
13	112 Stück (Blister)	024 Monate
14	100 Stück (HDPE - Flaschen mit Trockenkapsel)	024 Monate
15	250 Stück (HDPE - Flaschen mit Trockenkapsel)	024 Monate
16	100 Stück (HDPE - Flaschen ohne Trockenkapsel)	024 Monate
17	250 Stück (HDPE - Flaschen ohne Trockenkapsel)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

Cefepim Amomed 2g Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27597

Zulassungsinhaber:

Amomed Pharma GmbH
AT - 1050 Wien

Hersteller:

Quality Control North West, Stepping Hill Hospital
GB - SK2 7JE Stockport

Wirkstoff(e):

+-----

Trockensubstanz in Stechampulle :

Cefepim Dihydrochlorid
(.H₂O)

ATC-Klassifikation(en):

J01DE01 Antinfektiva zur systemischen Anwendung / Antibiotika zur systemischen Anwendung / Andere Beta-Lactam-Antibiotika / Cephalosporine der 4. Generation / Cefepim

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Durchstechflasche a 20ml 024 Monate
2	5 Durchstechflaschen a 20ml 024 Monate
3	10 Durchstechflaschen a 20ml 024 Monate
4	25 Durchstechflaschen a 20ml 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Topiramat Hexal 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27607

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Stück (Blister)	024 Monate
2	6 Stück (Blister)	024 Monate
3	10 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	200 Stück (Blister)	024 Monate
11	500 Stück (Blister)	024 Monate
12	20 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
13	28 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
14	30 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
15	60 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
16	100 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
17	200 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Hexal 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27608

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Stück (Blister)	024 Monate
2	6 Stück (Blister)	024 Monate
3	10 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	200 Stück (Blister)	024 Monate
11	500 Stück (Blister)	024 Monate
12	20 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
13	28 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
14	30 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
15	60 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
16	100 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
17	200 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Hexal 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27609

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Stück (Blister)	024 Monate
2	6 Stück (Blister)	024 Monate
3	10 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	200 Stück (Blister)	024 Monate
11	500 Stück (Blister)	024 Monate
12	20 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
13	28 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
14	30 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
15	60 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
16	100 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
17	200 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat Hexal 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27610

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (Blister) 024 Monate
2	6 Stück (Blister) 024 Monate
3	10 Stück (Blister) 024 Monate
4	20 Stück (Blister) 024 Monate
5	28 Stück (Blister) 024 Monate
6	30 Stück (Blister) 024 Monate
7	50 Stück (Blister) 024 Monate
8	60 Stück (Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Blister) 024 Monate
10	200 Stück (Blister) 024 Monate
11	500 Stück (Blister) 024 Monate
12	20 Stück (PP-Tablettenbehälter) 024 Monate
13	28 Stück (PP-Tablettenbehälter) 024 Monate
14	30 Stück (PP-Tablettenbehälter) 024 Monate
15	60 Stück (PP-Tablettenbehälter) 024 Monate
16	100 Stück (PP-Tablettenbehälter) 024 Monate
17	200 Stück (PP-Tablettenbehälter) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat 1A Pharma 25 mg - Filmdoubletten

Z.Nr.: 1-27612

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdoublette :

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	5 Stück (Blister) 024 Monate
2	6 Stück (Blister) 024 Monate
3	10 Stück (Blister) 024 Monate
4	20 Stück (Blister) 024 Monate
5	28 Stück (Blister) 024 Monate
6	30 Stück (Blister) 024 Monate
7	50 Stück (Blister) 024 Monate
8	60 Stück (Blister) 024 Monate
9	100 Stück (Blister) 024 Monate
10	200 Stück (Blister) 024 Monate
11	500 Stück (Blister) 024 Monate
12	20 Stück (PP-Tablettenbehälter) 024 Monate
13	28 Stück (PP-Tablettenbehälter) 024 Monate
14	30 Stück (PP-Tablettenbehälter) 024 Monate
15	60 Stück (PP-Tablettenbehälter) 024 Monate
16	100 Stück (PP-Tablettenbehälter) 024 Monate
17	200 Stück (PP-Tablettenbehälter) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat 1A Pharma 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27613

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Stück (Blister)	024 Monate
2	6 Stück (Blister)	024 Monate
3	10 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	200 Stück (Blister)	024 Monate
11	500 Stück (Blister)	024 Monate
12	20 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
13	28 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
14	30 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
15	60 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
16	100 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
17	200 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat 1A Pharma 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27614

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Stück (Blister)	024 Monate
2	6 Stück (Blister)	024 Monate
3	10 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	200 Stück (Blister)	024 Monate
11	500 Stück (Blister)	024 Monate
12	20 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
13	28 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
14	30 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
15	60 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
16	100 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
17	200 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Topiramat 1A Pharma 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27615

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette :

++-----

Kern :

Topiramat

ATC-Klassifikation(en):

N03AX11 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Topiramat

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 Stück (Blister)	024 Monate
2	6 Stück (Blister)	024 Monate
3	10 Stück (Blister)	024 Monate
4	20 Stück (Blister)	024 Monate
5	28 Stück (Blister)	024 Monate
6	30 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	60 Stück (Blister)	024 Monate
9	100 Stück (Blister)	024 Monate
10	200 Stück (Blister)	024 Monate
11	500 Stück (Blister)	024 Monate
12	20 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
13	28 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
14	30 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
15	60 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
16	100 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate
17	200 Stück (PP-Tablettenbehälter)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Budesonid Hexal 32 Mikrogramm/Sprühstoß - Nasenspray

Z.Nr.: 1-27617

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Budesonid

ATC-Klassifikation(en):

R01AD05 Respirationstrakt / Rhinologika / Dekongestiva und andere
Rhinologika zur topischen Anwendung / Corticosteroide /
Budesonid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 120 Dosen	024 Monate
2	2 x 120 Dosen	024 Monate
3	3 x 120 Dosen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Budesonid Hexal 64 Mikrogramm/Sprühstoß - Nasenspray

Z.Nr.: 1-27618

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Hersteller:

Lek Pharmaceuticals d.d.
SI - 1526 LjubljanaSalutas Pharma GmbH
DE - 39179 BarlebenLek S.A.
PL - 02-672 Warszawa

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Budesonid

ATC-Klassifikation(en):

R01AD05 Respirationstrakt / Rhinologika / Dekongestiva und andere
Rhinologika zur topischen Anwendung / Corticosteroide /
Budesonid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 120 Dosen	024 Monate
2	2 x 120 Dosen	024 Monate
3	3 x 120 Dosen	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Epirubicin Hikma 2 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27619

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Thymoorgan GmbH Pharmazie & Co. KG
DE - 38690 VienenburgCancernova GmbH onkologische Arzneimittel
DE - 79276 Reute

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Epirubicin Hydrochlorid
(entsprechend 1,87 mg Epirubicin)

ATC-Klassifikation(en):

L01DB03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Zytotoxische Antibiotika und
verwandte Substanzen / Anthracycline und verwandte Substanzen /
Epirubicin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 x 5 ml (Durchstechflasche) 036 Monate
2	1 x 10 ml (Durchstechflasche) 036 Monate
3	1 x 25 ml (Durchstechflasche) 036 Monate
4	1 x 100 ml (Durchstechflasche) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Mictonorm 15 mg - überzogene Tabletten

Z.Nr.: 1-27620

Zulassungsinhaber:

Apogepha Arzneimittel GmbH
DE - 01309 Dresden

Hersteller:

Apogepha Arzneimittel GmbH
DE - 01309 Dresden

Wirkstoff(e):

+-----

Dragee

++-----

Kern:

Propiverin Hydrochlorid

Hauptindikation(en)(WHO):

TF000 Spasmolytika (inkl. Anticholinergika)

ATC-Klassifikation(en):

G04BD06 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere
Urologika, inkl. Spasmolytika / Urologische Spasmolytika /
Propiverin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	2 x 7 Stück (Blister)	036 Monate
2	4 x 7 Stück (Blister)	036 Monate
3	8 x 7 Stück (Blister)	036 Monate
4	16 x 7 Stück (Blister)	036 Monate
5	2 x 10 Stück (Blister)	036 Monate
6	3 x 10 Stück (Blister)	036 Monate
7	5 x 10 Stück (Blister)	036 Monate
8	6 x 10 Stück (Blister)	036 Monate
9	10 x 10 Stück (Blister)	036 Monate
10	30 x 10 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Paroxetin Teva 20 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27621

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Paroxetin Hydrochlorid
(. 1/2 H₂O) (entsprechend 20 mg Paroxetin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB05 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Paroxetin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	14 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	28 Stück	036 Monate
4	30 Stück	036 Monate
5	50 Stück	036 Monate
6	56 Stück	036 Monate
7	60 Stück	036 Monate
8	84 Stück	036 Monate
9	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Paroxetin Teva 30 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27622

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Pharmachemie B.V.
NL - 2003 RN HaarlemTeva UK Ltd
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante
FR - 89107 SensTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtabletten:

++-----

Kern:

Paroxetin Hydrochlorid
(. 1/2 H₂O) (entsprechend 30 mg Paroxetin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AB05 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Selektive
Serotonin-Wiederaufnahmehemmer / Paroxetin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück	036 Monate
2	30 Stück	036 Monate
3	56 Stück	036 Monate
4	84 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Imazol Paste

Z.Nr.: 1-27623

Zulassungsinhaber:

Spirig Pharma Europe GmbH
DE - 79539 Lörrach

Hersteller:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 LörrachSpirig Pharma GmbH
DE - 86343 Königsbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

1 g:

Clotrimazol

ATC-Klassifikation(en):

D01AC01 Dermatika / Antimykotika zur dermatologischen Anwendung /
Antimykotika zur topischen Anwendung / Imidazol- und
Triazol-Derivate / Clotrimazol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	25 g	036 Monate
2	30 g	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Imazol duo Creme

Z.Nr.: 1-27625

Zulassungsinhaber:

Spirig Pharma Europe GmbH
DE - 79539 Lörrach

Hersteller:

Regiomedica GmbH
DE - 79539 LörrachSpirig Pharma GmbH
DE - 86343 Königsbrunn

Wirkstoff(e):

+-----

1 g:

Clotrimazol
Hexamidin diisetionat

ATC-Klassifikation(en):

D01AC20 Dermatika / Antimykotika zur dermatologischen Anwendung /
Antimykotika zur topischen Anwendung / Imidazol- und
Triazol-Derivate / Kombinationen

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	25 g	036 Monate
2	30 g	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

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

Alfuzosin Teva 5 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27626

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Teva Sante
FR - 89107 SensPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Alfuzosin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

G04CA01 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Mittel bei
Benigner Prostatahyperplasie / Alpha-Adrenorezeptor-Antagonisten
/ Alfuzosin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück	036 Monate
2	28 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	50 Stück	036 Monate
5	56 Stück	036 Monate
6	60 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Alfuzosin Teva 10 mg Retardtabletten

Z.Nr.: 1-27627

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Teva Sante
FR - 89107 SensPhast GmbH
DE - 66424 Homburg

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Alfuzosin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

G04CA01 Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Mittel bei
Benigner Prostatahyperplasie / Alpha-Adrenorezeptor-Antagonisten
/ Alfuzosin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	28 Stück	036 Monate
2	30 Stück	036 Monate
3	50 Stück	036 Monate
4	90 Stück	036 Monate
5	100 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Granisetron ESP 1 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusions- oder Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27628

Zulassungsinhaber:

ESP Pharma Ltd
GB - W1W 7BL London

Hersteller:

Hameln pharmaceuticals GmbH
DE - 31789 Hameln

Actavis Ltd.
MT - ZTN 08 Zejtun, Malta

Wirkstoff(e):

+-----

Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung (pro ml) :
Granisetron Hydrochlorid
(entspricht 1mg Granisetron)

ATC-Klassifikation(en):

A04AA02 Alimentäres System und Stoffwechsel / Antiemetika und Mittel
gegen Übelkeit / Antiemetika und Mittel gegen Übelkeit /
Serotonin-5HT3-Antagonisten / Granisetron

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	5 x 1 ml	018 Monate
2	5 x 3 ml	018 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galantamin Tiefenbacher 4 mg-Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27629

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningGE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 4 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
8	84 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Fludarabin "DREHM" 25 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27630

Zulassungsinhaber:

DREHM PHARMA GmbH
AT - 1180 Wien

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----

Injektionslösung (Ampulle) :
Fludarabin Phosphat

ATC-Klassifikation(en):

L01BB05 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel /
Antineoplastische Mittel / Antimetabolite / Purin-Analoga /
Fludarabin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 Durchstechflasche	030 Monate
2	5 Durchstechflaschen	030 Monate
3	10 Durchstechflaschen	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Galafix 8 mg-Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27631

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 Tittmoning

GE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 8 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
8	84 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galatifer 4 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27632

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningGE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 4 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
8	84 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galantamin Tiefenbacher 8 mg-Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27633

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningGE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 8 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
8	84 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galatifer 8 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27634

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningGE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 8 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
8	84 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galatifer 12 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27635

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningGE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 12 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
8	84 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galafix 12 mg-Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27636

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 Tittmoning

GE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 12 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
8	84 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galantamin Tiefenbacher 12 mg-Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27637

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningGE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 12 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
8	84 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galafont 4 mg-Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27638

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningGE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 4 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
8	84 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galamil 4 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27639

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningGE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 4 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
8	84 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galamil 8 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27640

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningGE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 8 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
8	84 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galamil 12 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27641

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningGE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 12 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
8	84 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu - Blister) 024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu - Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galafix 4 mg-Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27642

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 TittmoningGE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 4 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
8	84 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galafont 8 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27643

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 Tittmoning

GE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 8 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
8	84 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Galafont 12 mg-Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27644

Zulassungsinhaber:

Alfred E. Tiefenbacher GmbH & Co KG
DE - 22767 Hamburg

Hersteller:

Dragenopharm Apotheker Püschl GmbH & Co. KG
DE - 84529 Tittmoning

GE Pharmaceuticals Ltd.
BG - 2140 Botevgrad

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Galantamin Hydrobromid
(entsprechend 12 mg Galantamin)

ATC-Klassifikation(en):

N06DA04 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva /
Cholinesterasehemmer / Galantamin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
2	14 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
3	20 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
4	30 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
6	56 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
7	60 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
8	84 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
10	112 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
11	120 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
12	168 Stück (PVC/Alu Blister)	024 Monate
13	10 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
14	14 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
15	20 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
16	30 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
17	50 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
18	56 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
19	60 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
20	84 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
21	100 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
22	112 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
23	120 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate
24	168 Stück (Alu/Alu Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gabapentin Genericon 100 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27645

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazZambon Group S.p.A.
IT - 36045 Almisano di LonigoCatalent Germany Schorndorf GmbH
DE - 73614 Schorndorf

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Gabapentin

Hauptindikation(en)(WHO):

TA300 Antiepileptika

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Kapseln in Blister	036 Monate
2	20 Kapseln in Blister	036 Monate
3	30 Kapseln in Blister	036 Monate
4	50 Kapseln in Blister	036 Monate
5	60 Kapseln in Blister	036 Monate
6	90 Kapseln in Blister	036 Monate
7	100 Kapseln in Blister	036 Monate
8	200 Kapseln in Blister	036 Monate
9	250 Kapseln in Blister	036 Monate
10	100 Kapseln in Flaschen	036 Monate
11	250 Kapseln in Flaschen	036 Monate
12	500 Kapseln in Flaschen	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gabapentin Genericon 300 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27646

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazZambon Group S.p.A.
IT - 36045 Almisano di LonigoCatalent Germany Schorndorf GmbH
DE - 73614 Schorndorf

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Gabapentin

Hauptindikation(en)(WHO):

TA300 Antiepileptika

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Kapseln in Blister	036 Monate
2	20 Kapseln in Blister	036 Monate
3	30 Kapseln in Blister	036 Monate
4	50 Kapseln in Blister	036 Monate
5	60 Kapseln in Blister	036 Monate
6	90 Kapseln in Blister	036 Monate
7	100 Kapseln in Blister	036 Monate
8	200 Kapseln in Blister	036 Monate
9	250 Kapseln in Blister	036 Monate
10	100 Kapseln in Flaschen	036 Monate
11	250 Kapseln in Flaschen	036 Monate
12	500 Kapseln in Flaschen	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Gabapentin Genericon 400 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27647

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH
AT - 8054 GrazZambon Group S.p.A.
IT - 36045 Almisano di LonigoCatalent Germany Schorndorf GmbH
DE - 73614 Schorndorf

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Gabapentin

Hauptindikation(en)(WHO):

TA300 Antiepileptika

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Kapseln in Blister	036 Monate
2	20 Kapseln in Blister	036 Monate
3	30 Kapseln in Blister	036 Monate
4	50 Kapseln in Blister	036 Monate
5	60 Kapseln in Blister	036 Monate
6	90 Kapseln in Blister	036 Monate
7	100 Kapseln in Blister	036 Monate
8	200 Kapseln in Blister	036 Monate
9	250 Kapseln in Blister	036 Monate
10	100 Kapseln in Flaschen	036 Monate
11	250 Kapseln in Flaschen	036 Monate
12	500 Kapseln in Flaschen	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Strattera 80 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-27648

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Hersteller:

Lilly S.A.
ES - 28108 Alcobendas

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Atomoxetin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06BA09 Nervensystem / Psychoanaleptika / Psychostimulanzien, Mittel für
die ADHD und Nootropika / Zentral wirkende Sympathomimetika /
Atomoxetin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	036 Monate
2	14 Stück	036 Monate
3	28 Stück	036 Monate
4	56 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Strattera 100 mg Hartkapseln

Z.Nr.: 1-27649

Zulassungsinhaber:

Eli Lilly GmbH
AT - 1030 Wien

Hersteller:

Lilly S.A.
ES - 28108 Alcobendas

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Atomoxetin Hydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N06BA09 Nervensystem / Psychoanaleptika / Psychostimulanzien, Mittel für
die ADHD und Nootropika / Zentral wirkende Sympathomimetika /
Atomoxetin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück	036 Monate
2	14 Stück	036 Monate
3	28 Stück	036 Monate
4	56 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Arcana 75 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-27650

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Merck Farma y Quimica SA
ES - 08100 Mollet del Valles (Barcelona)Merck Generics B.V.
NL - 3752 LB BunschotenMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Merck Génériques
FR - 69359 Lyon cedex 08Merck Generiques
FR - 69330 MeyzieuMerck dura GmbH
DE - 64289 DarmstadtPharma-Pack Kft.
HU - 2040 BudaörsPharma Pack International BV.
NL - 2712 PB Zoetermeer

Wirkstoff(e):

+-----

Retardkapsel

++-----

Inhalt:

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 75mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	10 Stück (Blister)	036 Monate
3	14 Stück (Blister)	036 Monate
4	20 Stück (Blister)	036 Monate
5	25 Stück (Blister)	036 Monate
6	28 Stück (Blister)	036 Monate
7	30 Stück (Blister)	036 Monate
8	50 Stück (Blister)	036 Monate
9	56 Stück (Blister)	036 Monate
10	70 Stück (Blister)	036 Monate
11	90 Stück (Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Blister)	036 Monate
13	500 Stück (Blister)	036 Monate
14	1000 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Venlafaxin Arcana 150 mg - Retardkapseln

Z.Nr.: 1-27651

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Merck Farma y Quimica SA
ES - 08100 Mollet del Valles (Barcelona)Merck Generics B.V.
NL - 3752 LB BunschotenMcDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
IE - Dublin 13Merck Génériques
FR - 69359 Lyon cedex 08Merck Generiques
FR - 69330 MeyzieuMerck dura GmbH
DE - 64289 DarmstadtPharma-Pack Kft.
HU - 2040 Budaörs

Wirkstoff(e):

+-----

Retardkapsel

++-----

Inhalt:

Venlafaxin Hydrochlorid
(entspricht 150 mg Venlafaxin)

ATC-Klassifikation(en):

N06AX16 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidepressiva / Andere
Antidepressiva / Venlafaxin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	036 Monate
2	10 Stück (Blister)	036 Monate
3	14 Stück (Blister)	036 Monate
4	20 Stück (Blister)	036 Monate
5	25 Stück (Blister)	036 Monate
6	28 Stück (Blister)	036 Monate
7	30 Stück (Blister)	036 Monate
8	50 Stück (Blister)	036 Monate
9	56 Stück (Blister)	036 Monate
10	70 Stück (Blister)	036 Monate
11	90 Stück (Blister)	036 Monate
12	100 Stück (Blister)	036 Monate
13	500 Stück (Blister)	036 Monate
14	1000 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Ciscutan 40 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-27652

Zulassungsinhaber:

Pelpharma Handels GmbH
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Unipack Beratung, Abpack- und Abfüllgesellschaft mbH.
AT - 2700 Wiener Neustadt

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel

++-----

Kapselinhalt:

Isotretinoin

Hauptindikation(en)(WHO):

TY000 Therapeutische Verwendung, andere

ATC-Klassifikation(en):

D10BA01 Dermatika / Aknemittel / Aknemittel zur systemischen Anwendung /
Retinoide zur Behandlung der Akne / Isotretinoin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	15 Kapseln	030 Monate
2	30 Kapseln	030 Monate
3	60 Kapseln	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Zanipril 10 mg/10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27654

Zulassungsinhaber:

Recordati Ireland Ltd
IE - Co Cork

Hersteller:

Recordati Industria Chimica Farmaceutica S.p.A.
IT - 20148 Milano (MI)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Lercanidipin Hydrochlorid
(entsprechend 9,44 mg Lercanidipin)
Enalapril Maleat
(entsprechend 7,64 mg Enalapril)

ATC-Klassifikation(en):

C09BB02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /
ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker / Enalapril und
Calciumkanalblocker

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	35 Stück (Blister)	024 Monate
6	42 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	56 Stück (Blister)	024 Monate
9	90 Stück (Blister)	024 Monate
10	98 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lercaprel 10 mg/10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27655

Zulassungsinhaber:

Recordati Ireland Ltd
IE - Co Cork

Hersteller:

Recordati Industria Chimica Farmaceutica S.p.A.
IT - 20148 Milano (MI)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Lercanidipin Hydrochlorid
(entsprechend 9,44 mg Lercanidipin)
Enalapril Maleat
(entsprechend 7,64 mg Enalapril)

ATC-Klassifikation(en):

C09BB02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /
ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker / Enalapril und
Calciumkanalblocker

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	35 Stück (Blister)	024 Monate
6	42 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	56 Stück (Blister)	024 Monate
9	90 Stück (Blister)	024 Monate
10	98 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Zanipril 20 mg/10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27656

Zulassungsinhaber:

Recordati Ireland Ltd
IE - Co Cork

Hersteller:

Recordati Industria Chimica Farmaceutica S.p.A.
IT - 20148 Milano (MI)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Lercanidipin Hydrochlorid
(entsprechend 9,44 mg Lercanidipin)
Enalapril Maleat
(entsprechend 15,29 mg Enalapril)

ATC-Klassifikation(en):

C09BB02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /
ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker / Enalapril und
Calciumkanalblocker

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	35 Stück (Blister)	024 Monate
6	42 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	56 Stück (Blister)	024 Monate
9	90 Stück (Blister)	024 Monate
10	98 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Lercaprel 20 mg/10 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27657

Zulassungsinhaber:

Recordati Ireland Ltd
IE - Co Cork

Hersteller:

Recordati Industria Chimica Farmaceutica S.p.A.
IT - 20148 Milano (MI)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Lercanidipin Hydrochlorid
(entsprechend 9,44 mg Lercanidipin)
Enalapril Maleat
(entsprechend 15,29 mg Enalapril)

ATC-Klassifikation(en):

C09BB02 Kardiovaskuläres System / Mittel mit Wirkung auf das
Renin-Angiotensin-System / ACE-Hemmer, Kombinationen /
ACE-Hemmer und Calciumkanalblocker / Enalapril und
Calciumkanalblocker

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	024 Monate
2	14 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	35 Stück (Blister)	024 Monate
6	42 Stück (Blister)	024 Monate
7	50 Stück (Blister)	024 Monate
8	56 Stück (Blister)	024 Monate
9	90 Stück (Blister)	024 Monate
10	98 Stück (Blister)	024 Monate
11	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human**Octagam 100 mg/ml Infusionslösung**

Z.Nr.: 2-00346

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Octapharma Pharmazeutika Produktionsgesellschaft m.b.H.
AT - 1100 WienOctapharma AB
SE - 11275 StockholmOctapharma Vertrieb von Plasmaderivaten GmbH
DE - 06847 DessauOctapharma Lingolsheim SAS
FR - 67380 Lingolsheim

Wirkstoff(e):

+-----

1ml (Gesamtprotein 100mg) :
Immunglobulin
(Immunglobulin G, human)

ATC-Klassifikation(en):

J06BA02 Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Immunsere und
Immunglobuline / Immunglobuline / Immunglobuline, normal human /
Immunglobuline, normal human, zur intravasalen Anwendung

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	1 Injektionsdurchstechflasche mit 20 ml 024 Monate
2	1 Infusionsflasche mit 50 ml 024 Monate
3	1 Infusionsflasche mit 100 ml 024 Monate
4	1 Infusionsflasche mit 200 ml 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Apothekeneigene Arzneyspezialitäten - human**Apotheker Bauer´s Dolofit - Gel**

Z.Nr.: 5-02458

Zulassungsinhaber:

Jauntal - Apotheke
AT - 9141 Eberndorf

Hersteller:

Jauntal - Apotheke
AT - 9141 Eberndorf

Wirkstoff(e):

+-----

100 g

Methylsalicylat
Kampfer
[racem.]

Hauptindikation(en)(WHO):

TT200 Lokal entzündungshemmende Mittel

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	100 g	012 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

Übertragungen

Eucillin - B - Salbe

Z.Nr.: 7762

Zulassungsinhaber:

Sigmapharm Arzneimittel GmbH & Co KG
AT - 1201 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Mr. Petrasch Gesellschaft m.b.H. & Co.
AT - 6850 Dornbirn

Oxybutynin "Nycomed" 5mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-22058

Zulassungsinhaber:

Erwo Pharma GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Zulassungsinhaber bisher:

Nycomed Austria GmbH
AT - 4020 Linz

Azathioprin "Fresenius" 25 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-22444

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsinhaber bisher:

Fresenius Kabi Austria GmbH
AT - 8055 Graz

**Diclofenac-Natrium MIKA 4% Spray zur Anwendung auf der Haut,
Lösung**

Z.Nr.: 1-25009

Zulassungsinhaber:

Medice Arzneimittel Pütter GmbH & Co KG
DE - 58638 Iserlohn

Zulassungsinhaber bisher:

Mika Pharma GmbH
DE - 67117 Limburgerhof

Losartabene 12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26666

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Dr. Robert Heinz & Partner GmbH
AT - 1070 Wien

Losartabene 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26667

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Dr. Robert Heinz & Partner GmbH
AT - 1070 Wien

Losartabene 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26668

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
Dr. Robert Heinz & Partner GmbH
AT - 1070 Wien

Xomolix 2,5 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27344

Zulassungsinhaber:
Torrex-Chiesi Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Zulassungsinhaber bisher:
ProStrakan Ltd.
GB - TD1 1QH Galashiels

Epirubicin medac 2 mg/ml Injektionslösung

Z.Nr.: 1-27417

Zulassungsinhaber:
Kohne Pharma GmbH
DE - 42781 Haan

Zulassungsinhaber bisher:
Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH
DE - 20354 Hamburg

Biogelat Biotin 5mg Tabletten

Z.Nr.: 1-27445

Zulassungsinhaber:

Kwizda Pharma GmbH
AT - 1160 Wien

Zulassungsinhaber bisher:

Metochem - Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG

Änderungen der Bezeichnung

Ringerlösung B. Braun Infusionslösung

Z.Nr.: 1-22676

Zulassungsinhaber:
B. Braun Melsungen AG
DE - 34212 Melsungen

Bezeichnung bisher:
Ringerlösung "B. Braun" - Infusionslösung

NuvaRing 0,120 mg/0,015 mg pro 24 Stunden - Vaginalring

Z.Nr.: 1-24265

Zulassungsinhaber:
Organon GesmbH.
AT - 1050 Wien

Bezeichnung bisher:
NuvaRing - Vaginalring

Norditropin NordiFlex 5 mg/1,5 ml - Injektionslösung in einem Fertigpen

Z.Nr.: 1-25554

Zulassungsinhaber:
Novo Nordisk Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:
Norditropin NordiFlex 5 mg/1,5 ml - Injektionslösung in einem Injektor, vorgefüllt

Norditropin NordiFlex 10 mg/1,5 ml - Injektionslösung in einem Fertigpen

Z.Nr.: 1-25555

Zulassungsinhaber:

Novo Nordisk Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:

Norditropin NordiFlex 10 mg/1,5 ml - Injektionslösung in einem Injektor, vorgefüllt

Norditropin NordiFlex 15 mg/1,5 ml - Injektionslösung in einem Fertigpen

Z.Nr.: 1-25556

Zulassungsinhaber:

Novo Nordisk Pharma GmbH
AT - 1010 Wien

Bezeichnung bisher:

Norditropin NordiFlex 15 mg/1,5 ml - Injektionslösung in einem Injektor, vorgefüllt

Losartabene 12,5 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26666

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:

Losartan "Dr.Heinz" 12,5 mg - Filmtabletten

Losartabene 50 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26667

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Losartan "Dr.Heinz" 50 mg - Filmtabletten

Losartabene 100 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26668

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Bezeichnung bisher:
Losartan "Dr.Heinz" 100 mg - Filmtabletten

Pantoprazol STADA 20 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27402

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Pantoprazol STADA 20 mg - magensaftresistente Tabletten

Pantoprazol STADA 40 mg magensaftresistente Tabletten

Z.Nr.: 1-27403

Zulassungsinhaber:
Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:
Pantoprazol STADA 40 mg - magensaftresistente Tabletten

Act-HIB Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Z.Nr.: 2-00101

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

Bezeichnung bisher:
Act-HIB - Durchstichflasche mit Lösungsmittel

Änderungen der Packungsgrößen**Acerbine - Loesung**

Z.Nr.: 15124

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Montavit GmbH
AT - 6060 Absam

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	1 l Klinikpackung		060 gelöscht
003	80 ml Sprühflasche		060
005	30 ml Sprühflasche		060

Capozide forte - Tabletten

Z.Nr.: 1-18153

Zulassungsinhaber:

Bristol - Myers Squibb GesmbH
AT - 1101 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
007	28 Stück	036	neu
009	42 Stück	036	neu
010	84 Stück	036	neu
011	98 Stück	036	neu
012	100 Stück		036 neu
005	12 Stück	036	neu
006	20 Stück	036	neu
008	42 Stück	036	neu
004	10 Stück	036	neu
003	30 Stueck		036

Capozide mite - Tabletten

Z.Nr.: 1-18550

Zulassungsinhaber:

Bristol - Myers Squibb GesmbH
AT - 1101 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
008	60 Stück (Blister)	036 neu
002	10 Stück (Blister)	036 neu
004	20 Stück (Blister)	036 neu
005	28 Stück (Blister)	036 neu
006	30 Stück (Blister)	036 gelöscht
007	42 Stück (Blister)	036 neu
003	12 Stück (Blister)	036 neu
009	84 Stück (Blister)	036 neu
010	98 Stück (Blister)	036 neu
011	100 Stück (Blister)	036 neu
001	30 Stück (Blister)	036

Octenisept - Lösung zur Wund- und Schleimhautdesinfektion

Z.Nr.: 1-20402

Zulassungsinhaber:

Schülke & Mayr GmbH
AT - 1070 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
006	500 ml	060
001	30 ml	060 gelöscht
002	250 ml	060
003	450 ml	060 gelöscht
004	1000 ml	060
005	50 ml mit Sprühkopf	060

Metoprolol "Stada" 50 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20790

Zulassungsinhaber:
 Stada Arzneimittel GmbH
 AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	060	
002	50 Stück	060	
003	100 Stück		036 gelöscht

Metoprolol "Stada" 100 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-20791

Zulassungsinhaber:
 Stada Arzneimittel GmbH
 AT - 1190 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück	060	
002	50 Stück	060	
003	100 Stück		036 gelöscht

Timofthal 0,5 % - Augentropfen

Z.Nr.: 1-22531

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	5 ml	036	gelöscht
002	10 ml	036	

Bactroban 2 % - Creme

Z.Nr.: 1-23206

Zulassungsinhaber:
 GlaxoSmithKline Pharma GmbH
 AT - 1140 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	1 g	018	gelöscht
002	15 g	018	
003	30 g	018	gelöscht

Nutriflex Lipid special - Emulsion zur intravenösen Infusion

Z.Nr.: 1-23499

Zulassungsinhaber:
 B. Braun Melsungen AG
 DE - 34212 Melsungen

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
004	5 x 625 ml	024	neu
001	5 x 1250 ml	024	
002	5 x 1875 ml	024	
003	5 x 2500 ml	024	

Kodan forte farblos - Lösung zur Hautdesinfektion

Z.Nr.: 1-24117

Zulassungsinhaber:
 Schülke & Mayr GmbH
 AT - 1070 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
006	500 ml	060	
001	6 ml	060	gelöscht
002	250 ml	060	
003	450 ml	060	gelöscht
004	1000 ml	060	
005	2000 ml	060	

Kodan forte gefärbt - Lösung zur Hautdesinfektion

Z.Nr.: 1-24118

Zulassungsinhaber:
Schülke & Mayr GmbH
AT - 1070 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
006	500 ml	060	
001	6ml	060	gelöscht
002	250ml	060	
003	450ml	060	gelöscht
004	1000ml	060	
005	2000 ml	060	

Detrusitol retard 2 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24214

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
015	200 Stück (Flaschen)	024	neu
001	1 x 7 Stück (Blister)	024	
002	2 x 7 Stück (Blister)	024	
003	4 x 7 Stück (Blister)	024	
004	7 x 7 Stück (Blister)	024	
005	12 x 7 Stück (Blister)	024	
006	14 x 7 Stück (Blister)	024	
007	40 x 7 Stück (Blister)	024	
008	10 x 2 x 4 Stück (Blister)- Spitalspackung	024	
009	20 x 2 x 4 Stück (Blister)- Spitalspackung	024	
010	40 x 2 x 4 Stück (Blister)- Spitalspackung	024	
012	30 Stück (Flaschen)	024	
013	90 Stück (Flaschen)	024	gelöscht
014	100 Stück (Flaschen)	024	

Detrusitol retard 4 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-24215

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
015	200 Stück (Flaschen) 024	neu
001	1 x 7 Stück (Blister) 024	
002	2 x 7 Stück (Blister) 024	
003	4 x 7 Stück (Blister) 024	
004	7 x 7 Stück (Blister) 024	
005	12 x 7 Stück (Blister) 024	
006	14 x 7 Stück (Blister) 024	
007	40 x 7 Stück (Blister) 024	
008	10 x 2 x 4 Stück (Blister)- Spitalspackung	024
009	20 x 2 x 4 Stück (Blister)- Spitalspackung	024
010	40 x 2 x 4 Stück (Blister)- Spitalspackung	024
012	30 Stück (Flaschen)	024
013	90 Stück (Flaschen)	024 gelöscht
014	100 Stück (Flaschen) 024	

Metoprololsuccinat "1A Pharma" retard 95 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25612

Zulassungsinhaber:

1A Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	20 Stück 024	gelöscht
003	50 Stück 024	gelöscht
004	10 Stück 030	
005	30 Stück 030	

Lamotrigin Teva 2 mg lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-26821

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
005	14 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024	neu
006	14 Stück (PCV/PE/PVdC/Al-Blister)	024	neu
001	28 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024	
002	30 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024	
003	28 Stück (PCV/PE/PVdC/Al-Blister)	024	
004	30 Stück (PCVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024	

Lamotrigin Teva 5 mg lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-26822

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
013	14 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024	neu
014	14 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024	neu
001	28 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024	
002	30 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024	
003	50 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024	
004	56 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024	
005	60 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024	
006	90 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024	
007	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024	
008	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024	
009	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024	
010	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024	
011	60 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024	
012	90 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024	

Lamotrigin Teva 25 mg lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-26823

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.
NL - 3542 DR Utrecht

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
017	100 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024	neu	
018	100 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024	neu	
001	21 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024		
002	28 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024		
003	30 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024		
004	42 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024		
005	50 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024		
006	56 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024		
007	60 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024		
008	90 Stück (PVC/PVdC/Al-Blister)	024		
009	21 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024		
010	28 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024		
011	30 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024		
012	42 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024		
013	50 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024		
014	56 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024		
015	60 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024		
016	90 Stück (PVC/PE/PVdC/Al-Blister)	024		

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

Z.Nr.: 1-27213

Zulassungsinhaber:

Teva Niederlande B.V.
NL - 2003 RN Haarlem

Nr	Laufzeit [Monate]	Status		
004	1 x 40 ml (Durchstechflasche)	024	neu	
001	1 x 4 ml (Durchstechflasche)	024		
002	1 x 10 ml (Durchstechflasche)	024		
003	1 x 20 ml (Durchstechflasche)	024		

Xyliette 0,1 mg/0,02 mg - überzogene Tabletten

Z.Nr.: 1-27387

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH
AT - 6250 Kundl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
006	13 x 21 Stück (Kalenderpackung)	024	neu
002	1 x 21 Stück (Kalenderpackungen)	024	
003	3 x 21 Stück (Kalenderpackungen)	024	
005	50 x 21 Stück (Kalenderpackungen)	024	
001	21 Stück (PVC/PVDC-Alu-Blister)	024	
004	6 x 21 Stück (Kalenderpackungen)	024	

Bicalutamid STADA 50 mg Filmtabletten

Z.Nr.: 1-27501

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH
AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	28 Stück (PVC/Al Blister)	036	
002	30 Stück (PVC/Al Blister)	036	
006	100 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
003	100 Stück (PVC/Al Blister)	036	
004	28 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
005	30 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	
008	10 Stück (PVC/Al Blister)	036	neu
009	14 Stück (PVC/Al Blister)	036	neu
014	84 Stück (PVC/Al Blister)	036	neu
017	10 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
018	14 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
022	60 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
024	90 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
010	15 Stück (PVC/Al Blister)	036	neu
011	50 Stück (PVC/Al Blister)	036	neu
015	90 Stück (PVC/Al Blister)	036	neu
016	7 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
019	15 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
020	50 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
007	7 Stück (PVC/Al Blister)	036	neu
012	56 Stück (PVC/Al Blister)	036	neu
013	60 Stück (PVC/Al Blister)	036	neu
021	56 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu
023	84 Stück (PVC/PVDC/Al Blister)	036	neu

Mirtabene 15 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27542

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
001	6 Stück (Blister)	024	
002	10 Stück (Blister)	024	
004	20 Stück (Blister)	024	
006	48 Stück (Blister)	024	
008	60 Stück (Blister)	024	
010	96 Stück (Blister)	024	
011	100 Stück (Blister)	024	neu
003	18 Stück (Blister)	024	
005	30 Stück (Blister)	024	
007	50 Stück (Blister)	024	
009	90 Stück (Blister)	024	

Mirtabene 30 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27544

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
003	18 Stück (Blister)	024	
004	20 Stück (Blister)	024	
005	30 Stück (Blister)	024	
007	50 Stück (Blister)	024	
008	60 Stück (Blister)	024	
010	96 Stück (Blister)	024	
011	100 Stück (Blister)	024	neu
001	6 Stück (Blister)	024	
002	10 Stück (Blister)	024	
006	48 Stück (Blister)	024	
009	90 Stück (Blister)	024	

Mirtabene 45 mg Schmelztabletten

Z.Nr.: 1-27545

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
001	6 Stück (Blister)	024
002	10 Stück (Blister)	024
003	18 Stück (Blister)	024
004	20 Stück (Blister)	024
005	30 Stück (Blister)	024
007	50 Stück (Blister)	024
008	60 Stück (Blister)	024
011	100 Stück (Blister)	024 neu
006	48 Stück (Blister)	024
009	90 Stück (Blister)	024
010	96 Stück (Blister)	024

Protecor-Kapseln

Z.Nr.: 7-01037

Zulassungsinhaber:

Duopharm GmbH
DE - 83052 Bruckmühl

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
004	200 Stück	036 neu
001	50 Stück	036
002	100 Stück	036
003	240 Stück	036

Änderungen der Abgabe

Felden 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 16690

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Abgabe:
NR, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:
Rp, apothekenpflichtig

Felden 20 mg - Kapseln

Z.Nr.: 17048

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Abgabe:
NR, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:
Rp, apothekenpflichtig

Felden 20 mg - lösbare Tabletten

Z.Nr.: 1-18280

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Abgabe:
NR, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:
Rp, apothekenpflichtig

Felden 20 mg - Ampullen

Z.Nr.: 1-18967

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Abgabe:
NR, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:
Rp, apothekenpflichtig

Felden Quick-Solve 20 mg - Lyotabletten

Z.Nr.: 1-20748

Zulassungsinhaber:
Pfizer Corporation Austria GmbH
AT - 1210 Wien

Abgabe:
NR, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:
Rp, apothekenpflichtig

DTaP Vakzine SSI

Z.Nr.: 2-00231

Zulassungsinhaber:
Statens Serum Institut
DK - 2300 Kopenhagen

Abgabe:
NR, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:
Rp, apothekenpflichtig

REVAXIS - Injektionssuspension in einer Fertigspritze

Z.Nr.: 2-00248

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

Abgabe:
NR, apothekenpflichtig

Abgabe bisher:
Rp, apothekenpflichtig

Aufhebungen gemäß §23 des AMG

Histaglobin Triplex - Durchstichflaschen

Z.Nr.:

Zulassungsinhaber:
Germania Pharmazeutika GmbH
AT - 1150 Wien

Histaglobin - Durchstichflaschen

Z.Nr.:

Zulassungsinhaber:
Germania Pharmazeutika GmbH
AT - 1150 Wien

Euphyllin 0,24 g - Ampullen

Z.Nr.: 4011

Zulassungsinhaber:
Nycomed Pharma GmbH
AT - 1120 Wien

Alphosyl - Lotion

Z.Nr.: 12625

Zulassungsinhaber:
GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Alphosyl - Creme

Z.Nr.: 14117

Zulassungsinhaber:
GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Ethrane - Inhalationsnarkotikum

Z.Nr.: 15956

Zulassungsinhaber:
Abbott GmbH
AT - 1230 Wien

Ölbad Cordes - Badekonzentrat

Z.Nr.: 17159

Zulassungsinhaber:
Ichthyol-Gesellschaft Cordes, Hermanni & Co. (GmbH & Co.)KG
DE - 22335 Hamburg

Umprel 10 mg - Kapseln

Z.Nr.: 17358

Zulassungsinhaber:
Meda Pharma GmbH
AT - 1230 Wien

Ariline - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-18322

Zulassungsinhaber:
Dr. August Wolff GmbH&Co
DE - 33611 Bielefeld

Avallone 200 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-18847

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Avallone 400 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-18848

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Avallone 600 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-18849

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Dusodril retard SR 400 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-19516

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

Silyhexal 70 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-21062

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Silyhexal 150 mg - Kapseln

Z.Nr.: 1-21073

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Merimono 1 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21789

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Merimono 2 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-21790

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Menorest TTS 37,5 µg/24 h - transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-21908

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Menorest TTS 100 µg/24 h - transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-21909

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Menorest TTS 50 µg/24 h - transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-21910

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Menorest TTS 75 µg/24 h - transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-21911

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Estraderm MX 25 µg/24 h Matrix - Pflaster

Z.Nr.: 1-22429

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Estraderm MX 50 µg/24 h Matrix - Pflaster

Z.Nr.: 1-22430

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Estraderm MX 100 µg/24 h Matrix - Pflaster

Z.Nr.: 1-22431

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Sedotussin - Sirup

Z.Nr.: 1-22835

Zulassungsinhaber:
UCB Pharma GmbH
AT - 1030 Wien

Estalis Sequens 50/250 - transdermales Pflaster

Z.Nr.: 1-22841

Zulassungsinhaber:
Novartis Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Fagorutin - Buchweizentee

Z.Nr.: 1-22991

Zulassungsinhaber:
GlaxoSmithKline Markenartikel GmbH
AT - 6020 Innsbruck

Sotahexal 40 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23774

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Effervit D3 - Brausetabletten

Z.Nr.: 1-23950

Zulassungsinhaber:
Hermes Arzneimittel GmbH
DE - 82049 Großhesselohe

Carbamazepin "Arcana" retard 200 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23969

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Carbamazepin "Arcana" retard 400 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-23970

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Psorimed 10 % - Lösung zur Anwendung auf der Haut

Z.Nr.: 1-24149

Zulassungsinhaber:
Dr. August Wolff GmbH&Co
DE - 33611 Bielefeld

Copaxone 20 mg - Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Z.Nr.: 1-24231

Zulassungsinhaber:
sanofi-aventis GmbH
AT - 1220 Wien

Agopton Rapid 15 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-24826

Zulassungsinhaber:
Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1070 Wien

Agopton Rapid 30 mg - lösliche Tabletten

Z.Nr.: 1-24827

Zulassungsinhaber:
Takeda Pharma Ges.m.b.H.
AT - 1070 Wien

Carvedilol "ratiopharm" 3,125 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25428

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Lisinopril "Arcana" comp. 10 mg/12,5 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-25603

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Clararcana 250 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25849

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Clararcana 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-25850

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Azithromycin "Merckle" 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26177

Zulassungsinhaber:
Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
AT - 1140 Wien

Dormiplant 500 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26222

Zulassungsinhaber:
Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co KG
DE - 76227 Karlsruhe

Clarithromycin "Hexal" 125 mg/5 ml - Granulat für orale Suspension

Z.Nr.: 1-26429

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Clarithromycin "Hexal" 250 mg/5 ml - Granulat für orale Suspension

Z.Nr.: 1-26430

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Miranova - Dragees

Z.Nr.: 1-26494

Zulassungsinhaber:
Bayer Austria GmbH
AT - 1160 Wien

Clarosip 125 mg Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-26567

Zulassungsinhaber:
Grünenthal GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Clarosip 187,5 mg Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-26568

Zulassungsinhaber:
Grünenthal GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Clarosip 250 mg Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-26569

Zulassungsinhaber:
Grünenthal GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Clarithromycin "Grünenthal" 125 mg Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-26587

Zulassungsinhaber:
Grünenthal GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Clarithromycin "Grünenthal" 187,5 mg Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-26588

Zulassungsinhaber:
Grünenthal GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Clarithromycin "Grünenthal" 250 mg Granulat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Z.Nr.: 1-26589

Zulassungsinhaber:
Grünenthal GmbH
AT - 2345 Brunn am Gebirge

Granisetron "Arcana" 2 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26680

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Mirtazapin "Arcana" 30 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26750

Zulassungsinhaber:
Arcana Arzneimittel GmbH
AT - 1147 Wien

Gabapentin Hexal 600 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26889

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Gabapentin Hexal 800 mg - Filmtabletten

Z.Nr.: 1-26890

Zulassungsinhaber:
Hexal Pharma GmbH
AT - 1235 Wien

Fluarix

Z.Nr.: 2-00214

Zulassungsinhaber:
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Infanrix IPV+Hib

Z.Nr.: 2-00228

Zulassungsinhaber:
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
AT - 1140 Wien

Calendumed - Creme

Z.Nr.: 3-00101

Zulassungsinhaber:

Deutsche Homöopathie-Union, DHU-Arzneimittel GmbH & Co KG
DE - 76227 Karlsruhe

Calendumed - Gel

Z.Nr.: 3-00102

Zulassungsinhaber:

Deutsche Homöopathie-Union, DHU-Arzneimittel GmbH & Co KG
DE - 76227 Karlsruhe

"Klosterfrau" Beruhigungskapseln

Z.Nr.: 7-00684

Zulassungsinhaber:

Maria Clementine Martin Klosterfrau Arzneimittel, diät. u. kosm.
Präparate GmbH
AT - 1100 Wien