



## Humanarzneispezialitäten

### Inhaltsverzeichnis

Arzneispezialitäten - human	1
Zulassungen gemäß AMG	1
Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human	54
Homöopathische Arzneispezialitäten - human	55
Übertragungen	56
Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG	61
Änderungen der Bezeichnung	61
Änderungen der Packungsgrößen	64
Aufhebungen gemäß §23 des AMG	82

*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.*

## 288. Veröffentlichung (02/2009) über Zulassungen von Arzneispezialitäten sowie über Änderungen und Aufhebungen von Zulassungen

### Arzneispezialitäten - human

#### Zulassungen gemäß AMG

#### Betahistin Arcana 24 mg - Tabletten

Z.Nr.: 1-27995

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Pharma-Pack Kft.  
HU - 2040 Budaörs

Catalent Germany Schorndorf GmbH  
DE - 73614 Schorndorf

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Betahistin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N07CA01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem /  
Antivertiginosa / Antivertiginosa / Betahistin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück (Blister)	024 Monate
2	30 Stück (Blister)	024 Monate
3	50 Stück (Blister)	024 Monate
4	60 Stück (Blister)	024 Monate
5	90 Stück (Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ebastel Lingual 10 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27996

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Almirall S.A.  
ES - 08022 Barcelona

Hersteller:

Industrias Farmaceuticas Almirall Prodesfarma S.L.  
ES - 08740 Sant Andreu de la Barca (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat in Blister  
Ebastin

Hauptindikation(en)(WHO):

TG000 Antiallergika (inkl. Antihistaminika, desensibilisierende  
Mittel etc.)

ATC-Klassifikation(en):

R06AX22 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Andere  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Ebastin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Schmelztabletten	036 Monate
2	20 Schmelztabletten	036 Monate
3	30 Schmelztabletten	036 Monate
4	50 Schmelztabletten	036 Monate
5	100 Schmelztabletten	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ebastel Lingual 20 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27997

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Almirall S.A.  
ES - 08022 Barcelona

Hersteller:

Industrias Farmaceuticas Almirall Prodesfarma S.L.  
ES - 08740 Sant Andreu de la Barca (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat in Blister  
Ebastin

Hauptindikation(en)(WHO):

TG000 Antiallergika (inkl. Antihistaminika, desensibilisierende  
Mittel etc.)

ATC-Klassifikation(en):

R06AX22 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Andere  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Ebastin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Schmelztabletten	036 Monate
2	20 Schmelztabletten	036 Monate
3	30 Schmelztabletten	036 Monate
4	50 Schmelztabletten	036 Monate
5	100 Schmelztabletten	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Kestine Lingual 10 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27998

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Almirall S.A.  
ES - 08022 Barcelona

Hersteller:

Industrias Farmaceuticas Almirall Prodesfarma S.L.  
ES - 08740 Sant Andreu de la Barca (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat in Blister  
Ebastin

Hauptindikation(en)(WHO):

TG000 Antiallergika (inkl. Antihistaminika, desensibilisierende  
Mittel etc.)

ATC-Klassifikation(en):

R06AX22 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Andere  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Ebastin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Schmelztabletten	036 Monate
2	20 Schmelztabletten	036 Monate
3	30 Schmelztabletten	036 Monate
4	50 Schmelztabletten	036 Monate
5	100 Schmelztabletten	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Kestine Lingual 20 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27999

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Almirall S.A.  
ES - 08022 Barcelona

Hersteller:

Industrias Farmaceuticas Almirall Prodesfarma S.L.  
ES - 08740 Sant Andreu de la Barca (Barcelona)

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat in Blister  
Ebastin

Hauptindikation(en)(WHO):

TG000 Antiallergika (inkl. Antihistaminika, desensibilisierende  
Mittel etc.)

ATC-Klassifikation(en):

R06AX22 Respirationstrakt / Antihistaminika zur systemischen Anwendung /  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Andere  
Antihistaminika zur systemischen Anwendung / Ebastin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Schmelztabletten	036 Monate
2	20 Schmelztabletten	036 Monate
3	30 Schmelztabletten	036 Monate
4	50 Schmelztabletten	036 Monate
5	100 Schmelztabletten	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**OxyNorm 10 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-28001

Zulassungsinhaber:

Mundipharma GmbH  
AT - 1072 Wien

Hersteller:

Mundipharma GmbH  
AT - 1072 WienMundipharma GmbH  
DE - 65549 Limburg/LahnBard Pharmaceuticals Ltd  
GB - CB4 0GW Cambridge, Cambs.Hamol Limited  
GB - NG90 2DB Nottingham, Nottinghamshire

Wirkstoff(e):

+-----

pro ml:

Oxycodon hydrochlorid  
(entsprechend 9 mg Oxycodon)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

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

Rezeptpflicht/Abgabe

SG, apothekenpflichtig

**Finasterid-ratiopharm 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28002

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

Merckle GmbH.  
DE - 89143 BlaubeurenPharbil Waltrop GmbH  
DE - 45731 WaltropActavis hf  
IS - 220 HafnarfjörðurMedikalla Oy MediPharmia Finland  
FI - 70501 KuopioHoechst-Biotika spol.s.r.o.  
SK - 03680 Martin

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Finasterid

ATC-Klassifikation(en):

D11AX10 Dermatika / Andere Dermatika / Andere Dermatika / Andere  
Dermatika / Finasterid

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	048 Monate
2	10 Stück (Blister)	048 Monate
3	14 Stück (Blister)	048 Monate
4	15 Stück (Blister)	048 Monate
5	20 Stück (Blister)	048 Monate
6	28 Stück (Blister)	048 Monate
7	30 Stück (Blister)	048 Monate
8	50 Stück (Blister)	048 Monate
9	56 Stück (Blister)	048 Monate
10	60 Stück (Blister)	048 Monate
11	84 Stück (Blister)	048 Monate
12	90 Stück (Blister)	048 Monate
13	98 Stück (Blister)	048 Monate
14	100 Stück (Blister)	048 Monate
15	180 Stück (Blister)	048 Monate
16	28 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	048 Monate
17	30 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	048 Monate
18	50 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	048 Monate
19	98 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	048 Monate
20	100 x 1 Stück (Einzeldosis-Blister)	048 Monate
21	100 Stück (HDPE-Behältnis)	048 Monate
22	250 Stück (HDPE-Behältnis)	048 Monate
23	500 Stück (HDPE-Behältnis)	048 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Olaira Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28003

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH  
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Schering GmbH und Co. Produktions KG  
DE - 99427 WeimarBayer Schering Pharma AG  
DE - 13342 Berlin

Wirkstoff(e):

+-----  
Kalenderpackung mit 4 verschiedenen Wirkstoff- und einer  
Placeboformulierung:++-----  
Filmtablette (SH T00658EA):+++-----  
Kern (SH T00658EA):  
Estradiol Valerat++-----  
Filmtablette (SH T00658GA):+++-----  
Kern (SH T00658GA):  
Estradiol Valerat  
Dienogest++-----  
Filmtablette (SH T00658M):+++-----  
Kern (SH T00658M):  
Estradiol Valerat  
Dienogest++-----  
Filmtablette (SH T00658HA):+++-----  
Kern (SH T00658HA):  
Estradiol Valerat

ATC-Klassifikation(en):

G03A Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen AnwendungG03AB Urogenitalsystem und Sexualhormone / Sexualhormone und  
Modulatoren des Genitalsystems / Hormonelle Kontrazeptiva zur  
systemischen Anwendung / Gestagene und Estrogene,  
Sequenzialpräparate

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1 x 28	060 Monate
2	3 x 28	060 Monate
3	6 x 28	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe  
Rp, apothekenpflichtig

**Pantoprazol Arcana 20 mg - magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-28004

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Hersteller:

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 BudaörsLaboratorios Dr. Esteve S.A.  
ES - 08107 Martorelles-Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdrücke:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium  
(.1,5 H<sub>2</sub>O) (entsprechend 20 mg Pantoprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
2	14 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
3	15 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
4	28 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
5	30 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
6	50 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
7	56 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
8	60 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
9	100 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate
10	250 Stück (HDPE-Flasche)	024 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Pantoprazol Arcana 40 mg - magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-28005

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Hersteller:

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 BudaörsLaboratorios Dr. Esteve S.A.  
ES - 08107 Martorelles-Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmdrücke:

++-----

Kern:

Pantoprazol Natrium  
(.1,5 H<sub>2</sub>O) (entsprechend 40 mg Pantoprazol)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (HDPE-Flasche)	030 Monate
2	14 Stück (HDPE-Flasche)	030 Monate
3	15 Stück (HDPE-Flasche)	030 Monate
4	28 Stück (HDPE-Flasche)	030 Monate
5	30 Stück (HDPE-Flasche)	030 Monate
6	50 Stück (HDPE-Flasche)	030 Monate
7	56 Stück (HDPE-Flasche)	030 Monate
8	60 Stück (HDPE-Flasche)	030 Monate
9	100 Stück (HDPE-Flasche)	030 Monate
10	250 Stück (HDPE-Flasche)	030 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Betahistin Arcana 16 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28007

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Hersteller:

Losan Pharma GmbH  
DE - 79395 NeuenburgCatalent Germany Schorndorf GmbH  
DE - 73614 Schorndorf

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Betahistin Dihydrochlorid

ATC-Klassifikation(en):

N07CA01 Nervensystem / Andere Mittel für das Nervensystem /  
Antivertiginosa / Antivertiginosa / Betahistin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	20 Stück (Blister)	036 Monate
2	30 Stück (Blister)	036 Monate
3	60 Stück (Blister)	036 Monate
4	90 Stück (Blister)	036 Monate
5	100 Stück (Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Finasterid Aliud Pharma 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28008

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Hersteller:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad VilbelPharbil Walthrop GmbH  
DE - 45731 WalthropCentrafarm Services B.V.  
NL - 4879 Etten-LeurActavis hf  
IS - 220 HafnarfjörðurAliud Pharma GmbH  
DE - 89150 Laichingen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Finasterid

ATC-Klassifikation(en):

D11AX10 Dermatika / Andere Dermatika / Andere Dermatika / Andere  
Dermatika / Finasterid

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	28 Stück (Blister Al/PVC)	048 Monate
2	98 Stück (Blister Al/PVC)	048 Monate
3	28 Stück (HDPE-Behältnis)	048 Monate
4	98 Stück (HDPE-Behältnis)	048 Monate
5	28 Stück (Blister Al/Al)	048 Monate
6	98 Stück (Blister Al/Al)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Priligy 30 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28010

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

Hersteller:

Janssen-Cilag S.P.A  
IT - 4010 Borgo S.Michele (LT)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Dapoxetinhydrochlorid  
(entsprechend 30 mg Dapoxetin)

ATC-Klassifikation(en):

G04BX Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Andere Urologika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	3 Stück (PVC-PE-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate
2	6 Stück (PVC-PE-PVDC/Alu-Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

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

**Priligy 60 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28011

Zulassungsinhaber:

Janssen - Cilag Pharma GmbH  
AT - 1232 Wien

Hersteller:

Janssen-Cilag S.P.A  
IT - 4010 Borgo S.Michele (LT)

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Dapoxetinhydrochlorid  
(entsprechend 60 mg Dapoxetin)

ATC-Klassifikation(en):

G04BX Urogenitalsystem und Sexualhormone / Urologika / Andere  
Urologika, inkl. Spasmolytika / Andere Urologika

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	30 Stück (PVC-PE-PVDC/Alu-Blister)	036 Monate
2	60 Stück (PVC-PE-PVDC/Alu-Blister)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

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

**Crinormin 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28012

Zulassungsinhaber:

Almirall Hermal GmbH  
DE - 21465 Reinbeck

Hersteller:

Almirall Hermal GmbH  
DE - 21465 Reinbeck

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Finasterid

ATC-Klassifikation(en):

D11AX10 Dermatika / Andere Dermatika / Andere Dermatika / Andere  
Dermatika / Finasterid

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	7 Stück (Blister)	048 Monate
2	28 Stück (Blister)	048 Monate
3	84 Stück (Blister)	048 Monate
4	168 Stück (Blister)	048 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

## Gemcitabin Actavis 200 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28013

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis Nordic A/S  
DK - 2820 Gentofte

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

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat:

Gemcitabin Hydrochlorid  
(entsprechend 200 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	1x 10 ml (Durchstechflasche)	024 Monate
2	1 x 10 ml (Durchstechflasche mit Kunststoff-Schutzbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Gemcitabin Actavis 1 g Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28014

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis Nordic A/S  
DK - 2820 Gentofte

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

Wirkstoff(e):

+-----

Lyophilisat:

Gemcitabin Hydrochlorid  
(entsprechend 1000 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit	
1	1 x 50ml (Durchstechflasche)	024 Monate	
2	1 x 50ml (Durchstechflasche mit Kunststoff-Schutzbehältnis)		024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

## Gemcitabin "Ebewe" 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28015

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----  
pro ml:

Gemcitabin Hydrochlorid  
(entsprechend 10 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 200 mg/20ml (Durchstechflasche)	030 Monate
2	5 x 200 mg/20ml (Durchstechflasche)	030 Monate
3	10 x 200 mg/20ml (Durchstechflasche)	030 Monate
4	1 x 200 mg/20ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
5	5 x 200 mg/20ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
6	10 x 200 mg/20ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
7	1 x 500 mg/50ml (Durchstechflasche)	030 Monate
8	5 x 500 mg/50ml (Durchstechflasche)	030 Monate
9	10 x 500 mg/50ml (Durchstechflasche)	030 Monate
10	1 x 500 mg/50ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
11	5 x 500 mg/50ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
12	10 x 500 mg/50ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
13	1 x 1000 mg/100ml (Durchstechflasche)	030 Monate
14	5 x 1000 mg/100ml (Durchstechflasche)	030 Monate
15	10 x 1000 mg/100ml (Durchstechflasche)	030 Monate
16	1 x 1000 mg/100ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
17	5 x 1000 mg/100ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
18	10 x 1000 mg/100ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe NR, apothekenpflichtig

## Ebegemcit 10 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Z.Nr.: 1-28016

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

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

Wirkstoff(e):

+-----  
pro ml:

Gemcitabin Hydrochlorid  
(entsprechend 10 mg Gemcitabin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 x 200mg/20ml (Durchstechflasche)	030 Monate
2	5 x 200mg/20ml (Durchstechflasche)	030 Monate
3	10 x 200mg/20ml (Durchstechflasche)	030 Monate
4	1 x 200mg/20ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
5	5 x 200mg/20ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
6	10 x 200mg/20ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
7	1 x 500mg/50ml (Durchstechflasche)	030 Monate
8	5 x 500mg/50ml (Durchstechflasche)	030 Monate
9	10 x 500mg/50ml (Durchstechflasche)	030 Monate
10	1 x 500mg/50ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
11	5 x 500mg/50ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
12	10 x 500mg/50ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
13	1 x 1000mg/100ml (Durchstechflasche)	030 Monate
14	5 x 1000mg/100ml (Durchstechflasche)	030 Monate
15	10 x 1000mg/100ml (Durchstechflasche)	030 Monate
16	1 x 1000mg/100ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
17	5 x 1000mg/100ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate
18	10 x 1000mg/100ml (Durchstechflasche mit schützenden Kunststoffbehälter)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Nebivolol "Interpharm" 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-28017

Zulassungsinhaber:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

Hersteller:

Interpharm Produktions GmbH  
AT - 1160 Wien

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Nebivolol Hydrochlorid  
(entsprechend 5 mg Nebivolol)

ATC-Klassifikation(en):

C07AB12 Kardiovaskuläres System / Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten /  
Beta-Adrenorezeptor-Antagonisten, selektiv / Nebivolol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Tabletten	030 Monate
2	30 Tabletten	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Amlodipin Actavis 5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28018

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis hf.  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amlodipin Besilat  
(entsprechend 5 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024 Monate
2	50 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024 Monate
3	100 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024 Monate
4	300 (30 x 10) Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister, Klinikpackung)	024 Monate
5	20 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024 Monate
6	50 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024 Monate
7	100 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024 Monate
8	300 (30 x 10) Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis, Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Amlodipin Actavis 10 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28019

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Actavis hf.  
IS - 220 Hafnarfjörður

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette:

Amlodipin Besilat  
(entsprechend 10 mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	20 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024 Monate
2	50 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024 Monate
3	100 Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister)	024 Monate
4	300 (30 x 10) Stück (PVC/PVDC-Alu - Blister, Klinikpackung)	024 Monate
5	20 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024 Monate
6	50 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024 Monate
7	100 Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis)	024 Monate
8	300 (30 x 10) Stück (HDPE-Kunststoffbehältnis, Klinikpackung)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Ginkgo biloba - Schwabe - 120 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28020

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co KG  
DE - 76227 KarlsruheSchwabe Extracta GmbH & Co KG  
DE - 76227 Karlsruhe

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Folium Ginkgo biloba (Auszug)  
(Extr. sicc. ; DEV : 35-67:1; Auszugsmittel : Aceton 60%  
(m/m) )

ATC-Klassifikation(en):

N06DX02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva / Andere  
Antidementiva / Ginkgo biloba

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Filmtabletten	060 Monate
2	60 Filmtabletten	060 Monate
3	120 Filmtabletten	060 Monate
4	200 Filmtabletten	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Cerebogan 120 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28021

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Dr. Willmar Schwabe GmbH & Co KG  
DE - 76227 KarlsruheSchwabe Extracta GmbH & Co KG  
DE - 76227 Karlsruhe

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Folium Ginkgo biloba (Auszug)  
(Extr. sicc. ; DEV : 35-67:1; Auszugsmittel : Aceton 60%  
(m/m) )

ATC-Klassifikation(en):

N06DX02 Nervensystem / Psychoanaleptika / Antidementiva / Andere  
Antidementiva / Ginkgo biloba

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Filmtabletten	060 Monate
2	60 Filmtabletten	060 Monate
3	120 Filmtabletten	060 Monate
4	200 Filmtabletten	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Prospan 26 mg Hustenpastillen**

Z.Nr.: 1-28022

Zulassungsinhaber:

Sanova Pharma GmbH  
AT - 1110 Wien

Hersteller:

Engelhard Arzneimittel GmbH & Co.KG  
DE - 61138 NiederdorfeldenFinzelberg GmbH & Co KG  
DE - 56626 Andernach

Wirkstoff(e):

+-----

pro Pastille:

Folium Hederae (Auszug)  
(Trockenextrakt, DEV nativ: 4 - 8 : 1, Auszugsmittel:  
Ethanol 30% (m/m))

ATC-Klassifikation(en):

R05CA Respirationstrakt / Husten- und Erkältungspräparate /  
Expektoranzien, exkl. Kombinationen mit Antitussiva /  
Expektoranzien

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück	036 Monate
2	20 Stück	036 Monate
3	30 Stück	036 Monate
4	60 Stück	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

**Gabapentin Actavis 100 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28023

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 CacemKern Pharma S.L.  
ES - 08228 Terrassa (Barcelona)MPF B.V.  
NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister) 036 Monate
2	50 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister) 036 Monate
3	60 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister) 036 Monate
4	100 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gabapentin Actavis 300 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28025

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 CacemKern Pharma S.L.  
ES - 08228 Terrassa (Barcelona)MPF B.V.  
NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	20 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister) 036 Monate
2	50 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister) 036 Monate
3	60 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister) 036 Monate
4	100 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gabapentin Actavis 400 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28026

Zulassungsinhaber:

Actavis Group PTC ehf  
IS - 220 Hafnarfjörður

Hersteller:

Sofarimex-Industria Quimica e Farmaceutica Lda  
PT - 2735-213 CacemKern Pharma S.L.  
ES - 08228 Terrassa (Barcelona)MPF B.V.  
NL - 8465 RX Heerenveen Oudehaske

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Kapselinhalt:

Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	50 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister) 036 Monate
2	60 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister) 036 Monate
3	100 Stück (PVC-PVDC/Alu - Blister) 036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Risedronat Teva 35 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28027

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN HaarlemIvax Pharmaceuticals s.r.o.  
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Natrium Risedronat

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (Al-Blister)	036 Monate
2	2 Stück (Al-Blister)	036 Monate
3	4 Stück (Al-Blister)	036 Monate
4	8 Stück (Al-Blister)	036 Monate
5	10 Stück (Al-Blister)	036 Monate
6	12 Stück (Al-Blister)	036 Monate
7	3 x 4 Stück (Al-Blister)	036 Monate
8	14 Stück (Al-Blister)	036 Monate
9	16 Stück (Al-Blister)	036 Monate
10	4 x 4 Stück (Al-Blister)	036 Monate
11	30 Stück (Al-Blister)	036 Monate
12	4 x 1 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
13	10 x 1 Stück (Klinikpackung)	036 Monate
14	50 x 1 Stück (Klinikpackung)	036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gabapentin Teva 600 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28028

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

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

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Kern:

Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Gabapentin

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
2	20 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
3	30 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
4	45 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
5	50 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
6	84 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
7	90 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
8	100 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
9	200 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
10	500 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
11	1 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
12	20 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
13	30 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
14	45 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
15	50 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
16	84 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
17	90 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
18	100 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
19	200 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
20	500 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
21	1 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
22	20 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
23	30 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
24	45 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
25	50 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
26	84 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
27	90 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
28	100 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
29	200 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
30	500 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
31	1 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
32	20 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
33	30 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
34	45 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
35	50 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
36	84 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
37	90 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
38	100 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
39	200 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
40	500 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gabapentin Teva 800 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28029

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

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

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 Gödöllő

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Kern:

Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Gabapentin

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
2	20 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
3	30 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
4	45 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
5	50 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
6	84 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
7	90 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
8	100 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
9	200 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
10	500 Stück (HDPE-Flasche)	018 Monate
11	1 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
12	20 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
13	30 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
14	45 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
15	50 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
16	84 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
17	90 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
18	100 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
19	200 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
20	500 Stück (PVC-PE-PVdC-PE-PVC/Al-Blister)	018 Monate
21	1 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
22	20 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
23	30 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
24	45 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
25	50 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
26	84 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
27	90 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
28	100 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
29	200 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
30	500 Stück (PVC-PE-PVdC/Al-Blister)	018 Monate
31	1 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
32	20 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
33	30 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
34	45 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
35	50 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
36	84 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
37	90 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
38	100 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
39	200 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate
40	500 Stück (Al/Al-Blister)	018 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Montelukast Teva 4 mg Kautabletten**

Z.Nr.: 1-28030

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 SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette :

Montelukast Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Blister) 024 Monate
3	15 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	90 Stück (Blister) 024 Monate
11	98 Stück (Blister) 024 Monate
12	100 Stück (Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Montelukast Teva 5 mg Kautabletten**

Z.Nr.: 1-28031

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 SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Kautablette :

Montelukast Natrium

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	7 Stück (Blister) 024 Monate
2	14 Stück (Blister) 024 Monate
3	15 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	90 Stück (Blister) 024 Monate
11	98 Stück (Blister) 024 Monate
12	100 Stück (Blister) 024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Amlodipin Teva 5 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28032

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN HaarlemIvax Pharmaceuticals s.r.o.  
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Amlodipin Besilat  
(entspricht 5mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	15 Stück (Blister)	060 Monate
2	20 Stück (Blister)	060 Monate
3	28 Stück (Blister)	060 Monate
4	30 Stück (Blister)	060 Monate
5	3 x 10 Stück (Blister)	060 Monate
6	50 Stück (Blister)	060 Monate
7	56 Stück (Blister)	060 Monate
8	84 Stück (Blister)	060 Monate
9	90 Stück (Blister)	060 Monate
10	98 Stück (Blister)	060 Monate
11	100 Stück (Blister)	060 Monate
12	112 Stück (Blister)	060 Monate
13	10 x 30 Stück (Blister)	060 Monate
14	28 Stück (Kalenderpackung)	060 Monate
15	50 Stück (Klinikpackung)	060 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gabapentin Teva 100 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28033

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transparente Blister)	024 Monate
2	20 Stück (transparente Blister)	024 Monate
3	30 Stück (transparente Blister)	024 Monate
4	50 Stück (transparente Blister)	024 Monate
5	84 Stück (transparente Blister)	024 Monate
6	100 Stück (transparente Blister)	024 Monate
7	200 Stück (transparente Blister)	024 Monate
8	500 Stück (transparente Blister)	024 Monate
9	1 Stück (weiße Blister)	024 Monate
10	20 Stück (weiße Blister)	024 Monate
11	30 Stück (weiße Blister)	024 Monate
12	50 Stück (weiße Blister)	024 Monate
13	84 Stück (weiße Blister)	024 Monate
14	100 Stück (weiße Blister)	024 Monate
15	200 Stück (weiße Blister)	024 Monate
16	500 Stück (weiße Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Amlodipin Teva 10 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-28034

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Pharmachemie B.V.  
NL - 2003 RN HaarlemIvax Pharmaceuticals s.r.o.  
CZ - 74770 Opava - KomarovTeva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Sante SA  
FR - 89107 SensTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Tablette :

Amlodipin Besilat  
(entspricht 10mg Amlodipin)

ATC-Klassifikation(en):

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

## Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	14 Stück (Blister)	060 Monate
2	15 Stück (Blister)	060 Monate
3	20 Stück (Blister)	060 Monate
4	28 Stück (Blister)	060 Monate
5	30 Stück (Blister)	060 Monate
6	3 x 10 Stück (Blister)	060 Monate
7	50 Stück (Blister)	060 Monate
8	56 Stück (Blister)	060 Monate
9	84 Stück (Blister)	060 Monate
10	90 Stück (Blister)	060 Monate
11	98 Stück (Blister)	060 Monate
12	100 Stück (Blister)	060 Monate
13	112 Stück (Blister)	060 Monate
14	28 Stück (Kalenderpackung)	060 Monate
15	50 Stück (Klinikpackung)	060 Monate

## Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gabapentin Teva 400 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28035

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transparente Blister)	024 Monate
2	20 Stück (transparente Blister)	024 Monate
3	30 Stück (transparente Blister)	024 Monate
4	50 Stück (transparente Blister)	024 Monate
5	84 Stück (transparente Blister)	024 Monate
6	100 Stück (transparente Blister)	024 Monate
7	200 Stück (transparente Blister)	024 Monate
8	500 Stück (transparente Blister)	024 Monate
9	1 Stück (weiße Blister)	024 Monate
10	20 Stück (weiße Blister)	024 Monate
11	30 Stück (weiße Blister)	024 Monate
12	50 Stück (weiße Blister)	024 Monate
13	84 Stück (weiße Blister)	024 Monate
14	100 Stück (weiße Blister)	024 Monate
15	200 Stück (weiße Blister)	024 Monate
16	500 Stück (weiße Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gabapentin Teva 300 mg Hartkapseln**

Z.Nr.: 1-28036

Zulassungsinhaber:

Teva Pharma B.V.  
NL - 3542 DR Utrecht

Hersteller:

Teva UK Ltd  
GB - BN22 9AG Eastbourne, East SussexTeva Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 2100 GödöllőTEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company  
HU - 4042 Debrecen

Wirkstoff(e):

+-----

Kapsel:

++-----

Inhalt:

Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	1 Stück (transparente Blister)	024 Monate
2	20 Stück (transparente Blister)	024 Monate
3	30 Stück (transparente Blister)	024 Monate
4	50 Stück (transparente Blister)	024 Monate
5	84 Stück (transparente Blister)	024 Monate
6	100 Stück (transparente Blister)	024 Monate
7	200 Stück (transparente Blister)	024 Monate
8	500 Stück (transparente Blister)	024 Monate
9	1 Stück (weiße Blister)	024 Monate
10	20 Stück (weiße Blister)	024 Monate
11	30 Stück (weiße Blister)	024 Monate
12	50 Stück (weiße Blister)	024 Monate
14	84 Stück (weiße Blister)	024 Monate
15	100 Stück (weiße Blister)	024 Monate
16	200 Stück (weiße Blister)	024 Monate
17	500 Stück (weiße Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Anastrolan 1 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28039

Zulassungsinhaber:

Lannacher Heilmittel GmbH  
AT - 8502 Lannach

Hersteller:

Synthon BV  
NL - 6545 CM NijmegenSynthon Hispania S.L.  
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Anastrozol

ATC-Klassifikation(en):

L02BG03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine  
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /  
Enzym-Inhibitoren / Anastrozol

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	030 Monate
2	14 Stück (Blister)	030 Monate
3	20 Stück (Blister)	030 Monate
4	28 Stück (Blister)	030 Monate
5	30 Stück (Blister)	030 Monate
6	50 Stück (Blister)	030 Monate
7	56 Stück (Blister)	030 Monate
8	60 Stück (Blister)	030 Monate
9	84 Stück (Blister)	030 Monate
10	90 Stück (Blister)	030 Monate
11	98 Stück (Blister)	030 Monate
12	100 Stück (Blister)	030 Monate
13	300 Stück (Blister)	030 Monate
14	28 Stück (Klinikpackung)	030 Monate
15	50 Stück (Klinikpackung)	030 Monate
16	84 Stück (Klinikpackung)	030 Monate
17	98 Stück (Klinikpackung)	030 Monate
18	300 Stück (Klinikpackung)	030 Monate
19	500 Stück (Klinikpackung)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Gabapentin Genericon 800 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28040

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazZambon S.p.A.  
IT - 36100 Vicenza

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	20 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	40 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	60 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
7	100 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
8	120 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Gabapentin Genericon 600 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28041

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazZambon S.p.A.  
IT - 36100 Vicenza

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Gabapentin

ATC-Klassifikation(en):

N03AX12 Nervensystem / Antiepileptika / Antiepileptika / Andere  
Antiepileptika / Gabapentin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	20 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	40 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	50 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	60 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
7	100 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
8	120 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Letrozol Genericon 2,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28042

Zulassungsinhaber:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 Graz

Hersteller:

Genericon Pharma GmbH  
AT - 8054 GrazSynthon BV  
NL - 6545 CM NijmegenRottendorf Pharma GmbH  
DE - 59320 EnnigerlohSynthon Hispania S.L.  
ES - 08830 Sant Boi de Llobregat, Barcelona

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette

++-----

Kern:

Letrozol

ATC-Klassifikation(en):

L02BG04 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine  
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /  
Enzym-Inhibitoren / Letrozol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit	
1	10 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
2	28 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
3	30 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
4	50 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
5	60 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
6	84 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
7	90 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
8	98 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate
9	100 Stück (PVC/Al- Blister)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Fludarabin "Ebewe" 25 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Injektions- oder Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-28043

Zulassungsinhaber:

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

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 Stück (Durchstechflasche)	030 Monate
2	5 Stück (Durchstechflasche)	030 Monate
3	10 Stück (Durchstechflasche)	030 Monate
4	1 Stück (Durchstechflasche mit Kunststoff-Schutzabdeckung)	030 Monate
5	5 Stück (Durchstechflasche mit Kunststoff-Schutzabdeckung)	030 Monate
6	10 Stück (Durchstechflasche mit Kunststoff-Schutzabdeckung)	030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

**Fluvastatin Sandoz 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-28044

Zulassungsinhaber:

Sandoz GmbH  
AT - 6250 Kundl

Hersteller:

Salutas Pharma GmbH  
DE - 39179 BarlebenActavis hf  
IS - 220 HafnarfjörðurActavis Ltd  
MT - ZTN 3000 Zejtun

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Fluvastatin Natrium  
(entsprechend 80 mg Fluvastatin)

ATC-Klassifikation(en):

C10AA04 Kardiovaskuläres System / Mittel, die den Lipidstoffwechsel  
beeinflussen / Mittel, die den Lipidstoffwechsel beeinflussen,  
rein / HMG-CoA-Reduktasehemmer / Fluvastatin

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	10 Stück (Blister)	024 Monate
2	20 Stück (Blister)	024 Monate
3	28 Stück (Blister)	024 Monate
4	30 Stück (Blister)	024 Monate
5	50 Stück (Blister)	024 Monate
6	100 Stück (Blister)	024 Monate
7	250 Stück (HDPE-Behältnis)	024 Monate
8	250 Stück (Glasbehältnis)	024 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rp, apothekenpflichtig

**Anastrozol Ranbaxy 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28048

Zulassungsinhaber:

Ranbaxy (UK) Limited  
GB - W1K 6TL London

Hersteller:

Remedica Ltd  
CY - 3508 Limassol

Wirkstoff(e):

+-----

Filmtablette:

++-----

Kern:

Anastrozol

ATC-Klassifikation(en):

L02BG03 Antineoplastische und Immunmodulierende Mittel / Endokrine  
Therapie / Hormonantagonisten und verwandte Mittel /  
Enzym-Inhibitoren / Anastrozol

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	3 x 10 Stück (Filmtabletten) 030 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Arzneispezialitäten gemäß §26 AMG - human**Mencevax ACWY Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Mehrdosenbehältnis**

Z.Nr.: 2-00343

Zulassungsinhaber:

GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
AT - 1140 Wien

Hersteller:

GlaxoSmithKline Biologicals s.a.  
BE - 1330 Rixensart

Wirkstoff(e):

+-----

Pulver und Lösungsmittel - Angaben pro Dosis = 0,5 ml  
rekonstituierte Lösung:

++-----

Pulver:

Neisseria meningitidis (Auszug, Produkte)  
(Serogroup A)  
Neisseria meningitidis (Auszug, Produkte)  
(Serogroup C)  
Neisseria meningitidis (Auszug, Produkte)  
(Serogroup W135)  
Neisseria meningitidis (Auszug, Produkte)  
(Serogroup Y)

ATC-Klassifikation(en):

J07AH04     Antiinfektiva zur systemischen Anwendung / Impfstoffe /  
Bakterielle Impfstoffe / Meningokokken-Impfstoffe /  
Meningokokkus tetravalent, gereinigtes Polysaccharid-Antigen

Packungsgrößen:

Nr.	Laufzeit
1	50 Durchstechflaschen mit Pulver und 50 Durchstechflaschen mit Lösungsmittel                      036 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

NR, apothekenpflichtig

Homöopathische Arzneispezialitäten - human**Remasan - Globuli**

Z.Nr.: 3-00334

Zulassungsinhaber:

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

Hersteller:

Remedia Homöopathie Mag.pharm. Robert Müntz GmbH  
AT - 7000 EisenstadtHerbamed AG  
CH - 9055 Bühler

Wirkstoff(e):

+-----

Globuli - pro g:

Radix Arnicae (Auszug)  
(C12)  
Radix Arnicae (Auszug)  
(C30)  
Radix Arnicae (Auszug)  
(C200)

ATC-Klassifikation(en):

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

Packungsgrößen:

Nr.		Laufzeit
1	30 Globuli	060 Monate

Rezeptpflicht/Abgabe

Rpfrei, apothekenpflichtig

## **Übertragungen**

### **Loftyl 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 16886

Zulassungsinhaber:  
Amdipharm Ltd  
IE - 4 Dublin

Zulassungsinhaber bisher:  
Abbott GmbH  
AT - 1230 Wien

### **Loftyl - Ampullen**

Z.Nr.: 16937

Zulassungsinhaber:  
Amdipharm Ltd  
IE - 4 Dublin

Zulassungsinhaber bisher:  
Abbott GmbH  
AT - 1230 Wien

### **Loftyl 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18825

Zulassungsinhaber:  
Amdipharm Ltd  
IE - 4 Dublin

Zulassungsinhaber bisher:  
Abbott GmbH  
AT - 1230 Wien

**Loftyl retard 600 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-18828

Zulassungsinhaber:  
Amdipharm Ltd  
IE - 4 DublinZulassungsinhaber bisher:  
Abbott GmbH  
AT - 1230 Wien**Clindac Sandoz 300 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-22808

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 KundlZulassungsinhaber bisher:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien**Clindac Sandoz 150 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-22809

Zulassungsinhaber:  
Sandoz GmbH  
AT - 6250 KundlZulassungsinhaber bisher:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**TrioBe - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25080

Zulassungsinhaber:  
Recipharm Stockholm AB  
SE - 120 54 Arsta

Zulassungsinhaber bisher:  
Recip AB  
SE - 12054 Arsta

**Oxydolor 20 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27774

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

**Oxydolor 40 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27775

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

### **Oxydolor 80 mg Retardtabletten**

Z.Nr.: 1-27776

Zulassungsinhaber:  
Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Yes Pharmaceutical Development Services GmbH  
DE - 61381 Friedrichsdorf

### **Quetiapin G.L. 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27858

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

### **Quetiapin G.L. 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27859

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

**Quetiapin G.L. 200 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27860

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

**Quetiapin G.L. 25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27861

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

Zulassungsinhaber bisher:  
Pascoe Pharm. Präparate GmbH  
DE - 35394 Gießen

**Finasterid Aliud Pharma 1 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-28008

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Zulassungsinhaber bisher:  
Aliud Pharma GmbH  
DE - 89150 Laichingen

**Änderungen gemäß §24 Abs. 1 und 2 AMG**

*Änderungen der Bezeichnung*

**Calciumfolinat STADA 10 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-24914

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Foli-Cell 10 mg/ml - Injektionslösung

**Doxorubicin STADA 2 mg/ml Injektionslösung**

Z.Nr.: 1-24958

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

Bezeichnung bisher:  
Doxo-Cell 2 mg/ml - Injektionslösung

**Quetiapin G.L. 4 Tage Startpackung - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27857

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

Bezeichnung bisher:  
Quetiapin Pascoe 4 Tage Startpackung - Filmtabletten

**Quetiapin G.L. 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27858

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

Bezeichnung bisher:  
Quetiapin Pascoe 300 mg - Filmtabletten

**Quetiapin G.L. 100 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27859

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

Bezeichnung bisher:  
Quetiapin Pascoe 100 mg - Filmtabletten

**Quetiapin G.L. 200 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27860

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

Bezeichnung bisher:  
Quetiapin Pascoe 200 mg - Filmtabletten

**Quetiapin G.L. 25 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-27861

Zulassungsinhaber:

G. L. Pharma GmbH  
AT - 8502 Lannach

Bezeichnung bisher:

Quetiapin Pascoe 25 mg - Filmtabletten

Änderungen der Packungsgrößen**Pregnyl 5000 I.E. - Trockenampullen mit Lösungsmittel**

Z.Nr.: 5989

Zulassungsinhaber:

N.V. Organon

NL - 5349 AB Oss

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	1 Trockenampulle + 1 Lösungsmittelampulle x 1 ml		036 neu
001	3 Trockenampullen + 3 Lösungsmittelampullen x 1 ml		036

**Deca - Durabolin 25 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 11666

Zulassungsinhaber:

N.V. Organon

NL - 5349 AB Oss

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	3 x 1 ml	060	gelöscht
003	1 x 1 ml	060	
004	6 x 1 ml	060	gelöscht

**Deca - Durabolin 50 mg - Ampullen**

Z.Nr.: 11667

Zulassungsinhaber:

N.V. Organon

NL - 5349 AB Oss

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	12 x 1 ml	060	gelöscht
002	1 x 1 ml	060	
003	10 x 1 ml	060	gelöscht

**Solu - Volon A 80 mg - Injektionslösung**

Z.Nr.: 16239

Zulassungsinhaber:  
 Dermapharm GmbH  
 AT - 1090 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status		
010	3 x 2 ml Spritzampullen (Fertigspritze)		036	neu	
009	1 x 2 ml Spritzampullen (Fertigspritze)		036	neu	
003	1 x 2 ml	036			
007	3 x 2 ml	036			
008	3 x 1 x 2 ml Bündelpackung	036	gelöscht		

**Solu - Volon A 200 mg - Injektionslösung**

Z.Nr.: 17431

Zulassungsinhaber:  
 Dermapharm GmbH  
 AT - 1090 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status		
005	1 x 5 ml Spritzampulle (Fertigspritze)		036	neu	
002	1 x 5 ml	036			

**Mucosolvan 7,5 mg / 1 ml - Loesung**

Z.Nr.: 1-17346

Zulassungsinhaber:  
 Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
 AT - 1121 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
001	40 ml	060	gelöscht
002	100 ml	060	

**Mucosolvan 15 mg / 5 ml - Saft für Kinder**

Z.Nr.: 1-17347

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
AT - 1121 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	200 ml	036	neu
001	100 ml	036	

**Mucosolvan 30 mg/5 ml - Saft**

Z.Nr.: 1-19598

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
AT - 1121 Wien

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
002	200 ml	036	neu
001	100 ml	036	

**Custodiol - Perfusionslösung**

Z.Nr.: 1-20642

Zulassungsinhaber:

Dr.Franz Köhler Chemie GmbH  
DE - 64665 Alsbach-Hähnlein

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
007	1 x 1000 ml	012	gelöscht
008	1 x 2000 ml	012	gelöscht
003	10 x 100 ml	012	gelöscht
004	6 x 1000 ml	012	
005	2 x 5000 ml	012	
006	4 x 2000 ml	012	

**Aricept 5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22056

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
014	112 Stück (Blister)	036	neu
013	84 Stück (Blister)	036	
001	7 Stück (Blister)	036	
002	56 Stück (Blister)	036	
003	60 Stück (Blister)	036	
004	28 Stück (Flaschen)	036	
005	30 Stück (Flaschen)	036	
006	100 Stück (Flaschen)	036	
007	28 Stück (Blister)	036	
008	30 Stück (Blister)	036	
009	98 Stück (Blister)	036	
010	120 Stück (Blister)	036	
011	50 Stück (Blister)	036	

**Aricept 10 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22057

Zulassungsinhaber:

Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
013	112 Stück (Blister)	036	neu
001	7 Stück (Blister)	036	
002	56 Stück (Blister)	036	
003	60 Stück (Blister)	036	
004	28 Stück (Flaschen)	036	
005	30 Stück (Flaschen)	036	
006	100 Stück (Flaschen)	036	
007	28 Stück (Blister)	036	
008	30 Stück (Blister)	036	
009	98 Stück (Blister)	036	
010	120 Stück (Blister)	036	
011	50 Stück (Blister)	036	
012	84 Stück (Blister)	036	

**Tanatril 5 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22682

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
012	5 Stück	036	
014	90 Stück	036	neu
013	89 Stück	036	neu
001	7 Stück	036	
002	14 Stück	036	
003	28 Stück	036	
004	10 Stück	036	
005	15 Stück	036	
006	20 Stück	036	
007	30 Stück	036	
008	50 Stück	036	
009	56 Stück	036	
010	100 Stück		036
011	1000 Stück		036

**Tanatril 20 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22683

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
012	5 Stück	036	
013	84 Stück	036	neu
014	90 Stück	036	neu
001	7 Stück	036	
002	14 Stück	036	
003	28 Stück	036	
004	10 Stück	036	
005	15 Stück	036	
006	20 Stück	036	
007	30 Stück	036	
008	50 Stück	036	
009	56 Stück	036	
010	100 Stück		036
011	1000 Stück		036

**Tanatril 10 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22684

Zulassungsinhaber:

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

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
012	5 Stück	036	
013	84 Stück	036	neu
014	90 Stück	036	neu
001	7 Stück	036	
002	14 Stück	036	
003	28 Stück	036	
004	10 Stück	036	
005	15 Stück	036	
006	20 Stück	036	
007	30 Stück	036	
008	50 Stück	036	
009	56 Stück	036	
010	100 Stück		036
011	1000 Stück		036

**Sulfasalazin medac 500 mg magensaftresistente Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25633

Zulassungsinhaber:

Medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH  
DE - 20354 Hamburg

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
003	30 Stück (Flasche)		060 neu
001	100 Stück (Flasche)		060
002	300 Stück (Flasche)		060

**Risperidon "ratiopharm" 0,5 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26042

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
018	100 Stück (HDPE -Flasche)	048 neu
019	500 Stück (HDPE -Flasche)	048 neu
001	6 Stück (Al-Blister)	048
002	6 x 1 Stück (Al-Blister)	048
003	20 Stück (Al-Blister)	048
004	20 x 1 Stück (Al-Blister)	048
005	28 Stück (Al-Blister)	048
006	28 x 1 Stück (Al-Blister)	048
007	30 Stück (Al-Blister)	048
008	30 x 1 Stück (Al-Blister)	048
009	50 Stück (Al-Blister)	048
010	50 x 1 Stück (Al-Blister)	048
011	60 Stück (Al-Blister)	048
012	60 x 1 Stück (Al-Blister)	048
013	98 Stück (Al-Blister)	048
014	98 x 1 Stück (Al-Blister)	048
015	100 Stück (Al-Blister)	048
016	100 x 1 Stück (Al-Blister)	048
017	10 Stück (Al-Blister)	048

**Risperidon "ratiopharm" 1 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26043

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
018	100 Stück (HDPE-Flasche)	048 neu
019	500 Stück (HDPE-Flasche)	048 neu
001	6 Stück (Al-Blister)	048
002	6 x 1 Stück (Al-Blister)	048
003	20 Stück (Al-Blister)	048
004	20 x 1 Stück (Al-Blister)	048
005	28 Stück (Al-Blister)	048
006	28 x 1 Stück (Al-Blister)	048
007	30 Stück (Al-Blister)	048
008	30 x 1 Stück (Al-Blister)	048
009	50 Stück (Al-Blister)	048
010	50 x 1 Stück (Al-Blister)	048
011	60 Stück (Al-Blister)	048
012	60 x 1 Stück (Al-Blister)	048
013	98 Stück (Al-Blister)	048
014	98 x 1 Stück (Al-Blister)	048
015	100 Stück (Al-Blister)	048
016	100 x 1 Stück (Al-Blister)	048
017	10 Stück (Al-Blister)	048

**Risperidon "ratiopharm" 2 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26044

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
018	100 Stück (HDPE-Flasche)	048 neu
019	500 Stück (HDPE-Flasche)	048 neu
001	6 Stück (Al-Blister)	048
002	6 x 1 Stück (Al-Blister)	048
003	20 Stück (Al-Blister)	048
004	20 x 1 Stück (Al-Blister)	048
005	28 Stück (Al-Blister)	048
006	28 x 1 Stück (Al-Blister)	048
007	30 Stück (Al-Blister)	048
008	30 x 1 Stück (Al-Blister)	048
009	50 Stück (Al-Blister)	048
010	50 x 1 Stück (Al-Blister)	048
011	60 Stück (Al-Blister)	048
012	60 x 1 Stück (Al-Blister)	048
013	98 Stück (Al-Blister)	048
014	98 x 1 Stück (Al-Blister)	048
015	100 Stück (Al-Blister)	048
016	100 x 1 Stück (Al-Blister)	048
017	10 Stück (Al-Blister)	048

**Risperidon "ratiopharm" 3 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26045

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
018	100 Stück (HDPE-Flasche)	048 neu
019	500 Stück (HDPE-Flasche)	048 neu
001	6 Stück (Al-Blister)	048
002	6 x 1 Stück (Al-Blister)	048
003	20 Stück (Al-Blister)	048
004	20 x 1 Stück (Al-Blister)	048
005	28 Stück (Al-Blister)	048
006	28 x 1 Stück (Al-Blister)	048
007	30 Stück (Al-Blister)	048
008	30 x 1 Stück (Al-Blister)	048
009	50 Stück (Al-Blister)	048
010	50 x 1 Stück (Al-Blister)	048
011	60 Stück (Al-Blister)	048
012	60 x 1 Stück (Al-Blister)	048
013	98 Stück (Al-Blister)	048
014	98 x 1 Stück (Al-Blister)	048
015	100 Stück (Al-Blister)	048
016	100 x 1 Stück (Al-Blister)	048
017	10 Stück (Al-Blister)	048

**Risperidon "ratiopharm" 4 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26046

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
018	100 Stück (HDPE-Flasche)	048 neu
019	500 Stück (HDPE-Flasche)	048 neu
001	6 Stück (Al-Blister)	048
002	6 x 1 Stück (Al-Blister)	048
003	20 Stück (Al-Blister)	048
004	20 x 1 Stück (Al-Blister)	048
005	28 Stück (Al-Blister)	048
006	28 x 1 Stück (Al-Blister)	048
007	30 Stück (Al-Blister)	048
008	30 x 1 Stück (Al-Blister)	048
009	50 Stück (Al-Blister)	048
010	50 x 1 Stück (Al-Blister)	048
011	60 Stück (Al-Blister)	048
012	60 x 1 Stück (Al-Blister)	048
013	98 Stück (Al-Blister)	048
014	98 x 1 Stück (Al-Blister)	048
015	100 Stück (Al-Blister)	048
016	100 x 1 Stück (Al-Blister)	048
017	10 Stück (Al-Blister)	048

**Risperidon "ratiopharm" 6 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26047

Zulassungsinhaber:

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH  
AT - 1140 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
018	100 Stück (HDPE-Flasche)	048 neu
019	500 Stück (HDPE-Flasche)	048 neu
001	6 Stück (Al-Blister)	048
002	6 x 1 Stück (Al-Blister)	048
003	20 Stück (Al-Blister)	048
004	20 x 1 Stück (Al-Blister)	048
005	28 Stück (Al-Blister)	048
006	28 x 1 Stück (Al-Blister)	048
007	30 Stück (Al-Blister)	048
008	30 x 1 Stück (Al-Blister)	048
009	50 Stück (Al-Blister)	048
010	50 x 1 Stück (Al-Blister)	048
011	60 Stück (Al-Blister)	048
012	60 x 1 Stück (Al-Blister)	048
013	98 Stück (Al-Blister)	048
014	98 x 1 Stück (Al-Blister)	048
015	100 Stück (Al-Blister)	048
016	100 x 1 Stück (Al-Blister)	048
017	10 Stück (Al-Blister)	048

**Matrifen 12 µg/h - transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-26526

Zulassungsinhaber:

Nycomed Austria GmbH  
AT - 4020 Linz

Nr	Laufzeit [Monate]	Status
006	4 Stück	024 neu
007	8 Stück	024 neu
008	9 Stück	024 neu
009	18 Stück	024 neu
010	19 Stück	024 neu
001	1 Stück	024
002	3 Stück	024
003	5 Stück	024
004	10 Stück	024
005	20 Stück	024

**Matrifen 25 µg/h - transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-26527

Zulassungsinhaber:

Nycomed Austria GmbH  
AT - 4020 Linz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
006	4 Stück	024	neu
007	8 Stück	024	neu
008	9 Stück	024	neu
009	18 Stück	024	neu
010	19 Stück	024	neu
001	1 Stück	024	
002	3 Stück	024	
003	5 Stück	024	
004	10 Stück	024	
005	20 Stück	024	

**Matrifen 50 µg/h - transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-26528

Zulassungsinhaber:

Nycomed Austria GmbH  
AT - 4020 Linz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
006	4 Stück	024	neu
007	8 Stück	024	neu
008	9 Stück	024	neu
009	18 Stück	024	neu
010	19 Stück	024	neu
001	1 Stück	024	
002	3 Stück	024	
003	5 Stück	024	
004	10 Stück	024	
005	20 Stück	024	

**Matrifen 75 µg/h - transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-26533

Zulassungsinhaber:  
 Nycomed Austria GmbH  
 AT - 4020 Linz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
006	4 Stück	024	neu
007	8 Stück	024	neu
008	9 Stück	024	neu
009	18 Stück	024	neu
010	19 Stück	024	neu
001	1 Stück	024	
002	3 Stück	024	
003	5 Stück	024	
004	10 Stück	024	
005	20 Stück	024	

**Matrifen 100 µg/h - transdermales Pflaster**

Z.Nr.: 1-26534

Zulassungsinhaber:  
 Nycomed Austria GmbH  
 AT - 4020 Linz

Nr		Laufzeit [Monate]	Status
006	4 Stück	024	neu
007	8 Stück	024	neu
008	9 Stück	024	neu
009	18 Stück	024	neu
010	19 Stück	024	neu
001	1 Stück	024	
002	3 Stück	024	
003	5 Stück	024	
004	10 Stück	024	
005	20 Stück	024	

**Flexove 625 mg Tabletten**

Z.Nr.: 1-26831

Zulassungsinhaber:

Navamedic ASA  
NO - 1325 Lysacker

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
006	20 Stück (Blister)	036	neu
001	40 Stück (Blister)	036	
002	60 Stück (Blister)	036	
003	180 Stück (Blister)	036	
004	60 Stück (HDPE-Behältnis)	036	
005	180 Stück (HDPE-Behältnis)	036	

**Oxcarbazepin Arcana 150 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26847

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
010	60 Stück (PVC-PVdC/Aluminium-Blister)	030	neu
003	30 Stück (PVC-PVdC/Aluminium-Blister)	030	
005	100 Stück (PVC-PVdC/Aluminium-Blister)	030	
007	100 Stück (Polypropylen - Tablettenbehälter)	030	
008	200 Stück (Polypropylen - Tablettenbehälter)	030	
009	500 Stück (Polypropylen - Tablettenbehälter)	030	
004	50 Stück (PVC-PVdC/Aluminium-Blister)	030	
001	10 Stück (PVC-PVdC/Aluminium-Blister)	030	
002	20 Stück (PVC-PVdC/Aluminium-Blister)	030	
006	200 Stück (PVC-PVdC/Aluminium-Blister)	030	

**Oxcarbazepin Arcana 300 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26848

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
010	60 Stück (PVC-PVdC/Aluminium - Blister)	030	neu
003	30 Stück (PVC-PVdC/Aluminium - Blister)	030	
005	100 Stück (PVC-PVdC/Aluminium - Blister)	030	
007	100 Stück (Polypropylen - Tablettenbehälter)	030	
008	200 Stück (Polypropylen - Tablettenbehälter)	030	
009	500 Stück (Polypropylen - Tablettenbehälter)	030	
001	10 Stück (PVC-PVdC/Aluminium - Blister)	030	
002	20 Stück (PVC-PVdC/Aluminium - Blister)	030	
004	50 Stück (PVC-PVdC/Aluminium - Blister)	030	
006	200 Stück (PVC-PVdC/Aluminium - Blister)	030	

**Oxcarbazepin Arcana 600 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-26849

Zulassungsinhaber:

Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
010	60 Stück (PVA-PVdC - Aluminium - Blister)	030	neu
001	10 Stück (PVA-PVdC - Aluminium -Blister)	030	
003	30 Stück (PVA-PVdC - Aluminium -Blister)	030	
004	50 Stück (PVA-PVdC - Aluminium -Blister)	030	
006	200 Stück (PVA-PVdC - Aluminium -Blister)	030	
005	100 Stück (PVA-PVdC - Aluminium -Blister)	030	
007	100 Stück (Polypropylen - Tablettenbehälter)	030	
002	20 Stück (PVA-PVdC - Aluminium -Blister)	030	
009	500 Stück (Polypropylen - Tablettenbehälter)	030	
008	200 Stück (Polypropylen - Tablettenbehälter)	030	

**Pantoprazol STADA 20 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-27402

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
005	30 Stück (Blister)	030	
003	15 Stück (Blister)	030	
007	56 Stück (Blister)	030	
008	60 Stück (Blister)	030	
009	100 Stück (Blister)	030	
010	500 Stück (Blister)	030	
011	100 Stück (Flasche)	024	
001	7 Stück (Blister)	030	
002	14 Stück (Blister)	030	
004	28 Stück (Blister)	030	
006	50 Stück (Blister)	030	
053	154 Stück (Flasche)	024	neu
054	126 Stück (Flasche)	024	neu
049	154 Stück (Blister)	030	neu
050	126 Stück (Blister)	030	neu
051	196 Stück (Blister)	030	neu
052	196 Stück (Flasche)	024	neu
014	20 Stück (Blister)	030	
017	98 Stück (Blister)	030	
025	700 (5 x 140) Stück (Blister)	030	
021	140 (10 x 14) (5 x 28) Stück (Blister)	030	
029	14 Stück (Flasche)	024	
033	30 Stück (Flasche)	024	
035	50 Stück (Flasche)	024	
046	280 (20 x 14) (10 x 28) Stück (Flasche)	024	
047	500 Stück (Flasche)	024	
048	700 (5 x 140) Stück (Flasche)	024	
031	20 Stück (Flasche)	024	
037	60 Stück (Flasche)	024	
038	90 Stück (Flasche)	024	
040	120 Stück (Flasche)	024	
043	140 (10 x 14) (5 x 28) Stück (Flasche)	024	
024	280 (20 x 14) (10 x 28) Stück (Blister)	030	
013	10 Stück (Blister)	030	
015	30 x 1 Stück (Blister)	030	
016	90 Stück (Blister)	030	
020	140 Stück (Blister)	030	
012	2 Stück (Blister)	030	
018	120 Stück (Blister)	030	
026	2 Stück (Flasche)	024	
027	7 Stück (Flasche)	024	
028	10 Stück (Flasche)	024	
030	15 Stück (Flasche)	024	
032	28 Stück (Flasche)	024	
034	30 x 1 Stück (Flasche)	024	
036	56 Stück (Flasche)	024	
039	98 Stück (Flasche)	024	
042	140 Stück (Flasche)	024	

**Pantoprazol STADA 40 mg magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-27403

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel GmbH

AT - 1190 Wien

Nr	Laufzeit [Monate]	Status	
005	30 Stück (Blister)	030	
002	14 Stück (Blister)	030	
003	15 Stück (Blister)	030	
004	28 Stück (Blister)	030	
006	50 Stück (Blister)	030	
008	60 Stück (Blister)	030	
009	100 Stück (Blister)	030	
001	7 Stück (Blister)	030	
007	56 Stück (Blister)	030	
010	500 Stück (Blister)	030	
011	100 Stück (Flasche)	024	
016	90 Stück (Blister)	030	
017	98 Stück (Blister)	030	
018	120 Stück (Blister)	030	
022	700 (5 x 140) Stück (Blister)	030	
023	126 Stück (Blister)	030	neu
025	196 Stück (Blister)	030	neu
028	10 Stück (Flasche)	024	
029	14 Stück (Flasche)	024	
034	30 x 1 Stück (Flasche)	024	
037	60 Stück (Flasche)	024	
040	120 Stück (Flasche)	024	
041	140 Stück (Flasche)	024	
044	500 Stück (Flasche)	024	
045	700 (5 x 140) Stück (Flasche)	024	
046	126 Stück (Flasche)	024	neu
047	196 Stück (Flasche)	024	neu
048	154 Stück (Flasche)	024	neu
013	10 Stück (Blister)	030	
015	30 x 1 Stück (Blister)	030	
012	2 Stück (Blister)	030	
014	20 Stück (Blister)	030	
019	140 Stück (Blister)	030	
020	140 (10 x 14) (5 x 28) Stück (Blister)	030	
021	280 (20 x 14) (10 x 28) Stück (Blister)	030	neu
024	154 Stück (Blister)	030	neu
026	2 Stück (Flasche)	024	
027	7 Stück (Flasche)	024	
030	15 Stück (Flasche)	024	
031	20 Stück (Flasche)	024	
032	28 Stück (Flasche)	024	
033	30 Stück (Flasche)	024	
035	50 Stück (Flasche)	024	
036	56 Stück (Flasche)	024	
038	90 Stück (Flasche)	024	
039	98 Stück (Flasche)	024	
042	140 (10 x 14) (5 x 28) Stück (Flasche)	024	
043	280 (20 x 14) (10 x 28) Stück (Flasche)	024	

**Aufhebungen gemäß §23 des AMG**

**Pserhofer's - Abfuehrdragees**

Z.Nr.: 713

Zulassungsinhaber:

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

**Intestinol - Dragees**

Z.Nr.: 2679

Zulassungsinhaber:

Rösch & Handel vormals Gimborn + Co. G.m.b.H. & Co. KG.  
AT - 1100 Wien

**Ipetitrin - Tropfen**

Z.Nr.: 3483

Zulassungsinhaber:

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

**Lecikur - Tonikum**

Z.Nr.: 4523

Zulassungsinhaber:

Agepha Arbeitsgemeinschaft zur Erzeugung pharmazeutischer  
Artikel Gesellschaft mbH.  
AT - 1150 Wien

**Benoxinat 1% - Lösung zur Anästhesie in der Ophthalmologie**

Z.Nr.: 5143

Zulassungsinhaber:

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

**Vaso - Dilatan - Loesung**

Z.Nr.: 6369

Zulassungsinhaber:

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

**Vaso - Dilatan - Tabletten**

Z.Nr.: 6370

Zulassungsinhaber:

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

**Purgazen - Dragees**

Z.Nr.: 6768

Zulassungsinhaber:

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

**INH "Agepha" 50 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 7037

Zulassungsinhaber:

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

**Gallesyn - Tropfen**

Z.Nr.: 7410

Zulassungsinhaber:

Mr. Josef W. Wenig Pharm. chem. Erzeugung Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1100 Wien

**Fluorthyrin - Tabletten**

Z.Nr.: 7717

Zulassungsinhaber:

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

**Benoxinat 0,4 % - Augentropfen**

Z.Nr.: 8075

Zulassungsinhaber:

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

**Trivitol - Tonikum**

Z.Nr.: 8182

Zulassungsinhaber:

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

**Lanicor - Tabletten**

Z.Nr.: 8798

Zulassungsinhaber:

Teofarma S.r.l.  
IT - 27010 Valle Salimbene (PV)

**Vit. C "Agepha" - Tabletten**

Z.Nr.: 8967

Zulassungsinhaber:

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

**Vit. K3 "Agepha" - Tropfen**

Z.Nr.: 9399

Zulassungsinhaber:

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

**Lanicor - Ampullen**

Z.Nr.: 9401

Zulassungsinhaber:  
Teofarma S.r.l.  
IT - 27010 Valle Salimbene (PV)

**Benoxinat 1% - Salbe**

Z.Nr.: 9720

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

**Vit. A "Agepha" - Tropfen**

Z.Nr.: 10002

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

**Vit. D3 "Agepha" - Tropfen**

Z.Nr.: 10005

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

**Gallenperlen "Agepha"**

Z.Nr.: 10295

Zulassungsinhaber:

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

**Asthma - Hilfe Dr. Weber - Tabletten**

Z.Nr.: 10347

Zulassungsinhaber:

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

**Ferro - Agepha - Dragees**

Z.Nr.: 11699

Zulassungsinhaber:

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

**A-Vit - Tabletten**

Z.Nr.: 11867

Zulassungsinhaber:

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

**Etamucin ad usum ophthalmologicum - Ampullen**

Z.Nr.: 12669

Zulassungsinhaber:

Etapharm GmbH. chem. pharm. Laboratorium  
AT - 1191 Wien

**Trilon - Augensalbe**

Z.Nr.: 13037

Zulassungsinhaber:

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

**Piloftal 2 % - ölige Augentropfen**

Z.Nr.: 13090

Zulassungsinhaber:

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

**Osmofundin 20 % - Infusionslösung**

Z.Nr.: 13423

Zulassungsinhaber:  
B. Braun Melsungen AG  
DE - 34212 Melsungen

**Oleomycetin 1 % - Augentropfen**

Z.Nr.: 13466

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

**Oleomycetin - Prednison - Augentropfen**

Z.Nr.: 13467

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

**Tetralysal 150 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 13658

Zulassungsinhaber:  
Galderma International  
FR - 92927 La Defense Cedex

**A-Gen 53 - Vaginalsuppositorien**

Z.Nr.: 13689

Zulassungsinhaber:  
Riemser Arzneimittel AG  
DE - 17493 Greifswald - Insel Riems

**Por 8 "Ferring" - Ampullen**

Z.Nr.: 14780

Zulassungsinhaber:  
Ferring Arzneimittel GmbH  
AT - 1100 Wien

**Tetralysal 300 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 14996

Zulassungsinhaber:  
Galderma International  
FR - 92927 La Defense Cedex

**Calmurid HC - Salbe**

Z.Nr.: 15207

Zulassungsinhaber:  
Galderma International  
FR - 92927 La Defense Cedex

**Ipetitrin - Sirup**

Z.Nr.: 15233

Zulassungsinhaber:

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

**Gallesyn - Dragees**

Z.Nr.: 15517

Zulassungsinhaber:

Mr. Josef W. Wenig Pharm. chem. Erzeugung Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1100 Wien

**Bulk - Tabletten**

Z.Nr.: 15847

Zulassungsinhaber:

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

**Isoglaucan 1/2 % - Augentropfen**

Z.Nr.: 15994

Zulassungsinhaber:

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

**Pilocarpin - Puroptal - Augentropfen 3%**

Z.Nr.: 16019

Zulassungsinhaber:

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

**Oralpädon - Tabletten**

Z.Nr.: 16447

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

**Vitamin A "Sanhelios" - Kapseln**

Z.Nr.: 17254

Zulassungsinhaber:

Börner GmbH  
DE - 12347 Berlin

**Oxytetracyclin "Mag. Wenig" - Tabletten**

Z.Nr.: 17278

Zulassungsinhaber:

Mr. Josef W. Wenig Pharm. chem. Erzeugung Gesellschaft m.b.H.  
AT - 1100 Wien

**Trimethoprim "Agepha" - Tabletten**

Z.Nr.: 17383

Zulassungsinhaber:

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

**Doxal 100 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 17931

Zulassungsinhaber:

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

**Lipovenös 10 % - Infusionsflaschen**

Z.Nr.: 1-18149

Zulassungsinhaber:

Fresenius Kabi Austria GmbH  
AT - 8055 Graz

**Indo 50 mg "Agepha" - Tabletten**

Z.Nr.: 1-18664

Zulassungsinhaber:

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

**Histophtal sine - Einmalaugentropfen**

Z.Nr.: 1-18933

Zulassungsinhaber:

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

**Lutrelf 0,8 mg - Trockenstechampulle mit Lösungsmittel für  
Zyklomat - Dosierpumpe**

Z.Nr.: 1-18946

Zulassungsinhaber:

Ferring Arzneimittel GmbH  
AT - 1100 Wien

**Rhinaaxia - Nasenspray**

Z.Nr.: 1-19040

Zulassungsinhaber:

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

**Vancomycin Enterocaps 125 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-19056

Zulassungsinhaber:

Riemser Arzneimittel AG  
DE - 17493 Greifswald - Insel Riems

**Isoftal - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-19589

Zulassungsinhaber:

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

**Loceryl - Creme**

Z.Nr.: 1-19918

Zulassungsinhaber:

Galderma International  
FR - 92927 La Defense Cedex

**Elodrink - lösliches Pulver**

Z.Nr.: 1-20201

Zulassungsinhaber:

Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

**Monuril 2 g - Granulat**

Z.Nr.: 1-20350

Zulassungsinhaber:

Zambon S.p.A.  
IT - 20091 Bresso

**Tazonam 2,0 g/0,5 g - Trockenstechampullen**

Z.Nr.: 1-20601

Zulassungsinhaber:  
Wyeth - Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Sermion 30 mg - lösliche Tabletten**

Z.Nr.: 1-20761

Zulassungsinhaber:  
Pfizer Corporation Austria GmbH  
AT - 1210 Wien

**Eryaknen 2 % - Gel**

Z.Nr.: 1-20817

Zulassungsinhaber:  
Galderma International  
FR - 92927 La Defense Cedex

**Nifedipin "Stada" 10 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-20899

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

**Nifedipin "Stada" 5 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-20902

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel GmbH  
AT - 1190 Wien

**Avitene - Mikrofaser zur chirurgischen Blutstillung**

Z.Nr.: 1-21024

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

**Piperacillin / Tazobactam "Lederle" 2,0 g/0,5 g -  
Trockenstechampullen**

Z.Nr.: 1-21577

Zulassungsinhaber:  
Wyeth - Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Piperacillin / Tazobactam "Lederle" 4,0 g/0,5 g -  
Trockenstechampullen**

Z.Nr.: 1-21578

Zulassungsinhaber:  
Wyeth - Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Volon A - Spray**

Z.Nr.: 1-21589

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

**Differin - Lotion**

Z.Nr.: 1-21644

Zulassungsinhaber:  
Galderma International  
FR - 92927 La Defense Cedex

**Isoglaucan 1/16 % - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-21701

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

**Isoglaucan 1/8 % - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-21702

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

**Glausine 1/8 % - Einmalaugentropfen**

Z.Nr.: 1-21957

Zulassungsinhaber:

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

**Glausine 1/16 % - Einmalaugentropfen**

Z.Nr.: 1-21958

Zulassungsinhaber:

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

**Telfast 180 mg Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-22154

Zulassungsinhaber:

sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Fleet - Microklistier**

Z.Nr.: 1-22251

Zulassungsinhaber:

E.C.De Witt & Company Ltd.  
GB - WA7 1SZ Runcorn, Cheshire

**Retef - Creme**

Z.Nr.: 1-22520

Zulassungsinhaber:  
Galderma International  
FR - 92927 La Defense Cedex

**Retef - Salbe**

Z.Nr.: 1-22522

Zulassungsinhaber:  
Galderma International  
FR - 92927 La Defense Cedex

**Timophtal 0,25 % sine - Einmalaugentropfen**

Z.Nr.: 1-22582

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

**Timax 0,25 % - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-22634

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

**Timax 0,5 % - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-22635

Zulassungsinhaber:

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

**Rennie Duo Liquid - Suspension zum Einnehmen**

Z.Nr.: 1-22681

Zulassungsinhaber:

Bayer Austria GmbH  
AT - 1160 Wien

**FemSeven 75 µg/24 h Depot-Pflaster**

Z.Nr.: 1-22740

Zulassungsinhaber:

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

**Timabak 0,25 % - Augentropfen unkonserviert**

Z.Nr.: 1-22751

Zulassungsinhaber:

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

**Timabak 0,5 % - Augentropfen unkonserviert**

Z.Nr.: 1-22752

Zulassungsinhaber:

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

**Capace 25 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22858

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Capace 50 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-22859

Zulassungsinhaber:

Hexal Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Acromax 2 % - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-22919

Zulassungsinhaber:

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

**Acromax - Nasenspray**

Z.Nr.: 1-22965

Zulassungsinhaber:

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

**Bufexamac "Dermapharm" - dermatologische Emulsion**

Z.Nr.: 1-22988

Zulassungsinhaber:

Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

**Cromophtal sine - Einmalaugentropfen**

Z.Nr.: 1-22989

Zulassungsinhaber:

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

**Efalith - Creme**

Z.Nr.: 1-23294

Zulassungsinhaber:

Louis Widmer Gesellschaft m.b.H  
AT - 5020 Salzburg

**Efalith - Salbe**

Z.Nr.: 1-23295

Zulassungsinhaber:  
Louis Widmer Gesellschaft m.b.H  
AT - 5020 Salzburg

**Chirocaine 7,5 mg/ml - Ampullen**

Z.Nr.: 1-23476

Zulassungsinhaber:  
Abbott GmbH  
AT - 1230 Wien

**Mydral - Augentropfen**

Z.Nr.: 1-23606

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

**Rennie Duo - Kautabletten**

Z.Nr.: 1-23834

Zulassungsinhaber:  
Bayer Austria GmbH  
AT - 1160 Wien

**Sotalolhydrochlorid "ABC" 80 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24044

Zulassungsinhaber:  
AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH  
AT - 1120 Wien

**Sotalolhydrochlorid "ABC" 160 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24045

Zulassungsinhaber:  
AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH  
AT - 1120 Wien

**Fenofibrat "ABC" retard 250 mg - Kapseln**

Z.Nr.: 1-24134

Zulassungsinhaber:  
AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH  
AT - 1120 Wien

**Aciclovir "ABC" 800 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24185

Zulassungsinhaber:  
AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH  
AT - 1120 Wien

**HeliPAC**

Z.Nr.: 1-24411

Zulassungsinhaber:  
Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

**PantoprazolPAC**

Z.Nr.: 1-24412

Zulassungsinhaber:  
Nycomed Pharma GmbH  
AT - 1120 Wien

**Aciclovir "ABC" 200 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24458

Zulassungsinhaber:  
AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH  
AT - 1120 Wien

**Aciclovir "ABC" 400 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-24459

Zulassungsinhaber:  
AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH  
AT - 1120 Wien

**Aciclovir "ABC" 5 % - Creme**

Z.Nr.: 1-24460

Zulassungsinhaber:  
AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH  
AT - 1120 Wien

**Azathioprin "Arcana" 50 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24469

Zulassungsinhaber:  
Arcana Arzneimittel GmbH  
AT - 1147 Wien

**Differin - Creme**

Z.Nr.: 1-24482

Zulassungsinhaber:  
Galderma International  
FR - 92927 La Defense Cedex

**Omepradol 20 mg - magensaftresistente Tabletten**

Z.Nr.: 1-24518

Zulassungsinhaber:  
Stada Arzneimittel AG  
DE - 61118 Bad Vilbel

**Hemohees 10% - Infusionslösung**

Z.Nr.: 1-24670

Zulassungsinhaber:  
B. Braun Melsungen AG  
DE - 34212 Melsungen

**Ciprofloxacin "ABC" 250 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24710

Zulassungsinhaber:  
AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH  
AT - 1120 Wien

**Ciprofloxacin "ABC" 500 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24711

Zulassungsinhaber:  
AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH  
AT - 1120 Wien

**Ciprofloxacin "ABC" 750 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-24712

Zulassungsinhaber:  
AB-Consult Handels- und Betriebsberatungs GmbH  
AT - 1120 Wien

**MixaLax - Pulver**

Z.Nr.: 1-25221

Zulassungsinhaber:  
AcaSan Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**DrinkaLax - Pulver**

Z.Nr.: 1-25421

Zulassungsinhaber:  
AcaSan Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Bakanasan Artischocke Galle - Dragees**

Z.Nr.: 1-25473

Zulassungsinhaber:  
Börner GmbH  
DE - 12347 Berlin

**Sanhelios Artischocke Galle - Dragees**

Z.Nr.: 1-25474

Zulassungsinhaber:  
Börner GmbH  
DE - 12347 Berlin

**Telfast 30 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25538

Zulassungsinhaber:  
sanofi-aventis GmbH  
AT - 1220 Wien

**Metoprololsuccinat "1A Pharma" retard 47,5 mg -  
Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25611

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Metoprololsuccinat "1A Pharma" retard 95 mg - Filmtabletten**

Z.Nr.: 1-25612

Zulassungsinhaber:  
1A Pharma GmbH  
AT - 1235 Wien

**Ursochol 150 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25627

Zulassungsinhaber:  
Zambon S.p.A.  
IT - 20091 Bresso

**Ursochol 300 mg - Tabletten**

Z.Nr.: 1-25628

Zulassungsinhaber:  
Zambon S.p.A.  
IT - 20091 Bresso

**Cromabak 20 mg/ml, Augentropfen**

Z.Nr.: 1-25765

Zulassungsinhaber:  
Laboratoires Thea  
FR - 63017 Clermont-Ferrand, cedex 2

**Loraderm**

Z.Nr.: 1-25941

Zulassungsinhaber:  
Dermapharm GmbH  
AT - 1090 Wien

**Mirtzapine Ethypharm 15 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27674

Zulassungsinhaber:  
Ethypharm Industries  
FR - 78550 Houdan

**Mirtazapine Ethypharm 30 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27676

Zulassungsinhaber:  
Ethypharm Industries  
FR - 78550 Houdan

**Mirtazapine Ethypharm 45 mg Schmelztabletten**

Z.Nr.: 1-27677

Zulassungsinhaber:  
Ethypharm Industries  
FR - 78550 Houdan

**Meningitec - Injektionssuspension**

Z.Nr.: 2-00262

Zulassungsinhaber:  
Wyeth - Lederle Pharma GmbH  
AT - 1150 Wien

**Cleanomed Antisepticum**

Z.Nr.: 7-00039

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

**Kleenosept**

Z.Nr.: 7-00050

Zulassungsinhaber:

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

**Hexatin - Gurgellösung**

Z.Nr.: 7-00090

Zulassungsinhaber:

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

**Lactulose - "Agepha" - Granulat**

Z.Nr.: 7-00176

Zulassungsinhaber:

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

**Magnesium-, Calcium-, Vitamin C- Brausetabletten "Agepha"**

Z.Nr.: 7-00177

Zulassungsinhaber:

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

**Guafen - Tabletten**

Z.Nr.: 7-00202

Zulassungsinhaber:

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

**Erkältungsbad "Agepha"**

Z.Nr.: 7-00203

Zulassungsinhaber:

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

**Badeöl "Agepha" mit Schwefel**

Z.Nr.: 7-00239

Zulassungsinhaber:

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

**Baldrian Dragees 200 mg "Agepha"**

Z.Nr.: 7-00240

Zulassungsinhaber:

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

**Azulenal Gel**

Z.Nr.: 7-00241

Zulassungsinhaber:

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

**Vit.E + C "Agepha" Dragees**

Z.Nr.: 7-00242

Zulassungsinhaber:

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

**Prurex - Gel**

Z.Nr.: 7-00244

Zulassungsinhaber:

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

**Baldrian - Wein "Agepha"**

Z.Nr.: 7-00270

Zulassungsinhaber:

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

**Vivinox - Beruhigungsdragees**

Z.Nr.: 7-00280

Zulassungsinhaber:  
Riel Pharma GesmbH.  
AT - 8564 Krottendorf - Gaisfeld

**Vit. E + B1 + C "Agepha" - Dragees**

Z.Nr.: 7-00293

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

**Azulenal Creme**

Z.Nr.: 7-00349

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

**Kleenocid - Desinfektionslösung**

Z.Nr.: 7-00362

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

**Kamillen - Creme "Agepha"**

Z.Nr.: 7-00363

Zulassungsinhaber:

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

**Fluoftal - Einmaltropfen**

Z.Nr.: 7-00529

Zulassungsinhaber:

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

**Lecivital - Tonikum**

Z.Nr.: 7-00861

Zulassungsinhaber:

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

**Allio Vital - Filmtabletten**

Z.Nr.: 7-00888

Zulassungsinhaber:

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

**Reisevit - Tabletten**

Z.Nr.: 7-00910

Zulassungsinhaber:

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

**Neurax - Tabletten**

Z.Nr.: 7-00925

Zulassungsinhaber:

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